Sistema di monitoraggio III FeNO Fenom Flo[™]

ISTRUZIONI PER L'USO





mgcdiagnostics.com



Le istruzioni per l'uso di MGC Diagnostics® Fenom Flo sono Parte n.142255-002 or FF-01-IT. Questo manuale utilizza il sistema di monitoraggio Fenom Flo FeNO Hardware e il software interfacciato.

ATTENZIONE: la legge federale (degli Stati Uniti) limita la vendita di questo dispositivo da parte o su ordine di un medico se deve essere utilizzato per la diagnosi e/o la prescrizione di una terapia.

MGC Diagnostics[®] è un marchio registrato di MGC Diagnostics Corporation, Fenom Flo[™] è un marchio di MGC Diagnostics Corporation. MGC Diagnostics Corporation non si assume alcuna responsabilità per un uso del prodotto diverso da quello specificato nel presente documento e declina qualsiasi responsabilità derivante da altri usi. Osservare tutte le avvertenze e le precauzioni.

Windows® è un marchio registrato di Microsoft Corporation.

© 2024 MGC Diagnostics Corporation. È vietato l'uso, la copia o la distribuzione non autorizzati.



Medisoft S.A. Rue du Clairon 5 5503 Sorinnes Belgio T +32(0) 82 22 30 20 www.mgcdiagnostics.com



Il dispositivo è conforme al Regolamento europeo IVDR 2017/746/EC

INFORMAZIONI IMPORTANTI - SI PREGA DI LEG-GERE

DICHIARAZIONE SULL'USO PREVISTO

Il sistema di monitoraggio Fenom Flo FeNO è un dispositivo portatile non invasivo che misura l'ossido nitrico espirato frazionato (FeNO) nel respiro umano. Il FeNO si è visto aumentare in alcuni processi infiammatori delle vie aeree, come l'asma, e diminuire in risposta al trattamento antinfiammatorio [1]. Fenom Flo misura l'ossido nitrico espirato frazionato (FeNO) secondo le linee guida stabilite dall'American Thoracic Society e dall'European Respiratory Society.

La misurazione del FeNO da parte di Fenom Flo è un metodo quantitativo non invasivo in grado di misurare la diminuzione della concentrazione di FeNO nei pazienti asmatici. Questa riduzione spesso si verifica dopo il trattamento con terapia farmacologica antinfiammatoria, come indicazione dell'effetto terapeutico in pazienti con livelli elevati di FeNO. Le misurazioni FeNO devono essere utilizzate in aggiunta alle valutazioni cliniche stabilite. Fenom Flo è adatto per adulti e bambini, a partire dai sei anni di età. Fenom Flo deve essere utilizzato in un ambiente sanitario point-of-care sotto la supervisione di un professionista. Fenom Flo non deve essere utilizzato in terapia intensiva, cure d'emergenza o anestesiologia.

Il boccaglio non sterile monouso è richiesto per i pazienti congiuntamente con il dispositivo Fenom Flo per filtrare i gas respiratori in caso in cui le infezione da batteri e virus presenti nell'aria sono motivo di preoccupazione.

Il software Fenom Flo ha lo scopo di fornire un'interfaccia utente per consentire l'esecuzione di test FeNO con il dispositivo Fenom Flo in un ambiente in cui il campionamento e il test vengono eseguiti in presenza o in prossimità del paziente e di supportare tutti gli altri casi d'uso relativi a configurazione, trasferimento dati, ecc.

Qualsiasi incidente grave che si verifichi in relazione al dispositivo deve essere segnalato al fabbricante e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiede l'utilizzatore e/o il paziente.

NORMATIVE E CONFORMITÀ

I software Fenom Flo e Fenom Flo hanno il marchio CE secondo il regolamento sui dispositivi diagnostici in vitro (IVDR) 2017/746 e il boccaglio ha il marchio CE secondo il regolamento sui dispositivi medici (MDR) 2017/745.

Fenom Flo è conforme alla direttiva 2011/65/UE sulla restrizione delle sostanze pericolose (RoHS) nelle apparecchiature elettriche ed elettroniche, modificata dalla direttiva 2015/863.

Fenom Flo è certificato secondo lo standard di sicurezza IEC 60601-1:2012 e non ha prestazioni essenziali.

PERSONA RESPONSABILE NEL REGNO UNITO **REGNO UNITO:** Medical Graphics UK Ltd. Unit B, Tewkesbury Business Park 6400 Severn Dr. Tewkesbury GL20 8SF, Regno Unito

DEFINIZIONI

AVVERTENZA: segnali di una situazione pericolosa possono provocare lesioni lievi.

CAUTELA: segnali di una situazione pericolosa possono provocare danni al dispositivo.

NOTA: utilizzato per richiamare l'attenzione su informazioni importanti.

FeNO: ossido nitrico espirato frazionato. Quantità di ossido nitrico nella respirazione espirata proveniente dalle vie bronchiali, non dalle vie nasali o dalle vie aeree superiori.

NO: ossido nitrico. Prodotto dal polmone dell'essere umano ed è presente nel respiro esalato. È stato coinvolto nella fisiopatologia delle malattie polmonari, tra cui l'asma.

VEMS: Volume espiratorio forzato in un secondo. Volume di aria che può essere espirato con la forza dai polmoni nel primo secondo di una manovra espiratoria forzata, misurato in litri.

CVF: Capacità vitale forzata. Quando il paziente ha inspirato il più profondamente possibile: questo è il volume di aria che può essere espirato con la forza e al massimo dai polmoni fino a quando non può più essere espirato, di solito misurato in litri

Spirometria: un comune test, da fare in studio, utilizzato per valutare il funzionamento dei polmoni di un paziente attraverso la misurazione della quantità di aria inalata, della quantità espirata e della velocità di espirazione.

RACCOMANDAZIONI PER MITIGARE LE MINACCE ALLA SICUREZZA INFOR-MATICA

MGC Diagnostics raccomanda le seguenti best practice per garantire l'integrità dei computer che eseguono il software Fenom Flo:

- Seguire tutte le raccomandazioni e le misure di sicurezza IT richieste dalla struttura in cui viene utilizzato il software Fenom Flo.
- I computer che eseguono il software Fenom Flo sono protetti tramite un utente di dominio e una password.
- I computer dotati di software antivirus possono prevenire e risolvere potenziali problemi di malware.
- I computer su cui è installato il software Fenom Flo funzionano dietro un firewall, che aiuta a proteggere il computer da accessi online non autorizzati.
- Il sistema operativo del computer deve essere aggiornato regolarmente con gli aggiornamenti di Microsoft Windows® per eseguire la versione più recente e più sicura del sistema operativo Windows.

MGC Diagnostics ha una politica aperta per quanto riguarda l'uso di software antivirus e anti-malware commerciali pronti all'uso (COTS). I clienti possono installare, aggiornare e applicare patch a software antivirus e anti-malware senza la previa approvazione di MGC Diagnostics.

SIMBOLI DELL'APPARECCHIATURA

Â	È NECESSARIA CAUTELA DURANTE IL FUNZIONAMENTO DEL DISPOSITIVO
Ŕ	DIRETTIVA RAEE 2012/19/UE
	PRODOTTO DA
Ť	MANTENERE ASCIUTTO
2	NON RIUTILIZZARE
R _x Solo	SOLO SU PRESCRIZIONE
	TEST DEL PAZIENTE NEAR
IVD	DISPOSITIVO DIAGNOSTICO IN VITRO
	POLIPROPILENE
	UTILIZZARE ENTRO IL GG-MM-AAAA (DATA DI SCADENZA)
REF	NUMERO DI PARTE DEL CATALOGO/NUMERO DI MODELLO DEL DISPOSITIVO
†	PARTE APPLICATA DI TIPO BF CONFORME A IEC 60601-1
LOT	NUMERO DI LOTTO
NON	NON STERILE
SN	NUMERO DI SERIE
	CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO
20	QUANTITÀ
20 90	INTERVALLO DI UMIDITÀ OPERATIVA
15 °C 35	INTERVALLO DI TEMPERATURA DI ESERCIZIO
	CONSULTARE LE ISTRUZIONI PER L'USO
(+)•(+)	LIMITAZIONE DELLA PRESSIONE ATMOSFERICA
*	TENERE AL RIPARO DALLA LUCE SOLARE

ISTRUZIONI DI SICUREZZA

- NON lasciare che il paziente inali attraverso il dispositivo.
- NON lasciare che il paziente inali attraverso il boccaglio.
- NON lasciare che il paziente espiri oltre i limiti delle proprie capacità fisiche.
- Interrompere le misurazioni se la manovra di respirazione è faticosa per il paziente.
- NON eseguire misurazioni se il paziente avverte capogiri o respiro corto.
- Si consiglia di eseguire il test FeNO prima della spirometria.
- NON utilizzare il Fenom Flo per i 15 minuti successivi all'esecuzione di test spirometrici come FEV1, FVC, ecc.
- NON eseguire il test FeNO nei 60 minuti dopo l'esercizio fisico o dopo aver fumato.
- NON utilizzare il dispositivo Fenom Flo senza un nuovo boccaglio monouso.
- NON eseguire più di sei tentativi di respiro su un singolo paziente in un giorno.
- NON introdurre il Fenom Flo in una stanza contenente apparecchiature a risonanza magnetica.
- NON introdurre il Fenom Flo in una stanza adiacente a un'apparecchiatura di risonanza magnetica.

ATTENZIONE

- Fenom Flo deve essere utilizzato solo da personale sanitario qualificato.
- Utilizzare il Fenom Flo come indicato in questo manuale. MGC Diagnostics non si assume alcuna responsabilità per apparecchiature danneggiate o risultati errati se l'apparecchiatura non viene utilizzata secondo quanto riferito in questo manuale.
- NON bloccare le prese d'aria e le porte del dispositivo durante l'uso o quando è in carica.
- NON far cadere il dispositivo o sottoporlo a forti urti.
- Quando non viene utilizzato, il dispositivo Fenom Flo deve essere conservato entro i limiti operativi. (Vedere il Capitolo 6-4: Manutenzione generale > Conservazione.)
- È necessario prestare attenzione quando si utilizza questa apparecchiatura in prossimità di altre apparecchiature in modo che non ci siano interferenze reciproche. Potrebbero verificarsi interferenze elettromagnetiche o di altro tipo su questa o altre apparecchiature. Cercare di ridurre al minimo questa interferenza evitando di utilizzare altre apparecchiature insieme a questa apparecchiatura.
- Questa apparecchiatura è progettata per essere conforme a IEC 60601-1-2. Questa apparecchiatura genera, utilizza e può irradiare energia a radiofrequenza e, se non viene installata e utilizzata secondo le istruzioni, può causare interferenze dannose ad altri dispositivi nelle vicinanze. Tuttavia, non è possibile garantire che non si verifichino interferenze in una particolare installazione. L'accensione e lo spegnimento di questa apparecchiatura possono causare interferenze dannose ad altri dispositivi. Provare a correggere l'interferenza seguendo uno o più dei seguenti passaggi:
 - Riorientare o riposizionare il dispositivo ricevente
 - Aumentare la distanza tra le apparecchiature
 - Contattare il rappresentante dell'assistenza per aiuto

AVVERTIMENTO

- NON utilizzare un dispositivo Fenom Flo danneggiato, componenti danneggiati o accessori danneggiati. Utilizzare esclusivamente il cavo di alimentazione e l'unità di alimentazione forniti da MGC Diagnostics.
- Tenere il dispositivo lontano dall'acqua. Assicurarsi che nessun liquido venga versato o fatto gocciolare sul dispositivo o che non venga immerso in un liquido.
- NON utilizzare il Fenom Flo in prossimità di aree in cui vengono utilizzate sostanze volatili come fluidi organici o disinfettanti. Occorre prestare particolare attenzione agli aerosol e ai bagni di disinfezione.
- NON utilizzare il Fenom Flo in presenza di vapori o liquidi infiammabili
- L'uso di sostanze contenenti alcol in prossimità del dispositivo Fenom Flo può portare a risultati di misurazione errati. [4]
- NON riutilizzare il boccaglio monouso su altri pazienti. Il boccaglio è destinato a un solo paziente. Dopo l'utilizzo, il boccaglio deve essere smaltito secondo le linee guida locali per la disposizione dei rifiuti; con il dispositivo possono essere utilizzati solo i boccagli monouso forniti da MGC Diagnostics.
- NON aprire, schiacciare, riscaldare a temperature superiori a 140 °F/ 60 °C o incenerire la batteria agli ioni di litio nel dispositivo.
- Dispositivo non destinato all'uso in un ambiente ricco di ossigeno

Contents

INFORMAZI	ONI IMPORTANTI - SI PREGA DI LEGGERE	
I	Dichiarazione sull'uso previsto	ii
I	Normative e conformità	ii
I	Definizioni	iii
I	Raccomandazioni per mitigare le minacce alla sicurezza informatica	iii
	Simboli dell'apparecchiatura	iv
	struzioni di sicurezza	v
	Attenzione	v
	Avvertimento	v
CAPITOLO I	: PANORAMICA DEL SISTEMA	
	1-1: Descrizione del sistema	1
	1-2: Limitazioni cliniche	1
	1-3: Controindicazioni	2
	1-4: Parti e accessori	2
	1-5: Luce di alimentazione, colori e indicatori	3
	1-6: Specifiche del sistema operativo	
	1-7: Aggiornamento e manutenzione del firmware e del software Fenom Flo	
CAPITOLO I	I: IMPOSTAZIONE DEL DISPOSITIVO E PREPARAZIONE DELLA MISURAZIONE	
2	2-1: Installazione del software Fenom Flo	4
2	2-2: Installazione del sensore NO	5
2	2-3: Associazione del dispositivo al sistema operativo Windows	6
1	2-4: Controllo preliminare	7
2	2-5: Raccomandazioni sull'idoneità del paziente	
CAPITOLO I	II: ESEGUIRE LA MISURAZIONE DEL FeNO	
;	3-1: Tutorial	9
;	3-2: Eseguire un test FeNO	
CAPITOLO I	V: GESTIONE DEI CREDITI DI TEST	
4	4-1: Visualizzazione dei crediti di test	
4	4-2: Caricamento dei crediti di test	
4	4-3: Crediti di prova	
CAPITOLO \	/: CONTROLLO QUALITÀ	
ł	5-1: Abilitazione del controllo qualità (CQ)	14
ł	5-2: Utente del controllo qualità qualificato (CQ)	

	5-3: Stato utente del controllo qualità (CQ)	15
	5-4: Stato CQ del dispositivo	15
	5-5: Esecuzione di un test del controllo qualità (CQ)	16
	5-6: Impostazioni del controllo qualità (CQ)	17
CAPITOLC	O VI: INFORMAZIONI SUL MENU DEL DISPOSITIVO	
	6-1: Schermata di stato/Informazioni sul dispositivo	
	6-2: Controllo Qualità	
	6-3: Visualizzazione dei risultati precedenti	20
	6-4: Visualizzazione del registro degli errori	21
	6-5: Regolazione delle impostazioni	21
	6-6: Concessione di licenza	
	6-7: Info/Guida	
	6-8: Icone dei pulsanti e delle indicazioni del software	23
CAPITOLC) VII: CURA E MANUTENZIONE GENERALE	
	7-1: Condizioni operative	24
	7-2: Pulizia e disinfezione	24
	7-3: Manipolazione	25
	7-4: Conservazione	25
	7-5: Batteria ricaricabile	25
	7-6: Manutenzione	
	7-7: Smaltimento di apparecchiature, software e materiali di consumo usati/scaduti	
	7-8: Garanzia	
CAPITOLC	O VIII: RISOLUZIONE DELLE ANOMALIE	
	8-1: Supporto	27
	8-2: Codici di errore	27
CAPITOLC	DIX: DATI TECNICI	
	9-1: Informazioni tecniche sul dispositivo	
	9-2: Immunità ed emissioni dell'elettromagnete	

CAPITOLO I PANORAMICA DEL SISTEMA

1-1: Descrizione del sistema

Il sistema di monitoraggio FeNO Fenom Flo[™] di MGC Diagnostics è un analizzatore respiratorio portatile che utilizza la tecnologia dei sensori elettrochimici per misurare l'ossido nitrico espirato frazionato (FeNO), un marcatore dell'infiammazione delle vie aeree, nel respiro umano esalato. Il livello di ossido nitrico (NO) espirato aumenta frequentemente in alcuni processi infiammatori, come l'asma. Il dispositivo Fenom Flo può misurare la concentrazione di NO frazionato nel respiro espirato in conformità con le linee guida per la misurazione dell'NO stabilite dall'American Thoracic Society (ATS) e dall'European Respiratory Society (ERS).

Il dispositivo Fenom Flo analizza il respiro espirato durante una fase di espirazione che può essere di 6 o 10 secondi. Fornisce un campionamento diretto con un rapporto dei risultati entro 25 secondi dall'aria espirata raccolta e analizzata in sequenza. Non è necessaria alcuna successiva raccolta, preparazione o reagente specifico.

Il dispositivo Fenom Flo utilizza la tecnologia dei sensori elettrochimici sensibili ai composti di ossido nitrico (NO) presenti nella respirazione. Il Fenom Flo fornisce un feedback visivo e acustico così che il paziente possa regolare la portata della manovra respiratoria in modo che corrisponda a quanto necessario per valutare se la manovra stessa è stata eseguita correttamente. Il feedback visivo e acustico è essenziale durante la misurazione del FeNO. Gli utenti possono modulare la loro velocità del respiro all'interno dei parametri di flusso richiesti dagli standard dell'American Thoracic Society (ATS) e dell'European Respiratory Society (ERS) [1].

Il dispositivo è alimentato internamente da una batteria ricaricabile agli ioni di litio o dall'alimentatore. Questo dispositivo è progettato per un uso continuo.

1-2: Limitazioni cliniche

Il dispositivo Fenom Flo non può essere utilizzato su bambini di età inferiore ai sei anni, poiché la misurazione richiede la collaborazione del paziente. Fenom Flo può essere difficile per i pazienti che non sono in grado di comprendere ed eseguire le istruzioni fornite dagli operatori sanitari, poiché la misurazione richiede la collaborazione del paziente.

Fenom Flo non deve essere utilizzato in terapia intensiva, cure d'emergenza o anestesiologia.

Il fumo riduce i livelli di NO espirato; [2] qualsiasi pregresso di fumo attivo o passivo deve essere documentato. I risultati di Fenom Flo ottenuti da soggetti fumatori devono essere considerati solo dopo aver considerato il livello di tabagismo del soggetto e il potenziale impatto sui livelli di NO.

[2] Buszewski B, Ulanowska A, Ligor T, Denderz N, Amann A., "Analysis of exhaled breath from smokers, passive smokers and non-smokers by solid phase microextraction gas chromatography/mass spectrometry" Biomed Chromatogr. Maggio 2009;23(5):551-6. doi: 10.1002 bmc.1141.

^{[1] &}quot;ATS/ERS Recommendations for Standardized Procedures for the Online and Offline Measurement Exhaled Lower Respiratory Nitric Oxide and Nasal Nitric Oxide, 2005." Am. J. Respir. Crit. Care Med., 2005; vol. 171, pagg. 912–930.

1-3: Controindicazioni

Non sono noti rischi diretti per la salute del paziente derivanti dal dispositivo Fenom Flo. Tuttavia, la mancata esecuzione del test come indicato o l'interpretazione errata dei risultati possono portare a una cura impropria del paziente.

Pertanto, l'utilizzo dei risultati della misurazione del FeNO ai fini di impostare un regime di trattamento senza considerare altri fattori clinici potrebbe rappresentare un rischio.

1-4: Parti e accessori

AVVERTENZA:

1

Qualsiasi accessorio non raccomandato da MGC Diagnostics può compromettere le prestazioni, provocare danni al Fenom Flo o lesioni. La garanzia del prodotto non copre guasti o danni derivanti dall'uso di accessori non approvati. MGC Diagnostics non si assume alcuna responsabilità per conseguenti problemi di salute e sicurezza o altri derivanti dall'utilizzo di accessori non approvati da MGC Diagnostics.

Contattare il rappresentante dell'assistenza per ordinare boccette, parti o accessori.



1-5: Luce di alimentazione, colori e indicatori



Per resettare il dispositivo, tenere premuto il pulsante di accensione per più di 15 secondi.

1-6: Specifiche del sistema operativo

Sistema operativo richiesto	Windows 10 o 11 (Pro, Enterprise o LTSB)
.Pacchetto NET Desktop Runtime	Microsoft.NET 6.0
Processore	Intel Dual Core o superiore
Memoria	16 GB consigliato
	4 GB minimo
Display	Risoluzione raccomandata 1920 x 1080
	Risoluzione minima consigliata 1024 x 768
Tipo di sistema	x64 (64 bit) consigliato
Bluetooth	Bluetooth versione 4.0 o successiva

Criterio di aggiornamento del sistema operativo:

MGC Diagnostics raccomanda di applicare regolarmente gli aggiornamenti e le patch del sistema operativo. MGC Diagnostics non fornisce un programma di rilascio o un elenco di aggiornamenti approvati e raccomanda di installare gli aggiornamenti non appena vengono resi disponibili dal produttore dell'hardware e del sistema operativo del computer.

1-7: Aggiornamento e manutenzione del firmware e del software Fenom Flo

MGC Diagnostics raccomanda di applicare gli aggiornamenti del firmware e del software Fenom Flo non appena diventano disponibili. Il personale di diagnostica/supporto locale di MGC informerà i clienti quando saranno disponibili gli aggiornamenti. Gli aggiornamenti saranno disponibili online all'indirizzo mgcdiagnostics.com, insieme all'apposita notifica di rilascio del software/firmware. Le istruzioni di installazione saranno disponibili all'interno dell'avviso di rilascio fornito.

CAPITOLO II

IMPOSTAZIONE DEL DISPOSITIVO E PREPARAZ-IONE DELLA MISURAZIONE



Vedere il numero di parte: FF-02-EN per visualizzare la Guida rapida di Fenom Flo.

2-1: Installazione del software Fenom Flo

 Microsoft.II pacchetto di runtime NET 6.0 deve essere caricato per eseguire l'applicazione Fenom Flo .È possibile caricare NET Desktop Runtime 6.0 dal sito Web seguente e selezionare x64: https://dotnet.microsoft.com/en-us/download/dotnet/6.0 e selezionare x64

.NET D	esktop Runtime 6.0.33	
The .NET Des release inclu	sktop Runtime enables you to run existing Windows de udes the .NET Runtime; you don't need to install it	esktop applications. This separately.
os	Installers	Binaries
Windows	Arm64 x64 x86 winget instructions	

2. Cercare il supporto di installazione Fenom Flo e fare doppio clic sul file per eseguire l'installazione.

Fenom.Installer_2.0.0.2

3. Selezionare "Avanti" nella procedura guidata di configurazione per avviare l'installazione.



4. Accettare il Contratto di licenza e selezionare "Avanti".



5. Posizionare un segno di spunta accanto alla casella appropriata se si desidera che l'applicazione sia disponibile dal menu Start e/o da un collegamento posizionato sul desktop, quindi selezionare Avanti.



6. Selezionare "Installa" per iniziare l'installazione del software Fenom Flo.

Fenom Flo Setup			\times
Ready to install Fenom Flo		nona-	n Fla
Click Install to begin the installation. Click Back to re installation settings. Click Cancel to exit the wizard	eview or change any of yo	ur	

7. Dopo l'installazione, posizionare un segno di spunta nella casella di controllo Avvia Fenom Flo se si desidera eseguire l'applicazione immediatamente al termine dell'installazione. Quindi, selezionare "Fine" per completare il processo di installazili renom Flo setto - - - - ×

Fenom Flo Setup	- 🗆 X
Fenom Flo	Completed the Fenom Flo Setup Wizard
	Click the Finish button to exit the Setup Wizard.
MOC DIAGNOSTROS'	Launch Fenom Flo
	Back Finish Cancel

8. L'installazione dell'applicazione Fenom Flo è completata.

2-2: Installazione del sensore NO



- 1. Rimuovere il dispositivo, il cavo di alimentazione e gli accessori dall'imballaggio di spedizione
- 2. Aprire lo sportello del sensore NO sul fondo del Fenom Flo svitando la vite con il cacciavite in dotazione.
- 3. Rimuovere il sensore NO dall'imballaggio aprendolo con attenzione, assicurandosi di non toccare l'area all'interno dell'O-ring verde del sensore NO.
- 4. Posizionare il sensore NO sul fondo del dispositivo. Premere fino a quando non si avverte la resistenza e non c'è nessun altro movimento.
- 5. Chiudere lo sportello e stringere la vite.







 Collegare il cavo USB alla porta USB-C sul Fenom Flo. Collegare l'altra estremità del cavo all'alimentatore USB. Utilizzando l'adattatore universale appropriato, collegare il dispositivo a una presa di corrente per caricarlo.





Il dispositivo deve essere lasciato in carica per almeno 4 ore prima di funzionare a batteria. Il dispositivo può funzionare normalmente durante la ricarica.

2-3: Associazione del dispositivo al sistema operativo Windows

1. Se il dispositivo Fenom Flo è spento, premere il pulsante di accensione per accenderlo.



Il pulsante di accensione dei dispositivi lampeggerà in blu indicando che il dispositivo è in modalità di associazione.

Trovare e fare clic sull'icona Dispositivi Bluetooth nell'angolo in basso a destra del sistema operativo e selezionare "Aggiungi un dispositivo Bluetooth".



3. In Bluetooth e altri dispositivi, selezionare "Aggiungi Bluetooth o altro dispositivo".

Bluetooth & other devices



4. Selezionare "Bluetooth".





Se si utilizza un computer Windows 11, l'opzione **Bluetooth Devices Discovery** deve essere impostata su "Advanced" affinché il dispositivo Fenom Flo sia visibile in questo elenco.

5. Trovare e selezionare il dispositivo Fenom Flo dall'elenco dei dispositivi disponibili.



6. Il PIN verrà generato automaticamente. Fare clic su "Connetti".

Ad	d a device	
Maio	e sure your device is turned on and disc sect.	overable. Select a device below to
60 60	Fenam Fla 200207 Connecting Press Connect if the PIN on Fenam Fla 322670	
	Connect	Cancel

7. Verrà visualizzato un messaggio di connessione riuscita. Fare clic su Fine per chiudere la schermata di visualizzazione Bluetooth.



- 8. Fare doppio clic sull'icona Fenom Flo per avviare l'applicazione.
- 9. Il dispositivo si connetterà automaticamente al software, è possibile verificare la connessione del dispositivo grazie all'icona Bluetooth verde nell'angolo in alto a destra dello schermo.

🛞 Fenom Flo		$ \Box$ \times
	Fenom Flo	A 🗍 🛚 🔻

2-4: Controllo preliminare

- 1. Se il dispositivo Fenom Flo è spento, premere il pulsante di accensione per accenderlo.
- 2. Aprire l'applicazione Fenom Flo sul sistema operativo e attendere l'avvio del dispositivo Fenom Flo. Dovrebbe associarsi automaticamente al sistema operativo.
- 3. Controllare l'icona Stato Bluetooth in nell'angolo a destra dell'applicazione per assicurarsi che il Bluetooth sia connesso e che la comunicazione con il dispositivo sia attiva.
- Se il dispositivo non si connette automaticamente al Bluetooth, verificare che il dispositivo sia associato alle impostazioni Bluetooth del computer/tablet che esegue l'applicazione software Fenom Flo (Sezione 2-3). Se il LED blu non lampeggia durante l'associazione del Fenom Flo, può essere utile spegnere il dispositivo. Il LED blu sarà fisso se Fenom Flo è associato.
- 5. Controllare l'icona dell'indicatore della batteria nell'angolo in alto a destra dell'applicazione per assicurarsi che l'unità abbia la carica sufficiente per eseguire una misurazione FeNO. Se l'indicatore della batteria è rosso, collegare il dispositivo all'alimentatore e alla presa di corrente prima dell'utilizzo.
- Assicurarsi che siano disponibili crediti di test appropriati per eseguire il test prima di iniziare; ciò è indicato da un'icona verde del credito di test nell'angolo in alto a destra (vedere il Capitolo IV - Gestione dei crediti di test per la revisione e il caricamento dei crediti)
- 7. Verificare che le condizioni operative rientrino nell'intervallo di esecuzione del test del paziente. Se non sono nel raggio d'azione, ciò sarà indicato da icone rosse nell'angolo in alto a destra dell'applicazione (ad es:).
- La funzione di controllo qualità sarà disattivata per impostazione predefinita, il che è evidente dall'icona Controllo Qualità disattivata. Per abilitare il controllo qualità, vedere il Capitolo 5-1: Abilitazione del controllo qualità (CQ).

2-5: Raccomandazioni sull'idoneità del paziente

- 1. Da circa sei anni di età.
- 2. Evitare il consumi di cibo o liquidi diversi dall'acqua nei 60 minuti precedenti.
- 3. Evitare di fare esercizio fisico un'ora prima del test
- 4. Evitare di fumare 12 ore prima del test.
- 5. Evitare il test spirometrico nei 15 minuti prima del test.
- 6. Evitare il consumo di alcolici nelle 24 ore prima del test.
- 7. Evitare alimenti ad alto contenuto di nitrati (rucola, spinaci, lattuga, ravanello, barbabietola, cavolo cinese, rape, cavolo, fagiolini, porro, cipollotto, cetriolo, carote, patate, aglio, pepe dolce, pepe verde.)

CAPITOLO III ESEGUIRE LA MISURAZIONE DEL FeNO

La misurazione del FeNO viene eseguita dal paziente soffiando in un boccaglio monouso collegato al dispositivo. Il paziente deve soffiare nel boccaglio a una frequenza regolata, monitorata da un grafico animato sul display touch. Una volta acquisita una quantità sufficiente di respiro del paziente, il dispositivo lo analizza e riporta un punteggio FeNO in parti per miliardo (ppb).



3-1: Tutorial

Il tutorial è a disposizione di un nuovo paziente per l'illustrazione delle fasi di esecuzione del test FeNO. I campioni di respiro non vengono analizzati; in questa modalità non vengono presentati o registrati risultati.

- 1. Nella schermata principale, toccare il pulsante Tutorial.
- 2. Afferrare il dispositivo Fenom Pro. Non toccare l'apertura dell'adattatore del boccaglio.
- 3. Installare un nuovo boccaglio monouso premendo con fermezza sul boccaglio stesso fino a quando non si sente un clic.
- 4. Leggere le istruzioni e toccare la freccia Avanti per avanzare in ogni fase.



- 5. Quando si raggiunge la schermata del test di esercitazione, si può chiedere al paziente di espirare nel Fenom Flo, indicandogli di mantenere la freccia all'interno della sezione verde per garantire una portata adeguata.
- 6. Si avvierà un timer di 10 secondi e la prova del tutorial si interromperà 10 secondi dopo il momento in cui il paziente avrà iniziato a farlo correttamente.
 - Per esercitarsi in una manovra di 6 secondi, selezionare il pulsante di opzione
 "Train on a 6s test" nella parte inferiore della pagina.
 - Per utilizzare la schermata degli incentivi, selezionare il pulsante di opzione "Utilizza la schermata degli incentivi" nella parte inferiore della pagina.
 - Per riprovare la manovra, selezionare il pulsante Riprova al centro dello schermo
- 7. Al termine del tutorial, toccare l'icona Home per tornare alla schermata iniziale.

3-2: Eseguire un test FeNO

- 1. Afferrare il dispositivo Fenom Flo. Non toccare l'apertura dell'adattatore del boccaglio.
- 2. Installare un nuovo boccaglio monouso premendo con fermezza sul boccaglio stesso. Assicurarsi che il boccaglio sia collegato saldamente al dispositivo.
- 3. Chiedere al paziente di afferrare il dispositivo Fenom Flo con il nuovo boccaglio installato.
- 4. Selezionare un test da 10 o 6 secondi. Viene visualizzato un misuratore
 - di incentivazione visiva.
 - La modalità di 10 secondi è raccomandata per i pazienti adulti e la modalità di 6 secondi è raccomandata per i pazienti in età pediatrica, ma può essere utilizzata anche per gli adulti che non possono eseguire la modalità di 10 secondi.
- 5. Chiedere al paziente di afferrare il dispositivo e sedersi in posizione dritta con i piedi appoggiati sul pavimento.
- 6. Chiedere al paziente di inspirare naturalmente attraverso la bocca per gonfiare completamente i polmoni.
- 7. Chiedere al paziente di posizionare la bocca sul boccaglio, assicurando una tenuta ermetica
- 8. Chiedere al paziente di espirare delicatamente, aumentando gradualmente l'espirazione finché l'ago resta nell'intervallo verde.
- 9. Assicurarsi che il paziente smetta di espirare immediatamente una volta visualizzata la schermata STOP.
- 10. Se il test ha esito positivo, i risultati vengono visualizzati in circa 25 secondi.
- 11. Al termine del test FeNO, viene analizzato il respiro del paziente e i risultati vengono visualizzati in parti per miliardo.
- 12. Dopo la visualizzazione dei risultati di un test riuscito, il sistema si spegne per 30 secondi prima di consentire all'utente di riprovare.
- 13. Se il paziente non esegue correttamente la manovra, verrà visualizzato un messaggio di errore che spiega il motivo; esaminare il motivo dell'errore. Se necessario, il paziente può esercitarsi utilizzando il tutorial di cui alla sezione 3-1.

Feorem Elo	Coord	
	Fenc	
Score:	Tes	st Error
35 ppb	Breath flow was above the m You can test again or f	naximum. You exhaled too hard. follow the tutorial. (E-301)
四, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10, 10	0 A	ØÄ









10

- 14. Se il test è completo, rimuovere il boccaglio ruotandolo mentre lo si rimuove.
- 15. Registrare la misurazione del FeNO.
- 16. Una volta completata la pulizia, se l'icona Riprova non è disattivata, viene autorizzato un test ripetuto senza riduzione del credito di prova. (Vedere Capitolo 4-3: Utilizzo del credito di prova per sapere cosa determina quando viene sottratto un credito di prova).
- 17. Selezionare 🏠 per tornare alla schermata iniziale.



Se il risultato è inferiore a 5 ppb, verrà visualizzato "< 5". Se il risultato è superiore a 300 ppb, verrà visualizzato ">300 ppb".

- 18. Smaltire correttamente il boccaglio.
- 19. Il dispositivo entrerà automaticamente in modalità sospensione dopo 90 secondi quando non è connesso tramite Bluetooth all'applicazione. Tenere premuto il pulsante POWER per almeno 5 secondi per spegnere manualmente il dispositivo. La spia di alimentazione si spegne.



Si consiglia di ricaricare il dispositivo quotidianamente o più frequentemente se necessario. Quando non viene utilizzato, il dispositivo passa automaticamente alla modalità sospensione dopo 90 secondi.

CAPITOLO IV GESTIONE DEI CREDITI DI TEST

È necessario almeno un credito di test per eseguire il test sul dispositivo Fenom Flo. I crediti di test sono specifici del dispositivo e possono essere acquistati contattando il rappresentante locale. Non è necessaria alcuna connessione Internet per attivare il codice di licenza.

4-1: Visualizzazione dei crediti di test

La schermata Home notificherà all'utente un conteggio approssimativo dei crediti di test disponibili modificando il colore dell'icona dei crediti.



Il numero esatto di crediti può essere monitorato facendo clic sull'icona Crediti o andando alla schermata Stato/ Informazioni sul dispositivo.

Selezionare l'icona del menu III in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.

1. Selezionare Schermata di stato/Informazioni sul dispositivo.

			_ _ _ ×	
	Fenor	n Flo	▲ 🗎 🗎 🔻	
Status Screen / Device Ir	nfo			
Software version: 2.0.0.1	Device S/N	: 200207	Firmware version: 3.4	
$\underline{\wedge}$	Ĩ	(())	<u> </u>	
128 credits left	70 Months Left	9 Months Left		
Total Credits Available: 128	The device has 2120 days remaining before it has to be replaced.	Sensor is good for another 276 days.	Device QC is Disabled	88 credits left
		\bigcirc		Total Credits Available: 88
99 kPa	23.2°C	53%	100%	
The ambient pressure is within operating range (75-111 kPa).	The device temperature is within operating range (15-35°C).	The ambient humidity is within operating range (25-92%).	Battery charge OK.	

4-2: Caricamento dei crediti di test

Un numero positivo di crediti di test Fenom Flo deve essere disponibile per eseguire un test FeNO utilizzando il dispositivo Fenom Flo. L'utente deve ottenere un codice di licenza e attivare tale codice per caricare i crediti sul dispositivo eseguendo le seguenti operazioni:



Quando si inserisce la chiave di licenza per caricare i crediti di test, la chiave deve essere caricata per intero per includere i trattini. Inoltre il tasto distingue tra lettere maiuscole e minuscole.



 Con il codice di licenza disponibile, passare alla scheda Concessione di licenze selezionando la casella del credito del test nella schermata Stato/Informazioni sul dispositivo o selezionando l'icona del menu in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo e selezionando Concessione di licenze.

About Suppor	t Licensing Firmware	
	Licensing	
	Enter the license code to unlock new test credits.	
	Lisansa sada	



2. Inserire il codice di licenza a 16 cifre e selezionare Convalida.

•••							$-\Box \times$
	About	Support	Licensing	Firmw	are		
			Licensin Enter the li	g icense co	de to unlock new test credits.		
			License o	ode	2464-IIR6T-YYBA-SADX	Validate	

3. Se il codice ha esito positivo, i crediti verranno aggiunti al dispositivo e il totale verrà aggiornato.

About	$-\Xi \times$
About Support Licensing Firmware	
Licensing Enter the license code to unlock new test credits.	
License code YTFT-982A-ASWB-99LB Validate	
10 credits added. 134 credits available in total.	
V Instructions For Use	Close

4. In caso di esito negativo, all'utente verrà segnalato che la licenza non è valida e l'utente dovrà verificare che la chiave di licenza sia corretta.



5. Selezionare l'icona di chiusura per tornare alla schermata iniziale. Close

4-3: Crediti di prova

Il software consentirà di ripetere il test senza sottrarre crediti di prova in determinate circostanze, consentendo ai test dei pazienti di rispettare le linee guida ATS/ERS.

- 1. L'icona Riprova sarà attiva dopo l'esecuzione di un test solo quando è possibile ripetere il test senza utilizzare un credito di test aggiuntivo; il pulsante Riprova sarà disattivato se non è disponibile un test ripetuto e deve essere avviato un nuovo test.
- 2. Un test può essere ripetuto nei seguenti casi senza sottrarre un credito di test.
 - Dopo il primo test accettabile, ed entro 4 minuti dal test precedente
 - Dopo il secondo test accettabile, entro 4 minuti dal test precedente, se i primi due test non sono riproducibili entro il 10%. Non possono essere consentiti più di tre test quando viene utilizzata la funzione di ripetizione.
- 3. Un credito di test verrà sottratto ogni volta che viene avviato un nuovo test.



i test di controllo qualità non verranno conteggiati nei crediti totali dei test, tuttavia è possibile eseguire un massimo di quattro test di controllo qualità al giorno per dispositivo.

CAPITOLO V CONTROLLO QUALITÀ

Gli operatori qualificati eseguono la misurazione del controllo qualità (CQ) su un dispositivo Fenom Flo. La modalità CQ è progettata per garantire che lo strumento funzioni secondo le sue specifiche. Il CQ consiste in due tipi di test: un controllo negativo e un controllo positivo. Il test di controllo negativo analizza l'aria ambientale depurata dall'ossido nitrico. Un utente qualificato esegue il test di controllo positivo e verifica se il risultato di tale utente non si discosta di più di dieci parti per miliardo o ppb dal risultato medio del suo test di qualificazione. Quando la modalità CQ è abilitata, il sistema segnala all'utente la necessità di eseguire ogni giorno, prima dell'uso, un test di controllo positivo e un test di controllo negativo validi.

5-1: Abilitazione del controllo qualità (CQ)

- 1. Selezionare l'icona del menu
- 2. Selezionare Impostazioni.

	🍈 Fenom Flo	_ _ ×
Home	🔍 Feno	m Flo 🛛 🗖 🗎 🕷
Status Screen / Device Info	Settings International settings	
Quality Control	Language US English	
Past Results	Pressure kPo 👽	
Error Log	Iemperature Celsius	
Settings	Play sound when user is in the green zone 🕢	
Licensing	Quality Control Enable Quality Control	
About / Help	App Style	
Exit	Theme MGCD V	

in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.

- Posizionare un segno di spunta accanto a Abilita controllo qualità.
- Il controllo qualità sarà ora attivo, come risulta dal fatto che l'icona del controllo qualità non è più disattivata nella barra degli strumenti superiore o nella schermata di stato/ informazioni sul dispositivo.



5-2: Utente del controllo qualità qualificato (CQ)

Per essere un utente qualificato di CQ, un operatore sanitario deve innanzitutto essere:

- Maggiorenne,
- Non fumatore,

NOTA:

- Esente da malattie delle vie aeree o raffreddore cronico,
- Un soggetto con nessun tipo di allergia o asma

L'utente creerà un nome utente per sé ed eseguirà tre test CQ (vedere la sezione 4-4: Esecuzione di un test CQ), ciascuno a almeno 16 ore di distanza l'uno dall'altro. I primi tre test determinano se l'utente CQ è qualificato. I risultati dei test di qualificazione degli utenti CQ devono essere compresi tra 5 e 40 ppb e la differenza tra il risultato più basso e quello più alto deve essere inferiore o uguale a 10 ppb. Se queste condizioni vengono soddisfatte, l'utente CQ è qualificazione, denominato valore target dell'utente CQ. Se i test di qualificazione non soddisfano i criteri di qualificazione, l'utente CQ non può essere considerato idoneo e deve essere creato un nuovo utente CQ.

5-3: Stato utente del controllo qualità (CQ)

Se il risultato di un utente CQ non è idoneo, un altro utente CQ deve eseguire i test CQ per determinare se il primo utente CQ ha una condizione mutevole o se il sistema necessita di assistenza. Se anche il secondo utente CQ non è idoneo, contattare l'assistenza clienti.

Qualificato con riserva	L'utente del CQ ha eseguito meno di tre test. Tutti i test del periodo di qualificazione sono "Idoneo". I tre test di qualificazione devono essere eseguiti tutti entro sette giorni.
Idoneo	L'ultimo test rientra nell'intervallo previsto per l'utente CQ.
Non idoneo	L'ultimo test è fuori l'intervallo previsto per l'utente CQ.
Escluso	I test di qualificazione non hanno soddisfatto tutti i criteri.

5-4: Stato CQ del dispositivo

Un dispositivo deve essere controllato da un utente qualificato una volta al giorno perché il controllo di qualità sia considerato attivo.

Inattivo	Il controllo qualità del dispositivo è disabilitato
Idoneo 广	Il test di controllo negativo è stato superato, il test dell'utente CQ risulta "qualificato con riserva" o qualificato e il periodo di validità non è scaduto.
Non idoneo	Lo stato del controllo negativo è fallito o il test utente qualificato CQ non è idoneo.
Scaduto	Il periodo di validità dell'ultimo test CQ superato è scaduto.

5-5: Esecuzione di un test del controllo qualità (CQ)

1. Selezionare l'icona del menu

in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.

2. Selezionare Controllo Qualità.

	Fenom Flo			
Home		Fenoi	m Flo	A 🛯 🖹 🖇
Status Screen / Device Info	Quality Control			Device S/N : 200207
Quality Control	Tracy-P			
Past Results	Status : Conditionally Qualified Next Test Date : 8/24/2024 10:23:03 AM	Add Llear	Add Llear	Add Liner
Error Log	Chart 2	Aud User	Aud User	Aud Oser
Settings				
Licensing				
About / Help	Add User	Add User	Add User	£03
Exit				225

- Se l'utente CQ è stato già creato, selezionare la casella corrispondente al nome dell'utente che esegue il test.
- OPPURE
- Se l'utente CQ non è presente, creare un nuovo utente CQ selezionando una casella aperta. **Aggiungi utente** ; inserire il nuovo nome utente CQ e selezionare Crea.



l'indicatore è visualizzato.

			_ ×
User Name	NEW USER		
		Create	Cancel



I test di controllo qualità non verranno conteggiati nei crediti di test totali, tuttavia è possibile eseguire un limite di quattro test di controllo qualità giornalieri per dispositivo.

- 3. Il sistema inizierà automaticamente il test di controllo negativo, che si concluderà in circa 36 secondi.
- 4. Se il test di controllo negativo viene superato con un PPB < 2,0, selezionare l'icona > a forma di freccia per avviare il test CQ fisico.
 - Se il controllo negativo non è idoneo, riprovare il test e contattare il servizio clienti se il test continua a fallire.
- 5. Inspirare naturalmente attraverso la bocca per gonfiare completamente i polmoni, quindi appoggiare la bocca sul boccaglio, assicurando una chiusura ermetica.
- 6. Espirare delicatamente, aumentando gradualmente l'espirazione nel dispositivo, mantenendo l'ago nel campo verde fino a quando il timer finisce.
- 7. Assicurarsi che l'utente smetta immediatamente di espirare una volta che

8. La visualizzazione dei risultati richiede circa 25 secondi.



- 9. Selezionare per tornare all'area Controllo qualità e visualizzare lo stato del dispositivo e dell'utente.
- 10. Al termine del Pugin, selezionare Riprova il controllo qualità
- 11. Ogni risultato del CQ utente sarà giudicato come superato o non superato in base ai requisiti di stato dell'utente e del dispositivo. Ogni risultato viene visualizzato nel registro delle impostazioni del test CQ.

5-6: Impostazioni del controllo qualità (CQ)

ELIMINAZIONE DI UN UTENTE DEL CONTROLLO QUALITÀ

C'è spazio solo per 7 utenti del controllo qualità per ogni applicazione; per eliminare un utente non idoneo o escluso così da fare spazio agli utenti qualificati, eseguire quanto segue:

- 1. Nella schermata Controllo Qualità, selezionare l'icona Impostazioni
- 2. Selezionare la scheda Utenti nell'angolo superiore sinistro Devices Users Tests
- 3. Evidenziare l'utente da cancellare.

						_ = ×
		Feno	m Flo		▲ 🗹	1 *
Quality Co	ntrol Settings					
User Name	Status	Device S/N	Score (ppb)	Result	Date	
NEW USER	Conditionally Qualified	200207	15	2	8/24/2024 11:28:01 AM	
Tracy-P	Qualified	200207	33		8/24/2024 11:41:46 AM	
0 🧷						

- 4. Selezionare 🚫 per eliminare l'utente selezionato.
- 5. Selezionare *per* modificare il nome utente selezionato.
- 6. Selezionare 🏠 per tornare alla schermata Controllo Qualità.

ELIMINAZIONE DI UN DISPOSITIVO DI CONTROLLO QUALITÀ O TEST

1. Per eliminare dispositivi o test, selezionare la scheda appropriata. Devices Users Tests

2. Evidenziare il dispositivo o il test.

Anvors Users 1555		To Day	D ++	1 6	D D	1
00207	Tracy P	Restlyc	8/04/2024 114146 AM	32	12	BLE .
00267	Tary 0	Bealtine	8/24/2024 11:3540 AM	-	Ø	N.F.
00207	Tracy P	Pestive	8/06/2024 1130/48 AM	12	Ø	ELE .
00767	Tracy P	Nogative	6/24/2024 \$135,08.4M	0	Ø	N.F.

- Selezionare or eliminare l'utente selezionato.
 Selezionare or per tornare alla schermata Controllo Qualità.

CAPITOLO VI

INFORMAZIONI SUL MENU DEL DISPOSITIVO

6-1: Schermata di stato/Informazioni sul dispositivo

Un dispositivo deve essere collegato al programma software per accedere alle sue informazioni.

- 1. Selezionare l'icona del menu 🛄 in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.
- 2. Selezionare Schermata di stato/Informazioni sul dispositivo.

	🌔 Fenom Flo			
Home	<u></u>	Fenor	n Flo	▲ 🖻 🗎 🔻
Status Screen / Device Info	Status Screen / Device Ir	nfo		
Quality Control	Software version: 2.0.0.1	Device S/A	(((@)))	Firmware version: 3.4
Error Log	128 credits left Total Credits Available: 128	70 Months Left The device has 2120 days remaining before it has to be replaced.	9 Months Left Sensor is good for another 2/6 days.	23 Hour(s) left Device QC is Valid
Licensing			\bigcirc	
About / Help	98 kPa	24.4°C	53%	97%
Exit	The ambient pressure is within operating range (75-111 kPa).	The device temperature is within operating range (15-35°C).	The ambient humidity is within operating range (25-92%).	Battery charge OK.

- La versione del software, il numero di serie del dispositivo e la versione del firmware del dispositivo sono visualizzati nella schermata
 Stato/Informazioni sul dispositivo. In questa schermata vengono presentati anche i crediti di test disponibili, lo stato del controllo qualità, lo stato del dispositivo e del sensore NO, la batteria e le condizioni ambientali del dispositivo (pressione, temperatura e umidità ambiente).
- 4. Selezionare l'icona home per tornare alla schermata iniziale.

6-2: Controllo Qualità

Vedere il Capitolo V: Controllo Qualità per informazioni sulle impostazioni e le procedure del Controllo Qualità.

6-3: Visualizzazione dei risultati precedenti

- 1. Selezionare l'icona del menu III in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.
- 2. Selezionare Risultati precedenti.

	🔅 Fenom Flo					
			Fenom F			
Home	Past Results					
	Date / Time	Device S/N 200207	Test Type	Result (ppb)	QC Status	Connection
us Screen / Device Info	8/24/2024 12:42:19 PM	200207	65	32		SLE .
	8/24/2024 12:39:40 PM	200207	65	35	D I	9LE
Quality Control	8/24/2024 12:33:59 PM	200207	6s	40		sLE
Past Results						
Error Log						
Settings						
Licensing						
About / Help						
Exit						
EXIL	107					
	POF					

- 3. I risultati precedenti vengono visualizzati insieme a data e ora, numero di serie del dispositivo, tipo di test (da 10 o da 6 secondi), risultato del test, stato C/Q e tipo di connessione.
- 4. Selezionare l'icona home per tornare alla schermata iniziale.

6-4: Visualizzazione del registro degli errori

- 1. Selezionare l'icona del menu III in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.
- 2. Selezionare Registro degli errori

	🔅 Fenom Flo							
Home	Ш)	Fen	om Flo					Î
Screen / Device Info	Error Log						A	
Quality Control	Date / Time	Code / Description	Device S/N	Firmware	Software	Humidity	Pressure	Tem
2danty Control	8/24/2024 12:46:10 PM	Breath flow was below the minimum. You exhaled too softly.	200207	3.4	2.0.0.1	55%	25	98
Past Results	8/24/2024 12:46:02 PM	Breath flow was above the maximum. You exhaled too hard.	200207	3.4	2.0.0.1	55%	25	98
Error Log								
Settings								
Licensing								
About / Help								
Exit								

- 3. Tutti gli errori precedenti saranno visibili, insieme alla data/ora dell'errore, al codice/alla descrizione dell'errore, al numero di serie del dispositivo, al software del dispositivo e alla versione del firmware, all'umidità, alla pressione e al valore della temperatura al momento dell'errore.
- 4. Selezionare l'icona home per tornare alla schermata iniziale.

6-5: Regolazione delle impostazioni

- 1. Selezionare l'icona del menu III in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.
- 2. Selezionare Impostazioni.

	💭 Fenom Flo		_ = ×
Home		Fenom Flo	🛆 🗹 🗎 🗡
s Screen / Device Info	Settings International settings		
Quality Control	Language US English		
Past Results	Pressure kPa		
Error Log	Temperature Celsius		
Settings	Play sound when user is in the green zone		
Licensing	Quality Control		
About / Help	App Style		
Exit	Theme MGCD 🖋		
	•		Settings saved.

- Compariranno le opzioni delle impostazioni e saranno disponibili menu a discesa per aggiornare la lingua (*francese, tedesco, italiano, spagnolo o inglese*), le unità di pressione (*mmHg, kPa, hPa*) e le unità di temperatura (*Celsius o Fahrenheit*).
- Deselezionando Riproduci suono quando un utente si trova nella zona verde si disattiva il suono quando la portata dell'utente si trova nella zona verde durante l'esecuzione di un test o durante il controllo qualità.
- Il controllo della qualità può essere attivato o disattivato selezionando o deselezionando la casella di controllo.
- Il tema può essere regolato da MGCD (oro e grigio) a Blue (blu e grigio).
- Selezionare l'icona Salva per salvare le impostazioni aggiornate.
- 4. Selezionare l'icona home per tornare alla schermata iniziale. 🏠

6-6: Concessione di licenza

Vedere il Capitolo IV: Gestione dei crediti di test per informazioni sulle licenze.

6-7: Info/Guida

- 1. Selezionare l'icona del menu III) in alto a sinistra dell'applicazione Fenom Flo.
- 2. Selezionare Info/Guida.
- 3. La scheda Informazioni visualizza il nome e l'indirizzo del produttore legale del Fenom Flo.



Medisoft S.A. Rue du Clairon 5 5503 Sorines, Belgium mgcdiagnostics.com
nts reserved.
nt

- 4. La scheda Supporto visualizzerà:
 - Informazioni di contatto del Supporto Tecnico
 - Codice QR che consentirà di accedere ad altre risorse Fenom Flo in più lingue.
 - Un link alle istruzioni per l'uso in inglese.
 - Un pulsante che apre la cartella dei file di registro utilizzata per il supporto tecnico.
- Vedere il Capitolo IV, Gestione dei crediti di test, per l'uso della scheda Concessione licenze e il caricamento dei crediti di test.
- 6. La **scheda Firmware** consente all'utente di aggiornare il firmware via etere eseguendo le seguenti operazioni.
 - Assicurarsi che il file del firmware sia salvato sul sistema operativo.
 - Selezionare il pulsante Aggiorna firmware.
 - Passare al file del firmware e selezionarlo.
- Selezionando il pulsante da tutte e quattro le schede nell'angolo in basso a destra si apriranno le istruzioni per l'uso nella lingua selezionata nel menu delle impostazioni. V Instructions For Use
- 8. Selezionare l'icona Chiudi per tornare alla schermata iniziale. Close



6-8: Icone dei pulsanti e delle indicazioni del software

Icone dei pulsanti e degli indicatori Fenom Flo			
Icone	Nome	Descrizione	
\ast	Bluetooth	L'icona verde indica che il Bluetooth è connesso. L'icona rossa indica che il Bluetooth è disconnesso.	
	Livello batteria	L'icona verde indica che la batteria è carica al 20% o più. L'icona gialla indica che la batteria è carica tra il 5% e il 20%. L'iconarossa indica che la batteria è carica al 5% o meno.	
5	Batteria in carica	L'icona verde indica che la batteria è in carica.	
	Stato del controllo della qualità	L'icona grigia indica che il dispositivo è inattivo. L'icona verde indica che il test di controllo negativo è stato superato. L'icona rossa indica che il test di controllo negativo non è riuscito o che il test utente qualificato CQ non è idoneo. L'icona gialla indica che il periodo di validità dell'ultimo test CQ superato è scaduto	
)]]	Scadenza del dispositivo	L'icona verde indica che la scadenza del dispositivo è superiore a 60 giorni. L'icona gialla indica che il dispositivo scadrà in meno di 60 giorni. L'icona rossa indica che il dispositivo è scaduto.	
(((©))) ((B)) (O)	Scadenza del sensore NO	L'icona verde indica che la scadenza del sensore NO è superiore a 60 giorni. L'icona gialla indica che il sensore NO scadrà in meno di 60 giorni. L'icona rossa indica che il sensore NO è scaduto.	
@ @ @	Pressione	L'icona verde indica che la pressione rientra nell'intervallo di funzionamento. L'icona gialla indica che la pressione si sta avvicinando ai limiti di funzionamento. L'iconarossa indica che la pressione è al di fuori dei limiti di funzionamento (76-110 kPA 570- 825 mmHg).	
	Temperatura	L'icona verde indica che la temperatura rientra nell'intervallo di funzionamento. L'icona gialla indica che la temperatura si sta avvicinando ai limiti di funzionamento. L'icona rossa indica che la temperatura è al di fuori dei limiti di funzionamento (15-35 ° C 59-95 ° F).	
$\bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc$	Umidità	L'icona verde indica che l'umidità rientra nell'intervallo di funzionamento. L'icona gialla indica che l'umidità si sta avvicinando ai limiti di funzionamento. L'icona rossa indica che l'umidità è al di fuori dei limiti di funzionamento (20% RH - 90% RH).	
	Crediti di test	L'icona verde indica 50 o più crediti di test. L'icona gialla indica 16-49 crediti di test. L'icona rossa indica 0-15 crediti di test.	

CAPITOLO VII CURA E MANUTENZIONE GENERALE

Seguire le raccomandazioni riportate di seguito per la pulizia, la cura generale e la manutenzione del Fenom Flo e dei suoi accessori.



Non tentare mai di aprire o riparare il dispositivo o i componenti Fenom Flo a meno che non si sostituisca il sensore.

7-1: Condizioni operative

Garantire condizioni di funzionamento stabili evitando il posizionamento del dispositivo alla luce solare diretta, vicino a fonti di calore o ventilazione. Il dispositivo funziona alle seguenti condizioni:

- Intervallo di temperatura da 15 a 35 °C (da 59 a 95 °F).
- Intervallo di pressione atmosferica da 76 a 110 kPa (da 570 a 825 mmHg).
- Intervallo di umidità relativa dal 20 al 90%, senza condensa (si consiglia un intervallo dal 40 al 60%).

7-2: Pulizia e disinfezione

- NON utilizzare detergenti spray.
- NON utilizzare salviette che contengono alcol.
- Il dispositivo non è destinato ad essere sterilizzato.
- Pulire le superfici esterne del dispositivo con un panno inumidito con sapone neutro. La pulizia consiste nella rimozione di sporco, polvere e altre particelle.
- Ripetere la procedura di pulizia se il dispositivo non è visibilmente pulito. Dopo la pulizia non dovrebbe esserci sporcizia visibile.
- Disinfettare le superfici esterne del dispositivo con un panno pre-inumidito con soluzione di candeggina al 5% e riapplicarlo se necessario per garantire che le superfici del dispositivo rimangano bagnate per l'intero tempo di contatto di 3 minuti e non utilizzare fino a quando non è completamente asciutto.
- Il dispositivo deve essere pulito e disinfettato dopo ogni utilizzo.
- Le seguenti salviette sono note per essere compatibili con Fenom Flo:
 - Dispatch Hospital Cleaner with Bleach -
 - Sani-Cloth AF3
 Sani-Cloth Active
 - Clorox Healthcare Bleach
- Clinell Universal Sanitizing Wipes

- Cleanisept Wipes

7-3: Manipolazione

- Prestare attenzione durante la manipolazione del dispositivo.
- NON far cadere il dispositivo.
- Trasportare il dispositivo afferrandolo saldamente dal centro.

7-4: Conservazione



Conservare l'imballaggio originale nel caso in cui sia necessario restituire il dispositivo per assistenza.

- Pulire il dispositivo prima di conservarlo.
- Quando non viene utilizzato per un periodo prolungato, conservare il dispositivo nella sua confezione originale e tutti gli accessori in condizioni operative. Tenerlo esposto a lungo al di fuori dei limiti delle condizioni operative può danneggiare il dispositivo o il sensore NO.
- Conservare il dispositivo in un luogo privo di polvere, privo di umidità eccessiva o spruzzi d'acqua e lontano da calore estremo, freddo, pressione o condizioni di asciutto.
- NON conservare il dispositivo su superfici alte o instabili.
- Conservare i boccagli nell'imballaggio originale.
- Intervalli ambientali per lo stoccaggio:



L'esposizione a lungo termine a pressioni al di fuori degli intervalli riportati di seguito può ridurre la durata del dispositivo.

Umidità relativa di funzionamento compresa tra il 20% e 90%, senza condensa
Si consiglia un intervallo di umidità relativa dal 40% al 60%



L'esposizione a lungo termine a un ambiente a bassa umidità relativa (UR) (<25% UR) aumenta il rischio di punteggi imprecisi e danni permanenti al sensore NO.

- Intervallo di temperatura da -20° a 50 °C (da -4° a 122 °F)
- Intervallo di pressione atmosferica da 50 a 106 kPa
- Ispezioni preventive
 - Assicurarsi che il dispositivo non sia danneggiato e che sia in buone condizioni.
 - Assicurarsi che il cavo di alimentazione e l'alimentazione non siano danneggiati e che siano in buone condizioni.
 - Assicurarsi che il firmware e l'app siano aggiornati prima dell'utilizzo.

7-5: Batteria ricaricabile

- Utilizzare solo il cavo di alimentazione e l'alimentazione forniti da MGC Diagnostics per caricare il dispositivo Fenom Flo.
- Capacità: >20 test ogni 8 ore su una batteria completamente carica.
- Tempo di ricarica: <8 ore

7-6: Manutenzione

- Il sensore NO ha una durata di 16 mesi in totale dalla data di produzione del sensore stesso. Il sensore NO ha una durata di 12 mesi dal suo collegamento al dispositivo
- È necessaria la sostituzione periodica del sensore NO. Controllare la schermata Stato/Informazioni sul dispositivo per la data di scadenza.
- Contattare il rappresentante dell'assistenza per un sensore NO sostitutivo.
- I sensori NO scaduti devono essere smaltiti o riciclati secondo il piano locale per le apparecchiature elettroniche.
- Il dispositivo non eseguirà misurazioni NO dopo la data di scadenza del sensore NO.

AVVERTENZA:

È vietata la modifica di questa apparecchiatura. Non è consentita alcuna modifica del dispositivo Fenom Flo, del manipolo o del boccaglio.

7-7: Smaltimento di apparecchiature, software e materiali di consumo usati/scaduti

- La durata prevista di Fenom Flo è di 60 mesi.
- Il Fenom Flo scaduto deve essere ritirato dal distributore al termine del ciclo di vita.
- I filtri del boccaglio scaduti o usati devono essere smaltiti secondo le linee guida della struttura, in base ai rifiuti non pericolosi.
- I sensori NO scaduti o utilizzati devono essere smaltiti o riciclati secondo il piano locale per le apparecchiature elettroniche.



• Il software può essere disattivato in sicurezza disinstallando l'applicazione Fenom Flo tramite i programmi di aggiunta/rimozione di Windows. Non è necessaria alcuna azione aggiuntiva poiché le informazioni del paziente non sono memorizzate sul dispositivo.

7-8: Garanzia

MGC Diagnostics garantisce che il Fenom Flo è privo di difetti di materiale e di fabbricazione per 12 mesi dalla data di spedizione da parte del produttore. L'unico obbligo di MGC Diagnostics ai sensi della presente garanzia è limitato alla riparazione o alla sostituzione, a sua scelta, di qualsiasi articolo coperto dalla presente garanzia quando tale articolo viene restituito intatto e prepagato a MGC Diagnostics o al rappresentante locale.

La garanzia del prodotto viene automaticamente invalidata se i prodotti vengono riparati, alterati o altrimenti manomessi da personale non autorizzato o sono stati oggetto di uso improprio, negligenza o incidente.

La garanzia del prodotto non copre guasti o danni derivanti da cadute, uso improprio o utilizzo di accessori non approvati.

CAPITOLO VIII RISOLUZIONE DELLE ANOMALIE

Ad eccezione della sostituzione del sensore NO, il dispositivo Fenom Flo, i sottocomponenti e gli accessori non possono essere riparati sul campo.

8-1: Supporto

Contattare il rappresentante dell'assistenza se il Fenom Flo presenta problemi che non possono essere risolti con quanto indicato in questo manuale.

Problemi e soluzioni			
Problema	Causa	Azioni di conferma e risoluzione	
LED arancione / pesca all'avvio	 La batteria del dispositivo è scarica. Il dispositivo si accende, il LED diventa viola, poi arancione e non procede né si ripristina. 	 [Collegare e] Caricare il dispositivo per un'ora prima di riaccenderlo. Utilizzare il cavo di ricarica USB-C per collegare il dispositivo a un computer. 	
LED blu , ma il dispositivo mostra solo il simbolo Bluetooth Low Energy (BLE) verde	 Il dispositivo non comunica le informazioni del sensore (batteria e sensori ambientali). 	 Chiudere l'app Fenom Flo. Spegnere il dispositivo Accendere il dispositivo e riavviare l'app Fenom Flo. 	
LED blu, lampeggiante	 Il dispositivo non è associato al computer 	 Associare il dispositivo 	
LED rosso lampeggiante	 Il dispositivo ha riscontrato un errore 	 Tenere premuto il pulsante di accensione per più di 15 secondi per resettare il dispositivo. Se questo non risolve il problema, contattare il rappresentante dell'assistenza. 	

8-2: Codici di errore

Se il dispositivo visualizza un messaggio di errore, utilizzare la Tabella seguente per cercare il codice di errore ed eseguire le azioni suggerite per risolvere il problema.

	Codici di errore:			
Codice Errore	Situazione di errore/Messaggio di errore	Azioni		
E-101	Il flusso del campione è fuori dei parametri di tolleranza.	Spegnere e riaccendere il dispositivo. Se l'errore persiste, contattare il rappresentante dell'assistenza.		
E-201	Il dispositivo è troppo caldo. Il test FeNO è disabilitato fino a quando il dispositivo non si raffredda.	Spostare il dispositivo in un luogo più fresco.		
E-202	Il dispositivo è troppo freddo. Il test FeNO è disabilitato fino a quando il dispositivo non si riscalda.	Spostare il dispositivo in un luogo più caldo.		

Codici di errore:			
Codice Errore	Situazione di errore/Messaggio di errore	Azioni	
E-203	L'umidità è troppo alta. Il test FeNO è disabilitato fino a quando l'umidità non sarà diminuita.	Spostare il dispositivo in un luogo più asciutto.	
E-204	Umidità troppo bassa. Il test FeNO è disabilitato fino a quando l'umidità non sarà aumentata.	Spostare il dispositivo in un luogo più umido.	
E-205	La pressione ambientale è troppo bassa. Il test FeNO è disabilitato fino a quando la pressione non sarà aumentata.	Spostare il dispositivo in un luogo a pressione più elevata.	
E-206	La pressione ambientale è troppo alta. Il test FeNO è disabilitato fino a quando la pressione non sarà diminuita.	Spostare il dispositivo in un luogo a pressione più bassa.	
E-301	Flusso del respiro superiore al massimo. Hai espirato troppo forte.	Provare di nuovo.	
E-302	Flusso del respiro inferiore al minimo. Hai espirato troppo piano.	Provare di nuovo.	
E-303	Flusso del respiro troppo alto. Hai espirato un po' troppo forte.	Provare di nuovo. Concentrarsi.	
E-304	Flusso del respiro troppo basso. Hai espirato un po' troppo forte.	Provare di nuovo. Concentrarsi.	
E-305	Flusso del respiro instabile. Your flow was out of range	Provare di nuovo, espirando costantemente. Fornire un flusso costante e regolare.	
E-306	Flusso del respiro non si è fermato abbastanza velocemente. Hai espirato troppo a lungo.	Provare di nuovo e fermarsi non appena si vede STOP. Lasciare andare immediatamente allo STOP.	
E-307	Flusso del respiro rilevato dopo lo STOP. Hai espirato troppo a lungo.	Provare di nuovo e fermarsi quando si vede STOP.	
E-700	Manca il sensore di ossido nitrico (NO).	Installare il sensore NO.	
E-701	Comunicazione con il sensore NO non riuscita.	Reinstallare il sensore NO. Contattare il rappresentante del servizio di assistenza Cyour se il problema persiste.	
E-702	Il sensore NO è a 60 giorni dalla scadenza.	Contattare il rappresentante dell'assistenza	
E-703	Il sensore NO è scaduto.	Sostituire il sensore NO con uno nuovo.	
E-704	Il sensore NO non funziona correttamente.	Rimuovere e reinstallare il sensore NO. Se l'errore persiste, contattare il rappresentante dell'assistenza.	
E-705	Il sensore del flusso respiratorio non funziona correttamente.	Spegnere e riaccendere il dispositivo. Se l'errore persiste, contattare il rappresentante dell'assistenza.	
E-706	Il sensore del flusso del campione non funziona correttamente.	Spegnere e riaccendere il dispositivo. Se l'errore persiste, contattare il rappresentante dell'assistenza.	
E-707	Il sensore di pressione ambientale non funziona correttamente.	Spegnere e riaccendere il dispositivo. Se l'errore persiste, contattare il rappresentante dell'assistenza.	
E-708	Il sensore di umidità non funziona correttamente.	Spegnere e riaccendere il dispositivo. Se l'errore persiste, contattare il rappresentante dell'assistenza.	

CAPITOLO IX DATI TECNICI

9-1: Informazioni tecniche sul dispositivo

	Informazioni tecniche su Fenom Flo
Dimensioni e peso	Altezza: 215 mm (8,46 pollici) Larghezza: 68 mm (2,68 pollici) Profondità: 95 mm (3,74 pollici) Peso: 362 g/12,75 once
Dati elettrici	Consumo energetico del dispositivo: <15W Tensione di alimentazione: 100-240 V - 50-60 Hz
Prestazioni dell'NO espirato	Il Fenom Flo è stato verificato per soddisfare le prestazioni indicate nel presente documento a una temperatura compresa tra i 15 e i 35 °C (59-95 °F), in un intervallo di umidità relativa del 20-90% e in un intervallo di pressione di 76-110 kPa (570-825 mmHg)
Linearità	Pendenza 1,00 \pm 0,05 Coefficiente di correlazione al quadrato, r2 \geq 0,998
Precisione	Concentrazioni di NO \leq 50 ppb: ± 5 ppb Concentrazioni diNO > 50 ppb: ± 10% della concentrazione
Ripetibilità	2,5 ppb o 5%
Limite di rilevamento	5 ppb
Intervallo di misurazione	5-300 ppb
Parametri di espirazione	Tempo di espirazione: 6 secondi o 10 secondi La pressione di espirazione è compresa tra 0,56 e 1,84 kPa (5,7-18,8 cmH ₂ O) La portata di espirazione è di 45-55 mL/s: al di fuori di questo intervallo viene emesso un segnale acustico di avvertenza.
Classificazione IP	20

9-2: Immunità ed emissioni dell'elettromagnete

Fenom Flo è stato testato per soddisfare i requisiti di emissione e immunità descritti in IEC 60601- 1-2:2014 (4a edizione) Requisiti generali per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali - Standard collaterale: compatibilità elettromagnetica - Requisiti e test e AIM 7351731:2017 Test di mminità elettromagnetica di apparecchiature e sistemi elettromedicali per lettori RFID.

Questa apparecchiatura genera, utilizza e può emettere energia a radiofrequenza.

Fenom Flo non è compatibile con i sistemi di risonanza magnetica ed è etichettato come non sicuro per la risonanza magnetica. Fenom Flo non deve essere utilizzato in una stanza contenente un sistema di risonanza magnetica o in stanze adiacenti a un sistema di risonanza magnetica.

Le caratteristiche di emissione di questa apparecchiatura la rendono adatta all'uso in ospedali e altri ambienti sanitari (CISPR 11 classe B).



I siti devono garantire che i loro sistemi di sicurezza e altre apparecchiature non interferiscano con Fenom Flo.

\sim \cdot \cdot \cdot		all a la seconda de la seconda d		
	dichiaraziona i	dal produttora	- Emiggioni Alattron	nadhaticha
uulua e				aunenene

Fenom Flo è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del Fenom Flo deve garantire che venga utilizzato in tale ambiente

Test delle emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico - Guida
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Fenom Flo utilizza l'energia radiofrequenza solo per la sue funzioni interne. Pertanto le sue emissioni RF sono molto basse e non possono causare interferenze nelle apparecchiature elettroniche vicine.
Emissioni RF CISPR 11 Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe B	Fenom Flo è adatto per tutti gli stabilimenti, esclusi quelli domestici e quelli direttamente collegati alla rete elettrica pubblica a bassa tensione che alimenta gli edifici utilizzati per scopi domestici.
Fluttuazioni di tensione/emissioni di sfarfallio IEC 61000-3-3		

Guida e dichiarazione del produttore - Immunità elettromagnetica					
Fenom Flo è dest Fenom Flo deve g	Fenom Flo è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del Fenom Flo deve garantire che venga utilizzato in tale ambiente				
Test di immunità	Livello del test IEC 60601	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - Guida		
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	±2 kV, ±4 kV e ± 8 kV per la scarica a contatto ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV e± 15 kV per la scarica ad aria	 ±2 kV, ±4 kV e ± 8 kV per la scarica a contatto ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV e± 15 kV per la scarica ad aria 	I pavimenti devono essere in legno, calcestruzzo o piastrelle di ceramica. Se i pavimenti sono rivestiti di materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere almeno del 30%.		
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	±2kV per le linee di alimentazione ±1kV per le linee di ingresso/uscita	±2kV per le linee di alimentazione ±1kV per le linee di ingresso/uscita	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di uno specifico ambiente commerciale o ospedaliero.		
Sovratensione IEC 61000-4-5	Da linea (e) a linea(e) ± 1 kV da linea(e) a linea (e) ± 2 kV da linea(e) a terra	Da linea (e) a linea(e) ± 1 kV da linea(e) a linea (e) ± 2 kV da linea(e) a terra	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di uno specifico ambiente commerciale o ospedaliero.		

Test di	Livello del test IEC	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico - Guida
immunità	60601		
Voltage	0% UT; 0,5 cicli, a 0°,	0% UT; 0,5 cicli, a 0°,	La qualità dell'alimentazione di rete
dips, short	45°, 90°, 135°, 180°,	45°, 90°, 135°, 180°,	dovrebbe essere quella di uno specifico
interruptions	225°, 270° e 315°	225°, 270° e 315°	ambiente commerciale o ospedaliero.
and voltage variations on	0 % UT; 1 cycle	0 % UT; 1 cycle	
power supply	70 % UT: 25/30 cvcles	70 % UT: 25/30 cvcles	
input lines	, ,		
IEC 61000-4-11	0 % UT; 250/300 cycle	0 % UT; 250/300 cycle	
Frequenza di	30 A/m	30 A/m	l campi magnetici a frequenza industriale
alimentazione			dovrebbero essere a determinati livelli,
(50/60Hz)			propri di una posizione specifica, tipica di
campo			un ambiente commerciale o ospedaliero.
magnetico IEC			
61000-4-8			



 $U_{\ensuremath{\text{T}}\xspace}^{\ensuremath{\text{T}}\xspace}$ la tensione di rete in c.a. prima dell'applicazione del livello di test.

Guida e dichiarazione del produttore -Immunità elettromagnetica				
Apparecchiature ME non di supporto vitale				
Fenom Flo è des	stinato all'uso nell'amb	iente elettromagnet	ico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del	
Fenom Flo deve	e garantire che venga ut	tilizzato in tale ambi	ente	
Test di	Livello del test IEC	Livello di	Ambiente elettromagnetico - Guida	
immunita	60601	conformitá		
Conducted RF	Alimentazione AC	Alimentazione AC	Le apparecchiature di comunicazione RF portatili e	
IEC 61000-4-6	3V 0.15MHz -80MHz	3V 0.15MHz	mobili non devono essere utilizzate a una distanza	
	6V in bande ISM	-80MHz	inferiore a quella raccomandata, calcolata in	
	e radioamatoriale	6V in bande ISM	base all'equazione applicabile alla frequenza del	
			trasmettitore, da qualsiasi parte del Fenom Flo,	
			compresi i cavi.	
	80% AM a 1 kHz	0.1010112 0010112	Distanza di separazione considiata	
		80% AM at 1 kHz	Distanza di separazione consignata	
RF irradiata	10V/m	(E1) = 10V/m	$d = [\frac{3,5}{2}]\sqrt{P}$ $d = [\frac{3,5}{2}]\sqrt{P}$ 80 MHz to 800 MHz	
IEC 61000-	80-Mhz -2.7GHz	80-Mhz -2.7GHz	V_1 E_1	
4-3			$d = \left[\frac{7}{F_1}\right]\sqrt{P} 800 \text{ MHz to } 2.5 \text{ GHz}$	
			dove P è la potenza massima di uscita del	
			trasmettitore in watt (W) secondo il produttore	
			del trasmettitore e d è la distanza di separazione	
			raccomandata in metri (m).	
			L'intensità di campo dei trasmettitori RF fissi,	
			determinata da un'indagine elettromagnetica	
			sul sito, a dovrebbe essere inferiore al livello di	
			conformità in ogni gamma di frequenza.b	
			Si possono verificare interferenze in prossimità di	
			apparecchi contrassegnati dal seguente simbolo:	
			(((•)))	



A 80 MHz e 800 MHz, si applica l'intervallo di frequenza più alto.

NOTA:

Queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone

a L'intensità di campo dei trasmettitori fissi, come le stazioni di base per i telefoni cellulari e le radio mobili terrestri, i radioamatori, le trasmissioni radiofoniche AM e FM e le trasmissioni televisive non può essere prevista teoricamente con precisione. Per valutare l'ambiente elettromagnetico dovuto a trasmettitori RF fissi, è necessario prendere in considerazione un'indagine sul sito elettromagnetico. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui viene utilizzato il Fenom Flo supera il livello di conformità RF applicabile di cui sopra, il Fenom Flo deve essere osservato per verificare il normale funzionamento. Se si osservano prestazioni anomale, potrebbero essere necessarie ulteriori misure, come il riorientamento o la ricollocazione del Fenom Flo.

▷ Nell'intervallo di frequenza da 150 kHz a 80 MHz, l'intensità di campo deve essere inferiore a 3,0 V/m.

Distanze di separazione consigliate tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e il Fenom Flo			
Il Fenom Flo è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi RF irradiati sono controllati. Il cliente o l'utente di Fenom Flo può contribuire a prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e Fenom Flo, come raccomandato di seguito, in base alla potenza massima di uscita delle apparecchiature di comunicazione.			
Potenza di uscita massima stimata del	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore in metri (m)		
trasmettitore in Watt (W)	150 kHz a 80 MHz $d = [\frac{3,5}{V_1}]\sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1}\right]\sqrt{P}$	800 MHz a 2,7 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1}\right]\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23
Per i trasmettitori con una potenza di uscita massima non elencata sopra, la distanza di separazione consigliata d in metri (m) può essere stimata utilizzando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore,			

dove P è la potenza di uscita massima del trasmettitore in watt (W) secondo il produttore del trasmettitore.



A 80 MHz e 800 MHz, si applica l'intervallo di frequenza più alto.

NOTA:

Queste linee guida potrebbero non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone

MGC DIAGNOSTICS CORPORATION, through its subsidiary Medisoft S.A. 350 Oak Grove Parkway St. Paul, Minnesota USA 55127-8599 Medisoft S.A. P.A.E de Sorinnes, Rue du Clairon 5 5503 Sorinnes BELGIUM



Part# FF-01-IT

© 2024 MGC Diagnostics Corporation or one of its affiliates. All rights reserved.
 All specifications subject to change without notice. Products may vary from those illustrated.
 MGC Diagnostics and its affiliates are equal opportunity/affirmative action employers committed to cultural diversity in the workforce.
 Part# 142255-002 RevA