

Manuale Utente
Defibrillatore Dual Mode
Semiautomatico/Manuale

Rev.	12.3
------	------

SAVER[®]
ONE *P*

AED_S

GUIDA RAPIDA DI UTILIZZO



©by A.M.I Italia s.r.l.

Le presenti istruzioni sull'uso non possono senza il nostro consenso né completamente né in parte essere riprodotte, trasmesse, memorizzate elettronicamente o essere tradotte in un'altra lingua straniera o linguaggio di computer. Le infrazioni contro questo divieto non soltanto violano il nostro copyright, ma riducono anche la nostra possibilità di dare informazioni esatte ed attuali all'utente ed all'operatore dell'apparecchio.

Con riserva di modifiche delle presenti istruzioni sull'uso.

Codice Ente Notificato "CE 0051"

A.M.I Italia S.r.l.

Via Cupa Reginella, 15 - 80010 Quarto (NA) Italia

Tel. +39 081 806 34 75 +39 081 806 05 74

Fax +39 081 876 47 69

e-mail info@amiitalia.com

<http://www.amiitalia.com>

Stampato in Italia

Sommario

1	Introduzione	8
1.1	Prefazione	8
1.2	Uso conforme alle disposizioni	8
1.3	Garanzia	8
1.4	Esclusione della responsabilità	8
1.5	Indicazioni	8
1.6	Controindicazioni	8
1.7	Informazioni sulla versione	9
1.8	Simbologia del manuale.....	9
1.9	Contatti del produttore	9
2	Indicazioni sulla sicurezza.....	10
2.1	Indicazioni di PERICOLO	10
2.2	Indicazioni di AVVERTENZA.....	10
2.3	Avvertenze per l'uso in Monitoraggio ECG	12
2.4	Indicazioni di SMALTIMENTO.....	12
3	Descrizione del dispositivo	13
3.1	Informazioni sul dispositivo	13
3.2	Classificazioni	14
4	Descrizione dei dettagli del dispositivo.....	15
4.1	Struttura generale del dispositivo.....	15
4.2	Tasti, icone ed indicatori	16
4.3	Mini display di stato	16
4.4	Display TFT a colori	17
4.5	Accessori standard ed opzionali del dispositivo.....	18
5	Parti ed accessori del <i>Saver One P</i>	19
5.1	Batterie	19
5.1.1	Non ricaricabile Li-SOCl ₂ (SAV-C0903).....	19
5.1.2	Batteria ricaricabile Li ion (SAV-C0011)	20
5.1.3	Suggerimenti per una corretta manutenzione della batteria SAV-C0011	20
5.1.4	Inserimento e rimozione delle batterie	21
5.2	Stazione di ricarica per batterie ricaricabili	22
5.2.1	Struttura del caricabatteria	22
5.2.2	Procedura di ricarica	23
5.3	PADs di defibrillazione	24

5.3.1	PADs di defibrillazione per Adulti SAV-C0846	24
5.3.2	PADs per Bambini SAV-C0016	24
5.3.3	Posizionamento delle PADs di defibrillazione	25
5.4	Cavo ECG 2 poli SAV-C0017	26
5.4.1	Posizionamento degli elettrodi	26
5.5	Memory Card	27
5.6	Stampante termica Martel MCP7830(SAV-C1070)	28
5.6.1	Struttura della stampante	28
6	Menu selezioni del Saver One P.....	29
6.1	Menu Principale	29
6.2	Menu Impostazioni.....	30
6.3	Menu Informazioni sul sistema.....	31
6.3.1	Sottomenu Alimentazione	32
6.4	Menu Stampa.....	33
7	Autotest.....	34
7.1	LED e mini display di stato	34
7.2	Test ATTIVAZIONE	35
7.3	Test AUTOMATICO	36
7.4	Test ACCENSIONE	36
8	Defibrillazione SEMI-AUTOMATICA	37
8.1	Accensione del Saver One P.....	37
8.2	Posizionamento delle PADs di defibrillazione.....	38
8.3	Analisi del ritmo cardiaco	39
8.4	Ritmo defibrillabile	40
8.5	Ritmo non defibrillabile	41
8.6	Cambio del ritmo.....	41
8.7	RCP.....	42
9	Defibrillazione MANUALE.....	44
9.1	Avvio modalità manuale	44
9.1.1	Defibrillazione Asincrona	45
9.1.2	Defibrillazione Sincronizzata	46
9.2	Selezione dell' energia.....	47
9.3	Fase di Caricamento	48
9.4	Erogazione della scarica.....	49
9.5	Disarmo del dispositivo.....	49

10	Monitoraggio ECG	50
10.1	Attivazione modalità Monitoraggio ECG	50
10.2	Descrizione funzionalità Monitoraggio ECG	52
11	Registrazione, stampa ed archiviazione dei dati del soccorso.....	54
11.1	Registrazione dei dati	54
11.2	Stampa dei dati del soccorso	55
11.2.1	Installazione Stampante Martel MCP7830	55
11.2.2	Selezione dei dati da stampare	56
11.2.3	Esecuzione della stampa	57
11.3	Archiviazione dei dati su PC	57
12	Manutenzione.....	58
12.1	Dopo ogni utilizzo.....	58
12.2	Manutenzione ordinaria	58
12.3	Pulizia.....	59
12.4	Conservazione.....	59
12.5	Guida all' individuazione dei guasti.....	60
13	Specifiche tecniche.....	61
13.1	Caratteristiche fisiche	61
13.2	Requisiti ambientali.....	61
13.3	Normative di riferimento.....	61
13.4	Tabella Allarmi Tecnici	62
13.5	Tabella Allarmi Fisiologici (solo nella modalità di Monitoring).....	62
13.6	Controlli e indicatori	62
13.7	Memoria dati.....	62
13.8	Defibrillatore	63
13.9	Efficienza della energia erogata	64
13.10	Sistema analisi del paziente in modalità semiautomatica	66
13.11	Funzionalità Analisi ECG.....	66
13.12	Monitoraggio ECG.....	66
13.13	Display.....	67
13.14	Batteria non ricaricabile.....	67
13.15	Batteria ricaricabile.....	67
13.16	Batteria interna di back-up	68
13.17	Carica batteria ricaricabile	68
13.18	Stampante termica	68

13.19	PADs di defibrillazione	69
13.20	Cavo ECG	69
13.21	Timing dei cicli di Shock	69
14	Conformità agli standard di emissione elettromagnetica	70
14.1	Linee guida e dichiarazione del produttore - Emissioni elettromagnetiche.....	70
14.2	Linee guida e dichiarazione del produttore – Immunità elettromagnetica.....	70
14.3	Distanze di separazione raccomandate tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e il dispositivo <i>Saver One</i>	72
15	Simbologia	73
16	Certificazioni	74
16.1	Certificato CE.....	74
16.2	Marchio IMQ.....	76
17	Garanzia defibrillatori Saver One Series.....	77
18	Registrazione del prodotto	78

1 Introduzione

1.1 Prefazione

Grazie per aver scelto il defibrillatore della A.M.I. Italia S.r.l. modello *Saver One P*.

Affinché possiate utilizzare correttamente il dispositivo è necessario, prima dell'utilizzo, leggere attentamente il presente manuale utente. Nel manuale utente del *Saver One P* sono contenute le istruzioni per il suo utilizzo in conformità con la funzione e lo scopo dello stesso. Per un funzionamento esente da errori e per ottenere prestazioni corrette, è fondamentale rispettare le prescrizioni indicate nel presente manuale utente, al fine di garantire la sicurezza del paziente, del soccorritore e di terze persone. Questo manuale è parte integrante del defibrillatore e deve essere sempre conservato nelle sue vicinanze, in modo da essere facilmente consultabile se necessario.

1.2 Uso conforme alle disposizioni

Il dispositivo *Saver One P* può essere utilizzato esclusivamente se rispettate le condizioni indicate nel presente manuale utente. Ogni uso difforme da quanto prescritto si intende non conforme alle disposizioni e può causare danni a persone e/o cose. In tal caso A.M.I. Italia S.r.l. declina ogni responsabilità.

1.3 Garanzia

Il dispositivo *Saver One P* è dotato di una garanzia pari a 6 (sei)* anni.

La batteria non ricaricabile Li-SOCl₂ (SAV-C0903) è garantita per 4 (quattro) * anni in modalità di Stand-by (supponendo un test di attivazione batteria, self-test giornalieri senza alcuna accensione del DAE). Tali informazioni sono riferite a batterie nuove completamente cariche alla temperatura di 20°C ed umidità 45%.

* Per maggiori informazioni consultare l' **Capitolo 17** "Contratto di garanzia per defibrillatori Saver One Series"

1.4 Esclusione della responsabilità

Sono esclusi i diritti di responsabilità nel caso di danni alle persone o alle cose, se attribuibili ad una delle cause indicate:

- Uso dell'apparecchio non conforme alle disposizioni.
- Uso e manutenzione inappropriati dell'apparecchio.
- Utilizzo del dispositivo e/o dei suoi accessori che presentino danni palesi o parziali.
- Inosservanza delle indicazioni presenti nel manuale d'uso concernenti le precauzioni, l'esercizio, la manutenzione e la riparazione dell'apparecchio.
- Uso di accessori e di ricambi non originali e/o non approvati dal produttore.
- Interventi arbitrari, riparazioni o modifiche del dispositivo.
- Superamento arbitrario dei limiti delle prestazioni.
- Mancanza di sorveglianza delle parti soggette a usura.

1.5 Indicazioni

Il *Saver One P* può essere usato soltanto se il paziente:

- è incosciente
- non respira e..
- non presenta segnali di circolazione sanguigna

1.6 Controindicazioni

Il *Saver One P* non può essere usato se il paziente

- è in stato di coscienza o..
- presenta una respirazione normale o..
- presenta segnali di circolazione sanguigna

1.7 Informazioni sulla versione

Il presente manuale utente è provvisto di un numero di versione. Il numero di versione cambia ogni volta che il manuale viene aggiornato per modifiche apportate al funzionamento del dispositivo o al dispositivo stesso. Il contenuto del presente manuale utente è soggetto a modifiche senza preavviso. Le informazioni sulla versione del presente manuale sono le seguenti.

Numero di versione: 12.3
Data di emissione: 03/07/2023

1.8 Simbologia del manuale

Nel presente manuale utente sono presenti diversi simboli che indicano le varie precauzioni sull'utilizzo:

SIMBOLO	INDICAZIONE	DESCRIZIONE
	PERICOLO	Segnala un rischio immediato per l'incolumità delle persone, che comporta anche la morte e danni al dispositivo o sue parti
	AVVERTENZA	Segnala una situazione o una pratica non sicura che comporta infortuni gravi alle persone e danni al dispositivo o sue parti

1.9 Contatti del produttore

Potrete contattare la nostra azienda ai seguenti recapiti:

A.M.I. Italia S.r.l.

SEDE LEGALE

Viale Campi Flegrei n.55, 80124 Napoli

ITALIA

SITO PRODUTTIVO ITALIA

PRODUZIONE, LABORATORI, UFFICI

Via Cupa Reginella, 15/A

80010 Quarto (NA) Italy

Phone: +39 081 806 34 75

Fax: +39 081 876 47 69

SITO PRODUTTIVO UNGHERESE

PRODUZIONE, LABORATORI, UFFICI

A.M.I. International KFT

Kőzúzó u. 5/A

2000 Szentendre (Hungary)

Telefono: +36 26 302.210

SITO PRODUTTIVO ITALIA

PRODUZIONE

Via San Francesco a Patria snc Località Ponte Riccio

Zona ASI 80014 Giugliano in Campania (NA)

ITALIA

Ph. +39 081 3797567

Richiesta assistenza

email: info@amiitalia.com

Tel.: +39 081 806 05 74

Sito web: www.amiitalia.com

2 Indicazioni sulla sicurezza

Per un corretto utilizzo del defibrillatore *Saver One P*, gli utilizzatori devono essere consapevoli dei fattori relativi alla sicurezza elencati di seguito.

Si consiglia di leggerli con attenzione.

Il defibrillatore *Saver One P*, singolarmente e in collegamento con i suoi accessori standard e opzionali (originali), rispetta le normative sulla sicurezza attualmente in vigore ed è in conformità con le disposizioni delle direttive sui prodotti medicali.

L'apparecchio ed i suoi accessori sono da ritenersi sicuri nel caso di applicazione secondo le disposizioni e se rispettate le descrizioni e le indicazioni elencate nel presente manuale utente.

Di seguito sono elencate le principali precauzioni da tenere per l'uso corretto ed in sicurezza del defibrillatore, suddiviso per un agevole consultazione fra indicazioni di pericolo, indicazioni di avvertenza e indicazioni di smaltimento.

2.1 Indicazioni di **PERICOLO**



- Utilizzare il *Saver One P* in conformità con quanto prescritto nel presente manuale d'uso. Leggere attentamente le presenti istruzioni sull'uso ed in particolare le indicazioni sulla sicurezza in esse indicate.
- In conformità alle norme IEC/EN (sezione 3.2), non è consentito l'uso del dispositivo *Saver One P* o dei suoi accessori in presenza di sostanze infiammabili (benzina o similari) o in un'atmosfera arricchita con ossigeno o con gas/vapori infiammabili
- Non ricaricare la batteria Li-SOCI2 (SAV-C0903). Rischio esplosione!
- Evitare che le batterie vengano a contatto con fiamme libere. Non esporre a fuoco
- Non provocare il corto circuito dei terminali delle batterie
- In caso di fuoriuscita di liquidi o strani odori dalle batterie, tenerle lontano dal fuoco per prevenire che eventuali elettroliti fuoriusciti si incendino.
- Pericolo di folgorazione. Il dispositivo genera alte tensioni e livelli pericolosi di corrente. Non aprire il *Saver One P*, non rimuovere i pannelli e non tentare di ripararlo. Il *Saver One P* non contiene componenti che gli utenti possano riparare. Ai fini della riparazione, il *Saver One P* deve essere inviato a un centro di assistenza tecnica autorizzato
- Non applicare gli elettrodi sul torace del paziente se sono presenti cerotti alla nitroglicerina. Rimuovere i cerotti e solo in seguito posizionare gli elettrodi. In caso contrario c'è rischio di provocare un'esplosione
- Non toccare il paziente ed evitare che terze persone entrino in contatto con il paziente durante la fase di scarica di defibrillazione. Evitare qualsiasi contatto fra:
 - parti del corpo del paziente
 - liquidi conduttori (come gel, sangue o soluzione di sale da cucina)
 - oggetti metallici nei dintorni del paziente (come telaio del letto o dispositivo di stiramento) che rappresentano vie involontarie per la corrente di defibrillazione
- Prima di utilizzare il dispositivo mettere in sicurezza il paziente, se necessario spostarlo con cautela e posizionarlo in luogo protetto come disposto dalle direttive AHA/ERC 2017
- Non immergere nessuna parte del *Saver One P*, sue parti o accessori in acqua o altri liquidi.
- Non permettere la penetrazione di liquidi nel *Saver One P*, sue parti o accessori. Evitare di versare liquidi sul dispositivo e suoi accessori. In caso contrario, si possono causare danni o provocare rischi di incendi o folgorazione. Non sterilizzare il *Saver One P* o i suoi accessori.

2.2 Indicazioni di **AVVERTENZA**



- Evitare la formazione di bolle d'aria fra la pelle e le PADS di defibrillazione. La formazione di bolle d'aria durante la defibrillazione può causare gravi ustioni all'epidermide del paziente. Per evitare la formazione di bolle d'aria, accertarsi che gli elettrodi aderiscano completamente alla cute. Non usare elettrodi il cui gel sia essiccato controllarne la data di scadenza prima dell'utilizzo
- Non ritardare la terapia in caso di pazienti con pacemaker impiantato ed eseguire un tentativo di defibrillazione se il paziente ha perso coscienza e non respira o non respira normalmente. Il *Saver One P* è dotato di un sistema di rilevazione di pacemaker che consente di ignorare il segnale emesso da questi ultimi; con alcuni tipi di pacemaker, il *Saver One P* può tuttavia sconsigliare uno shock di defibrillazione.

Durante l'applicazione degli elettrodi:

- Non applicare gli elettrodi direttamente su un dispositivo impiantato.
- Applicare gli elettrodi ad almeno 2,54 cm (1 pollice) da qualsiasi dispositivo impiantato

- Le interferenze RF (radiofrequenza), provocate da dispositivi quali telefoni cellulari e radio ricetrasmittenti, possono causare il malfunzionamento del *Saver One P*. Il *Saver One P* deve essere tenuto ad almeno 2 metri di distanza da tali dispositivi RF, come indicato nelle norme IEC/EN 61000-4-3. Tenere a distanza sufficiente da altre sorgenti d'energia terapeutiche e diagnostiche (per es. diatermia, chirurgia ad alta frequenza, tomografia magnetica).
- Utilizzare il *Saver One P* solo se si è conseguito un corso di formazione BLS-D oppure ALS-D
- Prima di utilizzare il dispositivo accertarsi che non presenti danni evidenti
- L'interfaccia a raggi infrarossi emette radiazioni otticamente invisibili. Il diodo di emissione rispetta la IEC/EN 60825-1 Classe 1 „Eye Safe“
- Non utilizzare PADS di defibrillazione pediatriche (SAV-C0016) su pazienti adulti (età superiore a 8 anni e peso superiore a 25Kg). Utilizzando PADS di defibrillazione pediatriche il *Saver One P* effettua automaticamente il passaggio alla modalità pediatrica,

riducendo l'energia massima erogabile a 50J.

- Disporre i cavi paziente in modo tale da ridurre la possibilità di avvolgimento o di strangolamento del paziente.
- In ambito domestico tenere il defibrillatore fuori dalla portata dei bambini e degli animali domestici.
- Non applicare gli elettrodi di defibrillazione direttamente su un pace-maker impiantato per evitare eventuali errori di interpretazione dell'apparecchio e per evitare danni al pace-maker tramite l'impulso di defibrillazione.
- Scollegare dal paziente le apparecchiature sensibili all'impulso di alto voltaggio, ovvero che non sono a prova di defibrillatore, prima dell'erogazione dello shock.

AVVERTENZA



- Non permettere che gli elettrodi di defibrillazione si tocchino o entrino in contatto con elettrodi dell' ECG, tamponi, cerotti trans dermici, ecc. In caso contrario si possono causare le formazioni di archi elettrici ed ustioni al paziente durante la defibrillazione, e perfino la dispersione della corrente
- Posizionare le PADS di defibrillazione come indicato nel presente manuale d'uso ed indicato sulla confezione.
- Non usare le PADS di defibrillazione se il gel si è staccato dal supporto o se si presenta strappato, diviso o asciutto
- Se sono stati riconosciuti dei danni non mettere in funzione il **Saver One P** in nessun caso
- Prima di utilizzare il dispositivo rimuovere oggetti metallici dal corpo del paziente (compreso collane o bracciali, ecc)
- Non utilizzare PADS di defibrillazione diverse da quelle fornite dal produttore. In caso contrario il defibrillatore potrebbe effettuare false interpretazioni
- Non utilizzare le PADS di defibrillazione se presentano danni, seppure parziali
- Non utilizzare le PADS di defibrillazione se la data di scadenza è stata superata
- Nell' applicazione del cavo ECG SAV-C0017 accertarsi che non sia a contatto con alcun elemento conduttore. Verificare che tutti gli elettrodi ECG siano opportunamente fissati al paziente
- Non toccare il paziente o le PADS durante l' analisi del ritmo cardiaco
- Lo spostamento o il trasporto del paziente durante l'analisi del ritmo cardiaco effettuata dal dispositivo possono portare a una diagnostica errata o non tempestiva. Durante la fase di analisi del ritmo cardiaco, ridurre al minimo gli spostamenti. Se l'utilizzo del dispositivo avviene in autoambulanza in movimento, fermare l'autoveicolo e ripartire solo dopo aver erogato la scarica
- Si consiglia di frequentare un corso di formazione BLS (Basic Life Support e defibrillazione) per iniziare una RCP efficace e utilizzare il defibrillatore con maggiore consapevolezza.
- Evitare l'utilizzo di PADS di defibrillazione adulti (SAV-C0846) su bambini (età compresa tra 1-8 anni o peso compreso tra 8-25kg).
- Prima di applicare le PADS di defibrillazione se necessario asciugare il torace del paziente e rimuovere i peli superflui
- Non sottoporre **Saver One P**, i suoi accessori, le sue parti a cadute e/o forti impatti
- Non utilizzare accessori e/o parti danneggiati, in caso contrario si può causare un mal funzionamento del dispositivo.
- Utilizzare esclusivamente accessori e/o parti di ricambi originali
- Evitare la manipolazione eccessivamente aggressiva del dispositivo dei suoi accessori o delle sue parti al fine di evitare possibili danni. Ispezionare l'intero sistema periodicamente.
- Effettuare le operazioni di sanificazioni del dispositivo nel rispetto delle norme indicate nel paragrafo 12.3 e comunque accertarsi sempre che il dispositivo sia spento con batteria disinserita e PADS non collegate.
- Le PADS di defibrillazione sono monouso, da utilizzare solo su un paziente. Non riutilizzare le pads di defibrillazione; gettarle dopo l'uso e sostituire con un nuovo paio.
- Le PADS di defibrillazione non sono sterili ne sterilizzabili.
- La somministrazione intensa o prolungata della rianimazione cardiopolmonare con gli elettrodi di defibrillazione applicati al paziente, può danneggiare gli elettrodi. Sostituirli se risultano danneggiati a causa dell'uso o della manipolazione.
- La manutenzione non appropriata può danneggiare il **Saver One P** o causarne il malfunzionamento. Attenersi a quanto descritto nel presente Manuale d'uso
- Utilizzare batterie non ricaricabile Li-SOC12 (SAV-C0903) originali della A.M.I. Italia S.r.l. entro la durata indicata nel presente manuale.
- Effettuare la ricarica della batteria ricaricabile Li-ion (SAV-C0011) almeno una volta ogni 4 mesi per consentire un suo perfetto funzionamento ed allungarne la durata.
- Le batterie ricaricabili Li-ion modello ACC (SAV-C0011) devono essere caricate utilizzando esclusivamente il caricabatteria modello CBACCS1 (SAV-C0012) della A.M.I. Italia S.r.l. in caso contrario le batterie potrebbero essere danneggiate
- Rimuovere le batterie dal dispositivo solo se quest'ultimo risulta essere spento da almeno 5 secondi. In caso contrario si può danneggiare gravemente il dispositivo e la batteria
- Il **Saver One P**, le sue parti ed i suoi accessori non è sterili ne sterilizzabili
- Non esporre il **Saver One P**, sue parti o accessori a luce diretta o elevate temperature
- Il Caricabatteria CBACCS1 (SAV-C0012) deve essere utilizzato solo con alimentatore della Meanwell modello GS40A15-P1J (SAV-C0013) fornito dalla A.M.I. Italia S.r.l. L'utilizzo di alimentatori differenti potrebbe compromettere il corretto funzionamento del carica batteria e danneggiare le batterie ricaricabili modello ACC (SAV-C0011)
- Al fine di salvaguardare la durata della batteria (SAV-C0903) e garantire test giornalieri automatici si consiglia, dopo averla installata, di non rimuovere la batteria (SAV-C0903) se non per accedere alla porta USB/SD o per sostituzione della stessa. La rimozione della batteria ed il successivo inserimento comporta un test completo del DAE che consuma notevolmente la capacità della stessa. Inoltre qualora la batteria non venga agganciata correttamente potrebbe danneggiarsi.

2.3 Avvertenze per l'uso in Monitoraggio ECG

- La modalità di monitoraggio basata sull'uso dello schermo, ai fini dell'identificazione di un ritmo ECG, rappresenta un importante ausilio per l'uso specifico del dispositivo stesso, ossia la rilevazione di un ritmo defibrillabile per l'eventuale conseguente decisione del rilascio di una scarica terapeutica. La modalità di monitoraggio è destinata a quegli ambienti o condizioni di soccorso dove operatori esperti, o sotto la direzione medica specialistica, possono avere il beneficio di valutare pazienti con elevato rischio di un evento cardiaco e quindi in pericolo di vita. Commutando il funzionamento del defibrillatore dalla modalità di analisi a quella di monitoraggio, il dispositivo continua ad analizzare l'ECG del paziente e, se viene rilevato un ritmo potenzialmente defibrillabile, l'operatore può ritornare nella modalità di defibrillazione e predisporre alla scarica. In ogni caso, non usare il dispositivo in modalità di "Monitoraggio ECG" in ambienti come sale operatorie o di terapia intensiva e di conseguenza con strumentazioni medicali tipiche di tali ambienti (come per es. un elettrobisturi). Inoltre, per la destinazione d'uso prevista, il dispositivo non garantisce prestazioni di visualizzazione completamente adatte in presenza di pazienti con pacemaker.
- Usare il dispositivo solo con accessori (cavi paziente, elettrodi, clips adesive) forniti da AMI Italia seguendo le istruzioni indicate nel presente manuale per la loro applicazione.
- Prestare attenzione affinché le parti conduttive degli elettrodi non entrino in contatto con altre parti conduttive, compresa la terra.
- Come precauzione nel caso vi sia un defibrillatore collegato al paziente con cui possa essere erogata una scarica di defibrillazione, evitare di toccare il paziente mentre è sottoposto a Monitoraggio ECG e, per garantire la protezione necessaria, usare solo accessori (cavi paziente, elettrodi, clips adesive) forniti da AMI Italia ed elencati nel presente manuale.
- In presenza di pazienti con pacemaker, il computo della frequenza cardiaca potrebbe contare impulsi di pacemaker anche in caso di arresto cardiaco o di alcune aritmie. In tal caso, non affidarsi completamente agli allarmi relativi al conteggio di battiti. Tenere sotto continua sorveglianza i pazienti con pacemaker ed attenersi alle dichiarazioni contenute nel presente manuale riguardo alle capacità di rilevazione degli impulsi di pacemaker di questo dispositivo.
- In presenza di pazienti con pacemaker, i valori dei parametri presentati dal dispositivo potrebbero non essere sufficientemente accurati. In tal caso, questi non vanno utilizzati per trarre conclusioni di carattere medico.
- Il dispositivo è in grado di riconoscere e gestire opportunamente onde T fino ad un'ampiezza massima di 1 mV.
- Per monitorare se gli elettrodi sono stati applicati al paziente, il dispositivo inietta una corrente sinusoidale di $I_{pp}=0.5\text{mA}$ e $f=25.2\text{KHz}$
- La frequenza dei complessi QRS è calcolata facendo la media aritmetica su 3 intervalli consecutivi (4 complessi QRS) ed il valore mostrato sul display è aggiornato ogni secondo.
- I ritardi nella determinazione delle condizioni di allarme relativi alla modalità di monitoraggio sono contenuti entro 5 secondi, tranne che per gli allarmi di LOW FREQUENCY e ASYSTOLE per le quali il ritardo della segnalazione resta entro i 10 sec. In tal caso infatti, nelle condizioni di limite inferiore (30bpm), intercorrono 2 sec tra due battiti consecutivi, e visto che l'algoritmo della rilevazione dei QRS necessita di 4 complessi, il tempo necessario a poter individuare una condizione di allarme di LF (LOW Frequency) è maggiore di 6 secondi. Per la segnalazione di ASYSTOLE, dovendo escludere prima che non si tratti di una condizione di LF e poi confermare che si tratti di ASYSTOLE, il tempo della segnalazione è maggiore del precedente di circa 2 secondi (circa 8 secondi).
- Il dispositivo impiega meno di 3 secondi per passare dall'indicazione di 80 bpm a 120 bpm e viceversa.
- Il dispositivo impiega meno di 3 secondi per passare dall'indicazione di 80 bpm a 40 bpm e viceversa.
- Per le due forme d'onda di tachicardia ventricolare veloce: 195 bpm @ $V_{pp}=2\text{mV}$, 1mV, 4mV e 206 bpm @ $V_{pp}=1\text{mV}$, 0,5mV, 2mV, il dispositivo segnala la condizione di allarme entro 5 secondi.
- In caso di allarme, il suono emesso è composto da almeno 4 frequenze diverse in modo da poter essere udito anche da persone che hanno un udito parzialmente compromesso. In contemporanea, vengono visualizzate sul display icone e descrizioni relative allo stato di allarme rilevato.
- Il dispositivo garantisce 35 ore di monitoraggio continuo con batteria nuova completamente carica.

2.4 Indicazioni di SMALTIMENTO



- Il *Saver One P*, le sue parti ed accessori non devono essere smaltiti con altri rifiuti casalinghi entro la comunità europea. Per prevenire possibili danni all'ambiente o alla salute delle persone causate da un non corretto smaltimento dei rifiuti, riciclare responsabilmente questo prodotto anche per promuovere un uso sostenibile delle risorse. Per disfarsi del prodotto usato servirsi dell'apposito servizio di raccolta rifiuti o renderlo al distributore di zona. In questo modo sarà possibile effettuare un riciclaggio sicuro per l'ambiente

3 Descrizione del dispositivo

3.1 Informazioni sul dispositivo

Il **Saver One P** è un defibrillatore esterno professionale detto DUAL-MODE in quanto è in grado di operare in due modalità di defibrillazione: **Modalità Semiautomatica** e **Modalità Manuale (Sincrona e Asincrona)**

Il suo utilizzo è indicato a personale medico ma essendo in grado di operare in modalità semiautomatica può essere utilizzato anche da personale sanitario professionale. Nella **modalità semiautomatica** è in grado di rilevare e analizzare automaticamente il ritmo cardiaco della vittima e erogare una o più scariche di defibrillazione se riscontrata una fibrillazione ventricolare o una tachicardia ventricolare (monomorfica o polimorfica con battito >180). La **modalità manuale** invece tutte le fasi del trattamento sono manuali a totale discrezione e decisioni del medico. L'energia viene erogata mediante una scarica elettrica di tipo bifasica troncata esponenziale (B.T.E.) in grado di auto adeguarsi all'impedenza toracica del paziente. Il **Saver One P** è disponibile in due versioni:

Saver One P 200J (SVP-B0006) – Energia massima erogabile pari a 200J

Saver One P 360J (SVP-B0007) – Energia massima erogabile pari a 360J

Può essere utilizzato con due tipologie di batteria:

- **Batteria non ricaricabile Li-SOCl₂** (SAV-C0903), la quale non richiede di alcuna manutenzione è garantita per funzionare in modalità di standby per 4 anni o effettuare un' alto numero di scariche
- **ACC Batteria ricaricabile Li-ion** (SAV-C0011), indicata per chi utilizza intensamente il defibrillatore

Il dispositivo è dotato di un ampio display LCD da 5,7 pollici **a colori** che permette di visualizzare tutte le informazioni relative al trattamento ed al suo stato funzionale. Il **Saver One P**, inoltre, è dotato di una modalità che permette di effettuare il monitoraggio ECG del paziente mediante un apposito cavo ECG a 2 poli (SAV-C0017) con rilevazione di 1 derivazioni (II) o direttamente dalle PADs.

Il dispositivo permette di registrare i dati del soccorso su SD Memory Card per poi rivisualizzarli su PC o stamparli direttamente sulla stampante Martel MCP7830 (*funzione opzionale*). Durante la fase di non utilizzo il dispositivo se installata la batteria effettua autotest giornalieri per verificare il suo stato funzionale, in modo da garantire il suo pronto utilizzo nel momento di bisogno. Sulla keyboard del dispositivo sono presenti un mini display LCD e di un LED bicolore (rosso/verde) tramite i quali è possibile constatare l'esito dei test funzionali e conoscere lo stato funzionale del dispositivo anche se spento (modalità di stand-by).

3.2 Classificazioni

Il defibrillatore *Saver One P* è classificato come segue:

Codice UMDNS	11132
Codice GMDN	17882
Codice CND	Z12030502
Numero di repertorio RDM	114299 / 1536326
Codice CIVAB	DEF02
Classe di appartenenza secondo la direttiva 2007/47/CE	IIb
Tipo di protezione da scarica elettrica	Alimentato Internamente
Tipo di isolamento del paziente	BF CF (solo per cavo ECG)
Grado di protezione contro la penetrazione di liquidi	IPx4
Grado di protezione contro la penetrazione della polvere	IP5x
Grado di sicurezza in presenza di una miscela anestetica infiammabile con aria ,ossigeno o il protossido d'azoto	Non protetto
Metodo di sterilizzazione o disinfezione suggerita dal fornitore	Vd. Paragrafo 12.3
Modo di funzionamento	Funzionamento continuo

4 Descrizione dei dettagli del dispositivo

4.1 Struttura generale del dispositivo



Figura 1

Nr.	Descrizione
1	Vano per connettore PADS o cavo ECG
2	Microfono per registrazioni ambientali
3	Mini display di stato
4	Maniglia da trasporto
5	Batteria (rimovibile)
6	Display TFT a colori
7	Porta IrDA (solo service)
8	Tastiera con pulsanti
9	Altoparlante

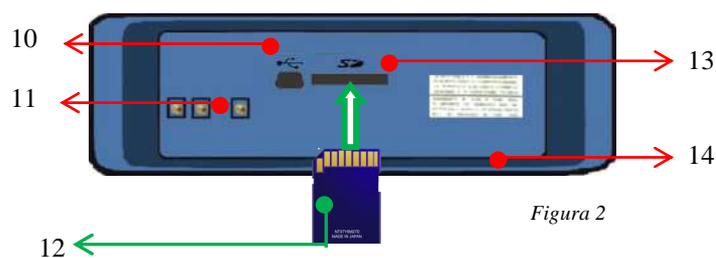


Figura 2

Nr.	Descrizione
10	Porta USB
11	Contatti Batteria
12	Inserimento SD card
13	Vano per SD Memory Card
14	Guarnizione

4.2 Tasti, icone ed indicatori

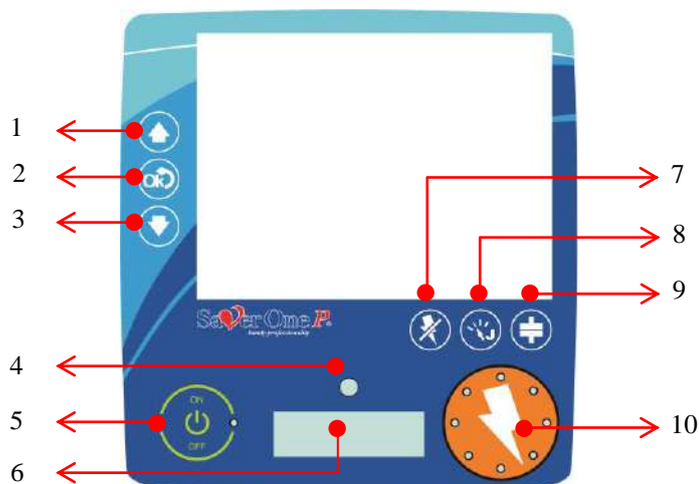


Figura 3

Nr.	Funzione	Nr.	Funzione
1	Tasto navigazione SU Permette di scorrere il menu verso l'alto	6	Mini display di stato Permette di verificare lo stato funzionale del dispositivo
2	Tasto navigazione INVIO Permette di entrare nel menu e confermare la selezione effettuata	7	Pulsante Disarmo Permette di effettuare il disarmo del dispositivo nella modalità manuale
3	Tasto navigazione GIU' Permette di scorrere il menu verso il basso	8	Pulsante Selezione Energia Permette di selezionare l'energia da erogare nella modalità manuale
4	LED di controllo Led luminoso (rosso/verde) che permette di verificare lo stato funzionale del dispositivo	9	Pulsante Caricamento Permette di effettuare il caricamento del dispositivo nella modalità manuale
5	Pulsante ON/OFF Permette di accendere o spegnere il dispositivo	10	Pulsante di scarica Dotato di LED luminosi permette di erogare una scarica di defibrillazione se indicata

4.3 Mini display di stato

Il mini display è concepito per informare l'utente sullo stato funzionale del dispositivo e della sua batteria anche a dispositivo spento (modalità di stand-by).



Nr.	Descrizione
1	Stato Funzionale del dispositivo
2	Livello residuo batteria

4.4 Display TFT a colori

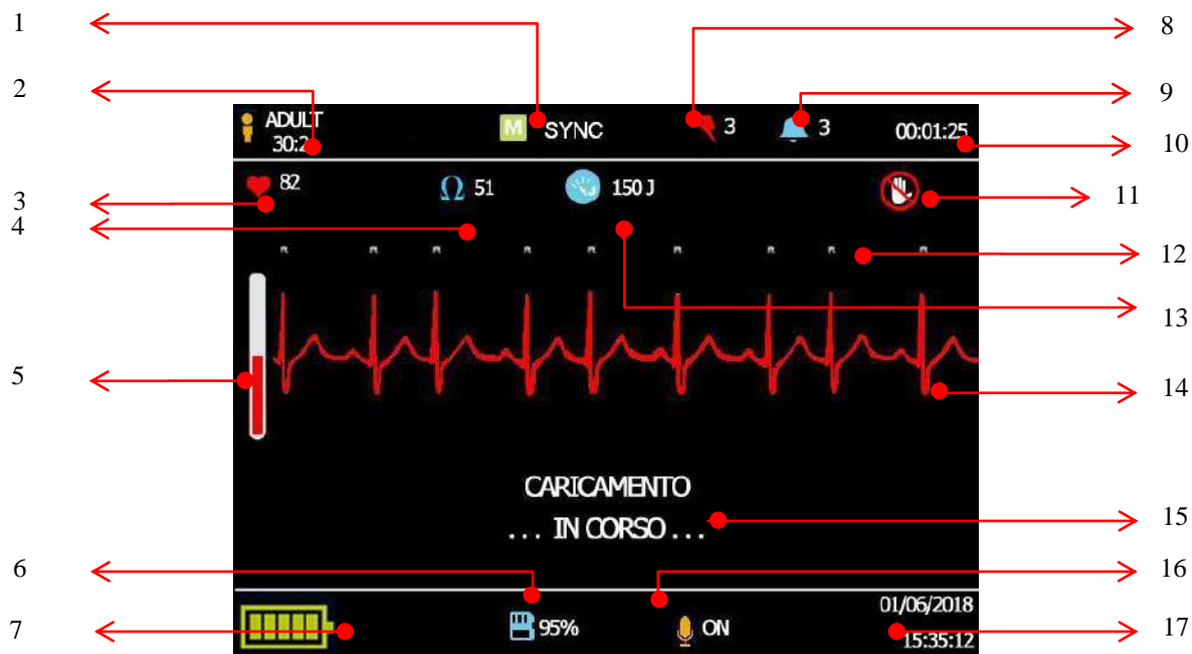


Figura 4

Nr.	Descrizione	Nr.	Descrizione	
1	Indica la modalità OPERATIVA		9	Indica il numero di FV e/o TV rilevate dal dispositivo
	DAE: Defibrillazione Semiautomatica	AED MODE		
	ASINCRONO: Defibrillazione Manuale Asincrona	ASYNC		
	MONITORAGGIO: Monitoraggio ECG	ECG		
2	Indica la tipologia di paziente da trattare e Ratio Compressioni/Insufflazioni: Adulto 30:2 Pediatrico 30:2 o 15:2 (necessità di Pads bambino)		10	Indica la durata del soccorso
	SINCRONA: Defibrillazione Manuale Sincrona	SYNC		
3	Indica la frequenza cardiaca del paziente	11	Indica di non toccare il paziente in determinate operazioni	
4	Indica l'impedenza toracica del paziente rilevata	12	Indica l'individuazione del picco "R" per l'erogazione della scarica in modalità "Manuale Sincrona"	
5	Barra progressiva di caricamento	13	Energia in carica e successivamente erogata	
6	Indica il livello residuo della memoria SD Card	14	Tracciato ECG del paziente	
7	Indica il livello residuo di batteria	15	Comando testuale che istruisce sull'operazione da eseguire	
8	Indica il numero di scariche effettuate	16	Indica se il microfono per la registrazione è attivo	
		17	Indica data ed ora corrente	

4.5 Accessori standard ed opzionali del dispositivo

Il defibrillatore *Saver One P* viene fornito con i seguenti accessori standard:

Codice	Immagine	Quantità	Descrizione
SVP-B0006		1 Unità (Versione 200J o 360J)	<i>Saver OneP 200J</i>
SVP-B0007			<i>Saver OneP 360J</i>
SAV-C0846		1 Unità	Pads Adulto
SAV-C0903		1 Unità	Batteria non ricaricabile Li-SOCl ₂
SAV-C0916		1 Unità	Borsa da trasporto
SAV-C1005-HU		1 Unità	Guida utente

Di seguito sono riportati gli accessori opzionali del *Saver One P* acquistabili separatamente:

Codice	Immagine	Quantità	Descrizione
SAV-C0011		1 Unità	ACC Batteria ricaricabile Li ion
SAV-C0012		1 Unità	CBACCS1 Caricabatteria
SAV-C0013		1 Unità	GS40A15-P1J Alimentatore
SAV-C0014		1 Unità (Composta da 3 articoli)	N.01 CBACCS1 Caricabatteria
			N.01 P66A-3P2JA Alimentatore
			N.01 Cavo alimentazione
SAV-C0016		1 Unità	Pads bambino
SAV-C0017		1 Unità	Cavo ECG a 2 vie
SAV-C0952		Busta 100 pezzi	Elettrodi ECG monouso
SAV-C0019		1 Unità	CD-ROM Saver View Express
SAV-C0906		1 Unità	SD Card
SAV-C1070		1 Unità	Stampante termica MARTEL MCP7830
SAV-C0027		1 Unità	Lettore Memory Card per PC

5 Parti ed accessori del Saver One P

5.1 Batterie

Il defibrillatore *Saver One P* può funzionare con due diverse tipologie di batterie:

- (SAV-C0903) Batteria non ricaricabile Li-SOCl₂
- (SAV-C0011) ACC Batteria ricaricabile Li ion

Per i dispositivi Saver One D e Saver One P, considerando i maggiori consumi per la presenza del display TFT, AMITALIA consiglia l'uso della batteria ricaricabile SAV-C0011 (in abbinamento alla stazione di ricarica SAV-C0014) piuttosto che la batteria monouso SAV-C0903.

5.1.1 Non ricaricabile Li-SOCl₂ (SAV-C0903)

La batteria non ricaricabile con tecnologia Li-SOCl₂ (SAV-C0903) è fornita completamente carica e pronta per l'uso. La batteria non ricaricabile Li-SOCl₂ è stata progettata per avere una lunga autonomia e nessun tipo di manutenzione.

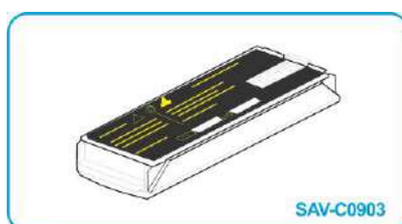


Figura 5

La batteria non ricaricabile del *Saver One P* in modalità Standby è garantita per 4 (quattro) anni^{*1} supponendo un test di attivazione batteria, self-test giornalieri senza alcuna accensione del DAE. La batteria non ricaricabile Li-SOCl₂ (SAV-C0903) è in grado di effettuare un elevato numero di scariche che varia a secondo della versione:

<i>Saver One P Standard 200J</i>	250 cicli di soccorso completi (shocks a 200J. e RCP) ^{*1}
<i>Saver One P Power 360J</i>	160 cicli di soccorso completi (shocks a 360J. e RCP) ^{*1}

^{*1}Batteria nuova e completamente carica, Temperatura costante a 20°C ed umidità relativa senza condensa 45%

Se il livello di carica residua della batteria è basso il *Saver One P* informa l'utente tramite messaggi audio e visivi. Il *Saver One P* darà un preavviso di batteria **in esaurimento** quando il livello è **≤5%** (**AVVISO**) ed un avviso di batteria **scarica** quando il livello è **≤ 1%** (**ALLARME**)

AVVISO: Livello capacità residuo Batteria pari o inferiore **5%**.
Questo avviso sarà fornito solo in modalità Operativa come indicato nel paragrafo 7.1.
Con batteria al 5% il *Saver One P* permette di effettuare circa **14 scariche** o **40 giorni di stand-by**^{*2}

ALLARME: Livello capacità residuo Batteria allo **≤ 1%**
Questo avviso sarà fornito sia in Stand-by che in modalità operativa, come indicato nel paragrafo 7.1.
Con batteria allo **≤ 1%** il *Saver One P* effettua circa **7 scariche** o **20 giorni di stand-by**^{*2}
In queste condizioni è sconsigliato l'utilizzo del dispositivo.

^{*2},Temperatura costante a 20°C ed umidità relativa senza condensa 45%

!!ATTENZIONE!!

Al fine di salvaguardare la durata della batteria (SAV-C0903) e garantire test giornalieri automatici si consiglia, dopo averla installata, di non rimuovere la batteria (SAV-C0903) se non per la sostituzione della stessa. La rimozione della batteria ed il successivo inserimento comporta un test completo del DAE che consuma notevolmente la capacità della stessa. Inoltre qualora la batteria non venga agganciata correttamente potrebbe danneggiarsi.

5.1.2 Batteria ricaricabile Li ion (SAV-C0011)

La batteria ricaricabile con tecnologia Li-ion (SAV-C0011) del *Saver One P* è indicata per coloro che utilizzano in maniera intensiva il defibrillatore. Essendo ricaricabile permette agli operatori di ridurre i costi di gestione e garantire un numero di interventi maggiori.

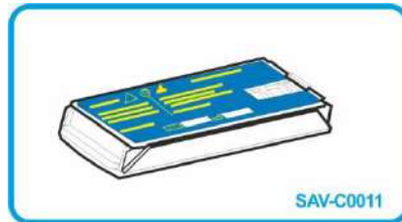


Figura 6

La batteria ricaricabile ACC del *Saver One P* può essere ricaricata utilizzando esclusivamente il caricabatteria dedicato (SAV-C0012) con relativi accessori forniti da A.M.I. Italia S.r.l. La batteria Permette di effettuare un elevato numero di scariche che varia a secondo della versione del Saver One in vostro possesso:

<i>Saver One P Standard 200J</i>	tipicamente n.200 scariche continue ^{*1}
<i>Saver One P Power 360J</i>	tipicamente n.110 scariche continue ^{*1}

^{*1}Batteria nuova e completamente carica, Temperatura costante a 20°C ed umidità relativa senza condensa 45%

Se il livello di carica residua della batteria è basso il *Saver One P* informa l'utente tramite messaggi audio e visivi. Il *Saver One P* darà un preavviso di batteria **in esaurimento** quando il livello è **≤5% (AVVISO)** ed un avviso di batteria **scarica** quando il livello è **≤ 1% (ALLARME)**

AVVISO: Livello capacità residuo Batteria pari o inferiore **5%**.
Questo avviso sarà fornito solo in modalità Operativa come indicato nel paragrafo 7.1.
Con batteria al 5% il *Saver One P* permette di effettuare circa **14 scariche** o **40 giorni di stand-by**^{*2}

ALLARME: Livello capacità residuo Batteria allo **≤ 1%**
Questo avviso sarà fornito sia in Stand-by che in modalità operativa, come indicato nel paragrafo 7.1.
Con batteria allo **≤ 1%** il *Saver One P* permette di effettuare circa **7 scariche/20 giorni di stand-by**^{*2}
In queste condizioni è sconsigliato l'utilizzo del dispositivo.

^{*2},Temperatura costante a 20°C ed umidità relativa senza condensa 45%

E' consigliabile sostituire tali batterie ogni 2 anni o dopo aver effettuato un numero di ricariche superiore a **300** (l'evento che si verifica per primo).

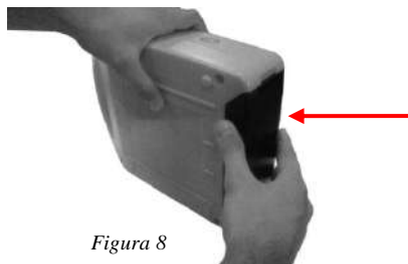
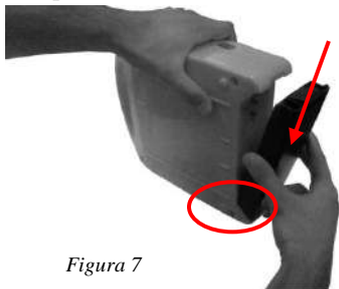
5.1.3 Suggerimenti per una corretta manutenzione della batteria SAV-C0011

A.M.I Italia raccomanda che le batterie SAV-C0011 lasciate in "fase di stoccaggio" siano ricaricate completamente almeno ogni 4 mesi dal ricevimento della merce e che siano ricaricate regolarmente ogni 4 mesi quando collegate al dispositivo "pronto all'uso" per evitare che si scarichino completamente e per mantenere la massima durata della batteria. La tecnologia del pacco batterie e i moduli offerti hanno lo scopo di garantire una lunga durata ma richiedono una corretta manutenzione; il mancato rispetto di questi requisiti comporterà un precoce deterioramento della batteria, che non sarà coperto da garanzia.

Per la sostituzione in garanzia, le batterie devono essere restituite al distributore/concessionario originale.

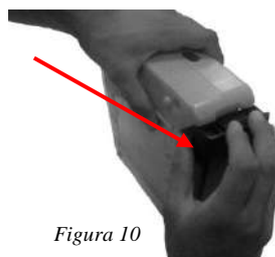
5.1.4 Inserimento e rimozione delle batterie

Per poter funzionare il *Saver One P* necessita dell'inserimento di una batteria. Di seguito sono riportate le istruzioni dettagliate per installare correttamente le batterie (ricaricabili o non ricaricabili) nel *Saver One P*.



- Posizionare l'apparecchio sul lato come mostrato in figura (7)
- Mantenere saldamente il dispositivo con la mano sinistra come mostrato in figura (7)
- Inserire la batteria come mostrato nella figura (7) seguendo la direzione della freccia facendola combaciare perfettamente con il punto evidenziato dal cerchio
- Spingere la batteria come mostrato nella figura (8) seguendo la direzione della freccia, fino a sentire uno scatto che ne conferma il corretto inserimento

Seguire le istruzioni di seguito riportate per **rimuovere** la batteria dal dispositivo:



- Posizionare il dispositivo come mostrato in figura (9)
- Mantenere saldamente il dispositivo con la mano sinistra come mostrato in figura (9)
- Utilizzando due dita della mano destra premere sul gancio batteria evidenziato dal cerchio in figura (9)
- Contemporaneamente tirare la batteria nel verso indicato dalla freccia indicato in figura (10)

5.2 Stazione di ricarica per batterie ricaricabili

La stazione di ricarica (SAV-C0014) permette di ricaricare le batterie ricaricabili con tecnologia Li ion modello ACC (SAV-C0011) del *Saver One P*. La stazione di ricarica è composta dalle seguenti parti:

- Caricabatteria (SAV-C0012) figura (11)
- Alimentatore/Adattatore AC/DC modello GS40A15-P1J (SAV-C0013) figura (12)
- Cavo alimentazione con spina tripolare italiana (SAV-C0366) figura (13)



Figura 11



Figura 12



Figura 13

5.2.1 Struttura del caricabatteria



Figura 14

Nr.	Descrizione	Funzione
1	LED di ricarica	Indica il livello di carica della batteria oppure lo stato funzionale del caricabatteria
2	Alimentazione	Ingresso per connettore alimentatore 12V, 5A
3	Contatti batteria	Contatti per scambio di energia tra caricatore e batteria

Il Caricabatteria (SAV-C0012) deve essere utilizzato esclusivamente con l'alimentatore/Adattatore AC/DC fornito dalla A.M.I. Italia S.r.l. modello GS40A15-P1J della Meanwell (SAV-C0013).

Il caricabatteria (SAV-C0012) ed il relativo alimentatore (SAV-C0013) non sono certificati sotto la supervisione dell'ente notificato IMQ, non ricadono per tanto nel certificato CE no.1104/MDD. Inoltre tali dispositivi non dispongono del marchio IMQ, pertanto, non sono indicati nel certificato IMQ no. CA10.00185.

5.2.2 Procedura di ricarica

- A** Posizionare il caricabatteria su di un ripiano perfettamente orizzontale e ben saldo al pavimento
- B** Collegare l'alimentatore (SAV-C0013) al caricabatteria e successivamente alla presa di corrente
- C** Il LED del caricabatteria lampeggerà di colore verde, indicando che è pronto per effettuare la carica
- D** Inserire la batteria da caricare nel caricabatteria come illustrato nella figura (15)



Figura 15

La stazione di ricarica permette di ricaricare esclusivamente batterie ACC di tipo ricaricabili Li ion (SAV-C0011) originali della A.M.I. Italia S.r.l.. Il tempo di ricarica pari a circa 2,5 ore potrebbe aumentare in caso di batterie che hanno subito cicli di ricarica superiore a quello indicato. Il caricabatteria CBACCS1 è dotato di un LED di controllo che indica sia il suo stato funzionale che il livello di carica della batteria, se inserita. Di seguito è riportato uno schema che permette di identificare la codifica del LED di controllo:

IDICATORE	ROSSO		VERDE	
FISSO	Batteria non funzionante		Carica della batteria completata	
LAMPEGGIANTE	Batteria inserita	Caricabatteria guasto	Batteria inserita	Batteria in carica
	Batteria non inserita		Batteria non inserita	Caricabatteria in attesa di inserimento batteria

In fase di ricarica il LED di controllo del caricabatteria lampeggerà di colore verde con frequenza diversa in base al livello di ricarica, fino a carica completa indicato dal LED di controllo con luce FISSA verde.

Livello ricarica	0%	25%	50%	75%	100%
Numero lampeggiamenti consecutivi	1	2	3	4	Fisso

5.3 PADs di defibrillazione

Il *Saver One P* permette l'utilizzo di due diverse PADs di defibrillazione in base al paziente da trattare:

- PADs di defibrillazione **per Adulti** modello SAV-C0846
- PADs di defibrillazione **per bambini** modello SAV-C0016

5.3.1 PADs di defibrillazione per Adulti SAV-C0846

Le PADs di defibrillazione SAV-C0846 sono di tipo monouso pregelate.

Devono essere utilizzate su pazienti adulti (**età >8 anni o peso >25Kg**). Le PADs di defibrillazione sono fornite in singola confezione sigillata sulla quale è riportata la data di scadenza (tipicamente 30 mesi). Alla data di scadenza le PADs devono essere sostituite anche se non utilizzate.

Le Pads **SAV-C0846** sono caratterizzate dalla presenza del cavo e del connettore delle PAD fuori **dalla confezione sigillata**. Tale soluzione è stata adottata al fine di velocizzare maggiormente il posizionamento delle Pads evitando di dover inserire il connettore durante le fasi del soccorso.



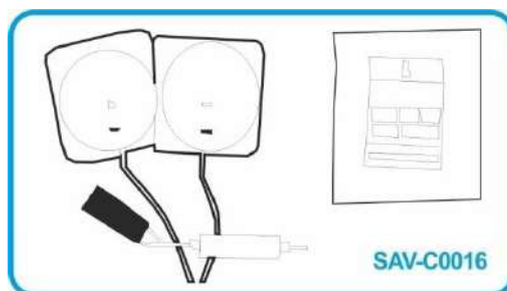
Le PADs **SAV-C0846** sono di tipo polarizzate, ovvero, il posizionamento degli elettrodi **non deve essere invertito**. Per maggiori informazioni sul posizionamento delle PADs di defibrillazione consultare il paragrafo relativo

5.3.2 PADs per Bambini SAV-C0016

Le PADs di defibrillazione SAV-C0016 sono di tipo monouso pregelate.

Devono essere utilizzate esclusivamente su pazienti pediatrici (**età <8 anni o peso <25Kg**). Le PADs di defibrillazione sono fornite in singola confezione sigillata sulla quale è riportata la data di scadenza (tipicamente 30 mesi). Alla data di scadenza le PADs devono essere sostituite anche se non utilizzate.

Il cavo, il connettore e l'adattatore delle PAD sono **all'interno della confezione sigillata**.



Le PADs SAV-C0016 permettono di erogare scariche su pazienti pediatrici con livello di energia massimo pari a 50J come prescritto dalle linee guida internazionali AHA/ERC 2017. Le PADs SAV-C0016 sono di tipo polarizzate, ovvero, il posizionamento degli elettrodi **non deve essere invertito**.

Per maggiori informazioni sul posizionamento delle PADs di defibrillazione consultare il paragrafo relativo

5.3.3 Posizionamento delle PADs di defibrillazione

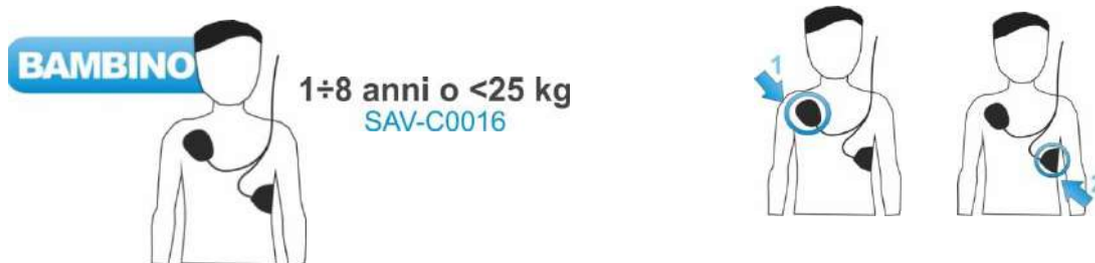
La corretta collocazione delle PADs è essenziale per un'analisi efficiente del ritmo cardiaco del paziente e per la conseguente erogazione della scarica (se necessaria).

Fare sempre riferimento alle indicazioni riportate sia sulla confezione delle PADs sia direttamente su ogni singolo pad.

Le PADs del *Saver One P* sono di tipo polarizzate, non invertire il posizionamento di ogni singolo pad.



- ADULTO**
>8 anni o >25 kg
SAV-C0846
- 1 Posizionare il **Pad 1** immediatamente sotto la clavicola destra del paziente
 - 2 Posizionare il **Pad 2** al di sopra delle costole sul lato sinistro del paziente sotto il lato sinistro del petto



- BAMBINO**
1÷8 anni o <25 kg
SAV-C0016
- 1 Posizionare il **Pad 1** immediatamente sotto la clavicola destra del paziente
 - 2 Posizionare il **Pad 2** al di sopra delle costole sul lato sinistro del paziente sotto il lato sinistro del petto

5.4 Cavo ECG 2 poli SAV-C0017

Il cavo ECG SAV-C0017 è dotato di due terminali a clip per elettrodi pregellati monouso (*opzionali*).

Il cavo ECG è in grado di effettuare la rilevazione della derivazione II del paziente e relativa visualizzazione del tracciato ECG sul display del *Saver One P*. Il cavo ECG SAV-C0017 può essere utilizzato solo se si utilizza il *Saver One P* nella modalità operativa “MONITORAGGIO ECG” (vd. Capitolo 8).

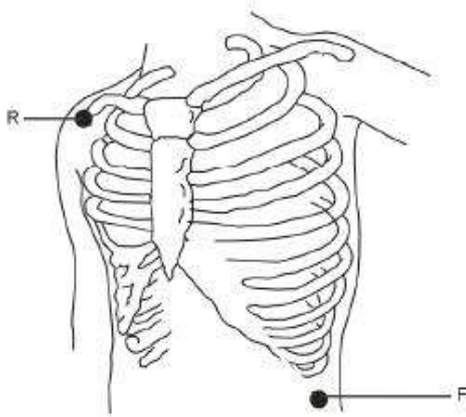
Il cavo ECG SAV-C0017 è classificato di tipo CF



Figura 16

5.4.1 Posizionamento degli elettrodi

Gli elettrodi del cavo ECG SAV-C0017 devono essere posizionati come mostrato nella figura (17):



Codifica Internazionale (Europea IEC/EN)	
Codice (IEC/EN)	Colore (IEC/EN)
R	ROSSO
F	VERDE

Figura 17

Elettrodo R: in prossimità della spalla destra, direttamente sotto la clavicola.

Elettrodo F: sul lato sinistro dell'ipogastrio.

5.5 Memory Card

Il *Saver One P* permette la registrazione dei dati oltre che sulla **memoria interna** anche su **memory card** esterna. Le memory card supportate sono le **SD/SDHC** card con capacità fino a 8GB



Figura 18

Per installare una Memory Card nel *Saver One P* seguire la presente procedura:

- A. La Memory card va inserita prima di agganciare la batteria
- B. Posizionare il dispositivo su un ripiano rigido orizzontale ben saldo a terra come mostrato in figura

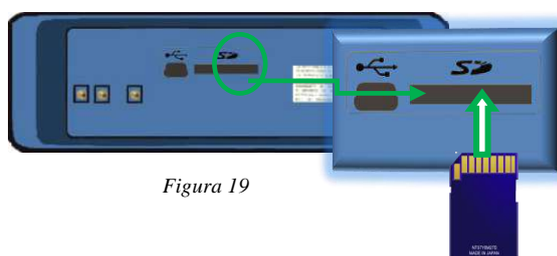


Figura 19

- C. Inserire la Memory Card con i contatti rivolti verso l'alto come mostrato in figura e spingerla fino al completo inserimento

I dati registrati direttamente sulla memoria interna del Saver ONE P possono essere scaricati tramite la **porta USB** posta sulla parte posteriore del dispositivo (figura 19).

Il cavo USB da utilizzare deve essere un **mini USB 2.0** (attacco USB/Mini USB)



Figura 20

Per connettere il cavo mini USB al *Saver One P* seguire la presente procedura:

- A. Sganciare la batteria ed inserire il terminale Mini USB del cavo nell' apposito vano sul Saver ONE
- B. Collegare il il terminale USB del cavo ad Personal Computer
- C. Utilizzare il software PC Saver View Express

!!ATTENZIONE!!

La USB è una porta di servizio utilizzata a scopi di configurazione del dispositivo (ad uso esclusivo del personale autorizzato da AMI) oppure per il download dei dati di registrazione memorizzati internamente.

Le funzionalità relative alla porta USB sono abilitate ed accessibili solo quando il dispositivo è spento.

5.6 Stampante termica Martel MCP7830(SAV-C1070)

Il defibrillatore *Saver One P* può effettuare una stampa del tracciato ECG e dei dati relativi al paziente grazie all'ausilio della stampante termica esterna modello *Martel MCP7830* (SAV-C1070).

La comunicazione tra stampante e defibrillatore è di tipo wireless grazie all'ausilio della porta IrDA del *Saver One P* (posta sul lato sinistro del defibrillatore) e della stampante.

La stampante *Martel MCP7830* viene fornita dei seguenti accessori:

- Batteria ricaricabile NiMH
- Caricabatteria AC/DC
- Cavo interfaccia PC
- Rotolo carta termica (57mm, 30Ø)



Tutte le informazioni sulla stampante termica sono riportate nel manuale d'uso specifico della Martel MCP7830.

Prima di utilizzare la stampante leggere attentamente il manuale d'uso allegato alla stessa; prestare particolare attenzione alla sezione Precauzioni ed avvertenze.

Per effettuare la stampa degli eventi è necessario che nel *Saver One P* sia stata installata una memory card. In caso contrario il defibrillatore non permetterà la stampa

5.6.1 Struttura della stampante

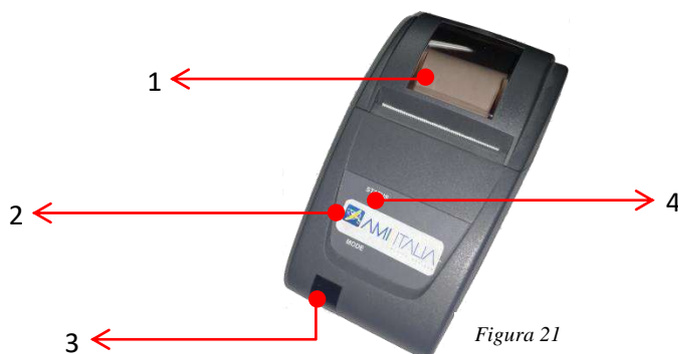


Figura 21

Nr.	Descrizione
1	Vano per rotolo carta termica
2	Pulsante di accensione
3	Porta IrDA
4	LED Alimentazione – LED Comunicazione – LED Errore
	Porta di comunicazione per PC (nella parte inferiore)
	Connettore DC (nella parte inferiore)

6 Menu selezioni del Saver One P

Il menu del *Saver One P* permette di effettuare molteplici selezioni, impostazioni e visualizzare informazioni utili riguardo il dispositivo ed il soccorso. Nei prossimi paragrafi saranno descritte nel dettaglio tutte le impostazioni selezionabili per utilizzare il dispositivo al massimo delle sue potenzialità.

6.1 Menu Principale

Premere il pulsante ON/OFF per accendere il dispositivo

All' accensione sarà visualizzata sul display il nome del modello e lo stato operativo del dispositivo



Figura 22



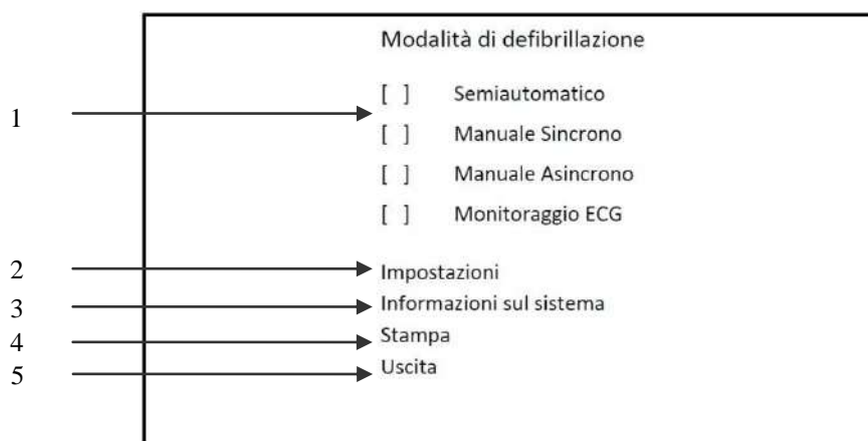
Figura 23



Figura 24

Per poter accedere al menu impostazioni premere il tasto INVIO come indicato nella figura (24).

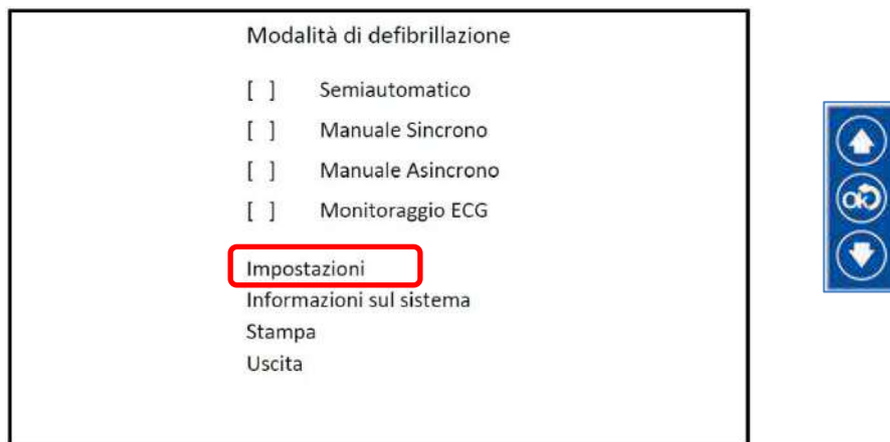
Dopo aver premuto il tasto INVIO sarà visualizzato sul display del *Saver One P* la seguente videata:



Nr.	Immagine	Funzione
1	[] Semiautomatico [] Manuale Sincrono [] Manuale Asincrono [] Monitoraggio ECG	Permette di selezionare la modalità operativa desiderata.
2	Impostazioni	Permette di accedere al sottomenu delle impostazioni
3	Informazioni sul sistema	Permette di accedere al sottomenu delle informazioni del dispositivo
4	Stampa	Permette di accedere al sottomenu di stampa (solo se si utilizza la stampante Martel MCP7830)
5	Uscita	Permette di ritornare alla videata principale

6.2 Menu Impostazioni

Entrare nel menu *PRINCIPALE* ed utilizzando i tasti di navigazione posti sulla tastiera del defibrillatore selezionare la voce *IMPOSTAZIONI* e premere il tasto invio.



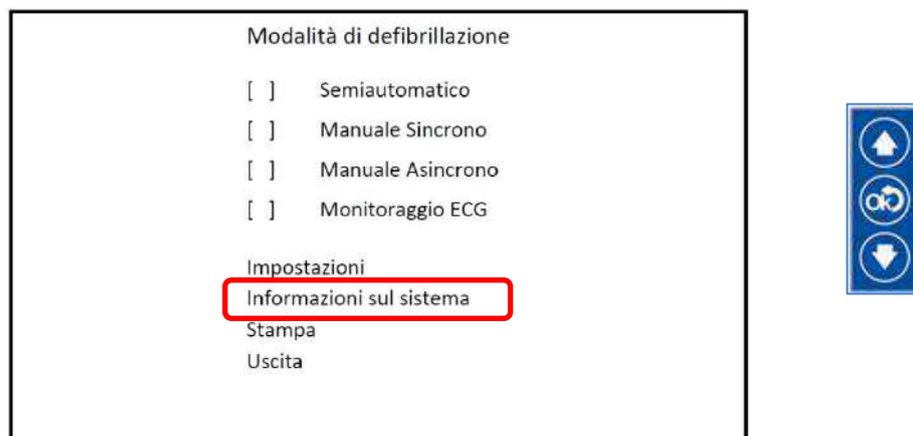
Dopo aver premuto il tasto INVIO sarà visualizzato sul display del *Saver One P* la seguente videata:



Nr.	Immagine	Funzione	Possibili variazioni
1	Volume	Permette di aumentare o diminuire il livello del suono (voce + segnali acustici)	10% - 100%
2	Microfono	Permette l'attivazione o la disattivazione del microfono per la registrazione su Memory Card degli eventi ambientali	ON - OFF
3	Contrasto	Permette di variare il livello di contrasto del display	0% - 100%
4	Data e ora locale	Permette di modificare la data e l'ora locale	gg/m/anno - hh:mm
5	Lingua	Permette di variare la lingua selezionata per i comandi vocali e testuali (<i>default 1 lingua, su richiesta fino a 5 lingue selezionabili</i>)	Italiano
6	RCP Pediatrica	**Questa voce è visualizzata solo se inserite le PADS pediatriche SAV-C0016** Permette di modificare il protocollo RCP pediatrico secondo le linee guida ERC2011	30/2 - 15/2
7	Guida RCP	Permette di attivare o disattivare la guida vocale durante la RCP	ON - OFF
8	Uscita	Permette di uscire dal menu Impostazioni ed ripristinare la videata operativa principale	

6.3 Menu Informazioni sul sistema

Entrare nel menu *PRINCIPALE* ed utilizzando i tasti di navigazione posti sulla tastiera del defibrillatore selezionare la voce *INFORMAZIONI SUL SISTEMA* e premere il tasto invio.



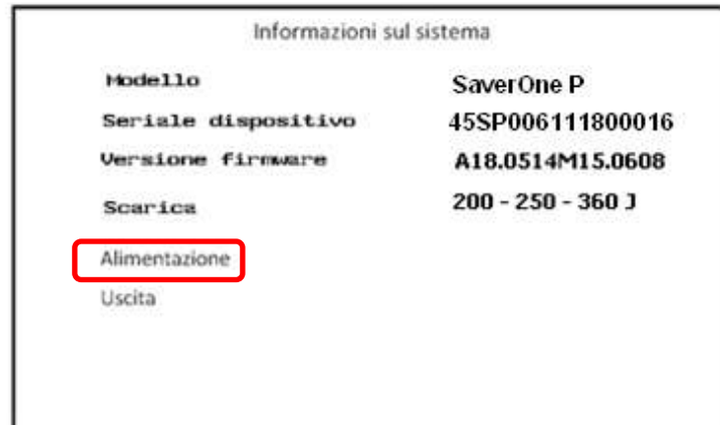
Dopo aver premuto il tasto INVIO sarà visualizzato sul display del *Saver One P* la seguente videata:



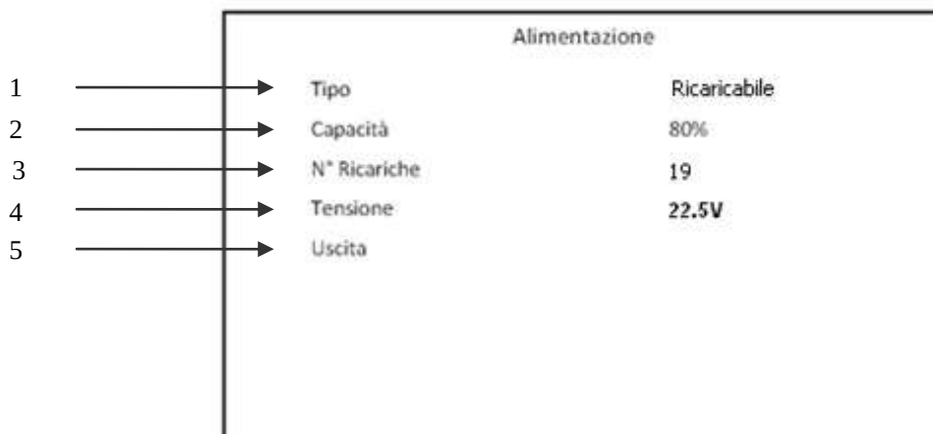
Nr.	Immagine	Funzione	Possibili variazioni
1	Modello	Indica il modello del dispositivo	Saver One P
2	Seriale dispositivo	Numero di riferimento per service	00SP000000000000
3	Versione firmware	Indica la versione di software installata sul dispositivo	A00.0000M00.0000
4	Scarica	Indica il protocollo di scarica utilizzato	
5	Alimentazione	Permette l' accesso al sottomenu alimentazione	
6	Uscita	Permette di uscire dal menu Impostazioni ed ripristinare la videata operativa principale	

6.3.1 Sottomenu Alimentazione

Entrare nel menu *INFORMAZIONI SUL SISTEMA* ed utilizzando i tasti di navigazione posti sulla tastiera del defibrillatore selezionare la voce *ALIMENTAZIONE* e premere il tasto invio.



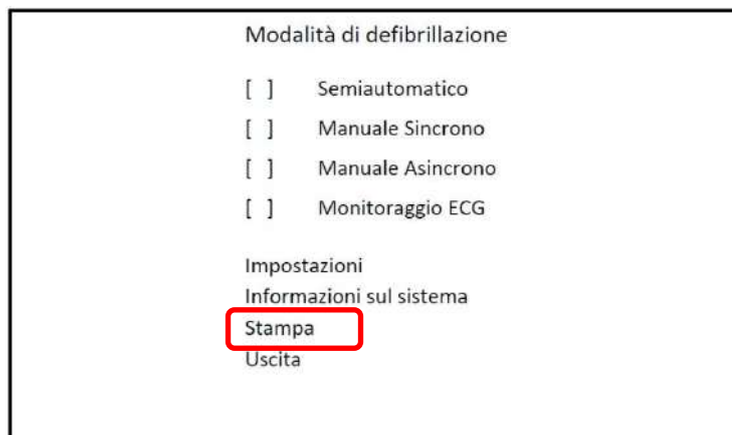
Dopo aver premuto il tasto INVIO sarà visualizzato sul display del *Saver One P* la seguente videata:



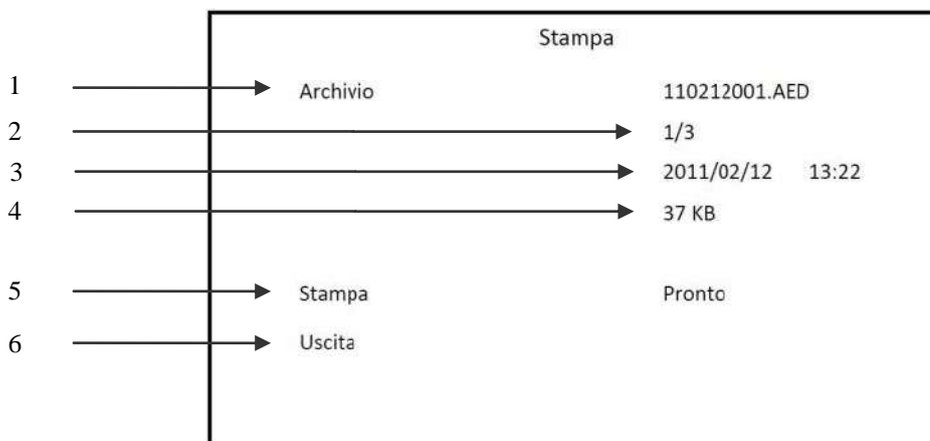
Nr.	Immagine	Funzione	Possibili variazioni
1	Tipo	Indica la tipologia di batteria installata	Non ricaricabile – Li-SOCl₂ Ricaricabile - Li ion
2	Capacità	Indica la capacità residua della batteria	0 - 100%
3	N° Ricariche	***Questa voce è visualizzata solo se inserita la batteria ricaricabile ACC Indica quante volte la batteria ricaricabile è stata ricaricata	0 - XX
4	Tensione	Indica la tensione della batteria	00V
5	Uscita	Permette di uscire dal menu Impostazioni ed ripristinare la videata operativa principale	

6.4 Menu Stampa

Entrare nel menu *PRINCIPALE* ed utilizzando i tasti di navigazione posti sulla tastiera del defibrillatore selezionare la voce *STAMPA* e premere il tasto invio.



Dopo aver premuto il tasto INVIO sarà visualizzato sul display del *Saver One P* la seguente videata:



Nr.	Immagine	Funzione	Possibili variazioni
1	Archivio	Permette di selezionare gli eventi del soccorso registrati su memory card	000000X0.AED
2	1/3	Indica il soccorso selezionati e la quantità totale di soccorsi registrati	1/X
3	2011/02/12 13:22	Indica data ed ora del soccorso selezionato	gg/m/anno - hh:mm
4	37 KB	Indica la grandezza del file	XX KB
5	Stampa	Indica se la stampante esterna è collegato o scollegata.	Pronto Nessun collegamento
6	Uscita	Permette di uscire dal menu Impostazioni ed ripristinare la videata operativa principale	

7 Autotest

Il *Saver One P* è stato concepito per essere un dispositivo totalmente sicuro, sempre pronto all'utilizzo ed in grado di verificare automaticamente e costantemente il corretto funzionamento riducendo al minimo interventi di manutenzione.

Il *Saver One P* è in grado di eseguire tipi di autotest:

- **Attivazione** : Ogni volta che inseriamo una batteria nel dispositivo
- **Automaticamente** : Durante la modalità Stand-by con cadenza giornaliera/mensile/semestrale
- **Accensione** : All' accensione del dispositivo

L' esito del test di controllo è visualizzabile tramite un LED bicolore (verde/rosso) ed il mini display LCD.

Il mini display e il LED di controllo permettono di conoscere in qualsiasi momento, anche a dispositivo spento (modalità di stand-by), lo stato funzionale del dispositivo e della sua batteria.

7.1 LED e mini display di stato

Sia il mini display che il LED di controllo sono posizionati sulla parte frontale della tastiera del *Saver One P*.

In base alla differente colorazione del LED di controllo e alle informazioni riportate sul display, l'operatore potrà in totale autonomia stabilire lo stato funzionale del defibrillatore e della sua batteria.

Nella tabella seguente è riportata la codifica di lampeggiamento del LED di controllo e le relative videate del mini display di stato.

		LED di Controllo verde / rosso lampeggiante	
IN STAND-BY (con batteria)	Dispositivo pronto all'uso		
	Avvertenza di batteria scarica, cambiarla	 	
	Dispositivo guasto, necessita di assistenza		Dispositivo guasto Cont. Assistenza
IN FUNZIONE	Dispositivo in funzione	OFF	
	Avviso: batteria in esaurimento (5% residuo)	OFF 	 batteria in esaurimento
	Attenzione! batteria scarica, sostituirla	 	 batteria scarica, sostituirla

7.2 Test ATTIVAZIONE

Il **Saver One P** effettua i test funzionali solo se installata la batteria.

Ad ogni inserimento di una batteria il dispositivo effettuerà un test diagnostico di ATTIVAZIONE.

Durante tale test il dispositivo effettua un controllo completo (firmware/hardware), che comporta un consumo della batteria pari ad una scarica, si consiglia per tanto una volta effettuato, di non sganciare la batteria dal dispositivo.

Il test ATTIVAZIONE richiede un intervento manuale da parte dell'operatore, che dovrà eseguire le seguenti fasi:

❖ Inserire la batteria nel dispositivo

Se la batteria viene inserita correttamente, il **Saver One P** si accenderà automaticamente emettendo un segnale acustico e il pulsante di accensione  si illuminerà di colore verde, mentre il LED di controllo si spegnerà.

Sul display TFT a colori saranno visualizzate le seguenti schermate:



Il dispositivo emetterà un comando vocale (audio):



"Test del dispositivo"

"Premere il pulsante rosso lampeggiante"

Il pulsante di scarica si accenderà con illuminazione lampeggiante.



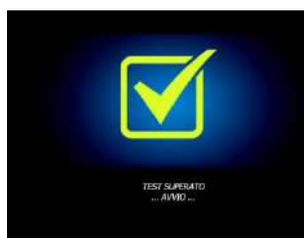
L'operatore avrà un tempo massimo pari a 60 secondi* per premere il pulsante di scarica.

❖ Premere il pulsante di scarica per avviare il test di ATTIVAZIONE



Se il tasto di scarica viene premuto correttamente smetterà di lampeggiare ed il dispositivo avvierà il test di attivazione.

Sul display TFT a colori saranno visualizzate le seguenti schermate:



❖ Spegner il dispositivo

Se non deve essere utilizzato nell'immediato spegnere il **Saver One P** e lasciare la batteria inserita per garantire l'esecuzione dei test auto-diagnostici periodici (vd. Paragrafo 7)

*Se il pulsante di scarica non viene premuto entro il tempo limite indicato dal countdown il **Saver One P** rileva un errore.

Riaccendere il dispositivo e premere il pulsante di scarica entro il tempo limite indicato dal countdown.

Se, invece, il pulsante di scarica è stato premuto ma il pulsante di scarica continua a lampeggiare significa che il tasto di scarica non funziona correttamente. Spegner il dispositivo ed eseguire nuovamente l'operazione; se il problema persiste contattare il centro di assistenza tecnica autorizzato.

7.3 Test AUTOMATICO

Il *Saver One P* è stato concepito per essere sempre pronto nel momento di reale bisogno.

Il dispositivo è dotato di una modalità, denominata stand-by, nella quale a dispositivo spento (con batteria installata) effettua test diagnostici **automaticamente** con cadenza giornaliera.

Il self-test automatico non richiede alcuna operazione manuale da parte dell'operatore e dura alcuni secondi.

Il *Saver One P* informerà l'operatore dell'avvio del self-test automatico tramite il mini Display di controllo:

Durante il test  Dopo il test (livello della batteria) 

Il self-test automatico comporta un discreto consumo della batteria.

Dal momento che un test giornaliero con analisi completa comporterebbe un consumo eccessivo della batteria, sono stati fissati tre livelli di test automatici: **base** (giornaliero), **approfondito** (mensile), **completo** (semestrale).

Il risultato del self-test automatico è verificabile mediante il Led ed il mini Display di controllo posizionati sul tastiera del dispositivo.

Consultare la tabella Led e mini Display di stato riportata nel paragrafo relativo.

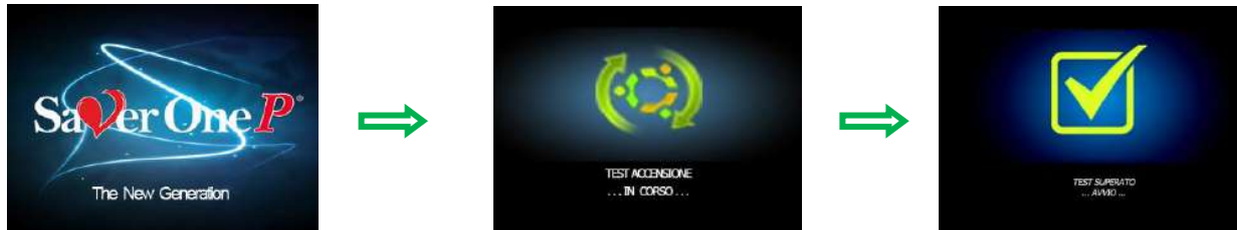
7.4 Test ACCENSIONE

Il *Saver One P* esegue test auto diagnostici a ogni accensione.

Questo test viene eseguito al fine di verificare il corretto funzionamento del dispositivo prima dell'utilizzo.

Il test è condotto automaticamente e dura pochi secondi.

Dopo aver premuto il pulsante di accensione , il *Saver One P* emetterà un segnale acustico a conferma dell'accensione, il Led di controllo risulterà spento e sul display a colori sarà visualizzata la seguente schermata:



Da questo momento il dispositivo sarà pronto per essere utilizzato e fornirà all'operatore le prime istruzioni per iniziare l'intervento.

Se non deve essere utilizzato nell'immediato spegnere il *Saver One P* e lasciare la batteria inserita per garantire l'esecuzione dei test auto-diagnostici periodici (vd. Paragrafo 7)

8 Defibrillazione SEMI-AUTOMATICA

Qualora bisogna prestare soccorso ad una persona affetta da arresto cardiaco improvviso, ricordare di mettere in atto la sequenza di azioni raccomandate da AHA/ERC 2017.

L'ERC ha sancito un protocollo di soccorso da rispettare durante la rianimazione di una persona affetta da arresto cardiaco improvviso. Tale protocollo è stato denominato "catena della vita".

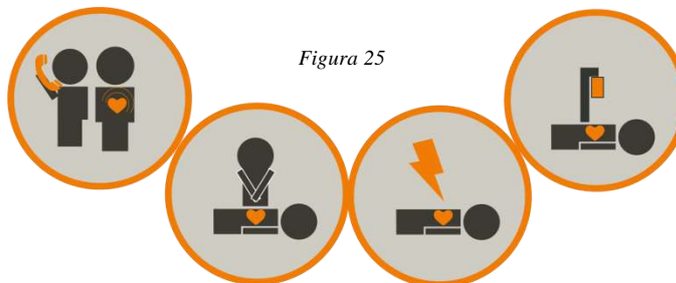


Figura 25

- 1 Accertarsi che la persona necessiti di soccorso (è *incosciente, non respira e non presenta segni di circolazione sanguigna*) e chiamare subito il 118
- 2 Nell'attesa che sia disponibile un defibrillatore iniziare immediatamente le manovre di RCP
- 3 Utilizzare il defibrillatore **Saver OneP** per ripristinare il normale ritmo cardiaco
- 4 Continuare fino alla rianimazione di competenza medica

8.1 Accensione del Saver One P

Il defibrillatore **Saver One P** ad ogni accensione avvierà automaticamente la modalità di defibrillazione semiautomatica (impostazione di default). Di seguito sono elencate le procedure da seguire per utilizzare il dispositivo in tale modalità.

Premere il pulsante di accensione del dispositivo



Il **Saver One P** emetterà un segnale acustico a conferma dell'accensione, il pulsante ON/OFF sarà illuminato verde fisso. Sul Display a colori saranno visualizzate in sequenza le seguenti videate:



Se il test ha esito positivo il dispositivo provvederà a suggerire la prima sequenza di operazione da eseguire tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo
Posizionare gli elettrodi saldamente sul torace come illustrato nell'immagine	Posizionare gli elettrodi sul torace del paziente

8.2 Posizionamento delle PADs di defibrillazione

Il *Saver One P* suggerisce all'operatore le operazioni da effettuare per posizionare correttamente le PADs di defibrillazione al paziente. Tali informazioni sono evidenziate tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo	Video Display
Posizionare gli elettrodi saldamente sul torace come illustrato nell'immagine	Posizionare gli elettrodi sul torace del paziente	
		 <p>SOLO SE INSERITO CONNETTORE PADs PEDIATRICHE SAV-C0016</p>

Consultare il paragrafo relativo per avere maggiori informazioni sulle PADs di defibrillazione e sulla loro applicazione.

8.3 Analisi del ritmo cardiaco

Se le PADs di defibrillazione sono state applicate correttamente ed il connettore inserito nell'apposito vano, il **Saver One P** automaticamente provvede all'analisi del ritmo cardiaco del paziente. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo	Video Display
Non toccare il paziente.	Analisi del ritmo cardiaco ... in corso ..	
Analisi del ritmo cardiaco		

Durante l'analisi del ritmo cardiaco il corpo del paziente non deve essere toccato e non deve essere sottoposto a vibrazioni o movimenti. Il software di analisi del **Saver One P** è stato progettato in modo da consigliare il trattamento con scarica di defibrillazione solo se il paziente è affetto dalle seguenti aritmie:

FV Fibrillazione Ventricolare

Ampiezza picco-picco min. 200 μ Volts



Alcuni ritmi con ampiezza molto bassa o FV a frequenze basse possono non essere interpretati come defibrillabili.

TV Tachicardia Ventricolare

(inclusi flutter ventricolare e tachicardia ventricolare polimorfa)

Frequenza del ritmo min. 180 bpm e ampiezza picco-picco min. 200 μ Volts



Alcuni ritmi con ampiezza molto bassa o TV a frequenze basse possono non essere interpretati come defibrillabili.



Il **Saver One P** rileva sia gli artefatti da rumore nell'ECG, causati, ad esempio, dal movimento del paziente, dalla regolazione degli elettrodi di defibrillazione, che i disturbi elettronici da fonti esterne. In questi casi l'analisi viene ritardata o interrotta.

Il **Saver One P** è in grado di rilevare e filtrare gli impulsi provenienti da un pacemaker impiantato.

8.4 Ritmo defibrillabile

Se il *Saver One P* dopo aver analizzato il ritmo cardiaco del paziente riconosce una FV o TV. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

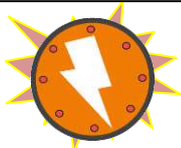
Comandi vocali	Testo	Video Display
Scarica Consigliata	Scarica consigliata	

A questo punto, esso automaticamente provvede ad effettuare la fase di caricamento. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo	Video Display
Non toccare il paziente	Caricamento ... in corso ..	
Caricamento		

L' avanzamento della carica del dispositivo è indicato dalla barra di caricamento

Terminata la fase di caricamento il *Saver One P* è pronto ad effettuare la scarica. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), riportati in tabella; inoltre il pulsante di scarica lampeggerà con illuminazione intermittente

Comandi vocali	Testo	Video Display
Allontanarsi dal paziente	Premere il pulsante di scarica	
Premere il pulsante rosso lampeggiante		
		

Prima di premere il pulsante di scarica allontanarsi e accertarsi che nessuno stia toccando il paziente.

Per effettuare la scarica premere entro 15 secondi il pulsante di scarica

Se il pulsante di scarica non viene premuto entro 15 secondi dall'avviso di scarica il *Saver One P* effettuerà il disarmo automatico. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo
Pulsante di scarica non premuto	Pulsante scarica non premuto Scarica Annullata
Scarica Annullata	

Se il pulsante di scarica viene premuto il *Saver One P* effettuerà la scarica di defibrillazione. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), riportati in tabella; inoltre il pulsante di scarica smetterà di lampeggiare.

Comandi vocali	Testo
Scarica Effettuata	Scarica Effettuata
Ora è possibile toccare il paziente	

Il *Saver One P* effettua la scarica utilizzando la forma d'onda BTE (Bifasica Troncata Esponenziale) con autocompensazione dell'impedenza toracica del paziente. Il protocollo di scarica del *Saver One P* è di tipo incrementale, ovvero l'energia erogata al paziente varia in maniera incrementale in base al numero di shock effettuati:

Saver One P 200J: La prima scarica viene effettuata ad un'energia di **150J** le successive a **200J**

Saver One P 360J: La prima scarica viene effettuata ad un'energia di **200J** la seconda a **250J** le successive a **360J**

Il valore dell'impedenza rilevata deve essere compresa tra 20 e 200 Ohm; se viene rilevato un valore esterno a questo intervallo, viene richiesto di posizionare le PADS.

Il protocollo di scarica è pre-impostato, non modificabile dall'utente e viene resettato ad ogni accensione. Può essere variato esclusivamente dalla A.M.I. Italia S.r.l. sotto esplicita richiesta del cliente ed avallata da un ente preposto.

8.5 Ritmo non defibrillabile

Se il *Saver One P* durante l'analisi del ritmo cardiaco non rileva una FV o una TV. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo	Video Display
Scarica NON Consigliata	Scarica NON Consigliata	

Tutti i ritmi diversi dalla FV e TV saranno valutati come non defibrillabili. Per maggiori informazioni il paragrafo 11.6.

8.6 Cambio del ritmo

Il *Saver One P* è progettato per analizzare il ritmo cardiaco del paziente in continuo, istante per istante.

Se il dispositivo dopo aver consigliato la scarica rileva un cambiamento improvviso del ritmo cardiaco del paziente che non necessita più di una defibrillazione effettuerà il disarmo in automatico. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo
Scarica Annullata, ritmo cambiato	Scarica Annullata, ritmo cambiato

8.7 RCP

Il defibrillatore *Saver One P* guiderà l'operatore alla RCP (**R**esuscitazione **C**ardio **P**olmonare) in uno dei seguenti casi:

- È stato riscontrato un ritmo defibrillabile ed è stata erogata una scarica di defibrillazione
- È stato riscontrato un ritmo non defibrillabile
- È stato riscontrato un ritmo defibrillabile ma non è stato premuto il pulsante di scarica
- È stato riscontrato un ritmo defibrillabile ma il ritmo del paziente è cambiato

Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), riportati in tabella

Comandi vocali	Testo	Video Display
Iniziare la rianimazione cardiopolmonare	Iniziare la rianimazione cardiopolmonare	
Eseguire 5 cicli di 30 compressioni seguite da 2 insufflazioni		

Il *Saver One P* provvederà a fornire istante per istante le istruzioni per eseguire la RCP, istruendo l'operatore su come effettuare le compressioni toraciche e le insufflazioni. Secondo quanto prescritto dalle linee guida AHA/ERC 2017 la durata della rianimazione cardio-polmonare è di circa 2 minuti.

Se la rianimazione è condotta da singolo operatore il rapporto compressioni/insufflazioni deve essere **30/2** per 2 minuti (5 cicli) sia per pazienti adulti che per bambini.

Se la rianimazione è condotta da due operatori professionali il rapporto compressioni/insufflazioni per adulti deve essere sempre di **30/2** mentre per il bambino si può operare in due differenti maniere:

Video Display		
Rapporto 30/2 per 2 minuti circa (5 cicli)		
Rapporto 15/2 per 2 minuti circa (10 cicli)		

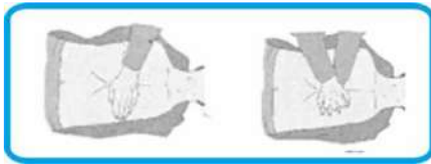
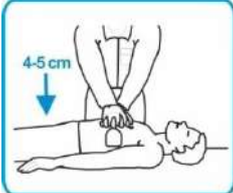
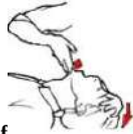
Tale opzione è selezionabile dal menu* del *Saver One P* e permettere all'operatore di avere istruzioni vocali durante la RCP pediatrica a seconda che si voglia operare con rapporto **30/2** o **15/2**.

Impostazioni	
Volume	10%
Microfono	ON
Contrasto	50%
Data e ora locale	19/01/2011 15:50
Lingua	Italiano
RCP Pediatrica	30/2
Uscita	

Per maggiori informazioni su come effettuare la variazione della RCP pediatrica consultare il paragrafo relativo

*La variazione della RCP pediatrica è visibile nel menu impostazioni solo se sono state connesse ed utilizzate correttamente le PADs pediatriche SAV-C0016

Nella tabella seguente sono riportate le principali operazioni da eseguire ed i relativi comandi visuali-testuali-vocali forniti dal *Saver One P*

No.	Tipo di comando (<i>Saver One P</i>)	Istruzione <i>Saver One P</i>	Operazioni da eseguire
1	Vocale/Testo	“Iniziare la Rianimazione cardio-polmonare”	<p>A. Verificare che il paziente si trovi su un piano rigido B. Inginocchiarsi a lato della vittima C. Posizionare il calcagno di una mano al centro del torace della vittima D. Posizionare il calcagno dell'altra mano sopra la prima E. Intrecciare le dita delle due mani e assicurarsi che la pressione non venga esercitata sulle coste. Non esercitare nessuna pressione sulla porzione superiore dell'addome o sulla porzione inferiore dello sterno</p> 
	Visuale		
2	Vocale/Testo	“Comprimere velocemente il torace del paziente”	<p>F. Posizionarsi verticalmente sul torace della vittima e, con le braccia distese, comprimere lo sterno. Mantenendo il braccio tese si esercita il massaggio cardiaco esterno sfruttando il peso del tronco; il movimento di oscillazione deve far fulcro sull'articolazione coxo-femorale G. Dopo ogni compressione rilasciare tutta la pressione sul torace senza perdere il contatto tra le proprie mani e lo sterno; ripetere la manovra con una frequenza di 100/min (un po' meno di 2 compressioni al secondo) H. La fase di compressione e di rilascio devono essere di durata all'incirca uguale</p> 
	Visuale		
	Segnale Acustico (BEEP)	Il <i>Saver One P</i> scandisce con un BEEP ogni compressione da effettuare.	
3	Vocale/Testo	“Eseguire due insufflazioni”	<p>Aprire immediatamente il passaggio dell'aria utilizzando la manovra della testa e del mento all'indietro</p>  <p>Effettuare due insuf Il soccorritore inspira normalmente e, mantenendo sollevato il mento con due dita, fa aderire le labbra intorno alla bocca dell'infortunato. La mano controlaterale chiude le narici per evitare fuoriuscita di aria e mantiene il capo in iperestensione. Si insuffla aria effettuando una normale espirazione della durata di circa 1 secondo</p> 
	Visuale		
4	Il <i>Saver One P</i> ripeterà gli STEP da 1 a 3 per circa 2 minuti		Seguire le istruzioni vocali e testuali del <i>Saver One P</i> fino al quando il dispositivo non termina la fase RCP (circa 2 minuti)

9 Defibrillazione MANUALE

La modalità manuale è destinata esclusivamente a personale medico specializzato, in quanto richiede delle conoscenze specifiche che solo un medico specializzato possiede.

In questa modalità l'operatore dovrà infatti eseguire manualmente le seguenti operazioni:

- Analisi ed interpretazione del tracciato ECG
- Selezionare manualmente l'energia da erogare in base al paziente
- Effettuare la fase di carica
- Erogare la scarica di defibrillazione

Inoltre in questa modalità la guida vocale e testuale sulla manovra RCP è disabilitata.

Vista la possibilità del *Saver One P* di essere utilizzato da paramedici, in modalità semiautomatica, la modalità manuale è protetta da una password che dovrà essere utilizzata solo da personale medico.

9.1 Avvio modalità manuale

Il defibrillatore *Saver One P* ad ogni accensione avvierà automaticamente la modalità di defibrillazione semiautomatica (impostazione di default). Per poter avviare la modalità Defibrillazione Manuale dobbiamo quindi entrare nel menu e selezionare la nuova modalità.

- 1 Premere il pulsante di accensione del dispositivo

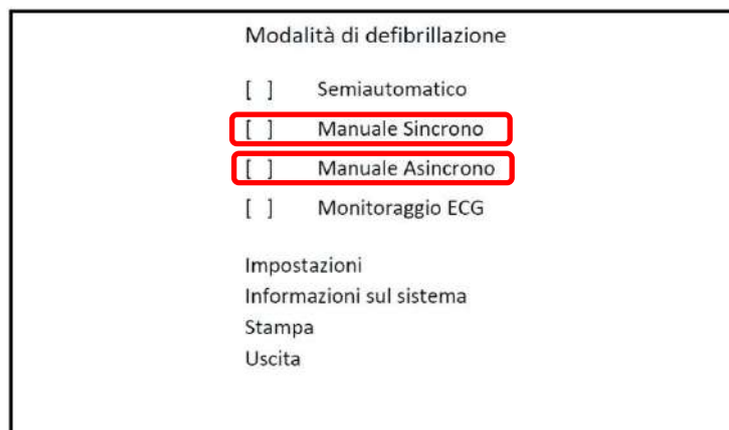


- 2 Entrare nel menu principale premendo il tasto invio posto sulla tastiera del dispositivo come mostrato in figura (27)



Figura 27

- 3 Dal menu selezionare la voce "Defibrillazione Manuale Sincrona" oppure "Defibrillazione Manuale Asincrona"



4 In caso sia stata configurata la richiesta di inserimento della password, nell'accedere ad una delle due modalità verrà visualizzata la seguente schermata:



A questo punto occorre inserire la password di sicurezza. Tale protezione (configurabile opzionalmente su richiesta del Cliente) può essere utilizzata per evitare casuali errori di selezione da parte di personale non addetto all'utilizzo di tale modalità. La password deve essere utilizzata esclusivamente da personale medico.

Tale password è composta da una sequenza di 4 caratteri (le frecce  e  presenti sulla tastiera del defibrillatore) dovranno essere immessi nel seguente ordine:



Immettere la password seguendo la sequenza sopra citata. Man mano che si inserisce la sequenza i trattini posti lateralmente alla voce "Immettere password" si trasformeranno in asterischi. Terminata la sequenza, automaticamente si avvierà la modalità di Defibrillazione Manuale richiesta.

9.1.1 Defibrillazione Asincrona

In questa modalità durante la FV, l'ECG appare irregolare e caotico e privo di onde P, Q, R, S e T identificabili. L'impulso di defibrillazione può, quindi, essere rilasciato in qualsiasi momento in quanto non ci sono periodi di vulnerabilità individuabili defibrillazione, in cui si rilascia l'energia in modo asincrono rispetto al ciclo cardiaco. Dopo aver attivo tale modalità, sul display del *Saver One P* verrà visualizzata la seguente schermata:



Figura 28

9.1.2 Defibrillazione Sincronizzata

La defibrillazione sincrona o cardioversione sincronizzata è una terapia elettrica, utilizzata per trattare certi tipi di aritmie, diverse dalla FV. Durante la FV l'ECG appare irregolare e caotico e privo di onde P, Q, R, S e T identificabili. L'impulso di defibrillazione può, quindi, essere rilasciato in qualsiasi momento in quanto non ci sono periodi di vulnerabilità individuabili. Gli altri tipi di aritmie hanno invece forme d'onda identificabili e un periodo di vulnerabilità ben definito, durante il quale un impulso di defibrillazione può causare la FV. Diversamente dalla defibrillazione, in cui si rilascia l'energia in modo asincrono rispetto al ciclo cardiaco, uno shock sincronizzato rilascia l'energia durante la depolarizzazione ventricolare. Tale sincronizzazione viene ottenuta attraverso la rilevazione QRS, tale metodo permette di identificare il complesso QRS dei pazienti (a cui spesso ci si riferisce, parlando di cardioversione, come onda R).

Il Defibrillatore cerca l'onda R in base a certi criteri che la distinguono dalle altre onde componenti l'ECG (ad es. la sua ampiezza) e quando questa viene rilevata, il defibrillatore pone una flag "R" in quell'onda. Quando il defibrillatore è caricato in modalità sincrona, provvederà a rilasciare l'energia (dopo la pressione del pulsante di scarica) solo quando viene rilevata un'onda R. Se il ritmo da convertire è rapido, il defibrillatore non è in grado di rilevare tutte le onde R, ma solo una ogni due, tre o quattro.

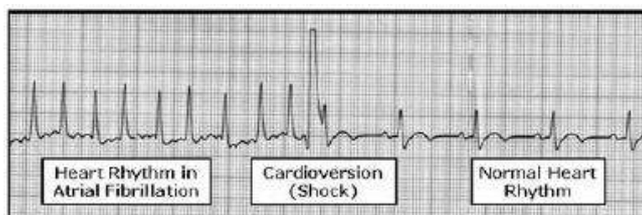


Figura 29

La cardioversione può essere utilizzata per trattare fibrillazione o flutter atriale e certe tachicardie atriali, ventricolari o di giunzione. Dopo aver attivato tale modalità, sul display del *Saver One P* verrà visualizzata la seguente schermata:

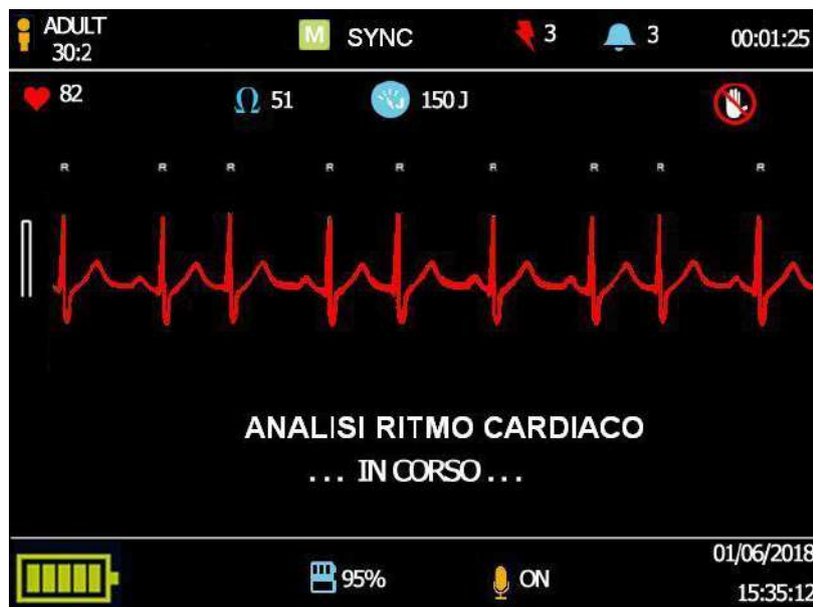


Figura 30

Una volta selezionata, per uscire dalla modalità "Manuale Sincrona", si deve selezionare una modalità diversa oppure spegnere il Saver One P.

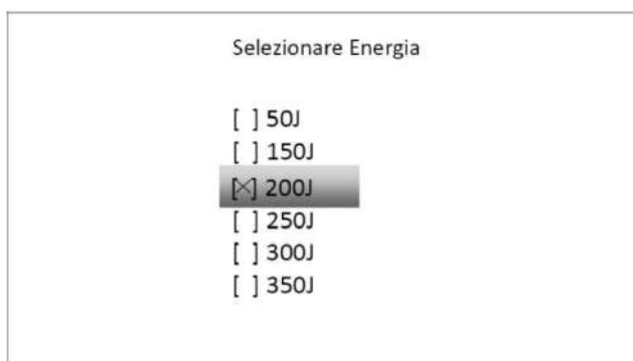
9.2 Selezione dell' energia

Dopo aver analizzato il tracciato ECG l'operatore dovrà selezionare manualmente l'energia da erogare al paziente



Figura 31

Premendo il pulsante Energia si accede al relativo menu dal quale l'operatore potrà selezionare l'energia che ritiene necessaria da erogare.



Dopo aver selezionato l'energia da erogare il **Saver One P** automaticamente esce dal menu e ritorna alla videata principale. I livelli di energia selezionabili variano a seconda della versione del SAVER ONE P utilizzata:

Saver One P200J: 50J – 100J– 150J – 200J

Saver One P360J: 50J – 100J– 150J – 200J – 250J -300J – 360J

9.3 Fase di Caricamento

Se l'operatore è pronto ad effettuare la scarica dovrà provvedere a premere il pulsante di CARICA al fine di "armare" il dispositivo per poi effettuare la scarica.

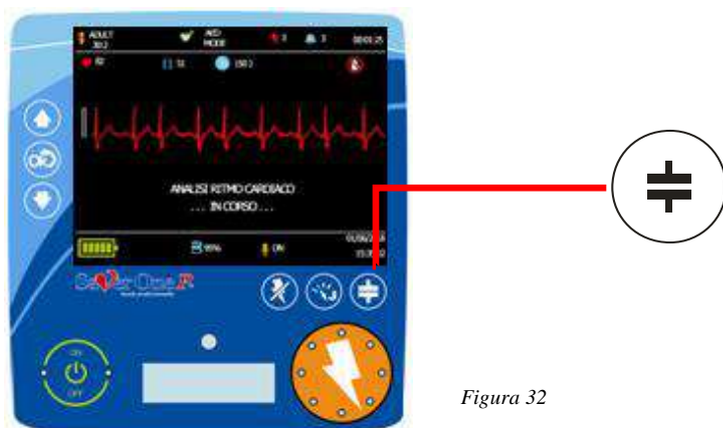


Figura 32

Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo	Video Display
Non toccare il paziente	Caricamento ... in corso ..	
Caricamento		

9.4 Erogazione della scarica

Terminata la fase di caricamento il *Saver One P* è pronto ad effettuare la scarica. Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), riportati in tabella; inoltre il pulsante di scarica lampeggerà con illuminazione intermittente.

Comandi vocali	Testo	Video Display
Premere il pulsante rosso lampeggiante	Carica completata	
	Premere il pulsante di scarica	
Manuale ASINCRONA		Manuale SINCRONA
Il pulsante di scarica deve essere semplicemente premuto <i>(premere e rilasciare)</i>		Il pulsante di scarica deve essere premuto fino a quando non avviene la scarica <i>(premere e mantenere premuto)</i>

Se il pulsante di scarica viene premuto il defibrillatore *Saver One P* guiderà l'operatore alla RCP. Se nel menu impostazioni è stata abilitata la guida RCP il dispositivo guiderà l'operatore mediante comandi vocali e testuali altrimenti il dispositivo rimarrà muto per circa 2 minuti. Per informazioni sulla guida RCP consultare il capitolo relativo.

9.5 Disarmo del dispositivo

Nel caso in cui si desideri non erogare più la scarica, l'operatore potrà disarmare il dispositivo manualmente premendo il pulsante di disarmo:

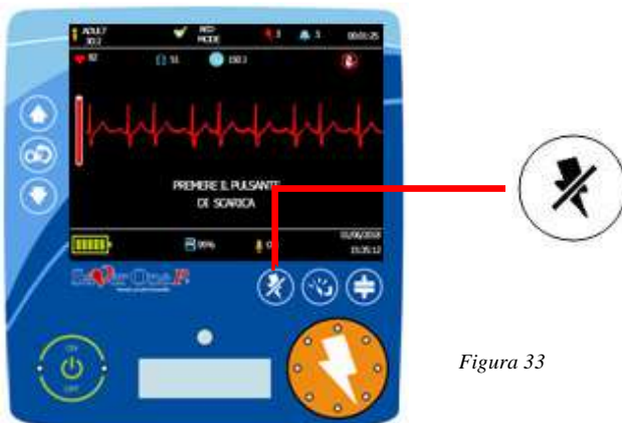


Figura 33

Tale informazione è evidenziata tramite comandi vocali (audio) e visivi (display a colori), come riportato nella seguente tabella:

Comandi vocali	Testo
Scarica Annullata	

10 Monitoraggio ECG

Il defibrillatore *Saver One P*, può essere utilizzato anche per effettuare il monitoraggio del tracciato ECG del paziente. La modalità “Monitoraggio ECG” permette all’operatore di monitorare il ritmo cardiaco del paziente in totale sicurezza disabilitando la defibrillazione automatica (per poter effettuare la defibrillazione bisogna uscire dalla modalità corrente e selezionare la defibrillazione semiautomatica).

La rilevazione del tracciato ECG del paziente in tale modalità può avvenire mediante l’ausilio di due differenti accessori:

- **Mediante le PADS di defibrillazione**
- **Mediante il cavo ECG a 2 poli SAV-C0017**

Il *Saver One P* permette di visualizzare un singolo canale ECG analizzando la derivazione II. Essendo l’utilizzo di tale modalità indicata a personale medico specializzato per poter essere avviata può necessitare dell’inserimento di una password di sicurezza (consultare i paragrafi seguenti per maggiori informazioni).

	In questa modalità il defibrillatore non effettua l’analisi in automatico del tracciato ECG, non permette la fase di carica, non permette la defibrillazione.
	Questa modalità è destinata all’utilizzo esclusivo da parte di personale medico specializzato. La password deve essere utilizzata esclusivamente da personale medico.
	In modalità monitoring, è previsto che il condensatore interno non immagazzini alcuna energia e sia sempre scarico, per cui tale modalità di funzionamento risulta in estrema sicurezza

10.1 Attivazione modalità Monitoraggio ECG

Dopo aver provveduto ad accenderlo, il *Saver One P* avvierà automaticamente la modalità di defibrillazione semiautomatica. Per poter avviare la modalità Monitoraggio ECG dobbiamo quindi entrare nel menu e selezionare la nuova modalità.

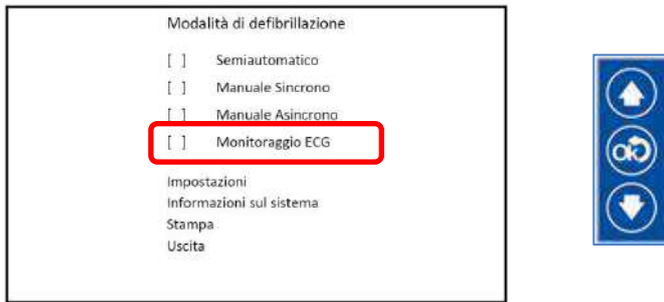
- 1 Entrare nel menu principale premendo il tasto invio posto sulla tastiera del dispositivo come mostrato in figura (34)



Figura 34

Per maggiori informazioni sul menu del *Saver One P* consultare il paragrafo relativo

2 Dal menu selezionare la voce “Monitoraggio ECG”



3 In caso sia stata configurata la richiesta di inserimento della password, nell’accedere alla due modalità verrà visualizzata la seguente schermata:



A questo punto occorre inserire la password di sicurezza. Tale protezione (configurabile opzionalmente su richiesta del Cliente) può essere utilizzata per evitare casuali errori di selezione da parte di personale non addetto all’utilizzo di tale modalità. La password deve essere utilizzata esclusivamente da personale medico.

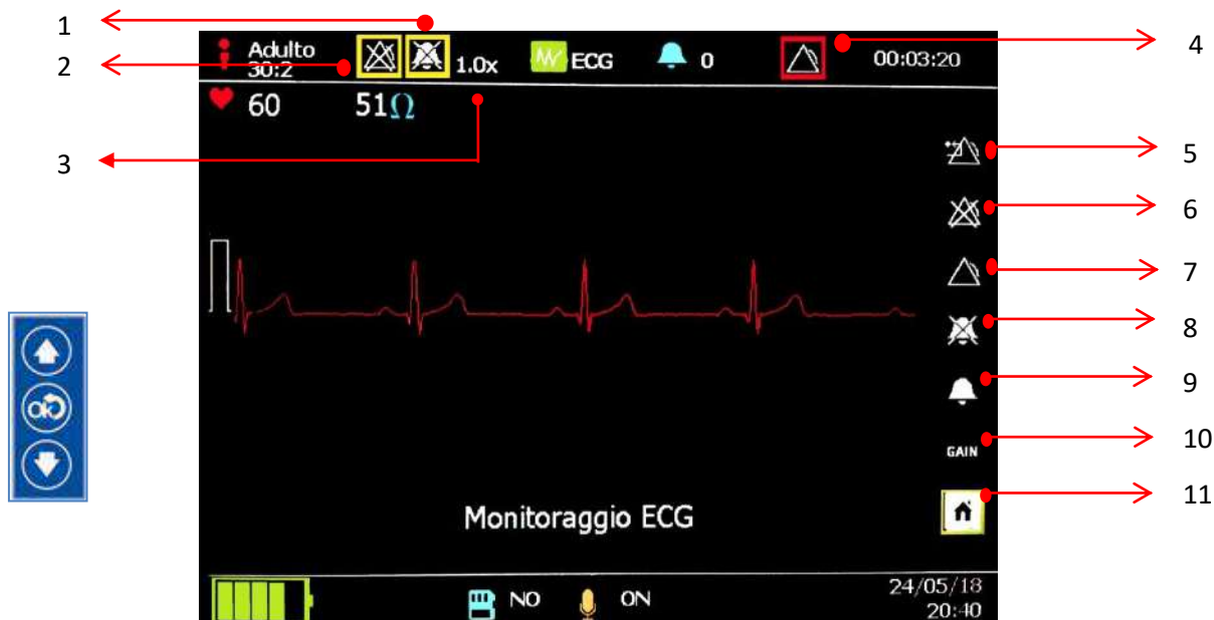
Tale password è composta da una sequenza di 4 caratteri (le frecce  e  presenti sulla tastiera del defibrillatore) dovranno essere immessi nel seguente ordine:



Immettere la password seguendo la sequenza sopra citata. Man mano che si inserisce la sequenza i trattini posti lateralmente alla voce “Immettere password” si trasformeranno in asterischi. Terminata la sequenza, automaticamente si avvierà la modalità Monitoraggio ECG.

10.2 Descrizione funzionalità Monitoraggio ECG

Una volta selezionata la modalità di Monitoraggio ECG, sulla parte destra del display viene presentato un MENU a icone per la gestione delle funzionalità previste in questa modalità. Inoltre, sulla parte superiore del display possono comparire altre icone relative ad eventi e/o stati che vengono visualizzate durante la permanenza nella modalità di Monitoraggio.



Nr.	Descrizione	Nr.	Descrizione
1	Stato di "Inibizione segnalazioni acustiche di allarme"	7	Tasto di "Abilitazione rilevamento allarmi"
2	Stato di "Inibizione rilevazione allarmi"	8	Tasto di "Pausa segnalazioni acustiche di allarme"
3	Rapporto di guadagno in ampiezza del segnale ECG	9	Tasto di "Abilitazione segnalazione acustiche di allarme"
4	Evento di "Rilevazione Allarme"	10	Tasto di "Impostazione del guadagno di ampiezza ECG"
5	Tasto di "Reset Allarmi"	11	Tasto di "Uscita dalla modalità Monitoraggio"
6	Tasto di "Pausa rilevazione allarmi"		

Il MENU ad icone sulla destra del Display serve per impostare le funzionalità della modalità Monitoraggio. L'icona selezionata è evidenziata da un riquadro giallo che la contiene; per spostarsi lungo il MENU, usare i tasti  e . Per premere il tasto selezionato usare il tasto .

In particolare:

- Premendo il tasto 5, si effettua un reset degli allarmi;
- Premendo il tasto 6 si disabilita la rilevazione degli allarmi per 30 secondi. Questo stato è evidenziato dalla presenza dell'icona 2 in visualizzazione.
- Premendo il tasto 7 si forza l'abilitazione della rilevazione degli allarmi. Questo stato è evidenziato dall'assenza dell'icona 2.
- Premendo il tasto 8 si disabilita la segnalazione acustica degli allarmi per 30 secondi. Questo stato è evidenziato dalla presenza dell'icona 1 in visualizzazione. In questo stato gli allarmi continuano ad essere rilevati ma generano solo segnalazioni visive (Icona 4 visualizzata).
- Premendo il tasto 9 si abilita la segnalazione acustica degli allarmi. Questo stato è evidenziato dall'assenza dell'icona 1;
- Premendo il tasto 10 si entra nel sottomenu di scelta del valore di guadagno in ampiezza del segnale ECG. Questo stato è evidenziato dalla presenza di un riquadro più marcato intorno al tasto 10. Stando in questo stato, i tasti  e  vengono usati per selezionare il guadagno desiderato. Una volta scelto, premere di nuovo il tasto  per ritornare nel MENU a icone principale.
- Premendo il tasto 11, si esce dalla modalità di Monitoraggio e si ritorna nel MENU principale.

Gli allarmi fisiologici rilevati sono:

Codice	Messaggio visualizzato	Descrizione	Priorità	Ritardo di segnalazione allarme (max)
1	Cardiac Low frequency	Rilevazione di un ritmo sinusale lento	ALTA	< 10 sec *
2	Asystole	Rilevazione di un ritmo sinusale assente	ALTA	< 10 sec *
3	Fibrillation Detected	Rilevazione di una fibrillazione ventricolare. In questo caso il paziente andrebbe sottoposto ad una scarica di defibrillazione	ALTA	< 5 sec
4	Tachycardia Detected	Rilevazione di una tachicardia ventricolare veloce. In questo caso il paziente andrebbe sottoposto ad una scarica di defibrillazione	ALTA	< 5 sec
5	Cardiac High frequency	Rilevazione di un ritmo sinusale accelerato. In questo caso il paziente NON va sottoposto ad una scarica di defibrillazione	ALTA	< 5 sec

* vedi sezione avvertenze per l'uso della modalità di monitoring

Gli allarmi tecnici rilevati sono:

Codice	Messaggio visualizzato	Descrizione	Priorità	Ritardo di segnalazione allarme (max)
1	Patient lost	Assenza di rilevazione paziente	ALTA	< 5 sec
2	ECG saturation	Condizione di dispositivo non operativo per saturazione dello stadio amplificatore ECG	ALTA	< 5 sec

11 Registrazione, stampa ed archiviazione dei dati del soccorso

Il defibrillatore *Saver One P* è in grado di registrare e memorizzare sia i **dati di SERVICE del dispositivo** che i **dati completi dei soccorsi** effettuati. La registrazione ed archiviazione dei dati avviene automaticamente (non disattivabile dall'utente) sia sulla **memoria interna** del dispositivo che sulla **memory Card** quando installata (ad eccezione della registrazione delle voci e dei rumori ambientali). L'operatore inoltre potrà stampare i dati registrati direttamente dal dispositivo grazie all'ausilio della stampante termica portatile Martel MCP7830 (SAV-C1070) oppure grazie al software PC Saver View Express.

11.1 Registrazione dei dati

La **memoria interna** del *Saver One P* permette la memorizzazione fino a 6 ore di registrazioni ambientali (audio), tracciato ECG, dati paziente (FC e Ω) e tutti gli eventi del soccorso. I dati archiviati possono essere visualizzati su un PC mediante il software PC Saver View Express (SAV-C0019).

Sulla **memoria esterna SD Card** sono memorizzati due tipologie di files:

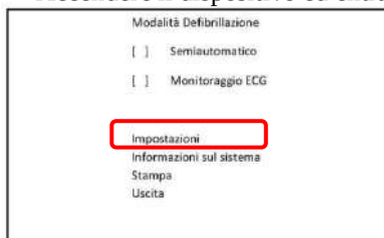
- **AED1LOG.txt** Su questo file vengono memorizzati tutti i self test automatici effettuati dal dispositivo con relativo esito e tutte le informazioni di **SERVICE**. Questa tipologia di file è visualizzabile su PC tramite un semplice programma di lettura
- **AEDFILE.aed** Su questo file vengono memorizzati i dati del soccorso quali: registrazioni ambientali (audio), tracciato ECG, dati paziente (FC e Ω) e tutti gli eventi del soccorso. Questa tipologia di file possono essere rivisualizzati su un PC mediante il software PC Saver View Express.

Il numero e la durata delle registrazioni dipendono dalla capacità della memory Card, di seguito un esempio:

Tipologia	Capacità	Dati Memorizzati	
SD Card	512 MB	Suoni, Eventi, Paramenti, ECG. Service (AED1LOG + AEDFILE)	1.500 minuti (25 ore)
	1 GB		3.000 minuti (50 ore)
	2 GB		6.000 minuti (100 ore)
SDHC Card	4 GB		12.000 minuti (200 ore)

La registrazione delle voci e dei rumori ambientali del soccorso (audio) può essere attivata o disattivata. Tale procedura è possibile attivando o disattivando il microfono del dispositivo dal menu impostazioni:

- 1 Accendere il dispositivo ed entrare nel menu impostazioni



- 2 Selezionare la voce microfono ed settare l'impostazione desiderata



- ON** Microfono attivo
Saver One P effettua registrazioni ambientali
- OFF** Microfono disattivato
Saver One P non effettua registrazioni ambientali

11.2 Stampa dei dati del soccorso

Il defibrillatore *Saver One P* permette di stampare i dati memorizzati nella memory direttamente dal dispositivo se utilizzata la stampante termica portatile modello Martel MCP7830(SAV-C1070)

La stampa dei dati del soccorso può avvenire solo se i dati sono stati precedentemente memorizzati nella memory card. Per procedere alla stampa dei dati l'operatore dovrà effettuare le seguenti operazioni:

- 1 Installare la stampante te (comunicazione Saver One P >> >> Martel MCP7830)
- 2 Selezionare i dati da stampare (ricerca dati stampare)
- 3 Procedere alla stampa

11.2.1 Installazione Stampante Martel MCP7830

Per maggiori informazioni sulla stampante portatile *Martel MCP7830* (SAV-C1070) consultare il suo manuale d'uso

1 Preparazione della stampante

- Accertarsi che la batteria della stampante sia carica e funzionante
- Inserire il rotolo di carta
- Posizionare la stampante in modo tale che la sua porta IrDA sia in linea con quella del *Saver One P*

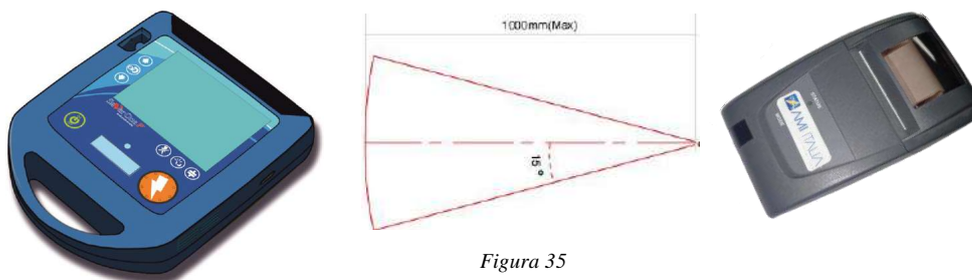


Figura 35

2 Accendere la stampante Martel MCP7830



La conferma di avvenuta accensione della stampante sarà confermata dal lampeggiamento asincrono dei tre LED e dall'accensione del primo LED con illuminazione verde fissa.

2 Accendere il Saver One P

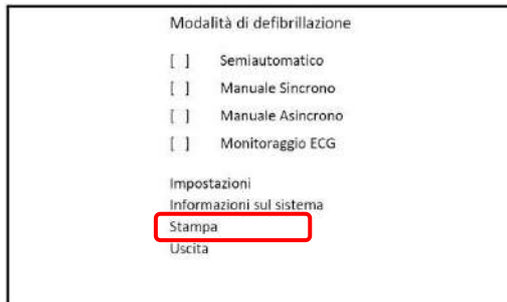


All'accensione il *Saver One P* rileverà automaticamente la stampante e sarà pronto per stampare i dati archiviati. Il corretto collegamento della stampante sarà visualizzato nel menu impostazioni nella sezione stampa.

11.2.2 Selezione dei dati da stampare

Dopo aver provveduto ad interfacciare la stampante con il defibrillatore *Saver One P*, l'operatore dovrà selezionare i dati ed avviare la stampa. La stampa dei dati sarà possibile solo se è stata installata una memory card nel defibrillatore e su di essa siano presenti i dati di uno o più soccorsi. Per poter selezionare i vari soccorsi da stampare l'operatore dovrà seguire la seguente procedura:

- 1 Entrare nel menu del *Saver One P* e selezionare la voce STAMPA



- 2 Accertarsi che il defibrillatore *Saver One P* abbia correttamente rilevato la stampante



Qualora il *Saver One P* non rilevi la stampante sarà verrà visualizzata la scritta “Nessun collegamento”
Nel menu stampa selezionare la voce ARCHIVIO e scegliere il soccorso da stampare



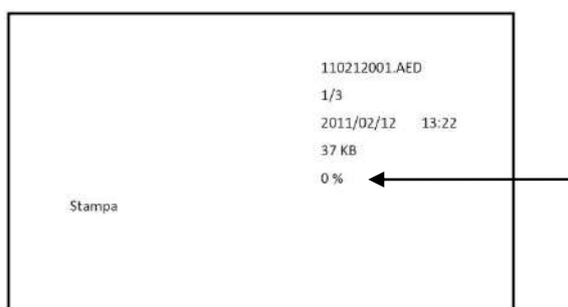
Ad ogni singolo file con estensione .AED corrisponde la registrazione dei dati di un singolo soccorso. E' possibile selezionare il file consultando le informazioni riportate direttamente sotto il suo nome (data ed ora inizio soccorso)
Per maggiori informazioni sul menu di stampa consultare il paragrafo relativo

11.2.3 Esecuzione della stampa

Dal menu di stampa dopo aver selezionato il file desiderato selezionare la voce STAMPA per avviare la stampa



Sarà visualizzata la seguente schermata nella quale l'operatore potrà verificare lo stato di avanzamento della stampa



Qualora l'operatore desideri interrompere la procedura di stampa dovrà selezionare nuovamente la voce STAMPA e confermare; la stampa sarà interrotta ed automaticamente ritorneremo al menu precedente.

Sullo scontrino di stampa saranno visualizzati tutti gli eventi del soccorso, i dati relativi al dispositivo ed il tracciato ECG del paziente. Inoltre sarà possibile annotare alcuni dati anagrafici relativi al paziente ed il nome del rianimatore

11.3 Archiviazione dei dati su PC

I dati dei soccorsi registrati dai defibrillatori *Saver One P* possono essere archiviati, analizzati e stampanti da Personal Computer tramite il software gestionale Saver View Express.



Saver View Express[®]

Figura 36

Per maggiori dettagli sul software PC Saver View Express consultare il relativo manuale d'uso.

12 Manutenzione

Il defibrillatore *Saver One P* è stato progettato per rendere le operazioni di manutenzione le più semplici ed autonome possibili. Infatti, grazie ai test di controllo effettuati in totale autonomia dal dispositivo non bisogna eseguire alcuna manutenzione straordinaria, ma solo una manutenzione ordinaria che consta in una verifica visiva costante del LED e del Display di controllo, unitamente ad un controllo visivo dei relativi accessori. Qualora fosse necessario contattare il fornitore per assistenza durante un'installazione, o per segnalare anomalie, contattare il fornitore mediante i riferimenti:

Richiesta assistenza **email:** info@amiitalia.com
Tel.: +39 081 806 05 74
Sito web: www.amiitalia.com

12.1 Dopo ogni utilizzo

Dopo aver utilizzato il defibrillatore *Saver One P* è necessario procedere con le seguenti operazioni al fine di rendere il dispositivo pronto per il prossimo utilizzo:

- 1 Controllare la presenza della memory card e la sua capacità residua (vd. paragrafi 4.4 e 5.5)
- 2 Controllare che il LED di controllo sia acceso con illuminazione lampeggiante (verde lampeggiante)
- 4 Se sono stati utilizzati, sostituire le PADs con una nuova confezione
- 5 Se non utilizzate controllare la data di scadenza delle PADs, se scadute sostituirle con una nuova confezione

12.2 Manutenzione ordinaria

Grazie ai test di controllo effettuati in totale autonomia dal *Saver One P* la manutenzione ordinaria richiederà una semplice e veloce verifica ispettiva seguendo le operazioni descritte in tabella:

Verifica Giornaliera	Verifica Mensile	Verifica prima dell'utilizzo	Verifica dopo utilizzo	Azione indicata
*		*	*	Controllare il LED ed il Display di controllo. Consultare il paragrafo relativo
*		*	*	Controllare l'integrità del dispositivo, delle sue parti e degli accessori in dotazione.
	*	*		Controllare la data di scadenza delle PADs di defibrillazione
		*	*	Controllare la capacità residua della memory card

	 LED di CONTROLLO	 SCADENZA ELETTRODI	 DISPOSITIVO	
Data	Lampeggia solo verde?	La data è ancora valida?	Controllo visivo	Firma
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	
	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="Y"/> <input type="button" value="N"/>	<input type="button" value="ok"/>	

12.3 Pulizia

La struttura del defibrillatore *Saver One P*, inclusa la porta di connessione degli elettrodi di defibrillazione, può essere sanificata mediante l'ausilio di un panno soffice inumidito con una delle soluzioni detergenti elencate di seguito:

- a) Alcool isopropilico (soluzione al 70%)
- b) Acqua saponata
- c) Candeggina (30 ml per litro d'acqua)
- d) Detergenti contenenti ammoniaca
- e) Detergenti contenenti glutaraldeide
- f) Acqua ossigenata



Non immergere il *Saver One P*, in alcun liquido

Non usare materiali o detergenti abrasivi, forti solventi quali l'acetone o detersivi a base di acetone, e detergenti enzimatici.

Non sterilizzare il *Saver One P* o i suoi accessori

12.4 Conservazione

Il *Saver One P* deve essere collocato in un luogo dove siano rispettate le condizioni ambientali e di sicurezza indicate nella tabella sottostante alla temperatura ed umidità riportate specificate nel capitolo 13.2. Se installato è consigliabile conservare il dispositivo con batteria sempre inserita per permettere allo stesso di effettuare i test auto-diagnostici periodici. Per un facile reperimento del dispositivo in caso di soccorso posizionarlo in luoghi facilmente accessibili ed orientato in modo che i LED di controllo siano bene in vista.

	Non utilizzare, installare o conservare il <i>Saver One P</i> in condizioni di temperatura o di umidità che superano i range riportati nel presente manuale utente.		Non installare o conservare il <i>Saver One P</i> in zone direttamente esposte a luce solare
	Non installare o conservare il <i>Saver One P</i> nelle zone sottoposte a forti sbalzi di temperatura o umidità		Non installare o conservare il <i>Saver One P</i> vicino a fonti di calore
	Non utilizzare, installare o conservare il <i>Saver One P</i> in luoghi sottoposti a forti vibrazioni		Non utilizzare, installare o conservare il <i>Saver One P</i> in ambienti con elevata concentrazione di gas infiammabili o anestetici
	Non installare o conservare il <i>Saver One P</i> nelle zone con elevata concentrazione di polvere		Il <i>Saver One P</i> , deve essere aperto per la manutenzione, solo da A.M.I. Italia srl o da personale autorizzato dalla stessa.

12.5 Guida all'individuazione dei guasti

La tabella che segue elenca i sintomi, le possibili cause e le possibili azioni correttive dei problemi che insorgono. Per maggiori delucidazioni circa l'implementazione delle azioni correttive, fare riferimento alle altre sezioni del manuale dell'operatore. Se il guasto dell'unità persiste, richiedere assistenza.

Sintomo	LED	Mini DISPLAY TFT a Colori	Possibile causa	Azione correttiva
Dispositivo con batteria installata non si accende, il Led ed il display di controllo sono entrambi spenti	OFF	OFF	La batteria è totalmente scarica o guasta Il dispositivo non funziona	Provvedere a sostituire la batteria. Qualora il problema persista rivolgersi all'assistenza Rivolgersi all'assistenza
In standby il LED di controllo lampeggia di colore verde ma il mini Display è spento		OFF	Il mini Display è rotto	Contattare un centro di assistenza
In standby il LED di controllo è spento ma sul mini display di controllo appare una "V".	OFF		Il LED di controllo è rotto	Contattare un centro di assistenza
In standby il LED di controllo lampeggia di colore ROSSO e sul display di controllo appare una chiave inglese			Durante l'autotest giornaliero è stato riscontrato un errore critico del dispositivo.	Contattare un centro di assistenza e comunicare il codice errore.
In standby il LED di controllo lampeggia alternativamente VERDE/ROSSO e sul display di controllo appare una chiave inglese	 		Batteria scarica Livello < 1% Il dispositivo potrebbe spegnersi durante l'utilizzo. (consultare il paragrafo relativo)	Sostituire la batteria
Nella modalità operativa viene emesso il comando vocale "Batterie in esaurimento"	 OFF		Batteria in esaurimento. Livello della batteria al 5%. E' possibile utilizzare il dispositivo ma il livello della batteria è basso (consultare il paragrafo relativo)	Provvedere ad acquistare una batteria e sostituirla quanto prima.
Durante il normale utilizzo viene emesso il comando vocale "Batterie scarica, Sostituirla"	 	 	La batteria è scarica. Livello < 1% Il dispositivo potrebbe spegnersi durante l'utilizzo. (consultare il paragrafo relativo)	Evitare di utilizzare il dispositivo, se possibile. Sostituire la batteria
Con dispositivo acceso e dopo aver posizionato le PADS al paziente il dispositivo continua a comunicare: "Posizionare Piastre"	OFF	 	Il connettore delle Pads non è stato inserito correttamente o rimosso	Inserire il connettore delle Pads nell'apposito vano
			Le Pads sono state posizionate in maniera incorretta	Posizionare correttamente le PADS sul torace denudato del paziente. Se necessario rimuovere la peluria dal torace con un rasoio
			Le PADS sono guaste	Controllare l'integrità e la scadenza delle PADS, se necessario sostituirla
Inserendo la batteria il test Attivazione richiede di premere il pulsante shock per avviare il test. Il pulsante viene premuto ma il test non viene avviato. Per circa 60 secondi il DAE richiede di premere il pulsante e successivamente si spegne automaticamente segnalando sul mini LCD "Errore xx".	OFF	 	Il pulsante di scarica non funziona correttamente	Provare a spegnere il dispositivo e ripetere il test. Se il problema persiste rivolgersi all'assistenza
Il dispositivo si accende, il mini Display ed il TFT sono accesi ma non viene emesso alcun comando vocale	OFF	 	L'altoparlante del dispositivo non funziona	Rivolgersi all'assistenza

13 Specifiche tecniche

Di seguito sono riportate le specifiche tecniche del defibrillatore Saver One P, delle sue parti e dei suoi accessori.

13.1 Caratteristiche fisiche

Categoria	Specifiche nominali
Dimensioni	26,5 x 21,5 x 7,5 cm
Peso	con batteria Li-SOCl₂ (SAV-C0903): 1,99 Kg + Pad Adulto (2,08 Kg)
	con batteria Li-ion (SAV-C0011): 2,04 Kg + Pad Adulto (2,13 Kg)

13.2 Requisiti ambientali

Categoria	Specifiche nominali
Temperatura	Operativa e standby: 0°C a 55°C (32°F a 131°F)
	Condizioni Operative transitorie almeno 20 minuti: -20°C (-4°F)
	Immagazzinamento e trasporto: -40°C a 70°C (-40°F a 158°F)
Umidità relativa	Operativa e standby: 10% a 95% (senza condensa)
	Immagazzinamento e trasporto: senza controllo umidità (da -40°C a +5°C) fino a 90% (da +5°C a +35°C) con vapore acqueo fino a 50 hPa (da >35°C a +70°C)
Pressione atmosferica	Condizioni operative: 620 hPa a 1060 hPa (altitudine calcolata min -382 mt e max 3955 mt)
Condizioni operative di funzionamento	Normale uso: Mantenere il dispositivo AED entro i range di operatività e standby (non i range di immagazzinamento e trasporto) in modo che il dispositivo sia pronto per l'uso. Partendo invece dalle condizioni non operative far stabilizzare alle condizioni operative il dispositivo per almeno 2 ore, prima del normale uso.
Porta IrDA	Esente da rischi biologici. Conforme alla IEC /EN 62471 (2006) "photobiological safety of lamps and lamp systems" exempt.
Tolleranza ad urti e cadute	Conforme alle norme IEC/EN 60601-1 clausola 21 (forze meccaniche)
Sistema di tenuta	Conforme alle norme IEC/EN 60529 classe IP54; antispruzzo, antipolvere (con batteria installata)
ESD (scarica elettrostatica)	Conforme alle norme IEC/EN 61000-4-2:2002 (3), Livello di sicurezza 4
EMC emissioni/immunità	Consulta il capitolo 14

13.3 Normative di riferimento

Normative e Direttive	DIRETTIVA 2007/47/CE IEC/EN 60601-1 IEC/EN 60601-1-2 IEC/EN 60601-1-4 IEC/EN 60601-1-6 IEC/EN 60601-1-8 IEC/EN 60601-1-11 IEC/EN 60601-1-12 IEC/EN 60601-2-4 IEC/EN 60086-4 IEC/EN 60529 IEC/EN 60601-2-27 a meno dei punti 202.6.2.101, 201.12.1.101, 12,13, 208.6.6.2.101, non eseguiti per la destinazione d'uso del dispositivo non destinato ad ambienti come sale operatorie o di terapia intensiva (vedi sezione avvertenze per l'uso della modalità di monitoraggio)
------------------------------	---

13.4 Tabella Allarmi Tecnici

Priorità	Causa	Segnalazione visiva	Modalità di funzionamento
ALTA	Dispositivo pronto alla scarica	Led Pulsante di scarica lampeggiante	Defibrillatore
ALTA	Batteria scarica (< 1% capacità)	Led di controllo lampeggiante	Defibrillatore / Monitoraggio

13.5 Tabella Allarmi Fisiologici (solo nella modalità di Monitoring)

Priorità	Causa	Segnalazione visiva	Modalità di funzionamento
ALTA	Cardiac Low frequency	Icona di allarme e indicazione causa	Monitoraggio
ALTA	Asystole	Icona di allarme e indicazione causa	Monitoraggio
ALTA	Fibrillation Detected	Icona di allarme e indicazione causa	Monitoraggio
ALTA	Tachycardia Detected	Icona di allarme e indicazione causa	Monitoraggio
ALTA	Cardiac High frequency	Icona di allarme e indicazione causa	Monitoraggio

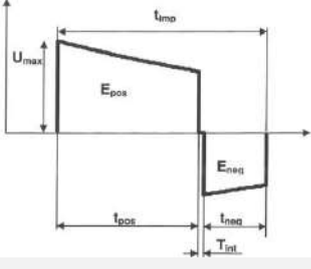
13.6 Controlli e indicatori

Categoria	Specifiche nominali
Pulsanti	Pulsante ON / OFF (accensione e spegnimento dispositivo) 3 Pulsanti Navigazione SU, INVIO, GIU' Pulsante di scarica (per erogare la scarica di defibrillazione) Pulsante Disarmo Pulsante Selezione Energia Pulsante Caricamento
Indicatori Visivi	<ul style="list-style-type: none"> • Mini Display LCD di controllo di stato del dispositivo • LED di controllo stato del dispositivo (Bicolore ROSSO/VERDE) • LED pulsante ON/OFF (2 LED Verdi) • LED pulsante di scarica (8 LED Rossi)
Indicatori Sonori	Voci multilingua per istruzioni durante l'utilizzo del dispositivo Segnali acustici di avvisi e pericoli
Altoparlante	Volume regolabile 20-100% (Emissioni conformi alla IEC/EN60601-2-4 punto 6.1) Variazione min. 20% max 100% (60 dBA a 80 dBA ±3 dBA)
Microfono	ON/OFF impostabile da menu per registrazione voci e rumori ambientali

13.7 Archiviazione dati

Categoria	Specifiche nominali
Memoria interna	Capacità di archiviazione: fino a 6 ore "continue" di audio ambientale, tracciato ECG ed eventi (con modalità a buffer circolare)
Memoria eterna (opzionale)	Memory Card esterne tipo SD/SDHC / consigliabile fino a 8GB
Dati archiviati	AED1LOG.txt Self-test giornalieri, Errori rilevati, Dati utilizzo dispositivo, Informazioni dispositivo
	AEDFILE.aed Eventi del soccorso, Voci e rumori ambientali, Tracciato ECG del soccorso, Parametri vitali del paziente analizzati e rilevati dal <i>Saver One P</i>
Visualizzazione dati	Tramite Software PC Saver View Express (Microsoft Windows compatibile)

13.8 Defibrillatore

Categoria	Specifiche nominali
Forma d'onda 	Bifasica Esponenziale Tronca (BTE) I parametri della forma d'onda sono regolati automaticamente in funzione dell'impedenza del paziente. Nel grafico a sinistra t_{pos} rappresenta la durata della fase 1 (ms), t_{neg} rappresenta la durata della fase 2 (ms), t_{int} è il ritardo tra le fasi, U_{max} indica la tensione di picco, t_{imp} è la tensione finale. Al fine di compensare le variazioni nell'impedenza del paziente, la durata di ciascuna fase della forma d'onda è regolata dinamicamente in base alla carica erogata, come indicato nel paragrafo seguente.
Energia erogata (max) (Adulti)	Versione 200J: 200J nominali con un carico da 50 Ω Versione 360J: 350J nominali con un carico da 50 Ω
Protocollo di scarica (Adulti) Semiautomatico	Versione 200J: Incrementale: Prima: 150J – Successive: 200J Versione 360J: Incrementale: Prima: 200J – Seconda: 250J – Successive: 350J
Energia erogata (max) (Bambini)	Versione 200J: 50 J nominali con un carico da 50 Ω Versione 360J: (se utilizzate PADs di defibrillazione SAV-C0016)
Protocollo di scarica (Bambini) Semiautomatico	Versione 200J: Fisso: Prima e successive: 50J Versione 360J:
Protocollo di scarica Manuale	Versione 200J: selezione energia manuale 50-100-150-200J Versione 360J: selezione energia manuale 50-100-150-200-250-300-360J
Controllo del caricamento	Automatico tramite sistema di analisi del paziente
Tempo di caricamento (dall' avviso di scarica)	Versione 200J: ≤ 9 sec (secondo IEC/EN60601-2-4 §6.8.2 (7a)) (150J con batteria SAV-C0903 nuova totalmente carica) Versione 360J: ≤ 15 sec (secondo IEC/EN60601-2-4 §6.8.2 (7a)) (360J con batteria SAV-C0903 nuova totalmente carica)
Tempo di caricamento (dall' inizio dell'analisi)	Versione 200J: ≤ 15 sec (secondo IEC/EN60601-2-4 §6.8.2 (8a)) (150J con batteria SAV-C0903 nuova totalmente carica) Versione 360J: ≤ 21 sec (secondo IEC/EN60601-2-4 §6.8.2 (8a)) (360J con batteria SAV-C0903 nuova totalmente carica)
Indicazione caricamento completato	<ul style="list-style-type: none"> • Il pulsante SCARICA lampeggia • Comando vocale "Premere pulsante rosso lampeggiante"
Erogazione scarica	La scarica viene erogata da un unico pulsante SCARICA
Disarmo	Automatico: <ul style="list-style-type: none"> • Se il sistema di analisi del paziente reputa che il ritmo non sia più defibrillabile, oppure • Se l'operatore non ha premuto il pulsante SCARICA entro 15 secondi dal completamento del caricamento, oppure • Se le PADs di defibrillazione sono stati rimossi dal paziente o disconnessi dall'unità. Manuale: <ul style="list-style-type: none"> • Se l'operatore preme il pulsante OFF/DISATTIVA in qualsiasi momento per disattivare o spegnere l'apparecchio.
Vettore rilevamento scarica	Attraverso le PADs di defibrillazione (Lead II)
Isolamento del paziente	Tipo BF
Cardioversione Sincrona	L'erogazione di energia inizia entro 60 ms dal picco QRS

13.9 Efficienza della energia erogata

Impedenza	Scariche a 50 J (Pediatico)				Energia erogata (Joules)
	T _{pos} (ms)	T _{neg} (ms)	U _{max} (A)	Energia impostata (J)	
25 Ohm	6,8	3,3	18,6	50	50,2
50 Ohm	7,2	3	12,3	50	49,2
75 Ohm	7,4	2,8	9,6	50	48,6
100 Ohm	7,5	2,7	8,1	50	48,4
125 Ohm	7,6	2,6	7,1	50	48,75
150 Ohm	7,7	2,5	6,4	50	48
175 Ohm	7,7	2,4	5,8	50	48,3

Impedenza	Scariche a 150 J				Energia erogata (Joules)
	T _{pos} (ms)	T _{neg} (ms)	U _{max} (A)	Energia impostata (J)	
25 Ohm	4,6	5,6	43,8	150	147,2
50 Ohm	6,2	4	24,9	150	146,9
75 Ohm	6,8	3,3	18,4	150	147,15
100 Ohm	7,2	3	15	150	147,2
125 Ohm	7,4	2,8	13	150	146,5
150 Ohm	7,5	2,7	11,5	150	147
175 Ohm	7,6	2,6	10,4	150	147

Impedenza	Scariche a 200 J				Energia erogata (Joules)
	T _{pos} (ms)	T _{neg} (ms)	U _{max} (A)	Energia impostata (J)	
25 Ohm	4,6	5,6	57,6	200	197,2
50 Ohm	6,1	4	28,8	200	196
75 Ohm	6,8	3,3	15,9	200	196,2
100 Ohm	7,2	3	17,3	200	196
125 Ohm	7,4	2,8	14,9	200	195,5
150 Ohm	7,5	2,7	13,2	200	195,3
175 Ohm	8,5	3	11,4	200	193,55

Impedenza	Scariche a 250 J				Energia erogata (Joules)
	T _{pos} (ms)	T _{neg} (ms)	U _{max} (A)	Energia impostata (J)	
25 Ohm	4,6	5,6	56,6	250	246,4
50 Ohm	6,2	4	32,3	250	246,8
75 Ohm	6,8	3,3	23,7	250	244,95
100 Ohm	7,2	3	19,4	250	244,8
125 Ohm	8,4	3,4	15,8	250	241,75
150 Ohm	10	4	13,3	250	242,4
175 Ohm	11,5	4,6	11,4	250	241,15

Impedenza	Scariche a 350 J				Energia erogata (Joules)
	T _{pos} (ms)	T _{neg} (ms)	U _{max} (A)	Energia impostata (J)	
25 Ohm	4,9	9,4	65,2	350	336
50 Ohm	7,2	6	36,6	350	341
75 Ohm	9,5	6,9	25,4	350	339,3
100 Ohm	12	8,2	19,4	350	339
125 Ohm	14,4	9,5	15,8	350	338,5
150 Ohm	16,9	10,9	13,3	350	339
175 Ohm	18,9	11,5	11,4	350	331,8

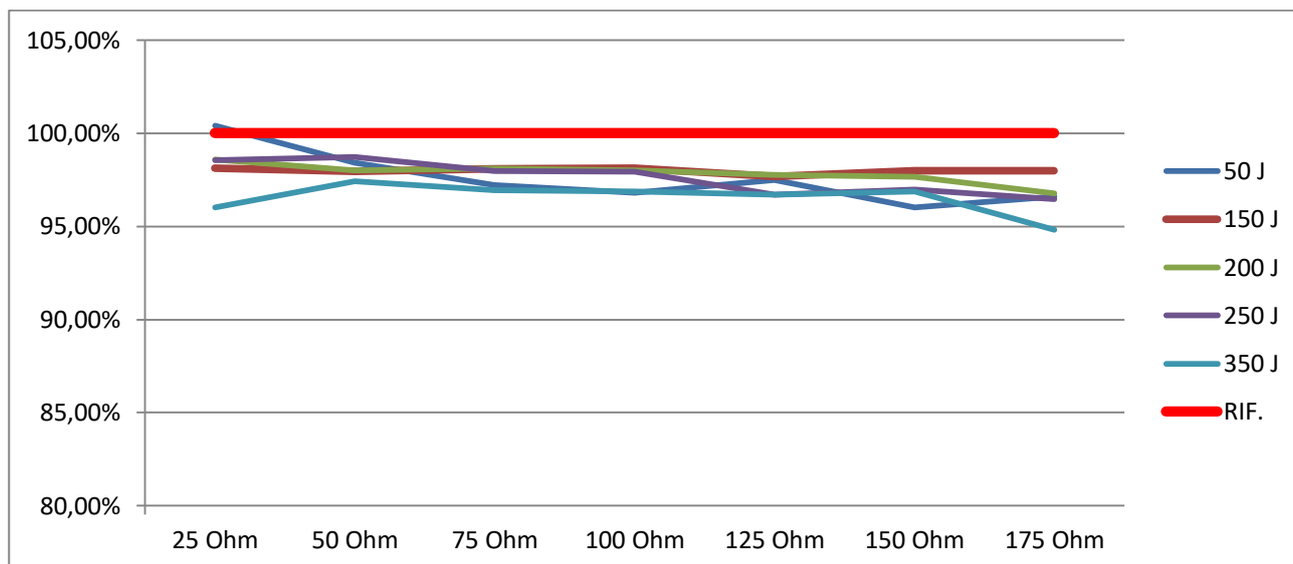


Grafico efficienza delle energie erogate

13.10 Sistema analisi del paziente in modalità semiautomatica

Categoria	Specifiche nominali
Funzione	Determina l'impedenza del paziente e valuta il ritmo dell'ECG e la qualità del segnale per determinare se è appropriata o meno l'erogazione della scarica.
Range impedenza	20- 200 Ω
Tempo di analisi ECG	≥ 4 secondi (con batteria nuova totalmente carica)
Sensibilità	97% Rispetta le linee guida IEC/EN60602-2-4 2002(3) fonti AHADB, MITDB ed EDB
Specificità	99% Rispetta le linee guida IEC/EN60602-2-4 2002(3) fonti AHADB, MITDB ed EDB
Ritmi defibrillabili	Se utilizzato su un paziente che ha le caratteristiche elencate nei criteri di utilizzo, il defibrillatore <i>Saver One P</i> è progettato per consigliare una scarica defibrillante quando rileva la giusta impedenza ed al verificarsi delle situazioni che seguono: <i>Fibrillazione Ventricolare</i> ampiezza picco-picco almeno 200 μ Volts <i>Tachicardia ventricolare</i> con frequenza del ritmo cardiaco min. 180 bpm ed ampiezza picco-picco almeno 200 μ Volts (inclusi flutter ventricolari e Tachicardia ventricolare polimorfica)
Ritmi non defibrillabili	<i>Il Saver One P</i> è progettato per non consigliare scariche con tutti gli altri ritmi, inclusi: ritmo sinusoidale normale, fibrillazione ventricolare moderata (<200 μ Volts), alcune tachicardie ventricolari lente e asistolie.

13.11 Funzionalità Analisi ECG

Ritmo ECG	Dimensione Campione di test	Obiettivo	Valore rilevato
Ritmo da defibrillare Fibrillazione Ventricolare (VF)	500	Sensibilità > 90%	98%
Ritmo da defibrillare Tachicardia Ventricolare (VT, bpm>140)	600	Sensibilità > 75%	92%
Ritmo da non defibrillare Ritmo sinusale normale	1500	Specificità > 99%	100%
Ritmo da non defibrillare Asistolia	30	Specificità > 95%	100%
Ritmo non trattabile AF,SVT, PVC generiche	30	Specificità > 95%	100%
Valori predittivi positivi			97.1%
Falsi positivi			4.1%

13.12 Monitoraggio ECG

Categoria	Specifiche nominali
Tipo protezione	BF con PADs di defibrillazione CF solo con cavo SAV-C0017
Destinazione d'uso	La funzione di Monitoraggio ECG è previsto venga usata in situazioni in cui il paziente è sempre seguito da un operatore e non è mai lasciato da solo
Ampiezza banda	0,5 a 40Hz (default) con PADs defibrillazione o cavo ECG SAV-C0017
Lead ECG	Lead II
Range ampiezza ECG	10 mm/mV
Range Frequenza Cardiaca	30 – 200 bpm
Risoluzione Frequenza Cardiaca	1 bpm
Allarme Frequenza Cardiaca (*)	Soglia MIN = 30 bpm; soglia MAX 120 bpm

(*) Le soglie degli allarmi sono fissate dal Produttore e non sono modificabili localmente. Su richiesta è possibile avere soglie di valore diverso

13.13 Display

Categoria	Specifiche nominali
Tipologia	TFT a colori con retroilluminazione a LED
Area visibile	5,7" (diagonale) - 112 x 80 mm
Risoluzione	640 x 480 pixel
Tracce ECG visualizzate	1 (Derivazione II)
Velocità traccia ECG	25 mm/sec (default)
Informazioni visualizzate su Display	<ul style="list-style-type: none"> • Frequenza cardiaca paziente (bpm) • Impedenza toracica paziente (Ω) • FV o TV rilevate (valore numerico) • Scariche effettuate (valore numerico) • Comandi testuali sulle operazioni da effettuare (testo) • Immagini grafiche sulle operazioni da effettuare (icone grafiche) • Allarmi tecnici e fisiologici attivi (icone grafiche) • Modalità Operativa • Livello energia impostato (J) • Durata caricamento (barra incrementale grafica) • Durata trattamento (hh/mm/sec) • Livello batteria (barra incrementale grafica) • Data ed ora locale (gg/mese/anno - hh/mm/sec)

13.14 Batteria non ricaricabile

Categoria	Specifiche nominali
REF (Modello)	SAV-C0903
Tipologia	Li-SOCl ₂ (Litio-cloruro di tionile) a perdere, non ricaricabile
Tensione	25,2 VDC – 3500 mAh
Capacità	Versione 200J 250 cicli di soccorso completi (shocks a 200J. e RCP) *
	Versione 360J 160 cicli di soccorso completi (shocks a 360J. e RCP) *
	Monitoraggio Durata in monitoraggio ECG 24 ore in continuo *
Durata in Standby (batteria installata)	4 anni se installata nel DAE, supponendo un test attivazione, self-tests giornalieri senza alcuna accensione del DAE *

*Batteria nuova e completamente carica alla temperatura costante di 20°C ed umidità relativa senza condensa 45%

13.15 Batteria ricaricabile

Categoria	Specifiche nominali
REF (Modello)	SAV-C0011
Tipologia	Li ion (ioni di litio) Ricaricabile
Tensione	21,6 VDC - 2100 mAh
Capacità	Versione 200J 200 scariche continue con batteria nuova totalmente carica *
	Versione 360J 110 scariche continue con batteria nuova totalmente carica *
	Monitoraggio Durata in monitoraggio ECG 14 ore in continuo *
Tempo di caricamento	≤ 2,5 ore con batterie nuove e stazione di ricarica SAV-C0012*
Shelf Life	2 anni o 300 cicli di carica/scarica (quello che si verifica per primo) *

*Batteria nuova e completamente carica alla temperatura costante di 20°C ed umidità relativa senza condensa 45%

13.16 Batteria interna di back-up

Categoria	Specifiche nominali
Tipo	Battery Coin Cell (LiMnO ₂)
Scopo	Mantenimento dati di configurazione (data/ora, etc)
Tensione	3 VDC
Durata	Mantiene la data per 3 anni (in assenza della batteria esterna) Mantiene la data per 6 anni (con batteria esterna inserita entro 12 mesi)

13.17 Carica batteria ricaricabile

Categoria	Specifiche nominali
REF (Modello)	SAV-C0012
Controllo della carica	LED multicolore rosso verde (consultare paragrafo relativo)
Alimentazione	<i>Ingresso</i> 15Vdc-2.67A / 12Vdc-5.5A <i>Uscita</i> 26VDC – 1,5A <i>Assorbimento</i> 40W / 66W
Adattatore AC/DC	<i>Modello</i> MeanWell GS40A15-PIJ <i>Codice identificativo</i> SAV-C0013 <i>Ingresso</i> 100-240VAC – 50/60Hz – 1.5A <i>Uscita</i> 15V – 2.67A <i>Assorbimento</i> 40W

13.18 Stampante termica

Categoria	Specifiche nominali
Modello	Martel MCP7830
REF	SAV-C1070
Tipologia	Termica a matrice di punti
Dimensioni	85,5 x150x55mm
Peso	400g circa (incluse batterie e carta)
Alimentazione	Batteria ricaricabile 4,8 V DC/1600 mAh (4 x celle AA Ni-MH)
Autonomia	1 ora di stampa in continuo
Durata ricarica	4 ore
Velocità stampa	80 mm/sec
Risoluzione	203dpi, 8dots/mm
Tipologia carta	Carta termica (57mm, 30Ø)

13.19 PADs di defibrillazione

Categoria	ADULTO	BAMBINO
REF (Modello)	SAV-C0846	SAV-C0016
Serie	Cavo e connettore esterni alla busta	Cavo, connettore e PAD inseriti nella busta
Range pazienti	Adulto > 25Kg	Bambino < 25Kg
Utilizzo previsto	A perdere	
Q.tà di scariche tollerate	50 scariche a 360J	
Materiale di supporto	FOAM medicale, spessore 1 mm	
Gel conduttore	Gel adesivo conduttivo a bassa impedenza	
Superficie totale (per pad)	136 cm ²	75 cm ²
Area attiva (per pad)	94 cm ²	40 cm ²
Materiale conduttivo	Lamina di metallo	
Connessione	Connettore antishock di sicurezza	
Lunghezza cavo	120 cm (di norma)	

13.20 Cavo ECG

Categoria	Specifiche nominali
REF (Modello)	SAV-C0017
Tipologia	Cavo unico con connettore e terminali
Utilizzo previsto	Riutilizzabile
Terminali	2 poli con terminali a CLIP (bottone)
Codifica	Internazionale IEC /EN
Modello	CF

13.21 Timing dei cicli di Shock

Prestazione del tempo di caricamento in conformità alla IEC/EN 60601-2-4 (201.101)	Specificata	Esito
In modalità Semiautomatica, il tempo massimo tra l'inizio dell'Analisi del ritmo ECG e il completamento della carica alla massima energia	< 30 secondi	OK
In modalità Semiautomatica, il tempo massimo dall'accensione al completamento della carica alla massima energia	< 40 secondi	OK
In modalità Manuale, il tempo massimo tra una scarica (dal momento del rilascio completo di energia) al completamento della carica alla massima energia	< 15 secondi	OK
In modalità Manuale, il tempo massimo dall'accensione al completamento della carica alla massima energia	< 25 secondi	OK (*)

(*) In caso sia stata configurata la richiesta di inserimento della password per l'accesso alla modalità Manuale, la prestazione verrà influenzata dal tempo di inserimento della password stessa.

14 Conformità agli standard di emissione elettromagnetica

Nei seguenti paragrafi saranno specificate le conformità agli standard delle emissioni elettromagnetiche:

- Linee guida e dichiarazione del produttore – Emissioni elettromagnetiche
- Linee guida e dichiarazione del produttore – Immunità elettromagnetica
- Distanze raccomandate fra le attrezzature di comunicazione a radiofrequenza portatili e mobili ed il DAE

14.1 Linee guida e dichiarazione del produttore - Emissioni elettromagnetiche

Il **Saver ONE P** è stato progettato per essere utilizzato in ambienti elettromagnetici con le caratteristiche di seguito indicate. Il cliente o l'utente del **Saver ONE P** dovranno assicurarsi che sia utilizzato in tale ambiente.

Test emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico – Linee guida
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il DAE sfrutta l'energia RF soltanto per il suo funzionamento interno. Pertanto le sue emissioni RF sono molto ridotte ed è improbabile che interferiscano con gli apparecchi elettronici nelle vicinanze.
Emissioni RF CISPR 11	Classe B	Il DAE può essere utilizzato in qualsiasi edificio, inclusi quelli a uso abitativo e quelli collegati direttamente alla rete di corrente pubblica a bassa tensione che rifornisce gli edifici residenziali.
Emissioni Armoniche IEC/EN 61000-3-2	Non applicabile	
Fluttuazioni di tensione/flicker IEC/EN 61000-3-3	Non applicabile	

14.2 Linee guida e dichiarazione del produttore – Immunità elettromagnetica

Il **Saver ONE P** è stato progettato per essere utilizzato in ambienti elettromagnetici con le caratteristiche di seguito indicate. Il cliente o l'utente del **Saver ONE P** dovranno assicurarsi che sia utilizzato in tale ambiente.

Test immunità	Livello di test IEC/EN 60601-1	Livello di Conformità	Ambiente elettromagnetico Linee guida
Scarica elettrostatica (ESD) IEC/EN 61000-4-2	±6 kV contatto	±6 kV contatto	I pavimenti devono essere in legno, calcestruzzo o mattonelle di ceramica. Se i pavimenti sono ricoperti da materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere almeno del 30%.
	±8 kV aria	±8 kV aria	
Transitori veloci/burst IEC/EN 61000-4-4	±2 kV per le reti di corrente elettrica	Non applicabile	
	±1 kV per le reti di ingresso/uscita	±1 kV per linee di entrata e di uscita	
IEC/EN 61000-4-4	< 5% U_T (> 95% dip in U_T) per 0,5 cicli 40% U_T (60% dip in U_T) per 5 cicli 70% U_T (30% dip in U_T) per 25 cicli < 5% U_T (>95% dip in U_T) per 5 secondi	Non applicabile	

Test immunità	Livello di test IEC/EN 60601-1	Livello di Conformità	Ambiente elettromagnetico Linee guida
Frequenza di alimentazione (campo magnetico) 50/60 Hz IEC/EN 61000-4-8	3 A/m	80 A/m	I campi magnetici a frequenza di potenza devono trovarsi a livelli non superiori rispetto a quelli di postazioni ubicate in tipiche applicazioni industriali pesanti, centrali elettriche e sale di comando di sottostazioni ad alta tensione.
Nota: U_T è la corrente alternata di rete prima dell'applicazione del livello di prova			
RF condotta	3 Vrms	Non applicabile	
IEC/EN 61000-4-6	da 150 kHz a 80 MHz al di fuori delle bande ISM ^a 10 Vrms da 150 kHz a 80 MHz all'interno delle bande ISM ^a	Non applicabile	
RF irradiata IEC/EN 61000-4-3	10 V/m da 80 MHz a 2,5 GHz	10 V/m	<p>La distanza tra gli apparecchi di comunicazione RF portatili e mobili in uso e qualsiasi parte del DAE, compresi i cavi, non deve mai essere inferiore alla distanza di separazione raccomandata calcolata sulla base dell'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore.</p> <p>Distanza di separazione raccomandata</p> $d = 1.2\sqrt{P}$ da 80 MHz a 800 MHz <p>$d = 2.3\sqrt{P}$ da 800 MHz a 2,5 GHz</p> <p>laddove P è l'intervallo di potenza di uscita massima del trasmettitore in watt (W) secondo i dati del fabbricante del trasmettitore e d è la distanza consigliata in metri (m)^b.</p> <p>Le intensità di campo dei trasmettitori fissi a radiofrequenza, come determinato da un'indagine in siti elettromagnetici,^c dovrebbero essere inferiori al livello di conformità in ogni gamma di frequenza.^d</p> <p>In prossimità degli apparecchi contrassegnati da questo simbolo possono verificarsi delle interferenze.</p> 
NOTA 1	A 80 MHz e 800 MHz, si applica l'intervallo di frequenza superiore		
NOTA 1	Queste linee guida possono non valere in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione da strutture, oggetti e persone		
a	Le bande ISM (industriale, scientifica e medica) tra 150 kHz e 80 MHz sono da 6,765 MHz a 6,795 MHz; da 13,553 MHz a 13,567 MHz; da 26,957 MHz a 27,283 MHz; e da 40,66 a 40,70 MHz.		
b	I livelli di conformità nelle bande ISM tra 150 kHz e 80 MHz e tra 80 MHz e 2,5 GHz sono predisposti per diminuire le possibilità di interferenza nel caso in cui gli apparecchi di comunicazione portatili e mobili vengano avvicinati inavvertitamente all'area in cui si trova il paziente. Per tale motivo, viene aggiunto un ulteriore fattore di 10/3 al calcolo della distanza di separazione raccomandata per i trasmettitori le cui frequenze rientrano in questi intervalli.		
c	Non è possibile prevedere con precisione a livello teorico le intensità di campo dei trasmettitori fissi, come le stazioni base per i radiotelefoni (cellulari/cordless) e le radiomobili, le radio amatoriali, le radiotrasmissioni AM e FM e TV. Per valutare l'ambiente elettromagnetico con trasmettitori a RF fissi, prendere in considerazione l'opportunità di eseguire un'analisi elettromagnetica del sito. Se la potenza dei campi misurata nella sede in cui viene usato il DAE supera il livello di conformità RF specifico di cui sopra, sarà necessario tenere sotto osservazione il DAE per verificarne il corretto funzionamento. Se si osservano anomalie del funzionamento, può essere necessario adottare misure correttive, ad esempio spostando o riorientando il DAE.		
d	Oltre l'intervallo di frequenze tra 150 kHz e 80 MHz, le potenze dei campi devono essere inferiori a 1 V/m.		

14.3 Distanze di separazione raccomandate tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e il dispositivo Saver One

Il Saver ONE P deve essere usato in un ambiente elettromagnetico in cui le interferenze della RF irradiata sono controllate. Il cliente o l'operatore del Saver ONE P possono contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo tra gli apparecchi di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e il Saver ONE P le distanze minime raccomandate di seguito, in base alla potenza di uscita massima degli apparecchi di comunicazione.

Tasso Massimo di emissione potenza del trasmettitore W	Distanza di separazione secondo la frequenza del trasmettitore			
	m			
	Da 150kHz a 80 MHz oltre le bande ISM	Da 150kHz a 80 MHz nelle bande ISM	Da 80 MHz a 800 MHz	Da 800 MHz a 2,5 GHz
	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 2.3\sqrt{P}$
0.01	0,12 m	0,12 m	0,12 m	0,23 m
0.1	0,37 m	0,38 m	0,38 m	0,73 m
1	1,12 m	1,2 m	1,2 m	2,3 m
10	3,7 m	3,8 m	3,8 m	7,3 m
100	12 m	12 m	12 m	23 m
Per i trasmettitori stimati a una potenza massima non elencata sopra, la distanza di separazione "d" in metri (m) può essere determinata utilizzando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P rappresenta la potenza massima prodotta dal trasmettitore watt (W) secondo il produttore del trasmettitore.				
NOTA1:	A 80 MHz e 800 MHz, la distanza di separazione applicata è quella utilizzata per gli intervalli di frequenza elevati.			
NOTA2:	Le bande di frequenza ISM (per applicazione industriale, scientifica e medica) fra 150 kHz e 80 MHz sono 6,765 MHz fino a 6,795 MHz; 13,553 MHz fino a 13,567 MHz; 26,957 MHz fino a 27,283 MHz e 40,66 MHz fino a 40,70 MHz			
NOTA 3:	Un fattore aggiuntivo di 10/3 è utilizzato nel calcolo della distanza di separazione raccomandata per i trasmettitori nelle bande di frequenza ISM comprese tra 150 kHz e 80MHz e nell'intervallo di frequenza da 80 MHz a 2,5 GHz per diminuire la possibilità che un'attrezzatura mobile/portatile possa interferire se portata inavvertitamente nell'area del paziente.			
NOTA 4:	Queste linee guida possono non essere applicabili in tutte le situazioni. La diffusione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dal riflesso delle strutture, degli oggetti e delle persone.			

15 Simbologia

	Simboli Universali ILCOR per AED
	Pericolo Alta Tensione Elettrica
	Avvisi Generali: Fare riferimento alla consultazione dei documenti accompagnatori prima dell'utilizzo dell'apparecchio
	Di Tipo BF, Apparecchiatura a prova di Defibrillazione
	Non esporre ad elevate temperature o a fiamme
	Non ricaricare
	Non Aprire
	Non distruggerlo o danneggiarlo
	Non utilizzarlo all'interno di pozze d'acqua
	Leggere il Manuale d'Uso
	Riciclo Batteria
	Attenersi alle normative locali per i rifiuti
	Fragile
	Conservare in luogo asciutto
	Non esporre alla luce diretta del sole
	Pericolo di folgorazione non aprire
	Parte applicata tipo CF

	Marchio IMQ
	Marchio CE con numero d'identificazione
IP54	Grado di Protezione dell'apparecchio contro la polvere e l'acqua (batteria inclusa)
	Numero Seriale
	Data di Fabbricazione
	Numero di Lotto (LOT)
	Data di Scadenza
	Identificativo modello
	Nome del Produttore
	Assenza di Lattice
	Singolo utilizzo, non riutilizzare
	Non Sterile
	Indicazioni Esterne del box
	Questo Lato verso L'alto
	Limiti della Temperatura
	Impilare in altezza solo fino a 6 cartoni

16 Certificazioni

16.1 Certificato CE

Mod. 4606/0



CERTIFICATO CE

Certificato n. 1104/MDD
Dichiarazione di approvazione del sistema qualità
(Sistema completo di garanzia qualità)

Visto l'esito delle verifiche condotte in conformità all'Allegato II, con l'esclusione del punto 4, della direttiva 93/42/CEE e s.m.i., si dichiara che la ditta:

A.M.I. ITALIA S.R.L.
80143 NAPOLI (NA) - VIA G. PORZIO CENTRO DIREZIONALE IS.G2 (ITA) - Italy
mantiene nello stabilimento di:
A.M.I. INTERNATIONAL KFT - 2000 SZENTENDRE - KOZUZO u. 5/A (HUN) - Hungary
80010 QUARTO (NA) - VIA CUPA REGINELLA 15A (ITA) - Italy
un sistema qualità che assicura la conformità dei seguenti prodotti:

Defibrillatore cardiaco esterno
Modd. come da documento "Defibrillatore Cardiaco Esterno" Rev.0 del 09/11/2018; valido solo se provvisto del fimbrio IMQ.

ai requisiti essenziali della direttiva suddetta ad essi applicabili (in tutte le fasi dalla progettazione al controllo finale) ed è sottoposta alla sorveglianza prevista dal punto 5 dell'Allegato II. Per i dispositivi in classe III questo certificato è valido solamente con il relativo certificato di esame CE della progettazione di Allegato II.4.

Riferimento pratiche IMQ:
10AI00006; 10AJ00117; COMEDCONMHDM110027747-01; 10EN00018; 10AO00009; DM17-0009799-01;
DM17-0018806; DM17-0020656-01; DM18-0023720-01; DM18-0032037-01; DM19-0034531-01.

Questa Dichiarazione di approvazione è rilasciata dall'IMQ S.p.A. quale organismo notificato per la direttiva 93/42/CEE e s.m.i. Il numero identificativo dell'IMQ S.p.A. quale organismo notificato è: 0051.

Emesso il:	2008-02-18
Data aggiornamento:	2019-02-22
Sostituisce:	2018-11-15
Data scadenza:	2023-02-15


IMQ accertamenti

Questa Dichiarazione di approvazione è soggetta alle condizioni previste dall'IMQ nel "Regolamento per la certificazione CE dei dispositivi medici - Marcatura CE - Direttiva 93/42/CEE".

IMQ S.p.A. | I-20138 Milano
| Via Quintiliano 43 |
www.imq.it



EC CERTIFICATE

Certificate No 1104/MDD

Full Quality Assurance System Approval Certificate

On the basis of our examination carried out according to Annex II, excluding section 4, of the Directive 93/42/EEC and its revised version, we hereby certify that:

A.M.I. ITALIA S.R.L.

80143 NAPOLI (NA) - VIA G. PORZIO CENTRO DIREZIONALE IS.G2 (ITA) - Italy

manages in the factory of:

A.M.I. INTERNATIONAL KFT - 2000 SZENTENDRE - KOZUZO u. 5/A (HUN) - Hungary

80010 QUARTO (NA) - VIA CUPA REGINELLA 15A (ITA) - Italy

a quality assurance system ensuring the conformity of the following products:

External cardiac defibrillator

Type ref. as to Document "Defibrillatore Cardiaco Esterno" Rev.0 dated 2018/11/09; valid only if provided with IMQ mark.

with the relevant essential requirements of the aforementioned directive (from design to final inspection and testing) and it is subject to surveillance as specified in section 5 of Annex II. For class III devices, this certificate is valid only with the relevant EC Design-Examination Certificate of Annex II.4.

Reference to IMQ files Nos:

10AI00006; 10AJ00117; COMEDCONMHDM110027747-01; 10EN00018; 10AO00009; DM17-0009799-01; DM17-0018806; DM17-0020656-01; DM18-0023720-01; DM18-0032037-01; DM19-0034531-01.

This Approval Certificate is issued by IMQ S.p.A. as Notified Body for the Directive 93/42/EEC and its revised version. Notified Body notified to European Commission under number: 0051.

Date:	2008-02-18
Updated:	2019-02-22
Substitution Date:	2018-11-15
Expiry Date:	2023-02-15

This Approval Certificate is subjected to the provisions laid down in the "IMQ regulation for the certification of Medical Devices - CE Marking - Directive 93/42/EEC".

This is a translation of the Italian text, which prevails in case of doubts

IMQ S.p.A. | I-20138 Milano
| Via Quintiliano 43 |
www.imq.it

16.2 Marchio IMQ



IMQ S.p.A. - Società con Socio Unico
I-20138 Milano - via Quintiliano, 43
tel. 0250731 (r.a.) - fax 0250991500
e-mail: info@imq.it - www.imq.it

Rea Milano 1595884
Registro Imprese Milano 12898410159
C.F./P.I. 12898410159
Capitale Sociale € 4.000.000

CA10.00185

SN.I000XN

PID:

10010024

CID:

CN.I0005Y

Certificato di approvazione

Approval certificate



IMQ, ente di certificazione accreditato, autorizza la ditta *IMQ, accredited certification body, grants to*

PRD N° 005B

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

A.M.I. ITALIA S.R.L.
VIA G. PORZIO CENTRO DIREZIONALE IS.G2
80143 NAPOLI NA
IT - Italy

all'uso del marchio

the licence to use the mark

IMQ

Il presente certificato è soggetto alle condizioni previste nel Regolamento "MARCHI IMQ - Regolamento per la certificazione di prodotti" ed è relativo ai prodotti descritti nell'Allegato al presente certificato.



per i seguenti prodotti

Defibrillatori cardiaci esterni
(Modd.: SAVER ONE; SAVER ONE D; SAVER ONE P; GEO SAVER; GEO SAVER D; GEO SAVER P)

This certificate is subjected to the conditions foreseen by Rules "IMQ MARKS - RULES for product certification" and is relevant to the products listed in the annex to this certificate.

for the following products

External cardiac defibrillators
(Models: SAVER ONE; SAVER ONE D; SAVER ONE P; GEO SAVER; GEO SAVER D; GEO SAVER P)

Emesso il | Issued on **2008-09-25**

Aggiornato il | Updated on **2019-03-04**

Sostituisce | Replaces **2014-03-18**

Stefano D. M.

IMQ S.p.A.

17 Garanzia defibrillatori Saver One Series

1 Restrizione della Garanzia

A.M.I. Italia Srl, garantisce agli acquirenti originari, che i suoi defibrillatori serie Saver One ed i relativi accessori, e le batterie sono privi di qualsiasi difetto di materiale e fabbricazione secondo i termini e le condizioni di codesta garanzia restrittiva. L'acquirente originario è considerato essere l'utilizzatore finale del prodotto acquistato. La presente garanzia limitata viene concessa unicamente all'acquirente originario del defibrillatore serie Saver One della A.M.I. Italia srl e non è cedibile o assegnabile a terzi.

I defibrillatori Saver One Series sono i seguenti:

Saver ONE Semi-Automatico (cod. SVO-B0918 o SVO-B0919)

Saver ONE Semi-Automatico (cod. SVO-B0001 o SVO-B0002)

Saver ONE Automatico (cod. SVO-B0847 oppure SVO-B0848)

Saver ONE D (cod. SVD-B0004 oppure SVD-B0005)

Saver ONE P (cod. SVP-B0006 oppure SVP-B0007)

2 Durata

A.M.I. Italia Srl garantisce all'acquirente originario i propri defibrillatori serie Saver ONE, a partire dalla data di invio* del modulo di convalida della garanzia (ad A.M.I. Italia Srl) o a partire da 30 (trenta) giorni dalla data di spedizione dai magazzini A.M.I. Italia srl, farà fede quella che si verifica cronologicamente prima; i defibrillatori hanno una aspettativa di vita di servizio tipica di circa 10 anni. La garanzia offerta da A.M.I. Italia Srl copre un periodo pari a:

- **I DAE Saver ONE Series** hanno una garanzia di sei (6) anni.

- **Le Batterie non ricaricabili Li-SOCl₂** (SAV-C0903) se installata nel DAE e in modalità Standby sono garantite per 4 (quattro) anni supponendo un test di attivazione batteria, self-tests giornalieri, senza alcuna accensione del DAE alle seguenti condizioni ambientali temperatura (20°C) e umidità S/C (45%)

- **Le Batterie ricaricabili Li-Ion** (SAV-C0011) sono garantite per due (2) anni dalla data di produzione solo se rispettate le condizioni di temperatura le condizioni di temperatura (20°C) e umidità (45%) e se ricaricata almeno una (1) volta ogni quattro (4) mesi

- **Le Pads monouso** sono garantiti fino alla loro data di scadenza.

- Tutti gli **altri accessori** sono garantiti per sei (6) mesi a partire da 30 giorni dopo la data di spedizione originale dal nostro magazzino.

*Farà comunque fede la data riportata sulla raccomandata A/R

3 Procedura

Si prega di compilare (in ogni sua parte) il modulo di convalida della garanzia limitata ed inviarlo a mezzo posta (Raccomandata A/R) alla A.M.I. Italia Srl. Farà fede la data riportata sulla raccomandata A/R. Troverete il Modulo di validazione della garanzia in allegato al manuale d'uso o all'interno della confezione originale del defibrillatore serie Saver ONE. Nel caso in cui venga riscontrato un difetto coperto dalla presente garanzia, l'acquirente originario dovrà contattare il Rivenditore di riferimento o un centro di assistenza autorizzato A.M.I. Italia Srl.

A.M.I. Italia Srl si riserva a sua totale discrezione il diritto esclusivo di riparazione o sostituzione del prodotto.

4 Esclusioni

La presente garanzia non copre le non conformità successive all'acquisto, quale quelle causate da incidenti, modifiche, negligenza, uso incorretto o abuso, non osservanza delle procedure o pericoli o avvertenze o attenzioni descritte nel manuale d'uso, mancata esecuzione di una ragionevole ed adeguata manutenzione, installazione incorretta, sostituzioni di parti ed accessori non conformi alle specifiche fornite da A.M.I. Italia Srl, eventuali modifiche apportate al dispositivo ed in genere tutte le non conformità successive derivanti dal mancato rispetto delle prescrizioni contenute nel manuale d'uso.

La presente garanzia non copre, non costituendo casi di non conformità originale, la normale usura di componenti soggette a decadimento durante l'utilizzo quali Pulsanti, Led e contatti batteria. La presente garanzia verrà inoltre invalidata automaticamente in uno dei seguenti casi:

- nel caso in cui il seriale del DAE serie Saver ONE venga modificato, cancellato, reso illeggibile o comunque manomesso;
- nel caso in cui venga rimosso il sigillo di garanzia (apertura del dispositivo) posto sul DAE serie Saver ONE;
- nel caso in cui venga coperto, modificato o cancellato il nome commerciale del prodotto o del fabbricante

Infine la presente garanzia non vale per i DAE serie Saver ONE venduti usati, in tal caso la garanzia dovrà essere offerta dal rivenditore del prodotto usato con esclusione di ogni responsabilità, anche indiretta, a carico della A.M.I. Italia Srl

5 Dammi

Salvo quanto espressamente disposto dalla presente garanzia, A.M.I. Italia Srl, NON SARA' RESPONSABILE PER EVENTUALI DANNI INCIDENTALI O INDIRETTI DERIVANTI DALL'USO DEL DEFIBRILLATORE SERIE SAVER ONE O RECLAMI IN VIRTU' DEL PRESENTE ACCORDO, SIA CHE IL RECLAMO SIA RIFERITO AL PRESENTE CONTRATTO, AD ILLECITO OD ALTRO. Le dichiarazioni di garanzia menzionate sono esclusive e sostituiscono qualsiasi altro rimedio. Alcuni stati non permettono l'esclusione o la limitazione di danni incidentali ed indiretti, per cui la limitazione od esclusione di cui sopra potrebbe non essere rilevante.

6 Rinuncia

EVENTUALI GARANZIE IMPLICITE DI COMMERCIALITÀ OD IDONEITÀ AD UN PARTICOLARE USO E TUTTE LE GARANZIE IMPLICITE DERIVANTI DA TRATTATIVE, USO O CONSUETUDINI COMMERCIALI, PER STATUTO OD ALTRO SONO STRETTAMENTE LIMITATE AI TERMINI DELLA PRESENTE GARANZIA SCRITTA. La presente garanzia costituirà l'unico ed esclusivo rimedio dell'acquirente relativamente al presente acquisto. In caso di una presunta violazione di qualsiasi garanzia od azione legale intentata dall'acquirente originario per una presunta negligenza od altro comportamento illecito da parte di A.M.I. Italia Srl, il solo ed esclusivo rimedio dell'acquirente originario sarà costituito dalla riparazione o sostituzione dei materiali risultanti difettosi, sulla base di quanto precedentemente stabilito. Nessun rivenditore o agente o dipendente di A.M.I. Italia Srl è autorizzato ad apportare variazioni, estensioni od ampliamenti alla presente garanzia.

7 Limite territoriale

La presente garanzia è valida per i prodotti acquistati in uno dei Paesi dell'Unione Europea o nei paesi vigono le norme e leggi della UE.

8 Avvertenza

Installare, utilizzare ed effettuare manutenzione dei defibrillatori serie Saver ONE della A.M.I. Italia Srl in assoluta conformità con le indicazioni contenute nel manuale d'uso

9 Altri diritti

La presente garanzia limitata garantisce all'acquirente originario specifici diritti legali; eventuali altri diritti possono variare a seconda dello stato di appartenenza.

10 Legge applicabile

Qualsiasi controversia relativa al presente accordo o derivante dall'uso dei defibrillatori serie Saver ONE di A.M.I. Italia Srl sarà regolata dalle leggi Italiane, presso il Foro di Napoli, Italia

18 Registrazione del prodotto

Al fine di garantire una corretta e rapida rintracciabilità del prodotto venduto Vi chiediamo di compilare il modulo di seguito riportato ed inviarlo a mezzo fax o raccomandata alla A.M.I. Italia S.r.l.

			
Warranty Card Scheda di Garanzia Carte de Garantie Tarjeta de Garantia		/ / /	
Device Model Modello del Dispositivo Modelo del Dispositivo	Serial Number (see label on the back) Numero di Serie (vedere l'etichetta sul retro) Numero de Serie (ver la etiqueta en la parte posterior)	Date of Purchase Data d'Acquisto Fecha de la Compra	
Address Indirizzo Dirección			
End User's Name Nome dell'Utente Finale Nom de l'Utilisateur Final Nombre del Usuario Final	State/Province/Region Stato/Provincia/Regione Etat/Province/Region Estado/Provincia/Región		
City Città Ville Ciudad	Postal Code Codice Postale Code Postal Código Postal	Country Paese Pays País	
Telephone Number Numero di Telefono Numéro de Téléphone Número telefónico	Fax Number Numero di Fax Numéro de Fax Número de Fax	Email Address Indirizzo Email Adresse Email Correo Electrónico	
Seller's Company Name Ragione Sociale del Venditore Nom du Vendeur Nombre del Vendedor	Seller's Country Paese del Venditore Pays du Vendeur País del Vendedor	Seller's Phone Number Telefono del Venditore Téléphone du Vendeur Teléfono del Vendedor	



SAVER[®]
ONE *P*



AED_S

 AMI | ITALIA
MEDICAL PRODUCT

 IMQ