

DISPOSICIÓN Nº.

7787

BUENOS AIRES, 1 9 JUL 2016

VISTO el Expediente Nº 1-47-3110-1358-16-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. solicita la autorización de modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM Nº PM-1084-117, denominado: MONITOR DE APNEA DE SUEÑO, marca RESMED.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición ANMAT Nº 2318/02, sobre el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM).

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención que le compete.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 del 16 de Diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- Autorizase la modificación del Certificado de Inscripción en el RPPTM Nº PM-1084-117, denominado: MONITOR DE APNEA DE SUEÑO, marca RESMED.



DISPOSICIÓN Nº

7784

ARTÍCULO 2º.- Acéptase el texto del Anexo de Autorización de Modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y que deberá agregarse al Certificado de Inscripción en el RPPTM Nº PM-1084-117.

ARTÍCULO 3º.- Registrese; por el Departamento de Mesa de Entrada, notifiquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada de la presente Disposición conjuntamente con su Anexo, rótulos e instrucciones de uso autorizados, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para que efectúe la agregación del Anexo de Modificaciones al certificado. Cumplido, archívese.

Expediente Nº 1-47-3110-1358-16-7 DISPOSICIÓN Nº

RLP

i

i

7784

Dr. ROBERTO LEDE
Subadministrador Nacional
A.N. M.A.T.



ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

Nombre genérico aprobado: MONITOR DE APNEA DE SUEÑO

Marca: RESMED.

Disposición Autorizante de (RPPTM) Nº 0922/15.

Tramitado por expediente Nº 1-47-3110-2018-14-5

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	-	
DATO		MODIFICACIÓN	,
IDENTIFICA	DATO AUTORIZADO		
TORIO	HASTA LA FECHA	RECTIFICACIÓN	
A MODIFICAR		AUTORIZADA	
A MODIFICAR			
Rótulos	Según Disposición Nº 0922/15	A foja 6	
Rocalos			
Instrucciones	Según Disposición Nº 0922/15	A fojas 7 a 19	
de Uso			
	I	 	



RESMED SA

Parc Technologique de Lyon. 292 allee Jacques Monod. Saint-Priest Cedex, Rhone Alpes. 69791 Francia.

RESMED LTD. 1 ELIZABETH MACARTHUR DRIVE, BELLA VISTA, NSW 2153, Australia

ResMed Asia Operations Pty Ltd. 8 Loyang Crescent N°05-01 Singapore, SINGAPORE 509016. SINGAPUR.

ResMed Corp. 9001 Spectrum Center Blvd. San Diego. CA 92123. Estados Unidos

Fabricante

ResMed-Duncan Distribution Center 110 Hidden Lake Circle, Duncan, SC 29123, Estados Unidos

Resmed West Coast Warehouse 23650 Brodinea, Moreno Valley, CA 92553, Estados Unidos

ResMed Germany Inc. Fraunhoferstrasse 16, Martinsreid, D-82152, ALEMANIA

RESMED MOTOR TECHNOLOGIES INC. 9540 De Soto Ave. Chatsworth, CA 91311, Estados Unidos.

GRUENDELER GMBH KAMEOLSTRASSE 4

Freudenstadt, Baden-Wurttemberg, 72250. Alemania. ResMed Ltd. 1 ELIZABETH MACARTHUR

DRIVE, BELLA VISTA, New South Walles, Australia 2153.

ResMed Corp.
9001 Spectrum Center
Boulevard. San Diego. CA
EE.UU. 92123.

ResMed Asia Operations Pty Ltd.

8 Loyang Crescent No. 05-01 Singapore, SINGAPUR 509016.

ResMed Corp 600 Riverside Parkway Suite 100, Lithia Spgs, GA, EE.UU. 30122.

RESMED GERMANY INC. FRAUNHOFERSTRASSE 16, MARTINSRIED, Bayern, ALEMANIA, D-82152.

ResMed Humidification Technologies GmbH Karneolstrasse 4, Freudenstadt, Baden-Wurttemberg, Alemania 72250.

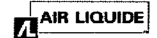


El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

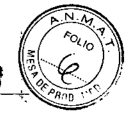
Expediente Nº 1-47-3110-1358-16-7 DISPOSICIÓN Nº

7784

Dr. ROBERTO LEDE Subscrinistrador Nacional A N M A.T.



Anexo III-B PROYECTO DE ROTULO



Importado por:

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.

Depósito con entradas por Avenida Eva Perón 6802/78/98/6902/98 y Guamini 3300 de la Ciudad Autónoma de Buenos AIRES. Argentina.

FABRICANTES:

1 ELIZABETH MACARTHUR DRIVE, BELLA VISTA, NEW SOUTH WALLES, AUSTRALIA 2153.

RESMED ASIA OPERATIONS PTY LTD. 8 LOYANG CRESCENT NO. 05-01 SINGAPORE, SINGAPUR 509016.

RESMED CORP. 9001 SPECTRUM CENTER BOULEVARD, SAN DIEGO. CA EE.UU. 92123.

RESMED CORP

600 RIVERSIDE PARKWAY SUITE 100, LITHIA SPGS, GA, EE.UU. 30122.

RESMED GERMANY INC. FRAUNHOFERSTRASSE 16, MARTINSRIED, BAYERN, ALEMANIA, D-82152.

RESMED HUMIDIFICATION TECHNOLOGIES GMBH KARNEOLSTRASSE 4, FREUDENSTADT, BADEN-WURTTEMBERG, ALEMANIA 72250.

Monitor de Apnea del Sueño RESMED

APNEALINK Modelo:

Ref:

Nº/Serie xxxxxxx







Temperatura de funcionamiento: de 5 °C a 40 °C

Temperatura de almacenamiento y transporte: de -25 °C a +70 °C Humedad de almacenamiento y transporte: de 10% a 95% sin condensación

Bioing, Andrea R. Casco - Matricula Copitec Nº I-6320

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

AUTORIZADO POR LA ANMAT PM-1084-117

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. Ing. Andrea R. Casco

Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco

Mat. Nº 1-6320

Proyecto de Rótulo

.. 1/1



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO

3.1

Importado por:

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.

Depósito con entradas por Avenida Eva Perón 6802/78/98/6902/98 y Guamini 3300 de la Ciudad Autónoma de Buenos AIRES. Argentina.

FABRICANTES:

RESMED LTD.

1 ELIZABETH MACARTHUR DRIVE, BELLA VISTA,
NEW SOUTH WALLES, AUSTRALIA 2153.

RESMED ASIA OPERATIONS PTY LTD. 8 LOYANG CRESCENT NO. 05-01 SINGAPORE, SINGAPUR 509016.

RESMED CORP. 9001 SPECTRUM CENTER BOULEVARD. SAN DIEGO. CA EE.UU. 92123. RESMED CORP 600 RIVERSIDE PARKWAY SUITE 100, LITHIA SPGS, GA, EE.UU. 30122.

RESMED GERMANY INC.
FRAUNHOFERSTRASSE 16, MARTINSRIED,
BAYERN, ALEMANIA, D-82152.

RESMED HUMIDIFICATION TECHNOLOGIES GMBH KARNEOLSTRASSE 4, FREUDENSTADT, BADEN-WURTTEMBERG, ALEMANIA 72250.

Monitor de Apnea del Sueño

RESMED

APNEALINK Modelo:

AIR LIQUIDÉ ARGENTINA S.A. Ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

Aprechija TECNICO

Mat. 149 I-6320







IP 22



Temperatura de funcionamiento: de 5 °C a 40 °C

Temperatura de almacenamiento y transporte: de -25 °C a +70 °C Humedad de almacenamiento y transporte: de 10% a 95% sin condensación

Bioing, Andrea R. Casco - Matricula Copitec N° I-6320

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

AUTORIZADO POR LA ANMAT PM-1084-117

Advertencias y precauciones generales

Las siguientes son advertencias y precauciones generales. En el manual se brindan otras advertencias, precauciones y notas específicas junto a las instrucciones pertinentes.

ADVERTENCIA

BRÉENTINA S.A.

Una advertencia alerta sobre la posibilidad de que ocurran lesiones.

No instale el sistema Apnea Link mientras se encuentra conectado a una computadora personal a través de un puerto USB.

PRECAUCIÓN

Una precaución explica medidas especiales que se deben tomar para el uso seguro y eficaz del equipo.

- El Apnea Link solo debe utilizarse con accesorios recomendados por ResMed. Conectar otros accesorios podría provocar lesiones personales o daños a la unidad.
- Los equipos adicionales que se conecten a los equipos médicos eléctricos deben cumplir con la norma CEI o ISO correspondiente (por ej. CEI 60950 para equipos de procesamiento de datos). Asimismo, todas las configuraciones deberán cumplir con los requisitos para sistemas médicos eléctricos (consulte CEI 60601-1, cláusula 16 de la 3. ª Ed.). Todo aquel que conecte equipos adicionales a equipos médicos eléctricos estará





Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



configurando un sistema médico y es por lo tanto responsable de que el sistema cumpla con los requisitos correspondientes a los sistemas médicos eléctricos. Téngase en cuenta que las leyes locales priman sobre los requisitos mencionados anteriormente. En caso de duda, consulte al representante o al departamento de servicio técnico en su zona.

- Según cuál sea el estado de la piel o el estado de salud general de los pacientes, estos tendrán diferentes niveles de sensibilidad a los materiales que se usan en los accesorios del Apnea Link. Si el paciente tiene una reacción alérgica, se debe dejar de usar el sistema.
- No use el sistema si alguno de los accesorios se encuentra rasgado, roto o doblado, o si la carcasa del dispositivo Apnea Link está rota.
- No se puede garantizar la exactitud de los análisis automáticos realizados a pacientes con una respiración por minuto superior a 30 rpm.
- En EE. UU., la ley federal exige que este dispositivo sea vendido únicamente por un médico o por su orden.

Nota:

Una nota le informa acerca de características especiales del producto.

- Antes de usar el sistema Apnea Link, lea el manual en su totalidad.
- Rogamos que, cuando se utilicen materiales auxiliares y accesorios, lea la información del fabricante que se proporciona con dichos productos.
- Solo use cánulas nasales o sensores digitales descartables del oxímetro tomados de su embalaje ofiginal. En
 caso de que el embalaje esté dañado, el producto en cuestión no se deberá utilizar y deberá desecharse junto
 con el embalaje.
- El Apnea Link ya es compatible con EasyCare Online en algunas regiones.
 Para averiguar si este servicio está disponible en su región, comuníquese con el servicio de atención al cliente de ResMed de su zona. Si el servicio está disponible en su región y usted necesita asistencia para configurar el software de Apnea Link con EasyCare Online, comuníquese con el servicio técnico de ResMed de su zona.

Contraindicaciones

- El sistema Apnea Link no debe utilizarse cerca de un equipo de resonancia magnética.
- Riesgo de explosión: no use el sistema Apnea Línk en un ambiente explosivo ni en presencia de gases o anestésicos inflamables.

3.2 Indicación de Uso

Los monitores de apnea del sueño ApneaLink, ApneaLink Air y Apnealink Plus están indicados para ser utilizados por los profesionales de asistencia sanitaria a efectos de contribuir al diagnóstico de trastornos respiratorios del sueño en pacientes adultos. Los monitores registran los siguientes datos del paciente: flujo de aire nasal respiratorio, onquido, saturación de oxígeno en sangre, pulso y esfuerzo respiratorio durante el sueño. El dispositivo está diseñado para uso hospitalario y domiciliario bajo las indicaciones de un profesional sanitario.

El dispositivo utiliza esos registros para elaborar un informe destinado al proveedor de asistencia sanitaria, que puede contribuir al diagnóstico de trastornos respiratorios del sueño o a una investigación clínica más profunda. El dispositivo está diseñado para uso hospitalario y domiciliario bajo las indicaciones de un profesional sanitario.

3.3 y 3.9 Componentes y Montaje

Equipo

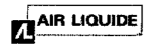
AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.

DIRECTIOR TECNICO

Ing. Andrea R. Casco

Mat. Nº 1-6320

2/13



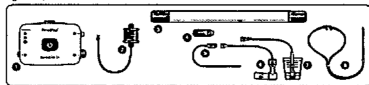
Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO

- Dispositivo ApneaLink.
- 5 Oximatro*
- Sensor de esfuerzo
- 6 Sensor digital descartable del oxímetro*
- 3 Cinturón
- 7 Sensor digital reutilizable del oximetro*
- Pinza del cinturón del oximetro*
- Sensor digital redifficable dei dali nelli

Bolso (no se muestra)

O C481498149301

*Es posible que este artículo solo se encuentre disponible como accesorio en algunos países.



Lista de artículos que se entregan con el juego básico del ApneaLink

- Dispositivo ApneaLink
- Cámuta nasat
- Cinturón
- Cable USB
- CD controlador y de instalación
- Dos tapas luer-lock con ventilación para la conexión de la cánula nasal y el sensor de esfuerzo
- · 2 baterias, 1,5 V
- Bolso de transporte

Lista de artículos que se entregan con el juego completo del ApneaLink

- Dispositivo ApneaLink
- 3 cánulas nasales
- Accesorios de oximetria de ApneaLink:
 Oxímetro Xpod[®] Nonin tipo 3012
 Sensor de pulso digital reutilizable Nonin, tipo 8000 SM
 Cierre con pinza para el Xpod Nonin
- Cinturón
- · Cable USB
- CO controlador y de instalación
- Dos tapas luer-lock con ventilación para la conexión de la cánula nasal y el sensor de esfuerzo
- 2 baterias, 1,5 V
- Bolso de transporte
- Sensor de esfuerzo

Lista de materiales auxiliares y accesorios que se entregan:

- Cánula ApneaLink de Westmed (caja de 25 unidades)
- Sensor de pulso digital descartable Nonin, tipo 7000A (caja de 24 unidades)
- Accesorios ApneaLink para oximetria (oximetro Xpod Nonin tipo 3012 para ApneaLink sensor de pulso digital descartable Nonin tipo 7000A, cierre con pinza para Xpod Nonin)
- Sensor de pulso digital Nonin Flex reutilizable, tipo 8000J
- Tira de fijación tipo 8000JFW para el sensor de pulso digital Flex (25 unidades)
- Sensor de pulso digital con pinza Nonin reutilizable, tipo 8000AA
- Sensor de esfuerzo de repuesto

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.

Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

Montaje del sistema Apnea Link

PRECAUCIÓN

- Antes de montar el sistema Apnea Link, es importante inspeccionar el estado del dispositivo y de todos los accesorios. Si observa cualquier defecto, el dispositivo no deberá utilizarse.
- Cuando no vaya a utilizar el dispositivo, enrosque siempre las tapas protectoras que se suministran. No utilice ninguna otra tapa.

6

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.

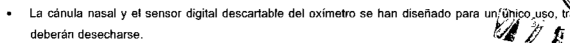
DIRECTOR TECNICO

Ing. Andrea R. Casco

Mat. № I-6320



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



No vuelva a usar los sensores descartables, a fin de evitar el riesgo de contaminación cruzada.

Notas:

- El médico o proveedor de asistencia sanitaria es el responsable de explicar al paciente las funciones del sistema Apnea Link, así como las condiciones para un funcionamiento seguro, con la ayuda de las Instrucciones para el paciente y del Manual clínico.
- Para asegurarse de la exactitud de los resultados del registro, solo se deben utilizar equipos recomendados para el Apnea Link (consulte "Equipo" en la página 4). Los equipos no deben modificarse.
- La utilización del oxímetro de pulso con el sensor digital del oxímetro es opcional. Los resultados de la medición de la oximetría de pulso no están incluidos en el cálculo del indicador de riesgo. Se mostrarán de forma separada en el informe.

Inserción de las baterías

El compartimento para las baterías se encuentra en la parte trasera del dispositivo.

Inserte las baterías siguiendo las instrucciones impresas dentro del dispositivo.

Antes de cada registro debe poner baterías recién cargadas o nuevas en el dispositivo. Utilice solo los tipos de batería normal o recargable que se especifican a continuación:

- dos baterías recargables NiMH (Micro/AAA/HR03/1,2 V/mín. 1000 mAh) o
- dos baterías (Micro/AAA/LR03/1,5 V/mín. 1000 mAh).

Notas:

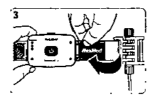
- Las baterías nuevas con carga completa permiten aproximadamente 10 horas de registro.
- Cuando no vaya a utilizar el dispositivo, retire las baterías de él para evitar los daños que pueden ocurrir si las baterias pierden líquido.
- Guarde las baterías según las instrucciones del fabricante.
- Las baterías que vienen en el embataje inicial pueden tener una capacidad reducida debido a condiciones inciertas de transporte.

Colocación del dispositivo en el cinturón

Pase un extremo del cinturón por las 2. Dé vuelta el dispositivo. Pase el ranuras situadas en la parte posterior del dispositivo Compruebe que el dispositivo quede colocado en la posición que aparece en la figura.

extremo del cinturón situado más cerca del dispositivo por una de las ranuras del sensor de esfuerzo.

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria



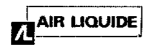
nie la lengüeta en el cinturón Deslice el dispositivo hasta ubicarlo AIR LIQUIDE ÁRGENTINA DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco Mat. Nº 1-6320

Conexión de los accesorios al dispositivo - PRECAUCIÓN



Instrucciones de Uso (AIII-B)

4/13

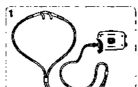


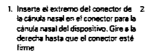
Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



Los sensores de presión del dispositivo son muy sensibles. Por este motivo, en ningún caso debe soplar directamente por las conexiones de la cánula nasal ni del sensor de esfuerzo. Es posible que los accesorios ya estén conectados al dispositivo. Si no lo están, conéctelos como se muestra a continuación. Extraiga las tapas de protección con ventilación de las conexiones de la cánula nasal y del sensor de esfuerzo. Guarde las tapas de protección para seguir usándolas.

Conexión de la cánula nasal y del sensor de esfuerzo



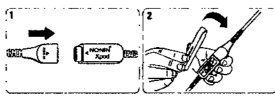




Inserte el extremo del conector del sensor de esfuerzo dentro del conector para el sensor de esfuerzo del dispositivo. Gire a la derecha hasta que el conector esté firma.

7784

Conexión del oxímetro



 Conecte el sensor digital a eximetro.

 Conecte la pinza del cinturón al oximetro.



 Conecte el aximetro en el conecto para el oximetro del dispositivo, empujándolo para que se conecte.

Colocación del cinturón

PRECAUCIÓN

Para evitar irritación o reacciones alérgicas, colóquese el cinturón y el dispositivo sobre una camiseta de manga lárga.

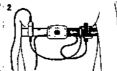
- El modo más fácil de colocarse el dispositivo es mirándose de frente al espejo.
- · Las mujeres deben ponerse el cinturón por encima de los senos.
- No apriete demasiado el cinturón, dado que esto perjudicaría la calidad de la señal y la comodidad del paciente. El cinturón debe quedar firme y cómodo.

£.

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria



cuerpo. Pase el extremo libre di cunturón por la renura libre del sensor de esfuerzo y pegua la lengüesa en el cincurón.



 Comprusbe que el cinturón le quade firme y cómodo y que el dispositivo esté colocado en el contro del pecho



 Si va a upitzar un oximetro, deslice le pezza por el circurón. La pitza dobe quadar colocada en el mismo ledo del cuerpo que el sensor digital AIR LIQUIVE ARGENTINA S.A.
DIRECTOR TECNICO
Ing. Andrea R. Casco
Mat. Nº 1-6320



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO

El sensor de esfuerzo respiratorio del Apnea Link cuenta con una tecnología exclusiva de ResMed que se base sencillos principios neumáticos. El tubo situado dentro del sensor de esfuerzo se deforma si se tira del cinturón. Este cambio de volumen provoca un cambio en la presión, que queda registrado en el sensor de presión. Las quebas realizadas han demostrado que su exactitud es equiparable a la de la tecnología RIP.

Colocación de los accesorios

PRECAUCIÓN

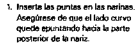
Si la cánula nasal o el sensor digital del oxímetro hacen que la piel del paciente se ponga roja, se irrite o tenga una erupción, puede tratarse de una reacción alérgica. Indique al paciente que deje de utilizarlos.

Cánula nasal

ADVERTENCIA

Asegurese de que la cánula esté colocada de la forma que se describe, para que no suponga un riesgo de estrangulación.







2. Pase el tubo de plástico por detrás de las oreias.



Empuie la pieza destizante hacia arriba, hacia el mentón, hasta que el tubo de plástico esté firme y

Nota: Si la cánula nasal no se sostiene en la nariz, use cinta médica o vendajes adhesivos sobre las mejillas p mantenerla en su sitio.

Sensor digital del oxímetro

ADVERTENCIA

- Asegúrese de que la pinza del oxímetro esté colocada del mismo lado del cuerpo que el sensor digital, para que no suponga un riesgo de estrangulación.
- El módulo del oxímetro de pulso está diseñado para determinar el porcentaje de saturación arterial de oxígeno de la hemoglobina funcional. Los niveles considerables de hemoglobina disfuncional, como por ejemplo la metahemoglobina, pueden afectar la exactitud de la medición. Los factores que pueden perjudicar el desempeño del oxímetro de pulso o afectar la exactitud de la medición incluyen los siguientes: exceso de luz en el ambiente, exceso de movimiento, interferencia electro quirúrgica, restricciones a la corriente sanguínea (catéteres arteriales, manguitos de presión arterial, líneas de infusión, etc.), humedad en el sensor, sensor colocado incorrectamente, tipo de sensor incorrecto, mala calidad del pulso, pulsaciones venosas, anemia o concentraciones bajas de hemoglobina, verde de indocianina u otros colorantes intravasculares, carboxihemoglobina, metahemoglobina, hemoglobina disfuncional, uñas artificiales o esmalte de uñas, o un sensor que no se encuentre al nivel del pecho.
- Se puede perder el monitoreo si algún objeto obstaculiza la medición del pulso. Asegúrese de que la medición del pulso no esté obstaculizada por ningún objeto que restrinja la corriente sanguínea (p. ej. manguitos dê presión arterial).

La utilización del oximetro por debajo de la amplitud mínima de 0,3% de modulación puede dar lugar a resultados imprecisos.

AIR LIQUIDE ÁRGENTINA S.A. ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco

Mat. Nº 1-6320

PRECAUCIÓN

Instrucciones de Uso (AIII-B)



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



- El oxímetro posee un software que tolera el movimiento y minimiza las probabilidades de que los artefactos debidos al movimiento se interpreten erróneamente como buena calidad de pulso. Sin embargo; hay algunas situaciones en las que este dispositivo podría de todos modos interpretar el movimiento como buena calidad de pulso. Puede suceder en todas las salidas de datos disponibles (es decir, en SpO2, FC).
- El sensor del oxímetro podría no funcionar en extremidades que estén frías debido a una baja circulación. Caliente o frótese el dedo para aumentar la circulación, o cambie la posición del sensor.

Notas:

- El símbolo del dedo en la tira adhesiva muestra la posición en la que se debe fijar la cinta adhesiva al dedo.
- Esta conexión se realiza a presión. No retuerza el cable del oxímetro al conectarlo al dispositivo ni al desconectarlo de él.

Conecte el sensor digital del oxímetro al dedo anular de la mano derecha usando la tira adhesiva.

El manual clínico se refiere al sensor digital descartable del oxímetro NONIN.

Para obtener información sobre otros sensores digitales, consulte las instrucciones que figuran en el envoltorio

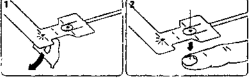
Sensor digital descartable del oxímetro



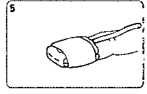


elrededor de ambos lados defidedo

debajo del dedo y luego envuélvala alrededor de él.



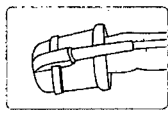
anular de la mano no don digital del eximetro con la una del



5. El sensor debe quedar colocado

Nota: Si el sensor digital del eximetro le queda incómodo, puede pasarlo a otro dedo o a la otra mano.

Sensor digital reutilizable del oxímetro



Para colocar el sensor digital reutilizable, deslicelo por el dedo anular de la mano no dominante, como se

Nota: Si el sensor digital del oxímetro le queda incómodo, puede pasarlo a otro dedo o a la otra mano.

3.4; Prueba inicial, Mantenimiento y Reparaciones

Uso del dispositivo Apnea Link

Inicio de la prueba

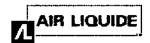
AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. Ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

AIR LIQUILLE ARGENTINA S.A. DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco

Mat. Nº I-6320



Instrucciones de Uso (AlII-B)

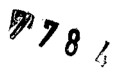


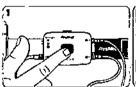
Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO





Cuendo está correctamente instalado el sistema completo se ve así.





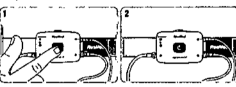
1 Mantenga oprimido el botón de oncendido situado en el centro del dispositivo durante unos tres segundos o hasta que se encienda la fuz.



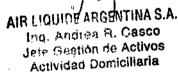
Compruebe que las luces aituadas junto a los accesorios que está utilizando estén de color verde. Si alguna de esas luces está de color rojo y perpadea, el accesorio en cuestión no está bien conectado.

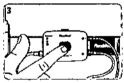
Nota: Todas las luces indicadoras se atenuarán (pero permanecerán encendidas) aproximadamente 10 minutos después del inicio del registro.

Detención de la prueba: comprobar si la prueba se ha realizado



 Mantenge oprimido el botón de encendido durante unos tras encuentes. Compruebe que le luz de prueba realizade esté encendida y de color y verde. Esto significa que le prueba se ha realizado. Si la luz de prueba realizade es de color rojo, cambie la baterias y repite la prueba la noche





 Mantenga oprimido el botón de encendido durante unos tres semendos pera aneque el dispositivo AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.
DIRECTOR TECNICO
Ing. Andrea R. Casco
Mat. Nº 1-6320

Notas:

- Para volver a comprobar la luz de prueba realizada, oprima el botón de encendido hasta que se encienda la luz (durante unos tres segundos) y luego oprima el botón de nuevo durante unos tres segundos.
- Para cambiar las baterías, abra la tapa de las baterías en la parte posterior del dispositivo e inserte dos
 baterías nuevas

Desmontaje

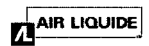
Después del registro, el paciente debe llevar a cabo los siguientes pasos:

- 1. Quitarse el cinturón del cuerpo.
- 2. Extraer todos los conectores del dispositivo.
- 3. Volver a enroscar las tapas protectoras en el conector de la cánula nasal y del sensor de esfuerzo.
- 4. Desconectar el sensor digital del oxímetro.
- 5. Extraer el dispositivo del cinturón.
- 6. Tirar la cánula nasal y el sensor digital descartable (consultar la sección Equipo).
- Colocar todo lo demás nuevamente en el bolso y devolverlo al médico o proveedor de asistencia sanitaria según se lo hayan solicitado.

El médico o proveedor de asistencia sanitaria debe hacer lo que sigue:



Instrucciones de Uso (AlfI-B)



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO

- Limpiar el dispositivo y los sensores reutilizables.
- Desinfectar (de ser necesario).

78 %





- Cambie el cinturón reutilizable cada 100 usos.
- Cambie el sensor de esfuerzo cada 200 usos.
- Reemplace el oxímetro cada 5 años.
- Para reemplazar el sensor digital descartable del oxímetro, lea la información del fabricante suministrada con el producto.

Todos los dispositivos Apnea Link cuentan con una corrección por compensación automática. No hay que efectuar una calibración anual.

Reparaciones

El sistema Apriea Link está diseñado para funcionar de manera segura y confiable, siempre que se use de acuerdo con las instrucciones suministradas por ResMed. ResMed recomienda que, si observa alguna señal de desgaste ò le preocupa algún aspecto del funcionamiento del sistema Apnea Línk, un centro de servicio autorizado de Resided lo revise y repare. Con excepción de esos casos, no se prevé la necesidad de revisar ni reparar el dispositivo durante los cinco años de vida útil esperada.

Nota: El dispositivo no contiene piezas que el usuario pueda reparar. No intente abrir el dispositivo.

3.6 Interferencia reciproca

Compatibilidad electromagnética

El dispositivo Apnea Link satisface todos los requisitos de compatibilidad electromagnética (CEM) aplicables de conformidad con la CEI 60601-1-2, para entornos residenciales, comerciales y de industria ligera.

Los equipos de comunicaciones inalámbricas, como por ejemplo equipos de redes domésticas inalámbricas, teléfonos cetulares, teléfonos inatámbricos y sus estaciones base, así como walkietalkies, pueden afectar al dispositivo y deben mantenerse a una distancia mínima d del dispositivo. A modo de ejemplo, la distancia d para un teléfono celular típico con una potencia de salida máxima de 2 W sería de 3,3 m (10'8").

Para obtener más información, consulte Emisiones e inmunidad electromagnética en www.resmed.com, en la página Pacientes y Familias bajo Servicio y asistencia. Si no tiene acceso a Internet, comuníquese con el representante de ResMed.

1. Dispositivo sin baterias normales ni recargables.

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. Ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

AIR LIQUIDS DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco Mat. Nº 1-6320

debe ser realizada por el médico o el proveedor de asistencia sanitaria. PRECAUCIÓN Nunca utilice agentes abrasivos, alcohol, acetona, sustancias que contengan cloro ni otros disolventes para la limpieza del

La limpieza y el mantenimiento descritos a continuación deben llevarse a cabo regularmente en el sistema Apnea Link. La limpieza

- No sumerja el dispositivo, el oxímetro de pulso, el sensor digital del oxímetro ni el sensor de esfuerzo respiratorio en líquidos, y asegúrese de que ningún tipo de líquido ingrese en estos productos.
- No intente esterilizar el dispositivo, ya que esto podría ocasionar daños no visibles en el interior de la unidad.

Limpieza

Apague el dispositivo.

3.8 Limpieza y Desinfección

dispositivo.

Limpieza y mantenimiento

- Si la cánula nasal está todavía acoplada, retirela y deséchela.
- 3. Retire el sensor de esfuerzo respiratorio.
- Enrosque las tapas de protección en los conectores correspondientes a la cánula nasal y el sensor de esfuerzo.



9 / 13



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



- Retire el oxímetro de pulso del dispositivo.

6. Desconecte el sensor digital del oxímetro de pulso.

Nota: Manipule la conexión del oxímetro de pulso con cuidado. No retuerza el cable del oxímetro

- Coloque la cubierta protectora del puerto del cable USB en la abertura de la carcasa.
- 8. Limpie las siguientes piezas con un paño húmedo y un jabón líquido suave: las carcasas del dispositivo y del oxímetro de pulso, el cable del oxímetro de pulso, el cierre con pinza y el sensor de esfuerzo respiratorio.
- Deje secar todas las piezas.
- 10. Deseche el sensor digital descartable del oxímetro. Si utiliza otros sensores digitales de oximetría aprobados, siga las instrucciones de limpieza del fabricante.
- 11. Lave el cinturón a mano o en una lavadora normal a 30 °C.
- 12. No centrifugue el cinturón y déjelo escurrir. No lo seque en la secadora ni lo someta a limpieza en seco.

Desinfección

Los siguientes desinfectantes se pueden usar en el dispositivo Apnea Link:

- Mikmzid
- Cavicide
- Clorox
- Lysol

Luego de limpiar el sistema Apnea Link como se indicó anteriormente, desinfecte el dispositivo Apnea Link como se señala å continuación:

- 1. Coloque desinfectante sin diluir en un paño descartable limpio que no esté teñido.
- 2. Limpie todas las superficies del dispositivo. Mantenga los líquidos alejados de las aberturas del dispositivo.
- 3. Deje el desinfectante sobre el dispositivo durante cinco minutos.
- 4. Pase un trapo descartable y sin teñir que esté limpio y seco por el dispositivo para eliminar los restos de desinfectante.

3.11 Fallas y, alarmas

Solución de problemas

Si surge algún problema durante la utilización del dispositivo o del software, pruebe las siguientes soluciones. Si el problema no se resuelve, envie el archivo de registro al equipo de atención al cliente de Apnea Link o póngase en contacto con el proveedor de su equipo o con ResMed. No intente abrir el dispositivo.

Para enviar el archivo de error, seleccione Enviar el archivo de registro por correo electrónico en el menú Herramientas.

Dispositivo

Problema/Causa posible

Medide a tomar

baterias nuevas.

La luz del botón de encendido no se enciende el oprimir dicho bot

Cambie las baterias abriendo la tape de las baterías e insertando dos

Si la fuz no se enciende luego de cambiar las baterias, envie el dispositivo para que sea reparado.

La fuz indicadora del eximetro parpades con una luz roja

El eximatro no está conectado.

Conecte el prómetro al sensor dicital.

El oxímetro está conectado al dispositivo, pero el sensor digital no está conectado al oximetro.

Conecte el sensor digital y el oxímetro.

El oxímetro y el sensot digital están conectados, pero no hay ninguna señal válida del sensor durante más de custró.

Compruebe que el sensor esté ectemente colocado en el dedo v revise la conexión con el extreetro.

La luz indicadora del flujo parpadea con una luz roja

La cámula nasal no está correctamente conactada al dispositivo.

Coloque la cánuta nasal como se describe en el presente manuel.

El sensor de estuerzo po está correctamente conectado al dispositivo.

Conecte el sensor de esfuerzo como se describe en el presente manuel.

El dispositivo está averiado.

Devueive el dispositivo para que sea reparado.

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. Ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

Instrucciones de Uso (AIII-B)

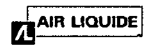
___10∮13

AIR LIQUIDE ANGENTINA S.A.

DIRECTOR TECNICO

Ing. Andrea R. Casco

Mat. № 1-6320



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO

Programa

Problema/Causa posible

El programa no funciona o genera mensajes de error.

Los archivos de programa necesarios ya no están disconibles o hen sufrido Vuelve a instatar el programa de ApneeLink. De ser necesario, revise el sistema informático pera comprobar que no tenga

El programa no aparece en el idioma desendo.

- herramientas.
 - 2. Seleccione Configuraciones 3. Seleccione Selección de Idioma de la
 - 4. Seleccione el idiorna deseedo en el cuedro de délogo.

5. Reinicia el programa

Les Instrucciones para el paciente o el Manual clínico se presentan de manera torsioneda e incompleta.

Este problema puede surgir en casos poco frecuentaly, según le configuración de su computadora

Instale Acrobet Reader desde el CD de instalación.

Los datos del dispositivo no se pueden descurgar

conectados a la vez a la computadora.

No es posible descarger datos entre

Verifique que la coneción del cable USB la computadora y el dispositivo. entre el dispositivo y la compultadora ser cta, prestando persicular átención a los enchules.

corroutedors.

Póngase en contacto con Resided o con uno de sus distribuidores eutorizados pera solicitar un nuevo cable USB.

Vuelve a instalar el programa de Apneel,int.

Conecte solo un dispositivo por vez a la

Los archivos de programa necesarios ys no están disponibles o han sufrido

De ser necesario, revise la computadora pera comprober que no tenge yérus.

localizar la base de datos de los pecientes enteriores.

Problema/Causa posible

Solución

computadors.

recargables.

Aparece di mensaje de error:

"No está autorizado para conectarse a la computadora?

Necesita una autorización de seguridad local. Póngese en contacto con el administrador de informética.

Conecte solo un dispositivo por vez a la

El dispositivo no poede personalizarse.

May dos o más dispositivos. conectados a la vez a la computadora.

No es posible descurger datos entre la computadora y el dispositivo.

Verifique que la conexión del cable USB entre el dispositivo y la computadora sea correcta, prestando portículor etención a los enchutes.

Fattan datos del paciente.

Ingrese los áctos personales deseados en la tarjeta de registro del paciente (en los campos marcados con emarillo). Nota: Introduces la fecha de nacimiento corrects.

Coloque o camble las baterias normales/

Les baterles estén agotadas o no se han colocado.

La conexión USB entre le

computadora y el dispositivo es incorrects.

Verifique que la conexión del cable USB entre el dispositivo y la computadora sea correcta, prestando particular atención a los encharies.

El cable USB está averíado.

Pongase en contacto con ResMed o con uno de sus distribuidores autorizados para solicitar un nuevo cable USB.

Los archivos de programa necesarios ya no están disponibles o han sufrido Vuelva a instalor el programa de ApneaLink. De ser necesario, revise el sistema informático para comprobar que no tenga virus.

El registro no contiene información,

El dispositivo no se puso en mercha.

Inicie el registro. Consulte "Inicio de la prueba" en la págine 14.

No se poede imprimir el informe.

Hay un problems con la impresora.

De ser necesario, consulto el manual de la impresora.

Comuniquese con su depertamento de servicio informático.

AIR LIQUIDÉ ARGENTINA au Ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

AIR LIQUIDE/ARGENTINA S. DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco

Mat. Nº 1-6320

Instrucciones de Uso (AIII-B)

11/13

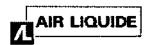
Hay dos o más dispositivos

El cable USB está everiado.

Tras una actualización, los datos de los pecientes anteriores ya no se pued

El programe de ApneeLink no puede

Póngase en contacto con Resided o con uno de sus distribuídores autóficados.



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



Análisis

1

Problema/Causa posible

Salución

El programa informa que no se asignó ninguna hora reloj al inicio del registro.

Los baterios se retiraron después de la personalización del dispositivo.

Cuando el programa se la solicite, îmroduzca la fecha y la hora de irácio del

La baterla interna está averiada.

Péngase en contacto con ResMed o con uno de sus distribuidores autorizados.

Señal demasiado pequeña.

La canula nasul está torcida en el punto de coneción.

Coloque la cámula de forma que siga una curva uniforme y sujétela con cinta

Comeruebo el estado de la luz indicadora a lo largo del registro.

La cárrota nasal está obstruida.

Cambio la cámula nasal. Compruebo el estado de la luz indicadora a

lo targo del registro.

El sensor está averiado.

Péngase en contacto con Resided o conuno de sus distribuidores autorizados.

La cársta nasal o el sensor dicital del oximetro no está conectada/o correctamente al dispositivo.

Compruebe las conexiones de la cárrula nasal y del sersor digital del coimetro. Compruebe el estado de la luz indicadora a

lo largo del registro.

La cánuta nasal se salió.

Coloque la cánula nasal tal como se describe en las instrucciones para el paciente.

Compruebe el estado de la luz indicadora a lo targo del registro (consulte también lo que

so indica antonormente).

El informe indica que al período de evaluación es demasiado corto.

El tiempo de análisis es interior a 60 minutos o el tiempo de análisis luego do la edición manual es inferior a 60 minutos.

Edito el registro manualmente, o bien realiço un nuevo registro.

Problema/Causa posible

Solución

Se tarda mucho en abrir un informe.

El informe contiene muchas capturas de pantalla de la visualización de señales, o el logotipo insertado tiene un tamaño de archivo excesivo.

Compruebe en la configuración del informo el tamaño del archivo de su logotipo, y reduzça su resolución con un programa gráfico si el logotipo tiene un tamaño excesivo. Vuelva a analizar el registro para elaborar otro informe. Adjunte menos capturas de pantalla para reducir aún más el tamaño del archivo.

El estado del análisis muestra: Detección de hipopnea basada solo en flujo.

No hay ningún dato de oximetría disconible, un porcentaje considerable del canal de orimetria se ha visto afectado por artefactos, o el uso de los parámetros de la AASM estaba desactivado.

Conecta cuidadosamente el oximetro (si lo hubiera) al dispositivo. Asegúrese de que el sensor del commetro esté colocado correctamente en el dodo del paciente. Ventique los parámetros de análisis.

Solo apneas indeterminadas.

El sensor de esfuerzo no está conectado.

Compruebe la conexión del sensor de estuerzo.

El sensor de estuerzo está averiado.

Cambie el sensor de esfuerzo.

3.12 Condiciones ambientales

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A.

Ing. Andrea R. Casco

Jefe Gestión de Activos

Actividad Domiciliaria

Temperatura de funcionamiento: de 5 °C a 40 °C

Humedad de funcionamiento: de 10% a 90% sin condensación

Temperatura de almacenamiento y transporte: de -25 °C a +70 °C

Humedad de almacenamiento y transporte: de 10% a 95% sin condensación

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. DIRECTOR TEC 100 Ing. Andrea R. \$3300

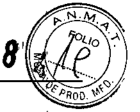
Instrucciones de Uso (AIII-B)

12 / 13

Mat. № I-65#0



Anexo III-B INSTRUCCIONES DE USO



Presión atmosférica de funcionamiento: de 700 hPa a 1,060 hPa

3.14 Eliminación

La eliminación de un dispositivo que ya haya cubierto su vida útil, de los sensores de pulso digital, del oxímetro de pulso, del sensor de esfuerzo y del embalaje se debe efectuar de conformidad con la legislación y las disposiciones nacionales aplicables.

El cubo de basura con ruedas tachado indica que el producto que viene con dicho símbolo no puede desecharse junto con la basura doméstica general, sino que se debe desechar por separado. Esta exigencia de desechar por separado se basa en la directiva europea 2002/96/CE para equipos eléctricos y electrónicos, y en la directiva europea 2006/66/CE para baterías. Puede entregar el producto, por ejemplo, en un punto de recolección municipal. Esto reduce el impacto sobre los recursos naturales e impide que el medio ambiente se contamine debido a la liberación de sustancias peligrosas.

Las baterias que contienen más de 0,0005% de mercurio, más de 0,002% de cadmio o más de 0,004% de plomo respecto de su masa total se identifican por debajo del símbolo del cubo de basura tachado, con el símbolo químico (Hg, Cd, Pb) del metal que excede el límite.

Para saber más acerca de la manera más fácil de desechar su sistema Apnea Link, o para obtener otros datos, póngase en contacto con su oficina de ResMed, su distribuidor local o bien visite el siguiente sitio web: www.resmed.com.

Deseche la cánula de presión nasal junto con los residuos domésticos habituales. Las baterías normales y recargables se deben desechar conforme a las normas nacionales y a las disposiciones legales aplicables.

3.16 PRECISIÓN

Apnea link Plus

Frecuencias de muestreo para los canales

Flujo respiratorio/sonidos respiratorios: 100 Hz Saturación: 1 Hz Pulso: 1 Hz

Pletismograma: 25 Hz

Batería: 1 Hz

Esfuerzo respiratorio 10 Hz*

Rango efectivo

Sensor de flujo: de -10 hPa a +10 hPa

SpO₂: del 70% al 100% Pulso: de 18 a 300 ppm

Precisión (sin movimiento)

SpO₂: +/- 3 dígitos Pulso: de +/- 3 dígitos

Apnealink Air

Frequencies de muestreo para los canales

Flujo respiratorio 100 Hz

Esfuerzo respiratorio: 10 Hz

• Satureción de oxígeno en sangre (SpO₂): 1 Hz

 Pulso: 1 Hz · Bateria: 1 Hz

Tiempo de registro 4 x 12 horas

Intervalo mostrado

Sensor de presión (cánula nasal): de -6 hPa a +6 hPa Sensor de presión (esfuerzo respiratorio): de -6 hPa a +6 hPa

SpO₂: del 0% al 100% Pulso: de 18 a 321 lpm

Precisión (sin movimiento)

SpO₂ (intervalo del 70% al 100%):

+/- 2 dígitos el usar con el sensor digital del oxímetro 8000AA

+/-3 dígitos al usar con el sensor digital del oxímetro 8000J y

7000A

Pulso (intervalo de 18 a 300 lpm).

+/-3 dígitos el usar con todos los sensores digitales del oxímetro

especificados

Interfaces

- Cánula de presión rasal: conexión Luer
- Oximetro de pulso: enchufe de tres patillas
- Computadora: Velocidad máxima USB 1.1

AIR LIQUIDE ARGENTINA S.A. Ing. Andrea R. Casco Jefe Gestión de Activos Actividad Domiciliaria

DIRECTOR TECNICO Ing. Andrea R. Casco Mat. Nº 1-6320

Instrucciones de Uso (AIII-B)

.13 / 13