

Cell Saver[®]Elite[®]

Manuel de l'utilisateur

À ne pas utiliser avec le logiciel avant la révision AN



Informations relatives à la publication

Avis relatif aux	© 2016, 2020-2023, Haemonetics Corporation
droits d'auteur	Le contenu de ce manuel est la propriété d'Haemonetics Corporation. Toute information ou description contenue dans ce manuel ne peut être reproduite ou publiée à destination d'un quelconque public, ou utilisée dans le cadre d'une formation professionnelle, sans l'autorisation écrite d'Haemonetics Corporation, États-Unis.
Avis relatifs à la confidentialité/ propriété	L'utilisation d'une ou de plusieurs parties de ce document pour copier, traduire, désassembler ou décompiler, créer ou tenter de créer par ingénierie inverse (ou autrement) le code source à partir du code objet d'Haemonetics est expressément interdite.
Limitation de responsabilité	Ce manuel est conçu comme un guide afin de fournir à l'utilisateur les instructions nécessaires pour l'utilisation et la maintenance correctes de certains produits d'Haemonetics. Il doit être utilisé conjointement avec les instructions et la formation fournies par le personnel qualifié d'Haemonetics.
	Tout manquement aux instructions recommandées, y compris l'utilisation de matériaux ou de produits non fournis ou non recommandés par Haemonetics, peut conduire à un dysfonctionnement du produit, à des blessures de l'utilisateur ou d'autres personnes, ou à l'annulation des garanties applicables aux produits lorsque la législation locale l'autorise. Haemonetics rejette toute responsabilité résultant d'une utilisation ou d'une maintenance incorrecte de ses produits.
	L'utilisation des produits d'Haemonetics peut nécessiter que l'utilisateur manipule et élimine convenablement le matériel contaminé par des produits sanguins. L'utilisateur doit parfaitement comprendre et appliquer l'ensemble des règlements régissant la manipulation sûre des produits et déchets sanguins, notamment les réglementations et les procédures de son établissement.
	La manipulation et l'utilisation des produits sanguins recueillis ou stockés à l'aide d'un équipement Haemonetics sont soumises aux décisions du médecin traitant ou d'autre personnel médical qualifié. Haemonetics n'offre aucune garantie quant à de tels produits sanguins.
	Le diagnostic du patient relève de la seule responsabilité du médecin ou d'autres membres du personnel médical qualifié.
	Les captures d'écran apparaissant dans ce manuel sont fournies à titre indicatif uniquement et peuvent différer des écrans réels du logiciel. Tous les noms d'établissements, de donneurs/patients et d'utilisateur utilisés dans ce manuel sont fictifs. Toute similarité avec le nom d'un établissement ou d'une personne est involontaire.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Mises à jour du document	Le document est fourni à titre inform modifications sans préavis et ne doit d'Haemonetics. Haemonetics Corpo cas d'erreur ou d'inexactitude pouva présent document. À des fins de clart seule la version la plus récente de co	atif uniquement, est sujet à des pas être pris pour un engagement de la part ration n'assume aucune responsabilité en int apparaître dans le contenu informatif du té, Haemonetics Corporation considère que e document est valide.
Marques commerciales et brevets	Haemonetics, Cell Saver, Elite et S commerciales ou des marques dép aux États-Unis et/ou dans d'autres	martSuction sont des marques osées d'Haemonetics Corporation pays.
	Microsoft, Excel et Coverage Plus N des marques déposées de leurs pro	NPD sont des marques de commerce ou opriétaires respectifs.
Commentaires des lecteurs	Les commentaires et les suggestions concernant cette publication sont les bienvenus et doivent être envoyés à :	
	Siège social Haemonetics Corporation 125 Summer Street Boston, MA 02110, États-Unis Tél. +1 781 848 7100 Fax +1 781 356 9956 www.haemonetics.com	Siège international Haemonetics S.A. Signy Centre Rue des Fléchères 6 1274 Signy-Centre Suisse Tél. +41 22 363 90 11
Rx Only	Mise en garde : conformément à la l doit être vendu, distribué ou utilisé o professionnel de la santé autorisé.	oi fédérale des États-Unis, ce dispositif ne que par ou sous la prescription d'un
	Remarque : la disponibilité des appa selon l'autorisation ou les exigences la législation en vigueur, cet appare que par ou sous la prescription d'ur	areils peut varier selon le pays ou la région réglementaires locales spécifiques. Selon il ne peut être vendu, distribué ou utilisé n médecin homologué.
Haemonetics dans le monde	Adresser toute demande par écrit à liste des bureaux dans le monde en www.haemonetics.com/officelocatio	l'adresse appropriée. Pour obtenir la tier et leurs coordonnées, consulter ons.

Table des matières

Chapitre 1, Introduction

L'appareil Cell Saver Elite+ d'Haemonetics
Quel est l'objectif de ce manuel ?12
Présentation du système d'autotransfusion Cell Saver Elite+12
Utilisation prévue
Indications
Performances essentielles
Contre-indications
Fonctionnalités du système Cell Saver Elite+
Symboles
Symboles figurant dans ce document
Symboles figurant sur le dispositif15
Spécifications du dispositif
Classification du dispositif
Spécifications physiques
Spécifications environnementales
Spécifications électriques
Spécifications d'aspiration
Spécifications du laser
Informations de commande

Chapitre 2, Description de l'appareil

Présentation
Composants du support supérieur et du panneau avant
Couvercle de la machine
Optique de tubulure de sortie
Détecteur d'air
Pompe
Poignée
Module de valves
Système de centrifugeuse
Composants des panneaux arrière et latéral
Balance de la poche à déchets
Admission d'air
Filtre d'évacuation d'air
Montant de rangement de l'écran tactile
Raccordement du vide
Entrée du câble de l'écran tactile
Raccordement de la borne de terre équipotentielle

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Raccordement de la balance et du réservoir
Module d'alimentation
Cordon d'alimentation
Affichage à écran tactile
Voyant d'état
Lecteur de code-barres
Bouton d'arrêt
Montage de l'écran tactile
Connexion USB
Connexion Ethernet
Interface utilisateur graphique
Paramètres de l'appareil4
Composants du chariot
Potences de perfusion4
Montage du dispositif4
Roues
Balance du réservoir
Suspensions de sérum physiologique4
Poignée
Support du baquet du kit de traitement4
Plaque de marche
Bacs amovibles

Chapitre 3, Description du kit à usage unique

Présentation
Réservoir
Ligne A&A et kit post-opératoire
Ligne d'aspiration et d'anticoagulation
Kit post-opératoire
Ligne de vide
Éléments des kits de traitement
Ligne de la tubulure
Poches
Bol de centrifugeuse
Kit de séquestration

Chapitre 4, Sécurité et précautions pour les soins des patients

Stockage et manipulation de l'appareil et des produits à usage unique	62
Stockage et manipulation de l'appareil	62
Stockage et manipulation des dispositifs à usage unique	62
Inspection des composants	62
Transport de l'appareil	63
Avertissements à l'intention de l'utilisateur	65
Fonctionnement du dispositif.	65
Risque de choc électrique	65

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Chapitre 5, Fonctionnement général : Récupération de cellules

Préparation de l'appareil Cell Saver Elite+	76
Branchement à l'alimentation	76
Positionnement de l'appareil	76
Dépliage de la poche à déchets présentant des risques biologiques.	77
Procédure de mise en marche	78
Installation des kits à usage unique de récupération des cellules	79
Inspection des kits à usage unique	79
Installation de Collect First	79
Installation du kit de traitement	81
Raccordement du réservoir	85
Mise en place du sérum physiologique	85
Inspection de l'installation	86
Déroulement de la procédure de récupération péropératoire	
des cellules	87
Démarrage d'une procédure	87
Vue d'ensemble de la procédure	87
Fonctions supplémentaires	88
Traitement d'un bol partiel	90
Surveillance de la poche à déchets	90
Modification des kits de traitement en cours de procédure	91
Modification de la taille de bol en cours de procédure	91
Fin d'une procédure	92
Fonctions supplémentaires	93
Déroulement de la procédure de récupération des cellules	
postopératoire	95
Kit post-opératoire	96

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Installation du kit post-opératoire après usage péropératoire9	6
Transport du patient)7
Installation du kit post-opératoire pour un usage	
post-opératoire uniquement9	9

Chapitre 6, Fonctionnement général : Séparation (Séquestration)

Préparation de l'appareil Cell Saver Elite+	102
Branchement à l'alimentation	102
Positionnement de l'appareil	102
Dépliage de la poche à déchets présentant des risques biologiques	103
Procédure de mise en marche	104
Installation des kits de séquestration	105
Inspection des kits à usage unique	105
Installation du réservoir et d'une ligne de vide	105
Installation du kit de traitement	105
Installation du faisceau d'adaptateurs de la poche de sang	109
Installation du faisceau de la poche de recueil	110
Inspection de l'installation	111
Déroulement d'une procédure de séquestration	112
Vue d'ensemble de la procédure	112
Traitement à partir de poches de sang	112
Démarrage d'une procédure	113
Collecte de PPP	115
Collecte de PRP	116
Vidange du bol	116
Concentration pendant la séquestration	117
Arrêt prématuré du protocole de séquestration	118
Passage à une procédure de Récupération de cellules	119
Fin du cycle de séquestration	120
Récupération du produit de fractionnement plasmatique	121
Retrait des kits de traitement et de séquestration	122

Chapitre 7, Paramètres du protocole

Présentation
Utilisation des groupes de paramètres
Création d'un nouveau groupe de paramètres
Modification d'un groupe de paramètres
Verrouillage d'un groupe de paramètres
Application d'un groupe de paramètres
Suppression d'un groupe de paramètres
Paramètres modifiables
Paramètres par défaut
Paramètres de récupération des cellules
Paramètres

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Chapitre 8, Dossiers

Présentation
Données de procédure enregistrées140
Onglet Données
Onglet Volume par cycle
Onglet Dispositifs à usage unique142
Onglet Événements
Données d'événement
Données de l'appareil146
Exportation de données147

Chapitre 9, Système d'aide

Présentation	50
Le système d'aide1	51
Accès au système d'aide	51
Navigation au sein du menu Aide1	51
Effectuer une recherche1	52

Chapitre 10, Nettoyage et maintenance

Nettoyage et maintenance	156
Calendrier de nettoyage/maintenance	156
Produits de nettoyage	156
Nettoyage de l'appareil	157
Remplacement de la poche à déchets présentant des risques	
biologiques	159
Nettoyage des lentilles optiques	160
Nettoyage du puits de centrifugation	160
Nettoyage du détecteur de liquide	160
Nettoyage de la pompe	161
Lavage/remplacement des filtres à air	161
Remplacement des fusibles	162
Inspection du cordon d'alimentation	163
Service client	164
Formation clinique	164
Service de réparation	164
Instructions pour le renvoi de produits	164

Chapitre 11, Résolution des problèmes

Scénarios d'identification et de résolution des problèmes	166
Problèmes d'aspiration	166
Débit d'air réduit / Problèmes d'aspiration	166
Problèmes d'écran tactile	167
Problèmes au niveau du couvercle de l'appareil	167
Message d'événements	168

Annexe A, Exigences de la norme CEI/EN 60601-1-2:2001

Précautions opérationnelles	
Compatibilité électromagnétique	221

Annexe B, Assemblage du chariot

Installation de l'appareil sur le chariot

Chapitre 1

Introduction

L'appareil Cell Saver Elite+ d'Haemonetics
Quel est l'objectif de ce manuel ?12
Présentation du système d'autotransfusion Cell Saver Elite+12
Utilisation prévue
Indications
Performances essentielles
Contre-indications
Fonctionnalités du système Cell Saver Elite+
Symboles
Symboles figurant dans ce document
Symboles figurant sur le dispositif15
Spécifications du dispositif
Classification du dispositif
Spécifications physiques
Spécifications environnementales
Spécifications électriques 19
Spécifications d'aspiration20
Spécifications du laser
Informations de commande

L'appareil Cell Saver Elite+ d'Haemonetics

-	
Quel est l'objectif de ce manuel ?	Le <i>manuel d'utilisation du système Cell Saver® Elite®+</i> fournit aux opérateurs les informations nécessaires à l'utilisation et la maintenance de l'appareil Cell Saver Elite+ en toute sécurité et l'assurance de performances optimales.
	Le manuel comprend :
	 des descriptions détaillées de l'appareil et de tous les composants
	 les consignes d'utilisation de l'appareil en toute sécurité et de résolution des difficultés
	les consignes de manipulation et de maintenance adéquates de l'appareil
	Utiliser ce manuel en parallèle avec la formation assurée par le personnel qualifié Haemonetics [®] .
	Ce manuel s'applique aux numéros de liste CSE-EW-XX et CSE-E-XX de l'appareil et ne doit pas être utilisé avec le logiciel antérieur à la révision AN. (-XX correspond au code de régionalisation de la destination de livraison de l'appareil.)
Présentation du système d'auto- transfusion Cell Saver Elite+	Le système d'autotransfusion Cell Saver Elite+ permet une récupération sanguine peropératoire et postopératoire lors des interventions chirurgicales avec une perte de sang moyenne à élevée. Les pertes hémorragiques sont recueillies dans un réservoir, puis traitées dans un bol de centrifugation permettant d'obtenir des globules rouges concentrés. Ces derniers sont ensuite lavés afin d'éliminer le stroma cellulaire, les plaquettes, les facteurs de coagulation activés, le potassium extracellulaire, l'hémoglobine libre, les anticoagulants et les liquides de cardioplégie. Les hématies concentrées et lavées sont ensuite pompées vers une poche de GR.
	Avant l'autotransfusion, le dispositif peut également piéger les plaquettes en utilisant un produit d'autotransfusion jetable avec un kit de séquestration.
	Le système Cell Saver Elite+ comprend les trois parties suivantes :
	 l'appareil Cell Saver Elite+ : l'appareil électro-mécanique et l'écran tactile de l'interface utilisateur graphique (GUI).
	 les dispositifs à usage unique : le matériel de collecte à usage unique, dont le réservoir, la ligne d'aspiration et d'anticoagulant (A&A), le kit de traitement, la ligne de vide et les lignes postopératoires.
	 les solutions : la solution d'anticoagulant et le sérum physiologique pour la collecte et le traitement du sang récupéré.

Utilisation prévue	Le système d'autotransfusion Haemonetics Cell Saver Elite+ (équipement et dispositifs à usage unique) permet de récupérer le sang qui s'écoule, de traiter le sang par une procédure de centrifugation et de lavage, et de pomper ce produit érythrocytaire traité dans une poche. La procédure de séquestration permet de séparer le sang autologue issu d'une poche de sang total en plasma pauvre en plaquettes (PPP), plasma riche en plaquettes (PRP) et globules rouges (GR) dans des poches distinctes.
Indications	Le système d'autotransfusion Haemonetics Cell Saver Elite+ (équipement et dispositifs à usage unique) est indiqué pour être utilisé pendant ou après une opération, notamment en chirurgie cardiaque, pour un anévrisme aortique abdominal (AAA), en chirurgie orthopédique et du rachis, pour des transplantations ou en traumatologie. Le protocole de séquestration est indiqué en préopératoire pour prélever un produit sanguin autologue afin de le retransfuser au même patient dans les 6 heures qui suivent le prélèvement.
Performances essentielles	Le système Cell Saver Elite+ ne présente pas de performances essentielles spécifiques.
Contre- indications	Alerte : l'appareil Cell Saver Elite+ n'est pas conçu pour être utilisé en cas de drainage thoracique (médiastinal ou pleural).
	Pour les contre-indications générales de l'autotransfusion, suivre les <i>Guidelines for Blood Recovery and Reinfusion in Surgery and Trauma</i>
	chirurgie et traumatologie) de l'American Association of Blood Banks (AABB) ou les normes locales appropriées.
	 chirurgie et traumatologie) de l'American Association of Blood Banks (AABB) ou les normes locales appropriées. Le rapport risques/avantages de la récupération des cellules doit être déterminé au cas par cas par les chirurgiens, anesthésistes et experts de la transfusion sanguine qui prennent le patient en charge. La retransfusion de sang à l'aide du système Cell Saver Elite+ peut être contre-indiquée, par exemple, en cas de septicémie ou de pathologie maligne. Le médecin assume l'entière responsabilité de l'utilisation de cet appareil.
Fonctionnalités du système Cell Saver Elite+	chirurgie et traumatologie) de l'American Association of Blood Banks (AABB) ou les normes locales appropriées. Le rapport risques/avantages de la récupération des cellules doit être déterminé au cas par cas par les chirurgiens, anesthésistes et experts de la transfusion sanguine qui prennent le patient en charge. La retransfusion de sang à l'aide du système Cell Saver Elite+ peut être contre-indiquée, par exemple, en cas de septicémie ou de pathologie maligne. Le médecin assume l'entière responsabilité de l'utilisation de cet appareil. Le système Cell Saver Elite+ apporte des perfectionnements clés à la gamme de produits Cell Saver qui améliorent les capacités et la convivialité de l'appareil. Parmi ces améliorations figurent :
Fonctionnalités du système Cell Saver Elite+	 chirurgie et traumatologie) de l'American Association of Blood Banks (AABB) ou les normes locales appropriées. Le rapport risques/avantages de la récupération des cellules doit être déterminé au cas par cas par les chirurgiens, anesthésistes et experts de la transfusion sanguine qui prennent le patient en charge. La retransfusion de sang à l'aide du système Cell Saver Elite+ peut être contre-indiquée, par exemple, en cas de septicémie ou de pathologie maligne. Le médecin assume l'entière responsabilité de l'utilisation de cet appareil. Le système Cell Saver Elite+ apporte des perfectionnements clés à la gamme de produits Cell Saver qui améliorent les capacités et la convivialité de l'appareil. Parmi ces améliorations figurent : deux options d'aspiration : la technologie SmartSuction[®] intégrée et l'aspiration régulée intégrée.

- un lecteur de codes-barres intégré pour enregistrer les kits à usage unique, les solutions et les informations de l'opérateur/du patient.
- la possibilité de télécharger des données à l'aide d'une clé USB.
- un écran tactile qui fournit une interface simple pendant l'utilisation et permet aux utilisateurs d'accéder facilement aux options avancées de configuration.
- un protocole de réduction des lipides.

Symboles

Symboles figurant dans ce document

Les symboles suivants sont utilisés dans ce manuel pour mettre en évidence certains détails à l'attention de l'utilisateur.



Remarque : apporte des informations utiles concernant une procédure ou une technique opératoire.

Attention : constitue un avertissement à l'utilisateur de ne pas effectuer une action ou de créer de situation susceptible d'endommager l'équipement ou de compromettre la qualité des produits sanguins ; les risques de préjudice corporel sont dans ce cas peu probables.



Alerte : avertit l'utilisateur de ne pas effectuer une action ou de ne pas créer une situation susceptible d'entraîner des préjudices corporels graves pour le patient ou l'utilisateur.



Avertissement : informe l'utilisateur d'un risque de choc électrique.



Mise en garde : informe l'utilisateur d'un risque d'exposition à un faisceau laser.

Les symboles suivants peuvent apparaître sur l'extérieur de l'appareil ou sur

Symboles figurant sur le dispositif



l'emballage de ce dernier.

Mise en garde

Consulter les documents fournis avec l'appareil.



Pièce appliquée de type CF

La pièce appliquée de type CF offre un degré spécifique de protection contre les décharges électriques, en particulier concernant le courant de fuite admissible et la fiabilité de la mise à la terre de protection.



Déchets électriques et électroniques (UE uniquement)

Mettre l'appareil au rebut en utilisant une méthode de collecte sélective (conformément aux réglementations européennes et locales pour les équipements électriques et électroniques).

IPX1 Protection contre l'infiltration d'eau s'égouttant verticalement

Le boîtier de l'appareil est conçu pour résister aux gouttes, ce qui offre une protection accrue aux gouttes, fuites et aux déversements.



Fabricant

Courant alternatif



Fusible

\checkmark

Equipotentialité

Identifie les bornes qui, connectées ensemble, amènent les différentes parties d'un système au même potentiel.



Représentant autorisé dans l'Union européenne



Sur ordonnance uniquement (applicable aux États-Unis uniquement)

Selon la loi fédérale américaine, ce dispositif ne peut être vendu que sur prescription d'un médecin.



Numéro de série



Référence catalogue (liste)



Avertissement : faisceau laser



Symbole général pour la récupération/le recyclage

Pour indiquer que le matériel fait partie d'un programme de reprise/recyclage. (Ne s'applique qu'aux produits ou matériaux pour lesquels, il existe, en fin de vie, un processus de collecte et de recyclage bien défini et qui n'affecte pas de manière significative l'efficacité d'autres programmes de recyclage.)

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+



Vide maximum



Marque de contrôle de la pollution Marque de contrôle de la pollution pour les produits contenant une des six substances référencées (plomb, mercure, cadmium, etc.) selon les réglementations chinoises.



Conditions de conservation, limite d'humidité

X

Conditions de conservation, limite de température



Conditions de stockage, tenir au sec



Fragile, manipuler avec précautions



Côté haut



Voir le mode d'emploi/manuel d'utilisation



Date de fabrication



MD

Dispositif médical



Identifiant unique du dispositif

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Spécifications du dispositif



Remarque : La seule responsabilité de l'utilisateur final concerne l'utilisation de produits non fournis ou non recommandés par Haemonetics ; l'utilisateur final sera responsable de toute blessure et/ou de tout dommage lié à une telle utilisation.

Classification du dispositif

Le Cell Saver Elite+ est classé comme un appareil IPX1 de type CF et de classe I à fonctionnement continu, tel que défini par les normes CEI/EN 60601 sur les appareils électromédicaux.

Spécifications physiques

Dimensions et poids approximatifs de l'appareil Cell Saver Elite+ :

Tableau 1, Spécifications physiques

	Profondeur/cm	Hauteur/cm	Largeur/cm
	(pouces)	(pouces)	(pouces)
Appareil seul	54,6 cm	41,9 cm	29,8 cm
	(21,5 po.)	(16,5 po.)	(11,75 po.)
Appareil sur le chariot			
Potences de	67,3 cm	182,9 cm	53,3 cm
perfusion déployées	(26,5 po.)	(72 po.)	(21 po.)
Potences de	67,3 cm	121,9 cm	53,3 cm
perfusion rétractées	(26,5 po.)	(48 po.)	(21 po.)
Poids de l'appareil	25 kg (56 lbs)		
Poids du chariot	18 kg (39 lbs)		

Le niveau sonore de l'appareil Cell Saver Elite+ est de < 70 dB.

Spécifications environnementales

Respecter les conditions environnementales suivantes au cours de l'utilisation et du stockage de l'appareil Cell Saver Elite+.

Alerte : Ce matériel n'est pas conçu pour une utilisation en présence d'un anesthésiant inflammable mélangé à l'air, à l'oxygène ou à l'oxyde (protoxyde) d'azote.



Remarque : stocker les dispositifs à usage unique dans un endroit sec, à l'abri des vapeurs de solvants et des températures extrêmes.

Conditions environnementales	Valeurs
Température ambiante de fonctionnement	10 °C à 27 °C (50 °F à 80,6 °F)
Température de stockage/ transport	-20 °C à +50 °C (-4 °F à 122 °F)
Taux d'humidité en fonctionnement	8 à 80 % d'humidité relative, sans condensation au dessus de 0 °C
Plage de pression atmosphérique	<u><</u> 2 438 mètres (8 000 pieds)

Tableau 2, Spécifications environnementales

Spécifications électriques

Spécifications électriques de fonctionnement de l'appareil Cell Saver Elite+ :

Attention : L'appareil Cell Saver Elite+ respecte les exigences de la norme CEI/EN 60601-1-2 sur la compatibilité électromagnétique (CEM). Des informations supplémentaires sur la conformité à la norme CEI/EN sont disponibles au dans l'Annexe A.

Remarque : l'installation électrique doit être conforme à la législation locale en vigueur en matière d'électricité et aux normes exigées par l'établissement, y compris pour la mise à la terre.

Tension nominale	Intensité nominale	Fusible	Fréquence
100–120 V	3,0 A	T3,15 A 250 V	50/60 Hz
200–240 V	1,5 A	T3,15 A 250 V	50/60 Hz

Tableau 4, Spécifications de courant de fuite pour le boîtier/châssis*

Condition	Polarité	Masse	Valeur maximale
Normal	Normal	Normal	100 µA
	Inversée	Normal	100 µA
Une seule défaillance	Inversée	Ouverte	500 µA
	Normal	Ouverte	500 µA

* Conformément à la norme CEI/EN 60601-1 sur les exigences générales de sécurité pour les appareils électriques médicaux.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Spécifications d'aspiration

Les spécifications d'aspiration pour le Cell Saver Elite+ sont les suivantes.

Tableau 5, Spécifications d'aspiration

Caractéristiques	Valeurs		
SmartSuction			
Volume recommandé du réservoir	≤ 3 I		
Longueur recommandée de la ligne d'aspiration et d'anticoagulant	≤ 3,6 m [12 ft]		
Diamètre intérieur recommandé de la ligne d'aspiration et d'anticoagulant	7,6 mm [0,3 ft]		
Diamètre intérieur recommandé de l'embout d'aspiration	7,6 mm [0,3 ft]		
Vide de fonctionnement	20 à 150 mmHg (2,7 à 20,0 kPa ; 26,7 à 200 mbar)		
Limite du vide	175 mmHg (23,3 kPa ; 233 mbar)		
Débit d'air libre maximum	40 l/min		
Aspiration manuelle			
Vide de fonctionnement	50 à 250 mmHg (6,7 à 33,3 kPa ; 66,7 à 333,3 mbar)		
Débit d'air libre maximum	40 l/min		
Aspiration post-opératoire			
Vide de fonctionnement	25 à 100 mmHg (3,3 à 33,3 kPa ; 33,3 à 133,3 mbar)		
Débit d'air libre maximum	40 l/min		

Spécifications du laser

L'appareil Cell Saver Elite+ est un produit laser de classe 3R. Spécifications du laser de l'appareil Cell Saver Elite+ :

Tableau 6, Spécifications du laser

Caractéristiques	Valeurs
Rayonnement de sortie max.	3 mW
Longueur d'onde	650 nm
Émission lumineuse max.	7 mW (optique du bol) 1,7 mW +/- 0,2 mW (lecteur de codes- barres)
Normes	CEI/EN 60825-1ª

a. L'appareil Cell Saver Elite+ est conforme à la norme CEI/EN 60825-1 relative à la classification et aux règles de sécurité des produits et équipements laser.

Les étiquettes suivantes peuvent figurer sur l'appareil :



Informations de commande

Voir le tableau ci-dessous pour les informations de commande concernant les dispositifs à usage unique.

Tableau 7, Informations de commande des dispositifs à usage unique

Description de l'article	Référence	Quantité par boîte
Poche à déchets de 10 l	CSE-B-1000	10
Kit de traitement Cell Saver Elite+ (70 ml)	CSE-P-70	8
Kit de traitement Cell Saver Elite+ (125 ml)	CSE-P-125	8
Kit de traitement Cell Saver Elite+ (225 ml)	CSE-P-225	8
Kit de séquestration	CSE-SQ-1000	8
Ligne de vide avec filtre SmartSuction, non stérile	HAR-A-1000	10
Ligne d'aspiration et d'anticoagulation SmartSuction	HAR-A-1003	10
Réservoir de collecte du Cell Saver, 3 Ι, filtre rehausssé de 150 μ	00205-00	4
Ligne d'aspiration et d'anticoagulation Cell Saver	00208-00	20
Ligne d'aspiration et d'anticoagulant pour une utilisation avec des réservoirs souples	00208-MT	18
Réservoir de collecte du Cell Saver, 3 l, filtre de 20 μ	00220-00	4
Réservoir, 40 μ, souple	00240-MTSA	6
Poche de globules rouges Cell Saver, 1 000 mL	00245-00	40
Réservoir, 170 μ, souple	00300-MTSA	6
Système de lavage et de drainage postopératoire - gros calibre	01500-BB	10
Système de lavage et de drainage postopératoire	01500-FR	10
Système de lavage et de drainage postopératoire - luer lock	01500-LL	10
Système de lavage et de drainage postopératoire - embout	01500-SP	10

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Voir le tableau ci-dessous pour une liste des pièces remplaçables par l'utilisateur.

Description de l'article	Référence
Support de réservoir réutilisable pour réservoirs souples	02100-MT
Support de cardiotomie	02116-00
Poche de drainage des déchets présentant des risques biologiques	35643-00
Roue, 10 cm, verrouillable, antistatique	49762-02
Roue, 10 cm, verrouillable	49762-03
Couvercle du filtre d'évacuation d'air	100875-00
Filtre d'évacuation d'air	100878-00
Bouton pour la monture de l'écran tactile et la balance du réservoir	102924-00
Filtre d'admission d'air	103003-00
Bac pour le chariot (grand modèle)	107090-00
Bac pour le chariot (petit modèle)	107094-00
Supports pour poches de sérum physiologique à 2 crochets	107098-00
Potence de perfusion avec 4 crochets dans la partie supérieure	107099-00
Adaptateur à mandrin de centrifugeuse de 70 ml	107581-00
Cordon d'alimentation, Royaume-Uni, 4,9 m, 5 A, 250 V ca	109183-00
Cordon d'alimentation, Europe, 4,9 m, 10 A, 250 V ca	109184-00
Kit d'impression	114282-00
Manuel de l'utilisateur, FR	120859-FR

Tableau 8, Pièces remplaçables par l'utilisateur

Chapitre 2

Description de l'appareil

Présentation	27
Composants du support supérieur et du panneau avant	28
Couvercle de la machine	28
Optique de tubulure de sortie	28
Détecteur d'air	28
Pompe	28
Poignée	28
Module de valves	29
Système de centrifugeuse	30
Composants des panneaux arrière et latéral	32
Balance de la poche à déchets	32
Admission d'air	32
Filtre d'évacuation d'air	32
Montant de rangement de l'écran tactile	32
Raccordement du vide	33
Entrée du câble de l'écran tactile	33
Raccordement de la borne de terre équipotentielle	33
Raccordement de la balance et du réservoir	33
Module d'alimentation	33
Cordon d'alimentation	33
Affichage à écran tactile	34
Voyant d'état	34
Lecteur de code-barres	34
Bouton d'arrêt	35
Montage de l'écran tactile	35
Connexion USB	35
Connexion Ethernet	35
Interface utilisateur graphique	35
Paramètres de l'appareil	46
Composants du chariot	48
Potences de perfusion	48
Montage du dispositif	49
Roues	49
Balance du réservoir	49
Suspensions de sérum physiologique	49

Poignée	49
Support du baquet du kit de traitement	49
Plaque de marche	49
Bacs amovibles	50

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Présentation

1. Couvercle de l'appareil

2. Affichage à écran tactile 3. Capteur de la tubulure de sortie 4. Détecteur d'air 5. Couvercle de la pompe

et rotor

7. Poignée

11. Chariot

6. Platine de la pompe

8. Peson du réservoir 9. Système de centrifugeuse 10. Module de valves

Ce chapitre identifie les principaux composants du système Cell Saver Elite+ et explique leurs fonctions prévues. Les composants sont situés dans les positions suivantes sur l'appareil :

- Plateau supérieur
- Panneau avant
- Panneau latéral
- Panneau arrière
- Écran tactile
- Chariot

Remarque : les références de « gauche », « droite », « haut » ou « arrière » sont du point de vue d'un utilisateur face à l'appareil Cell Saver Elite+ pendant une procédure.

607 50 T 1. 00000 8. 9. 10. 6. 11. 7.

Figure 1, Composants du système Cell Saver Elite+

Voir le Chapitre 3 pour les descriptions des composants du kit à usage unique.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC



Composants du support supérieur et du panneau avant

Couvercle de la machine	Le couvercle en plastique transparent protège les composants du support supérieur et du kit à usage unique, tout en permettant à l'utilisateur de contrôler visuellement le débit de sang dans la tubulure et l'action de la pompe et de la centrifugeuse.
	Le couvercle peut être relevé et abaissé librement pour la configuration et se verrouille en place quand la centrifugeuse et la pompe tournent. La centrifugeuse et la pompe doivent s'arrêter complètement avant que le couvercle puisse être ouvert.
Optique de tubulure de sortie	L'optique de la tubulure de sortie surveille la qualité de liquide sortant du bol, ajuste la vitesse de la pompe et fait passer le système à la phase suivante quand cela est approprié. Si le capteur de la tubulure de sortie est désactivé, une icône d'état correspondant apparaît sur le diagramme de la procédure. (Voir « Icônes d'état » à la page 43 pour de plus amples informations.)
Détecteur d'air	Le détecteur d'air à ultrason surveille le débit de liquide dans la tubulure de la pompe.
	Pendant la phase de remplissage, le détecteur d'air détecte de l'air lorsque le réservoir est vide. Pendant la phase de concentration (Conc), le détecteur d'air détecte quand la poche de globules rouges est vide. Pendant la phase de lavage, le détecteur d'air détecte quand la poche de sérum physiologique est vide. Si le détecteur d'air détecte de l'air pendant la phase de Lavage et que 90 % ou plus du volume de lavage nécessaire ont été utilisés, l'appareil passe à la phase suivante.
	Le détecteur d'air est également utilisé pendant les phases de Vidange et de Retour pour déterminer quand le bol de centrifugation est vide. Ceci minimise le retour d'air dans la poche de globules rouges.
Pompe	La pompe péristaltique à trois rouleaux fait entrer et sortir les liquides du bol de la centrifugeuse. A sa vitesse maximale, elle est capable d'un débit de 1 000 ml/mn. Une platine de pompe maintient la tubulure en place contre la pompe. L'utilisateur peut ouvrir et fermer la platine à l'aide du levier situé sous celle-ci.
Poignée	Deux poignées sont situées sur le panneau avant et sur l'arrière de l'appareil. Les poignées permettent un levage facile de l'appareil quand il n'est pas attaché sur le chariot.

Module de valves

Le module contient un capteur de pression du collecteur et quatre canaux qui retiennent la tubulure du kit de traitement en place. Trois de ces canaux contiennent une valve à manchon qui contrôle l'écoulement de liquides dans le kit pendant une procédure.

- 1. Couvercle du module de valves
- 2. Capteurs de pression du collecteur
- 3. Loquet
- 4. Valve de la ligne jaune
- 5. Valve de la ligne rouge
- 6. Valve de la ligne bleue



Figure 2, Module de valves

Valves à manchons

Les trois valves à manchons ferment les trois lignes codées par des couleurs du faisceau. Chaque valve fonctionne comme suit :

- Valve de la ligne jaune : ouvre le circuit vers la solution de lavage.
- Valve de la ligne rouge : ouvre le circuit vers la source de sang, généralement un réservoir de filtrage.
- Valve de la ligne bleue : ouvre le circuit vers la poche de globules rouges.

Capteurs de pression du collecteur

Le capteur de pression du collecteur contrôle les niveaux de pression dans les lignes rouge et bleue lors des phases de vidange et de retour, et dans la ligne jaune lors du lavage. En cas de fermeture accidentelle du clamp de la poche de globules rouges, de la poche de recueil, du réservoir ou de la ligne jaune, ou de vidange et d'effondrement de la poche de sérum physiologique, le capteur de pression du collecteur arrête la pompe et l'appareil affiche un message.

Couvercle du module de valves

Le couvercle du module de valves fixe la tubulure dans les canaux. Appuyer sur le couvercle et faire pivoter le verrou du couvercle pour fermer ce dernier.

Le couvercle du module de valves est ouvert et les valves dans le module sont en marche lors du chargement du kit à usage unique. Le couvercle reste verrouillé pendant toute la durée de la procédure et se déverrouille automatiquement lorsque la procédure est terminée ou si un message d'événement exige que l'utilisateur accède au collecteur de la valve.

Système de centrifugeuse

- 1. Optique du bol (ouvertures laser)
- 2. Détecteur de liquide (non illustré)
- 3. Mandrin de la centrifugeuse
- 4. Loquet du bras de maintien de la tête
- 5. Bras de maintien de la tête de la centrifugeuse
- Orifice de vidange de la centrifugeuse (sous le mandrin de la centrifugeuse)

Le système de centrifugeuse maintient le bol du kit de traitement pendant le fonctionnement de l'appareil et contrôle les liquides à l'intérieur du bol.



Figure 3, Composants de la centrifugeuse

Optique du bol



Mise en garde : l'optique du bol émet un rayonnement laser. Ne pas regarder directement dans le faisceau.

Les capteurs de l'optique du bol montés dans le puits de centrifugation contrôlent le liquide à l'intérieur du bol et font passer l'appareil à la phase suivante lorsque les globules rouges atteignent un niveau prédéterminé dans le bol.

Exemple : l'appareil passe automatiquement de la phase de remplissage à la phase de lavage.

Détecteur de liquide

Le détecteur de liquide est un dispositif électronique de détection de liquide monté sur la paroi du puits de centrifugation. Le détecteur de liquide détecte la présence de liquide en cas d'une fuite du bol.

Mandrin de la centrifugeuse

Alerte : La base du bol (ou l'adaptateur du mandrin de la centrifugeuse) doit être fermement installée et uniformément en place dans le mandrin de la centrifugeuse. Si le mandrin de la centrifugeuse tourne sans que la base du bol (ou l'adaptateur) ne soit correctement en place, comme indiqué par le jeu ou le bruit au niveau du bol, le bol sera endommagé et la procédure doit être arrêtée.



Alerte : ne graisser aucune partie de la centrifugeuse ou de l'adaptateur du mandrin de celle-ci. Si de la graisse a été appliquée sur le mandrin, contacter immédiatement le service téléphonique d'Haemonetics.

Le mandrin de la centrifugeuse maintient la partie tournante du bol pendant la procédure. Un orifice de vidange de la centrifugeuse situé sous le mandrin permet au sang de s'écouler dans une poche à déchets présentant des risques biologiques dans le cas d'une fuite du bol.

Bras de maintien de la tête de la centrifugeuse

Le bras de maintien de la tête de la centrifugeuse maintient la partie immobile du bol pendant la procédure. Un loquet fixe le bras de maintien de la tête en place.

Composants des panneaux arrière et latéral

A. Composants de l'appareil

- 1. Peson de la poche
- à déchets 2 Admission d'air
- (non illustrée bas de l'appareil)
- Filtre d'évacuation d'air (non illustré - bas de l'appareil)

B. Câbles et

- raccordements
- 4. Montage de stockage de l'écran tactile
- 5. Raccordement du vide
 6. Branchement du peson
- du réservoir 7. Borne de terre équipotentielle
- 8. Entrée du câble de l'écran tactile

C. Module d'alimentation

- Raccordement du cordon d'alimentation
 Interrupteur de marche/
- arrêt
- 11. Porte-fusible principal

Balance de la poche à déchets

9. 10. 11. Figure 4, Composants des panneaux arrière et latéral La balance de la poche à déchets surveille la quantité de liquide recueillie dans la poche Lorsque la balance détecte que la poche à déchets est presque

la poche. Lorsque la balance détecte que la poche à déchets est presque pleine, l'appareil affiche un message indiquant que la poche à déchets doit être vidée ou remplacée.

Admission d'air L'admission d'air permet la circulation de l'air à l'intérieur de l'appareil et d'éviter aux composants internes de chauffer. L'admission d'air contient un filtre amovible qui peut être nettoyé ou remplacé si nécessaire.

Filtre d'évacua-
tion d'airLe filtre d'évacuation d'air est un filtre antibactérien remplaçable par lequel
l'évacuation est ventilée vers l'extérieur à partir des passages du système
SmartSuction®.

Montant de rangement de l'écran tactile Le montage de stockage de l'écran tactile maintient ce dernier en place pendant le stockage et le transport de l'appareil.





Raccordement du vide	Le raccordement du vide permet à l'utilisateur de raccorder la ligne de vide filtrée qui mène au réservoir.
Entrée du câble de l'écran tactile	L'entrée du câble de l'écran tactile contient le câble qui relie l'appareil à l'écran tactile.
Raccordement de la borne de terre équipoten- tielle	Le raccordement de la borne de terre équipotentielle permet à l'utilisateur de connecter l'appareil Cell Saver Elite+ à d'autres appareils/équipements proches et de les mettre au même potentiel.
Raccordement de la balance et du réservoir	Le raccordement de la balance du réservoir contient le câble qui relie l'appareil à la balance du réservoir.
Module d'alimentation	Le module d'alimentation contient la connexion du cordon d'alimentation, l'interrupteur MARCHE/ARRÊT et le porte-fusible principal.
Cordon d'alimentation	Un cordon d'alimentation est fourni avec l'appareil. Vérifier que le cordon n'est ni endommagé ni tordu. Ne pas le remplacer par un substitut. Si nécessaire, contacter le représentant local d'Haemonetics pour obtenir un remplacement. Toujours s'assurer que le cordon d'alimentation est connecté à une source d'alimentation correctement reliée à la terre.
4	Avertissement : La continuité de la mise à la terre ne peut être atteinte que lorsque l'appareil est raccordé à une prise correctement mise à la terre.
i	Remarque : le cordon d'alimentation peut être enroulé autour de la poignée du chariot pendant le transport ou lorsque l'appareil n'est pas branché à une source d'alimentation.

Affichage à écran tactile

L'écran tactile peut être positionné à une hauteur confortable sur la potence de perfusion du chariot. Quand l'écran est fixé sur la potence, l'utilisateur peut facilement faire pivoter l'écran pour le meilleur angle de vue.

L'écran peut également être monté sur une potence de perfusion séparée de 20-25 mm de diamètre.

- 1. Voyant d'état
- Écran tactile
- 3. Lecteur de code-barres (ouverture du laser)
- 4. Touche d'ARRÊT
- 5. Montage de l'écran
- tactile
- 6. Connexion USB
- 7. Connexion Ethernet



Figure 5, Parties de l'affichage de l'appareil

Voyant d'état

Le voyant d'état indique l'état général de la procédure. Le voyant s'allume en vert lorsque toutes les opérations sont normales, en jaune lorsqu'une intervention de l'utilisateur est nécessaire et en rouge lorsque la procédure est arrêtée.

Des barres d'alertes à codes de couleurs correspondants figurent sur l'indicateur d'état (page 36) et la zone de message (page 41).

Lecteur de code-barres



Mise en garde : le lecteur de codes-barres de classe 3R émet un rayonnement laser. Ne pas regarder directement dans le faisceau.

Le lecteur de code-barres permet de scanner les informations du code-barres telles que les numéros de liste de kits à usage unique, les numéros de lot, les dates d'expiration, les identifiants de l'opérateur et du patient, et les stocke dans la mémoire du dispositif. Ce lecteur situé en bas de l'écran de l'appareil. Il est actif lorsque l'écran *Sélection du bol* ainsi que les onglets *Données* ou *Dispositifs à usage unique* sont affichés.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

	_	
1		
	П	
	д	
	<u> </u>	/

(

Remarque : Par mesure de sécurité, le lecteur de codes-barres émet un laser de faible niveau jusqu'à ce qu'il détecte un code-barres. Il émet ensuite un laser à pleine puissance pour lire le code-barres. Le lecteur reconnaît les formats Codabar, Code 128 et ISBT 128 comme formats valides de codesbarres.

Bouton d'arrêt Une pression sur la touche (Stop) arrête immédiatement la pompe et la centrifugeuse. L'indicateur d'état indique que l'appareil est arrêté. Pour redémarrer la phase en cours, veiller à ce que le couvercle de l'appareil soit fermé, puis appuyer sur (Lecture). Pour démarrer une phase différente, appuyer sur la touche de phase correspondante.

Lorsque l'appareil est arrêté en phase d'amorçage ou de remplissage, le fait d'appuyer deux fois de suite sur la touche **Stop** permet de le mettre en mode veille.

- Montage de
l'écran tactileLe montage de l'écran tactile permet à l'utilisateur de déplacer l'écran tactile
horizontalement autour de la potence de perfusion et d'ajuster l'angle de
l'écran.
- **Connexion USB** La connexion USB permet aux utilisateurs de télécharger les données de procédure et les données techniques une clé USB. Elle est utilisée pour les mises à jour logicielles.

ConnexionLa connexion Ethernet permet à l'appareil de communiquer avec l'applicationEthernetserveur désignée (le cas échéant) en l'absence de connexion à un réseau
sans fil.

InterfaceL'interface utilisateur graphique (GUI) fournit aux utilisateurs une interfaceutilisateursimple et intuitive pendant le fonctionnement de l'appareil et permet un accèsgraphiquefacile aux options de configuration avancées.

L'écran *Traitement* correspond à l'écran de procédure principal. Il est principalement constitué de touches permettant de contrôler la procédure. Si une touche est grisée, cela signifie que la fonction particulière n'est actuellement pas disponible.

- 1. Indicateur d'état
- 2. Touche Aspiration
- 3. Touche Lecture/Pause
- 4. Touche Paramètres
- actifs
- 5. Menu
- 6. Touche Remplir
- 7. Touche Lavage
- 8. Touche Vider
- 9. Touche Volume
- 10. Zone de message
- 11. Touche Concentration
- 12. Touche Retour
- 13. Touches de commande de la pompe
- 14. Touche de mode d'urgence
- 15. Diagramme de la procédure
- 16. Statistiques de la procédure

Phase/mode
 Statut



Figure 6, Parties de l'interface utilisateur graphique de l'écran de traitement

Indicateur d'état

L'indicateur d'état affiche l'état actuel de l'appareil.

L. REMPLIR PAUSE 2.

Figure 7, Exemple d'indicateur d'état quand la phase de remplissage est interrompue

Cela comprend :

- **Phase/mode :** la partie centrale montre la phase en cours de l'appareil. Exemples : Remplir, Conc, Lavage, Vider, Retour, Veille.
- État : la partie inférieure droite de l'indicateur d'état indique l'état actuel de l'appareil. Exemples : arrêté, en pause.
Touche Aspiration



Figure 8, Exemple de la touche Aspiration

Alerte : le réglage d'aspiration peropératoire recommandé est de 200 mmHg (20 kPa ; 200 mbar) maximum. Maintenir les niveaux d'aspiration les plus faibles que possible pour réduire l'endommagement des globules rouges quand le sang déversé passe dans l'embout d'aspiration et arrive dans le réservoir. Des niveaux d'aspiration plus élevés augmentent la quantité d'hémolyse érythrocytaire mais peuvent être souhaitables en cas de perte excessive de sang, quand le besoin de vider le champ est plus impérieux que la nécessité d'empêcher l'hémolyse.

L'utilisateur peut choisir entre trois types d'aspiration à l'aide de la touche **Aspiration** :

• SmartSuction : permet d'autoréguler les taux d'aspiration afin d'optimiser le retrait du liquide. Le vide est maintenu à un niveau bas lorsque le dispositif détecte un débit d'air élevé à l'extrémité d'aspiration, ce qui indique un écrémage de la surface. Le niveau de vide augmente automatiquement lorsque l'appareil détecte des débits d'air faibles, ce qui indique une submersion dans le liquide.

```
Remarque : Le fonctionnement efficace de la technologie SmartSuction<sup>®</sup>
dépend de l'utilisation d'une ligne de vide à usage unique à débit d'air élevé et
d'une ligne d'aspiration et d'anticoagulant (A&A) en conjonction avec un
réservoir d'une capacité maximale de 3 litres.
L'appareil Cell Saver Elite a été étalonné pour optimiser le fonctionnement
de SmartSuction avec l'utilisation de produits à usage unique exclusifs
Haemonetics et des embouts d'aspiration recommandés. Les performances
d'aspiration et de retrait du liquide peuvent décliner si des produits à usage
```

unique incorrects ou autres que d'Haemonetics sont utilisés avec le système.

- **Manuel :** permet à l'utilisateur de définir manuellement un taux d'aspiration compris entre 50 et 250 mmHg par incréments de 50 mmHg.
- **Post-Opératoire :** permet de définir un taux d'aspiration variable avec une valeur par défaut de 75 mmHg. L'utilisateur peut régler l'aspiration à 25 mmHg, 50 mmHg, 75 mmHg, 100 mmHg, ou sur Arrêt.

L'aspiration post-opératoire est utilisée comme aide à l'aspiration périodique. L'aspiration se déroule au niveau d'aspiration sélectionné pendant 10 minutes, se met à l'arrêt pendant 1 minute, puis revient au niveau d'aspiration sélectionné pendant encore 10 minutes. Ce cycle se répète en continu au cours du fonctionnement post-opératoire.

Menu



Figure 9, Exemple de la touche Menu

Le menu permet à l'utilisateur d'accéder aux paramètres configurables, au protocole de séparation et aux autres options. Options du menu :

- Récupération de cellules
- Séparation (disponible uniquement avant le lancement du protocole de récupération des cellules)
- Paramètres
- Dossiers
- Système
- Aide

 Touche disponible (phase inactive)
 Touche Phase active
 Touche désactivée

Touches de phases



Figure 10, Exemple de touches de phases

Les touches de phases comprennent les touches **Remplir**, **Lavage**, **Vider**, **Conc** et **Retour**. Les touches de phases changent de couleur en fonction de leur état :



Figure 11, Exemple d'une touche de phase dans différents états

- Fond bleu clair : la touche de phase est disponible. L'utilisateur peut appuyer sur la touche pour passer outre la progression automatique de l'appareil et mettre manuellement l'appareil dans cette phase.
- Fond bleu foncé : l'appareil est déjà dans la phase correspondante. L'utilisateur peut appuyer sur la touche pour reprendre la procédure si l'appareil est en pause ou arrêté.
- Grisée : la touche est désactivée.



Durant la phase de Lavage, la touche de **Lavage** s'agrandit pour indiquer le volume de lavage utilisé et le volume de lavage cible.

- 1. Volume de lavage cible
- 2. Volume de lavage utilisé



Figure 12, Exemple de touche Lavage pendant la phase de Lavage

Pour modifier le volume de lavage cible du cycle en cours:

- 1. Sélectionner **Volume du cycle de lavage**. La boîte de dialogue *Volume du cycle de lavage* s'affiche.
- 2. Pour augmenter ou réduire le volume de lavage cible du cycle de lavage en cours, appuyer sur les touches +/- :
- 3. Appuyer sur la touche (Accepter) pour enregistrer la modification ou (Annuler) pour quitter la boîte de dialogue.



Figure 13, Exemple de boîte de dialogue Volume de lavage du cycle

- 1. Réduire
- Augmenter
 Annuler
- 4. Accepter

Pause
 Lecture

pompe

3. Vitesse actuelle de la

Augmenter la vitesse
 Réduire la vitesse

Zone de message



Figure 14, Exemple de zone de message

La zone de message en bas de l'écran affiche des messages, des invites et des informations pour l'opérateur. Les messages suivent un code-couleur indiquant l'état d'alerte du dispositif. Un voyant d'état correspondant est présent en haut de l'écran d'affichage (voir page 34). Un voyant vert indique un fonctionnement normal, un voyant jaune qu'une intervention de l'utilisateur est nécessaire et un voyant rouge que la procédure est arrêtée. Appuyer sur les messages permet de les déployer et de consulter des informations supplémentaires. Il suffit alors d'appuyer à nouveau sur le message pour le réduire. Des alertes jaunes et rouges s'affichent automatiquement en mode plein écran.

Touches de commande de la pompe





Les touches de commande de la pompe contrôlent les mouvements et la vitesse de la pompe. Le dispositif est doté de vitesses de pompe par défaut variant selon la taille du bol, la phase en cours et le mode sélectionné. Ces vitesses sont définies de façon à optimiser les performances. Les paramètres de vitesse de la pompe peuvent être réglés en cours de procédure grâce aux touches de commande de la pompe.

Pour arrêter immédiatement les pompes, appuyer sur **II** (**Pause**). Pour redémarrer la phase en cours, appuyer sur **(Lecture)**; pour lancer une autre phase, appuyer sur la touche correspondant à la phase souhaitée.

Diagramme de la procédure

Le diagramme de la procédure indique visuellement l'état et l'avancement de la procédure. Il montre le mouvement de la pompe, le mouvement du liquide dans le kit à usage unique, si des états d'erreur se produisent lors de la procédure, ainsi que des statistiques relatives à la procédure.

- 1. Icône de poche à déchets
- 2. Icône de bol (225 ml)
- 3. Cycle en cours
- 4. Icône de pompe
- Icône de poche de sérum physiologique
 Icône de réservoir
- 7. Statistiques de la procédure
- 8. Exemple d'icône d'état
- 9. Icône de poche de globules rouges



Figure 16, Exemple de diagramme de la procédure

Statistiques de la procédure

Les statistiques de procédure, qui s'affichent sur la droite du diagramme de procédure, indiquent le volume de liquide récupéré par traitement, le volume de sérum physiologique utilisé et le volume de globules rouges ajoutés dans la poche de globules rouges.

Icônes d'état

Le diagramme de la procédure affiche des icônes d'état lorsque qu'un message d'événement ou des réglages personnalisés affectent la procédure.



Figure 17, Exemple d'icônes d'état

Les options d'état possibles et leurs significations sont indiquées dans la liste suivante :

- **Presque plein :** L'appareil a détecté environ 7,5 litres de liquide dans la poche à déchets. La procédure se poursuivra mais la poche à déchets devra bientôt être vidée.
- Remplissage automatique désactivé : La balance du réservoir n'est pas activée. Lorsque le dispositif est en mode de veille, l'utilisateur doit appuyer sur la touche Remplissage pour démarrer la phase de remplissage.
- Lavage auto. demandé util. : Une fois que le dispositif détecte que le bol est plein, il passe en mode Remplissage interrompu, affiche un message indiquant que le bol est plein et qu'il est prêt à entrer en phase de Lavage, et ensuite invite l'utilisateur à entrer en Lavage, à continuer le remplissage ou à ramener les cellules dans le réservoir.
- Lavage automatique désactivé : Le dispositif restera en phase de remplissage jusqu'à ce que l'utilisateur appuie sur Lavage pour passer de la phase de remplissage à la phase de lavage.

Alerte : L'utilisateur doit surveiller la qualité de l'effluent durant la phase de lavage lorsque l'icône Capteur du circuit effluent désactivé apparaît. Le capteur de la tubulure de sortie n'est pas activé et n'est pas en mesure de surveiller la qualité de l'effluent.

- Capteur d'effluent désactivé : cette icône apparaît en cas de défaillance du capteur de circuit et que l'utilisateur à choisi de continuer la procédure tous en surveillant la qualité de l'effluent.
- **Plein :** l'appareil a détecté environ 8,5 litres de liquide dans la poche à déchets. Il ne traitera aucun liquide supplémentaire tant que la poche à déchets n'est pas remplacée ou partiellement vidée.
- Régulation désactivée : la vitesse de pompage n'est pas régulée. Cette icône apparaît si la régulation du pompage pour le groupe de paramètres en cours est désactivée ou si la vitesse de pompage a été manuellement ajustée par rapport à sa configuration par défaut et en mode d'urgence.
- Remplacer la solution de lavage : le détecteur d'air a capté de l'air durant la phase de lavage. Cette icône indique habituellement que la solution de lavage doit être remplacée.
- Cellules non lavées : cette icône apparaît si le dispositif entre en phase de vidange avant d'avoir effectué une phase de lavage. Les cellules se déplaçant en direction de la poche de globules rouges n'ont pas été lavées.
- **Passer le lavage :** le dispositif passera de la phase de remplissage à la phase de vidange sans laver les globules rouges.

Touche de mode d'urgence



Figure 18, Exemple de touche de Mode d'urgence

La touche de **Mode d'urgence** permet à l'utilisateur de mettre l'appareil en mode d'urgence. En mode d'urgence, l'appareil traite le sang à grande vitesse. Le mode d'urgence n'est pas accessible en cas d'utilisation d'un kit à usage unique avec un bol de 70 ml. Voir la section « Mode Urgence » à la page 89 pour de plus amples informations.

Touche Paramètres actifs



Figure 19, Exemple de touche Paramètres actifs

La touche **Paramètres actifs** affiche la sélection en cours du groupe de paramètres. Pour modifier le groupe de paramètres actifs, appuyer sur **Paramètres actifs** et sélectionner un groupe de paramètres différent dans la liste déroulante.

Touche Volume



Figure 20, Différents stades de la touche Volume

La touche **Volume** contrôle le signal sonore émis à chaque avis, avertissement ou alerte. Lorsqu'une alerte rouge se déclenche, un signal sonore retentit en continu. L'utilisateur peut arrêter temporairement le signal sonore de cette alerte en appuyant sur la touche **Volume**. En cours de fonctionnement normal, lorsqu'aucune alerte n'est émise, l'utilisateur peut se servir de la touche **Volume** pour régler le volume des événements, ou appuyer sur **Éteindre toutes** pour couper le signal sonore pour tous les événements.

Paramètres de l'appareil

L'écran *Système* donne accès aux réglages du dispositif Cell Saver Elite+. Pour accéder à l'écran *Système*, appuyer sur \equiv (**Menu**) et sélectionner **Système** dans le menu déroulant.



Figure 21, Exemple d'écran Système

Les réglages du dispositif sont protégés par mot de passe avec trois niveaux d'accès différents: Utilisateur de base, Administrateur et Technicien Haemonetics. Pour déverrouiller l'écran *Système*, appuyer sur **Déverrouiller**, saisir le mot de passe et appuyer sur **V** (Accepter).

Les options de réglage du dispositif incluent :

Accès Utilisateur de base (Mot de passe : USER)

- **Préconfigurations relatives à la chirurgie :** Modifier la liste des chirurgiens, des types d'intervention et des opérateurs.
- Horloge : Modifier la date ou l'heure.

Accès Administrateur

- **Mode de démarrage :** Déterminer le groupe de paramètres par défaut du dispositif lors de la mise sous tension.
- Sons : Modifier les tonalités du dispositif et le volume sonore.
- **Options :** Modifier la langue, la région, le format date/heure, les unités de mesure et afficher/cacher les champs sélectionnés.

- Exporter les paramètres : Exporter tous les paramètres vers une clé USB.
- Mise à jour du logiciel : Afficher les versions disponibles du logiciel.
- Importer les paramètres : Sélectionner les paramètres à importer depuis la clé USB.

Accès Technicien Haemonetics

• Service : Accéder aux écrans d'usine.

Composants du chariot

Le chariot Cell Saver Elite+ comporte quatre roues qui assurent sa maniabilité. Le chariot peut être basculé en arrière sur les deux roues arrière pour permettre le passage par-dessus les câbles d'alimentation, les seuils de porte et d'autres obstacles. L'appareil Cell Saver Elite+ peut être retiré du chariot pour permettre le transport dans des véhicules.

- 1. Potences de perfusion
- 2. Butée arrière
- 3. Montage de la machine
- 4. Broches de montage
- 5. Roues
- 6. Supports de sérum
- physiologique 7. Poignée
- Support du baquet du kit de traitement
- 9. Plaque de marche
- 10. Roue antistatique
- 11. Bacs amovibles
- TT. Dats allovibles



Figure 22, Composants du chariot

Potences de perfusion

La potence de perfusion de gauche contient le montage de l'écran tactile et la potence de perfusion de droite contient le balance du réservoir. Les deux potences peuvent être facilement rétractées et verrouillées en position basse pour faciliter le transport.

Alerte : toujours utiliser la poignée pour déplacer le dispositif ; ne pas utiliser une potence pour intraveineuse, car elle pourrait basculer et endommager le dispositif ou blesser l'opérateur.

Montage du dispositif	Le montage de l'appareil est la plaque plate sur laquelle repose l'appareil. Une butée à l'arrière du montage supporte le dos de l'appareil et deux broches de verrouillage à proximité de l'avant du montage de verrouillent l'appareil en place.
Roues	Les deux roues avant peuvent être verrouillées pour immobiliser le chariot. La roue arrière droite fournit une protection antistatique.
Balance du réservoir	La balance du réservoir contient le réservoir de collecte, effectue le suivi de la quantité de liquide dans le réservoir et communique cette information à l'appareil. La balance du réservoir contient un support de tubulure qui soutient la tubulure en sortie du haut du réservoir.
	Lors du premier cycle, l'appareil utilise la valeur prédéfinie de l'étalonnage en tant que valeur de référence (« zéro »). Il utilise cette valeur pour les cycles suivants jusqu'à ce que de l'air soit détecté lors du remplissage. À ce stade, le système procèdera au tarage de la balance du réservoir ; le poids actuel du réservoir et de son contenu sera alors considéré comme la valeur « zéro ». Toute substance résiduelle emprisonnée dans le filtre au moment de la détection de l'air ne sera pas prise en compte dans la mesure du volume du réservoir.
i	Remarque : la balance du réservoir est livrée avec l'appareil Cell Saver Elite, mais elle est montée sur le chariot comme indiqué à la Figure 1, page 27.
Suspensions de sérum physiologique	Les supports de sérum physiologique maintiennent les poches de sérum physiologique pendant la procédure.
Poignée	La poignée à l'arrière du chariot doit être utilisée pour déplacer le chariot. Elle permet à l'utilisateur de manœuvrer autour et au-dessus des obstacles.
Support du baquet du kit de traitement	Le support du baquet de traitement se déploie afin de fournir un appui pour le baquet du kit de traitement lors de l'installation du kit de traitement.
Plaque de marche	La plaque de marche permet à l'utilisateur d'incliner le chariot légèrement en arrière pour passer au-dessus des seuils ou des petits obstacles. Placer un pied sur la plaque de marche et appuyer vers le bas pour incliner le chariot vers l'arrière. Toujours tenir la poignée du chariot lors de l'inclinaison de celui-ci afin d'en conserver la stabilité.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Bacs amovibles Les bacs de stockage amovibles fournissent un espace de rangement pratique pour tous les articles relatifs à l'appareil ou la procédure.

Chapitre 3

Description du kit à usage unique

Présentation	2
Réservoir	3
_igne A&A et kit post-opératoire5	4
Ligne d'aspiration et d'anticoagulation5	4
Kit post-opératoire5	4
_igne de vide	5
Éléments des kits de traitement5	6
Ligne de la tubulure5	6
Poches	7
Bol de centrifugeuse	7
Kit de séquestration	9

Présentation

L'appareil Cell Saver Elite+ utilise des kits jetables à usage unique pour recueillir le sang récupéré lors d'une procédure. Chaque ensemble à usage unique est emballé individuellement dans un paquet ou un baquet en plastique scellé.

Les kits à usage unique suivants sont disponibles :

- Réservoir
- Ligne d'aspiration et d'anticoagulation (A&A)
- Ligne de vide
- Kit de traitement
- Kit post-opératoire
- Kit de séquestration

Ce chapitre décrit les éléments des kits à usage unique.

Réservoir

Réservoir

Le réservoir de collecte contient le sang non traité récupéré du champ. La partie supérieure du réservoir contient un raccord de vide et trois orifices d'entrée filtrés pour les raccords de ligne A&A et du kit d'aspiration postopératoire. Le réservoir contient également un orifice de vidange sur le fond, ainsi qu'un filtre interne. Il se connecte au kit de traitement via l'orifice de vidange du réservoir.

- 1. Orifices d'entrée filtrés (x3)
- 2. Réservoir
- 3. Orifice de vidange du réservoir
- 4. Raccord de la ligne de vide



Figure 23, Exemple de réservoir

Remarque : Des réservoirs souples (LN 00300-MTSA et LN 00240-MTSA) doivent être utilisés avec la ligne A&A LN 00208-MT et le support de réservoir réutilisable 02100-MT.

Ligne A&A et kit post-opératoire

Ligne d'aspiration et d'anticoagulation

- 1. Chambre compte-goutte
- 2. Clamp à molette
- 3. Raccordement du
- réservoir 4. Raccordement de
- l'embout d'aspiration

La ligne A&A est utilisée pour recueillir le sang du champ opératoire pendant l'opération. Le conditionnement permet de la placer dans le champ stérile.





i

Remarque : le fonctionnement efficace de la technologie SmartSuction[®] dépend de l'utilisation d'une ligne de vide à usage unique à débit d'air élevé et d'une ligne d'aspiration et d'anticoagulant (A&A) en conjonction avec un réservoir d'une capacité maximale de 3 litres.

L'appareil Cell Saver Elite+ a été étalonné pour optimiser le fonctionnement de l'aspiration SmartSuction avec l'utilisation de produits à usage unique exclusifs Haemonetics et des embouts d'aspiration recommandés. Les performances d'aspiration et de retrait du liquide peuvent décliner si des produits à usage unique incorrects ou autres que d'Haemonetics sont utilisés avec le système.

Kit postopératoire

1. Raccordement du

Raccord de connexion
 Ligne post-opératoire
 Adaptateur de réservoir

6. Raccords pour drains

réservoir

« Metec » 5. Orifice d'anticoagulant Le kit post-opératoire est utilisé après l'opération pour recueillir le sang de la tubulure de drain de la plaie placée dans la plaie quand le patient est en salle d'opération.



Figure 25, Exemple de kit post-opératoire

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Ligne de vide



Attention : L'utilisation d'une ligne de vide incorrecte ou autre que d'Haemonetics peut affecter les performances d'aspiration et endommager l'appareil.

La ligne de vide filtrée à usage unique raccorde l'orifice de vide sur le panneau arrière de l'appareil à l'orifice de vide du réservoir. La ligne de vide contient un filtre en ligne hydrophobe qui assure une protection de dépassement de capacité à l'appareil.

- 1. Filtre hydrophobe
- 2. Raccordement du vide au réservoir
- Raccordement de l'orifice de vide de l'appareil



Figure 26, Exemple d'une ligne de vide filtrée

Éléments des kits de traitement

Le kit de traitement est le kit à usage unique dans lequel le sang est recueilli, lavé et séparé en globules rouges et déchets. Il comprend les éléments suivants :

- Faisceau de tubulure : les lignes à codes de couleurs et le collecteur de la tubulure en plastique.
- **Poches :** la poche à globules rouges et la poche à déchets.
- Bols : le bol centrifuge (70 ml, 125 ml ou 225 ml)
- Ligne bleue
 Ligne rouge
- 3. Ligne jaune
- 4. Bol de centrifugation
- 5. Collecteur de tubulure
- 6. Clamp à cliquet
- 7. Capuchon
- 8. Poche à globules rouges
- 9. Raccord du réservoir de recueil
- 10. Perforateurs pour poches de sérum physiologique
- 11. Poche à déchets



Figure 27, Exemple de composants du kit de traitement

Ligne de la tubulure

Le faisceau de tubulure du kit de traitement contient quatre lignes et un collecteur de tubulure :

- la ligne rouge est reliée à la source de sang non traité.
- la ligne jaune est reliée à la solution de sérum physiologique.
- la ligne bleue est raccordée à la poche de globules rouges.
- Le collecteur de tubulure maintient la tubulure en place dans le module de pompe et retient la tubulure transparente entrant dans la centrifugeuse.

Les trois lignes à codes de couleurs passent dans les valves à manchons dans le module de valves. Les trois lignes colorées se combinent en une seule ligne transparente quand elles sortent du module de valves et entrent dans le module de pompe.

La ligne transparente passe par la pompe, le détecteur d'air et le module de valves, avant d'entrer dans le puits de centrifugation. Dans le puits de centrifugation, la ligne est raccordée à l'orifice d'alimentation du bol.

La tubulure de sortie, raccordée à l'orifice d'évacuation du bol sort du puits de centrifugation par le capteur de la tubulure de sortie et se raccorde à la poche à déchets.

Poches

Le kit de traitement comprend les deux réceptacles suivants :

- la poche à déchets
- la poche à globules rouges

Poche à déchets

La poche à déchets de 10 l contient les déchets issus de la procédure, notamment le plasma, les composants cellulaires et la solution de sérum physiologique ayant permis de laver les globules rouges pendant le traitement. Elle comporte un orifice de drainage placé en bas permettant de la vider, ainsi qu'un évent doté d'un filtre antibactérien sur sa partie supérieure pour aider à la ventilation de la poche durant le processus de stérilisation.



Remarque : lors de la <u>vidange</u> de la poche à déchets, ne pas laisser le niveau du liquide tomber en dessous du repère d'1 litre. Cela garantit qu'il y aura suffisamment d'air dans le système pour vider le bol.

Remarque : lors du <u>remplacement</u> de la poche à déchets, s'assurer que le bol est vide. Si le bol n'est pas vide, son contenu doit être renvoyé au réservoir, la poche à déchets doit être remplacée et le contenu du bol doit être traité à nouveau.

Poche de GR

La poche de GR de 1 l contient les globules rouges traités.

Bol de centrifugeuse

Bol de centrifugeuse

Le composant clé du kit de traitement est le bol centrifuge. A l'intérieur du bol, les globules rouges recueillis sont séparés, lavés et concentrés.

Le bol est constitué de deux sous-unités : un élément externe rotatif et un élément interne fixe. L'élément externe rotatif contient la chambre de centrifugation dans laquelle s'effectue le traitement du sang. L'élément interne fixe comporte les voies d'entrée et de sortie.

Les deux sous-unités du bol sont reliées par un joint rotatif qui constitue une barrière entre l'intérieur et l'extérieur du bol. L'efficacité de ce joint peut être compromise en cas de placement incorrect du bol sur le mandrin. Pour le fonctionnement correct de l'appareil, il est nécessaire d'emboîter complètement le bol dans le mandrin de la centrifugeuse.

- 1. Entrée
- 2. Sortie
- 3. Sous-unité externe rotative
- 4. Sous-unité interne fixe



Figure 28, Exemple de sous-unités de bol Latham

Il existe trois tailles de bol : 70 ml, 125 ml et 225 ml. Les bols de 125 ml et 225 ml sont des bols Latham. La forme unique du bol de 70 ml permet de dissocier efficacement les petits volumes de liquide.

- 1. Bol de 70 ml
- 2. Bol de 125 ml
- 3. Bol de 225 ml



Figure 29, Exemple des trois tailles de bol

Adaptateur du mandrin de la centrifugeuse

Alerte : ne graisser aucune partie de la centrifugeuse ou de l'adaptateur du mandrin de celle-ci. Si de la graisse a été appliquée sur le mandrin, contacter immédiatement le service téléphonique d'Haemonetics.

Le chargement correct du bol de 70 ml nécessite l'utilisation d'un adaptateur de mandrin de la centrifugeuse. L'adaptateur du mandrin est un cylindre en plastique blanc qui s'enclenche dans le mandrin de la centrifugeuse. Installer l'adaptateur du mandrin avant d'installer le kit de traitement.

Kit de séquestration

Le kit de séquestration permet la séparation des plaquettes avant le début d'une procédure de récupération cellulaire. Les parties du kit de séquestration incluent :

- Le faisceau d'adaptateur de poche de sang : la tubulure qui relie les poches de sang à la ligne rouge du kit de traitement. A la fin de la séparation, l'utilisateur retire la partie supérieure du faisceau d'adaptateur de la poche de sang à l'aide du connecteur twist-lock.
- Le faisceau de la poche de recueil : les poches de recueil et la poche d'air.
- 1. Clamps à cliquet de ligne de poche de sang
- 2. Perforateurs de poche de sang
- 3. Connecteur twist-lock
- 4. Raccord de ligne rouge
- 5. Raccord de l'orifice de
- vidange du réservoir 6. Raccord de la tubulure
- de sortie 7. Clamps à cliquets des lignes jaune, bleue et transparente
- 8. Poche à air
- Clamps à cliquets de poche de recueil
- 10. Poches de recueil



Figure 30, Exemple d'un kit de séquestration

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Chapitre 4

Sécurité et précautions pour les soins des patients

Stockage et manipulation de l'appareil et des produits à usage unique .	62	
Stockage et manipulation de l'appareil	62	
Stockage et manipulation des dispositifs à usage unique	62	
Inspection des composants	62	
Transport de l'appareil	63	
Avertissements à l'intention de l'utilisateur		
Fonctionnement du dispositif	65	
Risque de choc électrique	65	
Contrôle du courant de fuite	65	
Raccordement à la prise d'alimentation	65	
Risques liés aux rayonnements laser	66	
Risques mécaniques/pièces en rotation	66	
Précautions contre les maladies transmissibles	66	
Prévention des incidents en cours de procédure		
Explication du risque d'hémolyse	67	
Prévention des restrictions de débit	68	
Prévention de la surchauffe	68	
Prévention d'une aspiration continue	69	
Prévention du déversement de globules rouges	69	
Contrôle du volume d'air	71	
Précautions pour les soins des patients		
Contre-indications d'utilisation	72	
Utilisation d'anticoagulants	72	
Les facteurs affectant le temps de traitement		
Récupération de cellules	74	
Séparation	74	

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Stockage et manipulation de l'appareil et des produits à usage unique

La sécurité et la réussite de l'utilisation dépendent en partie de la manipulation correcte de routine de l'appareil Cell Saver Elite+ et des produits à usage unique. L'opérateur doit être conscient des problèmes qui pourraient résulter d'un stockage, d'une installation ou d'une utilisation incorrects de l'appareil ou des produits à usage unique.

Stockage et manipulation de l'appareil

Alerte : si l'appareil Cell Saver Elite+ est stocké à une température hors de la plage de température de fonctionnement, prévoir suffisamment de temps pour que l'appareil se stabilise à la température ambiante avant de l'utiliser. Voir le Tableau 2 « Spécifications environnementales » à la page 19.

Ne pas utiliser ou ranger l'appareil Cell Saver Elite+ en présence de gaz ou vapeurs inflammables. Toujours manipuler l'appareil avec des mains propres et sèches ou en portant des gants.

Stockage et manipulation des dispositifs à usage unique

Réduire au minimum la durée de stockage des produits à usage unique en utilisant les kits ayant une date d'expiration antérieure avant d'utiliser ceux qui ont une date d'expiration plus tardive. Ce protocole est dénommé PEPS (premier entré premier sorti).

Tous les articles à usage unique doivent être conservés dans des locaux secs, bien ventilés, non exposés aux vapeurs chimiques. De nombreux articles en matière plastique sont sensibles aux substances chimiques telles que les solvants, les agents de réfrigération et les détergents. Une exposition accidentelle à des vapeurs de solvants peut entraîner une dégradation importante des propriétés mécaniques des matières plastiques.

Éviter tout contact direct entre les articles en matière plastique à usage unique et les agents anesthésiques à base d'hydrocarbures halogénés tels que l'isoflurane (Forane), l'enflurane (Efrane ou Ethrane) ou l'halotane (Fluothane ou Rhodialothane) car ces substances attaquent les matières plastiques.

Toujours manipuler les composants du kit à usage unique avec des mains propres et sèches ou en portant des gants pour éviter de contaminer la surface des composants en plastique à usage unique par des produits chimiques.

Inspection des composants

Avant l'installation, vérifier si les composants du kit à usage unique comportent des parties tordues ou aplaties. Toute plainte ou toute préoccupation concernant le produit doit être transmise à Haemonetics dans des délais convenables.

Après avoir installé le kit à usage unique, vérifier que les différents éléments sont correctement mis en place avant d'entamer une procédure de collecte. Il est important que la tubulure reste exempte de toute torsion ou occlusion qui pourrait provoquer une obstruction du débit.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Transport de l'appareil

Alerte : afin d'assurer la stabilité pendant le transport, abaisser les potences de perfusion et vérifier que la balance du réservoir ne se trouve pas à plus de 129 cm (51 po.) du sol.

Alerte : toujours utiliser la poignée pour déplacer le dispositif ; ne pas utiliser une potence pour intraveineuse, car elle pourrait basculer et endommager le dispositif ou blesser l'opérateur.

Transport d'un appareil avec le kit à usage unique chargé

Avant de déplacer l'appareil avec le kit à usage unique et les solutions installés, abaisser les potences de perfusion et s'assurer que les poches de sérum physiologique se trouvent sur les crochets inférieurs droits des potences de perfusion. La balance du réservoir ne doit pas se trouver à plus de 129 cm (51 po.) du sol lors du transport.



Figure 31, Exemple de potences de perfusion en position de transport

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Retrait de l'appareil du chariot

L'appareil peut être retiré du chariot pour faciliter le transport en voiture ou autres véhicules hospitaliers. Effectuer les étapes suivantes pour retirer l'appareil du chariot :

- 1. Pour plus de stabilité, verrouiller au moins une roue du chariot avant de retirer l'appareil.
- 2. Retirer l'écran tactile de sa monture et le placer sur sa monture de stockage.
- 3. Déconnecter le raccordement de la balance du réservoir du panneau arrière de l'appareil.
- 4. Abaisser les leviers de dégagement rapide (situés sur le bas de la monture de l'appareil) pour déverrouiller l'appareil du chariot.
- 5. En tenant les poignées sur l'avant et l'arrière de appareil, lever l'appareil du chariot avec précaution.



Figure 32, Retrait de l'appareil du chariot

Installation de l'appareil sur le chariot

Effectuer les étapes suivantes pour installer l'appareil sur le chariot :

- 1. Abaisser les leviers de dégagement rapide.
- 2. Pour plus de stabilité, verrouiller au moins une roue du chariot avant d'installer l'appareil.
- 3. Placer l'appareil sur le chariot, en abaissant d'abord l'arrière de l'appareil de sorte qu'il repose fermement contre la butée.
- 4. Abaisser le devant de l'appareil sur les broches de montage.
- 5. Lever les leviers de dégagement rapide (situés sur le bas de la monture de l'appareil) pour verrouiller l'appareil en place.
- 6. En utilisant les poignées, tirer doucement l'appareil vers le haut pour s'assurer qu'il est solidement fixé sur le chariot.
- 7. Retirer l'écran tactile de sa monture de stockage et le placer sur sa monture.
- 8. Connecter le raccordement de la balance du réservoir sur le panneau arrière de l'appareil.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

- Abaisser les leviers de dégagement rapide
 Lever l'appareil du
- chariot

Avertissements à l'intention de l'utilisateur

Fonctionnement du dispositif



Remarque : seul un personnel dûment formé et qualifié est habilité à manipuler le dispositif.

Attention : ne pas laisser le dispositif sans surveillance. Le non-respect de cette consigne peut induire un risque biologique si l'une des poches de prélèvement (par exemple, la poche à déchets, la poche de GR ou le réservoir) déborde, ce qui pourrait entraîner une perte de sang récupérable. Il incombe au client de veiller à ce que les opérateurs du dispositif soient dûment formés à son utilisation.

Risque de choc électrique



Avertissement : Toujours utiliser l'appareil avec des mains ou des gants propres et secs. Les parties internes de l'appareil contiennent différents éléments électriques. Tout contact avec l'un de ces composants alors que l'appareil est sous tension peut provoquer une électrocution. Par conséquent, ne pas retirer les panneaux sans avoir préalablement mis l'appareil hors tension et l'avoir débranché. L'accès à l'armoire interne est réservé à un personnel dûment formé, qualifié et agréé.

Contrôle duEcourant de fuitea

En cas de déversement important dans lequel du liquide pénètre dans la centrifugeuse ou la pompe aspirante, un test de courant de fuite doit être effectué avant la remise en service de l'appareil. Pour éviter le risque de décharge électrique, le test doit être effectué par un ingénieur clinique ou biomédical sur site.

Cet appareil est conforme à la norme CEI/EN 60601-1 sur les exigences générales de sécurité pour les appareils électriques médicaux (voir le Tableau 2 « Spécifications environnementales » à la page 19 pour les spécifications). Chaque appareil fait l'objet d'une vérification minutieuse portant sur les courants de fuite éventuels et la continuité de la mise à la terre avant de quitter l'usine.

Raccordement
à la prise
d'alimentationUn cordon d'alimentation est fourni avec l'appareil. Vérifier que le cordon n'est
ni endommagé ni tordu. Ne pas le remplacer par un substitut. Si nécessaire,
contactez votre représentant local d'Haemonetics pour un remplacement.
Toujours s'assurer que le cordon d'alimentation est connecté à une source
d'alimentation correctement reliée à la terre.

L'appareil Cell Saver Elite+ respecte les exigences de la norme CEI/EN 60601-1-2 sur la compatibilité électromagnétique (CEM). Tout accessoire et câble non autorisé par Haemonetics et utilisé conjointement à l'appareil peut augmenter les dangers et nuire à la bonne conformité aux exigences de compatibilité électromagnétique. Par conséquent, les accessoires et les câbles non approuvés ne doivent pas être utilisés.



Avertissement : La continuité de la mise à la terre ne peut être atteinte que lorsque l'appareil est raccordé à une prise correctement mise à la terre.

Risques liés aux rayonnements laser

Le fait de ne pas observer correctement les procédures ou d'utiliser des commandes ou réglages non spécifiés dans le manuel peut occasionner une exposition dangereuse au rayonnement.

Risques mécaniques/ pièces en rotation

Comme tous les équipements contenant des pièces tournant très rapidement, l'appareil pose un risque de blessure grave en cas de contact personnel ou de prise accidentelle de vêtements dans ces pièces. L'appareil contient un dispositif de sécurité conçu pour empêcher la centrifugeuse de tourner si le système n'a pas été correctement sécurisé. Respecter cependant les précautions habituelles prises lors du travail avec des équipements contenant des pièces mécaniques en rotation.

Précautions contre les maladies transmissibles

Malgré les analyses et le dépistage des maladies transmissibles comme l'hépatite, la syphilis ou le VIH, le risque demeure que le sang en cours de traitement soit infecté. L'opérateur doit prendre les précautions appropriées lors de la manipulation des produits sanguins et de l'élimination des matériels contaminés par le sang afin d'assurer sa sécurité personnelle ainsi que la sécurité des autres personnes susceptibles d'entrer en contact avec les matériels.

Manipulation correcte des matériels contaminés par le sang

Si une fuite ou un déversement de sang se produit, ils doivent être nettoyés immédiatement. Suivre la procédure opérationnelle locale standard définissant les étapes à suivre et les produits à utiliser pour la désinfection des matériels contaminés par du sang.

Voir la section « Instructions pour le renvoi de produits » à la page 164 en cas de retour d'un produit contaminé par le sang à Haemonetics à des fins d'inspection.

Élimination correcte des produits biologiquement contaminés

Tout matériel à usage unique utilisé lors d'une procédure est considéré comme biologiquement contaminé. Il doit être éliminé conformément aux procédures opérationnelles locales standard relatives à l'élimination de ces matériels et il ne doit pas être mélangé avec des déchets non contaminés biologiquement.

Prévention des incidents en cours de procédure

Attention : en dépit de la présence d'alarmes sur le dispositif, l'opérateur doit surveiller constamment le système en cours de fonctionnement. Un traitement non surveillé peut altérer le fonctionnement du système, la qualité du produit sanguin, ou les deux.

Explication du risque d'hémolyse

Alerte : le fait de forcer une pompe à fonctionner contre une restriction importante du débit peut conduire à l'hémolyse et, par conséquent, à des niveaux élevés d'hémoglobine libre dans le plasma.

L'hémolyse se définit par la destruction de la membrane des globules rouges responsable d'une libération d'hémoglobine dans le plasma sanguin. L'hémoglobine libre n'a pas la capacité de transporter de l'oxygène et peut entraîner de graves problèmes. Ce qui reste des globules rouges a la capacité de stimuler la formation de caillots et de nuire aux propriétés vasculaires des poumons et des reins. Ceci peut donc entraîner des complications respiratoires et/ou une insuffisance rénale.

L'hémolyse est possible lors d'une procédure dans le rare cas d'une situation provoquée mécaniquement, comme une surchauffe ou une pression excessive. Elle peut également être causée par l'utilisation de solutions de lavage non-isotoniques.

L'appareil Cell Saver Elite+ utilise le capteur de la tubulure de sortie pour contrôler l'absence d'une quantité trop importante d'hémoglobine libre durant le lavage. En cas de niveau d'hémoglobine libre en dehors de la plage acceptable, le lavage sera prolongé. Dans de rares cas, une hémolyse peut survenir lors de la vidange du bol, après le lavage et après le contrôle du capteur de la tubulure de sortie. La présence d'hémoglobine libre dans la poche de globules rouges n'est pas immédiatement évidente, c'est pourquoi l'utilisateur doit surveiller toute présence éventuelle d'autres indicateurs d'une anomalie. Une restriction susceptible d'entraîner une hémolyse peut également provoquer une chute du débit et entraîner un allongement anormal de la durée de vidange du bol de centrifugation. L'appareil est programmé pour dépister tout allongement anormal de la durée des étapes de vidange et de retour et pour notifier l'utilisateur avec une alerte. Voir la section « Message d'événements » à la page 168 pour plus d'informations.

- Si l'utilisateur se rend compte visuellement que le bol n'est toujours pas vide, un échantillon du contenu de la poche de globules rouges doit être prélevé avant la transfusion au patient, afin de déterminer la présence éventuelle d'hémoglobine libre.
- Si le bol est vide, cette situation peut correspondre à une défaillance du détecteur d'air et l'utilisateur devra contacter le représentant Haemonetics.

Prévention des restrictions de débit

Alerte : Éviter toute occlusion au niveau de la tubulure véhiculant le sang à partir de la pompe. Une accumulation de pression dans cette tubulure peut provoquer une rupture de cette dernière et un important déversement de sang.

Il incombe à l'utilisateur de s'assurer qu'il n'existe aucun obstacle à l'écoulement de la tubulure de sortie. En cas d'obstruction accidentelle de la voie de sortie du bol, la pression augmente dans la chambre de traitement jusqu'à ce que le joint rotatif se soulève, à la manière d'une valve de sécurité, pour assurer la décompression. Il en résulte la perte de la poche d'air stérile emprisonné. Les faces du joint rotatif se mouillent avec le surnageant et, selon la nature de ce liquide, les caractéristiques fonctionnelles du joint rotatif peuvent se voir modifiées. L'augmentation des forces de friction et de la température peut rendre le sang inutilisable pour la retransfusion.

L'utilisateur doit également vérifier qu'il n'existe ni obstacle au débit, ni fuite d'air au niveau du circuit de circulation d'air stérile vers ou en provenance de la poche à déchets.

Recherche de vrilles ou de coudures au niveau des tubulures

Après le montage de l'ensemble de tubulures, il convient d'inspecter soigneusement chaque élément afin de s'assurer d'une mise en place correcte sur l'appareil et de l'absence de vrilles ou de coudures. Il est particulièrement important de vérifier qu'il n'existe pas d'occlusion au niveau de la tubulure entre le bol de centrifugation et la poche de globules rouges au cours du pompage du sang vers celle-ci à partir du bol. Le fait de forcer la pompe à fonctionner contre une restriction de débit importante risque d'entraîner des niveaux élevés d'hémolyse accompagnée de taux importants d'hémoglobine libre.

Prévention de la surchauffe

Alerte : L'utilisateur ne doit pas employer un bol s'il n'est pas possible de l'installer correctement dans l'adaptateur de la centrifugeuse. Une surchauffe peut se produire et ensuite entraîner l'hémolyse et rendre impropre à la transfusion tout sang en cours de traitement. Au cours du fonctionnement, l'opérateur doit interrompre la procédure si une anomalie ou un bruit anormal en relation avec le bol en rotation se produit.



Alerte : Si au cours d'une procédure donnée, un échauffement important est détecté au niveau d'un élément de l'appareil situé à proximité du sang, les globules rouges traités ne devront pas être retransfusés.

Prévention d'un alignement incorrect du bol

Une mauvaise installation du bol peut engendrer un alignement incorrect lors de la rotation. Ceci peut créer des frictions excessives et du bruit, et par conséquent une surchauffe du contenu du bol. L'utilisateur vérifiera l'alignement du bol lors de son installation.

Prévention d'une aspiration continue



Attention : L'aspiration continue de saignement abondant sans interruption peut provoquer des interférences électriques. Si l'appareil est en phase de remplissage (pompes en marche) et que la totalité de la tubulure est remplie de liquide, il existe un risque d'interférence électrique qui sera conduite au patient et aux autres systèmes, comme l'ECG, par l'intermédiaire du liquide. Si ces conditions sont réunies simultanément, il est possible que le Cell Saver Elite+ puisse avoir un effet sur l'ECG qui ressemblera à une tachycardie ventriculaire. Afin d'exclure ce risque, il est recommandé que l'utilisateur effectue l'aspiration avec des interruptions intermittentes.

Prévention du déversement de globules rouges

Dans des conditions normales, le capteur de la tubulure de sortie a pour effet d'éviter ou de minimiser le déversement de globules rouges. Quatre situations peuvent cependant entraîner le déversement de globules rouges dans la poche à déchets :

1.) Un trop-plein du bol lorsque la fonction de lavage automatique est désactivée.



Remarque : En cas de trop-plein du bol, l'appareil tente de réduire la quantité de globules rouges déversés, ce qui peut entraîner un prolongement de la phase Lavage et de la procédure.

Pour éviter un trop-plein du bol lorsque la fonction de Lavage automatique est désactivée :

- 1. Observer avec précaution la couche de globules rouges pendant le remplissage du bol.
- Appuyer sur la touche Lavage pour passer manuellement en phase de lavage si la couche de globules rouges se rapproche¹ du faisceau optique du bol.



Remarque : L'hématocrite du produit peut être réduit si la phase de Lavage démarre avant que le bol ne soit rempli.

Attention : Un débit de lavage trop faible entraînera un lavage inadéquat des globules en raison de l'insuffisance de l'agitation et du mélange du sérum physiologique dans la couche de globules rouges.

2.) Un débit trop important de sérum physiologique dû aux paramètres de traitement réglés par l'utilisateur.

Remarque : Pour les bols de 125 et 225 ml, Haemonetics recommande une vitesse de lavage inférieure d'au moins 25 ml/min à la vitesse de remplissage. Ceci garantit un meilleur tassement des cellules lors du lavage, réduisant ainsi les risques de déversement.

3.) Une désactivation de la régulation de la pompe.

4.) Le pompage est interrompu, la couche de globules rouges est proche¹ du faisceau optique du bol et l'utilisateur relance la phase de remplissage ou passe en phase de concentration.

En cas d'interruption du pompage, si la couche de globules rouges se rapproche¹ du faisceau optique du bol et si l'utilisateur lance la phase de remplissage ou passe en phase de concentration, les globules rouges peuvent commencer à se déverser dans la poche à déchets et l'appareil ne passera pas en phase de lavage quand il le devrait.

Lors du passage en phase de concentration, la centrifugeuse ralentit, augmentant ainsi l'épaisseur de la couche de globules rouges. Si la couche de globules rouges se rapproche¹ du faisceau optique du bol, celle-ci risque de s'étendre au-delà du faisceau optique sous l'effet d'une telle expansion. Lors du passage en phase de concentration et du redémarrage de la phase de remplissage, un volume aveugle² est prévu si le faisceau optique du bol et le capteur de ligne sont désactivés. Si la couche de globules rouges franchit le point de déclenchement du faisceau optique du bol pendant ce volume aveugle, l'appareil ne passe pas en phase de lavage tant que le capteur de ligne ne détecte pas les globules rouges. Le temps que le capteur de ligne détecte les globules rouges, le bol est totalement rempli et des globules rouges peuvent être dirigés vers la poche à déchets au moment où l'appareil passe en phase de lavage. Dans le cas peu probable où la couche de globules rouges franchirait le capteur de ligne pendant le volume aveugle de ce dernier, l'appareil ne passera pas en phase de lavage.

• 6 mm (bol de 125 ml ou 225 ml)

- Bol de 125/225 ml : 25 ml (capteur optique du bol), 25 ml (optique de tubulure)
- Bol de 70 ml : 35 ml (capteur optique du bol), 35 ml (optique de tubulure)

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

^{1.} A moins de :

^{• 3} mm (bol de 70 ml)

^{2.} Le volume aveugle correspond à une période pendant laquelle le capteur (le capteur optique du bol ou le capteur de ligne) ne détecte pas le mouvement des liquides ; le capteur ne déclenche aucune action pendant le volume aveugle. Le volume aveugle a pour objet d'empêcher toute transition prématurée en phase de lavage pendant que la couche de globules rouges se stabilise.Le volume aveugle est de :

Afin d'éviter un remplissage excessif du bol dans de tels cas de figure, l'utilisateur doit procéder comme suit :

- 1. Avant de relancer la phase de remplissage ou de passer en phase de concentration, identifier l'emplacement de la couche de globules rouges.
- 2. Si la couche de globules rouges est proche¹ du faisceau optique du bol, appuyer sur **Lavage** pour faire passer manuellement le dispositif en phase de lavage. Ne pas redémarrer la phase de remplissage ni passer en phase de concentration.

Les étapes ci-dessus permettent d'empêcher le remplissage complet du bol et le déversement de globules rouges dans la poche à déchets.



Remarque : l'appareil entrant en phase de lavage avant que le faisceau optique ne détecte la couche de globules rouges, l'hématocrite du produit de globules rouges final peut être plus bas que lorsque le faisceau optique fait automatiquement passer l'appareil en phase de lavage.

Contrôle du volume d'air

À la livraison, le bol à usage unique contient de l'air stérile. Lors de chaque cycle de remplissage, cet air stérile est expulsé dans la poche à déchets, alors que le bol se remplit, et revient de la poche à déchets quand le bol se vide. Il est important que l'air stérile puisse revenir de la poche à déchets au bol pour éviter toute pression négative dans le bol quand il se vide.



Attention : le remplacement et l'évacuation d'une poche à déchets pleine doivent être effectués uniquement lorsque le bol de centrifugation ne contient plus de sang mais de l'air. La poche à déchets peut être vidangée partiellement à tout moment en ouvrant le robinet d'évacuation à condition que le niveau de liquide dans la poche ne tombe pas en dessous du repère d'1 ml de la poche à déchets.

Précautions pour les soins des patients

Alerte : le système d'autotransfusion Cell Saver Elite+ ne peut être utilisé pour retransfuser directement du sang à un patient à partir de la poche de GR.

Alerte : ne jamais retransfuser à un patient un sang susceptible de présenter une forte hémolyse.

Contreindications d'utilisation

Alerte : la retransfusion de sang à l'aide de l'appareil Cell Saver Elite+ peut être contre-indiquée en cas de septicémie ou de pathologie maligne, par exemple. Le médecin assume l'entière responsabilité de l'utilisation de cet appareil.

Alerte : l'appareil Cell Saver Elite+ n'est pas conçu pour être utilisé en cas de drainage thoracique (médiastinal ou pleural).

Le rapport risques/avantages de la récupération des cellules doit être déterminé au cas par cas par les chirurgiens, anesthésistes et experts de la transfusion sanguine qui prennent le patient en charge. Pour les contreindications générales de l'autotransfusion, suivre les *Guidelines for Blood Recovery and Reinfusion in Surgery and Trauma (Recommandations relatives* à la récupération du sang et à la retransfusion en chirurgie et traumatologie) de l'American Association of Blood Banks (AABB) ou les normes locales appropriées.

Utilisation d'anticoagulants

Les solutions anticoagulantes sont ajoutées au sang récupéré pour le préserver de la coagulation. Chaque anticoagulant affecte le processus de coagulation de manière différente.

i

Remarque : afin d'éviter l'interférence de l'anticoagulation avec des anticoagulants à base de citrate, ne pas utiliser de solutions de lavage contenant du calcium. Utiliser uniquement une solution physiologique stérile à 0,9 % (injectable ou approuvée pour le traitement des cellules) comme solution de lavage.

- La solution la plus commune d'anticoagulant est constituée de 30 000 unités d'héparine pour 1 l de sérum physiologique normal. Cette solution doit être administrée à un taux de 1:7 de sérum physiologique héparinisé par rapport au sang arrivant dans le réservoir en ajustant le clamp à roulette de la tubulure d'anticoagulant.
- Une solution citratée peut également être utilisée comme solution anticoagulante. En général, une solution citratée est administrée à un taux compris entre 1:5 et 1:10 d'anticoagulant par rapport au sang.


Attention : surveiller régulièrement le réservoir de recueil pour s'assurer d'une anticoagulation adéquate.

Les taux de chacun des anticoagulants doivent être réglés pour délivrer environ 15 ml d'anticoagulant pour chaque 100 ml de sang recueilli. Cela équivaut à environ 1 à 2 gouttes par seconde, en fonction du débit de recueil sanguin.



Remarque : les recommandations présentées dans ce manuel concernant les solutions d'anticoagulant à utiliser sont données uniquement à titre indicatif et ne doivent pas remplacer l'appréciation clinique de l'utilisateur. En cas d'hypercoagulabilité du sang du patient, l'utilisateur peut être amené à augmenter la dose d'anticoagulant pour prévenir la formation de caillots.

Les facteurs affectant le temps de traitement

Récupération de cellules	Le temps nécessaire au traitement du volume de sang dans un bol de sang recueilli dépend des facteurs suivants :
	 l'hématocrite du sang récupéré,
	le volume du bol,
	 le débit de la pompe de remplissage,
	 le volume de lavage,
	 le débit de la pompe de lavage,
	le débit de la pompe de vidange.
	Tous ces paramètres déterminent le temps global de traitement indépendamment du type de système de récupération sanguine. L'appareil Cell Saver Elite+ a été programmé en vue d'une optimisation de ce temps de traitement au cours de chaque procédure sans compromettre la qualité du produit final. Toute modification des paramètres de traitement préréglés doit faire l'objet d'une évaluation rigoureuse avant sa mise en œuvre.
	Alerte : l'opérateur est entièrement responsable de la sécurité des paramètres modifiés.
Séparation	Les durées typiques de traitement pour un seul cycle de séparation sur

Les durées typiques de traitement pour un seul cycle de séparation sur l'appareil Cell Saver Elite+ sont de 7-25 minutes. Pendant cette période, environ 225 à 900 ml de sang total seront traités et donneront 20 à 40 ml de plasma riche en plaquettes et 50 à 600 ml de plasma pauvre en plaquettes. Les rendements en plaquettes sont généralement 3-7 fois plus élevés que le sang total en entrée.

La durée et les résultats réels peuvent varier en fonction de la taille du bol, des paramètres du protocole, de l'hématocrite du sang entrant et de la prénumération plaquettaire du sang entrant.

Chapitre 5

Fonctionnement général : Récupération de cellules

Préparation de l'appareil Cell Saver Elite+	76
Branchement à l'alimentation	76
Positionnement de l'appareil	76
Dépliage de la poche à déchets présentant des risques biologiques.	77
Procédure de mise en marche	78
Installation des kits à usage unique de récupération des cellules	79
Inspection des kits à usage unique	79
Installation de Collect First	79
Installation du kit de traitement	81
Raccordement du réservoir	85
Mise en place du sérum physiologique	85
Inspection de l'installation	86
Déroulement de la procédure de récupération péropératoire	
des cellules	87
Démarrage d'une procédure	87
Vue d'ensemble de la procédure	87
Fonctions supplémentaires	88
Traitement d'un bol partiel	90
Surveillance de la poche à déchets	90
Modification des kits de traitement en cours de procédure	91
Modification de la taille de bol en cours de procédure	91
Fin d'une procédure	92
Fonctions supplémentaires	93
Déroulement de la procédure de récupération des cellules	
postopératoire	95
Kit post-opératoire	96
Installation du kit post-opératoire après usage péropératoire	96
Transport du patient	97
Installation du kit post-opératoire pour un usage post-opératoire	
uniquement	99

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Préparation de l'appareil Cell Saver Elite+

Branchement à l'alimentation

Avant de mettre l'appareil sous tension, s'assurer qu'il est branché à une prise reliée à la terre.

Un cordon d'alimentation est fourni avec l'appareil. Ne pas le remplacer par un substitut. Si nécessaire, contacter le représentant local d'Haemonetics pour un remplacement. Toujours s'assurer que le cordon d'alimentation est connecté à une source d'alimentation correctement reliée à la terre.



Avertissement : La continuité de la mise à la terre ne peut être atteinte que lorsque l'appareil est raccordé à une prise correctement mise à la terre.



Remarque : Le Cell Saver Elite+ est classé comme un appareil IPX1 de type CF et de classe I à fonctionnement continu, tel que défini par les normes CEI/EN 60601 sur les équipements électriques médicaux.

Positionnement de l'appareil

Pour positionner l'appareil pour une procédure :

- 1. Déployer chaque potence de perfusion à la hauteur souhaitée.
- 2. Retirer l'écran tactile du panneau arrière de la machine.
- 3. Monter l'écran tactile sur la potence de perfusion gauche et régler l'affichage à l'angle de vision optimal.
- 4. Faire pivoter la balance du réservoir sur la potence de perfusion de droite pour qu'elle soit dans la direction souhaitée.

- 1. Potences de perfusion
- 2. Écran tactile
- 3. Peson du réservoir
- Bras de maintien de la tête de la centrifugeuse, couvercle du module de valve et platine de la pompe



Figure 33, Appareil positionné pour l'installation du kit à usage unique

Dépliage de la poche à déchets présentant des risques biologiques

Une fois le dispositif correctement positionné, observer la procédure cidessous pour installer la poche à déchets présentant des risques biologiques :

- 1. Si la poche à déchets présentant des risques biologiques est rangée dans le plateau figurant sous l'appareil, la retirer de ce plateau.
- 2. Déplier la poche et s'assurer qu'elle est connectée au tube de vidange rattaché à la partie inférieure de l'appareil.
- 3. S'assurer que la tubulure n'est ni pliée ni tordue; laisser la poche et sa tubulure pendre du tube de vidange (voir la Figure 34).
- 4. Ouvrir le clamp à glissière et le laisser ouvert.



Attention : la poche à déchets présentant des risques biologiques doit pendre du plateau en permanence. Dans le cas d'un déversement de sang, mettre l'appareil hors tension et le débrancher de l'alimentation secteur reliée à la masse. Retirer et remplacer la poche uniquement en cas de contamination avec du sang ou du liquide. Voir la section « Remplacement de la poche à déchets présentant des risques biologiques » à la page 159.



Figure 34, Laisser la poche à déchets présentant des risques biologiques pendre du plateau

Procédure de mise en marche

Lorsqu'une procédure peut être démarrée :

- 1. S'assurer que le levier de la platine de la pompe est fermé et que le couvercle du module de valve et le bras de maintien de la tête de la centrifugeuse sont fermés et verrouillés.
- 2. Fermer le couvercle de l'appareil.
- 3. Appuyer sur l'interrupteur de marche situé sur le panneau arrière de l'appareil.

L'appareil effectue une série de tests d'autodiagnostic de mise en marche et affiche l'écran *Sélection du bol.*

Remarque : durant les tests d'autodiagnostic (POST) réalisés lors de la mise sous tension, l'appareil vérifie les fonctions de sécurité de celui-ci, ainsi que les couvercles des collecteurs, le bras de la centrifugeuse et la platine de la pompe. Pour éviter tout message d'événement, il est conseillé de fermer ces éléments lors de ces tests d'autodiagnostic. En cas d'affichage d'un message demandant à l'utilisateur de fermer un de ces éléments et qui ne peut pas être supprimé, fermer l'élément en question et redémarrer l'appareil.

Remarque : Lorsqu'il est mis sous tension, l'appareil utilise par défaut le groupe de paramètres de mode de démarrage déterminé sous l'écran Système (voir « Paramètres de l'appareil » à la page 46 pour plus d'informations). Pour sélectionner un groupe de paramètres différent, appuyer sur \equiv (**Menu**), appuyer sur **Paramètres** dans le menu déroulant et choisir le groupe de paramètres souhaité.

Installation des kits à usage unique de récupération des cellules

Inspection des kits à usage unique	Toujours inspecter les kits à usage unique quand ils sont retirés de l'emballage.
	 Lire les étiquettes apposées sur le kit à usage unique pour s'assurer que celui-ci convient pour la procédure en cours.
	 S'assurer que la tubulure ne comporte pas de coudures ou de vrilles susceptibles de perturber le débit de liquide.
	 Vérifier qu'aucun capuchon n'est manquant et que toutes les connexions sont fermées.
	 Vérifier l'absence d'anomalies ou de particules visibles à l'œil nu sur le dispositif à usage unique.
Installation de Collect First	Une configuration Collect First permet à l'utilisateur de recueillir du liquide dans le réservoir et de veiller, avant de fixer un kit de traitement, à ce que la quantité de sang écoulé à récupérer soit suffisante. Pour préparer le réservoir de collecte et la ligne d'aspiration et d'anticoagulation (A&A) :
	Installation du réservoir et d'une ligne de vide
	 Placer le réservoir dans le peson de façon à ce que les trois ports d'entrée filtrés soient face au support de la tubulure.
	Remarque : La balance du réservoir ne doit pas se trouver à plus de 183 cm (72 po.) du sol.
	2. Fermer le clamp à glissière de l'orifice de vidange du réservoir.
	 En cas d'utilisation de l'aspiration interne du Cell Saver Elite+, raccorder la ligne de vide filtrée à l'orifice de vide sur le panneau arrière de l'appareil et à l'orifice d'entrée de vide du réservoir.
	 Si l'aspiration externe est utilisée, connecter le vide externe à l'orifice d'entrée de vide du réservoir.
	Raccorder la ligne A&A et amorcer le réservoir
	 Ouvrir l'emballage de la ligne A&A selon une technique aseptique et faire passer la ligne enveloppée intérieure stérile dans le champ stérile.
	 Raccorder une pipette d'aspiration en plastique à la ligne A&A quand celle-ci se trouve dans le champ stérile, et rattacher l'autre extrémité à l'appareil.
	 Connecter la ligne A&A au réservoir et l'insérer dans le support de la tubulure.
	4 Applyor by Achieven pour activer l'appiration. En eas d'appiration

4. Appuyer sur **Aspiration** pour activer l'aspiration. En cas d'aspiration manuelle, régler l'aspiration à un niveau minimal acceptable (<200 mmHg).

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

- 1. Ligne de vide
- 2. Ligne A&A dans le
- support de la tubulure



Figure 35, Ligne de vide du réservoir et connexions A&A

- 5. Fermer le clamp à roulette de la ligne A&A.
- 6. Accrocher la poche de solution anticoagulante (AC) sur le pied à perfusion.
- 7. Vérifier que la poche comporte une étiquette indiquant qu'il s'agit d'une solution d'anticoagulant.

Remarque : la solution la plus commune d'anticoagulant est constituée de 30 000 unités d'héparine pour 1 l de sérum physiologique normal. Cette solution doit être administrée à un taux de 1:7 de sérum physiologique héparinisé par rapport au sang arrivant dans le réservoir en ajustant le clamp à roulette de la tubulure d'anticoagulant.

Une solution citratée peut également être utilisée comme solution anticoagulante. En général, une solution citratée est administrée à un taux compris entre 1:5 et 1:10 d'anticoagulant par rapport au sang. Les taux de chacun des anticoagulants doivent être réglés pour délivrer environ 15 ml d'anticoagulant pour chaque 100 ml de sang recueilli. Cela équivaut à environ 1 à 2 gouttes par seconde, en fonction du débit de recueil sanguin.

Ces recommandations concernant les solutions d'anticoagulant à utiliser sont données uniquement à titre indicatif et ne doivent pas remplacer l'appréciation clinique de l'utilisateur.

- 8. Insérer de manière aseptique l'extrémité à perforateur de la chambre de goutte-à-goutte dans la poche de solution AC.
- 9. Comprimer la chambre de goutte-à-goutte.
- 10. Rouvrir le clamp à roulette sur la ligne de goutte-à-goutte d'AC pour permettre le débit complet de la solution d'AC.
- 11. Laisser environ 150 ml de la solution d'AC s'écouler dans le réservoir de collecte pour amorcer de manière correcte le filtre/produit anti-mousse.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

12. Fermer le clamp à roulette jusqu'au début de la collecte dans le champ opératoire.

Alerte : avant le pompage du sang dans le faisceau et le bol, le sang doit être traité par anticoagulant de façon systémique ou au niveau d'un segment du circuit. En l'absence d'anticoagulation, le sang ou ses composants introduits dans l'ensemble tubulures/bol forme(nt) des caillots. La présence de caillots dans le produit sanguin final rend celui-ci inutilisable pour la retransfusion.

Installation du kit de traitement

Quand une récupération adéquate du sang écoulé s'est produite ou est attendue, préparer le kit de traitement pour l'installation :

Sélection de la taille du bol

- 1. Depuis l'écran *Sélection du bol*, scanner un kit de traitement à l'aide du lecteur de codes-barres en dessous de l'écran tactile ou sélectionner la touche du bol de taille appropriée sur l'écran tactile. L'écran *Traitement* s'affiche.
- 2. Déployer le support de baquet situé sur le côté droit du chariot.
- 3. Placer le baquet dans le support de sorte que le dessus du bol soit face à l'arrière de l'appareil.

Suspension de la poche de globules rouges

Pour installer la poche de globules rouges :

- 1. Retirer la poche de globules rouges et la tubulure du baquet et accrocher la poche sur les crochets supérieurs de la potence de perfusion de droite.
- 2. Fermer les deux petits clamps à cliquets.
- 3. S'assurer que les deux grands clamps à cliquets sur la ligne bleue sont ouverts et que la connexion twist-lock est verrouillée.
- 1. Poche à globules rouges
- 2. Grand clamp à cliquets
- 3. Petits clamps à cliquets



Figure 36, Poche à globules rouges

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Installation du faisceau de tubulure

Pour installer le faisceau de tubulure du kit de traitement :

- 1. Ouvrir le couvercle, le bras de maintien de la tête de la centrifugeuse, le couvercle du module de valve et la plaque de pompe.
- Soulever les composantes du kit à usage unique restants du baquet et les envelopper au-dessus de l'appareil avec la poche à déchets sur le côté gauche de l'appareil et le bol placé librement dans le puits de centrifugation.
- 3. Faire passer la tubulure de la pompe autour de la pompe.
- 4. Installer le collecteur de la tubulure sur le côté gauche du module de valve, en appuyant légèrement pour bien le mettre en place.
- 5. Insérer la tubulure dans le détecteur d'air.
- 6. Insérer la tubulure transparente et les lignes à codes de couleurs dans les rainures du module de valves.
- 7. Fermer la platine de la pompe.
- 8. Fermer et verrouiller le couvercle du module de valve.
- Tubulure dans le détecteur d'air
 Levier de la platine de la pompe
- 3. Platine de la pompe
- 4. Tubulure dans les
- canaux du module de valve



Figure 37, Faisceau de tubulure

Mise en place du bol

Pour installer le bol de centrifugation :

1. **Bol de 70 ml uniquement :** Insérer l'adaptateur du mandrin dans le puits de centrifugation.



Remarque : L'adaptateur du mandrin N'EST PAS jetable et il doit être conservé pour les procédures ultérieures.

- 2. S'assurer que l'orifice inférieur du bol est face au capteur de la tubulure de sortie.
- Installer le bol dans la centrifugeuse en appuyant avec précaution sur les épaulements du bol jusqu'à ce qu'il soit correctement en place dans le mandrin.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+



Figure 38, Insertion du bol dans le mandrin de la centrifugeuse

- 4. **Bol de 70 ml uniquement :** S'assurer que les lignes indicatrices rouges, présentes à l'intérieur de l'adaptateur du mandrin, sont visibles.
- 5. Positionner le bras de maintien de la tête autour du haut du bol.
- 6. Faire tourner le loquet du bras de maintien de la tête dans le sens horaire jusqu'à ce qu'il s'enclenche.
- 7. Faire tourner le bol pour s'assurer qu'il tourne librement.
- 1. Bras de maintien de la tête
- 2. Tubulure dans le capteur de la tubulure de sortie
- 3. Loquet du bras de maintien de la tête
- 4. Bol dans le mandrin de la centrifugeuse



Figure 39, Fermeture et verrouillage du bras de maintien de la tête

Remarque : un déclic se fait entendre lorsque le mécanisme de verrouillage est complètement enclenché.

Alerte : vérifier la perméabilité de l'orifice de sortie et de la tubulure de sortie avant de démarrer une procédure. Le clampage accidentel de l'orifice de sortie pourrait endommager le joint rotatif du bol. Voir la section « Prévention des restrictions de débit » à la page 68 pour de plus amples informations.

Installation de la tubulure du capteur de la tubulure de sortie

Pour installer la tubulure de la tubulure de sortie :

- 1. Insérer la tubulure de sortie dans la rainure du capteur de la tubulure de sortie.
- 2. S'assurer que la tubulure est complètement installée dans le capteur de la tubulure de sortie.

Suspension de la poche à déchets

Pour suspendre la poche à déchets :

- 1. Suspendre la poche à déchets aux broches situées sur le côté gauche de l'appareil.
- 2. Vérifier le bon raccordement de la poche à déchets à la tubulure de sortie.
- 3. Vérifier l'étanchéité de la fermeture de l'orifice de vidange de la poche à déchets.

Alerte : vérifier l'étanchéité de la fermeture de l'orifice de vidange de la poche à déchets. Si l'orifice de vidange n'est pas parfaitement étanche, les déchets pourraient malencontreusement s'échapper de la poche.

- 1. Raccord de tubulure de sortie
- 2. Broches pour poches à déchets
- 3. Orifice de vidange de la poche à déchets



Figure 40, Suspension de la poche à déchets

Raccordement du réservoir

- 1. Raccorder de manière aseptique la ligne rouge à l'orifice de vidange du réservoir.
- 2. Ouvrir le clamp à glissière de l'orifice de vidange du réservoir.
- 1. Réservoir
- Clamp à glissière de l'orifice de vidange du réservoir
- Raccord de ligne rouge
 Clamp à cliquet de la
- ligne rouge



Figure 41, Ligne rouge raccordée à l'orifice de vidange du réservoir



Attention : veiller à ce que le raccord de ligne rouge soit bien en place sur l'orifice de vidange du réservoir afin d'éviter une éventuelle déconnexion en cours de procédure.

Mise en place du sérum physiologique

Alerte : la solution de lavage doit être un sérum physiologique à 0,9 % stérile pour injection, USP. Aucune autre solution de lavage ne doit être utilisée pour éviter une hémolyse.

Pour installer le sérum physiologique :

- 1. Accrocher les poches de sérum physiologique sur la queue de cochon inférieure de la potence de perfusion de droite.
- 2. Fermer les clamps à cliquets sur les lignes jaunes.
- 3. Perforer les poches de sérum physiologique et déclamper les lignes.

- 1. Solution de sérum physiologique de lavage
- 2. Connecteur pour solution physiologique



Figure 42, Perforation des poches de sérum physiologique



Remarque : Le volume de sérum physiologique nécessaire au lavage dépend du volume du bol mis en place.

- Bol de 225 ml : 1 000 ml de sérum physiologique.
- Bol de 125 ml : 750 ml de sérum physiologique.
- Bol de 70 ml : 300 ml de sérum physiologique.

Inspection de l'installation

Toujours inspecter le kit à usage unique une fois l'installation terminée.

- 1. Inspecter visuellement tous les segments du dispositif à usage unique et vérifier l'absence de coudures, de boucles et de segments collabés.
- 2. Vérifier l'étanchéité de tous les raccords ainsi que la fermeture de tous les clamps.
- 3. Fermer le couvercle de l'appareil en veillant à ne clamper aucune tubulure accidentellement.

Déroulement de la procédure de récupération péropératoire des cellules

Remarque : seul un personnel dûment formé et qualifié est habilité à manipuler le dispositif.

Attention : ne pas laisser le dispositif sans surveillance. Le non-respect de cette consigne peut induire un risque biologique si l'une des poches de prélèvement (par exemple, la poche à déchets, la poche de GR ou le réservoir) déborde, ce qui pourrait entraîner une perte de sang récupérable. Il incombe au client de veiller à ce que les opérateurs du dispositif soient dûment formés à son utilisation.

La procédure de récupération des cellules traite le sang du réservoir par séries de cycles. Chaque cycle consiste en des phases de remplissage, de lavage et de vidange. Lorsque le paramètre Remplissage automatique est activé, les cycles se répètent automatiquement jusqu'à ce que le volume de liquide dans le réservoir au début du remplissage soit inférieur à la valeur prédéfinie du volume de démarrage.

Démarrage d'une procédure



Une fois le kit à usage unique correctement installé, appuyer sur **Commencer la procédure**. L'appareil se met en mode de veille et attend que le liquide entre dans le réservoir.

Attention : une coupure de courant ou autre dysfonctionnement pendant les cycles de remplissage et de lavage pourrait compromettre la qualité du sang. Le cas échéant, tester la valeur de l'hématocrite dans le sang et vérifier que les produits contaminants ont été éliminés afin de garantir la qualité du sang.



Attention : l'opérateur doit surveiller la quantité d'anticoagulant tout au long de la procédure pour s'assurer qu'elle reste acceptable.

Vue d'ensemble de la procédure

L'appareil démarre la **Phase de remplissage** lorsque le liquide du réservoir de recueil atteint un niveau prédéfini ou lorsque l'opérateur appuie sur la touche **Remplissage**. Durant la phase de remplissage, il pompe le liquide à partir du réservoir dans le bol de centrifugation.



Remarque : si le réservoir contient du liquide à traiter, mais que l'appareil n'a pas encore automatiquement basculé en mode de Remplissage, sélectionner la touche **Remplissage** sur l'affichage du Cell Saver Elite+.



Remarque : s'assurer que le taux d'héparine est correct, sans quoi le sang récupéré pourrait contenir de l'héparine résiduelle.

L'appareil démarre la **Phase de lavage** lorsque le bol reçoit la quantité de globules rouges appropriée ou lorsque l'opérateur appuie sur la touche **Lavage**. Durant la phase de lavage, il pompe la solution de sérum physiologique dans le bol de centrifugation. La solution de sérum physiologique circule dans l'épaisse couche de globules rouges, évacuant les composants cellulaires et autres solutions de déchets par la tubulure de sortie et dans la poche à déchets. Durant la phase de lavage, la touche de lavage s'agrandit pour indiquer le volume de lavage utilisé et le volume de lavage cible. Pour plus d'information sur la modification du volume de lavage cible du cycle de lavage en cours, voir « Touches de phases » à la page 39.



Attention : s'assurer que chaque bol à traiter est correctement rempli et contient un concentré de globules rouges avant le lavage, sinon le cycle de lavage pourrait être moins efficace et donner une valeur d'hématocrite moins importante que prévu.

L'appareil lance la **Phase de vidange** une fois que la phase de lavage est terminée ou lorsque l'utilisateur appuie sur **Vidange**. Durant la phase de vidange le dispositif arrête la centrifugeuse et pompe les globules rouges depuis le bol dans la poche de globules rouges. Afin de minimiser le nombre de globules rouges restant dans le bol à la fin de la phase de vidange, l'appareil commence cette phase à une vitesse supérieure et la réduit tout au long du cycle de vidange par incréments préprogrammés. Les paramètres par défaut sont spécifiés à la page 129. Si l'utilisateur modifie la vitesse à vide dans le groupe de paramètres, le dispositif conserve la nouvelle vitesse configurée au cours du cycle à vide.



Remarque : Le réglage manuel de la vitesse de la pompe désactive la régulation du pompage. Si l'utilisateur rétablit manuellement la vitesse par défaut de la pompe spécifiée dans le groupe de paramètres en cours, la régulation du pompage est réactivée.



Remarque : En cas de perte d'alimentation au niveau de l'appareil durant le cycle de vidange, appuyer sur **Vider** après avoir récupéré la procédure afin de veiller à ce que le bol soit complètement vidé.

En l'absence de sang supplémentaire à traiter, l'utilisateur doit mettre fin à la procédure. Voir la section « Fin d'une procédure » à la page 92.

Fonctions supplémentaires

Phase de concentration

S'il s'avère nécessaire de laver puis de retransfuser les cellules (quelles qu'elles soient) actuellement dans le bol et qu'il se trouve des globules rouges lavés dans la poche de globules rouges, l'opérateur pourra lancer une **Phase de Concentration** en appuyant sur la touche **Conc** de l'écran tactile.

Durant la phase de concentration, l'appareil transfère les globules rouges lavés de la poche de globules rouges dans le bol. Il démarre la phase de lavage une fois que le bol contient la quantité appropriée de globules rouges.

Si la quantité de globules rouges se trouvant dans la poche est insuffisante pour lancer une phase de lavage, l'utilisateur peut effectuer un lavage de bol partiel.

Phase de retour

S'il s'avère nécessaire de renvoyer le liquide contenu dans le bol vers le réservoir de recueil ou vers le circuit extracorporel non relié au patient, l'utilisateur peut lancer une **phase de retour** en appuyant sur la touche **Retour** de l'écran tactile.

Durant la phase de retour, le dispositif pompe le liquide à partir du bol par la tubulure rouge et le renvoie vers le réservoir de recueil. La comptabilisation du volume est configurée en réglant le paramètre de protocole Comptabilisation du volume sur « Réservoir ». « Réservoir » est la configuration par défaut. Lorsque l'option « Réservoir » est choisie, le volume de retour dans la ligne rouge est déduit du volume traité.

Une fois le bol vidangé, l'appareil entame un autre cycle de traitement lorsque le liquide dans le réservoir atteint un niveau prédéfini.

Mode Urgence

Alerte : le mode d'urgence est conçu pour la vitesse de traitement, qui est décalée selon la qualité du produit sanguin final. Il est possible d'obtenir des résultats d'une qualité moindre par rapport à d'autres protocoles prédéfinis. Le recours au mode d'urgence est réservé aux situations impliquant un besoin urgent de sang, peu importe la concentration des globules rouges prélevés, la qualité du lavage, ou les deux. Il incombe à l'opérateur d'évaluer si les conditions d'utilisation de ce protocole sont réunies.



Alerte : des globules rouges peuvent être transférés dans la poche à déchets en mode d'urgence.



Remarque : En mode d'urgence, le capteur de la ligne rouge ne contrôle pas le déversement de globules rouges.



Remarque : Le mode d'urgence n'est disponible qu'avec les bols de 125 ml et 225 ml. Il n'est pas disponible avec le bol de 70 ml.

S'il s'avère nécessaire de traiter des cas de perte de sang importante durant une procédure, l'utilisateur peut lancer le **Mode d'urgence**. Le mode d'urgence est accessible durant les phases suivantes : remplissage, lavage, vidange, concentration et retour. Il n'est pas disponible en mode de veille ou d'arrêt. Pour lancer le mode d'urgence :

- 1. Appuyer sur Mode d'urgence.
- 2. Appuyer sur Marche pour confirmer.

En mode d'urgence, l'appareil traite le sang en continu à hautes vitesses pendant les phases de remplissage, de lavage et de vidange jusqu'à ce que le détecteur d'air capte de l'air pour la première fois pendant la phase de remplissage, ce qui indique que le réservoir est vide. L'appareil revient alors sur le groupe de paramètres précédent et se met en mode de veille.

Traitement d'un
bol partielS'il s'avère nécessaire de traiter le sang avant le recueil d'un bol complet,
l'utilisateur peut laver un bol partiel en lançant manuellement la phase
de lavage.

Le sang traité lors du lavage d'un bol partiel aura une valeur d'hématocrite inférieure à celle d'un sang traité lors du lavage d'un bol complet. Comme l'hématocrite du contenu du bol est inférieur, le bol contient davantage de surnageant Pour diluer cette quantité plus importante de surnageant, un bol partiel nécessite deux fois la quantité de solution physiologique normale.

Si l'utilisateur choisit de laver un bol partiel, l'appareil doublera automatiquement le volume de lavage, utilisera par défaut le volume de lavage ou offrira à l'utilisateur la possibilité de doubler le volume de lavage selon la configuration du paramètre Lavage du bol partiel. (Voir « Paramètres modifiables » à la page 129 pour de plus amples informations.)

Surveillance de la poche à déchets

Au cours de la procédure, l'appareil surveille la quantité de liquide recueilli dans la poche à déchets et alerte l'utilisateur qu'il faut changer ou vidanger la poche lorsqu'elle est presque pleine.

En vidant la poche à déchets, ne pas laisser le niveau du liquide dans la poche tomber en dessous du repère d'1 litre. Cela garantit qu'il y aura suffisamment d'air dans le système pour vider le bol. S'assurer que le bol est vide avant de remplacer la poche à déchets.



Attention : le contenu de la poche à déchets ne doit pas subir d'autre traitement et doit être correctement mis au rebut dans le respect de la PFN de l'hôpital.

Vidange de la poche à déchets

Vidanger le liquide de déchets dans un récipient vide pour le jeter.



Attention : sauf si le bol est <u>complètement</u> vide, conserver le niveau de fluide dans la poche à déchets au-dessus du repère de 1 litre de la poche. Cela empêche la perte d'air.

Changement de la poche à déchets

Pour éviter une perte d'air, ne remplacer la poche à déchets QUE si le bol est vide. Effectuer les étapes ci-dessous pour changer la poche à déchets :

- 1. Appuyer sur II (Pause) pour interrompre la procédure.
- 2. Retirer la poche à déchets pleine.
- 3. Installer une nouvelle poche à déchets.
- 4. Appuyer sur 🕨 (Lecture) pour reprendre la procédure.

Modification des kits de traitement en cours de procédure

Sauf spécification contraire en vue de résoudre un message d'événement, le couvercle du module de valve reste verrouillé pendant toute la durée de la procédure afin d'empêcher toute ouverture accidentelle et tout mélange des liquides contenus dans le kit de traitement. Si un changement de kit de traitement venait à s'avérer nécessaire en cours de procédure, procéder comme suit:

- 1. Appuyer sur II (Pause).
- 2. Appuyer sur Terminer la procédure. Un écran de confirmation s'affiche.
- 3. Appuyer sur **Terminer la procédure**, puis attendre que l'appareil vide le bol (s'il est plein) et qu'il purge la ligne bleue.
- 4. Une fois la ligne bleue complètement vidée, retirer le kit de traitement en cours de l'appareil.
- 5. Installer un nouveau kit de traitement en observant les instructions à partir de la page 81.
- 6. Une fois le nouveau kit de traitement installé, appuyer sur **Reprendre** la procédure.

Toutes les statistiques propres à la procédure sont conservées et l'aspiration peut se poursuivre pendant toute la durée du processus.

Modification de la taille de bol en cours de procédure

Si l'utilisateur a sélectionné un bol de taille incorrecte dans l'écran *Sélection du bol*, naviguer jusqu'à l'écran *Dossiers*, afficher le dossier de la procédure et modifier le kit de traitement sous l'onglet *Dispositifs à usage unique*, en suivant les instructions de la page 140.

Fin d'une procédure

Lorsqu'une procédure de récupération de cellules est terminée, l'utilisateur peut mettre fin à la procédure en appuyant sur **Terminer la procédure** lorsqu'elle est disponible. Une fois que l'utilisateur a confirmé qu'il souhaitait terminer la procédure, l'écran *Données* affiche les données de la procédure. Si l'appareil détecte la présence de liquide résiduel dans le bol, il vide le bol avant de marquer la procédure comme étant terminée. Si le liquide restant est constitué de cellules propres, l'appareil vide le bol par la ligne bleue ; sinon, il retourne le liquide au réservoir par la ligne rouge. L'appareil pompe alors une petite quantité d'air dans la tubulure bleue pour renvoyer tout le sang qui pourrait rester dans celle-ci vers la poche de globules rouges. Durant cette phase de vidage, un message « Purge de la ligne bleue » s'affiche dans la zone de messages. Le message « Procédure terminée » s'affiche une fois la ligne bleue complètement purgée. Retirer le kit à usage unique de l'appareil et le jeter selon les procédures d'exploitation locales standard pour les matériels biologiques dangereux.



Figure 43, Vue élargie du message « Procédure terminée »

Remarque : Pour commencer une nouvelle procédure, l'appareil doit d'abord être mis hors tension, puis à nouveau sous tension.

Remarque : Si l'utilisateur met l'appareil hors tension avant d'avoir complètement purgé la ligne bleue, le remettre sous tension, choisir de reprendre la procédure et appuyer sur **Terminer la procédure**. Cela a pour effet de purger tout le sang qui pourrait rester dans la ligne bleue vers la poche de globules rouges.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

i

Remarque : Si l'appareil est mis hors tension sans purger la ligne bleue puis est remis sous tension dans un délai de six heures avec un kit de traitement installé, il invite l'utilisateur à reprendre la procédure précédente ou à l'enregistrer et à en démarrer une nouvelle. Si l'utilisateur choisit de démarrer une nouvelle procédure, l'appareil marque la procédure précédente comme terminée et effectue un autotest. Si l'utilisateur choisit de continuer la procédure précédente, l'appareil lui demande de s'assurer que tous les dispositifs à usage unique et toutes les fonctions de sécurité sont en place.

Fonctions supplémentaires

Lorsque l'utilisateur met fin à une procédure, l'écran *Données* s'affiche avec les données relatives à la procédure en cours :



Figure 44, Exemple de dossier de procédure en cours

Sur le côté droit de l'écran figurent des actions supplémentaires pouvant être prises, notamment : l'exportation des données de procédure, l'historique des données de procédure antérieures, la modification des données de procédure et l'élimination de l'air. Pour plus d'informations sur les données de procédure, voir Chapitre 8, « Dossiers ».

Expulsion de l'air de la poche de retransfusion



Alerte : cette procédure peut entraîner la formation d'air résiduel dans la poche de globules rouges.

Pour purger tout excédent d'air présent dans la poche de globules rouges, appuyer sur **Retirer l'air**. Un message d'alerte jaune s'affiche.



Figure 45, Exemple de message d'alerte jaune

En suivant les messages sur l'écran,

- 1. Tenir la poche de globules rouges avec la ligne bleue orientée vers le haut.
- 2. Appuyer longuement sur **Pompe** pour retirer l'air de la poche de globules rouges. La pompe tourne tant que l'utilisateur appuie sur **Pompe**.
- 3. Relâcher **Pompe** pour arrêter la pompe.
- 4. Pour quitter l'écran Données, appuyer sur Terminé.

Reprise d'une procédure

Pour reprendre la procédure après avoir appuyé sur **Terminer la procédure**, l'utilisateur peut appuyer sur **Reprendre la procédure**. L'écran tactile revient à l'écran *Traitement* avec l'appareil en mode de veille. L'utilisateur peut alors choisir de continuer la procédure en appuyant sur l'une des touches de phases. Pour mettre à nouveau fin à la procédure, appuyer sur **Procédure terminée**.

Déroulement de la procédure de récupération des cellules postopératoire

Le traitement postopératoire est complètement automatique. L'appareil Cell Saver Elite+ produit l'aspiration dans le réservoir. L'appareil commence les cycles de traitement lorsqu'une quantité appropriée de sang s'accumule dans le réservoir. L'utilisateur a la possibilité d'ajouter un anticoagulant au sang de drainage postopératoire. L'aspiration postopératoire fournit un taux d'aspiration variable avec une valeur par défaut de 75 mmHg. L'utilisateur peut régler l'aspiration sur les niveaux suivants :

- 25 mmHg
- 50 mmHg
- 75 mmHg
- 100 mmHg
- Arrêt

L'aspiration post-opératoire est utilisée comme aide à l'aspiration périodique. L'aspiration se déroule au niveau d'aspiration sélectionné pendant 10 minutes, se met en repos pendant 1 minute, puis revient au niveau d'aspiration sélectionné pendant 10 autres minutes. Ce cycle se répète en continu au cours du fonctionnement post-opératoire.



Remarque : Sur l'appareil Cell Saver Elite+, les niveaux d'aspiration péropératoires ne sont pas destinés à être utilisés pour le drainage post-opératoire. Toute exposition à des niveaux d'aspiration supérieurs à 100 mmHg est à éviter.



Alerte : La fonction d'aspiration post-opératoire de l'appareil Cell Saver Elite+ n'est pas conçue pour être utilisée pour un drainage thoracique (médiastinal ou pleural).

L'appareil conserve les données de la procédure quand il est mis hors tension pour le transport de la salle d'opération à l'unité de soins post-anesthésie (USPA). Lorsque l'appareil est remis sous tension, il demande à l'utilisateur de choisir soit de continuer la procédure en cours, soit de mettre fin à la procédure et d'en commencer une nouvelle.

Kit postopératoire

Le kit post-opératoire est utilisé après l'opération pour recueillir le sang de la tubulure de drain de la plaie placée dans la plaie quand le patient est en salle d'opération.

- Raccordement du réservoir
- 2. Raccord de connexion
- 3. Ligne post-opératoire
- Adaptateur de réservoir « Metec »
- 5. Orifice d'anticoagulant
- 6. Raccords pour drains

d'opération.

Figure 46, Exemple de kit post-opératoire

Installation du kit postopératoire après usage péropératoire

Préparation de l'appareil et du dispositif à usage unique

Remarque : Pour l'aspiration post-opératoire, utiliser les niveaux d'aspiration post-opératoires internes de Cell Saver Elite+ ou une aspiration murale régulée à des niveaux d'aspiration post-opératoire adéquats.

Attention : Ne pas activer l'aspiration postopératoire tant que la tubulure du drain n'est pas en place et la plaie fermée. Le vide du système post-opératoire n'est pas suffisant pour générer une aspiration sur une ligne ouverte.

- 1. Ouvrir le kit postopératoire selon une méthode aseptique.
- 2. Faire passer le contenu dans le champ stérile.
- 3. Fermer les clamps des raccords de drain du kit post-opératoire.
- 4. S'assurer que toutes les connexions twist-lock sont verrouillées.
- 5. Fixer les différents connecteurs de drainage du kit post-opératoire aux drains du patient.
- 6. Faire passer l'extrémité du kit post-opératoire portant le capuchon hors du champ stérile pour la raccorder au réservoir.

Remarque : Une telle connexion peut être réalisée une fois le patient et l'appareil présents au sein de l'unité de soins post-anesthésie (USPA). En cas d'utilisation d'un dispositif différent au sein de l'USPA, les données du patient collectées en salle d'opération ne seront pas transférées au deuxième dispositif.

7. Fermer le clamp à roulette de la poche d'anticoagulant sur la ligne A&A, puis couper l'aspiration en direction du réservoir.

Pour terminer l'installation, passer aux rubriques « Connexion au patient (sans anticoagulant) » ou « Connexion au patient (avec anticoagulant) ».

Connexion au patient (sans anticoagulant)

Pour continuer l'installation du kit post-opératoire sans anticoagulant :

- 1. Débrancher la ligne A&A du réservoir et jeter la ligne A&A ainsi que la poche d'anticoagulant selon les procédures d'exploitation locales standard pour les matériels biologiques dangereux.
- 2. Raccorder le kit post-opératoire à l'un des trois orifices d'entrée filtrés du réservoir.
- 3. Ouvrir les clamps de drainage en direction du patient.

Connexion au patient (avec anticoagulant)

Pour continuer l'installation du kit post-opératoire avec de l'anticoagulant :

- 1. Débrancher la ligne A&A du réservoir et la jeter selon les procédures d'exploitation locales standard pour les matériels biologiques dangereux.
- 2. Raccorder la poche d'anticoagulant à un kit d'administration, puis le kit d'administration à l'orifice d'anticoagulant du kit post-opératoire.
- 3. Raccorder le kit post-opératoire à l'un des trois orifices d'entrée filtrés du réservoir.
- 4. Ouvrir les clamps de drainage en direction du patient.

Remarque : Pour l'aspiration post-opératoire, utiliser les niveaux d'aspiration post-opératoires internes de Cell Saver Elite+ ou une aspiration murale régulée à des niveaux d'aspiration post-opératoire adéquats.

Attention : Ne pas activer l'aspiration postopératoire tant que la tubulure du drain n'est pas en place et la plaie fermée. Le vide du système post-opératoire n'est pas suffisant pour générer une aspiration sur une ligne ouverte.

- 5. Amorcer le kit post-opératoire avec une solution anticoagulante.
- Raccorder l'extrémité du kit post-opératoire (l'extrémité opposée aux connecteurs de drainage) à l'un des trois orifices d'entrée filtrés du réservoir.



Remarque : En cas d'utilisation de l'adaptateur de drainage AD720, laisser la ligne A&A sur le réservoir et la fixer à l'adaptateur.

Transport du patient

Lorsque l'appareil est prêt à être transporté vers l'unité de soins postanesthésie (USPA) :

Sans ligne post-opératoire traitée par anticoagulant

- 1. Clamper la ligne de vide entre le filtre hydrophobe et le dispositif, puis le débrancher de l'appareil.
- 2. Couper l'aspiration au niveau de l'appareil.
- 3. Mettre l'appareil hors tension et le déconnecter de l'alimentation.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC



Remarque : Ne pas appuyer sur Terminer la procédure.

- 4. Abaisser les pieds à perfusion autant que possible.
- 5. Transporter l'appareil (si nécessaire), le patient, le réservoir et la tubulure.

À l'arrivée

- Relever la potence de perfusion de façon à la mettre en position de fonctionnement et s'assurer que la hauteur du réservoir ne dépasse pas 90 cm (35,5 po.).
- 2. Raccorder la ligne de vide à l'appareil et retirer le clamp.
- 3. Brancher l'appareil à l'alimentation et le mettre sous tension.
- 4. Appuyer sur Continuer la procédure.
- 5. Appuyer sur **Aspiration** sur l'écran tactile et sélectionner **Post-Op** dans la liste déroulante.
- 6. Spécifier le niveau d'aspiration correct (Niveau d'aspiration par défaut : 75 mmHg.)
- 7. S'assurer que le sang s'écoule vers le réservoir.

L'appareil est prêt à poursuivre le fonctionnement postopératoire et commence les cycles de traitement une fois qu'une quantité appropriée de sang s'est accumulée dans le réservoir.

Avec une ligne post-opératoire traitée par anticoagulant

- 1. Fermer le clamp à roulette de la poche d'anticoagulant.
- 2. Clamper la ligne de vide entre le filtre hydrophobe et le dispositif, puis le déconnecter de l'appareil.
- 3. Couper l'aspiration au niveau de l'appareil.
- 4. Mettre l'appareil hors tension et le déconnecter de l'alimentation.



- Remarque : Ne pas appuyer sur **Terminer la procédure**.
 - 5. Abaisser les pieds à perfusion autant que possible.
 - 6. Transporter l'appareil (si nécessaire), le patient, le réservoir et la tubulure.

À l'arrivée

- Relever la potence de perfusion de façon à la mettre en position de fonctionnement et s'assurer que la hauteur du réservoir ne dépasse pas 90 cm (35,5 po.).
- 2. S'assurer que la poche d'anticoagulant se trouve à peu près à la même hauteur que le réservoir.
- 3. Connecter la ligne de vide à l'appareil Cell Saver Elite+ et retirer le clamp.
- 4. Connecter l'appareil à l'alimentation et le mettre sous tension.
- 5. Appuyer sur Continuer la procédure.

- 6. Appuyer sur **Aspiration** sur l'écran tactile et sélectionner **Post-Op** dans la liste déroulante, ou connecter le réservoir à une prise d'aspiration murale régulée à des niveaux d'aspiration post-opératoires corrects.
- 7. Régler le niveau d'aspiration approprié. (Le niveau d'aspiration par défaut est de 75 mmHg.)
- 8. Ouvrir le clamp à roulette de la poche d'anticoagulant.
- 9. Ouvrir les clamps de drainage en direction du patient.
- 10. S'assurer que le sang et l'anticoagulant s'écoulent vers le réservoir.

L'appareil est prêt à poursuivre le fonctionnement postopératoire et commence les cycles de traitement une fois qu'une quantité appropriée de sang s'est accumulée dans le réservoir.

Si le réservoir n'a pas été utilisé dans un contexte péropératoire, observer la procédure ci-dessous pour amorcer le réservoir.

- 1. Ouvrir le kit postopératoire selon une méthode aseptique.
- 2. Faire passer le contenu dans le champ stérile.
- 3. Fermer les clamps des raccords de drain du kit post-opératoire.
- 4. S'assurer que toutes les connexions twist-lock sont verrouillées.
- 5. Fixer les différents connecteurs de drainage du kit post-opératoire aux drains du patient.
- 6. Faire passer l'extrémité du dispositif postopératoire portant le capuchon hors du champ stérile pour la raccorder au réservoir.

Remarque : Une telle connexion peut être réalisée une fois le patient et l'appareil présents au sein de l'unité de soins post-anesthésie (USPA). En cas d'utilisation d'un dispositif différent au sein de l'USPA, les données du patient collectées en salle d'opération ne seront pas transférées au deuxième dispositif.

- 7. Connecter la poche d'anticoagulant à un kit d'administration, puis le kit d'administration à l'orifice d'anticoagulant du kit post-opératoire.
- 8. Connecter le kit post-opératoire à l'un des trois orifices d'entrée filtrés du réservoir.
- 9. Mettre l'appareil sous tension, si ce n'est pas déjà le cas.
- 10. Appuyer sur **Aspiration** sur l'écran tactile et sélectionner **Post-Op** dans la liste déroulante, ou connecter le réservoir à une prise d'aspiration murale régulée à des niveaux d'aspiration post-opératoires corrects.
- 11. Régler le niveau d'aspiration approprié. (Le niveau d'aspiration par défaut est de 75 mmHg.)
- 12. Ouvrir le clamp du kit post-opératoire entre le réservoir et l'orifice d'anticoagulant.
- 13. Ouvrir le clamp à roulette du kit d'administration rattaché à la poche d'anticoagulant.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Installation du kit postopératoire pour un usage post-opératoire uniquement

- 14. Amorcer le réservoir avec environ 200 ml de solution d'anticoagulant.
- 15. Pour utiliser le kit post-op avec de l'anticoagulant, régler le débit de perfusion d'anticoagulant sur 1 à 2 gouttes par seconde. Sinon, fermer le clamp à roulette en direction de la poche d'anticoagulant.
- 16. Ouvrir les clamps de drainage une fois la plaie refermée.
- 17. Si un traitement est nécessaire, installer le kit de traitement. (Voir la section « Installation du kit de traitement » à la page 81.)

Chapitre 6

Fonctionnement général : Séparation (Séquestration)

Préparation de l'appareil Cell Saver Elite+	. 102
Branchement à l'alimentation	. 102
Positionnement de l'appareil	. 102
Dépliage de la poche à déchets présentant des risques biologiques.	. 103
Procédure de mise en marche	. 104
Installation des kits de séquestration	. 105
Inspection des kits à usage unique	. 105
Installation du réservoir et d'une ligne de vide	. 105
Installation du kit de traitement	. 105
Installation du faisceau d'adaptateurs de la poche de sang	. 109
Installation du faisceau de la poche de recueil	. 110
Inspection de l'installation	. 111
Déroulement d'une procédure de séquestration	. 112
Vue d'ensemble de la procédure	. 112
Traitement à partir de poches de sang	. 112
Démarrage d'une procédure	. 113
Collecte de PPP	. 115
Collecte de PRP	. 116
Vidange du bol	. 116
Concentration pendant la séquestration	. 117
Arrêt prématuré du protocole de séquestration	. 118
Passage à une procédure de Récupération de cellules	. 119
Fin du cycle de séquestration	. 120
Récupération du produit de fractionnement plasmatique	. 121
Retrait des kits de traitement et de séquestration	. 122

Préparation de l'appareil Cell Saver Elite+

Branchement à l'alimentation

Avant de mettre l'appareil sous tension, s'assurer qu'il est branché à une prise reliée à la terre.

Un cordon d'alimentation est fourni avec l'appareil. Ne pas le remplacer par un substitut. Si nécessaire, contacter le représentant local d'Haemonetics pour un remplacement. Toujours s'assurer que le cordon d'alimentation est connecté à une source d'alimentation correctement reliée à la terre.



Avertissement : La continuité de la mise à la terre ne peut être atteinte que lorsque l'appareil est raccordé à une prise correctement mise à la terre.



Remarque : Le Cell Saver Elite+ est classé comme un appareil IPX1 de type CF et de classe I à fonctionnement continu, tel que défini par les normes CEI/EN 60601 sur les équipements électriques médicaux.

Positionnement de l'appareil

Pour positionner l'appareil pour une procédure :

- 1. Déployer chaque potence de perfusion à la hauteur souhaitée.
- 2. Retirer l'écran tactile du panneau arrière de l'appareil.
- 3. Monter l'écran tactile sur la potence de perfusion gauche et régler l'affichage à l'angle de vision optimal.
- 4. Faire pivoter la balance du réservoir sur la potence de perfusion de droite pour qu'elle soit dans la direction souhaitée.

- 1. Potences de perfusion
- 2. Écran tactile
- 3. Balance du réservoir
- Bras de maintien de la tête de la centrifugeuse, couvercle du module de valve et platine de la pompe



Figure 47, Appareil positionné pour l'installation du kit à usage unique

Dépliage de la poche à déchets présentant des risques biologiques

Une fois l'appareil correctement positionné, observer la procédure ci-dessous pour installer la poche à déchets présentant des risques biologiques :

- 1. Si la poche à déchets présentant des risques biologiques est rangée dans le plateau figurant sous l'appareil, la retirer de ce plateau.
- 2. Déplier la poche et s'assurer qu'elle est connectée au tube de vidange rattaché à la partie inférieure de l'appareil.
- 3. S'assurer que la tubulure n'est ni pliée ni tordue; laisser la poche et sa tubulure pendre du tube de vidange (voir la Figure 48).
- 4. Ouvrir le clamp à glissière et le laisser ouvert.



Attention : la poche à déchets présentant des risques biologiques doit pendre du plateau en permanence. Dans le cas d'un déversement de sang, mettre l'appareil hors tension et le débrancher de l'alimentation secteur reliée à la masse. Retirer et remplacer la poche uniquement en cas de contamination avec du sang ou du liquide. Voir la section « Remplacement de la poche à déchets présentant des risques biologiques » à la page 159.



Figure 48, Laisser la poche à déchets présentant des risques biologiques pendre du plateau

Procédure de mise en marche

Lorsqu'une procédure peut être démarrée :

- 1. S'assurer que le levier de la platine de la pompe est fermé et que le couvercle du module de valve et le bras de maintien de la tête de la centrifugeuse sont fermés et verrouillés.
- 2. Fermer le couvercle de l'appareil.
- 3. Appuyer sur l'interrupteur de marche situé sur le panneau arrière de l'appareil.

L'appareil effectue une série de tests d'autodiagnostic de mise en marche et affiche l'écran *Sélection du bol*.

Remarque : Durant les tests d'autodiagnostic (POST) réalisés lors de la mise sous tension, l'appareil vérifie les fonctions de sécurité de celui-ci, ainsi que les couvercles des collecteurs, le bras de la centrifugeuse et la platine de la pompe. Pour éviter tout message d'événement, il est conseillé de fermer ces éléments lors de ces tests d'autodiagnostic. En cas d'affichage d'un message demandant à l'utilisateur de fermer un de ces éléments et qui ne peut pas être supprimé, fermer l'élément en question et redémarrer l'appareil.

 \mathbf{i}

Remarque : Lorsqu'il est mis sous tension, l'appareil utilise par défaut le groupe de paramètres de mode de démarrage déterminé sous l'écran Système (voir « Paramètres de l'appareil » à la page 46 pour plus d'informations). Pour sélectionner un groupe de paramètres différent, appuyer sur = (Menu), appuyer sur Paramètres dans le menu déroulant et choisir le groupe de paramètres souhaité.

Installation des kits de séquestration

Inspection des kits à usage unique	Toujours inspecter les kits à usage unique quand ils sont retirés de l'emballage.
	 Lire les étiquettes apposées sur le kit à usage unique pour s'assurer que celui-ci convient pour la procédure en cours.
	 S'assurer que la tubulure ne comporte pas de coudures ou de vrilles susceptibles de perturber le débit de liquide.
	 Vérifier qu'aucun capuchon n'est manquant et que toutes les connexions sont fermées.
	 Vérifier l'absence d'anomalies ou de particules visibles à l'œil nu sur le dispositif à usage unique.
Installation du réservoir et d'une ligne de vide	Le protocole de séquestration n'est disponible qu'avant le démarrage de la première phase de Remplissage pendant la procédure de Récupération des cellules.
	Pour préparer le protocole de séquestration, installer le réservoir et la ligne de vide :
	 Placer le réservoir dans le peson de façon à ce que les trois orifices d'entrée filtrés soient face au support de la tubulure.
	Remarque : La balance du réservoir ne doit pas se trouver à plus de 183 cm (72 po.) du sol.
	 Fermer le clamp à glissière de l'orifice de vidange du réservoir. Ne pas installer la ligne A&A à ce stade. Laisser l'orifice bouché jusqu'à ce qu'il soit prêt à l'emploi.
	 En cas d'utilisation de l'aspiration interne du Cell Saver Elite+, raccorder la ligne de vide filtrée à l'orifice de vide sur le panneau arrière de l'appareil et à l'orifice d'entrée de vide du réservoir.
	 Si l'aspiration externe est utilisée, connecter le vide externe à l'orifice d'entrée de vide du réservoir.
Installation du kit de traitement	Sélection de la taille du bol
	 Si le protocole de séquestration n'a pas encore été sélectionné, appuyer sur ≡ (Menu) et choisir Séquestration dans la liste déroulante. L'appareil affiche l'écran Sélection du bol de séquestration.
	 Depuis l'écran Sélection du bol, scanner un kit de traitement à l'aide du lecteur de codes-barres en dessous de l'écran tactile ou sélectionner la touche du bol de taille appropriée sur l'écran tactile. L'écran Traitement s'affiche.
i	Remarque : La séquestration n'est pas disponible avec le kit de bol de 70 ml.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

- 3. Déployer le support de baquet situé sur le côté droit du chariot.
- 4. Placer le baquet dans le support de sorte que le dessus du bol soit face à l'arrière de l'appareil.

Suspension de la poche de globules rouges

Pour installer la poche de globules rouges :

- 1. Retirer la poche de globules rouges et la tubulure du baquet et suspendre la poche aux crochets situés en haut de la potence de perfusion de droite.
- 2. Fermer les deux petits clamps à cliquets.
- 3. S'assurer que les deux grands clamps à cliquets sur la ligne bleue sont ouverts et que la connexion twist-lock est verrouillée.



Figure 49, Poche à globules rouges

Installation du faisceau de tubulure

Pour installer le faisceau de tubulure du kit de traitement :

- 1. Ouvrir le couvercle, le bras de maintien de la tête de la centrifugeuse, le couvercle du module de valve et la plaque de pompe.
- 2. Soulever les composantes du kit à usage unique restants du baquet et les envelopper au-dessus de l'appareil avec la poche à déchets sur le côté gauche de l'appareil et le bol placé librement dans le puits de centrifugation.
- 3. Faire passer la tubulure de la pompe autour de la pompe.
- 4. Installer le collecteur de la tubulure sur le côté gauche du module de valve, en appuyant légèrement pour bien le mettre en place.
- 5. Insérer la tubulure dans le détecteur d'air.
- 6. Insérer la tubulure transparente et les lignes à codes de couleurs dans les rainures du module de valves.
- 7. Fermer la platine de la pompe.
- 8. Fermer et verrouiller le couvercle du module de valve.

- Poche à globules rouges
 Grand clamp à cliquets
- Petits clamps à cliquets
- 5. Fellis clamps a cliquels

- 1. Tubulure dans le détecteur d'air
- 2. Levier de la platine de la pompe
- 3. Platine de la pompe
- 4. Tubulure dans les canaux du module de valve



Figure 50, Faisceau de tubulure

Mise en place du bol

Pour installer le bol de centrifugation :

- 1. S'assurer que l'orifice inférieur du bol est face au capteur de la tubulure de sortie.
- 2. Installer le bol dans la centrifugeuse en appuyant avec précaution sur les épaulements du bol jusqu'à ce qu'il soit correctement en place dans le mandrin.



Figure 51, Insertion du bol dans le mandrin de la centrifugeuse

- 3. Positionner le bras de maintien de la tête autour du haut du bol.
- 4. Faire tourner le loquet du bras de maintien de la tête dans le sens horaire jusqu'à ce qu'il s'enclenche.
- 5. Faire tourner le bol pour s'assurer qu'il tourne librement.

- 1. Bras de maintien de la tête du disque
- 2. Tubulure dans le capteur de la tubulure de sortie
- Loquet du bras de maintien de la tête
- 4. Bol dans le mandrin de la centrifugeuse



Figure 52, Fermeture et verrouillage du bras de maintien de la tête



Remarque : un déclic se fait entendre lorsque le mécanisme de verrouillage est complètement enclenché.

Alerte : vérifier la perméabilité de l'orifice de sortie et de la tubulure de sortie avant de démarrer une procédure. Le clampage accidentel de l'orifice de sortie pourrait endommager le joint rotatif du bol. Voir la section « Prévention des restrictions de débit » à la page 68 pour de plus amples informations.

Installation de la tubulure du capteur de la tubulure de sortie

Pour installer la tubulure de la tubulure de sortie :

- 1. Insérer la tubulure de sortie dans la rainure du capteur de la tubulure de sortie.
- 2. S'assurer que la tubulure est complètement installée dans le capteur de la tubulure de sortie.

Suspension de la poche à déchets

Pour suspendre la poche à déchets :

- 1. Suspendre la poche à déchets aux broches situées sur le côté gauche de l'appareil.
- 2. Vérifier le bon raccordement de la poche à déchets à la tubulure de sortie.
- 3. Vérifier l'étanchéité de la fermeture de l'orifice de vidange de la poche à déchets.
- 1. Raccord de tubulure de sortie
- 2. Broches pour poches à déchets
- 3. Orifice de vidange de la poche à déchets



Figure 53, Suspension de la poche à déchets

Installation du faisceau d'adaptateurs de la poche de sang

Effectuer les étapes suivantes pour installer le kit d'adaptateurs de la poche de sang :

- 1. Fermer les clamps à cliquets des lignes jaunes de sérum physiologique du kit de traitement.
- 2. Connecter la ligne rouge du kit de traitement au raccord de la ligne rouge sur le kit d'adaptateurs.
- 3. Connecter le raccord de l'orifice de vidange du réservoir sur le kit d'adaptateurs à l'orifice de vidange du réservoir.



Remarque : si aucun réservoir ne doit être utilisé pour la Récupération de cellules suite à la procédure de séquestration, il n'est pas nécessaire de raccorder le faisceau d'adaptateurs à un réservoir. Dans ce cas, le clamp à glissière situé sur l'orifice qui serait relié au faisceau d'adaptateurs doit être fermé.

- 1. Raccord de l'orifice de vidange du réservoir
- 2. Raccord de ligne rouge
- 3. Ligne vers la poche de sang



Figure 54, Faisceau d'adaptateurs de poche de sang

- 4. Fermer les clamps des deux lignes de la poche de sang.
- 5. Suspendre la ou les poche(s) de sang sur l'un des crochets supérieurs de la potence de perfusion de droite.
- 6. Perforer la ou les poches de sang.
- 7. Ouvrir le clamp sur la ligne menant à la ou aux poches de sang.

Effectuer les étapes suivantes pour installer le faisceau de la poche de recueil :

- 1. Déconnecter la tubulure de la tubulure de sortie de la poche à déchets.
- 2. Brancher la tubulure de sortie au raccord de la tubulure de sortie sur le faisceau de la poche de recueil.
- 3. Fermer la poche à déchets à l'aide du capuchon retiré du faisceau de la poche de recueil.
- 4. Suspendre une poche de recueil sur l'une des broches de poches à déchets.
- 5. Suspendre l'autre poche de recueil sur une autre broche de poche à déchets.
- 6. Suspendre la poche à air sur la broche de poche à déchets restante.
- 7. Fermer les clamps à cliquets rouges sur les poches de recueil.
- 8. S'assurer que les clamps à cliquets blancs sont ouverts.

Installation du faisceau de la poche de recueil

- 1. Raccord de la tubulure de sortie
- 2. Clamps à cliquets
- blancs, bleus et jaunes
- 3. Clamps à cliquets verts
- 4. Poches de recueil
- 5. Poche à air



Figure 55, Faisceau d'adaptateurs de poche de sang

Inspection de l'installation

Toujours inspecter le kit à usage unique une fois l'installation terminée.

- 1. Inspecter visuellement tous les segments du dispositif à usage unique et vérifier l'absence de coudures, de boucles et de segments collabés.
- 2. Vérifier l'étanchéité de tous les raccords ainsi que la fermeture de tous les clamps.
- 3. Fermer le couvercle de l'appareil en veillant à ne clamper aucune tubulure accidentellement.

Déroulement d'une procédure de séquestration

Vue d'ensemble de la procédure

Pendant la procédure de séquestration l'appareil sépare le sang en plasma pauvre en plaquettes (PPP), en plasma riche en plaquettes (PRP) et en globules rouges.

Avant de commencer la séquestration, recueillir le sang dans des poches contenant une solution d'anticoagulant. Lors de la séquestration, l'appareil traite le sang par série de cycles. Chaque cycle consiste en une phase de remplissage et une phase de vidange. Pendant la phase de remplissage, le bol se remplit de sang total, puis recueille le PPP et le PRP dans les poches de recueil. L'appareil affiche au cours de la procédure des invites instruisant l'utilisateur d'ouvrir et de fermer les clamps au bon moment.

La procédure de séquestration est généralement effectuée juste après l'induction de l'anesthésie, mais avant l'intervention chirurgicale et n'est disponible que quand l'appareil est d'abord mis sous tension et avant le début de la première phase de remplissage dans la procédure de récupération des cellules. L'aspiration peut être activée pendant le déroulement de la séquestration si l'utilisateur veut commencer la collecte de liquide à partir du champ opératoire.

Le système est d'abord mis en place avec un kit de traitement standard. Un kit de séquestration est ensuite raccordé au kit de traitement selon les descriptions présentées dans ce chapitre.

Avant la mise en œuvre d'un protocole de séquestration à l'aide de l'appareil Cell Saver Elite+, l'utilisateur doit avoir pris connaissance du mode d'emploi ainsi que des différentes mesures de précaution et mises en garde concernant cet appareil, en plus de celles qui concernent la procédure de séquestration et sont présentées ci-après.



Remarque : l'utilisateur peut activer l'aspiration intégrée et commencer la collecte de liquide dans le réservoir tandis que la séquestration est en cours.

Traitement à partir de poches de sang

Alerte : prélever et traiter une seule unité de sang pour chaque procédure.

Préalablement à la procédure de séquestration, recueillir du sang total chez le patient au moyen d'une canule artérielle ou intraveineuse courte dans des poches contenant une solution d'anticoagulant.

Alerte : ne pas utiliser d'anticoagulant en quantité excessive dans le sang prélevé. Le protocole de séquestration ne présente pas de cycle de lavage permettant d'éliminer l'excédent d'anticoagulant. En cas d'anticoagulation excessive, une partie de l'anticoagulant sera retransfusée au patient.

Démarrage d'une procédure

Une fois le kit à usage unique correctement installé sur l'appareil, observer la procédure ci-dessous pour transférer du sang dans le bol depuis la poche de sang :

- 1. Appuyer sur **Commencer la procédure** pour débuter la séquestration. L'appareil se met en veille.
- 2. Appuyer sur Remplir.

L'appareil affiche au cours de la procédure des invites instruisant l'utilisateur d'ouvrir et de fermer au bon moment les clamps blancs, bleus et jaunes du faisceau de poches de recueil. Les clamps à ouvrir et à fermer dépendent du choix de l'utilisateur dans les paramètres du protocole de recueillir le plasma pauvre en plaquettes ou de le renvoyer dans la poche de globules rouges.



Remarque : les clamps blancs, bleus et jeunes ne doivent jamais être en position fermée en même temps.

A

Remarque : les invites ci-dessous correspondent aux paramètres par défaut d'Haemonetics et peuvent apparaître différemment en cas d'utilisation d'autres paramètres.

- 3. Vérifier que les clamps à cliquets rouges sur les poches de recueil sont fermés.
- 4. En suivant les messages sur l'écran,
 - a. Ouvrir le clamp de la ligne d'air blanche et fermer les clamps de la ligne jaune de PPP et de la ligne bleue de PPP lors des invites.
 - b. Agiter la poche de sang.
 - c. Appuyer sur **Continuer** pour commencer la phase de remplissage. La pompe commence à aspirer le sang. Au cours du remplissage du bol, une couche inférieure constituée par le plasma devient visible avec ensuite une couche intermédiaire blanche (plaquettes), puis la couche de globules rouges.



Figure 56, Exemple d'une invite de traitement de séquestration

5. Observer le remplissage du bol de centrifugation et laisser l'air du kit de traitement s'écouler vers la poche d'air ou la poche de recueil de PPP.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Collecte de PPP

L'appareil affiche un autre ensemble d'invites lorsque le plasma atteint le capteur de la tubulure de sortie.

- 1. Fermer le clamp de la ligne blanche d'air et ouvrir le clamp de la ligne jaune de PPP.
- 2. Appuyer sur Continuer pour commencer à recueillir le PPP.



Figure 57, Exemple d'une invite de traitement de séquestration

Le plasma doit s'évacuer vers la poche de PPP à un débit constant jusqu'à ce que la couche blanche (constituée de plaquettes et de leucocytes) située immédiatement au-dessous de la couche de globules rouges atteigne l'épaulement du bol.

Collecte de PRP

L'appareil affiche un autre ensemble d'invites lorsque la couche leucocytaire blanche commence à sortir du bol.

- 1. Ouvrir le clamp de la ligne bleue de PRP et fermer le clamp de la ligne jaune de PPP.
- 2. Appuyer sur Continuer pour commencer à recueillir le PRP.



Figure 58, Exemple d'une invite de traitement de séquestration

La couche leucocytaire blanche doit s'écouler dans la poche de PRP jusqu'à ce que l'écoulement de la tubulure de sortie provenant du bol présente une coloration rouge clair (traduisant la présence de globules rouges).

Vidange du bol L'appareil affiche un autre ensemble d'invites lorsque le capteur de la tubulure de sortie détecte des globules rouges.

- 1. Ouvrir le clamp de la ligne blanche d'air et fermer le clamp de la ligne bleue de PRP.
- 2. Appuyer sur **Continuer** pour commencer la phase de vidange.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+



Figure 59, Exemple d'une invite de traitement de séquestration

L'appareil pompe les globules rouges présents dans le bol vers la poche de globules rouges. L'air de la poche d'air est aspiré dans le bol pour remplacer le liquide. Les pompes s'arrêtent quand le bol est vide.



Remarque : en cas de coupure de l'alimentation de l'appareil pendant le cycle de vidange, ne pas toucher le loquet du couvercle de valve pendant la reprise de la procédure. En cas d'ouverture du loquet du couvercle de valve, veiller à ce qu'il soit complètement fermé avant de reprendre la procédure.

Concentration pendant la séquestration

Si, durant la phase de remplissage, une poche de sang vide est détectée et que des globules rouges d'un cycle précédent sont toujours présents dans la poche de globules rouges, un message d'événement proposant les trois options suivantes s'affiche:

- 1. Continuer avec la poche à sang.
- 2. Continuer avec la poche de GR.
- 3. Cycle final.

Si l'utilisateur sélectionne l'option **Continuer avec la poche de globules rouges**, le système concentrera ou extraira les globules rouges traités au préalable de sorte à les faire passer de la poche de globules rouges au bol, et diriger le PPP et le PRP vers leurs poches de recueil respectives. L'appareil affichera un message indiquant la position correcte des clamps.

Arrêt prématuré du protocole de séquestration

L'utilisateur peut choisir de mettre fin prématurément à la procédure de séquestration. Effectuer les étapes suivantes pour terminer prématurément la procédure :

- 1. Appuyer sur **II** (**Pause**) pour interrompre la procédure.
- 2. Appuyer sur Terminer la procédure. Une invite s'affiche sur l'écran.
- 3. Toucher **Terminer la procédure** pour terminer la procédure en cours ou **Reprendre la procédure** pour la reprendre.



Figure 60, Arrêt prématuré de la séquestration

Passage à une procédure de Récupération de cellules

Il est aussi possible de choisir d'arrêter prématurément à la procédure de séquestration et de passer à une procédure de récupération de cellules. Pour ce faire, procéder comme suit :

- 1. Appuyer sur ≡ (Menu) et sélectionner Récupération de cellules dans la liste déroulante. L'appareil affiche un message de confirmation.
- 2. Appuyer sur **Continuer** pour passer à la récupération de cellules. L'appareil affiche un message :

	LIR Aspiration	on	Paramètres Haemonetics	actifs Défaut
♦	Action	de l'opérate	ur requise	
Explication :	Le dispositif de trait récupération des ce	tement doit être j ellules.	préparé avant de c	ontinuer la
Mesure corrective :	 Retirer le PPP, I reconnecter la p Fermer les cram crampon du rése Ouvrir le clamp Sélectionner Ré récupération de: OU Sélectionner Sé 	e PRP et le racco oche à déchets. opons sur les poc ervoir. de la ligne de Na cupération des s cellules. questration pou	ordement de poche ches de sang et ou ICI. cellules pour cont ir revenir à la séque	e à air, puis vrir le inuer la estration.
		Séquestration	Récupération de cellules	Terminer la procédure

Figure 61, Passage à la récupération de cellules

- 3. Passer à un kit de traitement pour la récupération de cellules en observant les instructions affichées à l'écran.
 - a. Déconnecter le faisceau de la poche de recueil de la tubulure de sortie.
 - b. Boucher la ligne de la poche de recueil pour éviter les fuites.
 - c. Connecter la tubulure de la tubulure de sortie à la poche à déchets.
 - d. Fermer les clamps de la ligne de la poche de sang.
 - e. Retirer la partie supérieure du faisceau de la poche de sang à l'aide du connecteur twist-lock et boucher l'orifice avec les capuchons joints.
 - f. Ouvrir le clamp de la ligne de sérum physiologique.
 - g. Ouvrir le clamp de l'orifice de vidange du réservoir.
 - h. Vérifier que le clamp à glissière situé sur le faisceau de la poche de sang est ouvert.
 - i. Appuyer sur **Récupération des cellules** pour passer à la récupération de cellules.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Fin du cycle de séquestration

À la fin de chaque cycle de séquestration, l'appareil affiche une invite adressée à l'utilisateur pour qu'il décide entre plusieurs options : séparer une autre unité à partir de la poche de sang, préparer une procédure de récupération des cellules ou mettre fin à la procédure.



Figure 62, Message de cycle de séquestration terminé

Pour terminer la procédure de séquestration :

- 1. Appuyer sur **Terminer la procédure**. Un message « Confirmer que la procédure est terminée » s'affiche.
- 2. Appuyer sur Terminer la procédure pour confirmer.

L'écran *Données* affiche les données de la procédure. Si l'appareil détecte la présence de liquide résiduel dans le bol, il vide le bol par la ligne bleue. L'appareil pompe alors une petite quantité d'air dans la tubulure bleue pour renvoyer tout le sang qui pourrait rester dans celle-ci vers la poche de globules rouges. Durant cette phase de vidage, un message « Purge de la ligne bleue » s'affiche dans la zone de messages. Le message « Procédure terminée » s'affiche une fois la ligne bleue complètement purgée.



Remarque : Haemonetics déconseille de reprendre une procédure de séquestration une fois celle-ci marquée comme étant terminée.



Remarque : Pour commencer une nouvelle procédure, l'appareil doit d'abord être mis hors tension, puis à nouveau sous tension. Remarque : Si l'utilisateur met l'appareil hors tension avant d'avoir complètement purgé la ligne bleue, le remettre sous tension, choisir de reprendre la procédure et appuyer sur **Terminer la procédure**. Cela a pour effet de rincer tout le sang qui pourrait rester dans la ligne bleue vers la poche de globules rouges.

Remarque : Si l'appareil est mis hors tension sans purger la ligne bleue puis est remis sous tension dans un délai de six heures avec un kit de traitement installé, il invite l'utilisateur à reprendre la procédure précédente ou à l'enregistrer et à en démarrer une nouvelle. Si l'utilisateur choisit de démarrer une nouvelle procédure, l'appareil marque la procédure précédente comme terminée et effectue un autotest. Si l'utilisateur choisit de continuer la procédure précédente, l'appareil lui demande de s'assurer que tous les dispositifs à usage unique et toutes les fonctions synchronisées sont en place.

Récupération du produit de fractionnement plasmatique

Après le dernier cycle de séquestration, déconnecter le produit de fractionnement plasmatique de la manière suivante :

- 1. Détacher les poches de recueil des broches et retourner les poches.
- 2. Ouvrir les clamps blancs, bleus et jaunes.
- 3. Tapoter les parois de la tubulure de sortie alimentant les poches de recueil pour détacher les plaquettes/le plasma y adhérant éventuellement.
- 4. Fermer le clamp vert sur les poches de recueil.
- 5. Fermer les clamps blancs, bleus et jaunes.
- 6. Étiqueter chaque poche de PPP/PRP en précisant au moins les données suivantes :
 - Nom et/ou numéro d'identification du patient
 - Numéro d'identification de l'hôpital
 - Date et heure du prélèvement
 - Volume du prélèvement
 - Nature et quantité de la solution d'anticoagulant utilisée
 - La nature du produit (plasma riche en plaquettes par exemple)
 - Pour une utilisation autologue uniquement
- 7. Débrancher les poches de recueil du raccord en Y.

Conserver la poche de PPP/PRP pour retransfusion sur prescription du médecin.

Appliquer les protocoles retenus par la banque du sang de l'établissement pour la conservation et la manipulation des produits plaquettaires.

Il est important de garder en mémoire que tout produit sanguin autologue a été recueilli pour traitement chez un patient qui n'aurait pas été nécessairement éligible pour donner son sang. C'est pourquoi tous les produits d'autotransfusion et de séquestration cellulaire doivent être étiquetés « Réservé à la transfusion autologue » sauf si le produit sanguin est conforme aux normes applicables aux dons du sang. Les produits d'autotransfusion doivent être conservés séparément et réservés uniquement à cet usage. Si le système Cell Saver Elite+ a été réglé en vue d'une autotransfusion, les globules rouges peuvent être restitués au réservoir de cardiotomie pour un éventuel lavage ultérieur.

Se référer aux normes en vigueur pour la date de péremption du sang stocké.

Retrait des kits de traitement et de séquestration

Si l'utilisateur choisit de mettre fin à la procédure sans effectuer une procédure de récupération de cellules, enlever les kits de séquestration et de traitement de l'appareil et les éliminer selon les procédures locales standard.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Chapitre 7

Paramètres du protocole

Présentation

L'écran *Paramètres* de Cell Saver Elite+ fournit une interface facile à utiliser pour modifier et enregistrer les paramètres du protocole. L'opérateur peut, à l'aide de l'écran *Paramètres*, pré-configurer plusieurs paramètres et les enregistrer en tant que groupe de paramètres. Pour modifier rapidement les paramètres en cours de procédure, il suffit ainsi d'appuyer sur **Paramètres actifs** et de sélectionner un autre groupe de paramètres dans le menu déroulant. L'appareil Cell Saver Elite+ peut stocker jusqu'à 30 groupes de paramètres uniques.

Pour accéder à l'écran Paramètres :

- 1. Appuyer sur = (Menu).
- 2. Sélectionner **Paramètres** dans la liste déroulante. L'écran *Paramètres* s'affiche.



Figure 63, Exemple d'écran Paramètres

Appuyer sur **Récupération de cellules** ou **Séquestration** pour accéder aux groupes de paramètres du protocole correspondant.

Utilisation des groupes de paramètres



Alerte : l'opérateur est entièrement responsable de la sécurité des paramètres modifiés.

À partir de l'écran *Paramètres*, il est possible d'effectuer les opérations suivantes:

- Affichage des paramètres d'un groupe de paramètres
- Créer un nouveau groupe de paramètres
- Modifier un groupe de paramètres
- Verrouillage d'un groupe de paramètres
- Appliquer un groupe de paramètres à la procédure en cours
- Supprimer un groupe de paramètres

Haemonetics configure chaque appareil avec un groupe de paramètres par défaut appelé Défaut Haemonetics et un groupe de paramètres spécialisés appelé Réduction des lipides. Ces groupes ne peuvent pas être modifiés.

Création d'un nouveau groupe de paramètres

Depuis l'écran *Paramètres*, observer la procédure ci-dessous pour créer un groupe de paramètres :

- 1. Appuyer sur **Récupération des cellules** ou **Séquestration** pour sélectionner un protocole.
- 2. Sélectionner Nouveau. Un clavier s'affiche.



3. Saisir un nom pour le nouveau groupe de paramètres.

Figure 64, Création d'un nouveau groupe de paramètres

- 4. Appuyer sur (Accepter). La liste des paramètres du nouveau groupe de paramètres s'affiche.
- 5. Définir les paramètres du nouveau groupe de paramètres, puis appuyer sur **Terminé**. Pour plus d'informations, voir « Modification d'un groupe de paramètres ».

Modification d'un groupe de paramètres

La liste des paramètres affiche les différents paramètres d'un groupe de paramètres. Observer la procédure ci-dessous pour modifier les paramètres d'un groupe de paramètres.

- 1. Sélectionner un groupe de paramètres à modifier.
- 2. Appuyer sur Afficher. La liste des paramètres s'affiche.
- 3. Appuyer sur un onglet pour sélectionner une taille de bol.
- 4. Sélectionner un paramètre à modifier dans la liste.
- Appuyer sur la flèche ▲ (vers le haut) ou ▼ (vers le bas) pour modifier la valeur de ce paramètre. Les paramètres dont la valeur ne correspond pas à la valeur par défaut suite à une modification seront marqués d'un point.
- 6. Pour réinitialiser un paramètre à sa valeur par défaut, sélectionner le paramètre et appuyer sur **Défaut**.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

- PRÊT Aspiration Paramètres actifs OFF Haemonetics Défaut Paramètres de la récupératoin de cellules NOUVEAU Tous les bols Bol de 125 ml Bol de 70 ml 800 Volume de démarrage du remplissage 400 Volume de reprise du remplissage Par défaut Débit de remplissage de la pompe 500 Volume de lavage minimum 1000 Débit de la pompe de lavage 450 Vidange intelligente Marche Débit de pompe en vidange Verrouillage Débit de pompe en vidage d'urgence Débit de pompe en remplissage d'urgence 800 Débit de pompe en lavage d'urgence 800 $\mathbf{\nabla}$ Terminé
- 7. Appuyer sur **Terminer** pour enregistrer les modifications et revenir à l'écran *Paramètres*.

Figure 65, Exemple de liste de paramètres

Remarque : Les modifications apportées seront enregistrées, même en cas de navigation vers un autre écran sans appuyer sur **Terminé**. Toutes les modifications seront appliquées immédiatement, à l'exception des paramètres de volume cible si le volume traité est supérieur au nouveau volume cible. Auquel cas, le nouveau volume cible ne prendra effet qu'au cycle suivant.



La modification du groupe de paramètres en cours remplacera tout ajustement manuel apporté.

Verrouillage d'un groupe de paramètres

Lors de la création ou de la modification d'un groupe de paramètres, celui-ci peut être verrouillé afin d'empêcher toute modification sans saisie préalable d'un mot de passe.

Pour verrouiller un groupe de paramètres :

- 1. Dans la liste de paramètres, appuyer sur Verrouiller. Un clavier s'affiche.
- 2. Saisir un mot de passe et appuyer sur 🗹 (Accepter).

Pour déverrouiller un groupe de paramètres :

- 1. Sélectionner le groupe Paramètres sous l'écran Paramètres.
- 2. Appuyer sur Afficher. La liste des paramètres s'affiche.
- 3. Appuyer sur Déverrouiller. Un clavier s'affiche.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

4. Saisir le mot de passe et appuyer sur 🗸 (Accepter).

Application d'un groupe de paramètres

Le groupe de paramètres en cours ne peut être modifié que depuis l'écran *Paramètres*. Effectuer les étapes suivantes pour appliquer un groupe de paramètres à la procédure en cours :

- 1. Appuyer sur Paramètres actifs. Une liste déroulante s'affiche.
- 2. Sélectionner un groupe de paramètres. Le nouveau groupe de paramètres est appliqué à la procédure en cours et s'affiche sur la touche **Paramètres actifs**.

Remarque : Toutes les modifications seront efficaces immédiatement, à l'exception des paramètres de volume cible si le volume traité est supérieur au nouveau volume cible. Auquel cas, le nouveau volume cible ne prendra effet qu'au cycle suivant.

Remarque : La modification du groupe de paramètres en cours écrasera tout ajustement manuel apporté.

Effectuer les étapes ci-dessous pour supprimer un groupe de paramètres :

Suppression d'un groupe de paramètres

- 1. Sélectionner le groupe de paramètres à supprimer.
- 2. Appuyer sur Supprimer.
- 3. Appuyer sur Confirmer.

Remarque : Les groupes de paramètres actifs, Défaut Haemonetics et Réduction des lipides ne peuvent pas être supprimés.

Paramètres modifiables



Alerte : l'opérateur est entièrement responsable de la sécurité des paramètres modifiés.

Paramètres par défaut

Le Tableau 9, « Paramètres par défaut » affiche les paramètres par défaut Haemonetics pour l'appareil Cell Saver Elite+ :

Tableau 9, Paramètres par défaut

Récupération de cellules						
Paramètre	Valeurs	Défaut				
Réduction des lipides	Marche/Arrêt	Arrêt				
Auto-remplissage	Marche/Arrêt	Marche				
Auto-Lavage	Marche/Arrêt/ Interroger/ Sauter	Marche				
Nettoyage de bol partiel	Interroger/ Simple/Double	Interroge				
Régulation de la pompe	Marche/Arrêt	Marche ^a				
Destination de vidange	Bleue/Rouge	Bleue				
Comptabilisation du volume ^b	Réservoir/ Circuit	Réservoir				
Cycle final	Marche/Arrêt	Arrêt				
Vidange intelligente	Marche/Arrêt	Marche				
Paramètre	Bol de 225 ml	Bol de 125 ml	Bol de 70 ml	Min	Max	Étape
Volume de démarrage du remplissage (ml)	800	800	400	200	3 000	100
Volume de reprise du remplissage (ml)	400	400	200	200	3 000	100
Débit de la pompe de remplissage ^c (ml/min)	500	225	100	25	1 000	25
Volume de lavage minimum (ml)	1 000	750	300	500 ^d	5 000	250 ^e
Débit de la pompe de lavage ^c (ml/min)	450	200	100	25	1 000	25
Débit de la pompe de vidange ^f (ml/min)	500/400/100	300/150/100	100	25	1 000	25
Débit de la pompe de remplissage d'urgence (ml/min)	800	400	Non disponible	25	1 000	25
Débit de la pompe de lavage d'urgence (ml/min)	800	400	Non disponible	25	1 000	25

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Tableau 9, Paramètres par défaut

Débit de la pompe	500/400/250	300/250/100	Non	25	1 000	25
de vidange d'urgence ^f			disponible			
(ml/mn)						

Séparation						
Paramètre	Valeurs	Défaut				
PPP retour de Plasma	Non/Oui	Non				
Lait PRP	Non/Oui	Non				
Paramètre	Bol de 225 ml	Bol de 125 ml	Bol de 70 ml	Min	Max	Étape
Débit de la pompe de remplissage (ml/min)	60	60	Non disponible	10	250	10
Vitesse de la centrifugeuse de remplissage (tr/min)	5 650	5 650	Non disponible	2 050	5 650	50
Débit de pompage du PRP (ml/min)	20	20	Non disponible	10	250	10
Vitesse de la centrifugeuse de collecte de PRP (tr/min)	2 450	2 450	Non disponible	2 050	5 650	50
Débit de la pompe de vidange ^f (ml/min)	500/400/100	300/150/100	Non disponible	25	1 000	25
Volume d'extension PRP (ml)	10	10	Non disponible	0	50	1
Volume de lait PRP (ml)	3	3	Non disponible	1	50	1
Temps de pause lait PRP (secondes)	10	10	Non disponible	1	30	1

a. La régulation de la pompe n'est pas applicable pour le bol de 70 mL.

b. Le paramètre de comptabilisation du volume n'est disponible que si la destination de vidange est réglée sur la ligne rouge.

- c. Si la régulation de la pompe est activée, l'appareil optimise la gualité du produit final en ajustant la vitesse de la pompe pendant la phase de remplissage de 150 à 500 ml/min (150-225 ml/min pour un bol de 125 ml), pendant la phase de lavage de 150-450 ml/min (150-200 ml/min pour un bol de 125 ml), pendant la phase de concentration de 125 à 150 ml/min (75-125 ml/min pour un bol de 125 ml) et lors d'une phase de lavage après une phase de concentration de 100 à 200 ml/min (75-175 ml/min pour un bol de 125 ml), d'après les mesures du capteur de la tubulure de sortie.
- d. Le volume de lavage minimum pour le bol de 70 ml est de 300 ml.
- e. L'étape est de 100 ml pour le bol de 70 ml.
- f. Si la fonction de vidange intelligente est activée, l'appareil réduit la vitesse de la pompe au cours de la phase de vidange/retour par intervalles pré-programmés afin de limiter la quantité de globules rouges restant dans le bol à la fin de la phase de vidange/retour.

Paramètres de récupération des cellules

Réduction des lipides (Marche/Arrêt)

Détermine si l'appareil utilise une séquence de lavage spécialisée pour réduire le taux de lipide dans le produit final.

- Activé : L'appareil réalise trois étapes supplémentaires lors de la phase de lavage pour isoler les lipides et les éliminer du bol.
- **Désactivé :** L'appareil réalise une phase normale de lavage de récupération des cellules.

Remplissage automatique (Marche/Arrêt)

Permet de déterminer si l'appareil passe automatiquement du Mode de veille à Remplissage une fois que le volume prédéfini de liquide est recueilli dans le réservoir ou si l'utilisateur doit appuyer sur **Remplissage** pour lancer la phase de remplissage.

Auto-Lavage (Marche/Arrêt/Interroger/Sauter)

Alerte : L'option Sauter le lavage automatique ne sera choisie que lorsque le médecin aura évalué les risques et les bénéfices d'une suppression du lavage des globules rouges et que son jugement médical l'aura conduit à conclure que la retransfusion des globules rouges sans passer par la phase de Lavage est dans l'intérêt du patient.

Permet de déterminer comment ll'appareil passe de la phase de remplissage à la phase de lavage.

- **Marche :** l'appareil passe automatiquement de la phase de remplissage à la phase de lavage lorsque ce dernier détecte que le bol est rempli de globules rouges.
- Arrêt : l'appareil reste en phase de remplissage jusqu'à ce que l'utilisateur appuie sur Lavage.
- Interroger : une fois que l'appareil détecte que le bol est plein, il passe en mode Remplissage interrompu, affiche un message indiquant que le bol est plein et qu'il est prêt à entrer en phase de Lavage, et ensuite invite l'utilisateur à entrer en phase de lavage, à continuer le remplissage ou à ramener les cellules dans le réservoir.

Remarque : ce message ne s'affiche qu'une fois. Si l'utilisateur continue de remplir le bol en appuyant sur **Remplissage** ou **Conc**, le message ne s'affiche pas à nouveau et l'utilisateur doit faire passer manuellement l'appareil en phase de lavage.

• Sauter : le dispositif passe de la phase de remplissage à la phase de vidange sans lavage des globules. Cette option ne doit être utilisée que si la rapidité de traitement des globules concentrés a priorité sur le lavage des globules, en cas d'urgence par exemple, ou si les globules sont hémoconcentrés.



Alerte : l'utilisation de l'option Sauter donne un sang non lavé.

Lavage du bol partiel (Interroger/Simple/Double)

Détermine comment l'appareil fixe le volume de lavage lors du nettoyage d'un bol partiel réalisé en lançant manuellement la phase de lavage. Le sang traité à l'aide d'un bol partiel peut avoir un hématocrite plus bas que celui traité à l'aide d'un bol plein normal. Comme l'hématocrite du contenu du bol est inférieur, la quantité de surnageant dans le bol est plus importante. Pour diluer cette quantité plus importante de surnageant, un bol partiel peut nécessiter deux fois la quantité de sérum physiologique normale.

- Interroger : l'appareil passe en état Lavage en pause, affiche un message indiquant que le lavage a été lancé avant le remplissage du bol, et demande de doubler le volume de lavage, de continuer avec la quantité normale de sérum physiologique ou de mettre fin à la procédure. Il est aussi possible de poursuivre la procédure et d'appuyer sur Volume du cycle de lavage pour ajuster manuellement le volume de lavage.
- **Simple:** l'appareil passe à la phase de lavage en utilisant le volume de lavage normal.
- **Double** : l'appareil passe à la phase de lavage et double automatiquement le volume de lavage.

Régulation de la pompe (Marche/Arrêt)

Permet de déterminer si le capteur de la tubulure de sortie est utilisé pour réguler la vitesse de la pompe. La régulation de la pompe étant conçue pour réduire la vitesse de la pompe si le capteur de la tubulure de sortie détecte des globules rouges quittant le bol, l'arrêt de la pompe de régulation peut entraîner des pertes de globules dans la poche à déchets.

Destination de la vidange (ligne bleue/ligne rouge)

Détermine où le fluide se dirige lorsque l'appareil passe automatiquement en phase Vidange. Détermine également la manière dont le volume traité est mesuré lors de la phase de Retour.

- Bleu : si l'appareil passe automatiquement en phase Vide, les globules rouges retournent dans la poche de globules rouges par la tubulure bleue ; l'indicateur d'état affiche Vide.
 Si l'utilisateur appuie sur Retour, les globules rouges sont vidés par la ligne rouge et le volume traité diminue au fur et à mesure que le sang retourne dans le réservoir.
- Rouge : si l'appareil passe automatiquement en phase Vide, les globules rouges retournent dans la poche de globules rouges par la tubulure rouge ; l'indicateur d'état affiche « Retour ». Si la ligne rouge est sélectionnée, un paramètre supplémentaire de comptabilisation du volume traité est affiché afin de permettre de déterminer la manière dont l'appareil mesure le liquide renvoyé par la ligne rouge.

Si l'utilisateur appuie sur **Retour**, la comptabilisation du volume traité est déterminée en fonction du paramètre de comptabilisation du volume.



Remarque : Si l'utilisateur appuie sur Vide, les globules rouges sont toujours ramenés à la ligne bleue.

Comptabilisation du volume (Réservoir/Circuit)

Alerte : cette fonction ne doit être utilisée qu'en cas de nécessité pour une procédure précise et doit faire l'objet d'une surveillance étroite. L'utilisation de cette fonction relève de la seule responsabilité de l'opérateur.

Disponible uniquement si l'option « Rouge » est sélectionnée pour la Destination de vidange.

- **Réservoir :** le volume traité diminue au fur et à mesure que le sang retourne vers le réservoir pour être retraité.
- Circuit : ne pas utiliser.

Cycle final (Marche/Arrêt)

Déclenche l'action **Terminer la procédure** lorsque de l'air est détecté au cours du remplissage.

- **Marche :** Les options du cycle final (Concentration, Lavage et Terminer la procédure) sont disponibles.
- Arrêt : La seule option disponible est celle qui permet de terminer immédiatement la procédure.

Vidange intelligente (Marche/Arrêt)

Détermine si l'appareil ralentit la vitesse de la pompe progressivement pour éliminer le liquide présent dans le bol ou si la vitesse de la pompe reste constante et peut être ajustée par l'utilisateur.

- **Marche :** la pompe élimine le liquide présent dans le bol à une vitesse décrémentielle préprogrammée déterminée par les paramètres réglés.
- Arrêt : la pompe élimine le liquide à une vitesse constante ajustable par l'utilisateur.

Paramètres Récupération de cellules

- Volume de démarrage du remplissage : le volume approximatif de liquide dans le réservoir faisant passer l'appareil de Mode de veille à Remplissage lorsque le bol est vide.
- Volume de reprise du remplissage : le volume approximatif de liquide dans le réservoir faisant passer l'appareil de Mode de veille à Remplissage lorsque le bol contient une certaine quantité de liquide.

- Débit de la pompe de remplissage : le débit approximatif de la pompe lorsqu'elle remplit le bol de liquide.
- Volume de lavage minimum : le volume minimum de solution de lavage à utiliser pour laver un bol de liquide.
- Débit de la pompe de lavage : le débit approximatif auquel la solution de lavage entre dans le bol.
- Débit de la pompe de vidange : le débit approximatif auquel la pompe tourne lorsqu'elle vide le liquide du bol. Ce paramètre peut être ajusté uniquement si la Vidange intelligente est définie sur « Arrêt ».
- Débit de la pompe de remplissage d'urgence : Le débit approximatif de la pompe lorsqu'elle remplit le bol de liquide en mode Urgence.
- Débit de la pompe de lavage d'urgence : Le débit approximatif de la solution de lavage lorsqu'elle entre dans le bol en mode Urgence.
- Débit de la pompe de vidange d'urgence : le débit approximatif auquel tourne la pompe lorsqu'elle vide le liquide du bol en mode Urgence. Ce paramètre peut être ajusté uniquement si la Vidange intelligente est définie sur « Arrêt ».

Séparation

- Débit de la pompe de remplissage : le débit approximatif auquel tourne la pompe lorsqu'elle remplit le bol de liquide et qu'elle recueille du PPP.
- Vitesse de la centrifugeuse de remplissage : le régime approximatif de la centrifugeuse lorsque le bol se remplit de sang total et durant la phase de recueil de PPP.
- Débit de la pompe de collecte de PRP : Le débit approximatif de la pompe lorsqu'elle recueille le liquide durant la durant la phase de recueil du PRP.
- Vitesse de la centrifugeuse de collecte de PRP : le régime approximatif de la centrifugeuse durant la durant la phase de recueil du PRP.
- Volume d'extension PRP : le volume en millilitres à pomper une fois que le capteur de la tubulure de sortie a détecté les globules rouges pendant la phase de recueil du PRP. Le recueil du PRP est terminé une fois que ce volume est pompé.
- Lait PRP : permet de déterminer si le processus de démarrage et d'arrêt de la phase de recueil du PRP est conforme aux paramètres programmés « Volume lait » et « Temps de pause lait ».
- Volume de lait PRP : le volume à pomper pendant le recueil de PRP jusqu'à l'arrêt de la pompe et le démarrage du Temps de pause lait. Ce paramètre peut être ajusté uniquement si Lait PRP est défini sur « Oui ».

- Temps de pause lait PRP : la durée pendant laquelle la pompe sera arrêtée durant la phase de recueil du PRP avant de commencer le pompage selon le paramètre programmé « Volume lait ». Ce paramètre peut être ajusté uniquement si Lait PRP est défini sur « Oui ».
- Plasma de retour PPP : permet de déterminer quels clamps à ouvrir et à fermer au début de la phase de Vidange et à assigner pour le volume de retour. Si l'utilisateur choisit Oui, le PPP est renvoyé vers le bol puis vers la poche de globules rouges avec les globules rouges.

Chapitre 8

Dossiers

Présentation
Données de procédure enregistrées140
Onglet Données
Onglet Volume par cycle 141
Onglet Dispositifs à usage unique142
Onglet Événements144
Données d'événement
Données de l'appareil146
Exportation de données 147

Présentation

L'écran *Données* affiche des informations concernant les 100 dernières procédures, les kits à usage unique utilisés, tout événement ayant pu survenir, ainsi que l'appareil L'écran *Données* permet également de saisir des informations supplémentaires et d'exporter des données vers une clé USB.

Pour accéder à l'écran Données :

- 1. Appuyer sur = (Menu).
- 2. Sélectionner **Dossiers** dans la liste déroulante. Le dossier relatif à la procédure en cours s'affiche.
- 1. Dossier de procédure sélectionné
- 2. Appuyer ici pour afficher l'historique du dossier

	ration FF	Paramètres Haemonetics-Sta	s actifs
Procédure en cours			
Dossier Volume par cycle	Dispositifs à Évér usage unique	nements	
			Exporter
Récupération de cellules	08:21 (0:01:40)		
Volume traité total	0		
Volume de lavage total	0		Historique -
Volume reperfusion total	0		
Nb Cycles au total	1		Modifier
Groupe de paramètres actifs	Haemonetics- Standardwert		
Séquestration	07:37 (0:43:55)		
Volume traité total	500		
Volume reperfusion total	225		
Volume PPP total	145		Terminé
Volume BRP total	100	3	
			Terminer la

Figure 66, Exemple de dossier de procédure en cours

Lorsque **Dossiers** est sélectionné dans le **Menu**, l'appareil affiche par défaut le dossier de la procédure en cours. Pour accéder à un autre dossier, appuyer sur **Historique**. L'écran *Dossiers* s'affiche.

1. Dossiers de procédure disponibles Paramètres actifs PRÊT Aspiration 2. Appuyer ici pour afficher OFF Haemonetics Défaut un dossier Dossiers Événements Machine Date/Heure Chirurgien Actue 04/25/2016 CS 08:03 1. 04/25/2016 CS 07:53 2. Afichage Terminé V (()



L'écran *Données* permet également d'ouvrir le dossier d'une procédure antérieure. Il suffit pour cela de la sélectionner dans la liste et d'appuyer sur **Afficher** (pour plus d'informations sur les dossiers de procédure, voir « Données de procédure enregistrées » à la page 140.) ou sur **Événements** ou **Machine** pour afficher les dossiers relatifs à l'événement ou à l'appareil (pour plus d'informations, voir « Données d'événement » à la page 145 ou « Données de l'appareil » à la page 146).

Données de procédure enregistrées

Les données de procédure stockent les informations au sujet de procédures spécifiques. Lors du premier affichage de données de procédure, l'onglet *Données* est sélectionné. Pour accéder à d'autres informations concernant la procédure, appuyer sur **Volume par cycle**, **Dispositifs à usage unique** ou **Événements** pour passer d'un onglet à un autre.

Pour quitter l'écran Traitement, appuyer sur Terminé.

Onglet Données L'onglet *Données* affiche des informations d'ordre général concernant la procédure. Il peut indiquer notamment :

- Date/heure de démarrage et durée de la récupération/séquestration des cellules
- Heure de début d'aspiration
- Volume traité total
- Volume de lavage total
- Volume de retransfusiontotal
- Nb Cycles au total
- Groupe de paramètres actif
- Type de chirurgie*
- Chirurgien*
- Identification patient*
- Identification opérateur*
- Identifiant de visite*
- Exporté vers clé USB
- Commentaire

* S'il le faut, l'appareil peut être configuré pour supprimer complètement ces champs des données de procédure ou pour ajouter des champs personnalisés.

Les champs Types de chirurgie, Nom du chirurgien, Identifiant patient, Identifiant opérateur, Identifiant de visite et Commentaire peuvent être modifiés. Ils resteront vierges jusqu'à ce que l'utilisateur saisisse des données.



Figure 68, Exemple d'onglet Dossier

Modification de détails relatifs à la procédure

Pour saisir/modifier des détails sur la procédure :

- 1. Sélectionner le champ et appuyer sur Modifier.
- Selon le champ sélectionné, un clavier ou une liste d'options préconfigurées s'affichent. Saisir les informations et appuyer sur (Accepter) pour les enregistrer, ou sélectionner une option dans la liste.



Remarque : Si des identifiants ont des codes-barres, il est possible de les scanner à l'aide du lecteur de codes-barres au lieu de saisir les informations manuellement.

Onglet Volume par cycle

L'onglet *Volume par cycle* affiche les statistiques de la procédure par cycle, en spécifiant notamment le volume traité, le volume de lavage, le volume de retransfusion, le volume de concentration, ainsi que le volume PPP et PRP de séquestration.

Commencement de la procédure Dossier Volume par cycle D us Cycle Traité Lavage CS 1 387 1635 CS 2 6998 961 CD 2 286 1000	: 05/19/2016 17:2 ispositifs à sage unique Reinfusion 202	22 nements Conc		
Dossier Volume par cycle D us Cycle Traité Lavage CS 1 387 1635 CS 2 6998 961 CD 2 2998 1000	ispositifs à sage unique Reinfusion 202	nements Conc		
Cycle Traité Lavage CS 1 387 1635 CS 2 6998 961 CD 2 2995 1000	Reinfusion 202	Conc		
CS 1 387 1635 CS 2 6998 961 CS 2 385 1000	202			Exporter
CS 2 6998 961		0		
00.0 000 1000	225	148		
CS 3 386 1000	225	0		Historique
_			•	Terminé

Figure 69, Exemple d'onglet Volume par cycle

En cas de recours à la fonction de concentration durant la procédure, le volume de globules rouges retiré de la poche de GR durant la phase de concentration sera indiqué à côté du volume de *retransfusion* de ce cycle, comme illustré à la Figure 69. Le volume de retransfusion total disponible pour la procédure est égal à la somme du volume de *retransfusion* de chaque cycle, moins la somme du volume Conc de chaque cycle.

Onglet Dispositifs à usage unique

L'onglet *Dispositifs à usage unique* affiche des informations concernant les kits à usage unique et les solutions utilisées en cours de procédure. Ces informations comprennent : le type de dispositif à usage unique, le numéro de liste (REF), le numéro de lot et la date d'expiration. Ces informations sont saisies à l'aide d'un lecteur de code-barres à partir de l'écran *Sélection du bol* lors de la mise sous tension initiale de l'appareil ou de l'onglet *Dispositifs à usage unique*.

- 1. Référence
- 2. Date d'expiration



Figure 70, Exemple d'onglet Dispositifs à usage unique

Ajout d'un élément aux données des dispositifs à usage unique

Pour ajouter un nouvel élément aux données des dispositifs à usage unique, scanner le code-barres ou suivre les étapes ci-dessous pour le saisir manuellement.

- 1. Sélectionner **Nouveau**. Un nouvel élément apparaît avec « Autre » comme type par défaut.
- 2. Observer les instructions fournies sous « Modification d'un élément au sein des données des dispositifs à usage unique ».

Modification d'un élément au sein des données des dispositifs à usage unique

Pour modifier un élément au sein des données des dispositifs à usage unique :

- 1. Sélectionner le champ correspondant à l'élément à modifier.
- 2. Sélectionner Modifier.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf.

Suppression d'un élément des données des dispositifs à usage unique

Pour supprimer un élément des données des dispositifs à usage unique :

- 1. Sélectionner l'élément à supprimer.
- 2. Appuyer sur Supprimer.
- 3. Appuyer sur **Confirmer**.



Remarque : Les kits de traitement ne peuvent pas être supprimés.

Pour quitter l'écran *Traitement*, appuyer sur **Terminé**. Les modifications apportées seront enregistrées, même en cas de navigation vers un autre écran sans appuyer sur **Terminé**.

Onglet Événements

L'onglet Événements affiche des informations concernant tout message d'événement ayant pu survenir lors de la procédure sélectionnée. Parmi ces informations figurent la date et l'heure auxquelles l'événement s'est produit, l'identifiant de l'événement, ainsi qu'une brève description. Pour afficher le message d'événement dans son intégralité, voir « Message d'événements » à la page 168.



Figure 71, Exemple d'onglet Événements
Données d'événement

Les données d'événement contiennent des informations concernant les 100 derniers messages d'événements enregistrés sur l'appareil. Parmi ces informations figurent la date et l'heure auxquelles l'événement s'est produit, l'identifiant de l'événement, ainsi qu'une brève description. Pour afficher le message d'événement dans son intégralité, voir « Message d'événements » à la page 168.

Pour accéder aux données d'événement de l'appareil :

- 1. Appuyer sur = (Menu).
- 2. Sélectionner **Dossiers** dans la liste déroulante.
- 3. Appuyer sur Historique. L'écran Dossiers s'affiche.
- 4. Appuyer sur Événements.

	As	piration OFF	Paramètres actifs Réduction des lipides
Dossiers			
Procédures	Événements	Machine	
Date	ID Det	ails	
04/25/2016 09:47	269	Confirmer le message Procédu terminée.	
04/25/2016 09:46	310	Cycle de séquestration terminé	ė.
04/25/2016 09:46	122	Pas de détection de liquide au moment attendu	
04/25/2016 09:46	121	Le bras de la centrifugeuse a été déverrouillé	
04/25/2016 09:46	261	Bol partiel	
04/25/2016 09:46	269	Confirmer le message Procédu terminée.	ure V
📣 ጵ	F	Procédure terminée	Reprendre la procédure

Figure 72, Exemples de données d'événements

Données de l'appareil

Les enregistrements de l'appareil stockent les informations au sujet de ce dernier. Ces informations comprennent :

- Version logicielle de premier niveau
- Version logicielle de l'application (APP)
- Version du logiciel SmartSuction[®] (SS)
- Version logicielle de l'interface graphique utilisateur (GUI)
- Date/heure de la dernière mise à jour du logiciel
- Numéro de série de l'appareil

PRÊT	Aspira OF	ation	Paramètres actifs Haemonetics Défaut
Dossiers			
Procédures	Événements	Machine	
Vers, Logiciel Prin	cipal	AM	_
Vers. Logiciel App	lic.	3300	
Version Logiciel S	S	03.02.13	
Vers. Logi. Interf.	Util.	3300	
Màj logiciel Date/h	neure	02/26/2016 13:52	
No de série machi	ne	09K064	
	Bro	códuro torminóo	
	Pro	cedure terminee	

Figure 73, Exemples de données de l'appareil

Pour accéder aux données de l'appareil :

- 1. Appuyer sur = (Menu).
- 2. Sélectionner **Dossiers** dans la liste déroulante.
- 3. Appuyer sur Historique. L'écran Dossiers s'affiche.
- 4. Appuyer sur Machine.

Exportation de données

L'appareil Cell Saver Elite+ permet d'exporter des données de procédure des 100 dernières procédures sur une clé USB depuis l'écran *Données*.



Remarque : **Exporter/Exporter tout** ne s'affiche que lorsqu'une qu'une clé USB est correctement branchée sur le système et la clé USB doit être formatée au format FAT.

Pour exporter des données de procédure :

- 1. Appuyer sur ≡ (**Menu**).
- 2. Sélectionner **Dossiers** dans la liste déroulante. Le dossier relatif à la procédure en cours s'affiche.
- 3. Insérer la clé USB. L'option **Exporter** s'affiche.
- 4. Effectuer l'une des opérations suivantes :
 - Pour exporter les données de la procédure en cours, appuyer sur **Exporter**.
 - Pour exporter d'autres données de procédure, appuyer sur Historique, sélectionner des données de procédure et appuyer sur Exporter.
 - Pour exporter toutes les données de procédure, appuyer sur Historique, puis sur Exporter Tous.

Un message « Transfert de données en cours » s'affiche ; il disparaît une fois le transfert terminé. Ne pas retirer la clé USB tant que le transfert de données n'est pas terminé.

EN ATTENTE Aspiration Paramètres OFF Haemonetics D				s actifs Défaut
Dossiers Procédures	Événements	Machine		_
Date/Heure (Actuel	Chirurgien	Protocole ID Patie	ent	Exporter
04/25/2016 08:41 04/25/2016		CS CS		Exporter tout
04/25/2016 08:03		CS	_	Afichage
04/25/2016 07:53		CS	_	
				Terminé
	Transfe	ert de donnée	s en cours	Terminer la procédure

Figure 74, Exportation des données

i

Remarque : Les données téléchargées sont enregistrées dans un fichie .CSV pouvant être consulté via Microsoft[®] Excel[®]. Les données de chaque procédure peuvent être identifiées par un numéro de série unique de l'appareil et par la combinaison date et heure de la procédure.

Chapitre 9

Système d'aide

Présentation	150
Le système d'aide	151
Accès au système d'aide	151
Navigation au sein du menu Aide	151
Effectuer une recherche	152

Présentation

L'appareil Cell Saver Elite+ est équipé d'un système d'aide qui fournit des informations sur l'appareil et les protocoles. Le système d'aide est doté d'une fonction de recherche et propose les rubriques d'aide suivantes :

- Installation d'un dispositif à usage unique
- Récupération de cellules
- Séquestration
- Aspiration
- Paramètres
- Dossiers
- Système
- Résolution des problèmes

Le chapitre suivant décrit les fonctionnalités de ce système d'aide.

Remarque : le système d'assistance Cell Saver Elite+ fournit des informations utiles concernant le fonctionnement et l'utilisation de l'appareil. Néanmoins, il ne remplace pas le manuel de l'utilisateur du Cell Saver Elite+.

Le système d'aide

Accès au système d'aide Pour accéder au système d'aide :

- 1. Appuyer sur 📃 (Menu).
- 2. Sélectionner Aide à partir de la liste déroulante. L'écran Aide s'affiche.



Figure 75, L'écran d'aide

Navigation au sein du menu Aide

L'écran *Aide* comporte un menu d'aide sur son côté gauche, avec une liste de rubriques. La barre de défilement permet d'afficher des rubriques supplémentaires ; pour rechercher un mot-clé particulier, cliquer sur **Q** (**Rechercher**).

Quand l'utilisateur sélectionne une rubrique, le contenu correspondant s'affiche sur le côté droit de l'écran. Si l'utilisateur sélectionne une rubrique associée à des sous-rubriques contenant des informations supplémentaires, la rubrique en question s'ouvre en haut du volet, avec ses sous-rubriques en dessous. Pour revenir à la liste précédente de rubriques d'aide principales, appuyer sur l'entête « parent » accompagnée d'une flèche sur sa gauche.

- 1. Touche Rechercher
- 2. Appuyer ici pour revenir en arrière
- 3. Contenu de l'aide
- 4. Sous-rubrique
- 5. Barre de défilement

1. PRÊT Aspiration Paramè OFF Haemon Identification et résolution des problèmes 3. 2. Sélectionner l'élément souhaité dans le menu de gauche Q Problèmes d'aspiration Débit d'air réduit / Problèmes d'aspiratior 4. roblèmes d'écran tacti roblèmes au niveau du couvercle de l'appareil lessage d'événement 5.

Figure 76, Exemple de sous-rubriques d'aide

Effectuer une recherche

Le système d'aide du Cell Saver Elite+ comporte une fonctionnalité de recherche qui permet à l'utilisateur de lancer des recherches dans l'aide à partir de mots-clés.

Pour effectuer une recherche :

- 1. Appuyer sur 🭳 (**Rechercher**). Un clavier s'affiche.
- 2. Saisir un ou plusieurs mots-clés et appuyer sur 🗹 (Accepter). Les résultats de la recherche s'affichent sur le côté gauche de l'écran.



Figure 77, Exemples de résultats de recherche

Chapitre 10

Nettoyage et maintenance

Nettoyage et maintenance	56
Calendrier de nettoyage/maintenance1	56
Produits de nettoyage	56
Nettoyage de l'appareil1	57
Remplacement de la poche à déchets présentant des risques	
biologiques	59
Nettoyage des lentilles optiques	60
Nettoyage du puits de centrifugation10	60
Nettoyage du détecteur de liquide1	60
Nettoyage de la pompe1	61
Lavage/remplacement des filtres à air	61
Remplacement des fusibles	62
Inspection du cordon d'alimentation	63
Service client	64
Formation clinique1	64
Service de réparation10	64
Instructions pour le renvoi de produits	64

Nettoyage et maintenance

Calendrier de nettoyage/ maintenance Alerte : pour éliminer le danger potentiel de décharge électrique, ne nettoyer l'appareil Cell Saver Elite+ que quand il est déconnecté de la source d'alimentation externe.

Les besoins de nettoyage spécial, comme lors d'une projection de liquide, doivent être immédiatement effectués. Suivre les procédures opérationnelles locales standard pour les précautions concernant le sang lors du nettoyage d'une projection de sang ou de la manipulation de composants contaminés par du sang. Éliminer tous les produits de nettoyage en tant que déchets biologiques dangereux. En cas de déversement important dans lequel du liquide pénètre dans la centrifugeuse ou la pompe aspirante, un test de courant de fuite doit être effectué avant la remise en service de l'appareil. Pour éviter le risque de décharge électrique, le test doit être effectué par un ingénieur clinique ou

Des procédures de nettoyage régulier de certains composants clés doivent être effectuées par l'utilisateur afin de maintenir le niveau de performance optimal de l'appareil. Haemonetics recommande de nettoyer l'appareil en fonction des besoins. La fréquence du nettoyage pour chaque appareil dépend du nombre de procédures effectuées. Inspecter l'appareil après chaque utilisation et déterminer si un nettoyage plus fréquent est nécessaire. Aucun calendrier d'entretien préventif n'est suggéré pour le système Cell Saver Elite+ à cause de sa structure inhérente d'auto-évaluation et de sa conception. Un nettoyage régulier devrait s'avérer suffisant.

Produits de nettoyage

Attention : n'immerger aucune partie de l'appareil Cell Saver Elite+ dans des liquides.



Attention : ne pas utiliser de solvants, de solutions d'alcools forts ou de produits nettoyants abrasifs. Les solutions de nettoyage ou ingrédients actifs suivants ont été testés pour une utilisation sur l'appareil Cell Saver Elite+ :

- Solution à 12,5 % de chlorure de benzalkonium
- 70 % d'alcool isopropylique (à ne pas utiliser sur le couvercle.)
- Solution Coverage Plus NPD®

biomédical sur site.

 Solution à 10 % d'eau de Javel / 90 % d'eau (ne doit pas être utilisée sur le détecteur d'air)Une utilisation continue de la solution à 10 % d'eau de Javel / 90 % d'eau peut ternir la couleur de l'appareil au fil du temps. La liste du matériel de base recommandé pour le nettoyage et l'entretien de routine est présentée ci-après:

- Solution de nettoyage
- Eau distillée/stérile tiède
- Chiffons de gaze ou de tissu non pelucheux (pour le nettoyage et le séchage)
- Écouvillons en coton
- Équipement de protection individuelle

En l'absence de protocole de décontamination défini par l'établissement, Haemonetics préconise de nettoyer le sang renversé avec une solution de nettoyage avant de l'essuyer à l'aide d'un chiffon avec de l'eau distillée/stérile. Utiliser de la gaze ou un chiffon non pelucheux pour appliquer la solution de nettoyage et l'eau.

Nettoyage de l'appareil

Surfaces extérieures

Nettoyer la surface extérieure de l'appareil en utilisant une solution de nettoyage, de l'eau et de la gaze ou un chiffon non pelucheux. Toute application de la solution de nettoyage doit ensuite être essuyée avec de l'eau distillée ou stérile appliquée avec de la gaze ou un chiffon non pelucheux.

Déversement de sang

Alerte : une fuite de liquides à l'intérieur de l'appareil pourrait entraîner un risque d'étincelle ou d'incendie électrique. En cas de déversement de sang ou de fuite du bol, mettre immédiatement l'appareil hors tension et le débrancher de l'alimentation secteur reliée à la masse.



Alerte : observer les précautions universelles applicables à la manipulation du sang ; pour cela porter des gants et des lunettes de protection lors du nettoyage d'un écoulement de sang dans le système. Éliminer tous les produits de nettoyage en tant que déchets biologiques dangereux.



Attention : ne jamais utiliser l'eau de Javel non diluée directement sur l'appareil.



Attention : ne pas vaporiser le produit de nettoyage directement sur l'appareil.

En cas de déversement de sang, désinfecter les surfaces extérieures avec une solution de nettoyage avant de l'essuyer avec de l'eau distillée/stérile. Utiliser de la gaze ou un chiffon non pelucheux pour appliquer la solution de nettoyage et l'eau.

Si du sang pénètre dans le boîtier par l'orifice de vide, mettre l'appareil hors service et prendre contact avec le représentant local d'Haemonetics.

L'appareil est équipé d'une poche à déchets présentant des risques biologiques qui permet de recueillir les liquides ou le sang en cas de renversement à partir du puits de centrifugation. Si du sang se déverse dans la zone de la centrifugeuse :

- 1. Mettre l'appareil hors tension et le débrancher de la prise secteur reliée à la terre.
- 2. S'assurer que la poche à déchets présentant des risques biologiques est dépliée, qu'elle pend du plateau de l'appareil et que le clamp à glissière est ouvert.
- 3. Déconnecter le réservoir du kit de traitement et le transférer vers un nouvel appareil, si souhaité.
- 4. Ouvrir le couvercle de l'appareil, retirer le kit de traitement et le mettre au rebut dans une poche de protection sécurisée contre les risques biologiques.
- 5. Si le déversement de liquide était dû à une fuite au niveau du kit à usage unique, renvoyer le kit à usage unique à Haemonetics pour examen (voir « Instructions pour le renvoi de produits » à la page 164).
- 6. Éliminer tout le sang du puits de la centrifugeuse à l'aide de tissus absorbants.
- 7. À l'aide d'une seringue de 60 cc, rincer chaque crampon mécanique du mandrin et les faire basculer pour veiller à ce qu'il ne reste aucune trace de sang autour des clips.
- Utiliser une seringue de 60 cc pour irriguer les orifices de drainage de la centrifugeuse avec de l'eau. Diriger le liquide vers l'interstice présent entre le mandrin et la paroi de la centrifugeuse (voir la Figure 78).



Figure 78, Irrigation des orifices de vidange de la centrifugeuse

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

- 1. Crampons mécaniques du mandrin
- 2. Orifice de vidange de la centrifugeuse
- 3. Paroi de la centrifugeuse
- 4. Mandrin

- 9. Laisser les 60 cc d'eau s'écouler avant d'ajouter davantage d'eau.
- 10.Continuer jusqu'à ce que le tube de vidange soit rincé et exempt de produit déversé.
- 11. Irriguer les orifices de vidange avec 60 cc de solution de nettoyage.
- 12. Rincer les orifices de vidange avec 60 cc supplémentaires d'eau stérile.

Remarque : veiller à ne pas remplir excessivement la poche à déchets présentant des risques biologiques. Pour changer de poche, fermer le clamp à glissière et retirer la poche à déchets présentant des risques biologiques. Fermer et reconnecter la poche, ou la remplacer par une poche à déchets présentant des risques biologiques neuve.

- 13.Sécher le puits de la centrifugeuse avec de la gaze ou un chiffon non pelucheux.
- 14. Avec un chiffon et une solution de nettoyage, décontaminer toutes les surfaces entrées en contact avec le sang.
- 15. Après avoir procédé au nettoyage et à la décontamination et avant de réutiliser l'appareil, remettre la poche à déchets présentant des risques biologiques en place (voir « Remplacement de la poche à déchets présentant des risques biologiques » à la page 159).

Remplacement de la poche à déchets présentant des risques biologiques

Alerte : observer les précautions universelles applicables à la manipulation du sang ; pour cela porter des gants et des lunettes de protection lors du nettoyage d'un écoulement de sang dans le système. Éliminer tous les produits de nettoyage en tant que déchets biologiques dangereux.

Pour remplacer la poche à déchets présentant des risques biologiques suite à un écoulement de sang :

- 1. Fermer le clamp à glissière de la poche à déchets présentant des risques biologiques.
- 2. Déconnecter la poche à déchets présentant des risques biologiques du tube de vidange joint de l'appareil et les mettre au rebut selon le protocole applicable aux déchets biologiques dangereux.
- 3. Fixer une poche à déchets présentant des risques biologiques de rechange au raccord du tube de vidange.
- 4. Ouvrir le clamp à glissière de la poche à déchets présentant des risques biologiques de rechange.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 12085

Nettoyage des lentilles / optiques



Mise en garde : les capteurs optiques émettent un rayonnement laser. Ne pas regarder directement dans le faisceau.

Attention : les capteurs optiques doivent être propres et transparents pour fonctionner correctement. Une lentille sale ou opacifiée peut compromettre le fonctionnement du capteur. Une lentille optique doit toujours être nettoyée après un renversement de sang. Si l'utilisation d'eau seule ne parvient pas à nettoyer les lentilles, une solution de nettoyage pourra être utilisée. Cependant, toute application de la solution de nettoyage devra être essuyée avec de l'eau distillée ou stérile appliquée avec de la gaze ou un chiffon non pelucheux pour bien éliminer tous les résidus.

Les capteurs optiques du bol situés dans la partie supérieure du puits de centrifugation sont couverts par deux fenêtres. Les fenêtres doivent être nettoyées (et essuyées) à l'aide d'un chiffon de gaze non pelucheux humidifié à l'eau.

Le capteur de la tubulure de sortie comporte deux lentilles optiques situées dans la gorge de tubulure du capteur. Les fenêtres doivent être nettoyées (et essuyées) à l'aide d'un chiffon de gaze non pelucheux humidifié à l'eau. Faire progresser délicatement un chiffon de gaze dans la gorge du capteur de la tubulure de sortie pour nettoyer puis sécher le capteur.



Attention : ne jamais utiliser l'eau de Javel non diluée directement sur l'appareil.

Le puits de centrifugation doit être nettoyé systématiquement avec un chiffon ou de la gaze non pelucheux. Afin d'améliorer le nettoyage, le chiffon peut être humidifié avec de la solution de nettoyage en essuyant ensuite les pièces avec de l'eau distillée ou stérile appliquée avec de la gaze ou un chiffon non pelucheux.

La partie inférieure du puits de centrifugation comporte des crochets qui doivent être propres. Ces éléments doivent être nettoyés soigneusement après tout déversement (Voir « Déversement de sang » à la page 157). Un crochet sale ou bloqué peut compromettre la stabilité du bol de centrifugation. Si un crochet ne fonctionne pas correctement, il convient de contacter le représentant local d'Haemonetics.

Nettoyage du détecteur de liquide

Nettoyer la surface métallique du détecteur de liquide avec un écouvillon en coton humidifié avec de l'eau. En cas de déversement de sang, nettoyer le détecteur de liquide avec une solution de nettoyage avant de l'essuyer avec de l'eau distillée/stérile appliquée avec de la gaze ou un chiffon non pelucheux.

Nettoyage de la pompe



Attention : ne pas appliquer de lubrifiant sur la pompe.

La pompe doit être nettoyée après tout renversement afin de garantir la mobilité des éléments rotatifs. Pour le nettoyage, le capot et le rotor de la pompe peuvent être mobilisés vers le haut de la manière suivante :

- 1. Ouvrir la platine de la pompe, bloquer les galets tout en dévissant le capot de la pompe et retirer le capot et le rotor de la pompe.
- 2. Nettoyer la zone sous le rotor et la platine de la pompe avec un savon doux et de l'eau chaude.
- 3. Rincer la zone à l'eau distillée/stérile.
- 4. Sécher la zone avec de la gaze ou un chiffon non pelucheux.
- 5. Vérifier que toutes les pièces mobiles peuvent tourner ou coulisser librement.
- 6. S'assurer que le rotor et la platine de la pompe sont complètement secs avant de remonter la pompe.
- 7. Remettre le rotor et le capot de la pompe dans leurs positions initiales. En tenant l'un des rouleaux, serrer le capot de la pompe.

Lavage/ remplacement des filtres à air

Filtre d'admission d'air

Le bas de l'appareil est équipé d'un filtre à air qui permet le filtrage de l'air entrant dans l'appareil. Le filtre doit être lavé à intervalles réguliers en fonction de la fréquence et des conditions d'utilisation pour éviter les mauvais fonctionnements liés à l'accumulation de peluches ou de poussières dans les conduits d'air.



Attention : NE PAS utiliser de savon ni d'agents de nettoyage.

Effectuer les étapes ci-dessous pour nettoyer le filtre d'admission d'air :

- 1. Débrancher l'appareil de l'alimentation électrique.
- 2. Saisir le filtre à air et l'extraire de l'appareil.
- 3. Rincer le filtre sous l'eau tiède du robinet jusqu'à ce qu'il soit propre.
- 4. Comprimer délicatement le filtre pour en chasser l'excès d'eau.
- 5. Déposer le filtre sur un tissu propre et le laisser sécher complètement.
- 6. Remettre le filtre sec dans son logement en s'assurant qu'il recouvre entièrement l'ouverture.
- 7. Enregistrer la date de cette procédure de maintenance.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Filtre d'évacuation d'air

Le bas de l'appareil est équipé d'un filtre d'évacuation d'air. Le filtre doit être changé à intervalles réguliers en fonction de la fréquence et des conditions d'utilisation pour éviter les mauvais fonctionnements liés à l'accumulation de peluches ou de poussières dans les conduits d'air. Si le couvercle du filtre est endommagé, contacter le représentant local d'Haemonetics pour obtenir une pièce de rechange.

Alerte : Suivre les procédures opérationnelles locales standard pour les précautions relatives au sang lors de la manipulation de composants contaminés par du sang.

Effectuer les étapes ci-dessous pour remplacer le filtre d'évacuation d'air :

- 1. Débrancher l'appareil de l'alimentation électrique.
- 2. Déverrouiller l'appareil du chariot.
- 3. Enlever le couvercle de filtre d'évacuation d'air en plastique noir. Tirer au niveau de l'angle du couvercle pour faciliter le retrait.
- Retirer le bloc de filtration et le jeter conformément aux directives et procédures hospitalières de traitement des déchets biologiques dangereux.
- 5. Insérer un bloc de filtration neuf. S'assurer que la surface texturée fait face à l'appareil.
- 6. Remettre le couvercle en plastique noir en place et appuyer délicatement dessus jusqu'à ce qu'il s'enclenche.
- 7. Enregistrer la date de cette procédure de maintenance.

Remplacement des fusibles

Attention : seul un personnel formé et agréé est habilité à remplacer les fusibles. Contacter le représentant local d'Haemonetics pour prendre un rendez-vous avec le technicien de terrain pour remplacer les fusibles. Voir « Service client » à la page 10-164 pour les coordonnées.

Les fusibles sont couverts par une porte en plastique située au niveau du module d'alimentation électrique à l'arrière de l'appareil. Sur le haut du couvercle des fusibles se trouve un petit renfoncement qui permet à l'utilisateur de l'ouvrir. La charnière de la porte est en bas.

Effectuer les étapes ci-dessous pour ouvrir le couvercle des fusibles et remplacer les fusibles :

- 1. Retirer le cordon d'alimentation.
- 2. Utiliser un petit tournevis (3 mm [1/8 po] à tête plate) pour ouvrir la porte des fusibles en plastique noir en plaçant le tournevis dans le renfoncement sur le côté droit de la porte et en ouvrant par effet de levier.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

- 3. À l'aide du tournevis, retirer doucement les porte-fusibles rouges en plaçant le tournevis sous le côté droit du porte-fusible et en l'extrayant par effet de levier.
- Placer des fusibles neufs dans le porte-fusibles. Veiller d'utiliser des fusibles du calibre approprié. (Voir le Tableau 3 « Alimentation électrique » à la page 19.)
- 5. Remettre les porte-fusibles neufs en place dans le module d'alimentation.
- 6. Fermer le couvercle des fusibles et appuyer délicatement jusqu'à ce qu'il s'enclenche.

Inspection du cordon d'alimentation

Vérifier que le cordon n'est ni endommagé ni tordu. Pour commander un cordon de rechange, contacter le représentant local d'Haemonetics.

Service client



Remarque : En dehors des États-Unis, contacter le bureau Haemonetics local. Pour obtenir la liste des bureaux dans le monde entier et leurs coordonnées, consulter <u>www.haemonetics.com/officelocations</u>.

FormationLe représentant local d'Haemonetics assurera une formation à l'intention du
personnel au moment de la livraison de l'équipement Cell Saver Elite+ et doit
être contacté pour organiser la délivrance d'instructions supplémentaires le
cas échéant.

Service de Haemonetics entretient un réseau mondial de représentants formés par l'entreprise et responsables de la réponse aux besoins techniques relatifs à l'équipement. Si un dépannage est nécessaire entre les opérations de maintenance de routine ou de nettoyage décrites dans ce manuel, contacter le technicien local d'Haemonetics pour obtenir des instructions spécifiques.

Instructions pour le renvoi de produits

Alerte : Les produits Haemonetics doivent être correctement nettoyés et conditionnés avant leur renvoi. Il incombe au client, et ceci est important, de limiter tout risque sanitaire potentiel en prenant en compte les risques liés à l'expédition, la manipulation et les tests de tels produits.

Si un produit doit être retourné à la société pour une raison quelconque, le client doit contacter le représentant local d'Haemonetics afin d'organiser les réparations ou les renvois en suivant les procédures en vigueur afin d'assurer une manipulation et une analyse ultérieure correctes. Aucun renvoi ne sera accepté sans autorisation préalable.

Les unités retournées à Haemonetics pour réparation font l'objet de frais relatifs aux risques biologiques si l'un des composants est contaminé par du sang ou des produits sanguins.

Chapitre 11

Résolution des problèmes

Scénarios d'identification et de résolution des problèmes	. 166
Problèmes d'aspiration	. 166
Débit d'air réduit / Problèmes d'aspiration	. 166
Problèmes d'écran tactile	. 167
Problèmes au niveau du couvercle de l'appareil	. 167
Message d'événements	. 168

Scénarios d'identification et de résolution des problèmes

Problèmes d'aspiration

Tableau 10, Résolution des problèmes

Problème	Cause possible	Mesure corrective
La pompe à vide s'allume et s'éteint par intermittence.	Obstruction interne	Si le problème persiste, installer une nouvelle ligne de vide et utiliser une autre source d'aspiration.
		Contacter le représentant Haemonetics local.

Débit d'air
réduit /
Problèmes
d'aspiration

Tableau 11, Résolution des problèmes

Problème	Cause possible	Mesure corrective
Débit d'air réduit / problèmes d'aspiration	Fuite d'air	 S'assurer que la tubulure de vide est correctement connectée à l'instrument et au réservoir de recueil, vérifier s'il y a des fuites d'air. Vérifier que le réservoir de recueil n'a pas de tubulure ou de ports ouverts. S'assurer que la ligne A&A est correctement connectée. Examiner le réservoir de recueil pour déceler toute fuite éventuelle. Si le problème persiste, utiliser une autre source d'aspiration.

Problème	Cause possible	Mesure corrective
Problème	Cause possible Obstruction	 Mesure corrective Vérifier la tubulure de vide pour déceler toute obstruction ou coudure éventuelle. Vérifier la tubulure A&A pour déceler toute obstruction ou coudure éventuelle. Faire vérifier la pipette d'aspiration par le chirurgien pour déceler une éventuelle occlusion. Vérifier la jonction de la tubulure A&A et du réservoir de recueil pour déceler toute occlusion éventuelle. S'assurer que le réservoir n'est pas relation
		 6. Essayer d'augmenter l'aspiration brièvement pour vider la tubulure. 7. Si le problème persiste, utiliser une autre source d'aspiration.

Tableau 1	11.	Résolution	des	problèmes
l'abload l	,	11000101011	400	pi 00/0///00

Problèmes d'écran tactile

Tableau 12, Résolution des problèmes

Problème	Cause possible	Mesure corrective
L'écran semble figé.	L'écran s'est verrouillé et ne répond plus au toucher.	 Redémarrer l'appareil. Lors du redémarrage de l'appareil, l'utilisateur a la possibilité de poursuivre la procédure précédente ou d'en démarrer une nouvelle. Sélectionner l'option souhaitée.

Tableau 13, Résolution des problèmes

Problèmes au niveau du couvercle de l'appareil

Problème	Cause possible	Mesure corrective
Le couvercle de l'appareil ne se déverrouille pas.	Dans de rares cas, le couvercle de l'appareil ne se déverrouille plus comme prévu après l'affichage d'un message d'événement.	 Appuyer sur la touche (Arrêt) se trouvant sur l'affichage de l'appareil. Le couvercle de l'appareil se déverrouille. Résoudre tout problème signalé par le message d'événement.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Message d'événements

La section suivante fournit une liste des messages d'événement s'affichant sur l'écran d'affichage lorsqu'une intervention de l'utilisateur est nécessaire.



Attention: en dépit de la présence d'alarmes sur le dispositif, l'opérateur doit surveiller constamment le système en cours de fonctionnement. Un traitement non surveillé peut altérer le fonctionnement du système, la qualité du produit sanguin, ou les deux.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
102	Erreur du capteur de la tubulure de sortie
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur de la tubulure de sortie. La procédure peut continuer, mais l'appareil ne peut pas surveiller le liquide sortant du bol.
	Mesure corrective :
	Pour effectuer la procédure sous surveillance du liquide sortant du bol par l'utilisateur : 1. Appuyer sur Continuer .
	2. Surveiller le liquide en sortie de bol pendant le traitement.
	Si un passage de globules rouges se produit, diminuer manuellement la vitesse de la pompe.
	OU
	Pour terminer la procédure :
	1. Appuyer sur Terminer la procédure .
	2. En cas de mode autotest, mettre l'appareil hors tension.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique pour résoudre ce problème.
103	Erreur de capteur de pression du collecteur
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur de pression du collecteur.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
104	Défaillance prise alimentation
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de l'alimentation.
	Mesure corrective :
	Redemarrer l'appareil.
105	Erreur de capteur du réservoir
	Explication :
	Le remplissage automatique a été désactivé. Une défaillance a été détectée au niveau du capteur du réservoir. Le traitement peut continuer, mais l'appareil ne peut pas passer automatiquement à la phase de remplissage.
	Mesure corrective :
	Sélectionner Remplir pour commencer le remplissage si le réservoir contient le volume de liquide approprié.
	Sélectionner OK pour fermer le message.
	Confier la réparation du capteur du réservoir au service technique.
106	Erreur de peson de la poche à déchets
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du peson de la poche à déchets.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.
107	Erreur de signal de capteur
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.

Tableau 14, Message d'événements	· •
----------------------------------	-----

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement	
108	Air détecté dans la ligne jaune	
	Explication :	
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne jaune. La poche de sérum physiologique peut être vide.	
	Mesure corrective :	
	1. Changer la poche de sérum physiologique si elle est vide.	
	2. S'assurer que le clamp de la ligne jaune est ouvert.	
	 Vérifier la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer de son placement correct dans le détecteur et dans la pompe. Sélectionner Continuer pour pour pour pour pour pour pour pou	
110	Air détecté pendant la concentration	
	Explication :	
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne bleue pendant la phase de concentration. La poche de GR peut être vide.	
	Mesure corrective :	
	1. S'assurer que le clamp de la ligne bleue est ouvert.	
	 Vérifier la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer de son placement correct dans le détecteur et dans la pompe. 	
	 Attendre un volume de liquide supérieur dans le réservoir. OU 	
	Appuyer sur Lavage pour laver un bol partiel.	
111	Le bol est plein et prêt à passer en mode Lavage	
	Explication :	
	Le capteur optique a détecté des globules rouges. Le bol devrait être plein ; il est prêt à passer en mode lavage.	
	Mesure corrective :	
	1. Sélectionner Lavage pour passer en mode de lavage OU	
	2. Sélectionner ▶ pour continuer le remplissage du bol OU	
	3. Sélectionner Retour pour retourner les cellules dans le réservoir.	

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
112	Air détecté pendant le remplissage
	Explication :
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne rouge pendant la phase de remplissage (Remplir). Le réservoir est peut-être vide.
	Mesure corrective : 1. S'assurer que le clamp de la ligne rouge est ouvert
	 2. Vérifier la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer de son placement correct dans le détecteur d'air et dans la pompe.
	 Attendre un volume de liquide supérieur dans le réservoir. OU
	Sélectionner ▶ pour reprendre le remplissage du bol. OU
	Sélectionner Conc pour continuer à remplir le bol avec des globules rouges provenant de la poche à globules rouges.
	Sélectionner Lavage pour laver un bol partiel. OU
	Sélectionner Retour pour retourner les globules rouges dans le réservoir.
113	Air détecté pendant le remplissage
	Explication :
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne rouge pendant la phase de remplissage. La poche à sang est peut-être vide. La séquestration a été interrompue.
	Mesure corrective :
	Si la poche à sang n'est pas vide :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne rouge est ouvert.
	positionnement correct.
	3. Sélectionner Continuer avec la poche de sang pour poursuivre.
	Si la poche à sang est vide : Sélectionner Continuer avec la poche de GR pour continuer à utiliser la poche de GR. OU
	Remplacer la poche à sang et sélectionner Continuer avec la poche à sang pour poursuivre.
	Pour terminer le cycle :
	1. Sélectionner Cycle final pour terminer le cycle actuel.
	2. L'appareil videra le contenu du bol dans la poche de globules rouges.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
114	Air détecté pendant la concentration
	Explication :
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne bleue pendant la phase de Concentration. La poche de globules rouges peut être vide. La séquestration a fait une pause.
	Mesure corrective :
	Si la poche de globules rouges n'est pas vide :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne bleue est ouvert.
	 Examiner la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer du positionnement correct.
	3. Sélectionner Continuer avec la poche de GR pour poursuivre.
	Si la poche de globules rouges est vide :
	 Remplacer la poche à sang. Sélectionner Continuer avec la poche de sang pour poursuivre.
	Pour terminer le cycle :
	1. Sélectionner Cycle final pour terminer le cycle actuel.
	2. L'appareil videra le contenu du bol dans la poche de globules rouges.
115	Détection précoce d'air
	Explication :
	Le détecteur d'air a détecté de l'air avant de pomper le volume prévu du bol.
	Mesure corrective :
	 Examiner la tubulure pour s'assurer de son bon positionnement dans le détecteur d'air et la pompe.
	2. Vérifier que la tubulure ne présente pas d'éventuelles coudures et occlusions.
	3. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
116	Erreur du détecteur d'air
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du détecteur d'air.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
117	Longue phase de vidange
	Explication :
	Le détecteur d'air n'a pas détecté d'air au moment prévu, indiquant qu'il est possible que l'appareil ait prélevé du bol un volume de liquide supérieur à celui attendu ou qu'une occlusion de la tubulure empêche peut-être l'écoulement du liquide comme prévu.
	Mesure corrective :
	 S'assurer que le liquide ne passe pas de la poche à déchets vers le bol, ce qui indiquerait une perte d'air stérile.
	REMARQUE : si le liquide passe de la poche à déchets dans le bol, les déchets peuvent avoir atteint la poche de globules rouges ; le contenu de cette poche doit être renvoyé vers le bol pour être à nouveau lavé.
	2. Examiner la tubulure pour s'assurer de son bon positionnement dans le détecteur d'air.
	3. Vérifier la ligne de sortie pour s'assurer de son bon positionnement dans le détecteur.
	 Verifier la ligne de sortie pour deceler d'éventuelles coudures et occlusions. Vérifier les tubulures bleue et rouge afin de déceler d'éventuelles coudures et occlusions.
	REMARQUE : si une coudure ou une occlusion est décelée sur la tubulure bleue, il est recommandé d'effectuer un contrôle qualité de la poche de globules rouges pour s'assurer de l'absence d'hémolyse.
	6. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	 Résolution des problèmes Si le message d'erreur persiste, l'utilisateur doit retirer le bol, le renverser et inspecter visuellement la base afin de repérer d'éventuelles fissures directement sur ou partant des cannelures : Si aucune fissure n'est observée et que la procédure est terminée, continuer à utiliser
	le sang dans la poche de GR. Aucune autre action n'est nécessaire. Si l'utilisateur poursuit la procédure, il doit utiliser un nouveau kit de traitement.
	 Si des fissures sont présentes, l'utilisateur doit supposer que le lavage du contenu du bol est incomplet, et le cycle de lavage doit être répété sur le sang qui se trouve dans la poche de GR. Prélever tous les globules rouges résiduels dans la poche de GR et vider son contenu dans le réservoir de recueil pour répéter le cycle de lavage en utilisant un nouveau kit de traitement. Le sang récupéré pourra être utilisé pour une retransfusion ultérieure. Les bols fêlés doivent être mis de côté, signalés et retournés au fabricant.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
118	Erreur de lecteur de code-barres
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du lecteur de code-barres. La lecture a été désactivée.
	Mesure corrective :
	 Saisir les informations manuellement en utilisant l'écran Données de procédure. Sélectionner OK pour fermer le message.
	Confier la réparation du lecteur de code-barres au service technique.
119	Erreur de lecteur de code-barres
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du lecteur de code-barres. La lecture a été désactivée.
	Mesure corrective : 1. Saisir les informations manuellement en utilisant l'écran Données de procédure.
	2. Sélectionner OK pour fermer le message.
	Confier la réparation du lecteur de code-barres au service technique.
121	Le bras de la centrifugeuse a été déverrouillé
	Explication :
	L'appareil a détecté que le loquet du bras de maintien de la tête de la centrifugeuse a été ouvert. La taille du bol ou le dispositif de traitement ont-ils été changés ?
	Mesure corrective :
	Si la taille du bol ou le dispositif de traitement n'ont pas été changés, sélectionner Non .
	Si la taille du bol ou le dispositif de traitement ont été changés : 1. Appuyer sur Oui . L'appareil affiche l'écran « Sélectionner le bol ». 2. Suivre les messages sur l'écran.

Tableau 14, Message d'événements

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
122	Pas de détection de liquide au moment attendu
	Explication :
	Le capteur optique du bol n'a pas détecté de liquide dans le bol au moment attendu.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne rouge est ouvert.
	2. Verifier que la tubulure ne presente pas d'eventuelles coudures et occlusions.
	250 mmHg.
	4. Vérifier la taille correcte du bol.
	5. Si l'installation est correcte, sélectionner Continuer pour poursuivre.
	 6. Si la taille du bol n'est pas correcte, appuyer sur Changer la taille du bol et sélectionner la taille correcte à partir de l'écran de sélection du bol.
	REMARQUE : en cas d'aspiration externe régulée, s'assurer que la ligne d'Aspiration/ Anticoagulation (A&A) est clampée tout en réglant le niveau d'aspiration du régulateur à la valeur souhaitée. Si la ligne d'A&A n'est pas clampée le niveau d'aspiration peut dépasser le niveau de dépression sélectionné et affecter les performances de l'appareil.
123	Défaillance du capteur optique du bol.
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur optique du bol. Le test d'autodiagnostic de mise sous tension a été interrompu. Il est possible d'exécuter cette procédure, mais l'utilisateur doit lancer manuellement la phase de lavage.
	Mesure corrective :
	Pour procéder manuellement :
	1. Appuyer sur OK pour poursuivre le test d'autodiagnostic à la mise sous tension (POST) et exécuter la procédure.
	 Appuyer sur la touche Lavage pour démarrer le lavage lorsqu'il y a suffisamment de liquide dans le bol.
	 2. Appuyer sur la touche Lavage pour démarrer le lavage lorsqu'il y a suffisamment de liquide dans le bol. REMARQUE : le bol est plein quand l'interface globules rouges/surnageant atteint un niveau situé à environ 6 mm au-dessus de l'épaulement du bol. L'hématocrite du produit peut être réduit si la phase de Lavage démarre avant que le bol ne soit rempli.
	 2. Appuyer sur la touche Lavage pour démarrer le lavage lorsqu'il y a suffisamment de liquide dans le bol. REMARQUE : le bol est plein quand l'interface globules rouges/surnageant atteint un niveau situé à environ 6 mm au-dessus de l'épaulement du bol. L'hématocrite du produit peut être réduit si la phase de Lavage démarre avant que le bol ne soit rempli. OU
	 2. Appuyer sur la touche Lavage pour démarrer le lavage lorsqu'il y a suffisamment de liquide dans le bol. REMARQUE : le bol est plein quand l'interface globules rouges/surnageant atteint un niveau situé à environ 6 mm au-dessus de l'épaulement du bol. L'hématocrite du produit peut être réduit si la phase de Lavage démarre avant que le bol ne soit rempli. OU Mettre l'appareil hors tension.

Tableau 14, Message d'événements

-

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
124	Défaillance du capteur optique du bol
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur optique du bol. Le traitement a été interrompu. Le traitement peut continuer mais l'utilisateur doit démarrer manuellement la phase de lavage.
	Mesure corrective :
	Pour procéder manuellement :
	1. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	 Appuyer sur la touche Lavage pour démarrer le lavage lorsqu'il y a suffisamment de liquide dans le bol.
	REMARQUE : Le bol est plein quand l'interface globules rouges/surnageant atteint un niveau situé à environ 6 mm au-dessus de l'épaulement du bol. L'hématocrite du produit peut être réduit si la phase de Lavage démarre avant que le bol ne soit rempli.
	OU
	Pour terminer la procédure :
	1. Appuyer sur Terminer la procédure .
	Faire appel au service technique pour résoudre entièrement ce problème.
126	Taille de bol inappropriée
	Explication :
	Un bol Latham a été détecté alors qu'un bol de 70 ml a été sélectionné.
	Mesure corrective :
	Si un bol de 70 ml est installé : 1. Vérifier l'installation du bol et l'adaptateur du mandrin dans la centrifugeuse. 2. Nettoyer le capteur optique. 3. Appuyer sur Garder la taille du bol . OU
	Si un bol Latham est installé : 1. Appuyer sur Changer la taille du bol . 2. Sélectionner la nouvelle taille de bol ou lire le nouveau code-barres du kit de traitement.

Г

Texte du message d'événement
Taille de bol inappropriée
Explication :
Un bol de 70 ml a été détecté alors qu'un bol Latham a été sélectionné.
Mesure corrective :
Si un bol Latham est installé :
 Verifier l'installation du boi dans la centrifugeuse. Nettover l'optique
3. Appuyer sur Garder la taille du bol.
OU
Si un bol de 70 ml est installé :
1. Appuyer sur Changer la taille du bol .
traitement.
Liquide détecté précocement
Explication :
Le capteur optique du bol a détecté du liquide dans le bol plus tôt que prévu pour le bol de 70 ml.
REMARQUE : ceci pourrait se produire si le sérum physiologique avait été connecté avant l'installation de la ligne jaune dans le module de valve et que le sérum physiologique s'était écoulé dans le bol par inadvertance.
Mesure corrective :
Si un bol de 70 ml est installé :
1. Vérifier l'installation du bol et l'adaptateur du mandrin dans la centrifugeuse.
Si un bol Latham est installé :
1. Appuyer sur Changer la taille du bol.
 Sélectionner la nouvelle taille de bol ou lire le nouveau code-barres du dispositif de traitement.

Tableau 14, Message d'événements

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
129	Liquide détecté précocement
	Explication :
	Le capteur optique du bol a détecté du liquide dans le bol plus tôt que prévu pour le bol de 125 ml.
	REMARQUE : ceci peut se produire si le sérum physiologique avait été connecté avant l'installation de la ligne jaune dans le module de valve et que le sérum physiologique s'était écoulé dans le bol par inadvertance.
	Mesure corrective :
	Si un bol de 125 ml est installé :
	1. Vérifier l'installation du bol dans la centrifugeuse.
	2. Appuyer sur Garder la taille du bol.
	Si un bol de 70 ml est installé : 1. Vérifier l'installation du bol et l'adaptatour dans la contrifugouso
	2. Appuver sur Changer la taille du bol.
	 Sélectionner la nouvelle taille de bol ou lire le nouveau code-barres du dispositif de traitement.
130	Liquide détecté précocement
	Explication :
	Le capteur optique du bol a détecté du liquide dans le bol plus tôt que prévu pour le bol de 225 ml.
	REMARQUE : ceci peut se produire si le sérum physiologique avait été connecté avant l'installation de la ligne jaune dans le module de valve et que le sérum physiologique s'était écoulé dans le bol par inadvertance.
	Mesure corrective :
	Si un bol de 225 ml est installé :
	1. Vérifier l'installation du bol dans la centrifugeuse.
	2. Appuyer sur Conserver la taille du bol .
	Si un bol de 70 ml ou 125 ml est installe : 1. Vérifier l'installation du bol et de l'adaptateur (bol 70 ml) dans la centrifugeuse
	2. Appuver sur Changer la taille du bol.
	 Sélectionner la nouvelle taille de bol ou lire le nouveau code-barres du dispositif de traitement.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
131	Erreur étalonnage du peson du réservoir
	Explication :
	 Les valeurs d'étalonnage du peson du réservoir sont hors de la plage acceptable.
	•Recommencer l'étalonnage.
	Mesure corrective :
	Voir le manuel de révision pour les informations complémentaires
132	Freur d'étalonnage de la cellule de chargement de la poche à déchets
	Explication :
	•Les valeurs d'étalonnage de la cellule de chargement de la poche de déchets sont hors de la plage acceptable.
	•Réitérer l'étalonnage.
	Mesure corrective :
	Voir le manuel de revision pour les informations complementaires.
133	Erreur étalonnage du capteur de pression du collecteur
	Explication :
	 Les valeurs d'étalonnage du capteur de pression du collecteur sont hors de la plage acceptable.
	•Recommencer l'étalonnage.
	Mesure corrective :
	Voir le manuel de révision pour les informations complémentaires.
135	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du système.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
137	Défaillance de la centrifugeuse
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du système.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.
138	Ralentissement de centrifugeuse
	Explication :
	La procédure attend que la centrifugeuse ralentisse.
139	Arrêt de centrifugeuse
	Explication :
	La procédure attend que la centrifugeuse ralentisse.
141	Délai de recentrifugation
	Explication :
	Un délai de recentrifugation s'est produit parce que la centrifugeuse et la pompe ont été arrêtées lorsque le bol contenait encore du liquide.
	La centrifugeuse va se mettre à accélérer et à tourner pendant 50 secondes pour rétablir la séparation dans le bol. La pompe démarrera dès que la séparation est rétablie.
142	Erreur de communication
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.
Γ

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
143	Couvercle de l'appareil ouvert
	Explication :
	Le couvercle de l'appareil est ouvert. Le couvercle de l'appareil doit être fermé et verrouillé pour poursuivre la procédure.
	Mesure corrective :
	Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.
144	Défaillance de communication de la pompe
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la pompe.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.
145	Défaillance de la pompe
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la pompe.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, contacter le service technique.
146	Purge impossible
	Explication :
	Aucun fluide n'a été détecté lors de la tentative de purge de la ligne jaune.
	Mesure corrective :
	1. Examiner la ligne jaune pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions.
	2. S'assurer que les clamps sur la ligne jaune sont ouverts et que le sérum physiologique est raccordé.
	 Examiner le positionnement de la tubulure dans le détecteur d'air et dans la pompe. Sélectionner Continuer pour poursuivre.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
150	Défaillance du verrouillage du couvercle de l'appareil
	Explication :
	Le couvercle de l'appareil ne se verrouille pas. Le couvercle de l'appareil doit être fermé et verrouillé pour poursuivre la procédure.
	Mesure corrective :
	1. Ouvrir et fermer le couvercle de l'appareil.
	2. S'assurer de l'absence d'obstruction lors de la fermeture du couvercle.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
151	Couvercle de l'appareil ouvert
	Explication :
	Le couvercle de l'appareil est ouvert. Le couvercle de l'appareil doit être fermé et verrouillé pour poursuivre la procédure.
	Mesure corrective :
	Fermer le couvercle de l'appareil.
152	Liquide détecté à l'intérieur du puits de centrifugeuse
	Explication :
	L'appareil a détecté du liquide dans le puits de la centrifugeuse. Une fuite de sang a pu se produire ou un problème est survenu au niveau du détecteur de fuite (liquide).
	Mesure corrective :
	 Vérifier la ligne de sortie pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions ; s'assurer que les clamps sont ouverts.
	2. Examiner le bol et le détecteur de fuite.
	 Si une fuite est observée, mettre l'appareil hors tension pour nettoyer la centrifugeuse selon les instructions fournies dans le manuel et réinstaller le dispositif à usage unique.
	 Si aucune fuite n'est détectée, sélectionner Réessayer une fois que le puits de la centrifugeuse a été séché.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
153	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service de maintenance et de réparation.
155	Vérification de la ligne de sortie requise
	Explication :
	Le détecteur de ligne de la sortie a continué à détecter un niveau élevé d'hémoglobine libre (Hgb) après deux phases de lavage prolongées. Ceci peut être causé par un mauvais positionnement de la ligne dans le détecteur, ce dernier peut être sale ou encore par un problème au niveau de la solution de lavage.
	Mesure corrective :
	Si l'effluent est clair :
	1. Appuyer sur Vider le bol pour vider le bol.
	positionnement dans le détecteur.
	 Nettoyer le détecteur de la ligne de sortie avec une gaze douce, non pelucheuse et humidifiée uniquement avec de l'eau.
	Si l'effluent est trouble :
	 S'assurer que le sérum physiologique approprié est connecté au kit à usage unique. Appuyer sur Prolonger le lavage pour procéder à un autre lavage rallongé.
	Si le problème persiste, faire appel au service de maintenance et de réparation.
157	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service de maintenance et de réparation.

Tableau 14, Message d'événements

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
158	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service de maintenance et de réparation.
159	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service de maintenance et de réparation.
160	Surchauffe de l'appareil
	Explication :
	La température de l'appareil interne a pu être élevée. Les érythrocytes risquent d'être endommagés si les pièces de l'appareil entrant en contact avec le sang atteignent une température supérieure à 42 °C.
	Mesure corrective :
	 S'il n'est pas possible de vérifier que la température des pièces du dispositif entrant en contact avec le kit de traitement est inférieure à 42 °C, il est recommandé d'effectuer un contrôle qualité du produit avant son utilisation ou de jeter le sang contenu dans le kit de traitement et de mettre fin à la procédure.
	2. Faire appel au service technique avant d'utiliser de nouveau l'appareil.
	 Le sang restant dans le réservoir peut être traité avec un autre appareil et un nouveau dispositif de traitement.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
161	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau d'un des composants internes de l'appareil.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service de maintenance et de réparation.
162	Erreur de verrouillage du couvercle de valve
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau du loquet du couvercle du module de valve.
	Mesure corrective :
	1. Clamper les lignes rouge, jaune, et bleue.
	 Vérifier le positionnement du collecteur de tubulure. Vérifier le positionnement de la tubulure dans le medule de valve.
	4. Fermer et verrouiller le couvercle du module de valve.
	5. Déclamper les lignes.
	6. Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
163	Couvercle de valve non fermé
	Explication :
	Le loquet du couvercle du module de valve n'est pas fermé.
	Mesure corrective :
	1. Clamper les lignes rouge, jaune, et bleue.
	2. Vérifier le positionnement du collecteur de tubulure.
	3. Vérifier le positionnement de la tubulure dans le module de valve.
	4. Fermer et verrouiller le couvercie du module de valve.
	6. Fermer le couvercle de l'appareil
	Si le problème persiste, faire appel di service technique

Tableau 14, Message d'événements

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
164	Défaillance du système
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau de la mémoire de l'appareil pendant le test d'autodiagnostic à la mise sous tension.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
167	Pression excessive dans la ligne bleue
	Explication :
	Le capteur de pression du collecteur a détecté une pression élevée au niveau de la ligne bleue au cours de la phase de Vidange. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne bleue est ouvert.
	2. Vérifier que la tubulure ne présente pas d'éventuelles coudures et occlusions.
	3. Selectionner Continuer pour poursuivre.
	Si le probleme persiste, faire appel au service technique.
168	Pression excessive dans la ligne rouge
	Explication :
	Le capteur de pression du collecteur a détecté une pression élevée au niveau de la ligne rouge au cours de la phase de retour. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne rouge est ouvert.
	 Vérifier que la tubulure ne présente pas d'éventuelles coudures et occlusions. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
169	Erreur du système pneumatique
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du système pneumatique. Il a été impossible de maintenir la pression adéquate.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.
171	Platine de pompe ouverte
	Explication :
	La platine de pompe n'est pas bien fermée. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	 Mesure corrective : 1. Ouvrir la platine de pompe. 2. S'assurer du bon positionnement de la tubulure autour de la pompe. 3. Fermer la platine de la pompe. 4. Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
172	Erreur de vitesse de pompe
	Explication :
	La pompe ne fonctionne pas à la vitesse prévue. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. Ouvrir la platine de pompe.
	2. Vérifier le bon positionnement de la tubulure au niveau de la pompe.
	3. S'assurer que les galets de pompe sont propres et tournent librement.
	5. Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

Tableau 14, Message d'événements

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
173	Erreur d'aspiration
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de l'aspiration interne. Toutes les autres fonctions de l'appareil continuent à fonctionner normalement.
	Mesure corrective :
	 Connecter une source externe d'aspiration régulée au réservoir. Sélectionner OK pour fermer le message.
	Confier la réparation de l'aspiration interne au service technique.
174	Erreur d'aspiration
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de l'aspiration interne. Toutes les autres fonctions de l'appareil continuent à fonctionner normalement.
	Mesure corrective :
	 Connecter une source externe d'aspiration régulée au réservoir. Sélectionner OK pour fermer le message.
	Confier la réparation de l'aspiration interne au service technique.
176	Le lavage doit être confirmé
	Explication :
	Les globules rouges présents dans le bol ont peut-être été lavés avec un volume de sérum physiologique inférieur au volume recommandé.
	Mesure corrective :
	Appuyer sur Continuer pour vider le bol.
	OU
	Appuyer sur Reprise du lavage pour entrer en mode de lavage.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
177	Erreur de position de la valve de la ligne jaune
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la position de la valve de la ligne jaune. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. Clamper les lignes rouge, jaune, et bleue.
	2. Ouvrir le couvercle du module de valve.
	3. Vérifier le positionnement du collecteur de tubulure.
	4. Vérifier le positionnement de la tubulure dans le module de valve.
	5. Fermer et verrouiller le couvercie du module de valve.
	7 Fermer le couvercle de l'appareil
	8. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
178	Erreur de position de la valve de la ligne rouge
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la position de la valve de la ligne rouge La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. Clamper les lignes rouge, jaune, et bleue.
	2. Ouvrir le couvercle du module de valve.
	3. Vérifier le positionnement du collecteur de tubulure.
	4. Vérifier le positionnement de la tubulure dans le module de valve.
	5. Fermer et verrouiller le couvercie du module de valve.
	7 Fermer le couvercle de l'appareil
	8. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

Tableau 14, Message d'événements

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
179	Erreur de position de la valve de la ligne bleue
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la position de la valve de la ligne bleue. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. Clamper les lignes rouge, jaune, et bleue.
	2. Ouvrir le couvercle du module de valve.
	 Verifier le positionnement du collecteur de tubulure. Vérifier le positionnement de la tubulure dans le medule de value
	4. Vermer et verrouiller le couvercle du module de valve.
	6. Déclamper les lignes.
	7. Fermer le couvercle de l'appareil.
	8. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
181	Poche à déchets presque pleine
	Explication :
	L'appareil a détecté environ 8 litres de liquide dans la poche à déchets.
	Mesure corrective :
	Vider ou changer sans délai la poche à déchets.
	REMARQUE : en vidant la poche à déchets, ne pas laisser le niveau du liquide dans la poche tomber en dessous du repère d'1 litre. Cela assure qu'il y aura suffisamment d'air dans le système pour vider le bol.
	REMARQUE : lors du remplacement de la poche à déchets, s'assurer que le bol est vide. Si le bol n'est pas vide, son contenu devra être renvoyé dans le réservoir et traité à nouveau.

Γ

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
182	Poche à déchets pleine
	Explication :
	L'appareil a détecté environ 8,5 litres de liquide dans la poche à déchets.
	Mesure corrective : 1. Vider ou changer la poche à déchets.
	2. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	REMARQUE : en vidant la poche à déchets, ne pas laisser le niveau du liquide dans la poche tomber en dessous du repère d'1 litre. Cela assure qu'il y aura suffisamment d'air dans le système pour vider le bol.
	REMARQUE : lors du remplacement de la poche à déchets, s'assurer que le bol est vide. Si le bol n'est pas vide, son contenu devra être renvoyé dans le réservoir et traité à nouveau.
183	Erreur du capteur de la tubulure de sortie
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur de la tubulure de sortie. Le traitement peut continuer, mais l'appareil ne peut pas surveiller le liquide sortant du bol.
	Mesure corrective :
	Pour effectuer la procédure sous surveillance du liquide sortant du bol par l'utilisateur : 1. Appuyer sur Continuer .
	2. Surveiller le liquide en sortie de bol pendant le traitement.
	Si un lavage complémentaire est nécessaire à la fin de la phase de lavage : 1. Sélectionner Volume du cycle de lavage . 2. Augmenter le volume de lavage.
	OU
	Pour terminer la procédure :
	 Sélectionner Terminer la procédure. En cas de mode autotest, mettre l'appareil hors tension.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique pour résoudre ce problème.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
184	Air détecté pendant le remplissage
	Explication :
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne rouge pendant la phase de remplissage (Remplir). Le réservoir peut être vide.
	Mesure corrective :
	 S'assurer que le clamp de la ligne rouge est ouvert. Vérifier la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer de son placement correct dans le détecteur d'air et dans la pompe.
	 Si du liquide supplémentaire se trouve dans le réservoir, appuyer sur pour reprendre le remplissage du bol.
	OU
	Sélectionner Conc pour continuer à remplir le bol avec des globules rouges provenant de la poche à globules rouges.
	OU
	Appuver sur Lavage pour laver un bol partiel.
	OU
	Sélectionner Retour pour renvoyer les cellules dans le réservoir.
185	Erreur d'étalonnage de la cellule de chargement du réservoir
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de l'étalonnage du peson du réservoir pendant l'autotest.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.
186	Erreur d'étalonnage du peson de la poche à déchets
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de l'étalonnage du peson de la poche à déchets pendant l'autotest.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
187	Erreur d'étalonnage du capteur de pression du collecteur
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de l'étalonnage du capteur de pression du collecteur pendant l'autotest.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.
189	Le bras de maintien est déverrouillé
	Explication :
	L'appareil a détecté que le bras de maintien de la tête du bol n'est pas verrouillé. La centrifugeuse doit être arrêtée avant que l'utilisateur puisse ouvrir le couvercle et appliquer une action corrective.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le bol est bien positionné.
	2. Fermer et verrouiller le bras de centrifugeuse.
	3. Fermer le couvercie de l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
190	Erreur de version logicielle : APP
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau de la version du logiciel de l'application pendant la mise sous tension.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.
191	Erreur de version logicielle : SS
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau de la version du logiciel SmartSuction pendant la mise sous tension.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.

Tableau 14, Message d'événements

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
195	Erreur du système pneumatique
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du système pneumatique. Il a été impossible de maintenir la pression adéquate. Le traitement ne peut pas continuer.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.
227	Air détecté pendant le remplissage
	Explication :
	Le détecteur d'air a détecté de l'air dans la ligne rouge pendant la phase de remplissage. La poche à sang peut être vide.
	Mesure corrective :
	Si la poche à sang n'est pas vide :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne rouge est ouvert.
	2. Vérifier la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer de son placement correct dans le détecteur d'air et dans la pompe.
	3. Sélectionner Continuer avec la poche de sang pour poursuivre.
	Si la poche à sang est vide :
	1. Remplacer la poche à sang.
	2. Sélectionner Continuer avec la poche de sang pour poursuivre.
	OU
	Pour terminer le cycle de séquestration :
	1. Sélectionner Cycle final pour terminer le cycle actuel.
	2. L'appareil videra le contenu du bol dans la poche de GR.

Γ

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
228	Erreur du capteur de la ligne de sortie
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur de la ligne de sortie. La séquestration peut continuer, mais l'appareil ne peut pas surveiller le liquide sortant du bol pendant le recueil du PRP.
	Mesure corrective :
	Pour effectuer la procédure sous surveillance du liquide sortant du bol par l'utilisateur : 1. Sélectionner Continuer pour poursuivre. 2. Surveiller le liquide en sortie de bol
	 Une fois le recueil de PRP terminé, appuyer sur Vider pour vider le bol. Suivre les invites de l'appareil pour poursuivre.
	OU
	Pour terminer le cycle de séquestration :
	1. Sélectionner Cycle final pour terminer le cycle actuel.
	2. L'appareil videra le contenu du bol dans la poche de GR.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique pour résoudre ce problème.
229	Fuite d'aspiration post-op détectée
	Explication :
	L'appareil a détecté une fuite dans la ligne d'aspiration.
	Mesure corrective :
	1. Vérifier le bon positionnement du drain dans la plaie.
	 S'assurer que toutes les connexions sont correctes, y compris le drain, la ligne post- opératoire, le réservoir et la ligne d'aspiration.
	3. S'assurer que les orifices non utilisés du réservoir sont bien fermés avec des bouchons.
	4. Examiner le réservoir pour déceler toute fuite éventuelle.
	Si le problème persiste, utiliser une aspiration externe et faire appel au service technique pour résoudre ce problème.

Tableau 14, Message d'événements

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
230	Erreur de version logicielle : Interface graphique GUI
	Explication :
	Un problème de version logicielle de l'interface graphique a été détecté durant la mise sous tension.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique avant de continuer à utiliser l'appareil.
231	Mise à jour du logiciel terminée
	Explication :
	Mise à jour du logiciel réussie. L'appareil doit être redémarré avant de reprendre le fonctionnement normal.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
232	Erreur de position de la valve de la ligne bleue
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la position de la valve de la ligne bleue. Le blocage de la valve peut être dû à la présence de liquide ou de débris.
	Mesure corrective :
	 Inspecter la zone située autour de la valve de la ligne bleue et nettoyer si nécessaire. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
233	Défaillance du capteur optique du bol
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du capteur optique du bol. Le test d'autodiagnostic de mise sous tension a été interrompu. Il est possible d'exécuter cette procédure, mais l'utilisateur doit lancer manuellement la phase de lavage.
	Mesure corrective :
	Pour procéder manuellement :
	 Appuyer sur Continuer pour poursuivre le test d'autodiagnostic à la mise sous tension (POST) et exécuter la procédure.
	 Appuyer sur la touche Lavage pour démarrer le lavage lorsqu'il y a suffisamment de liquide dans le bol.
	REMARQUE : le bol est plein quand l'interface globules rouges/surnageant atteint un niveau situé à environ 6 mm au-dessus de l'épaulement du bol. L'hématocrite du produit peut être réduit si la phase de lavage démarre avant que le bol ne soit rempli.
	OU
	Mettre l'appareil hors tension.
	Faire appel au service technique pour résoudre ce problème.
234	Le bras de la centrifugeuse est déverrouillé
	Explication :
	L'appareil a détecté que le bras de la centrifugeuse n'est pas verrouillé.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le bol est bien positionné.
	2. Fermer et verrouiller le bras de centrifugeuse.
	3. Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
235	Erreur d'étalonnage du peson
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau des données d'étalonnage du peson. L'étalonnage du peson est nécessaire.
	Mesure corrective :
	Mettre l'appareil hors service et étalonner de nouveau le peson.

Tableau 14, Message d'événements

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
236	Montage incorrect du collecteur
	Explication :
	L'appareil a détecté que le collecteur n'est pas monté correctement.
	Mesure corrective :
	1. Vérifier la position du collecteur.
	2. Fermer et verrouiller le couvercle du collecteur.
	3. Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
238	Erreur d'étalonnage de l'aspiration
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau des données d'étalonnage de l'aspiration de l'appareil. L'étalonnage de l'aspiration de l'appareil est nécessaire.
	Mesure corrective :
	1. Connecter une source externe d'aspiration régulée au réservoir.
	2. Sélectionner OK pour fermer le message.
	Confier l'étalonnage de l'aspiration interne au service technique.
239	Erreur de position de la valve de la ligne jaune
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau de la position de la valve de la ligne jaune. Le blocage de la valve peut être dû à la présence de liquide ou de débris.
	Mesure corrective :
	Inspecter la zone située autour de la valve de la ligne jaune et nettoyer si nécessaire.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
240	Platine de pompe ouverte
	Explication :
	La platine de pompe n'est pas bien fermée.
	Mesure corrective :
	1. Ouvrir la platine de pompe.
	2. S'assurer du bon positionnement de la tubulure autour de la pompe.
	3. Fermer la platine de la pompe.
	4. Fermer le couvercie de l'apparell.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
241	Pas de détection de liquide au moment prévu
	Explication :
	Le capteur de ligne ne détecte pas le liquide au moment prévu.
	Mesure corrective :
	1. Vérifier la ligne de sortie pour s'assurer de son bon positionnement dans le détecteur.
	 Vérifier la ligne de sortie pour déceler la présence de clamps fermés, coudures et
	occlusions.
	 En cas d'utilisation du vide externe, s'assurer que le niveau d'aspiration ne dépasse pas 250 mmHq.
	5. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	REMARQUE : en cas d'aspiration externe régulée, s'assurer que la ligne d'Aspiration/
	valeur souhaitée. Si la ligne d'A&A n'est pas clampée le niveau d'aspiration du regulateur a la
	le niveau de dépression sélectionné et affecter les performances de l'appareil.
242	Installer le dispositif à usage unique
	Explication :
	Installer un dispositif à usage unique pour pouvoir démarrer la procédure.
	Mesure corrective :
	1. Installer un dispositif à usage unique.
	2. Appuyer sur Commencer la procédure pour lancer la procédure.

Tableau 14, Message d'événements

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
244	Étalonnage du capteur de la tubulure de sortie
	Explication :
	Le capteur de la tubulure de sortie de bol recherche la présence d'une tubulure mais ne peut pas la détecter. Cela peut se produire en cas de problèmes d'étalonnage ou si la tubulure n'est pas entièrement insérée dans le capteur de la tubulure d'effluent de bol.
	Mesure corrective :
	 S'assurer que la tubulure est entièrement insérée dans le capteur de la tubulure de la sortie de bol.
	 Si la tubulure est entièrement insérée, la retirer, nettoyer le capteur et réinstaller la tubulure.
	3. Fermer le couvercle de l'appareil.
	Si ce message continue à s'afficher, retirer à nouveau la tubulure, nettoyer le capteur de la tubulure d'effluent, réinstaller la tubulure et fermer le couvercle.
248	Nom du groupe de paramètres dupliqué
	Explication :
	Il ne peut y avoir deux groupes de paramètres portant le même nom.
	Mesure corrective :
	Ajouter à nouveau un groupe et spécifier un nom qui n'a pas déjà été attribué.
250	Nom du groupe de paramètres incorrect
	Explication :
	Un nom ne peut pas contenir d'espace et doit obligatoirement comporter des caractères.
	Mesure corrective :
	Ajouter à nouveau un groupe et utiliser un nom qui contient des caractères valides.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
252	Défaillance du bouton d'arrêt
	Explication :
	Un problème a été détecté au niveau du bouton d' Arrêt .
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
253	Installer le dispositif à usage unique
	Explication :
	Installer un dispositif à usage unique pour pouvoir démarrer la procédure.
	Mesure corrective :
	Installer un dispositif à usage unique et sélectionner Commencer la procédure une fois prêt à commencer une procédure.
254	PRP collecté perdu
	Explication :
	Un événement a entraîné l'arrêt de la centrifugeuse et la perte du PRP collecté. Les GR doivent être vidés de la centrifugeuse vers la poche de globules rouges et le cycle doit recommencer.
	Mesure corrective :
	1. Appuyer sur Vider le bol pour vider les GR vers la poche de GR.
	2. Appuyer sur Conc pour répéter la séquestration avec des GR de la poche de GR.
	OU
	1. Appuyer sur Vider le bol pour vider les GR vers la poche de GR.
	de GR.
255	Délai de recentrifugation
	Explication :
	La procédure établit la couche plaquettaire. La pompe redémarre après un délai de 30 secondes une fois la séparation établie.
	Mesure corrective :
	Sélectionner ▶ pour annuler le délai.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
256	Transfert des données interrompu
	Explication :
	L'appareil était en train de transmettre des données vers un périphérique de stockage et la transmission a été interrompue. Cela peut se produire lorsque le périphérique de stockage a été retiré du port USB avant la fin du transfert des données ou si la connexion entre le périphérique de stockage et le port USB était incorrecte. L'exportation des données devra être recommencée.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le périphérique de stockage est bien branché au port USB.
	2. Appuyer sur Exporter pour lancer le transfert des données.
257	Erreur du ventilateur de l'appareil
	Explication :
	L'un des 3 ventilateurs de l'appareil était défaillant pendant l'autotest. La défaillance de ce ventilateur n'empêche pas l'appareil de fonctionner.
	Mesure corrective :
	 La procédure peut se poursuivre, mais il est recommandé de faire réparer le dispositif avant de l'utiliser à nouveau.
	2. Sélectionner OK pour continuer.
258	Erreur CRC de logiciel
	Explication :
	Un problème a été détecté avec les fichiers de mise à jour sur la clé USB et la mise à jour du logiciel a échoué.
	Mesure corrective :
	Faire appel au service technique pour résoudre ce problème.
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

202

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
259	Mise à jour du logiciel interrompue
	Explication :
	La mise à jour du logiciel a été interrompue. Cela peut avoir été causé par une déconnexion partielle de la clé USB du port USB pendant le transfert des données.
	Mesure corrective :
	1. Appuyer sur OK pour effacer le message d'événement.
	 Vérifier que la clé USB est correctement insérée dans le port USB.
	3. Appuyer sur Mise à jour pour relancer le test.
	4. Ne pas retirer la clé USB tant que la mise à jour n'est pas terminée.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
260	Entrée du dispositif de traitement non enregistrée
	Explication :
	Un kit de traitement a déjà été saisi dans l'écran Données. L'appareil ne permet pas d'entrer deux kits de traitement sauf si le bras de la centrifugeuse a été ouvert et fermé pendant le remplacement du premier dispositif de traitement. Si le premier dispositif n'a pas été saisi correctement, il est possible de modifier les données correspondantes depuis l'écran des données.
	Mesure corrective :
	1. Afficher l'écran des données pour modifier les informations du premier dispositif de traitement.
	OU
	2. Ouvrir et fermer le bras de la centrifugeuse pour remplacer le premier dispositif de traitement. Une invite s'affichera pour saisir les informations du nouveau dispositif de traitement.
261	Bol partiel
	Explication :
	Le sang traité à l'aide d'un bol partiel peut avoir un hématocrite plus bas que celui traité à l'aide d'un bol plein normal. Comme l'hématocrite du contenu du bol est inférieur, la quantité de nurnageant dans le bol est plus importante. Pour diluer cette quantité plus importante de surnageant, un bol partiel peut nécessiter deux fois la quantité de sérum physiologique normale.
	Mesure corrective :
	Sélectionner les touches correspondant à la réponse.
	Pour modifier le volume de lavage, appuyer sur Volume du cycle de lavage et procéder manuellement au réglage.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
262	Délai de recentrifugation
	Explication :
	Un délai de la recentrifugation a eu lieu car la centrifugeuse et la pompe ont été arrêtées alors qu'il y avait du liquide dans le bol. La centrifugeuse commence à prendre de la vitesse et à tourner pendant 50 secondes pour rétablir la séparation dans le bol. Une fois la séparation établie la pompe est lancée. Après 25 secondes, une annulation est implémentée s'il s'avère nécessaire de relancer la centrifugeuse avant de compléter un délai complet.
	PRÉCAUTION : Annuler le délai peut provoquer le déversement des globules rouges dans la poche à déchets du fait d'une séparation incomplète des cellules dans le bol.
	Mesure corrective :
	Pour annuler le délai et relancer la pompe immédiatement, appuyer sur ▶.
264	Erreur de synchronisation
	Explication :
	Le système a détecté une situation imprévue. La procédure peut être poursuivie.
	Mesure corrective :
	1. Vérifier que les clamps des tubulures rouge, jaune et bleue sont correctement placés.
	2. Toucher pour reprendre la procédure ou le pavé d'une autre phase selon le choix.
266	Niveau d'aspiration hors plage
	Explication :
	Le dispositif a détecté un niveau d'aspiration en dehors de la plage attendue. Ceci peut être dû à la présence d'une coudure ou d'une occlusion dans la ligne de vide ou la ligne d'A&A, ou au clampage de cette dernière lorsque le dispositif tente d'interrompre l'aspiration. Toutes les autres fonctions de l'appareil continuent à fonctionner normalement.
	Mesure corrective :
	1. Vérifier l'absence de coudure ou d'obstruction dans la ligne d'aspiration, la ligne d'A&A ou
	les orifices d'entrée du réservoir.
	 S'assurer que la ligne d'A&A n'est pas clampee en quelque point que ce soit. Sélectionner OK pour fermer le message
	4. Appuyer sur Aspiration pour relancer l'aspiration.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
267	Réinitialisation de la centrifugeuse
	Explication :
	L'appareil a dû réinitialiser la centrifugeuse pour continuer le traitement. La procédure peut être poursuivie.
	Mesure corrective :
	Sélectionner Continuer pour poursuivre.
268	Procédure interrompue
	Explication :
	L'alimentation a été interrompue avant que la procédure ne soit terminée.
	Mesure corrective :
	 Appuyer sur Reprendre la procédure pour reprendre la procédure en cours.
	 Appuyer sur Nouveau pour lancer une nouvelle procédure.
269	Confirmer le message Procédure terminée
	Explication :
	L'utilisateur a choisi de terminer la procédure. Mettre fin à la procédure entraînera la purge de la tubulure bleue.
	Mesure corrective :
	Appuyer sur Terminer la procédure pour confirmer la fin de la procédure en cours.
	ου
	Appuyer sur Reprendre la procédure pour reprendre la procédure en cours.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
271	Préparation de la reprise d'une procédure
	Explication :
	Une procédure suspendue est reprise. Pour permettre une reprise efficace, le bol, le bras de la centrifugeuse, la plaque de pompe, le couvercle des vannes de collecteur, le couvercle de l'appareil et les clamps de tubulure doivent être en position correcte.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le bol est correctement positionné dans la centrifugeuse.
	2. S'assurer que le bras de la centrifugeuse est correctement verrouillé.
	3. S'assurer que la plaque de pompe est fermée.
	4. S'assurer que le couvercle des vannes de collecteur est fermé.
	5. S'assurer que le couvercle de l'appareil est fermé.
	6. S'assurer que les clamps de tubulure sont ouverts selon le besoin.
	7. Appuyer sur OK pour reprendre la procédure précédente.
272	Purge de la tubulure bleue
	Explication :
	La tubulure bleue est purgée vers la poche de GR. La purge se terminera dès qu'une présence d'air sera détectée dans le bol.
	Mesure corrective :
	Attendre que la purge se termine.
273	Le bol partiel sera lavé deux fois
	Explication :
	Le sang traité à l'aide d'un bol partiel peut avoir un hématocrite plus bas que celui traité à l'aide d'un bol plein normal. Comme l'hématocrite du contenu du bol est inférieur, la quantité de nurnageant dans le bol est plus importante. Pour diluer cette quantité plus importante de surnageant, un bol partiel peut nécessiter deux fois la quantité de sérum physiologique normale.
	Mesure corrective :
	Pour modifier le volume de lavage, appuyer sur Volume du cycle de lavage et ajuster manuellement.

1

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
274	Le bol partiel sera lavé une fois
	Explication :
	L'utilisateur est passé en mode de lavage après avoir estimé que le volume de globules rouges présent dans le bol était suffisant pour justifier un volume de lavage simple.
	Mesure corrective :
	Pour modifier le volume de lavage, appuyer sur Volume du cycle de lavage et ajuster manuellement.
275	Récupération après une défaillance du système
	Explication :
	Le système a procédé à une récupération suite à une défaillance.
	Mesure corrective :
	Le fonctionnement normal peut continuer. Si le problème persiste, faire appel au service technique.
	Sélectionner Continuer pour poursuivre.
277	Les paramètres du protocole ont été modifiés
	Explication :
	Les paramètres du protocole sélectionné ont été appliqués. La procédure se poursuivra avec les nouveaux paramètres.
278	Enregistrements exportés vers une clé USB
	Explication :
	Le ou les enregistrements de procédure et le ou les journaux de données sélectionnés ont été exportés vers la clé USB. Il est possible de retirer la clé USB en toute sécurité.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
279	Procédure terminée
	Explication :
	La procédure est terminée et l'appareil est prêt à être mis hors tension. La procédure peut être reprise, l'air peut être évacué de la poche de GR et/ou les enregistrements, les paramètres et l'aide peuvent être consultés.
	Mesure corrective :
	Pour lancer une nouvelle procédure :
	1. En cas d'installation d'un dispositif de traitement, fermer les clamps.
	2. Mettre l'appareil hors tension.
	Appuyer sur Reprendre la procedure pour reprendre la procedure.
	00
	Appuyer sur Retirer l'air pour évacuer l'air de la poche de GR.
	OU
	Accéder aux paramètres, aux données ou à l'aide depuis le menu.
280	Vide détecté dans la ligne jaune
	Explication :
	Le capteur de pression du collecteur a détecté un vide élevé dans la ligne jaune. Les clamps de la poche de NaCl peuvent être fermés ou la poche de NaCl peut être vide.
	Mesure corrective :
	1. S'assurer que le clamp de la ligne jaune est ouvert.
	 Vérifier la tubulure pour déceler d'éventuelles coudures et occlusions et s'assurer de son placement correct dans le détecteur et dans la pompe.
	3. Changer la poche de NaCl si elle est vide.
	4. Sélectionner Continuer pour poursuivre.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
281	Prêt à retirer l'air de la poche à globules rouges
	Explication :
	Pour retirer l'air de la poche à globules rouges, la pompe est démarrée et arrêtée à l'aide de la touche Pompe .
	Remarque : Le retrait de l'air doit être interrompu avant que les globules rouges ne sortent de la poche de globules rouges.
	AVERTISSEMENT : cette procédure peut entraîner la formation d'air résiduel dans la poche de globules rouges. Ne pas perfuser sous pression, ceci risquerait d'entraîner l'administration d'air potentiellement mortelle pour le patient.
	Mesure corrective :
	1. Tenir la poche de globules rouges avec la ligne bleue orientée vers le haut.
	2. Appuyer longuement sur Pompe pour retirer l'air de la poche de GR.
	3. Relächer Pompe pour arrêter la pompe.
283	Erreur de la clé USB
	Explication :
	Une erreur s'est produite lors de la transmission de données avec la clé USB. L'opération a échoué, mais peut faire l'objet d'une nouvelle tentative.
	Mesure corrective :
	1. Vérifier que la clé USB est correctement insérée.
	2. Sélectionner Continuer pour poursuivre.
	3. Tenter à nouveau l'opération.
	Si le problème persiste, il peut être nécessaire d'utiliser une autre clé USB ou de faire appel au service technique.
284	Transfert de données en cours
	Explication :
	Le transfert de données demandé est en cours.
	Mesure corrective :
	Attendre la fin de l'opération avant de retirer la clé USB

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
285	Cycle final
	Explication :
	Le réservoir s'est vidé et la procédure s'est terminée. Sélectionner la façon dont le traitement doit s'effectuer pour le dernier bol.
	Mesure corrective :
	Lavage de bol partiel - Le système passe en phase de lavage conformément au paramètre de protocole Lavage du bol partiel défini. Une fois le volume de lavage prédéfini atteint, le système vide le bol et purge la ligne bleue avant de marquer la procédure comme étant terminée.
	Concentrer - Le système concentre les GR du bol en transférant les globules rouges de la poche de GR jusqu'à ce qu'il détecte que le bol est plein. Il procède ensuite à un cycle de lavage, vide le bol vers la tubulure du produit et purge la tubulure bleue avant d'indiquer la procédure comme terminée.
	du bol dans la tubulure rouge et purge la tubulure bleue avant d'indiquer la procédure comme terminée.
286	Purge de la tubulure rouge
	Explication :
	L'appareil a détecté que le bol est plein de cellules non lavées. Le contenu du bol est purgé vers le réservoir. La purge se terminera dès qu'une présence d'air sera détectée dans le bol.
	Mesure corrective :
	Attendre que la purge se termine.
301	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	 Régler les clamps des lignes comme suit : •OUVRIR le clamp de ligne d'air blanche. •FERMER le clamp de ligne PRP bleue. •FERMER le clamp de ligne PPP jaune.
	2. Agiter la poche de sang.
	3. Appuyer sur Continuer pour remplir le bol.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
302	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	 Régler les clamps des lignes comme suit : •FERMER le clamp de ligne d'air blanche. •FERMER le clamp de ligne PRP bleue. •OLIV/RIR le clamp de ligne PRP iaune
	2. Agiter la poche de sang.
	3. Appuyer sur Continuer pour remplir le bol.
303	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de la poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	1. Régler les clamps des lignes comme suit :
	•FERMER le clamp de ligne d'air blanche. •FERMER le clamp de ligne PRP bleue
	•OUVRIR le clamp de ligne PPP jaune.
	2. Appuyer sur Continuer pour recueillir le PPP.
304	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de la poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	 Mesure corrective : 1. Régler les clamps des lignes comme suit : •FERMER le clamp de ligne d'air blanche. •OUVRIR le clamp de ligne PRP bleue. •FERMER le clamp de ligne PPP jaune. 2. Appuyer sur Continuer pour recueillir le PRP.

Tableau 14, Message d'événements

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
305	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de la poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	1. Régler les clamps des lignes comme suit :
	•OUVRIR le clamp de ligne d'air blanche.
	•FERMER le clamp de ligne PRP bleue. •FERMER le clamp de ligne PPP jaune
	2. Appuyer sur Continuer pour vider le bol.
306	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de la poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	1. Régler les clamps des lignes comme suit :
	•FERMER le clamp de ligne d'air blanche. •EEPMER le clamp de ligne PRP bleue
	•OUVRIR le clamp de ligne PPP jaune.
	2. Appuyer sur Continuer pour vider le bol.
307	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de la poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	1. Régler les clamps des lignes comme suit :
	•FERMER le clamp de ligne PRP bleue.
	•FERMER le clamp de ligne PPP jaune.
	2. Agiter la poche de GR.
	3. Appuyer sur Continuer pour obtenir la concentration.

Г

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
308	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Les clamps des lignes de la poche doivent être réglés pour continuer la séquestration.
	Mesure corrective :
	1. Régler les clamps des lignes comme suit :
	•FERMER le clamp de ligne d'air blanche.
	•FERMER le clamp de ligne PRP bleue.
	•OUVRIR le clamp de lighe PPP jaune.
	3. Appuyer sur Continuer pour obtenir la concentration.
309	La poche de sang est vide.
	Explication :
	De l'air a été détecté lors du remplissage du bol. La séquestration continuera d'utiliser le liguide de la poche de GR
	Mesure corrective :
	Sélectionner Continuer pour poursuivre.
310	Cycle de séquestration terminé
	Explication :
	Le cycle de séquestration est terminé.
	Mesure corrective :
	Appuver our Séquestration pour séquestrer une outre unité
	Appuyer sur Sequestration pour sequestrer une autre unite.
	Selectionner Recuperation de cellules pour préparer la récupération de cellules.
	OU
	Appuyer sur Terminer la procédure pour terminer la procédure en cours.

Tableau 14, Message d'événements

٦

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
311	Action de l'opérateur requise
	Explication :
	Le dispositif de traitement doit être préparé avant de continuer la récupération des cellules.
	Mesure corrective :
	 Retirer le PPP, le PRP et le raccordement de poche à air, puis reconnecter la poche à déchets.
	2. Fermer les crampons sur les poches de sang et ouvrir le crampon du réservoir.
	3. Ouvrir le clamp de la ligne de sérum physiologique.
	4. Appuyer sur Récupération des cellules pour passer à la récupération de cellules.
	OU
	1. Appuyer sur Séquestration pour revenir à Séquestration.
312	Confirmation requise
	Explication :
	L'option de menu Récupération des cellules a été sélectionnée. Ceci arrêtera la séquestration. Une confirmation est requise pour continuer.
	Mesure corrective :
	Appuyer sur Annuler pour continuer la séquestration.
	OU
	Sélectionner Continuer pour continuer et préparer la récupération de cellules.
	OU
	Appuyer sur Terminer la procédure pour terminer la procédure en cours.
400	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du système.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
401	Cycle Réduction des lipides Lavage
	Explication :
	La phase de réduction des lipides et de lavage est en cours. Durant cette phase, le sang récupéré circule dans et hors du bol afin d'isoler les lipides et de les éliminer des concentrés de globules rouges. L'étape de lavage normale se produit entre deux étapes distinctes de réduction des lipides et un lavage secondaire se produit à la fin du cycle.
	Mesure corrective :
	Afin d'achever le cycle spécialisé de réduction des lipides et de réaliser un cycle de lavage normal, naviguer jusqu'à l'écran Paramètres du protocole et activer les paramètres Défaut Haemonetics ou un groupe de paramètres personnalisés avec Réduction des lipides réglé sur Arrêt.
	Si le processus a déjà achevé l'étape de lavage en utilisant la totalité du volume de lavage, une pression sur le bouton Vider vide immédiatement le bol, omettant ainsi la réduction des lipides pour le cycle considéré.
402	Retour des cellules dans le bol
	Explication :
	L'utilisateur a choisi d'arrêter un cycle de réduction des lipides en cours de Lavage. Des concentrés de globules rouges sont retournés dans le bol depuis la tubulure du réservoir afin de maintenir un produit à hématocrite élevé. Après cette courte phase, un cycle de lavage normal commence, sans aucune étape de réduction des lipides supplémentaire, à moins que les paramètres ne soient encore modifiés.
406	Mise à jour du logiciel non terminée
	Explication :
	Une mise à jour du logiciel a commencé mais ne s'est pas terminée.
	Effectuer une nouvelle tentative de mise à jour du logiciel.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement
407	Défaillance du système
	Explication :
	Une défaillance a été détectée au niveau du système.
	Mesure corrective :
	Redémarrer l'appareil.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
408	Mise à jour du logiciel en cours
	Explication :
	Une mise à jour du logiciel est en cours.
	Mesure corrective :
	Attendre la fin de toutes les étapes, puis redémarrer l'appareil.
409	Erreur de mise à jour du logiciel
	Explication :
	La mise à jour du logiciel a échoué.
	Mesure corrective :
	Effectuer une nouvelle tentative de mise à jour du logiciel.
	Si le problème persiste, faire appel au service technique.
Γ

N° d'iden- tification	Texte du message d'événement			
500	Confirmation requise			
	Explication :			
	L'option de mise à jour du logiciel a été sélectionnée. La version du logiciel sélectionnée sera installée et toutes les données de l'utilisateur seront effacées, notamment les données de procédure et les paramètres. Le processus de mise à jour du logiciel peut prendre plusieurs minutes et, à son terme, exige un redémarrage de l'appareil. Une confirmation est requise pour continuer.			
	Mesure corrective :			
	Appuyer sur Mise à jour du logiciel pour poursuivre avec le processus de mise à jour du logiciel.			
	OU			
	Appuyer sur Annuler pour annuler le processus de mise à jour du logiciel.			
501	Un redémarrage de l'appareil est nécessaire			
	Explication :			
	L'appareil doit être redémarré avant de reprendre le fonctionnement normal.			
	Mesure corrective :			
	Redémarrer l'appareil.			

Tableau 14, Message d'événements



Exigences de la norme CEI/EN 60601-1-2:2001

Précautions opérationnelles	220
Compatibilité électromagnétique	221

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Précautions opérationnelles



Attention : L'appareil Cell Saver Elite+ doit être utilisé dans un environnement compatible avec les exigences de la norme CEI/EN 60601-1-2 relative à la compatibilité électromagnétique (CEM).

Un cordon d'alimentation est fourni avec l'appareil. Ne pas le remplacer par un substitut. Si nécessaire, contacter le représentant local d'Haemonetics pour un remplacement. Toujours s'assurer que le cordon d'alimentation est connecté à une source d'alimentation correctement reliée à la terre.

Des équipements de communication mobiles par radiofréquence (RF) non agréés par Haemonetics et des équipements de communication portables peuvent affecter le fonctionnement du système. L'appareil ne doit pas être utilisé près d'équipements chirurgicaux à haute fréquence, ni dans la salle blindée contre les radiofréquences d'équipements d'IRM, où l'intensité des perturbations électromagnétiques est élevée. Tout accessoire et câble non autorisé par Haemonetics et utilisé conjointement à l'appareil peut augmenter les dangers et nuire à la bonne conformité aux exigences de compatibilité électromagnétique. Par conséquent, les accessoires et les câbles non approuvés ne doivent pas être utilisés.

De plus, l'appareil Cell Saver Elite+ et les accessoires ne doivent pas être placés directement à proximité ou sur d'autres équipements, sauf autorisation expresse par Haemonetics.



Avertissement : La continuité de la mise à la terre ne peut être atteinte que lorsque l'appareil est raccordé à une prise correctement mise à la terre.

Compatibilité électromagnétique



Remarque : Aucun écart par rapport à la norme CEI/EN 60601-1-2 ou aux marges de tolérance utilisées durant les essais du système n'a été constaté.

Tableau 15, Directives et déclaration du fabricant - Émissions électromagnétiques

Le système Cell Saver Elite+ est conçu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique décrit ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du système Cell Saver Elite+ doit s'assurer que ce dernier est utilisé dans ce type d'environnement.

Essai sur les émissions	Conformité	Directives relatives à l'environnement électromagnétique
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	Le système Cell Saver Elite+ utilise de l'énergie de radiofréquence uniquement pour ses fonctions internes. Par conséquent, ses émissions de radiofréquence sont très faibles et ne présentent qu'un très faible risque de provoquer une interférence quelconque avec un équipement électronique situé à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe A	Le système Cell Saver Elite+ convient pour une utilisation dans tous les établissements,
Émissions harmoniques CEI 61000-3-2	Classe A	réseau public d'alimentation en énergie
Fluctuations de tension / papillotement CEI 61000-3-3	Conforme	basse tension, fournissant les bâtiments utilisés à des fins domestiques.

Remarque : Les caractéristiques d'émissions de cet appareil permettent de l'utiliser dans des zones industrielles et en milieu hospitalier (classe A définie dans la CISPR11). Lorsqu'il est utilisé dans un environnement résidentiel (pour lequel la classe B définie dans la CISPR 11 est normalement requise), cet appareil peut ne pas offrir une protection adéquate aux services de communications à fréquences radio. L'utilisateur pourrait avoir besoin de prendre des mesures de correction, telles que la réimplantation ou la réorientation de l'appareil.

Tableau 16, Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

Le système Cell Saver Elite+ est conçu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique décrit
ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du système Cell Saver Elite doit s'assurer que ce dernier est utilisé
dans ce type d'environnement.

Essai d'immunité	Essai d'immunité Niveau de l'essai Niveau de conformité CEI/EN 60601-1-2		Directives relatives à l'environnement électromagnétique	
Décharges électrostatiques CEI/EN 61000-4-2	Contact ±8 kV Air ± 15 kV	Contact ± 8 kV Air ± 15 kV	Les sols doivent être en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative doit être au moins égale à 30 %.	
Transitoires électriques rapides en salves CEI/EN 61000-4-4	± 2 kV pour les lignes d'alimentation secteur ± 1 kV pour les lignes d'entrée/sortie	± 2 kV pour les lignes d'alimentation secteur ± 1 kV pour les lignes d'entrée/sortie	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.	
Ondes de choc CEI/EN 61000-4-5	± 1 kV en mode différentiel ± 2 kV en mode commun	± 1 kV en mode différentiel ± 2 kV en mode commun	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type.	
Creux de tension, coupures brèves et variationsde tension sur les lignes d'alimentation secteur CEI/EN 61000-4-110 % de l' U_T pendant 0,5 cycle0 0 0 % de l' U_T pendant 1 cycle0 0 0 1 1 cycle70 % de l' U_T pendant 25/30 cycles70 3 3Chute de100 % de l' U_T pendant 5 secondes70 4		0 % de l' <i>U</i> _T pendant 0,5 cycle 0 % de l' <i>U</i> _T pendant 1 cycle 70 % de l' <i>U</i> _T pendant 25/ 30 cycles Chute de100 % de l' <i>U</i> _T pendant 5 secondes	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier type. Si l'opérateur du système Cell Saver Elite+ doit pouvoir utiliser le système en continu au cours d'interruptions de l'alimentation secteur, il est recommandé que le système Cell Saver Elite+ soit alimenté par un dispositif d'alimentation sans interruption.	
Champ magnétique à la fréquence du réseau (50/60 Hz) CEI/EN 61000-4-8	30 A/m	3 A/m	Les champs magnétiques à la fréquence du réseau doivent correspondre aux niveaux types d'un environnement commercial ou hospitalier.	

Le système Cell Saver Elite+ est conçu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique décrit			
ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du système Cell Saver Elite+ doit s'assurer qu'il est utilisé dans ce			
Essai d'immunité	Niveau de l'essai CEI/EN 60601-1-2	Niveau de conformité	Directives relatives à l'environnement électromagnétique
RF conduites CEI/EN 61000-4-6 RF rayonnées CEI/EN 61000-4-3	3 V 0,15 MHz à 80 MHz 6 V dans les bandes ISM 3 V/m 80 MHz à 2,7 GHz	3 V 0,15 MHz à 80 MHz 6 V dans les bandes ISM 3 V/m	Les équipements de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à proximité d'une partie quelconque de l'appareil Cell Saver Elite+, notamment les câbles. Ils doivent être éloignés d'au moins de la distance de séparation recommandée étant calculée par l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur. Distance de séparation recommandée : $d = 1, 2\sqrt{P}$ $d = 1, 2\sqrt{P}$ 80 MHz à 800 MHz $d = 2, 3\sqrt{P}$ 800 MHz à 2,7 GHz Où <i>P</i> correspond à la puissance de sortie maximale de l'émetteur en watts (W) selon les indications du fabricant de l'émetteur et <i>d</i> correspond à la distance de séparation recommandée en mètres. Les intensités des champs provenant d'émetteurs de RF fixes, déterminées par un relevé électromagnétique de terrain ^a doivent ôtre inférieures que souil de conformité dans
			chaque plage de fréquences ^b . Des interférences peuvent survenir à proximité d'un équipement portant le symbole suivant : (((•)))
REMARQUE 1 : À 8 REMARQUE 2 : Ces électromagnétique e REMARQUE 3 : l'app d'immunité, il n'est pa raison, toutes les fond	30 MHz et 800 MHz, I s directives peuvent n est affectée par l'abso pareil Cell Saver Elite+ as possible de tester to ctions critiques du syst	'intervalle de f le pas s'appliqu rption et la réfle - a été soumis à bus les modes e ème Cell Saver	réquences le plus important s'applique. uer dans toutes les situations. La propagation exion des structures, des objets et des personnes. à des tests d'immunité. Toutefois, lors des tests et conditions d'exploitation possibles. Pour cette Elite+ sont conçues avec des systèmes redondants

Tableau 17, Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

^{a)} Les intensités des champs provenant d'émetteurs fixes, comme des stations de base pour des radiotéléphones (cellulaire / sans fil) et des radios mobiles de terrain, des stations de radio amateur AM et FM et des stations de télévision ne peuvent pas être prévues de manière théorique avec précision. Pour évaluer l'environnement magnétique causé à des émetteurs RF fixes, une étude électromagnétique du site doit être envisagée. Si l'intensité du champ mesurée à l'endroit où le système Cell Saver Elite+ est utilisé dépasse le seuil de conformité RF applicable indiqué ci-dessus, le système Cell Saver Elite+ doit être contrôlé afin de vérifier son fonctionnement normal. Si des performances anormales sont observées, des actions complémentaires peuvent être nécessaires, par exemple la réorientation ou la relocalisation du système Cell Saver Elite+.

afin d'assurer une utilisation sûre de l'appareil dans tous les environnements d'exploitation prévus.

^{b)} Sur l'intervalle de fréquences de 150 kHz à 80 MHz, les intensités des champs doivent être inférieures à [V1] V/m.

Tableau 18, Distance de séparation recommandée entre un équipement de communication RF portable et l'appareil Cell Saver Elite+

Le système Cell Saver Elite+ est destiné à être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées. Le client ou l'utilisateur du système Cell Saver Elite+ peut éviter les interférences électromagnétiques en maintenant une distance minimale entre des équipements de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et le système Cell Saver Elite+ selon les recommandations ci-dessous, en fonction de la puissance maximale de sortie de l'équipement de communication.

Puissance de sortie nominale maximale	Distance de séparation selon la fréquence de l'émetteur (mètres) (m)			
W	150 kHz à 80 MHz d = 1,2√P	80 MHz à 800 MHz d = 1,2√P	800 MHz à 2,5 GHz d = 2,3√P	
0,01	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,37	0,37	0,74	
1,0	1,2	1,2	2,3	
10	3,7	3,7	7,4	
100	12	12	23	

Pour les émetteurs dont la puissance de sortie maximale nominale n'est pas indiquée dans le tableau ci-dessus, la distance de séparation recommandée *d* exprimée en mètres (m) peut être estimée en utilisant l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, dans laquelle P est la puissance de sortie maximale nominale de l'émetteur en watts (W) selon les indications du fabricant de l'émetteur. REMARQUE 1 : à 80 MHz, la séparation correspondant à la bande de fréquences supérieure s'applique. REMARQUE 2 : Ces directives peuvent ne pas s'appliquer dans toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.

Tableau 19, Spécifications d'essai pour l'immunité des accès par l'enveloppe aux appareils de communication sans fil RF

Le système Cell Saver Elite+ est conçu pour être utilisé dans l'environnement électromagnétique décrit ci-dessous. Le client ou l'utilisateur du système Cell Saver Elite+ doit s'assurer que ce dernier est utilisé dans ce type d'environnement.									
Fréquence d'essai (MHz)	Bande ^{a)} (MHz)	Service ^{a)}	Modulation ^{b)}	Puissance maximale (W)	Distance (m)	Niveau d'essai d'immunité (V/m)			
385	380-390	TETRA 400	Modulation d'impulsion ^{b)} 18 Hz	1,8	0,3	27			
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	MF ^{c)} écart <u>+</u> 5 kHz Sinus. 1 kHz	2	0,3	28			
710	704-787	LTE Band 13,	LTE Band 13, 17 217 Hz Modulation d'impulsion 217 Hz	0,2	0,3	9			
745		17							
780									
810	800-960	GSM 800/900,	Modulation	2	0,3	28			
870		iDEN 820,	iDEN 820, 18 Hz						
930		LTE Band 5							
1 720	1 700-1 990	GSM 1800 ;	Modulation	2	0,3	28			
1 845		GSM 1900 ;	GSM 1900 ;	GSM 1900 ;	GSM 1900 ;	217 Hz			
1 970		LTE Band 1, 3, 4, 25 ; UMTS							
2 450	2 400-2 570	Bluetooth ; WLAN, 802.11 b.g.n, RFID 2450, LTE Band 7	Modulation d'impulsion ^{b)} 217 Hz	2	0,3	28			
5 240	5 100-5 800	WLAN 802.11	Modulation	0,2	0,3	9			
5 500		a/n	217 Hz						
5 785									

REMARQUE : Si nécessaire, pour obtenir le niveau d'essai d'immunité, on peut réduire la distance entre l'antenne de transmission et le système Cell Saver Elite+ à 1 m. La distance d'essai de 1 m est autorisée par CEI/EN 61000-4-3.

a) Pour certains services, seules les fréquences de liaison montante sont incluses.

b) La porteuse doit être modulée à l'aide de l'utilisation d'un signal d'onde carrée d'un cycle de service de 50 %.

c) Comme variante de la modulation MF, 50 % de la modulation d'impulsion à 18 Hz peut être utilisée car pendant qu'elle ne représente pas la modulation réelle, elle représenterait le cas le plus défavorable.

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+



Assemblage du chariot

Installation de l'appareil sur le chariot	
---	--

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC



Installation de l'appareil sur le chariot

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC

Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics® Cell Saver® Elite®+



Manuel de l'utilisateur du système Haemonetics[®] Cell Saver[®] Elite[®]+ Réf.

Réf. 120859-FR, révision du manuel : AC