



Ventilador MV-150

Manual do Usuário (Clínico)

Índice

Introdução.....	1
Indicações para o uso.....	1
Ambiente de utilização.....	1
Usuários.....	1
Contraindicações.....	2
Efeitos indesejáveis.....	2
Efeitos indesejáveis do modo C-Flow.....	2
Benefícios clínicos.....	2
Definições.....	3
Avisos para pacientes dependentes do ventilador.....	3
Avisos gerais.....	4
Capítulo 1 - Descrição do ventilador MV-150.....	6
Painel frontal.....	6
Painel traseiro.....	6
Vista traseira do ventilador sem a estação de base.....	7
Referências do módulo de ventilação, da estação de base e dos acessórios incluídos no primeiro envio.....	7
Explicação do número de série.....	7
Barra de menu/teclado.....	8
Tabela dos símbolos.....	8
Capítulo 2 - Instruções de uso do ventilador MV-150.....	11
Teste de configuração.....	11
Testes adicionais para profissional responsável.....	12
Testes adicionais para o usuário não profissional.....	12
Conexão da alimentação externa.....	13
Ligar o aparelho.....	15
Desligar o dispositivo.....	15
Iniciar e parar a ventilação.....	15
Uso no modo Standby.....	17
Ligar/desligar a estação de base.....	17
Tela inicial.....	18
Navegação na tela do paciente e menus.....	20
Navegação na tela de Monitorização.....	21

Navegação pela tela de Tendências.....	22
Menu Alarmes ativos.....	22
Modificar o modo predefinido.....	23
Tela Exportar dados.....	23
Tela de sincronização.....	24
Acesso ao Menu Clínico.....	25
Menu de configuração.....	25
Alteração do modo de ventilação.....	26
Alteração do modo de ventilação durante a ventilação.....	26
Predefinições.....	27
Configuração das predefinições.....	28
Menu Registro de eventos.....	28
Aba de monitorização.....	29
Aba de formas de onda.....	29
Aba de parâmetros e alarmes (modo lista DESLIGADO).....	29
Aba de definições e configurações de alarmes (modo de lista LIGADO).....	30
Capítulo 3 - Informações sobre o dispositivo Configurações do circuito do paciente, alimentação elétrica e acessórios.....	32
Opções para o circuito do paciente.....	32
Calibração.....	33
Conexão das configurações de circuito.....	34
.....	40
Acessórios compatíveis com MV-150.....	41
Conexão dos acessórios do circuito do paciente	41
Conexão de um filtro antibacteriano	41
Conexão de um umidificador	42
Conexão do oxigênio suplementar.....	44
Conexão de um sensor FiO2.....	45
Conexão de um oxímetro de pulso.....	46
Conexão de um alarme à distância.....	47
Conectar uma bateria externa (EO-BAT9).....	47
Conectar um monitor Sentec PCO2/SPO2.....	47
Conexões elétricas.....	48
Conexão à rede de alimentação.....	48
Funcionamento do ventilador com a bateria interna.....	48

Autonomia da bateria.....	49
Conservação e recarga.....	50
Preparação da bateria para armazenamento a longo prazo.....	50
Conexão a uma fonte de alimentação CA externa.....	51
Conectar duas fontes de alimentação utilizando um cabo em Y (EO-CPLPACK).....	51
Instalação do suporte MV-150 (EO-TROLLEY).....	52
Instalação dos suportes verticais para o posicionamento vertical da unidade.....	54
Utilização portátil do ventilador, sistema Click-and-Go.....	54
Utilização da bolsa Nômade (sem estação de base).....	55
Utilização da bolsa de transporte.....	56
Utilização da bolsa de viagem.....	56
Capítulo 4 - Informações sobre o dispositivo Alarmes.....	57
Quando é ativado um alarme:.....	57
Inibição e pré-inibição dos alarmes.....	58
Durante a pré-inibição, um simples toque na tecla de alarme anula a pré-inibição.....	58
Prioridade dos alarmes.....	58
Resolução das condições de alarme.....	58
Capítulo 5 - Informações sobre o dispositivo Operações de rotina para limpeza e manutenção.....	63
Instruções para higienização à cada troca de paciente.....	64
Lista das partes potencialmente contaminadas pelos gases expirados:.....	65
Assistência.....	66
Cronograma de manutenção.....	66
Capítulo 6 - Informações sobre o dispositivo.....	67
Especificações técnicas.....	67
Especificações físicas.....	67
Especificações de ventilação.....	67
Acurácia dos parâmetros de ventilação.....	82
Incertezas de medição (aparelho de medição de controle).....	82
Especificações dos parâmetros monitorizados.....	82
Acurácia dos dados de monitorização.....	83
Especificações dos parâmetros de alarme.....	83
Especificações de alimentação.....	84
Especificações ambientais.....	84
Especificações do sistema respiratório.....	85

Versões do software.....	85
Guia e declaração do fabricante sobre emissões eletromagnéticas e imunidade	86
Conformidade com as normas.....	89
Contato de segurança cibernética.....	89
Formação e suporte.....	90
Garantia limitada.....	90
Anexo A: Definições.....	91
Definições das configurações de ventilação.....	91
Definições dos parâmetros medidos e calculados.....	92
Outras definições.....	93
Histórico de revisões.....	94

Introdução

O ventilador EOVE MV-150 pode ser utilizado para a ventilação mecânica de pacientes dependentes ou não de ventilação.

Tipos de circuitos para pacientes dependentes do ventilador:

- Circuito ramo duplo

- Circuito ramo simples com válvula expiratória e sensor de fluxo proximal

- Circuito ramo simples com fuga

Tipos de circuitos para pacientes não dependentes do ventilador:

- Circuito ramo duplo

- Circuito ramo simples com válvula expiratória

- Circuito ramo simples com válvula expiratória e sensor de fluxo proximal

- Circuito ramo simples com fuga

O MV-150 fornece ventilação por pressão e volume para pacientes adultos e pediátricos com prescrição médica.

Indicações para o uso

O ventilador MV-150 fornece suporte de ventilação contínuo ou intermitente a pacientes adultos ou pediátricos com peso de pelo menos 3,5 kg. Estes pacientes podem ser dependentes ou não de ventilação e podem necessitar de ventilação invasiva ou não invasiva.

Ambiente de utilização

O dispositivo MV-150 destina-se a ser utilizado em ambientes domiciliares, institucionais e hospitalares - bem como dispositivo portátil e de forma móvel (por exemplo, trem, automóvel, avião, cadeira de rodas, etc.).

Usuários

Os operadores do MV-150, conforme definido na norma CEI 60601-1, incluem:

- O paciente e os auxiliares

- Os profissionais de saúde: médicos, enfermeiros, fisioterapeutas

O grupo responsável pela manutenção, conforme definido na norma CEI 60601-1, inclui:

- Os instaladores (prestadores de cuidados de saúde)

- Os técnicos de manutenção (prestadores de cuidados de saúde)

Os pacientes e cuidadores são capazes de realizar as seguintes operações, com a formação adequada do prestador de serviços domiciliares:

- Iniciar e parar o ventilador

- Iniciar e parar a ventilação

- Inibir o som dos alarmes

- Alterar a configuração predefinida


- Alterar as configurações do menu Preferências

- Alterar e calibrar o circuito do paciente

Os pacientes e cuidadores não devem:

- Acessar aos parâmetros clínicos

- Efetuar operações de manutenção

ATENÇÃO	O ventilador MV-150 não se destina a ser utilizado como um ventilador de transporte de emergência.
	AVISO
	Não utilizar o ventilador MV-150 em dispositivos RM ou equipamentos de baroterapia.
	Um risco significativo de interferência recíproca pode ser causado pela utilização de dispositivos de investigação ou de tratamento de proximidade.
	O ventilador MV-150 não deve passar por manutenções durante o uso por parte do paciente.
	O ventilador MV-150 não deve ser utilizado num ambiente enriquecido de oxigênio.
	O ventilador MV-150 não deve ser utilizado com anestésicos inflamáveis nem com qualquer agente inflamável.

Contraindicações

Hipotensão grave, sobretudo com hipovolemia intravascular
Pneumotórax ou pneumomediastino
Após intervenções cirúrgicas no cérebro ou trauma craniano
Perda de líquido cerebrospinal
Desidratação

Efeitos indesejáveis

Secura do nariz ou boca
Irritação dos olhos
Inchaço
Distensão gástrica
Lesões cutâneas
Congestão nasal
Aerofagia
Claustrofobia
Dispneia excessiva "dispneia de ventilação"
Lesão pulmonar (incluindo barotrauma e volutrauma)
Aumento das secreções


Efeitos indesejáveis do modo C-Flow

Desconforto associado à temperatura do ar
Desconforto torácico-cervical


Benefícios clínicos

O benefício direto para o paciente é proporcionado pela terapia de ventilação sendo que o próprio ventilador MV-150 tem apenas benefício indireto.

Definições


 AVISO	Indica uma condição que pode colocar em risco o paciente ou o operador do dispositivo
ATENÇÃO	Sinaliza uma condição que pode danificar o dispositivo ou o equipamento
OBSERVAÇÃO	Conselho genérico para otimizar a gestão do dispositivo

Avisos para pacientes dependentes do ventilador

 AVISO	
	Para evitar a morte ou ferimentos graves no paciente, observe regularmente o paciente e o ventilador a fim de fornecer ventilação de emergência no caso de aviso sonoro ou de avaria do ventilador.
	Para os pacientes dependentes do ventilador, deve estar sempre disponível um meio de ventilação alternativo. Caso contrário, o paciente pode sofrer complicações graves ou fatais. A ausência de um método alternativo de ventilação, como um segundo ventilador ou um ressuscitador manual (conforme especificado na norma ISO 10651-4) associado a uma máscara pode resultar na morte do paciente no caso de falha do ventilador.
	Disponha sempre de acesso imediato a um meio de ventilação alternativo pronto para utilização, para evitar a morte ou lesões graves ao paciente.
	Para a máxima segurança, recomenda-se um monitor de SPO2 com um alarme de SPO2 baixo ativado para pacientes dependentes de ventilação.
	Os pacientes dependentes do ventilador devem ser sempre monitorizados por pessoal qualificado.
	Para pacientes dependentes do ventilador, em caso de falha do ventilador principal, o uso de um ventilador de reserva sem a estação de base deve ser imediato pressionando a tecla LIGADO/DESLIGADO presente no teclado do módulo sem inseri-lo na estação de base do ventilador defeituoso. Em qualquer caso de avaria que afete a ventilação, entrar em contato imediatamente com a assistência técnica após ter a certeza da segurança do paciente, ventilado com o módulo de reserva, e aguardar outras orientações.
	Assegurar-se de que o sistema elétrico do edifício e as conexões sejam seguras e de acordo com a regulamentação aplicável. Para os pacientes dependentes do ventilador, considerar o uso de um sistema de alimentação de reserva. Para soluções seguras e adequadas, consultar o manual de uso do pacote de bateria (EOBAT9) e a seção "Conectar duas fontes com o cabo Y" mais adiante.
	Para pacientes dependentes do ventilador que tenham mobilidade, recomendamos fortemente não utilizar a bateria interna como fonte de alimentação primária. É mandatório o uso de uma fonte de alimentação adicional como o pacote de bateria EOVE (EOBAT9) quando o paciente se afasta de uma fonte de alimentação (CA ou CC).
	Se ocorrer um alarme de "FALHA DE RECARGA DA BAT." ou "FALHA DE BATERIA", a bateria interna do ventilador deve ser substituída. Para os pacientes dependentes do ventilador, entrar em contato com o serviço de assistência técnica imediatamente após ter colocado o paciente em segurança com o ventilador de reserva e aguardar por mais instruções.
	Com o passar do tempo, a capacidade residual da bateria diminui. Quando a carga residual da bateria for baixa, não confiar na bateria interna como fonte primária de alimentação e entrar em contato com o seu fornecedor de serviços domiciliares.
	A bateria do ventilador MV-150, quando utilizada como reserva, deve ser controlada e recarregada regularmente (recomenda-se mensalmente).

	<p>Algumas configurações de circuito e acessórios (principalmente na configuração pediátrica com fuga), com altas resistências dentro do circuito, podem causar a falta de ativação do alarme "DESCONEXÃO". Para pacientes ventilados mecanicamente, o alarme "DESCONEXÃO" deve ser testado após cada calibração, alteração de definições ou modificação na configuração dos circuitos.</p> <p>No caso em que a detecção do alarme de desconexão não seja eficaz, é necessário definir um alarme de VTI Min (na configuração com fuga) ou de VTI Max (na configuração com válvula) como reserva para o reconhecimento de casos de desconexão.</p>
	<p>Tal como nos modos CPAP e C-FLOW, ao ventilar em modo S(T) com a Frequência definida para OFF, o ventilador comporta-se de uma forma puramente espontânea (Modo S). Um paciente deve ter uma capacidade suficiente para respirar de forma espontânea para utilizar este modo. Um paciente ventilado 24 horas por dia não pode ser ventilado com estes modos.</p>

Avisos gerais

	AVISO
	<p>Não cubra o ventilador nem o coloque numa posição que altere o seu adequado funcionamento.</p> <p>Exemplo 1: Não colocar próximo à uma cortina para não impedir o resfriamento de ar, o que poderia causar o sobreaquecimento do dispositivo médico.</p> <p>Exemplo 2: Não obstruir o orifício de entrada de ar, o que poderia afetar a ventilação do paciente.</p>
	<p>Não adicionar peças intermediárias nem acessórios ao ventilador que não estejam indicados nas instruções de utilização, caso contrário, o ventilador poderá não funcionar corretamente.</p>
	<p>No caso de nebulização ou umidificação, é necessário substituir o filtro do sistema respiratório de forma mais frequente, para impedir o aumento da resistência ou uma obstrução.</p>
	<p>Caso o ventilador seja utilizado, use apenas a sacola de transporte indicada nas instruções de utilização (bolsa de transporte ou bolsa de viagem) para evitar qualquer desempenho indesejável do ventilador, que pode resultar na morte do paciente. Não utilize a bolsa entregue com o dispositivo, pois não está adaptada para uso durante o transporte.</p>
	<p>Para reduzir a probabilidade de o ventilador se desligar e evitar qualquer desempenho indesejável, utilizar apenas acessórios compatíveis com o ventilador. A compatibilidade é determinada revendo as instruções de utilização do ventilador ou dos acessórios.</p>
	<p>A precisão do ventilador pode ser prejudicada pelo gás adicionado durante da utilização de um nebulizador pneumático, se aplicável.</p>
	<p>Instalar e configurar o ventilador MV-150 conforme as instruções fornecidas neste guia. Em caso de problemas com os procedimentos de configuração, uso ou manutenção, entrar em contato imediatamente com o representante da EOVE de referência.</p>
	<p>Antes de conectar um paciente ao ventilador, verificar a funcionalidade da ventilação e dos alarmes.</p>
	<p>Durante e depois do uso, manejar com cautela o ventilador MV-150 e a fonte de alimentação CA, pois algumas superfícies podem ficar quentes, sobretudo na presença de temperaturas ambiente elevadas. Não deixar o ventilador MV-150 em contato direto com o paciente por períodos de tempo prolongados.</p>
	<p>O ventilador MV-150 deve ser mantido fora do alcance de crianças e animais domésticos, de modo a proteger tanto a sua segurança quanto a do paciente e evitar danos no ventilador e acessórios.</p>

	A bateria e todas as partes do ventilador e respectivos acessórios (incluindo o suporte) devem ser eliminadas de acordo com a regulamentação relativa à gestão de resíduos, de modo a minimizar o risco para o ambiente. Não eliminá-las juntamente com os resíduos domésticos.
	Assegurar-se de que o dispositivo e a fonte de alimentação estejam posicionados de modo que permita uma desconexão simples da rede.
	Não utilizar o ventilador a uma altitude superior a 3000 m, nem fora do intervalo de temperatura 5°C-40°C. Utilizar o ventilador em outras condições não estabelecidas, poderá alterar os desempenhos de ventilação e, conseqüentemente, poderá provocar a morte do paciente.
	Não utilizar o ventilador ligado a uma bateria de cadeira de rodas, salvo se previsto nas instruções da cadeira ou do ventilador porque isso pode alterar o desempenho do ventilador e, conseqüentemente, resultar na morte do paciente.
	A precisão do ventilador poderá ser prejudicada pela utilização de um nebulizador.
	Nunca toque o ventilador se tiver feridas na pele.
	ATENÇÃO
	O ventilador MV-150 não foi concebido para ser utilizado como ventilador para o transporte de emergência.
	Não submeter o ventilador MV-150 a pressões excessivas e evitar sacudi-lo ou deixá-lo cair.
	Se o ventilador ou a fonte de alimentação caírem ou forem mal manuseados, interromper imediatamente o uso e entrar em contato com o representante EOVE de referência.
	As intervenções de reparação e assistência devem ser efetuadas apenas por um técnico da assistência autorizada EOVE ou por um operador qualificado e certificado.
	A temperatura do fluxo do ar gerado pelo ventilador e destinado à respiração pode ser superior à temperatura ambiente em até 6°C. Se o ar ambiente superar os 35°C, proceder com cautela.

Capítulo 1 - Descrição do ventilador MV-150

Painel frontal



1. Tela	4. Estação de base do ventilador
2. Módulo de ventilação	5. Encaixe de inspiração / circuito
3. Conector de pressão proximal, válvula e fluxo proximal	6. Barra de menu/teclado

Painel traseiro



1. Entrada de ar e filtro hipoalergênico	5. Porta USB-1 (recuperação de dados)
2. Conector de alimentação CA	6. Entrada de O ₂
3. Botão LIGADO/DESLIGADO da estação de base	7. Conector FiO ₂ /SpO ₂

4. Porta USB-2 (apenas para manutenção)

8. Conector de alarme à distância

Vista traseira do ventilador sem a estação de base



1. Porta USB (não utilizar - reservada para utilização no âmbito da manutenção conforme descrita no manual técnico)

3. Conexão à estação de base

2. Conector de alimentação CC

Referências do módulo de ventilação, da estação de base e dos acessórios incluídos no primeiro envio

MV-150 ventilador, Ref **MV-150VNT** inclui:

Um módulo de ventilação: **MV-150 Ventilator module**, ref **EO-VM150**

Uma estação de base: **EO-1X0 Docking station**, ref **EO-DCK1SLT**

Uma fonte de alimentação (AC/DC): **EO Charger module**, ref **EO-PWRCHRG**

Um adaptador de circuito duplo: **MV-150 Double branch adaptor**, ref **EO-DB2-1P-KIT (EO-DB2-1P-INTERFACE + EO-DB2-1P)**

Uma tampa adaptadora: **Leak and Mouthpiece adaptor**, ref **EO-LMPADAPT** ou **EO-LMP2**

Um conector de oxigênio: **O2 Low Flow Connector**, ref **EO-O2CON**

Uma bolsa de transporte: **Transport Bag**, ref **EO-CARBAG1X0**

Um manual do usuário

Explicação do número de série

O número de série do MV-150 está localizado logo após o símbolo SN. Também aparece após o identificador do aplicativo (21) codificado no código de barras. O formato é EO150AAMMiiiX. O número de série inclui a data em formato AAMM.

O formato foi alterado a partir de SN EO15021xxxxxx. Antes deste número de série, o formato era EO150MMAAiiiX.

Exemplo: O MV-150 abaixo foi fabricado em Abril de 2021.



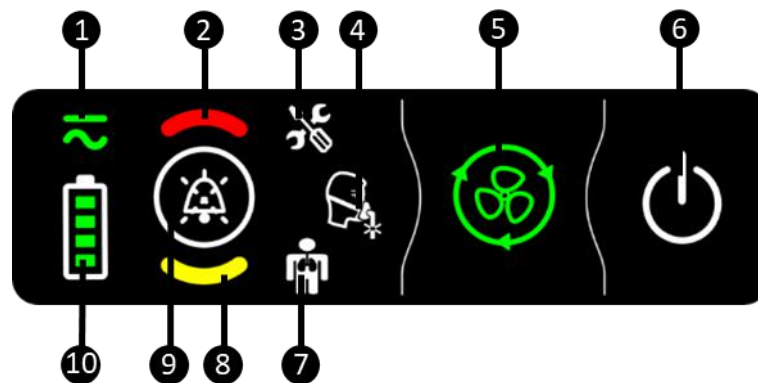
Existem três etiquetas diferentes nos dispositivos e embalagens EOVE:

Uma etiqueta com uma extensão C no final do SN colocada na embalagem principal do ventilador

Uma etiqueta com uma extensão B no final do módulo de ventilação

Uma etiqueta com uma extensão S no final da estação de base

Barra de menu/teclado



1. Indicador de fonte de alimentação	6. Botão LIGADO/DESLIGADO
2. Indicador de alarme de alta prioridade	7. Indicador de alarme fisiológico
3. Indicador de alarme técnico	8. Indicador de alarme de prioridade média
4. Indicador de alarme do circuito	9. Botão de redefinição dos alarmes
5. Botão de iniciar/parar a ventilação	10. Indicador de carga da bateria











Tabela dos símbolos

No produto ou na embalagem podem estar presentes os seguintes símbolos:

Indicadores/teclas do teclado			
	Indicadores de prioridade dos alarmes e tecla de silenciamento (120 s)		Indicador de alarme do paciente
	Indicador de alarme técnico		Indicador de alarme da interface
	Indicador de carga da bateria		Indicador de alimentação CA/CC
	Botão LIGADO/DESLIGADO		Tecla de INICIAR / PARAR ventilação
Símbolos da interface touchscreen			


	Ativação da ventilação		Parar ventilação
	Tecla de acesso aos menus		Menu Preferências
	Retorno à tela inicial		Acesso ao menu Calibração
	Tecla de acesso ao registro de alarmes		Menu Manutenção
	Menu Exportar dados		Modo clínico bloqueado
	Menu Monitorização		Menu Clínico
	Bateria em carregamento		Indicador de carga da bateria
	Circuito com válvula		Circuito com fuga
	Configuração da peça bucal		Configuração proximal aberta
	Paciente adulto		Paciente pediátrico
	Seleção das formas de onda (pressão, volume e fluxo)		Seleção do tipo de forma de onda (normal / Loop)
	Reprodução de forma de onda		Pausa de forma de onda
	Circuito do paciente ramo único		Circuito do paciente com sensor de fluxo expirado
	Circuito do paciente com ramo duplo		Símbolo de ativação dos acionadores inspiratórios (I) e expiratórios (E)
	Tecla de inibição (muda de cor com base na prioridade do alarme)		Tecla para desligar
	Tecla "Informações" (definições ativas)		Tecla de acesso ao guia
	Alarme ativo (muda de cor com base na prioridade do alarme)		Ligado a uma plataforma de monitorização remota

Símbolos no dispositivo / embalagem

	Encaixe da válvula de expiração		Encaixe da pressão proximal
	Encaixe de inspiração (paciente)		Não obstruir
	Encaixe de fluxo expiratório		Portas de conexão módulo/estação (saídas)
	Entrada de oxigênio		Portas de conexão módulo/estação (entrada)
	Porta USB		Advertência


	Indicador de alarme		Parte aplicada tipo BF
	Consultar as instruções de uso		Advertência para a substituição da bateria: as baterias devem ser substituídas apenas por pessoal qualificado.
	Símbolo de alimentação CC	IP22	Marcação internacional do grau de proteção, norma CEI 60529. Proteção contra a introdução de água e corpos estranhos.
	Data de produção		Para cima
	Conforme os requisitos legais europeus		Fabricante
	Limites superior e inferior de temperatura para as condições de transporte e armazenamento.		Número de série
	Não eliminar entre os resíduos domésticos		Número de referência do produto
	Manter seco		Reciclável
	Perigo de incêndio em caso de danos		Copyright
	Frágil. Manusear com cuidado		Dispositivo de Classe II
	Intervalo de umidade para transporte e armazenamento		Botão LIGADO/DESLIGADO da estação de base
	Peso máximo autorizado para o suporte (incluindo ventilador e acessórios)		Não empurrar (símbolo para o suporte)
	Dispositivo médico		Uso único, uso múltiplo
	Durante o armazenamento, este dispositivo deve ser recarregado pelo menos de seis em seis meses		

Capítulo 2 - Instruções de uso do ventilador MV-150

	AVISO
	Bloquear a entrada de ar pode criar uma situação de perigo ao paciente.
	Manter as máquinas longe de cobertas, brinquedos macios e poeira. Manter longe da luz direta do sol.
	ATENÇÃO
	Para prevenir que o ventilador sofra danos, colocá-lo sempre sobre uma superfície plana, seca e estável. Para proteger o ventilador MV-150 durante o transporte, utilizar a bolsa de transporte EOVE, a bolsa Nômade ou a bolsa de Viagem.
	Se o dispositivo for usado em ambiente externo, protegê-lo sempre da água.

Teste de configuração


Antes de utilizar o ventilador MV-150, executar o teste de configuração a seguir.

	AVISO
	Não utilizar o ventilador se, durante o teste de configuração, os alarmes não tocarem.
	ATENÇÃO
	Se um dos testes do teste de configuração falhar, entre em contato com o fornecedor do dispositivo para obter assistência ou dirigir-se à EOVE.
	Se o ventilador MV-150 retornar de um reparo, verificar se está claramente etiquetado como "desinfetado" antes de iniciar o teste de configuração ou a instalação.

Verificações funcionais:

Sempre que for colocar em funcionamento pela primeira vez em um paciente, recomenda-se realizar as seguintes verificações:

1. Conectar o dispositivo à rede CA e ligá-lo.		
2. Verificar se todos os encaixes estão no lugar correto e fixados ao circuito do paciente.		
3. Iniciar o dispositivo (ver página seguinte). Deve ser emitido um som ao ligar o módulo e a tela deve acender-se.		
4. Desconectar a alimentação CA. O alarme "Sem alimentação CA" deve disparar e o indicador de alarme de prioridade média, bem como o botão de redefinição de alarme, devem piscar. Pressionar o botão de redefinição de alarme para desativá-lo.		
5. Conectar o dispositivo à rede CA. Devem ser emitidos dois bipes. Verificar se o LED da fonte de alimentação elétrica de rede "CA" do módulo de ventilação é exibido na interface do paciente.		
6. Efetuar a calibração do circuito do paciente (ver página 3).		
<table border="1"><tr><td>OBSERVAÇÃO:</td><td>A calibração dos sensores de fluxo e de pressão é realizada durante a calibração do circuito do paciente.</td></tr></table>	OBSERVAÇÃO:	A calibração dos sensores de fluxo e de pressão é realizada durante a calibração do circuito do paciente.
OBSERVAÇÃO:	A calibração dos sensores de fluxo e de pressão é realizada durante a calibração do circuito do paciente.	

	AVISO
	Em caso de anomalia de qualquer uma das verificações descritas, não utilizar o ventilador MV-150. Entrar em contato com o seu fornecedor de serviços domiciliares ou o fabricante Eove para uma verificação do dispositivo.
	Algumas configurações de circuito e acessórios (principalmente na configuração pediátrica com fuga), com altas resistências dentro do circuito, podem causar a falta de ativação do alarme "DESCONEXÃO". Para pacientes ventilados mecanicamente, o alarme "DESCONEXÃO" deve ser testado após cada calibração, alteração de definições ou modificação na configuração dos circuitos. No caso em que a detecção do alarme de desconexão não seja eficaz, é necessário definir um alarme VTI Min (na configuração com fuga) ou VTI Max (na configuração com válvula) como reserva para o reconhecimento de casos de desconexão.

Testes adicionais para profissional responsável

Volume baixo (VTE baixo) - todos os modos com válvula: Configurar o alarme VTE baixo para um valor superior à medição do VTE monitorizado durante 3 ciclos consecutivos ou 10 segundos.

Volume elevado (VTE alto) - todos os modos com válvula: Regular o alarme de VTE alto para um valor mais elevado do que o valor monitorizado em 3 ciclos consecutivos ou 10 s.


Volume fornecido (VOLUME FORA DO INTERVALO): Não é possível efetuar qualquer teste sem modificação do material (condição de falha).

Alarme de pressão alta - todos os modos, exceto C-Flow e CPAP: Bloquear o pulmão de teste durante a inspiração por 3 ciclos consecutivos.

Hipoventilação (frequência respiratória baixa) - modos PSV, PSV VT, ST, CPAP, VTS: Configurar o nível de alarme para um valor superior ao valor configurado e deixar a ventilação ocorrer durante 6 ciclos consecutivos.

Pressão positiva contínua (alarme PEEP) - todos os modos: Apertar a linha de medição da pressão proximal para obter uma pressão de PEEP + 10 cmH₂O durante 6 ciclos consecutivos ou 17 segundos (por exemplo, apertando a linha 2 ou mais vezes).

Testes adicionais para o usuário não profissional

	ATENÇÃO
	Não execute esses testes com a ventilação em funcionamento com um paciente conectado ao ventilador. Use um pulmão de teste ou um vazamento de 4 a 5 mm para testar um ventilador não conectado a um paciente.

Fuga elevada - modos de fuga: Configurar o nível de alarme máximo acima do valor monitorizado durante 6 ciclos consecutivos.

Fonte de alimentação interna próxima do esgotamento: Desconecte o ventilador de qualquer fonte de alimentação externa e deixe a bateria interna descarregar até que o alarme de "bateria vazia" dispare. Conecte novamente a fonte de alimentação para parar o alarme e recarregar completamente a bateria interna.

Pressão baixa das vias aéreas: desconecte o circuito do paciente do lado do ventilador e espere o alarme de "desconexão" disparar. Conecte novamente o circuito do paciente e verifique se o alarme desaparece.

Pressão inspiratória baixa: desconecte o circuito do paciente ao nível do paciente e aguarde até ser emitido o alarme "desconexão". Volte a conectar o circuito do paciente e verifique se o alarme desapareceu.

Obstrução (oclusão) - todos os modos, exceto os modos com fugas: bloquear o fluxo inspiratório durante 2 ciclos consecutivos ou 5 s (o que for mais longo, máximo de 30 s) após a obtenção de valores de monitorização deficientes ($VTI < 10$ ml).

Falha da alimentação da rede elétrica externa: desligue o conector da tomada e verifique se é emitido o alarme "sem alimentação CA". Volte a ligar a alimentação CA e verifique se o alarme foi anulado.

Falha da alimentação da fonte externa em corrente contínua: depois de ter previamente ligado o MV-150 à EO-BAT9, desligue a EO-BAT9 e verifique se é emitido o alarme "sem alimentação CC". Volte a ligar a EO-BAT9 e verifique se o alarme foi anulado.

Volume expirado baixo (Circuito do paciente com linha expiratória): Com o alarme de baixo volume expirado ativado, desconecte e conecte a linha de expiração do circuito do paciente durante 3 ciclos consecutivos ou 10 seg. Verifique se o alarme é emitido e depois volte a conectar o circuito e verifique se o alarme foi anulado.

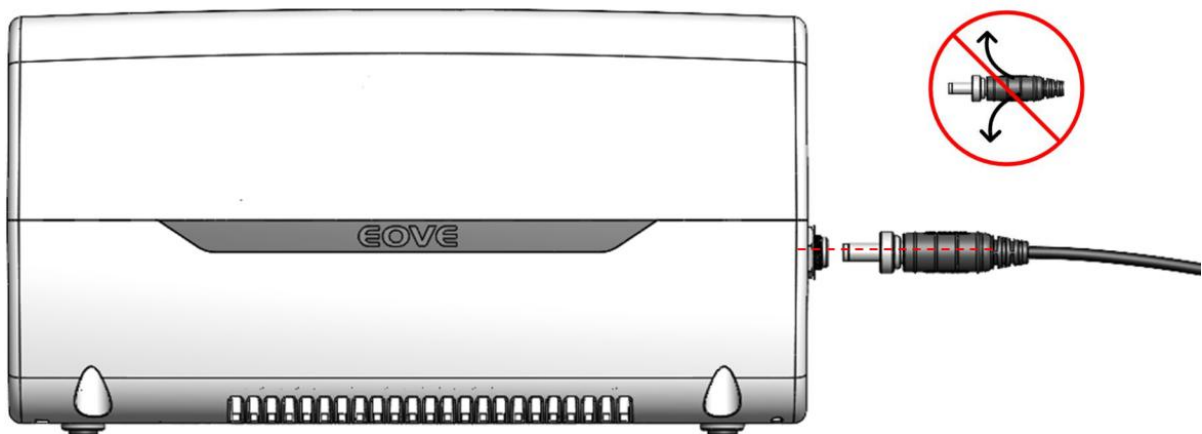
Nível de oxigênio: Com o sensor de oxigênio instalado e o alarme FIO2 baixo ativado, desligue a fonte de oxigênio e verifique se o alarme FIO2 baixo foi devidamente emitido. Volte a ligar a fonte de oxigênio e verifique se o alarme foi anulado.

Determinação da duração de funcionamento da bateria interna: Desligue a alimentação externa ou CA, aguarde um minuto e verifique o valor da autonomia restante, no canto superior direito da tela.

Teste de uma conexão a um sistema de alarme distribuído: Com um MV-150 ligado ao sistema de alarme, acione um dos alarmes do ventilador (por exemplo sem alimentação CA) e verifique se o alarme é devidamente transmitido ao sistema de alarme distribuído. Anule o alarme e verifique se o sistema de alarme distribuído deixa de transmitir o alarme. Desligue o cabo de acionamento do alarme e verifique se o alarme é devidamente transmitido ao sistema de alarme distribuído.

Conexão da alimentação externa

Para ligar corretamente a fonte de alimentação externa, o conector macho deve estar inserido no interior do eixo do conector fêmea do dispositivo. Este pode ser depois rosqueado, para garantir uma conexão segura.



AVISO

Uma inserção incorreta do conector de potência macho pode danificar o conector fêmea do dispositivo. Entrar em contato com o prestador de cuidados médicos domiciliares caso a conexão não seja estável (alarmes intermitentes de perda de alimentação).

NOTA


Os dois contatos no centro do conector fêmea do dispositivo devem estar ligeiramente afastados, de modo a permitir uma conexão confiável com a alimentação externa.

Ligar o aparelho

Antes de utilizá-lo, verificar se o dispositivo foi carregado ou conectá-lo à alimentação CA ou CC.

1. Inserir o conector CA na entrada de alimentação.

2. Girar no sentido horário para fixá-lo.

O ventilador liga automaticamente. Em caso de funcionamento com a bateria, apertar  no teclado do painel frontal para ligar o ventilador. A tela inicial se acende.

Desligar o dispositivo

A partir da interface touchscreen - Procedimentos principais

No menu Paciente, pressionar e manter pressionado  até que o círculo se torne vermelho.



1. É exibida uma mensagem de confirmação. Validar.

2. O ventilador se desliga e a interface touchscreen passa para o modo "deep sleep".




AVISO

O ventilador MV-150 não pode ser desligado durante a ventilação.

A partir do módulo - Procedimentos secundários

Pressionar e manter pressionado  até que a tecla de inibição de alarme comece a piscar.

Clique na tecla de inibição de alarme  para confirmar.


1. O ventilador se desliga.

Iniciar e parar a ventilação


A ventilação pode ser iniciada e parada pelo touchscreen ou pelo teclado. O médico pode instalar no dispositivo uma série de terapias ventilatórias pré-configuradas. Utilizar essas terapias pré-configuradas com base nas instruções

fornecidas pelo médico.



Para **INICIAR** a ventilação usando a barra do menu:

- | |
|--|
| 1. Pressionar  no teclado |
| 2. A ventilação se inicia. |



Para **INICIAR** a ventilação usando o touchscreen:

- | |
|--|
| 1. Pressionar  no touchscreen |
| 2. A ventilação se inicia. |

Para **PARAR** a ventilação usando o teclado:

- | |
|---|
| 1. Pressionar e manter pressionado  até que a tecla de alarme comece a piscar. |
| 2. Pressionar  para confirmar. |
| 3. A ventilação será interrompida. |

Para **PARAR** a ventilação usando o touchscreen:

- | |
|---|
| 1. Pressionar e manter pressionado  até que:
 surja
a linha vermelha em torno da tecla INICIAR/PARAR efetue um círculo completo. |
| 2. O pop-up na tela solicitará que confirme a escolha. Clique para confirmar ou cancelar. |
| 3. A ventilação será interrompida. |

ATENÇÃO
O ventilador MV-150 não pode ser desligado durante a ventilação.
Desligar a alimentação de rede não desliga o dispositivo. Ele continuará a funcionar alimentado pela bateria interna.
Antes de desconectar da alimentação CA por um período prolongado, o dispositivo deve ser desligado manualmente. Caso contrário, a bateria pode acabar completamente com a geração de consequentes alarmes.

Uso no modo Standby

O uso no modo Standby é aconselhável quando se deseja preservar a carga da bateria do ventilador MV-150, sobretudo durante os deslocamentos. O modo Standby permite reduzir a intensidade luminosa da tela. Preserva a bateria, assegurando, quando necessário, a imediata reativação do sistema.

Por predefinição, o modo Standby é ativado após dois minutos de inatividade. Esta função pode ser desativada no menu Manutenção.

Tocar na tela, inserir o módulo na estação ou restabelecer a alimentação de rede também reativa a interface. Um alarme reativa imediatamente a interface.

Ligar/desligar a estação de base

Se o módulo de ventilação for inserido na estação de base, liga-se e desliga-se automaticamente em função do estado do módulo de ventilação.


Durante um período de armazenamento ou não utilização prolongada, a estação deve ser desligada.

Para desligar a tela, pressionar o botão LIGADO/DESLIGADO durante uns segundos.



	ATENÇÃO
	Se a versão de software do módulo de ventilação for anterior a C150000700, não é possível reiniciar o ventilador dentro de 10 segundos após ter sido desligado, caso contrário a tela não será iniciada corretamente (levando a uma tela preta com um módulo de ventilação em funcionamento). Se isto acontecer, pressionar o botão LIGADO/DESLIGADO na estação de base para reiniciar a tela.

Tela inicial

Na tela inicial, serão encontradas informações importantes sobre alarmes, pressão de ventilação, modos predefinidos pelo seu médico e o botão para escolher as suas preferências e opções e para calibrar o ventilador. A tela inicial é acessível a partir de todas as outras telas tocando nas outras telas e pressionando .




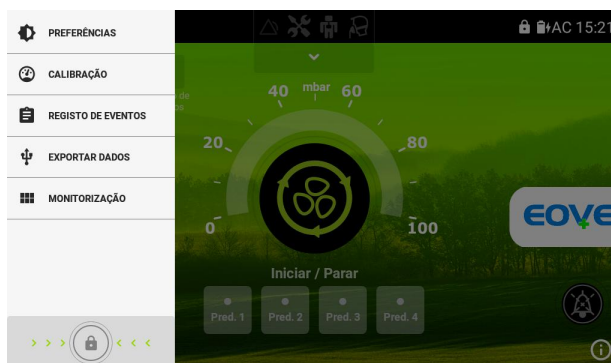
1. Símbolo de ativação dos acionadores inspiratórios (I) e expiratórios (E)
2. Indicador do perfil paciente: indica se o paciente é adulto ou pediátrico.
3. Configuração do circuito: circuito único + válvula, circuito único + válvula com sensor de fluxo,, circuito duplo com adaptador, circuito único com fuga, circuito único com fuga + máscara ventilada ou circuito único com máscara ventilada.
4. Modo de ventilação: escolher entre A(VCV), A(PCV), PSV, MPV, MPP, PSV VT, V-SIMV, P-SIMV, CPAP, PAC, ST, VTS, C-FLOW no menu clínico.
5. Sinal de alarme: na presença de um alarme ativo, acende-se com a cor correspondente ao alarme.
6. Indicador de alarme: indica o tipo de alarme (técnico, circuito ou fisiológico)
7. Estado do modo Clínico bloqueado ou desbloqueado
8. Indicador de carga da bateria: indica o nível de carga residual da bateria ou se a bateria está em carregamento
9. Indicador de alimentação elétrica: indica se o dispositivo funciona com alimentação de rede (CA), bateria externa (CC) ou bateria interna (%)

10. Hora: indica a hora no formato "24 horas". Configurável no menu Preferências
11. Aba Alarmes ativos
12. Tecla de inibição e pré-inibição de alarmes: na presença de um alarme ativo, acende-se com a cor correspondente ao alarme. Silencia o alarme ou impede os alarmes de tocarem nos próximos dois minutos
13. Tecla de Informações: exibe as definições dos modos ativos
14. Menu Modo predefinido (1-4): predefinições configuradas pelo médico e acessíveis ao paciente quando necessário
15. Botão Iniciar/Parar: inicia ou para a ventilação
16. Indicador de pressão de ar: indica a pressão de respiração fornecida
17. Tecla de acesso ao manual: visualiza o manual do usuário.
18. Tecla para desligar o módulo
19. Data e hora: Configurável no menu Preferências
20. Menu Registro de eventos
21. Acesso direto aos menus clínicos
22. Botão de menu: permite acessar a tela do paciente e os menus clínicos

Navegação na tela do paciente e menus

A partir dessa tela, o paciente pode modificar as preferências e calibrar o circuito. A calibração deve ser realizada em cada alteração da configuração do circuito. Este procedimento encontra-se explicado no Capítulo 4 do presente manual.


Na tela inicial, selecionar  para acessar os menus Preferências, Calibração, Registro de eventos, Exportar dados e Monitorização.



Pressionar Preferências para selecionar a tela correspondente (ver a seguir).



A partir desta tela, o paciente pode efetuar as seguintes configurações:

Rotação da tela	Rotação da tela em 180°. Pressione o seletor para girar a tela.
Definições em lista	Permite apresentar as definições em lista nos menus clínicos.
Luminosidade	Regulação do nível de luminosidade. Arrastar o círculo azul da esquerda para a direita para escolher a luminosidade preferida.
Som da campanha	Nível acústico regulável dos alarmes. Arrastar o círculo azul da esquerda para a direita para escolher o volume preferido.
	AVISO
	O volume deve ser regulado baseado no estado crítico do paciente.

Data atual	Definição do dia, mês e ano. Para definir a data, clicar no texto e escolher a data do calendário. No final, pressionar Done (concluído).
Hora atual	Definição da hora atual no formato "24 horas". Para definir a hora, selecionar a hora desejada e pressionar Done (concluído) no final.

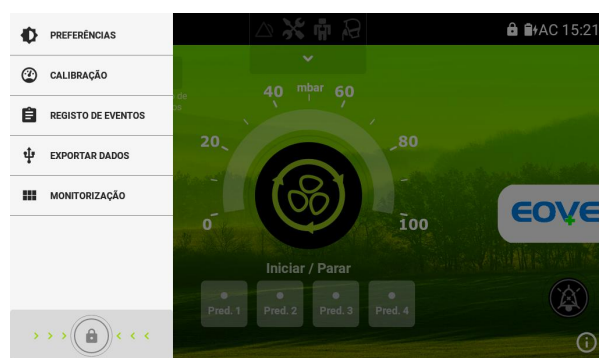
No menu das preferências, o usuário pode acessar também aos dados relativos

ao rastreamento e conexões.



Navegação na tela de Monitorização

Nesta tela, o paciente ou o cuidador pode acessar às monitorizações.




Este menu é igual ao integrado nos menus clínicos.

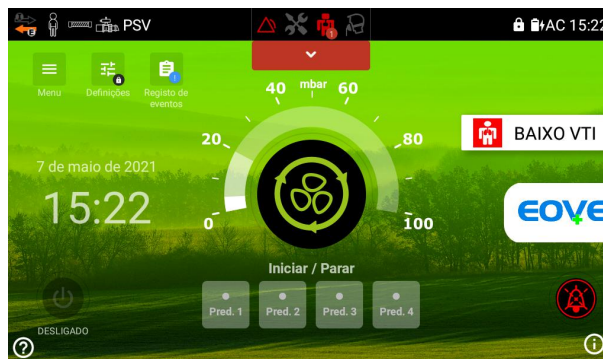
Navegação pela tela de Tendências

A partir do menu de monitorização, o paciente ou prestador de cuidados pode acessar a média dos dados monitorizados ao longo das últimas 24 horas.



Menu Alarmes ativos

Para acessar à lista dos alarmes ativos do ventilador, no menu Paciente, pressionar 



Nesta tela, o usuário pode acessar os alarmes ativos.



Ver Capítulo 4 para informações detalhadas sobre alarmes.

Modificar o modo predefinido



1. Configuração predefinida atual / Configuração predefinida ativada	3. Predefinições não salvas
2. Configuração predefinida salva, mas não ativada	

Para modificar a configuração predefinida, clicar na configuração ativável que deseja ativar.

Clicar no botão de informações para apresentar as configurações que estão sendo utilizadas, bem como os parâmetros das predefinições ativadas e ativáveis.



Tela Exportar dados

A tela de gestão dos dados permitirá ao usuário exportar ou gerar dados de ventilação sob a forma de um arquivo .EOZ.



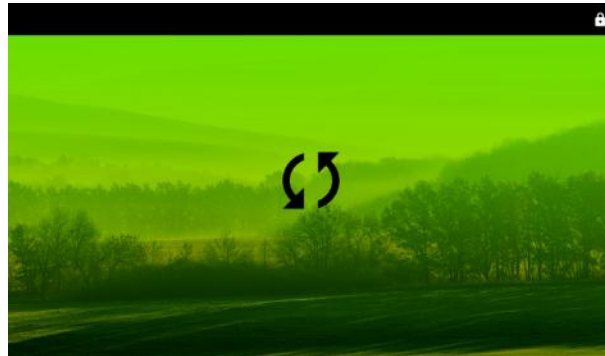
É automaticamente gerado um arquivo todos os dias às 08h05 (ou no próximo início se o dispositivo não estiver ligado às 08h05).

Os últimos 30 arquivos correspondentes aos últimos 30 dias de ventilação podem ser recuperados por este menu.


Cada arquivo contém 24 horas de formas de onda de ventilação em 80 ms de amostragem (40 ms quando a opção recém-nascido está ativada), um mês de monitorização num minuto de amostragem e vários meses de histórico das tendências diárias.

Tela de sincronização

A tela de sincronização aparece durante uns segundos no início da interface. Pode também aparecer brevemente durante a utilização, sem afetar a ventilação.

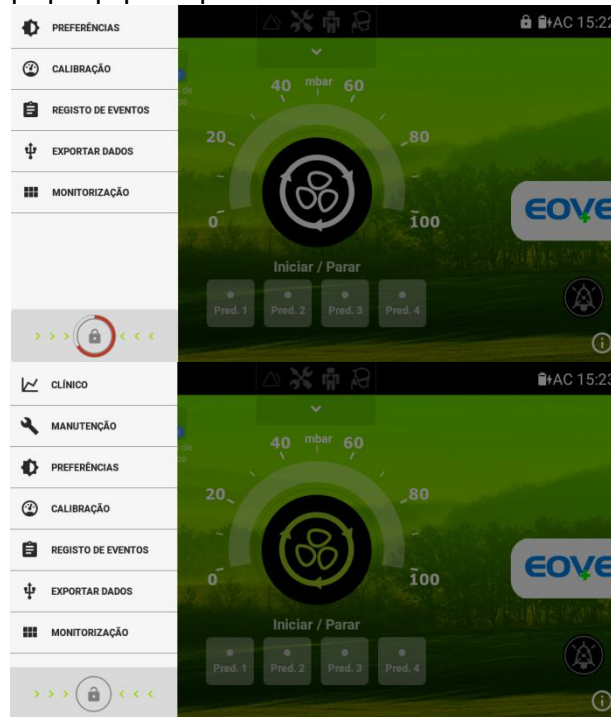



Acesso ao Menu Clínico

OBSERVAÇÃO	Não acessar o menu Clínico (modo desbloqueado ) se não for autorizado por um médico.
------------	--

Para acessar o menu Clínico:

1. Selecionar o menu.
2. Manter pressionada a tecla de bloqueio até que fique vermelha. Confirmar a mensagem pop-up para poder acessar o menu Clínico.



As páginas clínicas podem igualmente ser acessadas diretamente com o botão  na tela paciente.

Menu de configuração

OBSERVAÇÃO	Apenas é possível acessar à tela Clínico (médico) quando o menu clínico estiver desbloqueado. O desbloqueio deve ser efetuado apenas por um médico ou um profissional de saúde ou a seu pedido.
------------	---

Acessar ao menu de configuração escolhendo a aba "CONFIG" nos menus clínicos.



A partir desta tela é possível modificar as configurações abaixo ilustradas e executar uma calibração. É suficiente pressionar o quadro da configuração que

se deseja modificar para que fique evidenciada em verde.

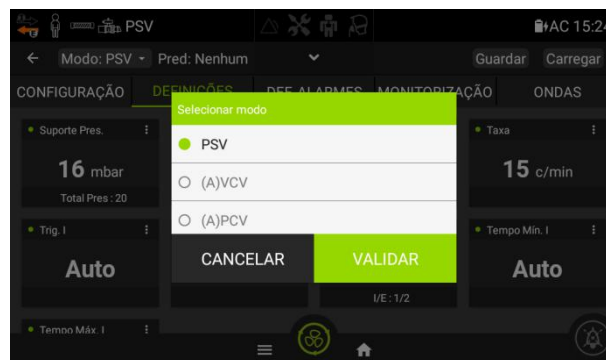
1. Tipo de paciente: adulto ou pediátrico. A opção de recém-nascido pode ser ativada no modo pediátrico.	4. Calibração: a ser realizada após cada modificação da configuração do circuito.
2. Tipo de circuito: com válvula, com fuga ou com máscara/bucal.	5. Ativação do sensor FIO2 (aciona uma calibração de 21% com a fonte de oxigênio fechada)
3. Ventilação: seleção do tipo (pressão/volume) e modo	6. Nível de fugas: Débito de referência da máscara ou do dispositivo de fuga intencional a 15 cmH2O. Entre 0 l/min e 100 l/min (só na configuração com fuga) ou AUTO (correspondente a 40 l/min a 15 cmH2O).

Quando a opção Recém-nascido está ativada, o ventilador adaptará as funções de sincronização (nos modos de fuga) e a frequência de amostragem de dados para os pacientes de menor peso.

Alteração do modo de ventilação

No menu Configuração paciente, escolher primeiro o tipo de circuito e o tipo de ventilação, o ventilador propõe então a lista dos modos disponíveis.

A partir do menu Clínico, selecionar a barra de modo na parte superior esquerda da tela.



Escolher o modo desejado. Os modos em cinza não estão acessíveis.

Alteração do modo de ventilação durante a ventilação

Com a ventilação ligada:

A alteração do modo de ventilação durante a ventilação pode ser realizada a partir do menu de configuração ou a partir do menu clínico. No entanto, não será possível alterar o tipo de circuito ou o tipo de paciente durante a ventilação.

No menu de Configurações, primeiro escolher o tipo de circuito e o tipo de ventilação, o ventilador irá então propor uma lista dos modos disponíveis.

A partir do menu clínico, selecionar a barra de modo na parte superior esquerda da tela. Escolher o modo desejado. Os modos em cinza não estão acessíveis.

Uma vez selecionado o novo modo:



O novo modo de ventilação é apresentado em verde na parte superior direita da tela.

Os parâmetros de ventilação são apresentados na tela e podem ser alterados antes de iniciar a nova terapia.

São apresentados dois botões na parte superior direita da tela:

- oAplicar: inicia a terapia com o novo modo de ventilação e os seus parâmetros (após validação).
- oCancelar: cancela as alterações do novo modo de ventilação.

Uma vez aplicado, o novo modo de ventilação é apresentado na barra superior e na parte superior esquerda da tela. Os botões de gestão das predefinições são novamente apresentados na parte superior direita da tela.



Predefinições

O ventilador Série EO pode memorizar até quatro configurações de ventilação predefinidas. Essas configurações podem ser definidas pelo médico assistente para criar opções de tratamento alternativas e personalizadas que podem ser utilizadas conforme a hora do dia ou da atividade do paciente. As predefinições podem prever definições diferentes do circuito, da ventilação e dos alarmes. Durante a ventilação é possível passar de uma configuração a outra.

OBSERVAÇÃO	Na presença de mais de uma configuração predefinida, seguir as instruções do médico assistente em relação a quando e como devem ser usadas.
	Durante a ventilação não é possível passar de uma configuração para pacientes adultos para aquela de pacientes pediátricos. Passar de uma configuração adulta para pediátrica desativa as predefinições anteriormente memorizadas. Quando é definida, cada configuração predefinida guarda os dados de configuração e calibração iniciais. Antes de salvar as predefinições, executar sempre uma calibração.

	Ao realizar uma calibração ou ao alterar uma configuração predefinida com uma configuração predefinida ativa, o ventilador propõe que sejam salvos os novos parâmetros na configuração predefinida ativa e mantenha-se essa configuração predefinida ativa. Se o usuário optar por não memorizar os parâmetros na configuração predefinida, a mesma será desativada.
--	--

Configuração das predefinições



Na faixa na parte superior das páginas clínicas, é possível:

1. Salvar o modo ativo numa configuração predefinida e atribuir-lhe outro nome
2. Carregar uma configuração predefinida salva anteriormente (para visualizar o seu conteúdo)
3. Limpar uma predefinição (apenas apresentada se uma configuração predefinida estiver ativa ou carregada)

OBSERVAÇÃO	Para alterar uma configuração de configuração predefinida, confirmar a gravação dos parâmetros na configuração predefinida ou utilizar o botão Salvar (Guardar) (1).
------------	--

Menu Registro de eventos



Essa tela mostra cada tipo de alarme, modificações de configuração, troca de configuração e qualquer evento de ligar/desligar. É possível salvar e consultar mais de 10 000 eventos.

Os eventos estão disponíveis por data. Para ver um evento de um dia anterior, clicar nas setas verdes nos dois lados da data ou utilizar os filtros.

Dois filtros estão disponíveis:

Filtros por data para apresentar os eventos de uma data específica

Filtro de alarme para apresentar apenas os eventos de alarme

Ambos os filtros podem ser ativados ao mesmo tempo.

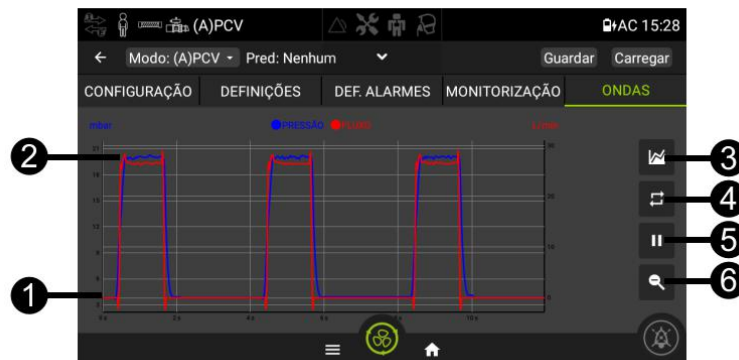


Aba de monitorização



Essa tela mostra os dados fisiológicos do paciente.

Aba de formas de onda



1. Fluxo em vermelho	4. Seleção: formas de onda normais ou loops
2. Pressão em azul	5. Reprodução / Pausa de formas de onda
3. Seleção dos dados: pressão, fluxo e volume	6. Redefinição do zoom

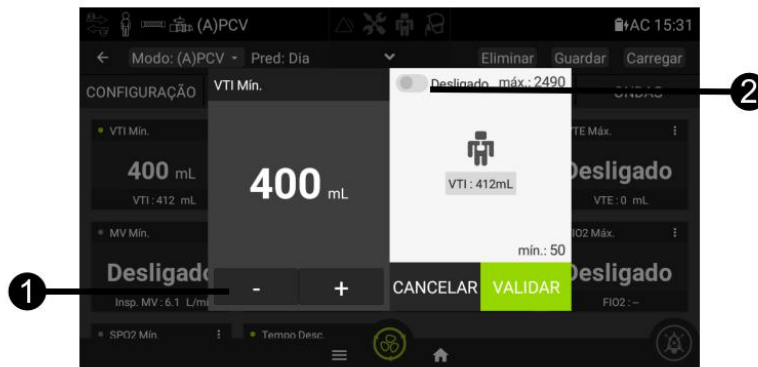
Essa tela mostra os dados do paciente e é atualizada a cada respiração. A escala temporal adapta-se à frequência respiratória do paciente a cada minuto. Essa tela mostra 3 ciclos de ventilação em termos de pressão e fluxo.

Aba de parâmetros e alarmes (modo lista DESLIGADO)

Essa tela permite que o profissional de saúde ou o médico defina os parâmetros dos alarmes.



Mostra os valores de monitorização do paciente associados a um alarme. Selecionar o valor que se deseja modificar.



Nessa tela, regular os valores com sinais de mais e menos (1) ou mover o seletor (2) para o posicionar em DESLIGADO (após confirmação da mensagem pop-up) ou em LIGADO (fica então verde).

Aba de definições e configurações de alarmes (modo de lista LIGADO)

Esta tela permite configurar as definições de ventilação, bem como as definições de alarmes. Quando são apresentadas sob a forma de lista, o lado direito da tela mostra simultaneamente os dados de monitorização em tempo real.



1. No menu das definições, clicar num valor




2. Regular o valor com + e -

3. Depois de cada definição regulada pressionar VALIDAR para aplicar as alterações.

Determinados parâmetros podem ser definidos para DESLIGADO ou AUTO da mesma forma que no modo de lista desativado.

Capítulo 3 - Informações sobre o dispositivo

Configurações do circuito do paciente, alimentação elétrica e acessórios

	AVISO
	Para o circuito, utilizar apenas componentes com marcação CE e compatíveis para uma utilização com o MV-150.
	Quando utilizar uma interface não invasiva, a medida do volume de gás exalado pelo paciente pode ser afetada pelas fugas.
	Para assegurar o correto funcionamento do circuito, é aconselhável efetuar uma calibração da configuração de cada novo circuito.
	Instalar com cuidado os tubos do circuito do paciente de modo a evitar o risco de sufocamento ou tropeço.
	O órgão responsável deve garantir, antes da utilização, a compatibilidade entre o ventilador e todos os acessórios previstos para a conexão com o paciente.
	ATENÇÃO
	Para os pacientes pediátricos, verificar se o tipo de circuito respiratório é adequado a uma criança. Os circuitos dos pacientes pediátricos devem ser usados quando o volume corrente for inferior a 300 ml.

Opções para o circuito do paciente

OBSERVAÇÃO	A configuração com fuga é recomendada para a ventilação não invasiva, no entanto, os modos com fuga do MV-150 são compatíveis com uma ventilação invasiva se usados em combinação com sistemas para a fuga intencional como o acessório porto exalatório.
------------	---

O ventilador MV-150 pode ser utilizado com cinco diferentes circuitos, como ilustrado a seguir. Os circuitos respiratórios podem ter um diâmetro de 10, 15 ou 22 mm. Ver a tabela a seguir para selecionar os circuitos e parâmetros adaptados aos diferentes tipos de pacientes.

De 30 ml a 300 ml	Pediátrico	10 mm ou 15 mm
> 300 ml	Adulto	15 mm ou 22 mm

Os cinco tipos de circuitos utilizados pelo ventilador EOVE são mostrados na seguinte tabela:

Circuito com linha única com válvula	Circuito com linha única com válvula expiratória (integrada no circuito)
Circuito com linha única com válvula + fluxo proximal	Circuito com linha única com válvula expiratória e sensor de fluxo proximal
Circuito duplo (com adaptador)	Circuito com linha dupla (válvula expiratória integrada no adaptador)
Circuito único com fuga	Circuito com linha única com fuga intencional e porto exalatório ou adaptador proximal
Circuito único com máscara/peça bucal	Circuito com linha única com máscara/peça bucal e porto exalatório ou adaptador proximal

	ATENÇÃO
	Para garantir a precisão do desempenho, é mandatório executar uma calibração a cada modificação da configuração do circuito.
	O tubo do sensor de fluxo proximal azul deve ser conectado do lado paciente prestando atenção aos símbolos para os encaixes do ventilador. Se conectado de modo errado, o VTE não será visualizado.
	Não conectar a interface do paciente antes de iniciar a calibração. Por interface do paciente entende-se qualquer componente como cateteres, máscaras, tubos para traqueotomia ou dispositivo de fuga intencional calibrados.

Calibração

O ventilador EOVE pode ser calibrado a fim de permitir uma ampla gama de configurações de circuitos e acessórios. Essa calibração verifica a conformidade das características da configuração de circuito escolhida.


Acesso à tela de calibração

1. No menu Paciente ou Clínico escolher o submenu Calibração.
2. Tampar o circuito no nível da conexão do paciente manualmente ou com um obturador adaptado.
3. Pressionar "Bloqueio".
4. Aguardar até o círculo estar completo.
5. Desbloquear o circuito na extremidade e pressionar o círculo piscante.
6. Aguardar até o círculo estar completo.
7. Sair do menu Calibração clicando no círculo "Resultado".



8. Se a calibração falhar ou se for pressionado o botão "Interromper", é apresentada uma mensagem de erro com o motivo da falha.



OBSERVAÇÃO O	Se após uma calibração for exibido um aviso no touchscreen, a ventilação pode prosseguir se a configuração corresponder aos símbolos visualizados. Sinalizar o evento ao profissional de saúde.
	AVISO
	As máscaras de fuga podem ser adicionadas no passo 5 (circuito aberto) para medições de pressão mais precisas e para funcionamento ótimo do alarme de desconexão. Isto deve ser considerado em particular para os pacientes neonatais.
	Algumas configurações de circuito e acessórios (principalmente na configuração pediátrica com fuga), com altas resistências dentro do circuito, podem causar a falta de ativação do alarme "DESCONEXÃO". Para pacientes ventilados mecanicamente, o alarme "DESCONEXÃO" deve ser testado após cada calibração, alteração de definições ou modificação na configuração dos circuitos. No caso em que a detecção do alarme de desconexão não seja eficaz, é necessário definir um alarme no VTI Min (na configuração com fuga) ou um VTI Max (na configuração com válvula) como reserva para o reconhecimento de casos de desconexão.

Conexão das configurações de circuito

Circuito com linha única com válvula:

1. Conectar os eventuais acessórios necessários (por ex. umidificador ou filtro)
2. Conectar o tubo ao encaixe inspiratório/circuito na parte frontal do dispositivo (ver imagem)
3. Fixar as linhas de pressão proximal e da válvula aos encaixes da pressão proximal e da válvula (ver imagem).
4. Selecionar o tipo de circuito e o tipo de paciente (adulto/pediátrico) no menu de configuração e executar uma calibração.
5. Fixar a máscara do paciente ou outra interface ao circuito do paciente.



Circuito com linha única com fluxo proximal:

1. Consultar os itens 1-3 do procedimento para o circuito com linha única com válvula (ver acima).
2. Adicionar o sensor de fluxo proximal à extremidade do circuito do paciente (tubo azul do lado paciente).

3. Conectar os tubos de fluxo proximal aos relativos conectores (tubo azul ao conector superior).
4. Verificar se o tubo azul no sensor de fluxo está instalado ao lado do paciente.
5. Selecionar o tipo de circuito e o tipo de paciente e executar uma calibração.



Circuito duplo com adaptador EO-DBADAPT:

1. Inserir o adaptador (ver imagem a seguir) na parte frontal do ventilador MV-150 e rosquear bem para assegurar a conexão.
2. Conectar os eventuais acessórios necessários (ver imagem a seguir).
3. Conectar o tubo inspiratório ao encaixe de inspiração e o tubo expiratório ao encaixe de expiração.
4. Selecionar o tipo de circuito e executar uma calibração.

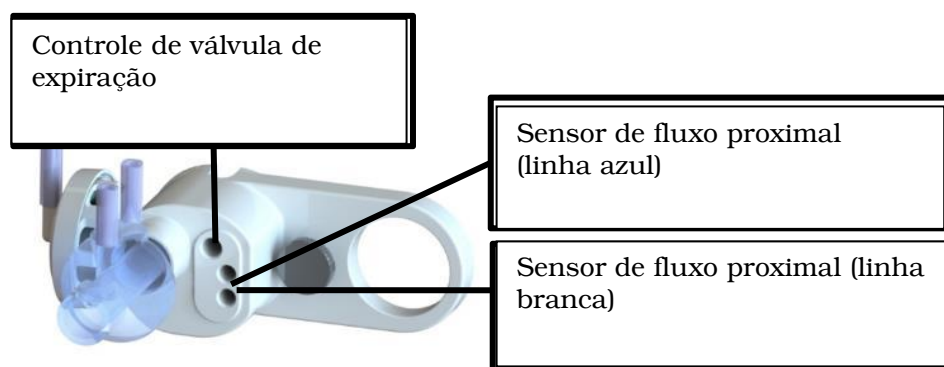
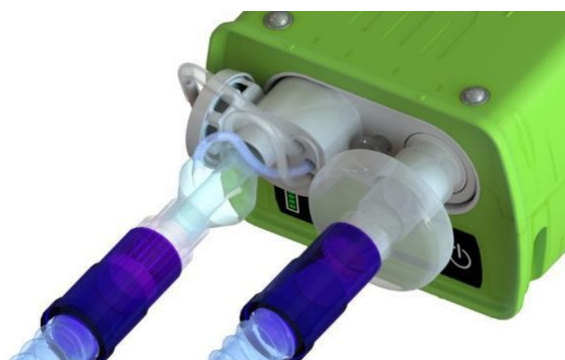


Imagem: adaptador de linha dupla



	ATENÇÃO
	O adaptador para circuito duplo deve ser considerado como uso único e é descartável. O uso de um filtro antibacteriano e a observação das recomendações do fabricante podem permitir o seu reuso e a prevenção de eventuais contaminações cruzadas.

Circuito duplo com adaptador EO-DB2-1P:

1. Aparafusar a interface do adaptador (ver imagem abaixo) no painel frontal do MV150. Apertar firmemente o parafuso para assegurar uma boa conexão.



2. Inserir o adaptador. Certificar-se de que está bem preso em ambos os lados (superior e inferior).



3. Conectar o circuito inspiratório ao encaixe de inspiração e o circuito expiratório ao encaixe de expiração.



4. Selecionar o tipo de circuito (válvula) no menu de Configurações e executar uma calibração.



ATENÇÃO

O adaptador para circuito duplo deve ser considerado como uso único e é descartável. O uso de um filtro antibacteriano e a observação das recomendações do fabricante podem permitir o seu reuso e a prevenção de eventuais contaminações cruzadas.



AVISO

Este acessório é compatível com sistemas de umidificação. No entanto, uma exposição prolongada à condensação pode causar o mau funcionamento da medição de ETV. Se isto acontecer, a remoção e fazer soprado adaptador com ar resolverão o problema. Recomenda-se que o adaptador seja inspecionado regularmente e que o sistema de umidificação ou o nível de umidificação seja ajustado se houver condensação.

Para remover o adaptador:

Pressione os clips acima e abaixo do adaptador (setas vermelhas abaixo) e puxe o adaptador na sua direção ao mesmo tempo:



Circuito único com fuga intencional:

1. Fixar os eventuais acessórios necessários, por ex. umidificador ou filtro.
2. Conectar o tubo inspiratório ao encaixe de inspiração na parte frontal do dispositivo.
3. Conforme a configuração desejada, conectar o tubo de pressão proximal ao encaixe de pressão proximal ou conectar o conector proximal livre como ilustrado a seguir.
4. Verificar se o dispositivo de fuga calibrado está integrado à máscara ou adicionado ao circuito.
5. Selecionar o tipo de circuito com fuga e o tipo de paciente (adulto/pediátrico) no menu e executar uma calibração (sem fuga).



Com adaptador de pressão



Com conector proximal livre





Com conector proximal livre
EO-LMP2 (na interface EO-
DB2-1P)



Com conector proximal livre
EO-LMP2



	AVISO
	Quando se utiliza um circuito único com fuga intencional e a pressão é baixa demais para um determinado diâmetro de fuga, é possível incorrer em problemas de reinalação.
	Verificar se os orifícios de respiro da máscara ou os dispositivos de fuga constante em correspondência do encaixe da interface não estão obstruídos.
	Sempre que possível, em especial em configurações pediátricas, a calibração deve ser realizada com o maior número possível de acessórios (incluindo a máscara, se necessário) para otimizar as medições de pressão e o funcionamento do alarme de desconexão. O alarme de desconexão deve ser sempre testado após a calibração. Um alarme Vti Baixo deve ser utilizado no caso de um alarme de desconexão ineficaz.

Máscara/peça bucal com conector proximal livre:

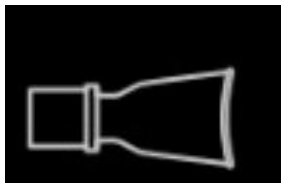
1. Fixar os eventuais acessórios necessários, por ex. umidificador ou filtro.
2. Conectar o tubo inspiratório ao encaixe de inspiração na parte frontal do dispositivo.
3. Conforme a configuração desejada, conectar o tubo de pressão proximal ao encaixe de pressão proximal ou conectar o conector proximal livre como ilustrado a seguir.
4. Selecionar o tipo de circuito "máscara/peça bucal" e o tipo de paciente (adulto/pediátrico) no menu e executar uma calibração.



Com adaptador de pressão proximal



Com conector proximal livre



Com conector proximal livre
EO-LMP2 (na interface EO-
DB2-1P)



Com conector proximal livre
EO-LMP2



Acessórios compatíveis com MV-150

O ventilador MV-150 é compatível com uma série de acessórios.

Célula e cabo FiO₂ (O2CELCBL)

Cabo SpO₂ (EO-SPO2CBL)

Bolsa Nômade (EO-NOMADBAG-EVO)

Bolsa Viagem (EO-TRVELBAG1X0)

Cabo de alarme remoto 2 m (EO-ALARMCBL)

Cabo de alarme remoto 4 m (EO-ALARMCBL4)

Sensor de fluxo proximal (EO-PFLOWS)

Pacote de bateria (EO-BAT9 / EO-BATPCK) - Ver manual EO-BAT9

Cabo em Y (EO-CPLPACK)


Cabo em Y (EO-EXTBATCBL) - Ver manual EO-BAT9

Alimentação CA para cabo em Y (EO-YCBLPWR)


Suporte (EO-TROLLEY)*

Suportes verticais (EO-UPRIGHT)


*Não aplicável no Brasil

	AVISO
	Antes de utilizar qualquer acessório, ler sempre atentamente o guia rápido para o usuário e o manual do usuário.
	Antes de utilizar o conjunto de baterias EO-BAT9 (EO-BATPCK), leia o manual de utilização do EO-BAT9.
	O ventilador MV-150 deve ser utilizado apenas com os acessórios recomendados pela EOVE. A conexão de outros acessórios pode levar a complicações para o paciente ou danos ao dispositivo.

Conexão dos acessórios do circuito do paciente

	AVISO
	A adição ou a remoção dos componentes do circuito pode incidir negativamente no desempenho de ventilação.
	Sempre que for adicionado ou removido um acessório ou componente do circuito do paciente, é aconselhável executar uma calibração do circuito.
	Não utilizar tubos de ar eletricamente condutivos ou antiestáticos.


Conexão de um filtro antibacteriano

	AVISO
	Se o dispositivo for usado em diversos pacientes, é indispensável utilizar um filtro antibacteriano para prevenir o risco de contaminação cruzada.
	Controlar regularmente para que o filtro antibacteriano e a válvula expiratória não apresentem vestígios de umidade ou outros contaminantes, sobretudo durante a nebulização ou a umidificação. Se não o fizer, isso pode traduzir-se numa maior resistência do sistema respiratório e/ou imprecisões na medida do gás expirado.
	Utilizar apenas filtros antibacterianos conforme as normas de segurança correspondentes, entre os quais ISO 23328-1 e ISO 23328-2.
	ATENÇÃO
	O filtro antibacteriano deve ser utilizado e substituído segundo as especificações do fabricante.

Para conectar um filtro antibacteriano ao ventilador MV-150:

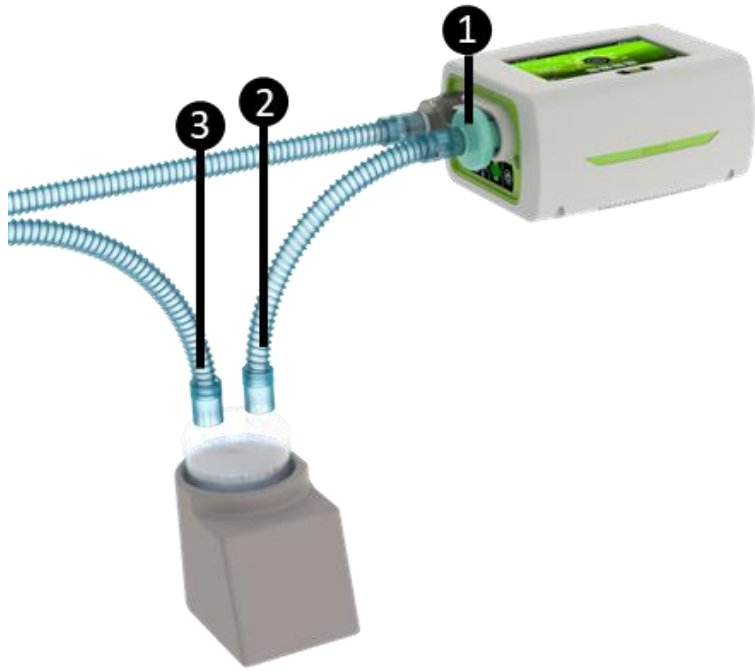
1. Fixar o filtro antibacteriano ao encaixe inspiratório do dispositivo.
2. Conectar o tubo de respiração no outro lado do filtro.
3. Executar uma calibração.
4. Conectar a interface do paciente à outra extremidade do tubo de respiração.

Conexão de um umidificador


 AVISO
Para prevenir lesões pulmonares durante a ventilação invasiva, é necessária a umidificação do gás inspirado.
Colocar sempre o umidificador sobre uma superfície plana situada mais abaixo em relação ao ventilador e ao paciente, de modo a prevenir que máscara e tubos se encham de água.
Verificar se o umidificador está configurado segundo as instruções do fabricante.
Adotar as precauções necessárias para evitar que a água dentro do circuito chegue ao paciente (por ex. um separador de condensação).
Certifique-se sempre de que o umidificador está devidamente colocado junto do ventilador e que não existe o risco de entrada de água no dispositivo.
Utilizar apenas HME conforme as normas de segurança correspondentes, entre os quais ISO 9360-1 e ISO 9360-2.
ATENÇÃO
Antes de transportar o umidificador, verificar se a bandeja de água está vazia e perfeitamente seca.

Para conectar um umidificador a um circuito:

1. Conectar o circuito ao encaixe inspiratório (após o filtro antibacteriano) no dispositivo.
2. Conectar a outra extremidade do circuito ao encaixe de entrada no umidificador.
3. Conectar o circuito do paciente ao encaixe de saída no umidificador.



Conexão do oxigênio suplementar

 AVISO
Utilizar apenas oxigênio de qualidade médica.
Antes de ativar a alimentação e o oxigênio, verificar se o dispositivo está ventilando.
Quando o dispositivo não está ventilando, o fluxo de oxigênio deve ser desligado de modo que não se acumule no dispositivo. O acúmulo de oxigênio cria perigo de incêndio.
O oxigênio fomenta a combustão. Utilizar o oxigênio apenas em locais bem ventilados. Utilizar o oxigênio enquanto fuma ou na presença de uma chama viva cria perigo de incêndio.
O oxigênio suplementar deve ser adicionado na entrada de oxigênio do ventilador MV-150, na parte de trás do dispositivo.
Monitorizar o oxigênio suplementar usando FiO2 e os alarmes correspondentes.
A entrada de O2 é concebida para funcionar com pressões até 50 kPa durante a ventilação, mas graças à presença de um regulador que limita o fluxo a menos de 20 l/min, é possível utilizar fontes de oxigênio até 400 kPa. Se, ao parar a ventilação, a pressão de O2 superar os 50 kPa, não existe qualquer risco para o ventilador, mas o tubo de alimentação do oxigênio pode desconectar-se do adaptador. Nesse caso, a alimentação de oxigênio deve ser parada imediatamente.
Para a conexão ao adaptador de entrada do ventilador, utilizar sempre um tubo flexível sem outros meios de fixação. Não apertar o tubo com um colar ou elementos similares para aumentar a resistência à pressão em correspondência da entrada do ventilador; isso pode danificar o ventilador.
Desligar sempre a alimentação do oxigênio quando, por qualquer razão, a ventilação parar.
O ventilador MV-150 não foi concebido para ser utilizado com gases anestésicos.
O oxigênio pode ser adicionado até um fluxo máximo de 20 l/min. Devido a esta limitação, nem sempre é possível atingir valores de FiO2 superiores a 50%. No modo C-FLOW, o fluxo de oxigênio pode ser aumentado até 60 L/min para atingir concentrações mais elevadas; no entanto, o nível de oxigênio deve ser sempre fixado abaixo do fluxo fixado para evitar qualquer risco.
Para um determinado fluxo de O2, a concentração pode variar com base em diversos parâmetros, tais como volume, tempo inspiratório, frequência respiratória, PEEP, fuga, interface, circuito do paciente.

Para conectar o oxigênio suplementar:

1. Desbloquear a entrada do oxigênio na parte de trás do dispositivo empurrando para cima o clipe de bloqueio.
2. Inserir o adaptador do oxigênio (fornecido com o ventilador MV-150) na entrada do oxigênio.
3. Fixar a extremidade do tubo de alimentação do oxigênio (fornecido com o ventilador MV-150) ao adaptador do oxigênio.
4. Conectar a extremidade do tubo de alimentação do oxigênio à fonte de oxigênio.
5. Iniciar a ventilação.
6. Ligar o oxigênio e regular o valor prescrito de fluxo ou o nível de FiO2.

Para desconectar o oxigênio suplementar:

1. Desligar a fonte de oxigênio.

2. Desbloquear a entrada do oxigênio a baixo fluxo na parte de trás do dispositivo empurrando para cima o clipe de bloqueio.
3. Remover o adaptador de oxigênio do encaixe do oxigênio.

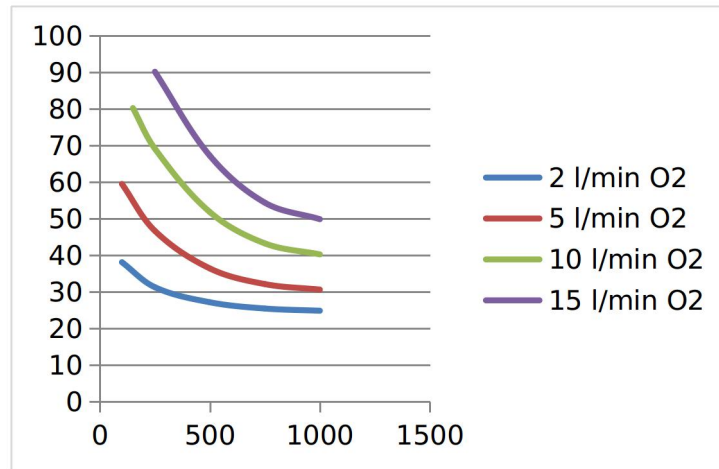


Imagem: variação teórica do valor % de oxigênio em função do volume corrente em ml

ATENÇÃO

Antes de desconectar o oxigênio suplementar, verificar se a alimentação de oxigênio foi desligada. O ventilador deve ser ligado e desligado depois de o oxigênio ter sido desligado. Em casos raros (com dispositivos fabricados antes de SN EO1500320510), se o oxigênio for deixado aberto durante a parada ou início do ventilador, isto pode levar a um bloqueio temporário da válvula de segurança O2. Se isto ocorrer, desligar a fonte de oxigênio, desligar a mangueira do adaptador (deixando-a ligada ao ventilador) e reiniciar a unidade de modo que a válvula de segurança possa abrir.

Conexão de um sensor FiO2



AVISO

O ventilador MV-150 pode ser utilizado com um sensor FiO2 opcional com alarmes de concentração mínima e máxima. Esse sensor deve ser utilizado sempre, de modo a garantir que ao paciente seja fornecida a concentração prescrita de oxigênio.

1. Inserir o cabo FiO2 no encaixe FiO2.
2. Inserir o sensor FiO2 na outra extremidade do cabo FiO2.
3. Fixar o adaptador em T ao encaixe inspiratório do paciente.
4. Inserir o sensor FiO2 no adaptador em T.

ATENÇÃO

Para visualizar as medidas FiO2 e definir os alarmes, ativar a monitorização FiO2 no menu de Configurações. Quando é ativado o sensor de oxigênio, este calibra-se automaticamente com a concentração ambiente (21%). O sensor deverá estar isento de qualquer oxigênio durante desta operação.

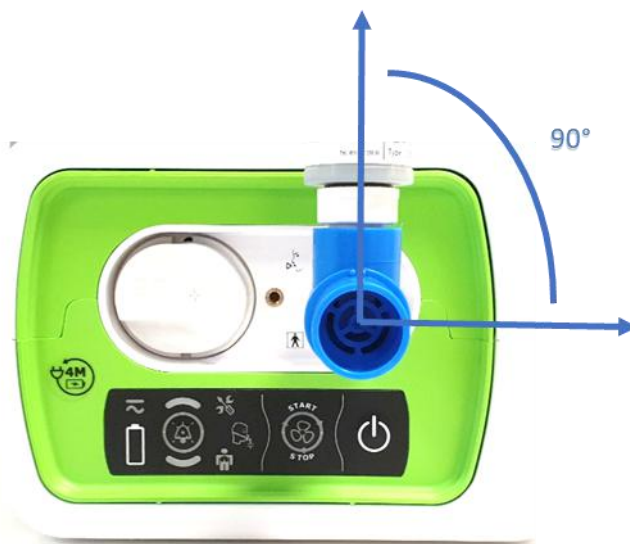
Material a ser utilizado

Cabo FiO2: O2CELCBL

Célula FiO2: ENVITEC OOM102-1 ou equivalente

Adaptador em T para a célula: ENVITEC 46-006005 ou equivalente

Instalação do conector em T e da célula



AVISO

A posição da célula FIO2 tem uma influência na medição.
A célula FIO2 deve ser colocada verticalmente para atingir os desempenhos de medição esperados.

Conexão de um oxímetro de pulso



AVISO

Utilizar apenas sensores com oxímetro de pulso para dedo NONIN compatíveis

ATENÇÃO

Alguns fatores podem afetar negativamente o desempenho do oxímetro de pulso ou a precisão das leituras (por exemplo, dispositivos que obstruem o fluxo sanguíneo (cateteres arteriais, esfigmomanômetros, linhas de infusão etc.), luz ambiente excessiva, movimento excessivo, interferências eletromagnéticas, umidade no sensor, sensor aplicado incorretamente, tipo de sensor incorreto, sensor não no nível cardíaco, pulso fraco, pulsações venosas, anemia ou baixas concentrações de hemoglobina, verde indocianina ou outros corantes endovasculares, carboxihemoglobina, meta-hemoglobina, hemoglobina disfuncional, unhas artificiais ou esmalte).

Para conectar o oxímetro de pulso:

1. Conectar o conector do oxímetro de pulso ao conector SpO2 (oxímetro de pulso) na parte traseira do dispositivo.
2. Conectar ao paciente.

ATENÇÃO

Para remover o cabo, acione o anel de bloqueio. Não torcer.

OBSERVAÇÃO

Quando usado em conjunto com o monitor Sentec, o SPO2 e o ritmo cardíaco serão derivados do sensor NONIN.

Conexão de um alarme à distância

Com o acessório de cabo de alarme a distância, é possível conectar um alarme à distância ao ventilador. Esse alarme sinaliza qualquer evento que requeira intervenção imediata. Quando um alarme é ativado, no ventilador é ativado um sinal acústico e visual. Para instruções completas sobre o uso do alarme à distância, ver o guia do usuário do alarme à distância.

Conectar uma bateria externa (EO-BAT9)

Consultar o manual do usuário de EO-BAT9.

Conectar um monitor Sentec PCO2/SPO2

Para ligar um monitor Sentec, utilizar um conversor RS232/USB para ligar a saída RS232 do monitor à tomada USB-1 do MV-150 depois de ter ligado os dois dispositivos.

No menu de preferências (aba de informações), verificar se o estado de conexão do monitor Sentec está "ligado".

ATENÇÃO
O monitor Sentec deve ser ligado antes de ser ligado ao MV-150."
Um alarme de SPO2 baixo pode ser definido para detectar um sensor desligado.
Os usuários do monitor Sentec devem ser devidamente treinados antes de usá-lo.
Para que o MV-150 calcule a correção do desvio da medição de PCO2, a calibração do sensor de PCO2 deve ser realizada antes e depois das medições, sempre respeitando a definição do intervalo de calibração do monitor Sentec.

Calibrar o sensor PCO2 e colocá-lo sobre o paciente de acordo com as instruções da Sentec.


As medições serão exibidas e registradas pelo MV-150 a partir do momento em que são exibidas como válidas pelo monitor Sentec.

Uma vez recolhidas as medições, substituir o sensor na sua caixa para realizar uma nova calibração, o que permitirá ao MV150 calcular a correção relacionada com o desvio da medição PCO2.

É altamente recomendável criar um arquivo de dados no formato EOZ (consulte o menu de exportação de dados para obter mais informações) imediatamente após realizar a segunda calibração do sensor de PCO2.

Conversor RS232/USB utilizado: cabo USB 2 a RS232 DB9 de velocidade total baseado no FTDI tipo FT232R, FT2232 (modo UART) ou FT232B permitindo uma conexão em baud 4800 a 460800.

Conexões elétricas

 AVISO
Atenção aos choques elétricos. Não imergir o dispositivo, a fonte de alimentação ou o cabo elétrico na água.
Verificar se o cabo de alimentação e conector não estão danificados e se o aparelho está em boas condições.
Manter o cabo de alimentação e o dispositivo longe de superfícies quentes.
Perigo de explosão – não utilizar nas proximidades de anestésicos inflamáveis.
Assegurar-se de que o dispositivo e a fonte de alimentação estejam posicionados de modo que permita uma desconexão simples da rede.

O ventilador MV-150 pode ser utilizado com três diferentes fontes de alimentação:


Alimentação de rede

Bateria interna

Alimentação CC externa (por ex. conector de automóvel de 12 V).

Para informações sobre fontes de alimentação ver a seção "Especificações técnicas".

Conexão à rede de alimentação


 AVISO
Verificar se o cabo de alimentação não cria perigos de tropeço ou sufocamento.
Assegurar-se de que o sistema elétrico do edifício e as conexões sejam seguras e de acordo com a regulamentação aplicável. Para os pacientes dependentes do ventilador, considerar o uso de um sistema de alimentação de reserva. Para soluções seguras e adequadas, consultar o manual de uso do pacote de bateria (EOBAT9) e a seção "Conectar duas fontes com o cabo Y" mais adiante.

Para a conexão à alimentação de rede:

1. Conectar o conector CC da fonte de alimentação externa fornecido na parte traseira do módulo MV-150 ou na estação de base. Verificar se o conector está corretamente alinhado e fixá-lo na posição, aparafusando-o firmemente.
2. Inserir a outra extremidade do cabo de alimentação na tomada elétrica.

OBSERVAÇÃO Não torcer ou puxar o cabo de alimentação ou o corpo do conector.

Funcionamento do ventilador com a bateria interna

 AVISO
A bateria do ventilador MV-150, quando utilizada como reserva, deve ser controlada e recarregada regularmente (recomenda-se mensalmente).
Com o passar do tempo, a capacidade residual da bateria diminui. Se a capacidade residual for baixa, não confiar na bateria interna como fonte primária de alimentação e entrar em contato com o seu fornecedor de serviços domiciliares.





Para pacientes dependentes do ventilador que tenham mobilidade, recomendamos fortemente não utilizar a bateria interna como fonte de alimentação primária. É mandatório o uso de uma fonte de alimentação adicional como o pacote de bateria EOVE (EOBAT9) quando o paciente se afasta de uma fonte de alimentação (CA ou CC).
A bateria interna deve ser substituída a cada dois anos ou no momento em que é exibido um aviso de assistência.
A substituição das baterias de lítio ou a combustível por pessoas não qualificadas apresenta perigos (por exemplo, aumento excessivo da temperatura, incêndio ou explosão).
A bateria interna e qualquer outro componente do dispositivo devem ser descartados de acordo com as normas sobre a gestão de resíduos.
ATENÇÃO
Quando a capacidade residual da bateria for baixa, conectar o dispositivo à alimentação de rede CA.
Se a temperatura ambiente ultrapassar 35°C, a bateria interna pode parar de carregar.
Em caso de interrupção de alimentação CA, a bateria garante a ventilação por um tempo limitado. Encontrar uma fonte de alimentação alternativa ou meios alternativos de ventilação (por exemplo, ventilador de emergência ou meios de ventilação manuais).
Se o dispositivo EOVE não for utilizado por um período prolongado, a bateria interna descarrega completamente. Se guardar o seu dispositivo, recarregar a bateria uma vez em cada seis meses. Nunca armazenar um dispositivo com a bateria descarregada.
Conservar o ventilador a temperaturas superiores a 50°C por longos períodos acelera o envelhecimento da bateria. Isso não incide na segurança da bateria ou do dispositivo.





A bateria interna permite que o ventilador EOVE funcione mesmo na falta de alimentação de rede ou quando o dispositivo não está conectado à rede. Quando o ventilador EOVE for alimentado pela bateria interna, o nível de carga da bateria é sinalizado pelos indicadores relativos no teclado e no touchscreen.

OBSERVAÇÃO	Quando o dispositivo está conectado à alimentação de rede, a bateria interna continua carregando tanto durante o funcionamento quanto em standby.
	Para recarregar completamente a partir de zero, a bateria interna leva 6 horas sem ventilação e 6 horas com ventilação.
	A fim de preservar a bateria interna de eventuais repetidas recargas, a bateria interna pode não recarregar quando o nível de carga residual for superior a 95%. Para obter uma carga de 100% pode ser necessário descarregar a bateria abaixo de 95% antes de reconectar o dispositivo à rede.

Autonomia da bateria

Quando o dispositivo for alimentado pela bateria interna, a carga residual da bateria é visualizada como ilustrado na tabela a seguir.

Touchscreen	Teclado	Descrição
		Quando a bateria interna estiver em uso, o nível de carga é visualizado em percentual no touchscreen e por 4 LEDs no teclado.
		Quando a bateria interna estiver em carregamento, no touchscreen é visualizado o símbolo de recarga e, no teclado, os LEDs acendem-se em sequência.

		Quando a bateria interna estiver em carregamento, mas a carga não for suficiente para alimentar o dispositivo, o símbolo amarelo de recarga da bateria é apresentado no touchscreen e pelos LED piscantes no teclado (também é apresentado no caso de determinados alarmes de falha da bateria).
		Quando a carga da bateria for baixa, o símbolo de recarga da bateria é apresentado em vermelho no touchscreen e os LED no teclado ficam vermelhos.

Quando a carga da bateria estiver abaixo de um determinado nível, o usuário é avisado pelos alarmes correspondentes.

A autonomia da bateria interna é determinada por:

Condições ambientais (condições de funcionamento, ver Especificações técnicas)

Condições e idade da bateria

Configuração do dispositivo

Circuito utilizado e fugas involuntárias

A bateria interna do módulo de ventilação funciona durante cerca de 5 horas (+/- 10%) quando o dispositivo é utilizado em conformidade com a seguinte configuração para um paciente adulto (resistência: 20 cmH₂O/l/s, conformidade: 25 ml/cmH₂O):


Pressão inspiratória: 20 cmH₂O, PEEP: DESLIGADO, Frequência respiratória: 15 rpm, I/E: 1/2

A bateria interna funciona durante cerca de 4,5 horas (+/- 10%) quando o dispositivo é utilizado em conformidade com a seguinte configuração para um paciente adulto (resistência: 5 cmH₂O/l/s, conformidade: 50 ml/cmH₂O):

Volume inspiratório: 800 ml, Frequência de ventilação: 20 bpm, I/E: 1/2

Quando o dispositivo é utilizado com a configuração a seguir para um paciente adulto, a bateria interna funciona por cerca 3,5 horas (resistência: 20 cmH₂O/l/s, conformidade: 25 cmH₂O/mb):

Pressão inspiratória: 30 cmH₂O, PEEP: 10 cmH₂O, Frequência respiratória: 15 rpm, I/E: 1/2

	AVISO
<p>Os tempos de funcionamento da bateria interna são indicados para uma utilização fora da estação de base. Quando utilizado na estação, a autonomia irá depender das definições da luminosidade e das opções de proteção da tela e pode ser reduzida em 20% a 30%. Deve ser sempre observado o tempo indicado na tela para obter uma estimativa da autonomia restante nas condições de utilização.</p>	

Conservação e recarga

Se o dispositivo for guardado, a bateria interna, em todo o caso, deve ser recarregada a cada seis meses.

Preparação da bateria para armazenamento a longo prazo

1. O nível da bateria deve ser total.
2. Desligamento do dispositivo.
3. Retirar o cabo de alimentação do dispositivo.

Conexão a uma fonte de alimentação CA externa



AVISO

Quando utilizar um adaptador auxiliar para automóvel, ligar o automóvel antes de conectá-lo ao adaptador CA do dispositivo e desligar o ventilador antes de desligar o automóvel. A funcionalidade de início/parada do veículo deve ser desativada.

Se a fonte de alimentação CA externa estiver abaixo de 12 V, o ventilador MV-150 muda para a bateria interna.

Para conectar-se à alimentação CA:

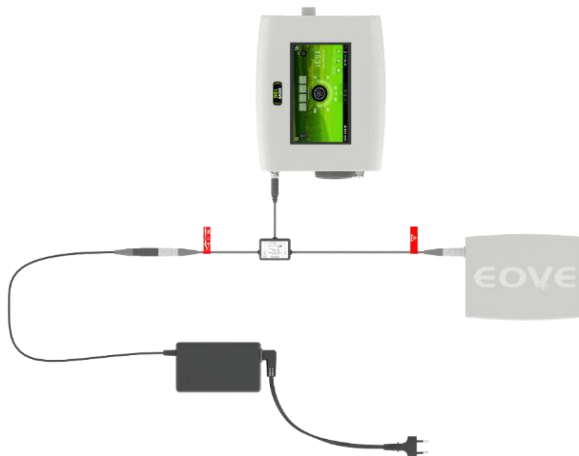
1. Conectar o cabo de alimentação CC na parte traseira do dispositivo.
2. Inserir a outra extremidade do cabo de alimentação na tomada elétrica.

Conectar duas fontes de alimentação utilizando um cabo em Y (EO-CPLPACK)

Está disponível um cabo em Y para colocar em segurança os pacientes dependentes do ventilador em mobilidade ou quando a conexão à alimentação CA não for segura. A solução baseia-se no uso do acessório pacote de bateria (EO-BAT9).

Consultar o manual de uso do pacote de bateria (EO-BAT9) para mais detalhes sobre o seu uso.

Conectar um cabo em Y com o pacote de bateria (EO-BAT9) e com a fonte de alimentação CA (EO-YCBLPWR)



AVISO

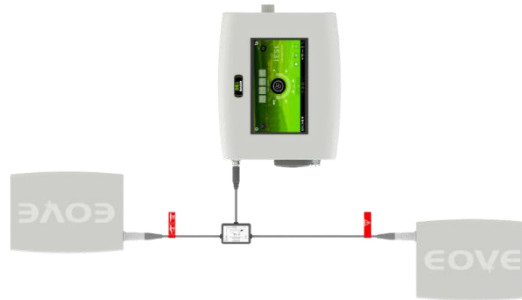
Quando utilizar a solução do cabo em Y com o pacote de bateria (EO-BAT9) e a fonte de alimentação (EO-YCBLPWR), o pacote de bateria (EO-BAT9) precisa ser recarregado pelo menos a cada duas semanas com a fonte de alimentação. Verificar regularmente o nível de autonomia do pacote de bateria indicado no teclado do mesmo.

ATENÇÃO

A parte mais curta do cabo em Y deve se conectar à fonte de alimentação primária (fonte de alimentação CA)

OBSERVAÇÃO O	<p>No caso de uma perda de alimentação de rede em combinação com uma falha da bateria durante o uso do cabo em Y, o ventilador pode desligar e reiniciar a ventilação normalmente dentro de 5 segundos.</p> <p>Quando o MV-150 é desligado nesta configuração, se a alimentação for desligada da tomada CA ou do cabo em Y, o indicador de carga da bateria MV-150 acende um led vermelho durante alguns segundos. Isto é normal e não significa que haja qualquer problema com a bateria do ventilador.</p>
-----------------	--

Conectar um cabo em Y (EO-CPLPACK) com 2 pacotes de bateria (EO-BAT9):

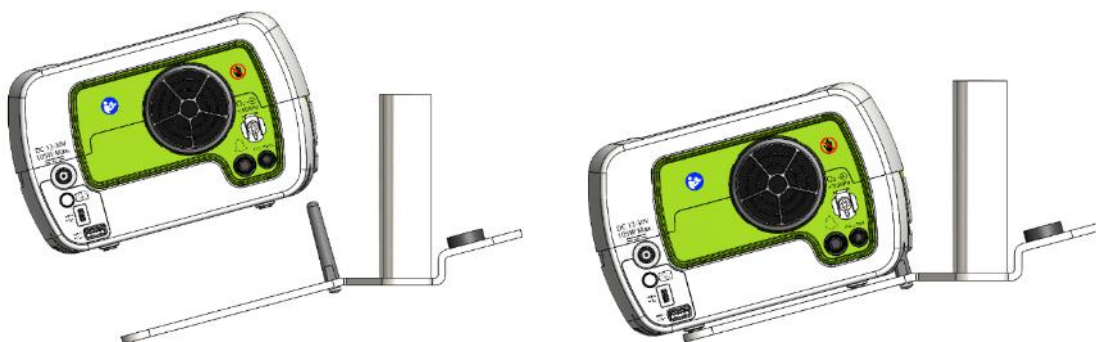


Instalação do suporte MV-150 (EO-TROLLEY)

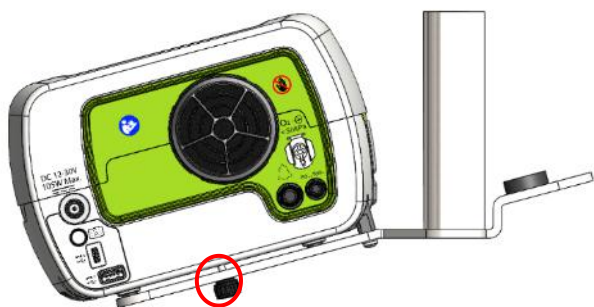
⚠	AVISO
	<p>Quando utilizar o suporte juntamente com o MV-150 e outros acessórios, certifique-se sempre que o conjunto não pesa mais de 20 kg.</p> <p>Utilizar sempre a alça para deslocar o suporte (puxá-lo sempre, nunca o empurrar).</p> <p>O não respeito das presentes instruções poderá prejudicar o ventilador e os pacientes.</p>

O ventilador MV-150 deve ser montado sobre o suporte de acordo com as seguintes instruções:

1 - Inserir o aparelho sobre as colunas previstas para o esse fim:



2 - Fixar o aparelho pela parte inferior com a ajuda do parafuso fornecido:



3 - Inserção do braço

Inserir o braço no espaço previsto sobre o suporte e apertar o parafuso para que fique devidamente fixado

4 - Inserção do umidificador

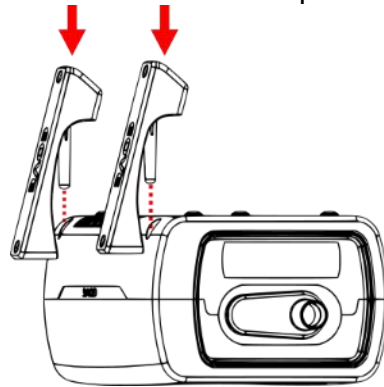
Inserir o umidificador dentro da porta dedicada.



	AVISO
	Utilizar apenas os parafusos fornecidos pela EOVE. Caso contrário, poderá danificar o ventilador ou os acessórios.

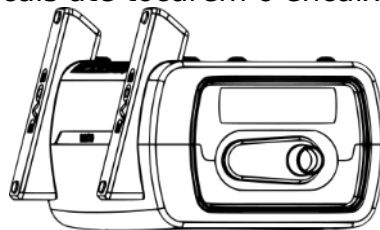
Instalação dos suportes verticais para o posicionamento vertical da unidade

1. Inserir os suportes verticais nas ranhuras na parte inferior da unidade.

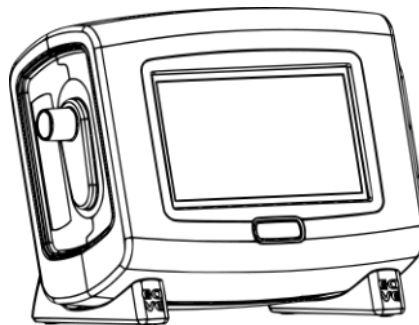


OBSERVAÇÃO	Os suportes verticais são completamente reversíveis e podem ser posicionados na ranhura esquerda ou direita com a mesma funcionalidade
------------	--

Empurrar os suportes verticais até tocarem o encaixe inferior



2. Colocar a unidade sobre estes suportes verticais para utilização em posição vertical



	AVISO
	Certifique-se de empurrar os suportes verticais para dentro até tocarem no encaixe inferior para garantir que a unidade é mantida em segurança
	Verifique a posição dos suportes verticais após mover a unidade

Utilização portátil do ventilador, sistema Click-and-Go.

O ventilador MV-150 oferece diversas soluções que vão ao encontro das exigências de mobilidade dos pacientes, desde breves distâncias até viagens mais longas. Consultar a tabela a seguir para o uso recomendado de cada bolsa EOVE.

	AVISO
--	--------------

	Caso o ventilador seja utilizado, utilizar apenas a bolsa de transporte indicada nas instruções de utilização (bolsa de transporte ou bolsa de viagem) para evitar qualquer desempenho indesejável do ventilador, que possa resultar na morte do paciente. Não utilize a bolsa entregue com o dispositivo, pois não está adaptada para uso durante o transporte.
	Para pacientes dependentes do ventilador quando estão em mobilidade, recomendamos fortemente o uso de uma fonte de alimentação adicional como o pacote de bateria (EO-BAT9).
	ATENÇÃO
	Não inserir objetos pesados ou volumosos no bolso do lado frontal interno da bolsa. Isso pode danificar o touchscreen.

Tipo de bolsa	Uso recomendado
Transporte	Para guardar o dispositivo EOVE com a sua estação de base. Sempre que o dispositivo não for utilizado, para prevenir danos. Para guardar os cabos e circuitos do paciente.
Viagem	Para usar o dispositivo EOVE com a sua estação de base. Para guardar os cabos e circuitos do paciente.
Nômade	Para usar o dispositivo em viagem sem a estação de base.

Utilização da bolsa Nômade (sem estação de base)



Bolsa Nômade

1. Remover o parafuso de segurança no fundo da estação de base (se necessário).
2. Remover o ventilador da estação de base, pressionando na traseira do módulo.



3. Colocar o dispositivo na bolsa com o lado frontal do ventilador voltado para a abertura superior da bolsa. Fechar o zíper com cuidado. Então é possível conectar os acessórios do circuito, utilizar a bolsa enquanto se move e usar o touchscreen.



Utilização da bolsa de transporte

Antes de guardar o dispositivo EOVE na bolsa:


1. Remover o cabo de alimentação da parte traseira do dispositivo.
2. Remover todos os componentes do circuito do paciente.
3. Remover todos os acessórios.
4. Guardar o dispositivo na bolsa com cuidado, verificando se o touchscreen está voltado para cima.
5. Antes de levantar a bolsa, verificar se todos os fechos estão perfeitamente fechados e se o dispositivo está seguro.

Utilização da bolsa de viagem

1. Colocar o dispositivo na bolsa com o lado frontal do ventilador voltado para a abertura superior da bolsa.
2. Fechar o zíper com cuidado.
3. Então é possível conectar os acessórios do circuito, utilizar a bolsa enquanto se move e usar o touchscreen.



Capítulo 4 - Informações sobre o dispositivo Alarmes

	AVISO
	Depois de qualquer modificação no circuito ou nas configurações de ventilação e terapia, testar a funcionalidade dos alarmes. As definições de alarme são sensíveis a essas modificações.
	Se definidos em valores extremos, os alarmes podem desativar-se e colocar o paciente em risco.


O ventilador MV-150 possui alarmes para preservar a segurança do paciente e avisar o usuário da presença de condições que devem ser resolvidas. Quando ativos, os alarmes são tanto acústicos quanto visuais.

Quando é ativado um alarme:


1. É emitida uma série de bips
2. No touchscreen é exibida uma mensagem que indica a prioridade e o motivo do alarme.
3. Na tela inicial, uma janela de contexto exibe a natureza e a prioridade do alarme e a seta vermelha no touchscreen pisca até que seja selecionado.
4. A tecla de alarme no painel superior da máquina também pisca e os ícones indicam a natureza do alarme.

Visualização dos alarmes ativos




1. Pressionar em  para acessar na tela da lista dos alarmes ativos a partir da tela inicial.

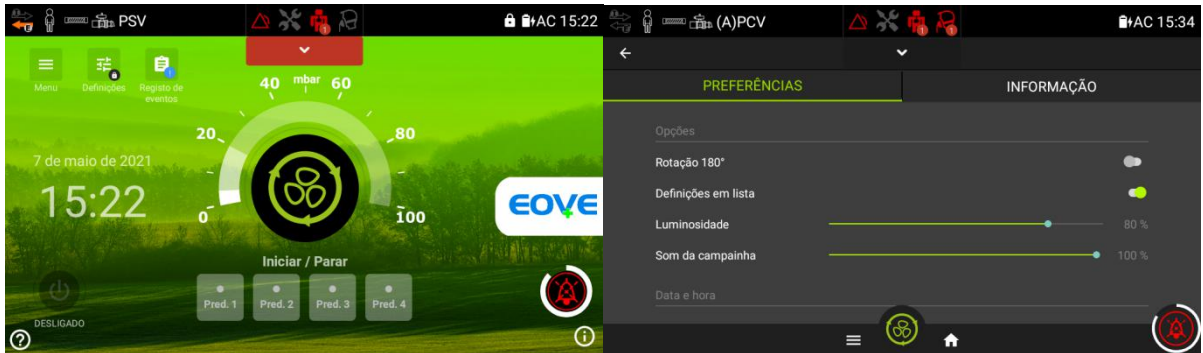


2. Manter pressionado  para silenciar temporariamente o alarme. O alarme é silenciado por dois minutos. Se depois de dois minutos as condições do alarme ainda estiverem presentes, o alarme recomeça a tocar.
3. Tocar a tela ou deslizar o dedo para cima para voltar à tela inicial.

OBSERVAÇÃO	A seta vermelha no touchscreen é visível em todas as telas e indica a presença de um ou mais alarmes ativos, ainda não consultados, no menu alarmes.
------------	--

Inibição e pré-inibição dos alarmes

Os alarmes podem ser inibidos a partir de todos os menus da interface com a tecla .



A tecla assume a cor do alarme ativo (vermelho ou amarelo). Clicar no botão para inibir o alarme por dois minutos. Nesse estado, qualquer novo alarme ativará novamente o alarme acústico.

Se a tecla de inibição for pressionada por alguns segundos e a mensagem de confirmação for aceita, o dispositivo passa para o estado de pré-inibição. Nos dois minutos posteriores não tocará qualquer alarme. O botão fica aceso em vermelho ou em amarelo em caso de alarme em curso, ou em branco, se não tiver qualquer alarme em curso. Nesse estado, nem mesmo um novo alarme ativará o alarme acústico até o final dos dois minutos.

A pré-inibição também pode ser ativada a partir do teclado do módulo, mantendo a tecla de inibição pressionada durante 3 segundos.

Durante a pré-inibição, um simples toque na tecla de alarme anula a pré-inibição.

Prioridade dos alarmes

Os alarmes são classificados por prioridade relativa (alta e média) de acordo com a gravidade e urgência da condição de alarme. O alarme é visualizado tanto no teclado quanto no touchscreen. Ver os detalhes na tabela a seguir.






















Prioridade dos alarmes	Teclado	Touchscreen	Aviso acústico
Alta	Luz vermelha piscante	Símbolo de alarme vermelho	10 bipes a cada 6 segundos
Média	Luz amarela piscante	Símbolo de alarme amarelo	3 bipes a cada 15 segundos












OBSERVAÇÃO	Todos os alarmes devem ser resolvidos, mas os alarmes de prioridade alta requerem uma resposta imediata.
------------	--





Resolução das condições de alarme

OBSERVAÇÃO	Antes de responder a um alarme, verificar o estado do paciente. Se necessário, passar para o ventilador de reserva.
------------	---


		Se os valores definidos forem extremos, os alarmes podem não ser ativados.	
Mensagem	Causa/resposta do ventilador	Ação necessária	Tipo de alarme
Perda Total de Potência Perda Total de alimentação	Sinal sonoro contínuo: o alarme é automaticamente ativado.	Verifique as ligações elétricas. Se o alarme de perda de alimentação persistir, entre em contato com seu fornecedor e utilize um ventilador de emergência.	Sem exibição na tela
DESCONEXÃO Prioridade alta	Um tubo ou acessório está desligado. O alarme é ativado após 1 ciclo ou após o tempo de desconexão definido (o mais longo dos dois).	Verificar todas as ligações de tubos e de acessórios.	
FALHA PROX. Prioridade alta	Falha do sensor de fluxo proximal. O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
VÁLVULA DESCONECTADA Prioridade alta	Válvula desligada. O alarme é ativado após 1 ciclo.	Voltar a ligar a válvula	
OCCLUSÃO Prioridade alta	O circuito do paciente está obstruído. O alarme é ativado após 5 segundos ou 2 ciclos após a obtenção das monitorizações com falha (máximo 30 segundos).	Verificar se a máscara do paciente ou os tubos estão obstruídos.	
FUGA DA VÁLVULA Prioridade alta	Existe uma fuga na configuração do circuito duplo. O alarme é ativado após 6 ciclos.	Inspeccionar o circuito, a válvula expiratória e as linhas proximais para detectar uma eventual fuga. Verificar a presença de fugas em torno da máscara (se utilizada).	
PARAR VENTILAÇÃO Prioridade alta	A ventilação foi interrompida voluntariamente pelo médico ou pelo paciente. O alarme é ativado após 1 segundo.	Confirmar se a interrupção de ventilação é adequada ou necessária.	
FECHAR FONTE O2 Prioridade alta	A fonte de oxigênio fica sempre aberta quando a ventilação é interrompida. O alarme é ativado após 20 segundos.	Fechar a fonte de oxigênio.	
RESPIRAÇÃO Prioridade alta	Com poucas fugas no modo FUGA ou a válvula não funciona corretamente no modo VÁLVULA. O alarme é ativado após 10 ciclos.	Verificar se a fuga calibrada tem a calibração adequada ou se a pressão expiratória está muito elevada (modo FUGA). Verificar a função válvula (modo VÁLVULA).	
ALTA PRES. Alta prioridade	A pressão inspiratória é muito alta. O alarme é ativado após 3 ciclos.	Inspeccionar o circuito ou o paciente em busca de uma obstrução.	
PEEP FORA DA FAIXA Prioridade alta	A PEEP não está devidamente regulada (mais de 10 cmH2O da regulação). O alarme é ativado após 6 ciclos ou 17 segundos.	Verificar o circuito e a válvula expiratória para detectar eventuais obstruções. Verificar a existência de uma eventual obstrução das linhas proximais, se utilizadas.	
FALHA PRES. ABS. Prioridade alta	O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA FLUX EXPI. Prioridade alta	O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
BATERIA DESCARREGADA Prioridade alta	A bateria está descarregada. O alarme é ativado após 1 segundo. Tempo restante de ventilação garantida após ativação do alarme: 10 min Este alarme pode ativar-se juntamente com o alarme de FALHA DE BATERIA.	Voltar a ligar à alimentação de rede Consultar o alarme FALHA DA BATERIA caso ambos os alarmes se encontrem ativos.	
FALHA DE VELOCIDADE Prioridade alta	A velocidade da turbina está demasiado baixa e a temperatura demasiado elevada. O alarme é ativado após 10 segundos.	Entre em contato com seu fornecedor	
Problema de configuração Prioridade alta	Configurações não estão nos limites ou retornadas aos valores predefinidos por defeito. O alarme é ativado após 1 segundo.	Verificar se as definições estão dentro dos parâmetros. Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA DE MEMÓRIA Prioridade alta	Os parâmetros definidos não foram salvos. O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
VOL. FORA DA FAIXA Prioridade alta	Atingiu o volume máximo. O alarme é ativado após 6 ciclos.	Entre em contato com seu fornecedor	

FALHA NA TURBINA Prioridade alta	A turbina não funciona corretamente. O alarme é ativado após 1 ciclo.	Entre em contato com seu fornecedor	
SUPERAQUECIMENTO DO VENTILADOR Prioridade alta	O alarme é ativado após 1 ciclo.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA FLUXO INSP. Prioridade alta	Falha do sensor de fluxo inspiratório. O alarme é ativado após um ciclo.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA PRES. SEG. Prioridade alta	Falha do sensor da pressão de segurança. O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA DE COM. MEDIDOR Prioridade alta	Indicador da bateria não funcional, o alarme é ativado após 1 minuto.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA DA VÁLVULA Alta prioridade	Avaria da válvula de controle expiratório. O alarme é ativado após um ciclo.	Entre em contato com seu prestador de cuidados de saúde	
Conj Invertido I/E Prioridade alta	O alarme é ativado quando as configurações de Frequência e Tempo I. levam à inversão da relação I/E.	Reduzir os valores de Frequência ou Tempo I. Silenciar o alarme se a configuração for intencional.	
ALTO VTI Prioridade alta	O volume atual inspirado é muito alto. O alarme é ativado após 3 ciclos ou 10 segundos.	Inspeccionar o circuito e o módulo expiratório para verificar se não existem fugas.	
BAIXO VTI Prioridade alta	O volume atual inspirado é muito baixo. O alarme é ativado após 3 ciclos ou 10 segundos.	Inspeccionar o circuito e o módulo expiratório e verificar as configurações de pressão.	
BAIXO SPO2 Prioridade alta	O oxímetro de pulso está registrando baixos níveis de SpO2. O alarme é ativado após 6 ciclos ou 20 segundos.	Observar o paciente e verificar se o oxímetro de pulso está corretamente fixado.	
FALHA REMOTA Prioridade média	Falha do sistema de controle de alarmes à distância. O alarme é ativado após 1 ciclo.	Entre em contato com seu fornecedor	
BAIXO FIO2 Prioridade alta	O nível de oxigênio fornecido pelo ventilador está abaixo do nível de FiO2 mínimo definido. O alarme é ativado após 6 ciclos ou 20 segundos.	Verificar a presença de fugas. Controlar e regular as configurações e as conexões de alimentação de oxigênio.	
ALTO FIO2 Prioridade média	O nível de oxigênio fornecido pelo ventilador ultrapassa o nível de FiO2 máx. definido. O alarme é ativado após 6 ciclos ou 20 segundos.	Controlar e regular a alimentação de oxigênio e as configurações.	
FUGA ALTA Prioridade média	A fuga estimada pelo ventilador ultrapassa o limite máximo de fuga. O alarme é ativado após 6 ciclos.	Inspeccionar o circuito, a válvula expiratória e as linhas proximais para detectar uma eventual fuga. Verificar a presença de fugas em torno da máscara (se utilizada).	
DESCONEXÃO FLUXO EXP.	O sensor de débito de expiração está desligado. O alarme ativa imediatamente	Voltar a ligar o sensor.	
BAIXO VTE Prioridade alta	O volume atual expirado é muito baixo. O alarme é ativado após 3 ciclos ou 10 segundos.	Inspeccionar a válvula expiratória e verificar as configurações.	
ALTO VTE Prioridade alta	O volume atual expirado é muito alto. O alarme é ativado após 3 ciclos ou 10 segundos.	Inspeccionar a válvula expiratória e, se necessário, substituí-la.	
PRES. MÁX. Prioridade média	No modo C-Flow, a pressão inspiratória atinge o valor definido. Existe o risco de não ser atingido o débito definido. O alarme é ativado após 10 segundos.	Verificar o circuito para detectar uma possível obstrução.	
BAIXO MV Prioridade média	Baixo volume atual. O alarme é ativado após 6 ciclos.	Verificar se não existem fugas ou conexões frouxas.	
APNEIA/BAIXO ÍNDICE Prioridade média	A frequência respiratória do paciente é muito baixa. O alarme é ativado após 6 ciclos.	Verificar o paciente e as configurações do ventilador.	
FREQUÊNCIA RES. ALTA Prioridade média	A frequência respiratória do paciente é muito alta. O alarme é ativado após 6 ciclos.	Verificar o paciente e as configurações do ventilador.	

PERDA DE POTÊNCIA CA Prioridade média	Interrupção da conexão da alimentação CA. O alarme é ativado após 1 segundo.	Verificar se o cabo de alimentação está corretamente conectado à alimentação de rede e ao ventilador.	
PERDA DE POTÊNCIA CC Prioridade média	Interrupção da conexão da alimentação CC. O alarme é ativado após 2 segundos.	Verificar se o cabo de alimentação está corretamente conectado à fonte CC e ao ventilador.	
BATERIA < 2h Prioridade média	A autonomia da bateria é inferior a 2 horas. O alarme é ativado após 1 segundo.	Conectar o ventilador à fonte de alimentação CA ou CC. (Para os pacientes ventilados 24 horas por dia)	
BATERIA BAIXA Prioridade média	A carga da bateria é baixa. O alarme é ativado após 1 segundo. Tempo restante de ventilação garantida: 30 min.	Conectar o ventilador à fonte de alimentação CA ou CC.	
PAUSA CARGA BAT. (T°>) Prioridade média	A temperatura é muito elevada para recarregar a bateria. A recarga será automaticamente retomada depois de a temperatura ter diminuído. O alarme é ativado após 45 minutos.	Verificar o nível de carga da bateria.	
ALTA TEMP. BAT. Prioridade média	La température de la batterie interne est élevée alors qu'elle alimente le ventilateur. L'alarme est activée après 1 seconde em modo de descarga de bateria ou após 30 minutos em modo de carregamento de bateria.	Verificar o nível de carga da bateria.	
FALHA DE ALIMENTAÇÃO Prioridade média	Alimentação elétrica não detectada. O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA DA BATERIA Prioridade média	O ventilador não pode funcionar utilizando a bateria interna. O alarme é ativado após 3 segundos. Advertência: Se ocorrer um alarme de "FALHA DE RECARGA DA BAT." ou "FALHA DE BATERIA", a bateria interna do ventilador deve ser substituída. Para os pacientes dependentes do ventilador, entrar em contato com o serviço de assistência técnica imediatamente após ter colocado o paciente em segurança com o ventilador de reserva e aguardar por mais instruções.	Utilizar o ventilador de reserva (para pacientes dependentes do ventilador). Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA CAMPAINHA Prioridade média	Uma das campainhas não funciona corretamente. Campainha de emergência ativada. O alarme é ativado após 10 ciclos de alerta.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA BAT. CAMPAINHA Prioridade média	A bateria da campainha está demasiado fraca para fazer soar o alarme de FALHA DE ALIMENTAÇÃO. O alarme é ativado após 2 segundos.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA CPU Prioridade média	Avaria interna. O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA DO TECLADO Prioridade média	O teclado não funciona. O alarme é ativado após 20 segundos.	Entre em contato com seu fornecedor	
FALHA CARGA BAT. Prioridade média	A bateria interna não pode ser recarregada. O alarme é ativado após 2 segundos. Advertência: Se ocorrer um alarme de "FALHA DE RECARGA DA BAT." ou "FALHA DE BATERIA", a bateria interna do ventilador deve ser substituída. Para os pacientes dependentes do ventilador, entrar em contato com o serviço de assistência técnica imediatamente após ter colocado o paciente em segurança com o ventilador de reserva e aguardar por mais instruções. NOTA: esse alarme foi unido ao alarme "Falha da Bateria" a partir das versões SW C150000417.	Utilizar o ventilador de reserva (para pacientes dependentes do ventilador). Entre em contato com seu fornecedor	

PERDA DOS DADOS SALVOS DO DISPOSITIVO Prioridade média	Perda de dados seriais ou entrar em contato para manutenção. O alarme é ativado após 1 segundo.	Entre em contato com seu fornecedor	
MANUTENÇÃO DA TURBINA Prioridade média	A turbina deve ser mudada preventivamente. O alarme é imediatamente ativado.	Entre em contato com seu fornecedor	
MANUTENÇÃO DA VÁLVULA DE EXP. Prioridade média	A válvula de controle da expiração deve ser mudada preventivamente. O alarme é imediatamente ativado.	Entre em contato com seu fornecedor	
MANUTENÇÃO DA BATERIA Prioridade média	A bateria interna deve ser mudada preventivamente. O alarme é ativado após 1 minuto.	Entre em contato com seu fornecedor	
Mensagens do sistema de interface	Se a interface exibir uma das seguintes mensagens: "Com.eove150 parou" Ou "Com.eove150 deixou de responder" Ou "Infelizmente, o sistema UI parou" Significa que o aplicativo tem que ser reiniciado. Clique em "OK" ou "fechar o aplicativo" para reiniciar o aplicativo sem que tal prejudique a ventilação caso esta esteja sendo executada.	Seguir as instruções contidas no pop-up	-

Capítulo 5 - Informações sobre o dispositivo Operações de rotina para limpeza e manutenção

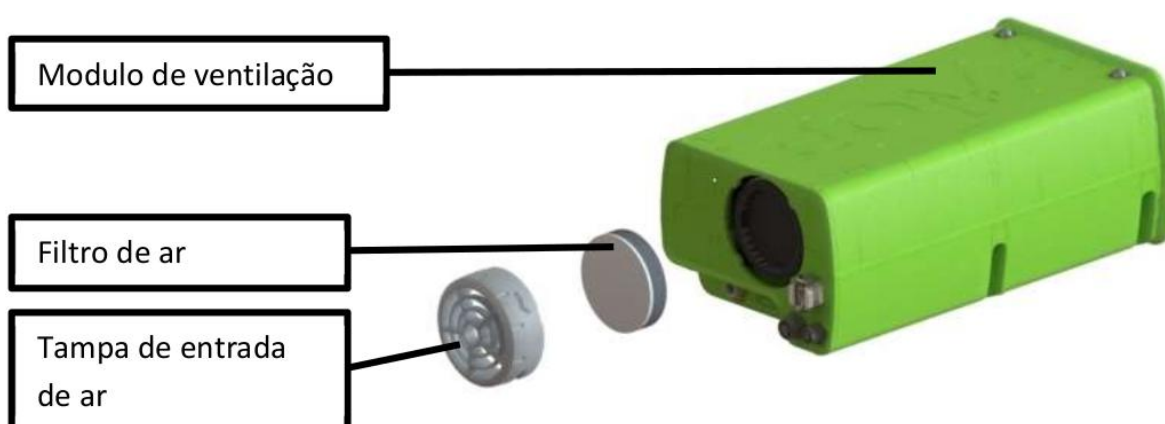
	AVISO
	O ventilador MV-150 não deve ser reparado enquanto estiver ventilando um paciente.
	Os pacientes dependentes de ventilação são vulneráveis a infecções. Todos os aparelhos devem ser regularmente limpos e desinfetados.
	Manter o dispositivo e os acessórios longe da água. Antes de limpar, desligar e desconectar sempre o dispositivo e, antes de reconectá-lo, verificar se está seco.
	ATENÇÃO
	Limpar apenas as superfícies externas do ventilador MV-150.
	Se necessário, limpar a superfície externa do dispositivo com um pano úmido e detergente neutro.
	Para as operações de limpeza e manutenção de todos os componentes e os tubos do circuito, seguir as recomendações do fabricante.

A correta limpeza e manutenção do dispositivo EOVE são fundamentais. As operações de limpeza indicadas nesta seção devem ser realizadas regularmente. Para as instruções relativas aos acessórios utilizados, consultar os guias do usuário relacionados.

Manutenção	Método	Frequência
Inspecionar as condições dos encaixes e dos adaptadores do circuito para verificar a presença de umidade e contaminantes.	Substituir e limpar, conforme a necessidade, com soluções detergentes adequadas.	Semanalmente
Testar a funcionalidade dos alarmes.	Ver o teste de configuração, Capítulo 1.	Semanalmente
Verificar as condições do filtro de ar.	Verificar se não existem vestígios de sujidade ou partículas de pó.	Mensalmente
Verificar o nível de carga da bateria interna.	1. Desconectar o dispositivo da alimentação externa e deixá-lo funcionar com a bateria interna por, pelo menos, 10 minutos. 2. Verificar novamente a capacidade residual da bateria. 3. Restaurar a alimentação externa no final do teste.	Mensalmente

<p>Substituir o filtro do ar (ver imagem a seguir)</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Desbloquear a tampa do filtro de ar na parte traseira do módulo de ventilação, girando no sentido anti-horário. 2. Extrair a tampa do filtro de ar do dispositivo. 3. Remover o filtro de ar da tampa e descartá-lo. 4. Inserir o novo filtro na tampa. 5. Reinsere o filtro de ar e a tampa no dispositivo com as quatro linguetas. 6. Girar no sentido horário para fixá-lo na posição. 	<p>A cada seis meses (uso cotidiano normal). Com maior frequência quando o ambiente for empoeirado.</p>
--	---	---

	ATENÇÃO
	O filtro de ar não pode ser lavado ou reutilizado.



Instruções para higienização à cada troca de paciente

Antes de utilizar o aparelho em outro paciente, proceder como a seguir:

- Desinfetar com um pano a parte externa do dispositivo
- Substituir o filtro antibacteriano ou o filtro HME
- Substituir os circuitos descartáveis ou esterilizar os circuitos reutilizáveis
- Substituir o filtro do ar
- Verificar a funcionalidade

Seguir este procedimento também para os dispositivos anteriormente utilizados por pacientes nos quais foram detectadas, por exemplo, infecções por MRSA (estafilococo resistente). Durante a higienização do dispositivo, adotar todas as precauções para a própria proteção.

Para a desinfecção do MV-150, aconselhamos o uso de produtos como Microzid® sensitive liquid da Schülke ou WILAsil® da WILamed. É importante não derramar líquido nos conectores elétricos do dispositivo. A utilização de outros desinfetantes equivalentes não é proibida, mas o fabricante deste produto continuará a ser responsável pela compatibilidade deste produto com o dispositivo. Os seguintes produtos básicos também podem ser utilizados:

- Álcool isopropílico
- Etanol 70 %
- Peróxido de hidrogênio
- Cloro (1000 ppm)

As superfícies externas em contato com os desinfetantes foram fabricadas com os materiais indicados a seguir:


PC ASA UL94V0
Terluran GP22 (ABS)
FT Santoprene 8211-55B100
Vidro
Poliéster
Polipropileno

Para a desinfecção do suporte e dos respectivos acessórios, a EOVE recomenda utilizar Anioxy spray WS, Anios Surfa'safe premium, Aniosyme X3, Wip'Anios Excel e lenços Mikrozyd AF.

Lista das partes potencialmente contaminadas pelos gases expirados:

Adaptador de circuito duplo (se não estiver protegido por um filtro bacteriano)
Circuito do paciente

Assistência

	AVISO
	As intervenções de assistência no ventilador devem ser efetuadas por um técnico qualificado. Tentar reparar pessoalmente a máquina pode levar a complicações ao paciente ou danos à máquina.
	É proibido modificar o ventilador MV-150 sem a autorização do fabricante.
	OBSERVAÇÃO: Conservar a embalagem original e utilizá-la para envio ao centro de assistência.

Cronograma de manutenção


O ventilador MV-150 deve ser regularmente mantido por um técnico autorizado EOVE, de acordo com o programa que se segue. Se utilizado e mantido de acordo com as instruções fornecidas neste manual, o ventilador irá garantir um funcionamento seguro e confiável por 10 anos. Como para todos os dispositivos elétricos, em caso de problemas com o dispositivo MV-150, proceder com cautela e solicitar inspeção por um técnico autorizado da EOVE.

Programa de assistência desde a data da primeira utilização:

Frequência recomendada	Executada por	Instruções
A cada 6 meses	Pessoa com conhecimento das modalidades de uso do ventilador EI-150.	Verificar o filtro de ar e, se necessário, substituí-lo (substituir antes de sujo ou empoeirado). Verificar a membrana do adaptador do circuito com linha dupla, se utilizado. Se necessário, substituí-la.
A cada 2 anos	Técnico qualificado EOVE.	Substituir a bateria interna (ou quando for exibido o aviso de assistência).
A cada 25 000 horas de uso	Técnico qualificado EOVE.	Substituir a turbina.

Capítulo 6 - Informações sobre o dispositivo

Especificações técnicas

	AVISO
	Devido a sua resistência ao fluxo, acessórios como filtros, separadores de condensação e umidificadores, podem reduzir a pressão do paciente durante a inspiração e aumentá-la durante a expiração.

Especificações físicas

Especificações da estação de base	Peso: 1,5 kg ± 5 %	Dimensões: 25x21x13 cm
Especificações do módulo de ventilação	Peso: 1,8 kg ± 5 %	Dimensões: 24,5x14x10 cm

Nível acústico em funcionamento ponderado A (testada de acordo com ISO 80601-2-72)	Nível de potência acústica < 45 dB +/-10 %. Pressão acústica < 30 dB
--	---

Especificações de ventilação

O ventilador MV-150 pode ser utilizado nos seguintes modos de ventilação:

(A)VCV: Ventilação assistida/controlada à volume (com válvula de expiração)

(A)PCV: Ventilação assistida/controlada à pressão (com válvula de expiração)

PSV: Ventilação com pressão de suporte (com válvula de expiração).

MPV: Ventilação com volume controlado com peça bucal

MPP: Ventilação com pressão controlada com máscara ou peça bucal.

PSV VT: Ventilação com pressão de suporte com volume alvo (com válvula de expiração)

V-SIMV: Ventilação mandatória intermitente sincronizada à volume (com válvula de expiração)

P-SIMV: Ventilação mandatória intermitente sincronizada à pressão (com válvula de expiração)

CPAP: pressão positiva contínua das vias aéreas (com fuga)

S(T): Ventilação espontânea temporizada (com fuga).

PAC: Ventilação assistida/controlada à pressão (com fuga)

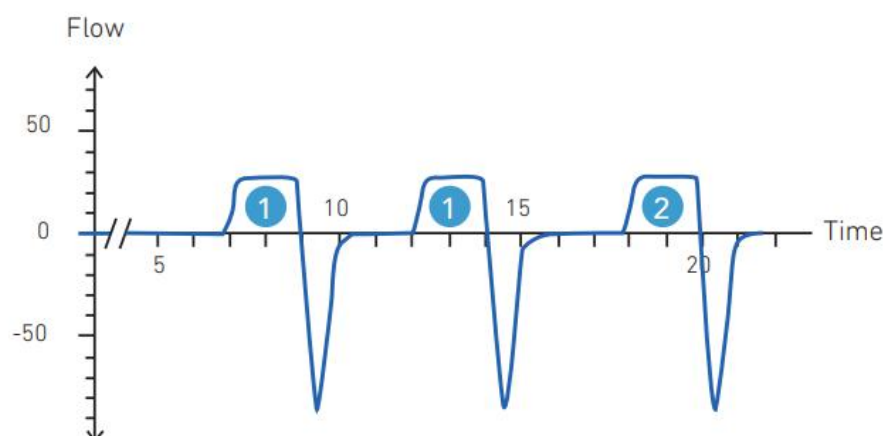
VTS: Ventilação espontânea com volume alvo (com fuga)

C-FLOW: Fluxo contínuo

Modo A(VCV): Ventilação assistida/controlada em volume (válvula)

Este modo permite respirações de acordo com o volume definido (**VT**), com base no controle do fluxo (inclinação de Fluxo Retangular ou Desacelerado). A inspiração dura um tempo constante definido (**Tempo I**). A expiração controla a pressão de fim de expiração definida (**PEEP**). As respirações são garantidas a uma frequência respiratória mínima definida (**Frequência respiratória**). O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**). Se um **suspiro** for ativado, o ventilador fornece uma respiração mais profunda com um **Tempo I** e um tempo de Expiração multiplicado por **Coef. VT de suspiro** todos os números de ciclos correspondentes ao **Intervalo de suspiro**.

Exemplo de curvas:



- 1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo ventilador
- 2 = Ciclo controlado iniciado pelo ventilador à frequência definida

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
VT (ml)	300-2500	30-600	Nenhuma
PEEP (cmH2O)	DESLIGADO/1-25	DESLIGADO/1-20	Nenhuma
Rampa de Fluxo	1 (Retangular), 2 (Desacelerado)		Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-60	5-80	Frequência ≤ 45 / Tempo I (I/E ≤ 3/1) *
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,3-2,5	Frequência ≤ 45 / Tempo I (I/E ≤ 3/1) *
Trig. I	DESLIGADO/AUTO/1-5	DESLIGADO/AUTO/1-5	Nenhuma
Suspiro	LIGADO / DESLIGADO	LIGADO / DESLIGADO	Nenhuma
Coef. VT de suspiro	1.5 - 2.5	1.5 - 2.5	Nenhuma
Intervalo de suspiro	50 - 250	50 - 250	Nenhuma

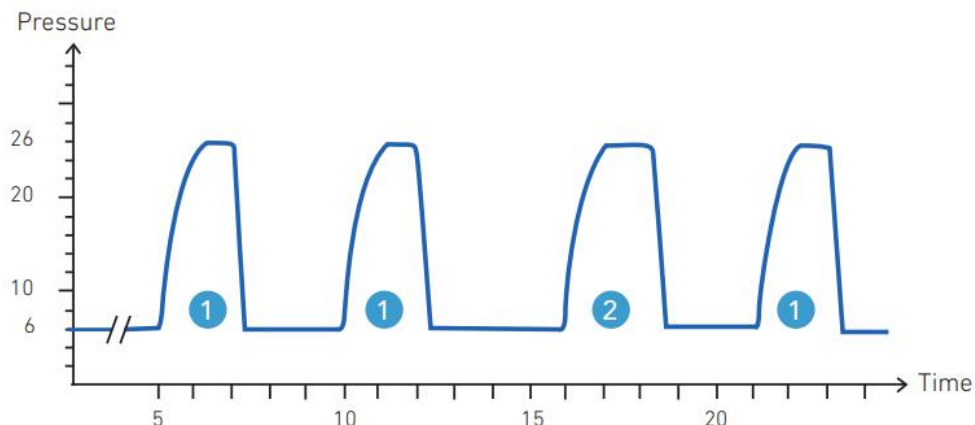
* Quando a relação I/E definida superar 1/1, é gerado um alarme de "Conj Invertido I/E", que pode ser silenciado.

Modo (A)PCV: Ventilação assistida/controlada à pressão (válvula).

Este modo permite respirações conforme a pressão total definida (**Pres. Control.**)

somada à pressão de fim de expiração definida. A inspiração dura um tempo constante definido (**Tempo I**). As respirações são garantidas a uma frequência mínima definida (**Frequência respiratória**). O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**). É possível ativar um **VT Alvo** opcional.

Exemplo de curvas:



1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo ventilador

2 = Ciclo controlado iniciado pelo ventilador à frequência definida

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
Pres. Control. (cmH2O)	5-48	5-48	Pres. Control. + PEEP ≤ 49 cmH2O Pres. Control. < P. Contr. Máx.
PEEP (cmH2O)	DESLIGADO/1-25	DESLIGADO/1-20	Pres. Control. + PEEP ≤ 49 cmH2O P. Contr. Máx. + PEEP ≤ 50 cmH2O
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhum
Frequência respiratória (rpm)	5-60	5-80	Frequência ≤ 45 / Tempo I (I/E ≤ 3/1) *
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,3-2,5	Frequência ≤ 45 / Tempo I (I/E ≤ 3/1) *
Trig. I	DESLIGADO/AUTO /1-5	DESLIGADO/AUTO/ 1-5	Nenhum
VT Alvo (ml)	DESLIGADO/300-2500	DESLIGADO/30-600	Nenhum
P. Contr. Máx. (cmH2O)	10-49	10-49	Inativa quando VT Alvo estiver DESLIGADO P. Contr. Máx. + PEEP ≤ 50 cmH2O Pres. Control. < P. Contr. Máx.
Velocidade VT Alvo	1-3	1-3	Inativa quando VT Alvo estiver DESLIGADO

* Quando a relação I/E definida superar 1/1, é gerado um alarme de "Conj Invertido I/E", que pode ser silenciado.

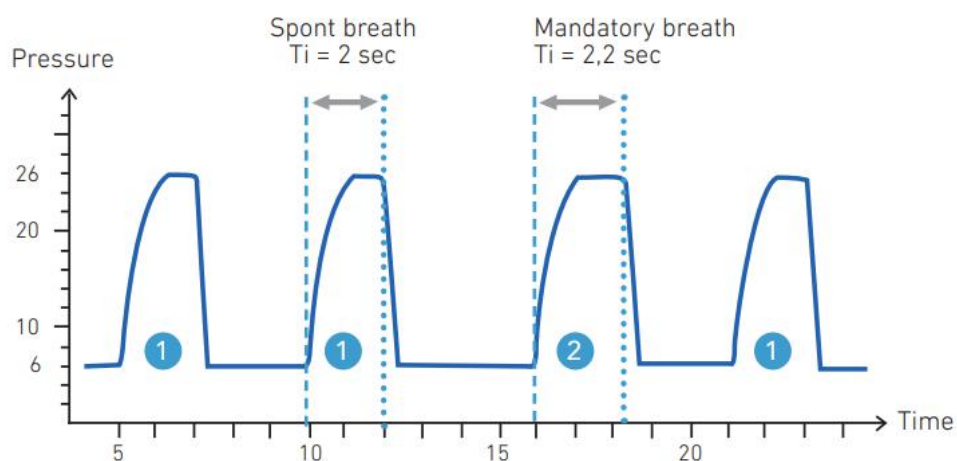
Modo PSV: ventilação com pressão de suporte (válvula)

Este modo permite respirações conforme a pressão total definida (**Pres. Suporte**) somada à pressão de fim de expiração definida (**PEEP**). O tempo de

inspiração pode ser alterado com base no fluxo do paciente (**Trig. Exp.**). As respirações são garantidas a uma frequência mínima definida (**Frequência respiratória**). O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**).

Durante as respirações de reserva, o tempo de inspiração de reserva (**Tempo I backup**) configurado define o tempo de inspiração. Se o **Tempo I backup** estiver configurado em AUTO, o trigger expiratório (**Trig. Exp.**) também se aplica à ventilação de reserva. O trigger expiratório (**Trig. Exp.**) pode ficar entre **Tempo Mín. I** e **Tempo Máx. I**. **Tempo Máx. I** tem precedência sobre **Tempo Mín. I**, se as condições AUTO entrarem em conflito.

Exemplo de curvas:



1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo ventilador

2 = Ciclo controlado iniciado pelo ventilador à frequência definida

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
Pres. Suporte (cmH2O)	5-49	5-49	Pres. Suporte + PEEP ≤ 50 cmH2O
PEEP (cmH2O)	DESLIGADO/1-25	DESLIGADO/1-20	Pres. Suporte + PEEP ≤ 50 cmH2O
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-60	5-80	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Frequência ≤ 30 / Tempo I backup (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO / 1-5	AUTO / 1-5	Nenhum
Trig. Exp. (%)	AUTO / 10-90	AUTO / 10-90	Nenhum
Tempo I backup (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I backup (I/E ≤ 1/1)

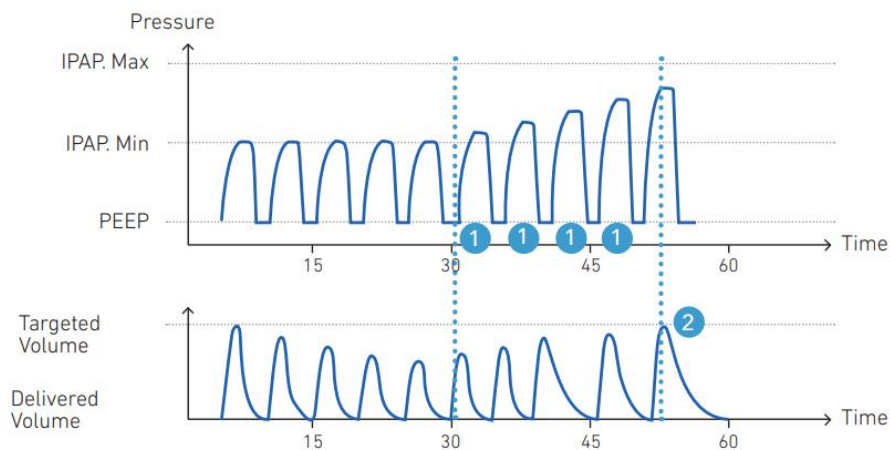
Tempo I Mín. (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E $\leq 1/1$) Tempo Mín. I \leq Tempo Máx. I Tempo Mín. I AUTO = Rampa + 100 ms
Tempo I Máx. (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Tempo Mín. I \leq Tempo Máx. I Tempo Máx. I AUTO = 30 / Frequência

Modo PSV VT: ventilação com pressão de suporte com volume controlado (válvula)

Este modo permite respirações de acordo com o volume alvo definido (**Vol. Alvo**), com base no controle da pressão para cada respiração, entre os limites de pressão total definidos (**Pres Sup Mín e Pres Sup Máx.**) somados à pressão de fim de expiração definida (**PEEP**). O tempo de inspiração pode variar de acordo com o fluxo do paciente (**Trig. Exp.**) As respirações são garantidas a uma frequência mínima definida (**Frequência respiratória**). O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**).

Durante as respirações de reserva, o tempo de inspiração de reserva (**Tempo I backup**) configurado define o tempo de inspiração. Se o **Tempo I backup** estiver configurado em AUTO, o trigger expiratório (**Trig. Exp.**) também se aplica às respirações de reserva. O trigger expiratório (**Trig. Exp.**) pode ficar entre **Tempo I Mín.** e **Tempo I Máx.** **Tempo I Máx.** tem precedência sobre **Tempo I Mín.** se as condições AUTO entrarem em conflito.

Exemplo de curvas:



1 = Incrementos de pressão ciclo a ciclo

2 = Volume alvo atingido

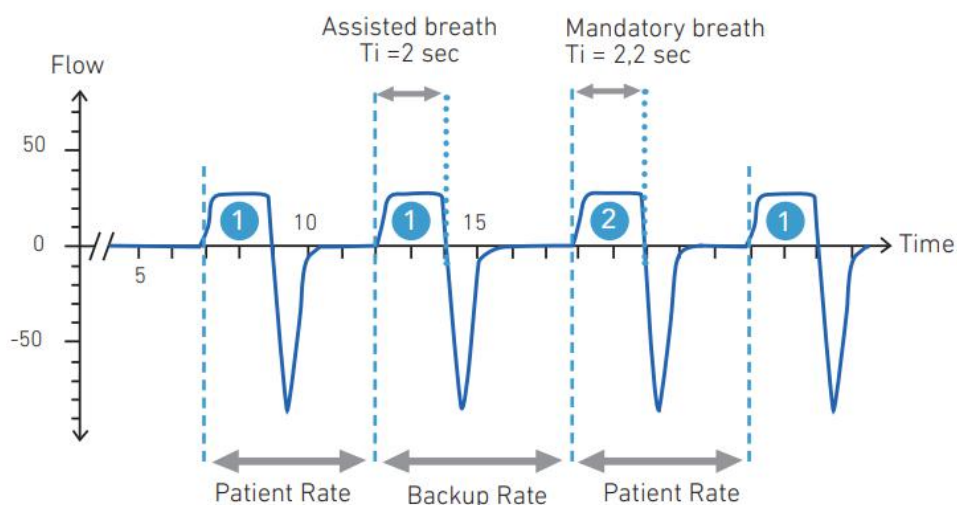
Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
Vol. Alvo (ml)	300-2500	30-600	Nenhuma
Pres Sup Mín (cmH ₂ O)	5-48	5-48	P suporte Mín. < P suporte máx.
Pres Sup Máx. (cmH ₂ O)	10-49	10-49	Pres Sup Mín. < Pres Sup Máx. Pres Sup Máx. + PEEP \leq 50 cmH ₂ O

PEEP (cmH2O)	DESLIGADO/1-25	DESLIGADO/1-20	Pres Sup Mín.+ PEEP ≤ 50 cmH2O
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-60	5-80	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Frequência ≤ 30 / Tempo I backup (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO / 1-5	AUTO / 1-5	Nenhuma
Trig. Exp. (%)	AUTO / 10-90	AUTO / 10-90	Nenhuma
Velocidade VT Alvo	1-3	1-3	Nenhuma
Tempo I backup (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I backup (I/E ≤ 1/1)
Tempo Mín. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Mín. I AUTO = Rampa Pres. + 100 ms
Tempo I Máx. (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Máx. I AUTO = 30 / Frequência

Modo V-SIMV: Ventilação mandatória intermitente sincronizada à volume (válvula)

Este modo permite respirações mandatórias de acordo com o volume definido (**VT**), com uma frequência mínima definida (**Frequência**) e com um tempo de inspiração constante definido (**Tempo I**). O paciente pode ativar respirações espontâneas adicionais (**Trig. I**) segundo a pressão total definida (**Pres. Suporte**) somada à pressão de fim de expiração definida (**PEEP**) com um tempo inspiratório variável com base no fluxo do paciente (**Trig. Exp.**). Durante as respirações espontâneas, o **Trig. Exp.** pode ficar entre **Tempo Mín. I** e **Tempo Máx. I**. **Tempo Máx. I** tem precedência sobre **Tempo Mín. I**, se as condições AUTO entrarem em conflito.

Exemplo de curvas:



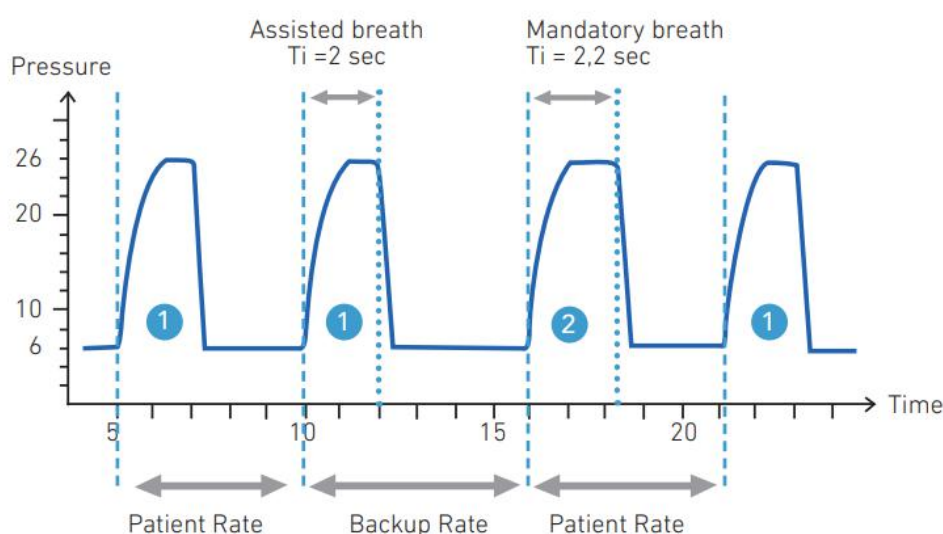
- 1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo ventilador
- 2 = Ciclo controlado iniciado pelo ventilador à frequência definida

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
VT (ml)	300-2500	30-600	Nenhuma
Pres. Suporte (cmH2O)	5-49	5-49	P Suporte + PEEP ≤ 50 cmH2O
PEEP (cmH2O)	DESLIGADO/1-25	DESLIGADO/1-20	P Suporte + PEEP ≤ 50 cmH2O
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-40	5-60	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO / 1-5	AUTO / 1-5	Nenhuma
Trig. Exp. (%)	AUTO / 10-90	AUTO / 10-90	Nenhuma
Tempo Mín. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Mín. I AUTO = Rampa + 100 ms
Tempo Máx. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Máx. I AUTO = 30 / Frequência

Modo P-SIMV: Ventilação mandatória intermitente síncrona em pressão (válvula)

Este modo permite respirações obrigatórias conforme a pressão total definida (**Pres. Control.**) somada à pressão de fim de expiração definida (**PEEP**) a uma frequência mínima definida (**Frequência**) e num intervalo de inspiração constante (**Trig. I**). O paciente pode ativar respirações espontâneas adicionais (**Trig. I**) segundo a pressão total definida (**P suporte.**) somada à pressão de fim de expiração definida (**PEEP**) com um tempo inspiratório variável com base no fluxo do paciente (**Trig. Exp.**). Durante as respirações espontâneas, o trigger expiratório (**Trig. Exp.**) pode ficar entre **Tempo Mín. I** e **Tempo Máx. I**. **Tempo Máx. I** tem precedência sobre **Tempo Mín. I** se as condições AUTO entrarem em conflito.

Exemplo de curvas:



1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo ventilador

2 = Ciclo controlado com base na frequência definida mas sincronizado com o paciente

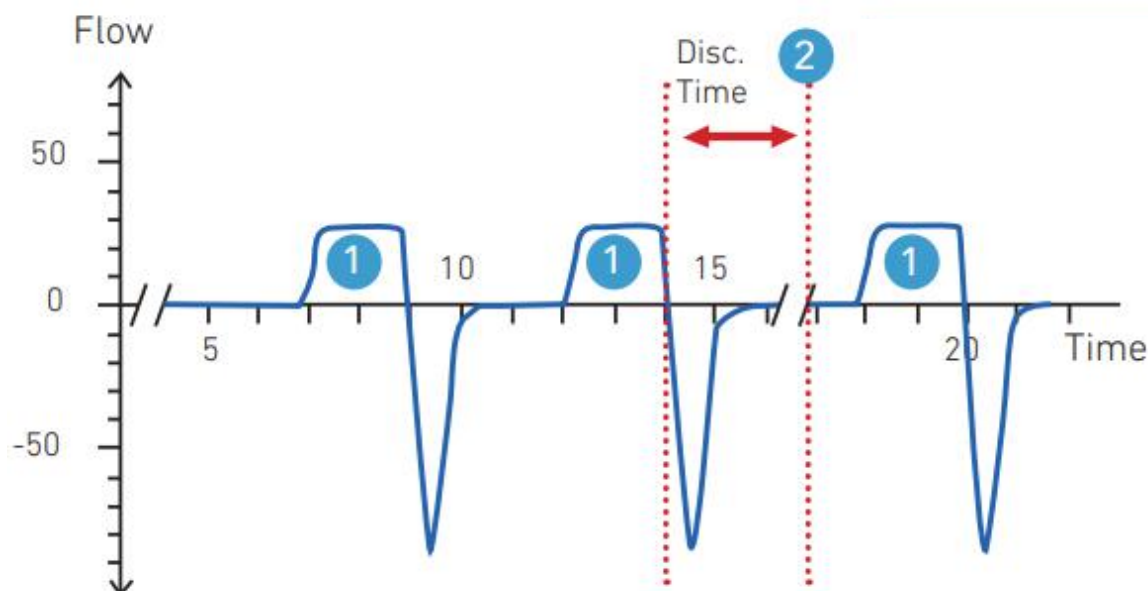
Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
Pres. Control. (cmH2O)	5-49	5-49	Pres. Control. + PEEP ≤ 50 cmH2O
Pres. suporte (cmH2O)	5-49	5-49	P suporte + PEEP ≤ 50 cmH2O
PEEP (cmH2O)	DESLIGADO/1-25	DESLIGADO/1-20	Pres. Control. + PEEP ≤ 50 cmH2O P suporte + PEEP ≤ 50 cmH2O
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-40	5-60	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1) Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1)
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO / 1-5	AUTO / 1-5	Nenhuma
Trig. Exp. (%)	AUTO / 10-90	AUTO / 10-90	Nenhuma

Tempo Mín. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Mín. I AUTO = Rampa + 100 ms
Tempo Máx. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Máx. I AUTO = 30 / Frequência

Modo MPV: Ventilação com máscara ou peça bucal (com ou sem válvula)

Este modo prevê respirações de acordo com o volume definido (**VT**), com base no controle do fluxo (**fluxo** retangular ou desacelerado). A inspiração dura um tempo constante definido (**Tempo I**). A frequência mínima (**Frequência**) é uma configuração opcional. O controle de expiração fornece o fluxo definido (**Fluxo de base**), sendo a ativação pelo paciente (**Trig. I**) e os alarmes específicos das necessidades de configuração da máscara ou peça bucal.

Exemplo de curvas:



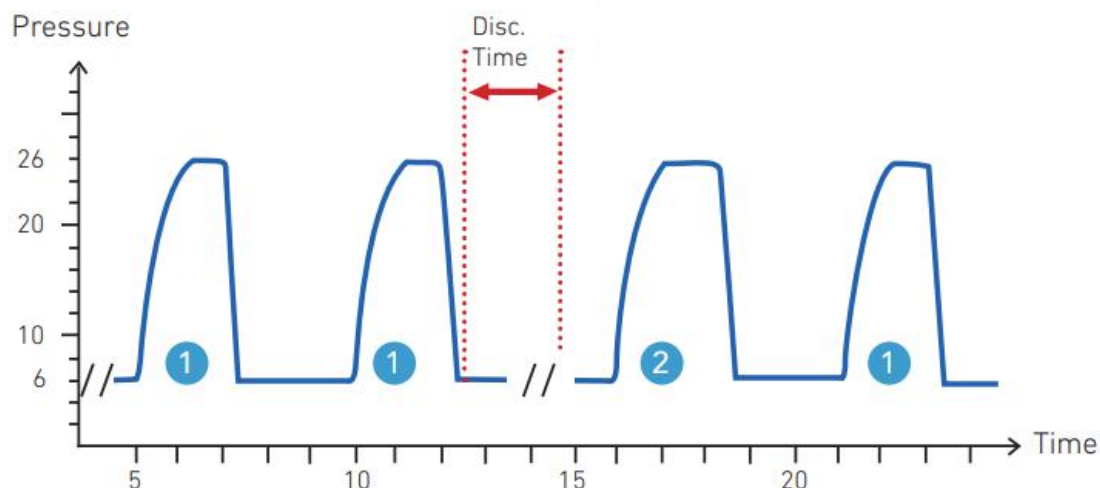
1 = Ciclo iniciado pelo paciente

2 = Alarme de desconexão

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
VT (ml)	100-2500	100-600	Nenhuma
Fluxo de base (l/min)	DESLIGADO/1-20 l/min	DESLIGADO/1-20 l/min	Nenhuma
Fluxo	1 (Retangular), 2 (Desacelerado)		Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	DESLIGADO/5-60	DESLIGADO/5-80	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO/1-5	AUTO/1-5	Nenhuma

Modo MPP: Ventilação com pressão controlada com máscara ou peça bucal (com ou sem válvula)

Este modo permite respirações conforme a pressão (**Pres. Control.**). A inspiração dura um tempo constante definido (**Tempo I**). A frequência mínima (**Frequência**) é uma configuração opcional. O controle de expiração fornece o fluxo definido (**Fluxo de base**), sendo a ativação pelo paciente (**Trig. I**) e os alarmes específicos das necessidades de configuração da máscara ou peça bucal. Exemplo de curvas:

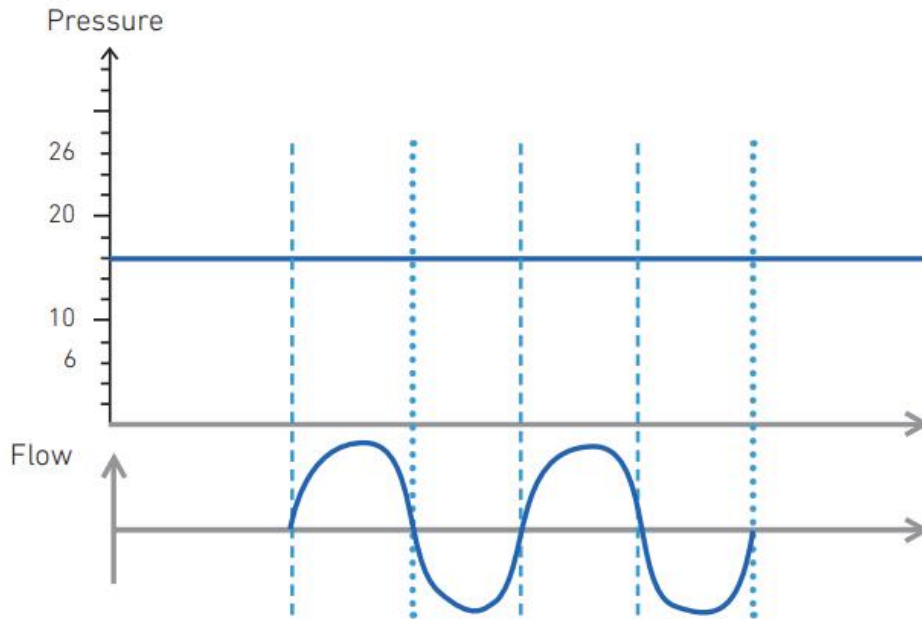


1 = Ciclo iniciado pelo paciente
2 = Alarme de desconexão

Definições	Adulto	Pediátrico	Límites
Pres. Control. (cmH ₂ O)	5-49	5-49	Nenhuma
Fluxo de base (l/min)	DESLIGADO/1-20 l/min	DESLIGADO/1-20 l/min	Nenhuma
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	DESLIGADO/5-60	DESLIGADO/5-80	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO/1-5	AUTO/1-5	Nenhuma

Modo CPAP: pressão positiva contínua das vias aéreas (fuga)

Este modo fornece pressão contínua ao paciente. Neste modo, todas as respirações são espontâneas. Exemplo de curvas:

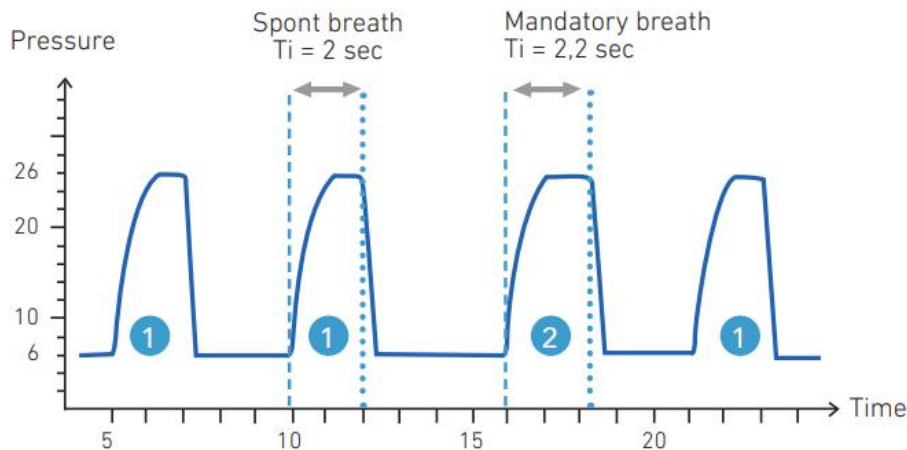


Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
Pressão CPAP (cmH2O)	4-20	4-20	Nenhuma

Modo S(T): Ventilação Espontânea Sincronizada (fuga) / Ventilação Espontânea (modo S se a Frequência for desativada)

Este modo prevê respirações conforme a pressão inspiratória definida (**IPAP**) e a pressão de fim de expiração definida (**EPAP**). O tempo de inspiração pode ser alterado com base no fluxo do paciente (**Trig. Exp.**). As respirações são garantidas a uma frequência mínima definida (Frequência), exceto se a Frequência for definida como DESLIGADA. O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**). Durante as respirações de reserva, o tempo de inspiração de reserva (**Tempo I backup**) configurado define o tempo de inspiração. Se o **Tempo I backup** estiver configurado em AUTO, o trigger expiratório (**Trig. Exp.**) também se aplica à ventilação de reserva. O trigger expiratório (**Trig. Exp.**) pode ficar entre **Tempo Mín. I** e **Tempo Máx. I**. **Tempo Máx. I** tem precedência sobre **Tempo Mín. I**, se as condições AUTO entrarem em conflito.

Exemplo de curvas:



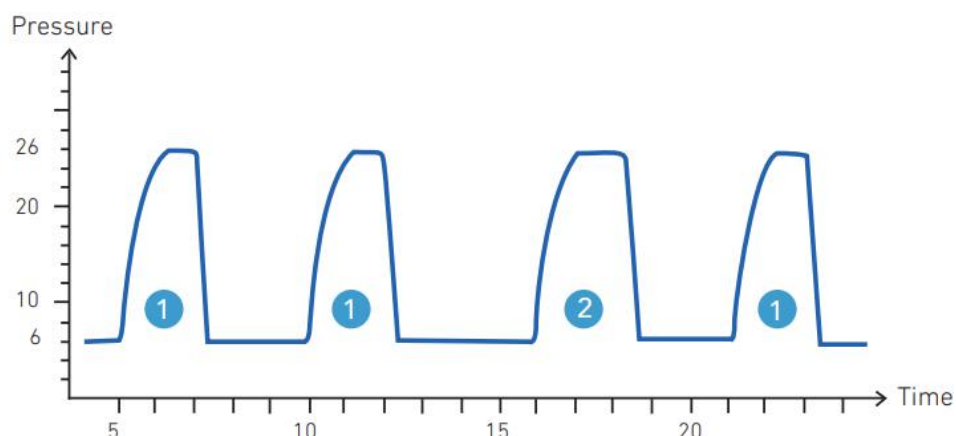
1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo paciente
 2 = Ciclo controlado iniciado pelo ventilador à frequência definida

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
IPAP (cmH ₂ O)	6-50	6-50	IPAP ≥ EPAP + 2
EPAP (cmH ₂ O)	4-25	4-20	IPAP ≥ EPAP + 2
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	DESLIGADO/ 5-60	DESLIGADO/ 5-80	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Frequência ≤ 30 / Tempo I backup (I/E ≤ 1/1)
Trig. I	AUTO / 1-5	AUTO / 1-5	Nenhuma
Trig. Exp. (%)	AUTO / 10-90	AUTO / 10-90	Nenhuma
Tempo I backup (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo I backup (I/E ≤ 1/1) Inativo se Frequência DESLIGADA
Tempo Mín. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,2-2,5	Frequência ≤ 30 / Tempo Mín. I (I/E ≤ 1/1) Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Mín. I AUTO = Rampa + 100 ms
Tempo Máx. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Tempo Mín. I ≤ Tempo Máx. I Tempo Máx. I AUTO = 30 / Frequência Se Frequência DESLIGADO, Tempo Máx. I AUTO = 2,5 s em Adulto, 1,5 s em Pediátrico, 1 s em Recém-nascido

Modo PAC: Ventilação assistida/controlada em pressão (fuga).

Este modo prevê respirações conforme a pressão inspiratória definida (**IPAP**) e a pressão de fim de expiração definida (**EPAP**). A inspiração dura um tempo constante definido (**Tempo I**). As respirações são garantidas a uma frequência mínima definida (**Frequência**). O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**). É possível ativar um **VT Alvo** opcional.

Exemplo de curvas:



1 = Ciclo assistido iniciado pelo paciente e concluído pelo paciente
2 = Ciclo controlado iniciado pelo ventilador à frequência definida

Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
IPAP (cmH ₂ O)	6-49	6-49	IPAP ≥ EPAP + 2
EPAP (cmH ₂ O)	4-25	4-20	IPAP ≥ EPAP + 2
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (50-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-60	5-80	Frequência ≤ 45 / Tempo I (I/E ≤ 3/1) *
Tempo I (s)	0,3-2,5	0,2-2,5	Frequência ≤ 45 / Tempo I (I/E ≤ 3/1) *
Trig. I	DESLIGADO/AUTO /1-5	DESLIGADO/AUTO/ 1-5	Nenhuma
VT Alvo (ml)	DESLIGADO/300-2500	DESLIGADO/30-600	Nenhuma
IPAP Máx. (cmH ₂ O)	7-50	7-50	Inativa quando VT Alvo estiver DESLIGADO
Velocidade Alvo VT	1-3	1-3	Inativa quando VT Alvo estiver DESLIGADO

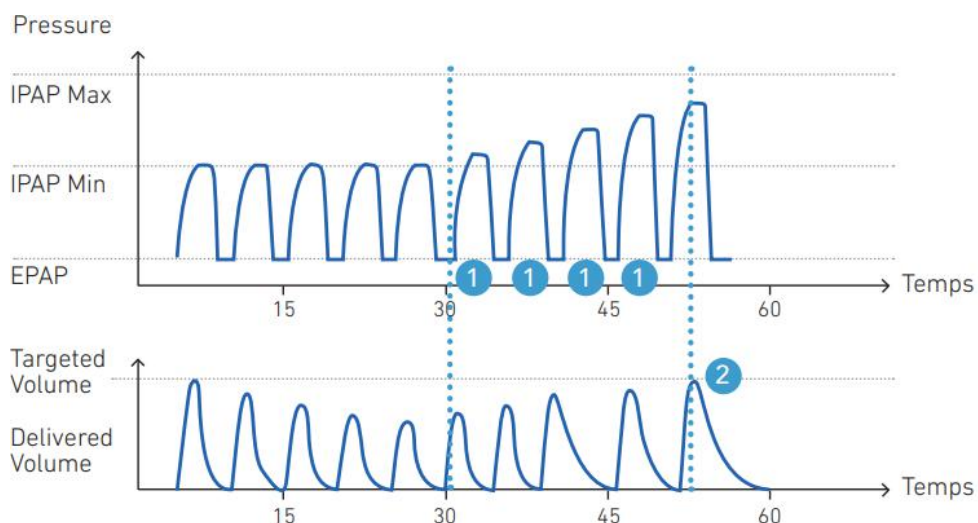
* Quando a relação I/E definida superar 1/1, é gerado um alarme de "Conj Invertido I/E", que pode ser silenciado.

Modo VTS: Ventilação Espontânea a Volume Sincronizada (fuga)

Este modo permite respirações de acordo com o volume definido (**Vol. Alvo**) com base no controle da pressão para cada respiração, entre os limites de pressão definidos (**IPAP mín. e IPAP máx.**). O tempo de inspiração pode variar de acordo com o fluxo do paciente (**Trig. Exp.**) As respirações são garantidas a uma frequência mínima definida (**Frequência**). O paciente pode aumentar a frequência mediante o trigger inspiratório (**Trig. I**). Durante as respirações de reserva, o tempo de inspiração de reserva (**Tempo I backup**) configurado define o tempo de inspiração. Se o **Tempo I backup** estiver configurado em AUTO, o trigger expiratório (**Trig. Exp.**) também se aplica à ventilação de reserva. O trigger expiratório (**Trig. Exp.**) pode ficar entre **Tempo Mín. I** e **Tempo Máx. I** tem precedência sobre **Tempo Mín. I** se as

condições AUTO entrarem em conflito.

Exemplo de curvas:



1 = Incrementos de pressão ciclo a ciclo

2 = Volume alvo atingido

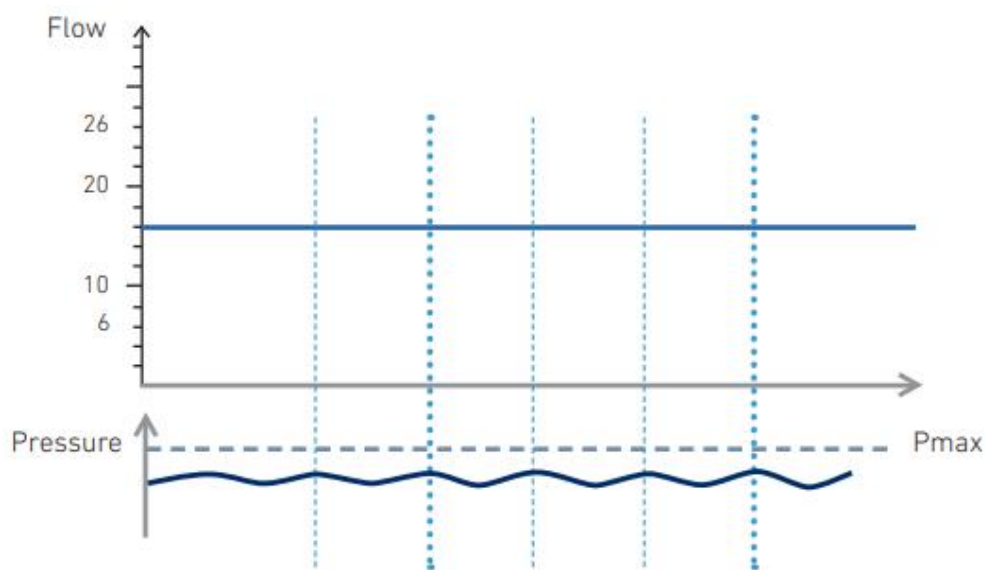
Definições	Adulto	Pediátrico	Limites
Vol. Alvo (ml)	300-2500	30-600	Nenhuma
IPAP mín. (cmH2O)	6-49	6-49	IPAP máx. \geq IPAP mín. + 5 IPAP mín. \geq EPAP + 2
IPAP máx. (cmH2O)	7-50	7-50	IPAP máx. \geq IPAP mín.
EPAP (cmH2O)	4-25	4-20	IPAP mín. \geq EPAP + 2
Rampa	1-5 (100-500 ms)	1-5 (5-250 ms)	Nenhuma
Frequência respiratória (rpm)	5-60	5-80	Frequência \leq 30 / Tempo Mín. I (I/E \leq 1/1) Tempo Mín. I \leq Tempo Máx. I
Trig. I	AUTO / 1-5	AUTO / 1-5	Nenhuma
Trig. Exp. (%)	AUTO / 10-90	AUTO / 10-90	Nenhuma
Tempo I backup (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Frequência \leq 30 / Tempo I backup (I/E \leq 1/1)
Velocidade Alvo VT	1-3	1-3	Nenhuma
Tempo Mín. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,2-2,5	Frequência \leq 30 / Tempo Mín. I (I/E \leq 1/1) Tempo Mín. I \leq Tempo Máx. I Tempo Mín. I AUTO = Rampa + 100 ms
Tempo Máx. I (s)	AUTO / 0,3-2,5	AUTO / 0,3-2,5	Tempo Mín. I \leq Tempo Máx. I Tempo Máx. I AUTO = 30 / Frequência

Modo C-FLOW: Fluxo contínuo (fuga)

Este modo fornece um fluxo contínuo ao paciente. O fluxo definido (**Fluxo**) é fornecido de um modo contínuo através do umidificador e da cânula nasal. Se for

atingida a pressão máxima (Máx. Pressão), o aparelho continuará a fornecer um fluxo, mas abaixo do limite dessa pressão.

Exemplo de curvas:



Definições	Adulto	Pediátrico	Limite
Fluxo (l/min)	10-60	2-25	Nenhuma

	AVISO
	O modo C-FLOW não é considerado um modo de ventilação, pois não fornece pressão e fluxo diretamente ao paciente.
	Tal como nos modos CPAP e C-FLOW, ao ventilar em modo S(T) com a Frequência definida para DESLIGADO, o ventilador comporta-se de uma forma puramente espontânea (Modo S). Um paciente deve ter uma capacidade suficiente para respirar de forma espontânea para utilizar este modo. Um paciente ventilado 24 horas por dia não pode ser ventilado com estes modos.
	ATENÇÃO
	No Modo Espontâneo (Modo S(T) com Frequência Desligada), o alarme de desconexão soará se o tempo de apneia for maior do que o tempo de desconexão definido (AUTO = 10 segundos). Para evitar alarmes indesejados, o tempo de desconexão deve ser definido acima dos tempos de apneia máximos esperados.

Acurácia dos parâmetros de ventilação

Volumes da válvula: $\pm (5 \text{ ml} + 10\%)$ em condições BTPS

Volumes MPV: $\pm (10 \text{ ml} + 15\%)$ em condições BTPS

Volume com fuga: $\pm (10 \text{ ml} + 10\%)$ em condições BTPS

Volumes de suspiros: $\pm (10 \text{ ml} + 20\%)$ em condições BTPS

Pressões: $\pm (1 \text{ mb} + 10\%)$

Tempos: $\pm 0,1 \text{ s}$

Frequências: ± 1 respiração/min

Fluxo: $\pm (0,5 \text{ l/min} + 10\%)$

Incertezas de medição (aparelho de medição de controle)

Pressão: $\pm 0,75\%$ ou $\pm 0,1 \text{ mb}^*$

Fluxo: $\pm 1,9\%$ ou $\pm 0,1 \text{ l/min}^*$

Volumes: $\pm 2\%$ ou $\pm 0,2 \text{ ml}^*$

Tempos: $\pm 0,02 \text{ s}$

* O maior dos dois

De acordo com a norma ISO 80601-2-72, os volumes, débitos e fugas devem ser expressos em condições STPD, exceto as características do sistema respiratório do ventilador, que devem ser expressas em condições BTPS.

O ventilador mantém a precisão das definições nas condições descritas no capítulo "especificações ambientais" e com os acessórios compatíveis utilizados nas suas normais condições de utilização (nível do umidificador correto, sem fugas não intencionais).

Especificações dos parâmetros monitorizados

(valores de leitura arredondados)

Parâmetro	Intervalo	Apresentação/filtragem
Pressão inspiratória de pico (PIP)	De 0 a 99 cmH ₂ O	Apresentado em cada inspiração
Pressão positiva no fim da expiração (PEEP)	De 0 a 60 cmH ₂ O	Apresentado em cada expiração
Volume corrente inspiratório (VTI)	De 0 a 4000 ml	Apresentado em cada inspiração
Volume corrente expiratório (VTE)	De 0 a 4000 ml	Apresentado em cada expiração
Frequência respiratória total (Rtot)	De 0 a 99,9 bpm	Apresentado em cada 4 ciclos
Relação I/E (I/E)	De 33,3:1 a 1:99,9	Apresentado em cada ciclo
Tempo inspiratório (Tempo Insp.)	De 0,1 a 9,9 s	Apresentado em cada inspiração
Tempo de expiração (Tempo exp.)	De 0,3 a 59,9 s	Apresentado em cada expiração
Pico do fluxo insp. (Fluxo de Pico I)	0 a 100 l/min	Apresentado em cada inspiração
Pico do fluxo exp. (Fluxo de Pico E)	0 a 100 l/min	Apresentado em cada expiração
Volume inspiratório por minuto (Insp. MV)	De 0 a 99,9 l/min	Apresentado em cada ciclo
Fugas: Modos de fuga Modos de válvula	De 0 a 200 l/m De 0 a 100 l/m	Apresentado em cada ciclo
FiO ₂	De 21% a 100%	Apresentado em cada ciclo

SpO2	De 80% a 100%	De acordo com Nonin ou Sentec
Frequência cardíaca de Pulso	30-250 (Sentec) 18-300 (Nonin)	De acordo com Nonin ou Sentec
PCO2	0-200	De acordo com Sentec

Um valor monitorizado mostrado como "- -" significa que a medição não está disponível ou não é válida.

Acurácia dos dados de monitorização

Volumes inspirados nos modos com válvula e MPV/MPP: \pm (5 ml + 10%)

Volumes expirados nos modos de válvulas: \pm (5 ml + 20%)

Volume com fuga: \pm (10 ml + 10%)

Pressões: \pm (2 cmH2O + 4%)

Tempos: \pm 0,1 s

I/E: Cálculo com base no tempo de inspiração e expiração

Frequências: \pm 1 respiração/min

Fuga: \pm (2 l/min + 15%)

Fluxo de pico: +/- (2 l/min + 20%)

Volume por minuto: +/- (0,2 l + 10%)

FIO2: \pm (2,5 % + 2,5 % O2) / Tempos de resposta a 90 %: < 25 seg. **

SpO2: De acordo com as especificações NONIN ou SENTEC

Frequência de Pulso: De acordo com as especificações NONIN ou SENTEC

PCO2: De acordo com as especificações SENTEC

Especificações dos parâmetros de alarme

Nível acústico do alarme: 55 - 75 dB \pm 10%


Conforme os modos de ventilação, o ventilador tem as definições de alarme a seguir:

Definições	Adulto	Pediátrico	Modos
Pres. Mín. (cmH2O)*	2-55 1-45	5-55 1-45	(A)VCV, MPV, VSIMV C-FLOW
Pres. Máx. (cmH2O)*	10-80 7-50	10-80 7-50	(A)VCV, MPV, VSIMV C-FLOW
VTI Mín. (ml)	DESLIGADO/ 50-2490	DESLIGADO/ 20-590	Todos menos (A)VCV, MPV, MPP, C-FLOW
VTI Máx. (ml)	DESLIGADO / 310--3000	DESLIGADO/ 40-800	(A)PCV, PSV, PSV VT, VSIMV, PSIMV
VTE Mín. (ml)	DESLIGADO/ 50-2490	DESLIGADO/ 20-590	Todos os modos com válvula
VTE Máx. (ml)	DESLIGADO / 310-3000	DESLIGADO / 40-800	Todos os modos com válvula
VM Mín.	DESLIGADO / 1-25	DESLIGADO / 0,5-6	Todos menos (A)VCV, C-FLOW
Frequência Mín. Res.	DESLIGADO / 6-65	DESLIGADO / 6-85	PSV, PSV VT, ST, VTS, CPAP, C-FLOW
Frequência Máx. Res.	DESLIGADO / 10-70	DESLIGADO / 20-90	Todos menos MPV, MPP, CPAP, C-FLOW
FiO2 Mín.	DESLIGADO / 18-80	DESLIGADO / 18-80	Todas
FiO2 Máx.	DESLIGADO / 30-100	DESLIGADO / 30-100	Todas
SpO2 Mín.	DESLIGADO / 80-95	DESLIGADO / 80-95	Todas


Fuga máxima	DESLIGADO / 10-100	DESLIGADO / 10-100	Todos os modos de fuga exceto C-FLOW
Tempo Desc. (s)	AUTO/5-120	AUTO/5-60	Todos menos MPV, MPP, C-FLOW, CPAP
Tempo Desc.(s)	DESLIGADO / 5-120	DESLIGADO / 5-60	MPV, MPP
Tempo Desc.(s)	5-120	5-60	CPAP
Tempo Desc. (s)	DESLIGADO / 5-900	DESLIGADO / 5-900	C-FLOW

* PWM_{max} e PWM_{min} segundo ISO 10651-2 / ISO 80601-2-72

**A medição de FIO₂ é sensível às variações da pressão atmosférica.

	AVISO
	A função de temporização ou desativação do alarme de desconexão com o período de desconexão deve ser utilizada apenas com pacientes que têm a capacidade de respirar espontaneamente. A não observação desta recomendação pode representar risco de vida para o paciente.

Especificações de alimentação

	AVISO
	Este dispositivo foi concebido para funcionar com a fonte de alimentação externa 2440 de Mascot, não utilizar outras fontes de alimentação que não as recomendadas pela Eove.
	Para desconectar o dispositivo da rede, desligar a fonte de alimentação.

Tensão de entrada CA	100-240 V
Corrente de entrada CA	1,6 A máx.
Frequência da corrente de entrada CA	50-60 Hz
Tensão de entrada CC	De 12 a 30 V De 2,5 a 5,8 A
Potência	Máximo 105 W (picos) 70 W nominal
Autonomia da bateria integrada no módulo	5 horas
Bateria interna (não deve ser substituída pelo usuário): Capacidade Voltagem Amperagem	Íons de lítio 2,95 Ah 21,6 V nominais 7 A máx.
Tempo de ativação da interface/touchscreen	< 60 s
Tempo de ativação do ventilador	5 segundos

Especificações ambientais

Condições ambientais de funcionamento e armazenamento:

Temperatura ambiente	De -20°C a +60°C.
----------------------	-------------------

Umidade relativa	De 10% a 95% (sem condensação)
------------------	--------------------------------

Condições operativas:

Temperatura ambiente	De +5°C a +40°C (após condicionamento a 23° por 20 minutos)
Umidade relativa	De 10% a 95% (sem condensação)
Pressão atmosférica	De 660 hPa a 1100 hPa (por padrão, MV-150 compensa as variações da pressão atmosférica - por ex. para altitudes até 3000 m)
Pressão de alimentação de O2	Até 50 kPa com fluxo inferior 20 l/min e tubo flexível (a partir da rede de oxigênio hospitalar, utilizar sempre um regulador de fluxo ou pressão).



Especificações do sistema respiratório

Resistência inspiratória 60 l/min Parada/falha de ventilação	< 3 cmH2O
Resistência expiratória a 60 l/min Parada/falha de ventilação	< 3 cmH2O
Conformidade do circuito do paciente	<5 ml/cmH2O
Caraterísticas do filtro antibacteriano:	Resistência <2 mb @ 60 l/min Espaço morto <120 ml

Versões do software

Principal: C150 0007XX	Alimentação: P150 0004XX	Interface: 3.X.X
------------------------	--------------------------	------------------

Guia e declaração do fabricante sobre emissões eletromagnéticas e imunidade

	AVISO
	O ventilador não deve ser usado perto de outros equipamentos ou empilhado sobre outros dispositivos. Se tal for inevitável, verificar com atenção o correto funcionamento do ventilador.
	No que se refere aos acessórios, apenas devem ser utilizados os recomendados para MV-150. O uso de qualquer outro acessório pode apresentar riscos para o dispositivo e para o paciente.
	Todos os equipamentos conectados aos dispositivos elétricos médicos devem estar em conformidade com as normas CEI ou ISO aplicáveis (por exemplo, CEI 60950 para os equipamentos de tratamento de dados). Além disso, todas as configurações devem estar de acordo com os requisitos para os sistemas médicos elétricos (ver CEI 60601-1-1 ou a cláusula 16 da 3.ª Ed. da CEI 60601-1-1, respectivamente). A adição de outro equipamento envolve a configuração de um sistema médico e este sistema deve cumprir os requisitos dos sistemas médicos elétricos. As pessoas que realizam esse tipo de intervenção são responsáveis por garantir o cumprimento de todos os requisitos de conformidade correspondentes. Importa salientar que as leis locais prevalecem sobre os requisitos acima mencionados. Em caso de dúvidas, consultar um representante EOVE ou o centro de assistência técnica.
	Nas proximidades dos equipamentos marcados com o símbolo a seguir, podem estar presentes interferências: 
	A utilização do MV-150 é compatível com o ambiente eletromagnético especificado a seguir. Quem utiliza o dispositivo deve verificar se o ventilador MV-150 é usado em tal ambiente.

Emissões eletromagnéticas

Testes sobre as emissões	Nível de conformidade	Recomendações para o ambiente EM
Emissões RF CISPR 11	Classe B	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.
Emissões de harmônicas CEI 61000-3-2	Conforme	
Flutuações de tensão/tremulação CEI 61000-3-3	Conforme	

Imunidade eletromagnética

Teste de imunidade	Nível exigido CEI 60601	Nível de conformidade	Recomendações para o ambiente EM
Descargas eletrostáticas (ESD) CEI 61000-4-2	8 kV em contato 15 kV no ar	8 kV em contato 15 kV no ar	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.

Transitórios elétricos rápidos/burst CEI 61000-4-4	2 kV nas entradas de alimentação de potência 1 kV nas entradas/saídas	2 kV nas entradas de alimentação de potência 1 kV nas entradas/saídas	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.
Sobretensão transitória CEI 61000-4-5	1 kV no modo diferencial 2 kV no modo comum	1 kV no modo diferencial 2 kV no modo comum	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.
Quedas de tensão, micro interrupções e variações de tensão nas linhas de alimentação de entrada CEI 61000-4-11	0% Ut para 0,5 ciclo Com 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% Ut para 1 ciclo 70% Ut para 25 ciclos a 50 Hz para 30 ciclos a 60 Hz Monofásico a 0°	0% Ut para 0,5 ciclo Com 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315° 0% Ut para 1 ciclo 70% Ut para 25 ciclos a 50 Hz para 30 ciclos a 60 Hz Monofásico a 0°	A qualidade da energia da rede elétrica deve ser a do ambiente domiciliar ou do ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais. Se o dispositivo estiver operacional durante cortes de energia, é recomendável utilizar outras fontes de alimentação.
Interrupção de tensão CEI 61000-4-11	0% Ut para 250 ciclos a 50 Hz para 300 ciclos a 60 Hz	0% Ut para 250 ciclos a 50 Hz para 300 ciclos a 60 Hz	
Frequência de alimentação (50/60 Hz) campo magnético CEI 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.
RF conduzidas CEI 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz 6 V na banda ISM e de 0,15 MHz a 80 MHz, banda de rádio amador incluída 80% MA a 1 KHz	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz 6 V na banda ISM e de 0,15 MHz a 80 MHz, banda de rádio amador incluída 80% MA a 1 KHz	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.
Campos eletromagnéticos RF irradiadas* CEI 61000-4-3	10 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	10 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.
Campos de proximidade emitidos por dispositivos de comunicação sem fios RF CEI 61000-4-3 (método provisório)	9 V/m: 710 MHz, 745 MHz, 780 MHz, 5240 MHz, 5550 MHz, 5785 MHz 27 V/m: 385 MHz 28 V/m: 450 MHz, 810 MHz, 870 MHz, 930 MHz, 1720 MHz, 1845 MHz, 1970 MHz, 2450 MHz	9 V/m: 710 MHz, 745 MHz, 780 MHz, 5240 MHz, 5550 MHz, 5785 MHz 27 V/m: 385 MHz 28 V/m: 450 MHz, 810 MHz, 870 MHz, 930 MHz, 1720 MHz, 1845 MHz, 1970 MHz, 2450 MHz	O MV-150 está adaptado ao ambiente domiciliar e ao ambiente dos estabelecimentos de cuidados profissionais.

Distância de separação recomendada

O MV-150 deve ser utilizado num ambiente eletromagnético em que as perturbações provocadas por radiofrequências sejam controladas.

O usuário ou o instalador do dispositivo pode ajudar a evitar qualquer perturbação eletromagnética mantendo uma distância mínima que depende da potência da fonte das radiofrequências. Os dispositivos portáteis de radiofrequências (cabos e antenas incluídos) não devem ser utilizados a menos de 30 cm (12 polegadas) de qualquer parte do MV150, incluindo os cabos. O não cumprimento desta recomendação pode resultar numa alteração dos desempenhos.

OBSERVAÇÃO	Estão disponíveis descrições técnicas suplementares (esquema pneumático, princípios de funcionamento, incertezas de medição e testes funcionais) no manual técnico.
------------	---

Conformidade com as normas

O ventilador MV-150 está em conformidade com as seguintes normas:

EN ISO 14971: Gestão de riscos para os dispositivos médicos

CEI 60601-1 Ed3 (&CSA22.2): Aparelhos eletromédicos - Parte 1: Requisitos gerais de segurança 1: Norma colateral: Requisitos de segurança dos sistemas eletromédicos

De acordo com o Capítulo 5 da norma CEI 60601-1, o ventilador é classificado como a seguir:

- Equipamento de Classe II
- Equipamento alimentado internamente
- Partes aplicadas tipo BF
- IP22 em relação ao acesso às partes perigosas e à introdução de umidade
- Não adequado ao uso na presença de misturas anestésicas inflamáveis
- Não adequado à esterilização
- Adequado ao funcionamento contínuo
- Cabo de alimentação removível

CEI 60601-1-2: Aparelhos eletromédicos - Parte 1-2: Requisitos gerais para a segurança básica e os desempenhos essenciais - Norma colateral:

Compatibilidade eletromagnética - Requisitos e testes

CEI 60601-1-6: Aparelhos eletromédicos - Parte 1-6 Requisitos gerais para a segurança básica e os desempenhos essenciais - Norma colateral - Usabilidade

CEI 60601-1-8: Aparelhos eletromédicos - Parte 1-8: Requisitos gerais para a segurança básica e os desempenhos essenciais: Testes e diretrizes para sistemas de alarme usados em aparelhos e sistemas eletromédicos.

CEI 60601-1-11: Requisitos gerais para a segurança básica e os desempenhos essenciais - Norma colateral: Requisitos para aparelhos eletromédicos e sistemas eletromédicos para uso domiciliar. O ventilador MV-150 cumpre as normas de teste de queda previstas no ponto 10.1.3

ISO 80601-2-72: Aparelhos eletromédicos - Parte 2-72: Requisitos especiais para a segurança básica e os desempenhos essenciais dos ventiladores utilizados para tratamentos domiciliares para pacientes dependentes de ventilação.

Contato de segurança cibernética

Se você acredita que descobriu uma vulnerabilidade ou tem um incidente de segurança para relatar, entre em contato conosco em security@eove.fr.

Use este e-mail para todos os incidentes de segurança da informação para garantir que eles sejam capturados corretamente e tratados em tempo hábil. Se você descobriu uma preocupação de segurança, trabalharemos com você para garantir que entendemos o escopo do problema e abordamos a exposição.

Formação e suporte

A formação e suporte estão disponíveis no site da EOVE, www.eove.fr ou ligando para o número +33 (0)5 59 21 86 84.

Garantia limitada

O Vendedor garante ao Comprador que o Produto fornecido é adequado ao uso para o qual foi previsto e isento de defeitos de material e mão-de-obra.

Sujeito à extensão de garantia que o Vendedor pode oferecer ao Comprador, conforme o Produto, o Vendedor oferece ao Comprador um período de garantia de DOZE (12) meses que cobre os custos de partes defeituosas. Essa garantia é válida a partir do final de um período de QUINZE (15) dias a partir da data da fatura.

Essa garantia é aplicável apenas quando os Produtos estão instalados e utilizados de acordo com as recomendações de fábrica e as instruções contidas no manual do usuário. Essa garantia exclui especificamente problemas de danos ou desgaste devidos a uso impróprio, abrasão, corrosão, negligência, acidentes, instalação incorreta ou uso de materiais incompatíveis com o Produto. Além disso, essa garantia não cobre os materiais de consumo associados ao uso do Produto.

Independentemente da natureza da reclamação sobre a qualidade do Produto por parte do Comprador, este último deve pagar as importâncias correspondentes na data de vencimento.

A condição dos Produtos fornecidos deve ser verificada pelo Comprador ao receber. Qualquer reclamação do Comprador relativa à qualidade do Produto deve ser apresentada por escrito no prazo de TRÊS (3) dias a contar da detecção do defeito correspondente. O Comprador é responsável por fornecer todas as provas necessárias para atestar os defeitos e as não conformidades.

Quando os defeitos ou as não conformidades forem devidamente registrados pelo Vendedor, o Comprador pode devolver o produto em questão se o Vendedor considerar que poderá ser objeto de reparação total ou parcial. Caso contrário, o Vendedor pode substituir o equipamento defeituoso e não reparável por um equipamento novo equivalente.

Nesse caso, a devolução dos Produtos solicitada pelo Comprador deve ser aceita e confirmada por escrito pelo Vendedor. Em especial, não será aceita qualquer devolução se:

- Os Produtos não estiverem instalados e utilizados de acordo com as recomendações de fábrica e as instruções contidas no manual do usuário;
- Os Produtos já não se encontrarem na sua embalagem original;
- Os Produtos não estiverem acompanhados dos respectivos manuais de instruções e acessórios;
- Os Produtos tiverem sido reparados por um fornecedor de serviços não autorizado pelo Fornecedor.

Anexo A: Definições

Definições das configurações de ventilação

Definições / Parâmetros	Definições
Pres. Suporte (mb)	Pressão inspiratória de suporte máxima admitida acima da PEEP fornecida no modo de ventilação com pressão de suporte (respirações espontâneas).
(A)PCV	Ventilação assistida/controlada em pressão (com válvula de expiração).
(A)VCV	Ventilação assistida/controlada em volume (com válvula de expiração).
C-FLOW	Fluxo contínuo
c/min	Ciclos por minuto
Circuito	Configuração do circuito e interface de uso com válvula (não ventilada) ou sem válvula (ventilada).
CPAP (cmH2O)	Pressão contínua positiva das vias aéreas mantida durante uma respiração espontânea (com fuga).
Trig. Exp. (%)	Mecanismo de limite para passar da inspiração à expiração.
EPAP (pressão expiratória positiva das vias aéreas - cmH2O)	Pressão positiva das vias aéreas fornecida ao paciente durante a expiração.
IPAP (pressão inspiratória positiva das vias aéreas - cmH2O)	Pressão positiva das vias aéreas fornecida ao paciente durante a expiração.
Breath (respiração manual)	Ativação de um ato respiratório manual de acordo com o modo de ventilação atualmente em uso.
MPV	Ventilação com volume controlado com máscara ou peça bucal.
MPP	Ventilação com pressão controlada com máscara ou peça bucal.
PAC	Ventilação assistida/controlada em pressão (com fuga).
Tipo de paciente	Paciente adulto ou pediátrico. Configuração dos valores e intervalos padrão disponíveis para as definições de ventilação e determinação dos critérios de aceitação da resistência do circuito aplicada à calibração.
Fuga (l/min)	Monitorização das fugas involuntárias médias acima do nível de fuga intencional. Fluxo nos circuitos com linha única com fuga intencional. A fuga medida é visualizada como parâmetro monitorizado durante a ventilação.
PEEP (pressão positiva de fim de expiração - cmH2O)	Pressão positiva das vias aéreas fornecida ao paciente durante a expiração.
Rampa (ms)	Tempo necessário para atingir a pressão inspiratória durante as respirações com pressão controlada.
Fluxo	Forma do fluxo inspiratório fornecido durante o ato respiratório com volume controlado mandatório: retangular ou desacelerado.
Tempo I backup	Tempos inspiratórios dos ciclos de reserva.

Pres Sup Máx. (cmH2O)	Pressão de suporte máxima admitida acima da PEEP para atingir o volume atual de segurança no modo PSV VT.
Pres. Control. (pressão controlada - cmH2O)	Controle de pressão acima da PEEP fornecida durante a inspiração por respirações com pressão controlada (com Tempo I.).
P. Contr. Máx. (pressão controlada máx. - cmH2O)	Controle da pressão máxima acima da PEEP.
PSV	Ventilação com pressão de suporte (com válvula de expiração).
PSV VT	Ventilação com pressão de suporte com volume controlado (com válvula de expiração).
P-SIMV	Ventilação obrigatória intermitente síncrona em pressão (com válvula de expiração).
Frequência (bpm)	Respirações por minuto (bpm) que o ventilador deve fornecer ao paciente. A frequência respiratória medida pode ser superior àquela das respirações manuais.
S(T)	Ventilação temporizada e sincronizada (com fuga).
Tempo I. (s)	Duração da fase inspiratória de um ato respiratório.
Tempo Máx. I (tempo inspiratório máximo - s)	Duração máxima da fase inspiratória de um ato respiratório. AUTO / 0,3-2,5
Tempo Mín. I (tempo inspiratório mínimo - s)	Duração mínima da fase inspiratória de um ato respiratório.
Trig. I (trigger inspiratório)	Limite do trigger a ser detectado para um novo ato respiratório. O trigger é bloqueado pelos primeiros 300 ms (pediátrico) ou 500 ms (adulto) depois do início da fase de expiração.
V-SIMV	Ventilação obrigatória intermitente síncrona em volume (com válvula de expiração).
VT (volume corrente - ml)	Volume do gás a ser fornecido ao paciente durante a fase inspiratória de um ato respiratório com volume controlado nos modos (A)VCV, MPV, PSVVT ou VTS.
VTS	Ventilação sincronizada com alvo de volume (com fuga).

Definições dos parâmetros medidos e calculados

Durante a configuração ou a ventilação são visualizados os seguintes parâmetros medidos e calculados. Os parâmetros visualizados dependem do modo de ventilação.

Monitorizações	Definições
FiO2 %	Fração de oxigênio inspirada fornecida no circuito do paciente.
I / E	Relação temporal entre período inspiratório e período expiratório. A relação I/E medida é visualizada como parâmetro monitorizado durante a ventilação. A relação I/E relativa é calculada e visualizada durante a configuração das variáveis de tempo, como frequência respiratória ou Ti.

Nível de fuga (l/min)	Nível de fuga intencional definida no manual de configuração do paciente. A monitorização das fugas mostra as fugas acima desse nível.
MV (volume por minuto)	Volume médio medido sobre o último ato respiratório. O valor MV medido é visualizado como parâmetro monitorizado durante a ventilação.
Pressão	Pressão medida das vias aéreas em correspondência do encaixe de entrada do paciente. A pressão medida é visualizada no menu de monitorização durante a ventilação.
PEEP (pressão positiva de fim de expiração - cmH2O)	Pressão das vias aéreas medida de 100 ms no final da última expiração. A PEEP medida é visualizada no menu de monitorização durante a ventilação.
PIP (pressão inspiratória de pico - cmH2O)	Pressão máxima das vias aéreas alcançada no curso da última inspiração. A PIP medida é visualizada no menu de monitorização durante a ventilação.
Frequência de Pulso	Quando um oxímetro de pulso é conectado ao ventilador, a Frequência de Pulso é visualizada no menu de monitorização durante a ventilação.
Frequência respiratória total (RR) (frequência respiratória - c/min)	A Frequência respiratória é calculada no curso do último ato respiratório da seguinte forma: 60/tempo inspiratório + tempo expiratório. O valor medido de Rtot é visualizado no menu de monitorização durante a ventilação.
SpO2 (saturação de oxigênio medida - %)	Quando um oxímetro de pulso é conectado ao ventilador, o valor de SpO2 é visualizado no menu de monitorização durante a ventilação.
TE (tempo expiratório - s)	Duração, em segundos, da última fase expiratória. O valor medido de TE é visualizado no menu de monitorização durante a ventilação.
TI (tempo inspiratório - s)	Duração, em segundos, da última fase inspiratória. O valor medido de TI é visualizado no menu de monitorização durante a ventilação.
VTE (volume corrente expiratório - ml)	Volume expirado, medido no último ato respiratório. O valor medido de VTE é visualizado no menu de monitorização durante a ventilação.
VTI (volume corrente inspiratório - ml)	Volume inspirado, medido no último ato respiratório. O valor medido de VTI é visualizado no menu de monitorização durante a ventilação.

Outras definições

IP2	Grau de proteção
IP2X	Proteção da introdução de corpos sólidos com diâmetro superior a 12,5 mm (por ex. os dedos)
IPX2	Proteção da introdução de gotas de água (a 15° de inclinação)

Histórico de revisões

Data	Revisão	Detalhes de alterações face à versão anterior
Julho de 2022	DE Atualização da documentação, sem alteração efetiva do produto.	<p>Introdução: esclarecimento das instruções de utilização, atualização dos efeitos adversos, adição do benefício clínico, atualização e adição de avisos.</p> <p>Capítulo 1: adição de detalhes sobre o teste funcional.</p> <p>Capítulo 3: adição de aviso, adição de referências ao manual EO-BAT9.</p> <p>Capítulo 4: correções menores e adição de detalhes sobre os alarmes.</p> <p>Capítulo 6: adição de curvas para ilustrar os modos de ventilação, eliminação da referência à norma ISO10651-2 (obsoleta).</p>
Dezembro 2022	DF	Capítulo 4: Alarme BAIXO FIO2 -> Prioridade alta
Junho de 2023	DG	<p>Introdução: Adição de novos avisos e correções de avisos existentes para melhor cumprimento da ISO 80601-2-72</p> <p>Capítulo 2: Adição de novos testes para o usuário não profissional (exigência ISO 80601-2-72) e adição de recomendações relativas à inserção do conector de potência.</p> <p>Capítulo 3: Adição de novas recomendações para utilização do monitor Sentec</p> <p>Capítulo 5: Adição de produtos de desinfecção básicos.</p> <p>Capítulo 6: Adições de novas informações sobre a validade das tolerâncias de definições e monitorizações.</p>
dezembro 2024	DG2	correção da lista de acessórios

CE 0459

Todos os direitos são reservados.
Fabricado na França.

Comercialização inicial: 15 de junho de
2015



EOVE
4 bd Lucien Favre
Bâtiment Poincaré
64000 Pau France

EOVE+

<http://www.eove.fr>

Tel.: +33 (0)5 59 21 86 84