

SO[♥]CONNECT +

Bærbar infusionspumpe
Bærbar infusjonspumpe
Bärbar infusionspump
Ambulatorinen infuusiopumppu

Brugervejledning (Dansk) s. 7-54
Brukerveiledning (Norsk) s. 55-102
Bruksanvisning (Svenska) s. 103-148
Käyttöopas (Suomi) s. 149-195
v1.06.00 – 11/05/2021

Indholdsfortegnelse

Innhold

Innehållsförteckning

Sisällysluettelo

DANSK	7
Indledning	8
Version af pumpens softwareprogram	8
Tilsigtede brugere	8
Indikationer	8
Målpopulation	8
Kontraindikationer	8
Bivirkninger:	9
Vedrørende denne brugervejledning	9
Forholdsregler ved brug	10
Beskrivelse af SO-COCONNECT+.....	12
Symbolforklaring	15
Anvendelse af skærmen.....	16
Opstart.....	17
Afgangskode	19
Hovedmenu	19
Pumpens parametre	20
Konfiguration af infusion – Funktion forbeholdt sundhedspersonalet.....	24
Infusion.....	29
Alarmer	38
Overførsel af infusionsdata	40
Initialisering af pumpen – Funktion forbeholdt sundhedspersonalet	41
Problemer.....	42
Tilknyttede produkter	43
Vedligeholdelse, servicering, bortskaffelse	44
Tekniske specifikationer	48
Elektromagnetisk kompatibilitet	52
NORSK.....	55
Innføring	56
Pumpens programvareversjon	56
Målgruppe	56
Indikasjoner	56
Målpopulasjon	56

Kontraindikasjoner.....	56
Uønskede bivirkninger	57
Om denne brukerveiledningen.....	57
Forholdsregler ved bruk	58
Beskrivelse av SO-COMM+	60
Definisjon av symbolene	63
Bruk av skjermen	64
Idriftsetting.....	65
Passord	67
Hovedmeny	67
Innstilling av pumpen	68
Infusionsoppsett – funksjon forbeholdt helsepersonellet.....	72
Infusjon.....	77
Alarmer	86
Overføring av data	88
Nullstilling av pumpen – funksjon forbeholdt helsepersonellet.....	89
Problemer.....	90
Tilknyttede produkter	91
Vedlikehold, kassering, garanti	92
Tekniske karakteristikk.....	96
Elektromagnetisk kompatibilitet	100
SVENSKA.....	103
Inledning	104
Pumpens mjukvaruversion	104
Användare	104
Indikationer	104
Målgrupp	104
Kontraindikationer	104
Oönskade effekter	105
Om denna bruksanvisning	105
Försiktighetsåtgärder vid användning	106
Beskrivning av SO-COMM+-pumpen	108
Symbolernas betydelse	111
Använda pekskärmen	112
Sätta i drift	113
Lösenord	115
Huvudmenyn	115
Ställa in pumpen	116

Ställa in en infusion – Endast för sjukvårdspersonal	120
Infusion	125
Larm	133
Överför behandlingsdagbok	135
Nollställa pumpen – Endast för sjukvårdspersonal	136
Felsökning	137
Tillbehör	138
Allmänna rekommendationer, underhåll och avfallshantering	139
Tekniska egenskaper	143
Elektromagnetisk kompatibilitet	147
SUOMI	149
Tästä käyttöoppaasta	150
Pumpun ohjelmistoversio	150
Käyttötarkoitukset	150
Käyttöaiheet	150
Kohdepopulaatio	150
Vasta-aιheet	150
Haittavaikutukset	151
Tästä käyttöoppaasta	151
Käyttövaroituksia	152
SO-CONNECT+ -pumpun kuvaus	154
Symbolien kuvaus	157
Näytön käyttö	158
Käyttöönotto	159
Salasana	161
Päävalikko	161
Pumpun parametriin säätö	162
Infuusion ohjelointi – Toiminto varattu terveydenhuollonhenkilöstölle	166
Infusio	171
Ruiskun vaihtaminen	177
Hälytykset	180
Historian vieminen	182
Pumpun alustaminen – Toiminto varattu terveydenhuollonhenkilöstölle	183
Ongelmia	184
Oheistuotteet	185
Hoito, huolto, hävittäminen	186
Tekniset tiedot	190
Sähkömagneettinen yhteensopivuus	194

DANSK

Indledning

Infusionspumpen SO-COCONNECT+ er en let og kompakt, bærbar infusionspumpe. Den bruger sterile SO-FILL sprøjter til engangsbrug på 20 ml, 30 ml eller 50 ml.

Version af pumpens softwareprogram

Denne brugervejledning gælder for alle de SO-COCONNECT+ pumper, der er udstyret med softwareversion 1.3.0 eller nyere.

Tilsigtede brugere

SO-COCONNECT+ er udviklet til at blive brugt af sundhedspersonale og patienter i forbindelse med ambulant subkutan infusion under overholdelse af kontraindikationerne.

De tilsigtede brugere er derfor:

- Sundhedspersonale, der er oplært i at anvende SO-COCONNECT+ pumpen
- Patienter, der er oplært i at anvende SO-COCONNECT+ pumpen

Indikationer

SO-COCONNECT+ er beregnet til en kontrolleret administration af:

- Subkutan immunoglobulin (IgSC)
- Subkutan deferoxamin

Målpopulation

Målpopulationen til brug af pumpen er patienter, der har brug for at modtage produkter, der administreres med pumpen (subkutan immunoglobulin (IgSC), subkutan deferoxamin).

De vigtigste indikationer er patienter, der har følgende lidelser (voksne og børn på 6 år og derover):

- Primære immundefekter med lav produktion af antistoffer
- Primær hæmokromatose, som ikke kan behandles med åreladning, sekundær hæmosiderose, akut jernforgiftning eller aluminiumforgiftning hos en dialysepatient med nyresvigt.
- Hypogammaglobulinæmi og tilbagevendende bakterieinfektioner, navnlig hos patienter, der lider af kronisk lymfatisk leukæmi (CLL), hos hvem profylaktiske antibiotika ikke fungerer eller er kontraindiceret
- Hypogammaglobulinæmi hos patienter før eller efter en allogen hæmatopoietisk stamcelletransplantation

Vi henviser til disse produkters brugsvejledninger for yderligere oplysninger.

Kontraindikationer

Absolutive kontraindikationer

SO-COCONNECT+ må ikke bruges i tilfælde af alvorlige kognitive forstyrrelser eller i tilfælde af psykotiske symptomer samt hos personer, som ikke har de nødvendige fysiske evner til at modtage en langvarig subkutan infusion (lammelse, eftervirkninger af ulykke, deformitet, som gør det umuligt at infundere) eller som ikke har den nødvendige modenhed (små børn under 6 år).

SO-COCONNECT+ pumpen må ikke bruges til at administrere lægemidler på anden måde end subkutant.

Det er også vigtigt at overholde kontraindikationerne for de lægemidler, der administreres ved hjælp af pumpen.

Relative kontraindikationer

Hvis synet eller hørelsen er utilstrækkelig til at identificere pumpens lydalarmer og visuelle alarmer. Det anbefales at tjekke dette med patienten, før infusionen går i gang.

Bivirkninger:

Virkningen af en overdosering eller en underdosering

I tilfælde af deferoxamin:

- Administration af en overdosering kan forbides med lavt blodtryk, tachykardi og gastrointestinale forstyrrelser. Akut men midlertidig blindhed, afasi, uro, hovedpine, kvalme, bradykardi samt akut nyresvigt er også rapporteret (se instruktionerne på indlægssedlen til lægemidlet).
- Administration af en underdosis giver ikke mulighed for at opnå den forventede virkning af medicinen.

I tilfælde af immunglobulin:

- Administration af en overdosis har ingen kendt virkning.
- Administration af en underdosis giver ikke mulighed for at opnå den forventede virkning af medicinen.

Irritationer i tilfælde af gentagne injektioner på samme sted, skader eller sår i tilfælde af forkert programmering eller upassende brug.

Administration af store volumener i forbindelse med subkutan infusion kan medføre lokal hævelse, der kan virke generende.

Vedrørende denne brugervejledning

Denne brugervejledning er tiltænkt brugeren, dvs. både patienten og sundhedspersonalet. Den indeholder alle de nødvendige oplysninger for en sikker og effektiv anvendelse af SO-COCONNECT+. Det er nødvendigt at læse denne brugervejledning omhyggeligt og helt igennem, før du begynder at bruge SO-COCONNECT+, ligegyldigt hvilken erfaring du har med bærbare infusionspumper.

Det anbefales at opbevare denne brugervejledning til senere opslag. Hvis visse oplysninger i denne brugervejledning ikke er tydelige nok, eller hvis du er i tvivl om noget, kontakt venligst vores kundeservice.

Vi henleder især din opmærksomhed på visse punkter i denne brugervejledning for at garantere en passende og sikker anvendelse af SO-COCONNECT+.



Advarsel

- En advarsel henviser til en sikkerhedsoplysning, som kan beskadige SO-COCONNECT+, kompromittere behandlingens kvalitet eller medføre alvorlige kvæstelser, hvis den ignoreres.



Bemærkning

- En bemærkning giver oplysninger for at sikre en optimal og effektiv drift af SO-COCONNECT+.

Forholdsregler ved brug



Bemærkning

- Hvis der er brug for hjælp til at starte og anvende SO-CONNECT+, skal der tages kontakt til Nordic Infucare (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).



Advarsel

Brugsbetingelser

- SO-CONNECT+ er i overensstemmelse med standarden for elektromagnetisk kompatibilitet IEC 60601-1-2 og kan således fungere korrekt sammen med andet medicinsk udstyr, som ligeledes er i overensstemmelse med denne standard. Pumpen må ikke bruges i nærheden af kilder til stærke elektromagnetiske forstyrrelser for at undgå enhver elektromagnetisk interferens, som kunne forstyrre virkemåden af SO-CONNECT+. Elektromagnetisk interferens kan forårsage driftsforstyrrelser i SO-CONNECT+ og medføre alvorlige kvæstelser hos patienten.
- Udsæt ikke SO-CONNECT+ for ioniserende stråling beregnet til strålebehandling, da det kan beskadige det elektroniske kredsløb på en uoprettelig måde. Det anbefales at tage stikket ud på SO-CONNECT+ under strålebehandlinger. Eksponering for ioniserende stråling kan forårsage driftsforstyrrelser i SO-CONNECT+ og medføre alvorlige kvæstelser for patienten.
- Brug ikke SO-CONNECT+ i nærheden af udstyr til magnetisk resonans scanning (MR-scanning), da de magnetiske felter kan forstyrre dens virkemåde og medføre alvorlige kvæstelser for patienten.
- Anvend ikke SO-CONNECT+ i nærheden af en varmekilde, som f.eks. en pejs eller en radiator. Hvis pumpen udsættes for høj varme, kan det forårsage driftsforstyrrelser, som kan medføre en afbrydelse af administrationen af lægemidlet og derved få alvorlige konsekvenser for patientens sundhed.
- Anvend ikke SO-CONNECT+ i nærheden af en fugtkilde, som f.eks. en elkoger eller en dråbeforstøver. Hvis pumpen udsættes for høj fugt, kan det forårsage driftsforstyrrelser, som kan medføre en afbrydelse af administrationen af lægemidlet og derved få alvorlige konsekvenser for patientens sundhed.
- Brug ikke SO-CONNECT+ på steder med for meget støv eller fnug. Det kan nemlig trænge ind i pumpen og medføre driftsforstyrrelser, som derved kan få alvorlige konsekvenser for patientens sundhed.
- Udsæt ikke SO-CONNECT+ for et for kraftigt lys, herunder sollys. Dette kan nemlig gøre det svært at læse, hvad der står på displayet.
- Hold udstyret og tilbehøret uden for børns og kæledyrs rækkevidde for at undgå at beskadige SO-CONNECT+. Hvis SO-CONNECT+ beskadiges, kan det forårsage driftsforstyrrelser, som kan medføre en afbrydelse af administrationen af lægemidlet og derved få alvorlige konsekvenser for patientens sundhed.
- SO-CONNECT+ er ikke egnet til en anvendelse i nærheden af letantændelige anæstesi-blandinger med ilt eller kvælstofoxider. Anvendelsen af SO-CONNECT+ i nærheden af sådanne blandinger kan fremkalde en ekspllosion eller en antændelse, og derved få alvorlige konsekvenser for patientens sundhed.
- Brug SO-CONNECT+ med et beskyttelsesetui for at beskytte den i tilfælde af stød, tab på gulvet eller kontakt med væsker.
- Apparatet må ikke anvendes ved siden af eller oven på andre apparater, da det kan medføre en ukorrekt drift. Hvis det ikke kan undgås, skal dette og de andre apparater overvåges for at kontrollere korrekt drift.
- Brug ikke SO-CONNECT+ i nærheden af en kilde til elektrostatiske ladninger. De kan nemlig medføre driftsforstyrrelser, som derved kan få alvorlige konsekvenser for patientens sundhed.

Batteri

- Forkert håndtering af batteriet af ikke kvalificeret personale kan forårsage utæthed, ophedning, røggælling, eksplosion eller ildebrand. Dette risikerer endvidere at medføre beskadigelse af udstyret og skade på brugerne.

Funktioner forbeholdt sundhedspersonalet

- Sundhedspersonalet må ikke oplyse adgangskoder til patienten, eller udlevere enhver anden oplysning, som kan give adgang til konfigurationsfunktionerne. En ukorrekt konfiguration kan være til skade for patienten.

Uddannelse

- Sundhedspersonalet, hjemmeplejeren eller lægen skal uddanne de personer, som bruger SO-COMMUN+ i hjemmet.
- De funktioner, der er forbeholdt sundhedspersonalet, må kun bruges af et sundhedspersonale, som har fulgt et kursus i brugen af pumpen. Anvendelsen af disse funktioner af en ikke oplært bruger kan have alvorlige konsekvenser for patienten.

Bortskaffelse

- Sørg for at bortskaffe emballage, batteri og ethvert andet elektronisk element i overensstemmelse med gældende lovgivning vedrørende miljøbeskyttelse.
- Kast ikke batteriet ind i eller i nærheden af ild, da det kan medføre eksplosion og forårsage alvorlige kvæstelser.

Farer

- Det er vigtigt at ráde over en procedure og/eller en alternativ løsning til infusion med pumpe i det tilfælde, hvor den er beskadiget. En god løsning er at have en ekstra pumpe eller et alternativt system.
- Under selve infusionen, skal det sikres, at pumpen fungerer korrekt, ved at foretage en visuel kontrol. I tilfælde af driftsforstyrrelser eller uforudsete hændelser, skal der tages kontakt til Nordic Infucare (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).
- Kontroller regelmæssigt datoén og klokkeslættet på SO-COMMUN+. HVIS der konstateres stor afvigelse, skal disse parametre korrigeres.
- Brug kun tilbehør, reservedele og materialer, der er beskrevet i denne brugervejledning. Hvis ikke dette overholdes, kan det forårsage driftsforstyrrelser i SO-COMMUN+ og medføre alvorlige kvæstelser for patienten.

Nødkit

Det anbefales kraftigt at have ekstra tilbehør og forbrugsvarer parat i nødstilfælde. Et nødkit skal indeholde følgende elementer:

- En SO-COMMUN+ infusionspumpe med et opladet batteri og en batteriplader
- En sprøjte og en steril infusionslinje
- Det produkt, der skal administreres
- Et desinfektionsmiddel til huden

Beskrivelse af SO-CONNECT+

Formålet med SO-CONNECT+ er at gøre behandlingen nemmere og garantere for patientens sikkerhed.

- **Resistivt berøringsfølsomt skærmpanel**

SO-CONNECT+ er udstyret med berøringsfølsomt skærmpanel, som gør arbejdet med konfiguration og kontrol af infusionen lettere.

- **Programmering med et eller flere flow:** I tilstanden et flow giver SO-CONNECT+ mulighed for at indstille flowet (fra 0 til 100 ml/t i trin på 0,1 ml/t) eller varigheden (fra 0 til 24 timer i trin på 15 minutter). I tilstanden flere flow giver SO-CONNECT+ mulighed for at indstille op til 5 flow (fra 0 til 100 ml/t i trin på 0,1 ml/t) og varigheder (fra 0 til 60 minutter i trin på 1 minut).

- **Ændring af flow eller varighed under infusionen**

SO-CONNECT+ tillader ændring af flow eller varighed under infusionen.

- **Lagring af infusionsparametre**

Parametrene fra den seneste infusion gemmes automatisk, også selvom batteriet skiftes ud.

- **Spærring af konfigurationsfunktionerne**

Konfigurationen af en infusion er først tilgængelig efter at have indtastet en adgangskode.

- **Infusionens nøjagtighed**

Pumpens fremføringsmekanisme (stempel) virker direkte på pakningen i SO-FILL sprøjten, hvilket giver en meget præcis administration af medicinen. Hvert 18. sekund administrerer SO-CONNECT+ en dosis, der afhænger af det programmerede flow.

- **Bluetooth Low Energy forbindelse**

En Bluetooth Low Energy forbindelse giver mulighed for at eksportere historikken.

Emballagens indhold



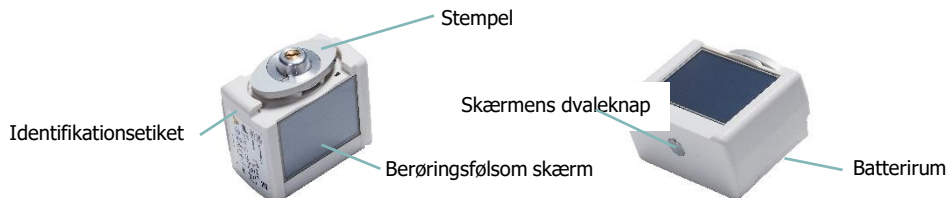
1. Infusionspumpen SO-CONNECT+ (SO-CONNECT+)

2. Batterier VARTA EZPack XL (SO-POWER)

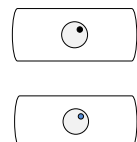
3. Oplader og el-ledning (Ref. SO-CHARGE)

4. Brugsanvisning

Bestanddele af SO-COCONNECT+



- **Skærmens dvaleknap:** giver mulighed for at tænde og slukke pumpens skærm
- **Indikator for pumpens tilstand:** den er indbygget i skærmens dvaleknap og giver mulighed for hurtigt at se, hvordan SO-COCONNECT+ fungerer.
 - Slukket indikator: SO-COCONNECT+ er i standby eller uden strømforsyning.
 - **Blå** kontrollampe: SO-COCONNECT+ er aktiv.



Bemærkning

- Når du ikke bruger skærmen, kan du trykke på skærmens dvaleknap for at slukke den uden at vente på automatisk slukning og således bevare batteriets autonomi.

Batteri

SO-COCONNECT+ kan kun fungere, hvis den strømforsynes af et genopladeligt batteri VARTA EZPack XL, som leveres sammen med pumpen og stammer fra France Développement Électronique. Pumpen leveres sammen med to batterier. Det giver dig mulighed for altid at have et opladet batteri, klar til brug.

Specifikationerne for batteriet er følgende:



Reference	VARTA EZPACK XL
Nominel spænding	3,7 V
Kapacitet	Typisk 2400 mAh
Watt-timer	8,9 Wh
Antal cyklusser	> 500 cyklusser



Bemærkning

- Når et batteri ikke bruges, skal det altid opbevares i opladeren. Derved har du altid et opladt batteri, når du skal bruge det.
- Batterierne leveres uopladede. Du skal derfor oplade dem helt, før de tages i brug.



Advarsel

- Brug ikke et andet batteri end det medfølgende fra France Développement Électronique. Anvendelse af en anden type batteri kan beskadige pumpen og forhindre korrekt infusion.

Batteriplader

Batteripladeren, der følger med pumpen, gør det muligt at oplade VARTA's EasyPack XL batterier.



Modelnummer	MASCOT Type 3745
Nominel vekselstrømsspænding	90 – 264 VAC 47/63 Hertz
Opladningsspænding	4,2 VDC
Opladningsstyrke	1,5 A
Mål	115 x 56 x 35 mm
Vægt	175 g
Brugsbetingelser	-25 °C til +40 °C
Opbevaringsbetingelser	-25 °C til +85 °C
Elektrisk sikkerhed	EN/IEC/ANSI 60601-1 3. udg.; EN/IEC 60335-1 og 2-29; EN/IEC/UL 62368-1
Elektromagnetisk kompatibilitet	EN 61000-6-1 og -3; EN 60601-1-2; EN 55014-1 og -2; EN 55022 og EN 55024; EN 55032



Advarsel

- Brug ikke en anden oplader end den medfølgende fra France Développement Électronique. Anvendelse af en anden type oplader kan beskadige batteriet og forhindre fortsat infusion.
- Forsøg ikke at oplade andre batterier end de medfølgende fra France Développement Électronique. Dette kan beskadige opladeren og forhindre opladningen af batterierne til SO-COMMECT+.
- Brug ikke opladeren, hvis ledningen er slidt eller hvis opladeren er beskadiget. Du risikerer elektrisering eller elektrisk stød.

Symbolforklaring

Symbol	Beskrivelse	Placering
	Henvisning til producentens katalog.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ På pumpens emballage
	Serienummer.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ På pumpens emballage
	Fremstillingsdato.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ På pumpens emballage
	Anvendes inden.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen
	Producent.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ På pumpens emballage
	OBS: Læs den medfølgende dokumentation vedrørende sikkerhedsanvisninger.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ Batterirum
	Se brugsanvisningen.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ Batterirum
	Bortskaffelse af elektrisk og elektronisk udstyr (WEEE). Dette symbol angiver, at batterierne og det elektroniske udstyr ikke må kastes bort sammen med husholdningsaffald efter endt levetid, men skal indsammes særskilt.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen
	Medicinsk udstyr af typen BF (isoleret fra patienten, ikke beskyttet mod defibrillering).	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen
	CE-mærke.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ På pumpens emballage
	Produkt i overensstemmelse med direktivet 2002/95/EF om begrænsning af anvendelse af visse farlige stoffer.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen
	Beskyttelsesindeks.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen
	Udstyr forudset til at blive strømforsynt ved en spænding, der ikke overskridt grænserne for meget lav spænding, og som ikke har et internt eller eksternt kredsløb, der fungerer ved en spænding over disse grænser.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen
	Opbevares på et tørt sted.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På selve pumpen ▪ På pumpens emballage
	Forsiktig Fragile	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På pumpens emballage
	Temperaturområde for opbevaring.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På pumpens emballage
	Fugtighedsområde for opbevaring.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ På pumpens emballage

Anvendelse af skærmen

Den berøringsfølsomme skærm giver adgang til forskellige funktioner i pumpen.



Bemærkning

- Hvis skærmen viser ufuldstændige tegn, tal, symboler eller ukorrekte oplysninger, tag batteriet ud i nogle sekunder og sæt det i igen. Hvis problemet varer ved, skal der tages kontakt til kundeservice (kontaktoplysningerne findes på bagsiden af denne brugervejledning).

Bånd øverst på skærmen



Taster på skærmen

↶	Annulering og/eller tilbage til forrige skærm	✓	Bekræftelse og/eller skift til næste skærm
✓	Positiv kvittering for en meddelelse	✗	Negativ kvittering for en meddelelse
☒	Sletning af en parameter	OK	Kwittering for en alarm
MUET	Dæmpning af en alarm	☒	Sletning af indtastede tegn

Opstart



Bemærkning

- Batterierne leveres uopladeede. Du skal derfor oplade dem helt, før de tages i brug.

Opladning af batteriet

Sørg for at overholde følgende sikkerhedsanvisninger ved opladning af et batteri:

- Forbind først strømkablet til opladeren og derefter til stikkontakten.
- Sæt batteriet i opladeren ved at løfte det blå fikseringssystem forsigtigt. Batteriets etiket skal være vendt mod opladeren.
- Hvis der opstår problemer under opladningen, skal opladeren straks tages ud af stikkontakten, for at afbryde strømmen.
- Anbring ikke opladeren på steder, der er ekstremt varme eller kolde, støvede eller snavsede, meget fugtige eller på steder, hvor der er kraftige vibrationer.



Gul indikator blinker eller lyser konstant: opladningen sker.



Grøn indikator blinker: batteriet er ikke tilsluttet



Grøn indikator lyser konstant: batteriet er ladet op



Rød indikator blinker: fejl.

Isætning af batteriet

- Glid batterirummets låg fra højre til venstre, indtil det er kommet helt ud af glideskinnen.



- Sæt batteriet ind i pumpens batterirum. Sørg for at batteriet vender rigtigt: batteriets + pol skal være placeret på pumpens + pol og det samme gælder — polen. Batteriets etiket skal være vendt mod batterirummets bund.



- Sæt batterirummets låg ind i glideskinnen igen. Og glid låget fra venstre til højre.





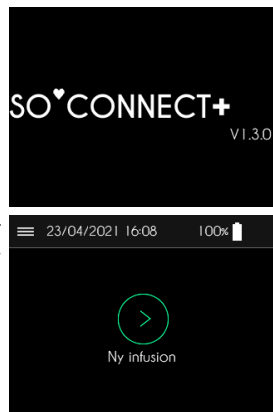
Advarsel

- Du må ikke bruge en kniv, en skruetrækker eller en anden spids genstand til at tage låget af batterirummets, da det kan beskadige pumpen.
- Man skal sørge for at sætte batteriet på et tørt sted, for at undgå at der trænger vand ind i SO-CO-NNECT+.
- Kontroller, at batterirummets låg ikke er beskadiget eller manglende, samt at batteriet er sat korrekt i.
- Forkert håndtering af batteriet af ikke kvalificeret personale kan forårsage utæthed, ophedning, røggælling, eksplosion eller ildebrand. Dette risikerer endvidere at medføre beskadigelse af udstyret og skade på brugeren.

Start af pumpen

Når batteriet er sat i, trykkes der på skærmens dvaleknap for at tænde skærmen.

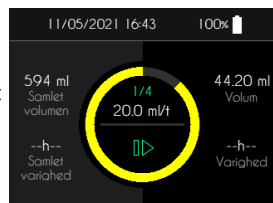
Hvis ingen infusion er i gang, viser SO-CO-NNECT+ en startskærm i nogle sekunder.



Efter visning af startskærmen, udfører SO-CO-NNECT+ en selvtest og placerer stemplet i en tilbagetrukket position. Når stemplet er trukket tilbage, viser SO-CO-NNECT+ automatisk startskærmen.

Hvis en infusion var i gang, da batteriet blev udskiftet, viser pumpen infusionsskærmen.

Infusionen sættes automatisk på pause under udskiftning af batteriet. Husk at genstarte den.



Ardgangskode

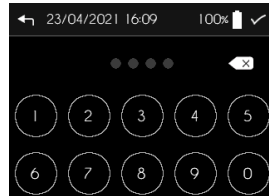


Advarsel

- Sundhedspersonalet må ikke oplyse ardgangskoden til patienten, eller udlevere enhver anden oplysning, som kan give adgang til SO-COONNECT+-pumpens programmerings- og konfigurationsfunktioner. En ukorrekt programmering kan have alvorlige konsekvenser for patienten.

Ardgang til funktioner forbeholdt sundhedspersonalet kræver indtastning af en ardgangskode.

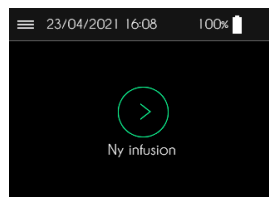
- Efter at have indtastet ardgangskoden, tryk på knappen "✓" for at godkende og få adgang til den ønskede funktion.



Hovedmenu

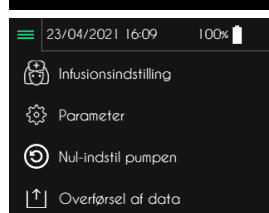
Hovedmenuen giver adgang til de forskellige funktioner i SO-COONNECT+.

Tryk på knappen "≡" for at åbne hovedmenuen.



Du har adgang til følgende funktioner via hovedmenuen:

- "Infusionsindstilling": indstilling af en infusion. Denne funktion er forbeholdt sundhedspersonalet
- "Parameter": pumpens parametre (dato, klokkeslæt, sprog m.m.)
- "Nul-indstil pumpen": initialisering af en infusions programmering
- "Overførsel af data": overførsel af infusionsdata



Pumpens parametre



Bemærkning

- De forskellige parametre i SO-COMPACT+ er ikke tilgængelige under en infusion.
- Ændringen af en af parametrene registreres med det samme.

Man får adgang til parametrene i SO-COMPACT+ fra hovedmenuen ved at trykke på Parameter.



Tre faner giver adgang til de forskellige parametre ved at trykke på det tilsvarende ikon.



Dato, klokkeslæt og datoens format

Sprog



Alarmernes lydstyrke
og skærmens lysstyrke

Softwareversion

Programmering af klokkeslæt

- Tryk på klokkeslættet for at ændre det.
- Brug det numeriske tastatur til at indtaste klokkeslættet.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Bemærkning

- Det er strengt nødvendigt at indstille klokkeslættet korrekt. Registreringen af infusionsdata styres på baggrund af denne oplysning.

Indstilling af dato

- Tryk på dato'en for at ændre den.



- Brug det numeriske tastatur til at indtaste den aktuelle dato.
- Tryk på knappen «✓» for at godkende indtastningen.



Bemærkning

- Det er strengt nødvendigt at indstille dato'en korrekt. Registreringen af infusionsdata styres på baggrund af denne oplysning.

Valg af datoens format

- Tryk på datoens format for at ændre det.



- Vælg det ønskede datoformat ved at trykke på tallet.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende valget.

Indstilling af sprog

- Tryk på sproget for at ændre det.

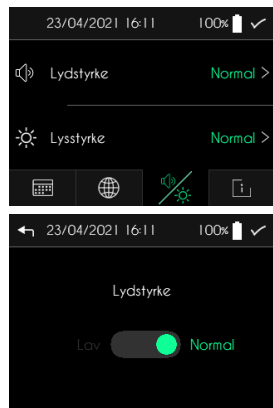


- Vælg det ønskede sprog.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende valget.

Indstilling af alarmernes lydstyrke

SO-COMM+ viser skærmen til indstilling af alarmernes lydstyrke og skærmens lysstyrke.

- Tryk på lydstyrken for at ændre den.
- Vælg alarmernes lydstyrke
- Tryk på knappen "✓" for at godkende valget.



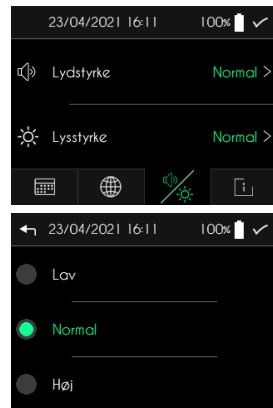
Bemærkning

- Alarmernes lydstyrke kan være lavere end det omgivende lydniveau og kan medføre, at brugeren ikke genkender alarmbetingelserne.

Indstilling af skærmens lysstyrke

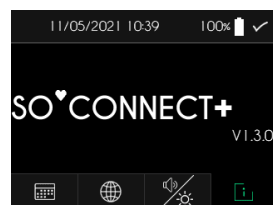
SO-COMPACT+ viser skærmen til indstilling af alarmernes lydstyrke og skærmens lysstyrke.

- Tryk på skærmens lysstyrke.
- Tryk på den ønskede lysstyrke.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende valget.



Visning af softwareversion

SO-COMPACT+ viser skærmen med visning af den interne softwareversion.



Konfiguration af infusion – Funktion forbeholdt sundhedspersonalet

Infusionens forskellige parametre er resumeret i følgende skema:

Parameter	Værdier	Standardværdi
Patientens efternavn	Op til 16 tegn	[tom]
Patientens fornavn	Op til 16 tegn	[tom]
Patientens fødselsdato	dd/mm/åååå	00/00/0000
Lægemidlets navn	Op til 16 tegn	[tom]
Type sprøjte	20 ml / 30 ml / 50 ml	50 ml
Volumen, der skal administreres	Mellem 1 ml og 600 ml i trin på 1 ml.	50 ml
Antal infusionssteder	1, 2, 3 eller 4	1
Infusionstype	Mono (et flow) / Multi (flere flow)	Et flow
Infusionsflow (til sprøjter på 20 ml, 30 ml eller 50 ml)	Fra 0 til 40 ml/t for 1 infusionssted Fra 0 til 80 ml/t for 2 infusionssteder Fra 0 til 100 ml/t for 3 eller 4 infusionssteder I trin på 0,1 ml/t.	0 ml/t
Infusionens varighed	Fra X til 24 timer (idet X er i forhold til maksimalt flow). I trin på 15 minutter.	0:00

- Tryk på ”Infusionskonfigurering” i hovedmenuen.



Bemærkning

- SO-COONNECT+ viser altid konfigurationen af den forrige infusion for at forenkle processen med konfiguration af en ny infusion.

Indtastning af patientdata

SO-CONNECT+ er udstyret med en funktion, der gemmer oplysninger om patienten. Disse oplysninger anvendes, når infusionsdataene overføres til softwaret SO-UP.

Som standard indeholder patientoplysningerne ingen data.

- Tryk på de data, du vil ændre.



Indtastning af efternavnet

Efternavnet skal bestå af maks. 16 tegn.

- Brug det alfabetiske tastatur til at indtaste patientens navn.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af fornavnet

Fornavnet skal bestå af maks. 16 tegn.

- Brug det alfabetiske tastatur til at indtaste patientens fornavn.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af fødselsdatoen

- Brug det numeriske tastatur til at indtaste patientens fødselsdato.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af lægemidlets navn

Lægemidlets navn skal bestå af maks. 16 tegn.

- Brug det alfabetiske tastatur til at indtaste lægemidlets navn.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Valg af sprøjtypetype, indtastning af det volumen der skal administreres, indtastning af antal infusionssteder.



Bemærkning

- Sørg for altid at vælge den sprøjtypetype, der svarer til den, du reelt vil bruge til infusionen. Bevægelsen af pumpens stempel udføres i forhold til sprøjtypetypen.
- Efter ændring af sprøjtypetypen programmeres det volumen, der skal administreres, automatisk til det maksimale volumen.
- Efter ændring af antal infusionssteder sættes flowet automatisk til 0.

Efter indtastning og godkendelse af patientoplysningerne viser SO-COMMUN+ skærmen til valg af sprøjtypetypen og til indtastning af det volumen, der skal administreres.

Tryk på den parameter, du vil ændre.

Valg af sprøjtypetype

- Vælg den sprøjtypetype, der bruges til infusionen.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende valget.



Indtastning af det volumen, der skal administreres

- Tryk på billedet af sprøjten for at indstille volumenet og på knapperne "+" og "-" for at justere værdien.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af antal infusionssteder.

- Vælg antal infusionssteder ved at trykke på tallet.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af infusionsmåde (MONO / MULTI)

SO-COMM+ er designet til at administrere infusionser ud fra følgende to funktionsmåder:

- I funktionsmåden MONO kan du kun indstille et infusionsflow.
- I funktionsmåden MULTI kan du indstille op til 5 flow i trin, der automatisk vil blive udført i rækkefølge af pumpen.

Efter godkendelse af sprøjttypen og af det volumen, der skal administreres, viser SO-COMM+ skærmen til indtastning af infusionsmåde. Som standard er infusionsmåden MONO.

- Vælg den ønskede funktionsmåde ved at trykke på "Mono" eller "Multi".
- Tryk på knappen "✓" for at godkende og gå videre til skærmen til konfiguration af flow.



Indtastning af infusionens flow og varighed ved et flow

Efter godkendelse af infusionsmåden viser SO-COMM+ skærmen til indtastning af infusionens flow og varighed.

Som standard er infusionsflowet på 0 ml/t.

- Tryk på den parameter, du vil ændre.



Indtastning af infusionens flow

- Tryk på grafikken for at indstille flowet og på knapperne "+" og "-" for at justere værdien.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af infusionens varighed

- Tryk på grafikken for at indstille infusionens varighed og på knapperne "+" og "-" for at justere værdien.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af infusionens flow og varighed ved flere low

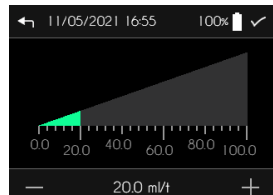
Efter godkendelse af infusionsmåden viser SO-COONNECT+ skærmen til indstilling af infusionstrin.

- Tryk på den parameter, du vil ændre.



Indtastning af et infusionstrin

- Tryk på grafikken for at indstille flowet og på knapperne "+" og "-" for at justere værdien.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.



Indtastning af infusionstrinnets varighed

- Tryk på grafikken for at indstille infusionstrinnets varighed og på knapperne "+" og "-" for at justere værdien.
- Tryk på knappen "✓" for at godkende indtastningen.

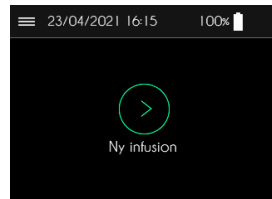


Infusion

Advarsel

- Før du starter en ny infusion, skal du kontrollere at dato og klokkeslæt er korrekt. Flowet og de historiske data lagres ud fra disse oplysninger.

Infusionen startes på startskærmen ved at trykke på "Ny infusion".



Visning af infusionsparametre

SO-COMMUNICATE+ viser infusionens konfiguration før den effektive start.

- Efter at have kontrolleret parametrene trykkes på knappen "✓" for at gå videre til næste skærm.



Placering af stempel

Når alle parametrene er kontrolleret placerer SO-COMMUNICATE+ automatisk stemplet. Denne placering udføres afhængig af sprøjtypen og af det volumen, der skal administreres. Dette kan tage flere minutter.



Bemærkning

- Sørg for ikke at forhindre stemplets bevægelse. Dette kan udløse en alarm for okklusion.

Isætning af sprøjten

Når stemplet er i position, viser SO-COMNECT+ automatisk en skærm, der beder dig om at sætte sprøjten i.

- Tryk på knappen "✓" efter at, sprøjten er blevet sat i.



SO-FILL sprøjterne på 20 ml, 30 ml eller 50 ml sættes i SO-COMNECT+ på følgende måde:



1) Drej pumpens stempel.

2) Anbring sprøjten på pumpen, og drej den med uret.



Bemærkning

- Test udført med SO-FILL sprøjter viser en kompatibilitet og en stabilitet med immunoglobulin og Deferoxamin i en periode på 24 timer.

Anbringelse af infusionssættet

Det anbefales, at der anvendes infusionssæt med følgende specifikationer:

- Rørets interne volumen skal være reduceret (optimal 0,1 ml, maksimal 0,62 ml)
- Rørets længde må ikke overskride 90 cm
- Røret skal være sikret mod okklusion

Infusionssættet anbringes på følgende måde:

- Tag klæbebåndet af.
- Tag beskyttelsen af kanylen.
- Klem huden sammen med en hånd og før infusionssættet lodret ind.
- Tryk på klæbebåndet for at sætte infusionssættet fast på huden.

Ved valget af infusionssted skal der tages højde for det subkutane vævs absorberingsevne, hvis den prioriterede placering er på maven og derefter på lårerne for eksempel. Ellers kan man foretage katerisation på

- siden af maven, væk fra navleområdet
- den antero-eksterne del af lårerne ved overgangen mellem den midterste og nederste tredjedel
- armens yderside
- området omkring kravebenet med tre fingerbreddes afstand under midten af kravebenet (frarådes i tilfælde af pacemaker eller planterbart kammer)
- ryggen under skulderbladet, hvis patienten er urolig.

**Advarsel**

- Anvendelse af et uegnet infusionssæt kan medføre driftsforstyrrelser i pumpen som f.eks. forlængelse af den nødvendige tid for at signalere en okklusion.
- Inden infusionssættet anbringes, skal det udluftes manuelt for at fjerne tilstede værende luft.
- Kontakt venligst France Développement Électronique (kontaktoplysningerne findes på bagsiden af denne brugervejledning), før anvendelse af tilbehør til patientens rørforbindelse eller før tilslutning af SO-COCONNECT+ ved andre infusionssystemer, for at få oplyst fremgangsmåden. Tilslutning af pumpe til andre infusionssystemer kan påvirke infusionens flow.
- Det anbefales kraftigt ikke at bruge infusionssæt med en gauge på over G27. I modsat fald kan viskositeten af det produkt, der skal administreres, fremkalde et meget højt tryk, hvad der kan medføre deformationer og risiko for udslip af produktet.

Start af infusion**Start af infusion**

- Tryk på knappen "Start" for at starte infusionen.

**Bemærkning**

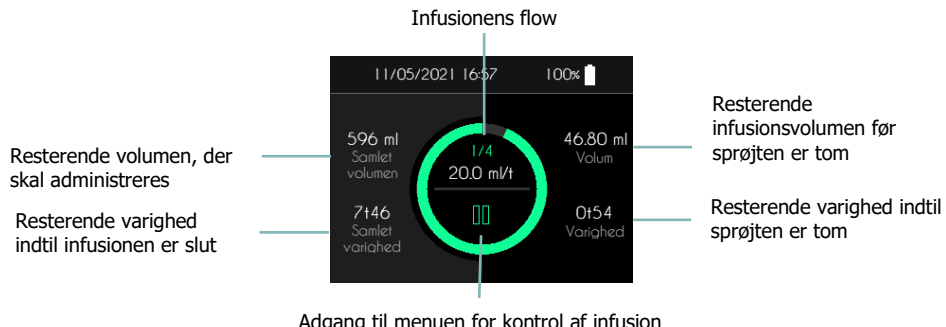
- Infusionens startskærm angiver klokkeslættet for, hvornår brugerens skal skifte sprøjte.

**Advarsel**

- Pumpen udsender et lydsignal, når infusionen starter. Hvis du ikke kan høre lydsignalet, betyder det, at alarmsystemet kan være defekt. Kontakt i så fald kundeassistance. Driftsforstyrrelser i pumpens brummer kan medføre alvorlige kvæstelser for patienten.
- Kontroller, at stemplet er i kontakt med pakningen i sprøjten, før infusionen startes. Hvis stemplet ikke er i kontakt med pakningen i sprøjten, gå tilbage og start forfra med anbringelse af infusionen. Hvis stemplet ikke flytter sig under tømningen, udskift pumpen og kontakt France Développement Électronique (kontaktoplysningerne findes på bagsiden af denne brugervejledning).

Skærm med kontrol af infusion

I løbet af infusionen viser SO-COMNECT+ oplysninger om infusionens tilstand.



Advarsel

- Kontroller jævnligt, at pumpen fungerer korrekt under en infusion. Hvis du konstaterer en fejl eller en forringelse af ydeevnen, skal du sætte infusionen på pause og kontakte Nordic Infucare (kontaktoplysningerne findes på bagsiden af denne brugervejledning).



Bemærkning

- For at beskytte brugen af pumpen under en infusion, skal et tryk på de forskellige knapper oprettholdes i 2 sekunder for at blive registreret.

Menu med kontrol af infusion

Du har adgang til forskellige funktioner, der er samlet i en menu med kontrol af infusion fra infusionsskærmen.

- Tryk i 2 sekunder på knappen "||" eller på knappen "▶" for at få adgang til menuen med kontrol af infusion.

SO-COMNECT+ viser menuen med kontrol af infusion.



Infusion på pause

Tryk på "Pause" i 2 sekunder i menuen med kontrol af infusion.



SO-COMMUNICATE+ viser infusionsskærmen på pause. Cirkeln blinker gult.

Fortsættelse af infusion

Tryk på "Fortsæt infusion" i 2 sekunder i menuen med kontrol af infusion.

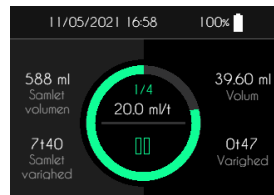


SO-COMMUNICATE+ viser den igangværende infusionsskærm.

Visning af funktionsmåden med flere flow

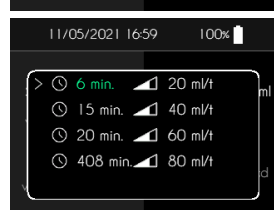
Du har mulighed for at se indstillingen med flere flow på infusionsskærmen.

- Tryk i 2 sekunder på det aktuelle flow (for eksempel 200 ml/t på figuren ovenfor).



SO-COMMUNICATE+ viser indstillingen af trinnene.

- Tryk på skærmen for at vende tilbage til infusionsskærmen.



Ændring af infusionens flow og varighed – Funktion forbeholdt sundhedspersonalet

Tryk på ”Skift infusionshastighed” i 2 sekunder i menuen med kontrol af infusion.

Ændringen af flowet og varigheden foregår på samme måde som ved konfiguration af infusionen.



Bemærkning

- Når du åbner funktionen til ændring af flowet og varigheden, sættes infusionen automatisk på pause. Husk at genstarte den.
- Ændringerne registreres med øjeblikkelig virkning.

Overførsel af infusionsdata

Tryk på "Overførsel af data" i 2 sekunder i menuen med kontrol af infusion.

Du kan læse mere om denne funktion i kapitlet Overførsel af data



Udskiftning af sprøjte

Tidlig udskiftning af sprøjte

Du kan udskifte sprøjten på et vilkårligt tidspunkt fra menuen til kontrol af infusion.

- Tryk på "Udskiftning af sprøjte" i 2 sekunder.

SO-CONNECT+ viser en meddeelse, der anmoder om bekræftelse af udskiftningen af sprøjten.

- Tryk på knappen "✓" i 2 sekunder for at godkende udskiftningen af sprøjten.
- Tryk på knappen "✗" i 2 sekunder for at annullere udskiftningen af sprøjten.

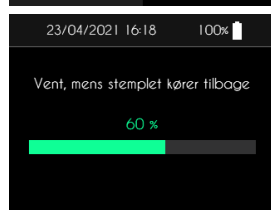
Automatisk udskiftning af sprøjte

Når sprøjten er tom udsender SO-CONNECT+ en biplyd og viser en meddeelse, der anmoder brugeren om at udskifte sprøjten.



Tilbagetrækning af stempel

Når infusionen er standset, trækker SO-CONNECT+ stemplet tilbage. Dette kan tage flere minutter.



Udtagning af sprøjten

Når stemplet er trukket tilbage, viser SO-CONNECT+ en skærm, der beder dig om at tage sprøjten ud. Tryk på knappen "✓" efter at have taget SO-FILL sprøjten ud.



Placering af stemplet

SO-COMPACT+ placerer automatisk stemplet. Denne placering udføres afhængig af sprøjtyperen og af det volumen, der skal administreres. Dette kan tage flere minutter.



Placering af den nye sprøjte

Når stemplet er i position, viser SO-COMPACT+ automatisk en skærm, der beder dig om at sætte sprøjten i.

- Tryk på knappen "✓" efter at den nye sprøjte er blevet sat i.

Visning af softwareversions interne data

Tryk på "Software Info." i 2 sekunder i menuen med kontrol af infusion.



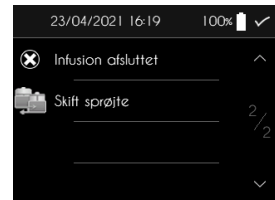
SO-COMPACT+ viser skærmen med pumpens interne data.

Infusion afsluttet

Tidlig afslutning af infusion

Du kan afslutte infusionen på et vilkårligt tidspunkt fra menuen med kontrol af infusion.

- Tryk på ”Infusion afsluttet” i 2 sekunder.



SO-CONNECT+ viser en meddeelse, der anmoder om bekræftelse af standsning af infusion.

- Tryk på knappen ”“ i 2 sekunder for at godkende standsning af infusion.
- Tryk på knappen ”“ i 2 sekunder for at annullere standsningen af infusionen.

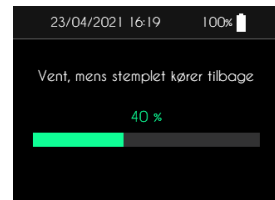
Automatisk afslutning af infusion

Når infusionen er afsluttet, udsender SO-CONNECT+ en alarm. Du kan læse mere om denne alarm i kapitlet om alarmer i denne brugervejledning. Når denne alarm udløses, trækker SO-CONNECT+ automatisk stemplet tilbage.



Tilbagetrækning af stempel

Når infusionen er standset, trækker SO-CONNECT+ stemplet tilbage. Dette kan tage flere minutter.



Udtagning af sprøjten

Når stemplet er trukket tilbage, viser SO-CONNECT+ en skærm, der beder dig om at tage sprøjten ud. Tryk på knappen ”“ efter at have taget SO-FILL sprøjten ud.



Alarmer

Alarmsystemer

Det næste skema giver en oversigt over alle betingelserne for udløsning af de forskellige alarmer.

Alarm	Prioritet	Betingelser for udløsning	Frist før udløsning
Svigt af apparatet	Høj	Svigt af et element på det elektroniske kort detekteret af pumpens interne softwareprogram.	1 min og 30 sek.
Okklusion	Høj	Blokering af motoren under infusion på grund af et for højt tryk i rørforbindelsen.	Se afsnittet "Nødvendig tid for signalering af en okklusion".
Manglende sprøjte	Høj	Detektion af manglende sprøjte under infusion af pumpens interne software ved hver injektion.	54 sek.
Infusion afsluttet	Høj	Afslutning af infusion.	Omgående
Svagt batteri	Lavt	Batteriets batteri er på under 30 minutter.	1 minut
Forestående afslutning af infusion	Lavt	Resterende varighed, indtil infusionen er afsluttet, er mindre end 5 minutter.	Omgående
Infusion på pause	Lavt	Infusionen har været på pause i 5 til 30 minutter.	Omgående

Når to eller flere betingelser for alarm forefindes, udsendes alarmerne i følgende nedadgående rækkefølge for prioritet:

- Svigt af apparatet
- Okklusion
- Manglende sprøjte
- Infusion afsluttet
- Svagt batteri
- Forestående afslutning af infusion
- Infusion på pause

Alarmer med høj prioritet signaleres med visning af en meddelelse på rød baggrund og et lydsignal, der består af 10 bip hvert 10. sekund.

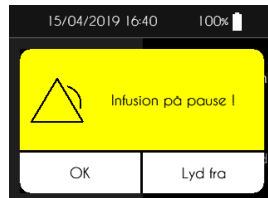
Når der opstår en alarm med høj prioritet, sættes infusionen automatisk på pause.

Alarmer med høj prioritet signaleres med visning af en meddelelse på gul baggrund og et lydsignal, der består af 2 bip hvert 20. sekund.

Infusionen standses ikke, når der opstår en alarm med lav prioritet.

Der findes to knapper på skærme med alarmer:

- Man kvitterer for alarmen ved at trykke på OK-knappen i 2 sekunder
- Når man trykker på "Lyd fra" i 2 sekunder, afbrydes udsendelsen af lydsignaler i 2 minutter. Ikonet  vises øverst på skærmen

Svigt af apparatetManglende sprøjteOkklusionInfusion afsluttetSvagt batteriInfusion på pauseForestående afslutning af infusion**Advarsel**

- Når alarmen for svigt af apparatet vises, tag batteriet ud og kontakt Nordic Infucare (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).
- Når der udløses en alarm for manglende sprøjte, skal du kontakte sundhedspersonalet, som tager sig af opfølgningen af din behandling, for at få at vide hvad du skal gøre for at genoptage infusionen.
- Alarmen for okklusion udløses, når pumpen detekterer et overtryk på infusionslinjen. Dette overtryk skal fjernes for at undgå, at en bolus post-okklusion administreres til patienten, hvad der kunne få alvorlige konsekvenser.
- Når der udløses en alarm for okklusion, skal du kontakte sundhedspersonalet, som tager sig af opfølgningen af din behandling, for at få at vide hvad du skal gøre.

Overførsel af infusionsdata

- Tryk på "Overførsel af data" i hovedmenuen.



SO-CONNECT+ aktiverer grænsefladen Bluetooth Low Energy, som giver mulighed for at overføre infusionsdataene.

- Tryk på knappen "Stop overførsel" eller på knappen "↶" for at afbryde forbindelsen.

Initialisering af pumpen – **Funktion forbeholdt sundhedspersonalet**

Initialiseringsfunktionen giver mulighed for at slette alle patientens oplysninger samt konfigurationen af infusionen.

Når SO-COMM+ viser hovedmenuen.

- Tryk på ”Nul-indstil pumpen”.

- Indtast adgangskoden.
- Tryk på knappen ”✓” for at godkende indtastningen.



- Tryk på knappen ”Nul-indstil pumpen” for at fremkalde en initialisering.

- Tryk på knappen ”✓” for at bekræfte initialiseringen eller på knappen ”✗” for at annullere.



Efter initialiseringen viser SO-COMM+ en bekræftelsesmeddelelse.



Problemer

Hvis du støder på et problem, skal du følge nedenstående retningslinjer. Hvis problemet stadigvæk ikke er løst, skal der tages kontakt til Nordic Infucare (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).

Problem	Mulig(e) årsag(er)	Løsning(er)
SO-COMM+ tænder ikke.	Batteriet er ikke sat i	Sæt batteriet i som angivet i kapitlet Opstart.
	Batteriet er ikke sat korrekt i	Kontroller batteriet og sæt det i som angivet i kapitlet Opstart.
	Batteriet er fladt	Lad et batteri helt op, sæt det i som angivet i kapitlet Opstart.
Lysdioden på skærmens dvaleknap blinker.	Pumpen er i opdateringstilstand	Tryk en gang til på skærmens dvaleknap.
Infusionsparametrene gemmes ikke, når batteriet skiftes ud.	Det interne batteri er fladt	Kontakt Nordic Infucare.
SO-COMM+ udløser en alarm som standard.	Fejl i et internt element	Tag batteriet ud og sæt det i igen. Kontakt Nordic Infucare, hvis problemet varer ved.
SO-COMM+ udløser en alarm for manglende sprøjte.	Sprøjten har frigjort sig fra pumpen	Sæt sprøjten tilbage på plads, og genoptag infusionen.
	Kontakten til registrering af sprøjten er blokeret af støv eller fnug	Stands infusionen. Rengør pumpen som angivet i kapitlet "Vedligeholdelse, servicering, bortskaftelse, garanti".
SO-COMM+ udløser en alarm for okklusion	Infusionssættet er snoet, forvreden eller klemmt.	Kontroller infusionssættet i hele dets længde.
	Der sidder en klemme på infusionssættet.	

Tilknyttede produkter

Référence	Description	
FBLUE+	Etui i blå nylon med vindue til SO-FILL sprøjte 20 ml, 30 ml og 50 ml	
L50WBLACK+	Etui i sort simili med vindue til SO-FILL sprøjten 20 ml, 30ml og 50ml	
SO-EASY	System til hjælp til påfyldning af SO-FILL sprøjter 20 ml, 30 ml og 50 ml.	

Anvendelse af et beskyttelsesetui

Etuiet beskytter SO-CONNECT+ mod overstænkninger med væske og stød og slag under anvendelse. Det beskytter også sprøjten. Etuiet har ikke en begrænset produktlevetid.



Advarsel

- Bær i stedet beskyttelsesetuiet i dit bælte eller på skulderen. Hvis pumpen falder på gulvet, risikerer remmen, der er placeret rundt om halsen, at kvæle dig.



1) Før SO-CONNECT+ ind i beskyttelsesetuiet.



2) Pumpen og sprøjten skal føres helt ind i beskyttelsesetuiet.



3) Luk beskyttelsesetuiet.

Vedligeholdelse, servicering, bortskaffelse

Rengøring og desinfektion af pumpen

Når du udskifter sprøjten, kan du f.eks. benytte dig af lejligheden til at rengøre pumpen. Pumpens yderside rengøres med en blød, fugtig klud.

Pumpen skal desinficeres på følgende måde:

- Kontroller, at ingen sprøjte er forbundet med pumpen. Hvis det er tilfældet, tag den ud.
- Rengør pumpehuset med en blød og fugtig klud.
- Tænd skærmen.
- Konfigurer en ny infusion med en 50 ml sprøjte og administrering af et volumen på 1 ml.
- Vent indtil stemplet er i position.
- Når stemplet er i position, tag batteriet ud.
- Desinficer stemplet, pumpehuset, batterirummet og dets låg med en klud imprægneret med Mikrozid AF eller Puresept AF. Du kan også bruge desinficerende wipes, Anios Quick Wipes, til medicinsk udstyr, som ikke må dyppes ned i væske.
- Vent indtil den desinficerende oplosning er helt tør, inden pumpen håndteres.

Det anbefales at rengøre pumpen én gang om måneden.



Advarsel

- For ikke at risikere at forårsage driftsforstyrrelser i pumpen, som kunne medføre alvorlige kvæstelser for patienten, skal følgende anvisninger overholdes:
 - Rengør aldrig pumpen under en infusion.
 - Brug ikke industrielle midler eller husholdningsmidler, kemikalier, opløsningsmidler, klorholdige midler, skuresvampe eller spidse instrumenter.
 - Rengør aldrig pumpen i opvaskemaskine.
 - Tag altid sprøjten og batteriet ud under rengøring af pumpen.
 - Pas på ikke at trykke for hårdt på SO-CONNECT+ skærmen under rengøring.
 - Pumpen må ikke steriliseres.
 - Brug ikke andre rengøringsmidler eller desinfektionsmidler end de anbefalede i denne vejledning.

Inspektion af pumpen

Det er vigtigt, at pumpen altid er i god stand for at sikre en korrekt administration af lægemidlet. Kontroller pumpens skærm med jævne mellemrum, i løbet af dagen og inden du går i seng, og især om du af en vilkårlig årsag ikke kan høre lydalarmerne.

Kontroller pumpen dagligt:

- Undersøg, om der findes beskadigelser eller revner på pumpehuset, skærmen og sprøjten, samt at skærmen ikke viser ufuldstændige eller unormale bogstaver eller symboler. Hvis det er tilfældet, kontakt kundeassistance.
- Undersøg sprøjten omhyggeligt. Kontroller, at den reelle mængde lægemiddel i sprøjten, som skal injiceres, svarer til den viste mængde på skærmen.
- Undersøg jævnligt alle pumpens og infusionsudstyrets elementer i løbet af dagen og inden du går i seng. Hvis du bemærker det mindste læk af lægemiddel, skal du omgående udskifte den del, der er ansvarlig for lækagen.
- Kontroller, at batteriets låg er strammet til og placeret korrekt, det vil sige i samme niveau som pumpehuset.
- Sørg for, at infusionsudstyret er tømt, uden luftbobler og er korrekt tilsluttet.

- Kontroller, at infusionsudstyret er ført korrekt ind i henhold til dennes brugervejledning. Infusionsstedet skal være sikkert, ikke forårsage gener og ikke vise tegn på irritation eller infektion.
- Kontroller, at dato og klokkeslæt er korrekt.

Vedligeholdelse

SO-COMPACT+ kræver ingen særlig vedligeholdelse. I tilfælde af driftsforstyrrelser skal der tages kontakt til France Développement Électronique (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).



Advarsel

- Personale, der ikke er autoriseret af France Développement Électronique, må ikke foretage ændringer af pumpen.
- Pumpen må kun repareres af en autoriseret og kvalificeret tekniker.
- Uautoriserede ændringer kan skade pumpens virkemåde og medføre alvorlige kvæstelser for patienten.

Oversigt over drift

SO-COMPACT+ har en oversigt over driften, som giver France Développement Électronique mulighed for at skærpe den diagnose, der er blevet stillet under en ekspertise.

Denne oversigt giver mulighed for at spore alle udførte handlinger af brugeren (sundhedspersonale eller patient) i forbindelse med pumpens drift i løbet af de seneste 15 dage: ændring af parametre eller konfiguration af infusion, handlinger i løbet af infusionen samt udløsning af og kvittering for alarmer.

Oversigten over driften gemmes selv om batteriet udskiftes, uden begrænsning over tid.

Oversigten kan kontrolleres af France Développement Électronique via grænsefladen Bluetooth Low Energy.

Test af alarmsystemet

Det anbefales at teste udløsningen af alarmer mindst en gang om måneden.

Alarmsystemet testes ved hjælp af en alarm for manglende sprøjte. Det gør man således:

1. Start en infusion.
2. Tag sprøjten ud, mens pumpen er i drift.
3. Højst 18 sekunder senere skal SO-COMPACT+ udløse en alarm for manglende sprøjte.



Advarsel

- Sørg for at afbryde forbindelsen mellem pumpe og patient, før testen udføres.
- Hvis der ikke udløses nogen alarm, skal der tages kontakt til Nordic Infucare (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).

Beskadigelse af pumpen, fordi den er faldet ned eller har fået et slag

Pumpen kan blive beskadiget, hvis den falder ned eller udsættes for slag. Husk at bruge det specialdesignede etui til SO-COCONNECT+, som giver mulighed for at undgå, at pumpen falder ned og beskytter den mod stød og slag.



Advarsel

- Undersøg straks pumpen, hvis den er faldet ned eller har fået et slag, for at se om den fungerer, som den skal.
- Brug ikke pumpen, hvis du bemærker revner eller andre beskadigelser. Vand, støv, det administrerede lægemiddel eller andre fremmedlegemer kunne trænge ind i pumpen og være skyld i driftsforstyrrelser.
- Hvis du har spørgsmål eller er i tvivl om pumpens tilstand, skal du tage kontakt til Nordic Infucare (kontaktoplysninger findes på bagsiden af denne brugervejledning).

Hvis pumpen kommer i kontakt med vand

Hvis pumpen har været i kontakt med vand, overhold følgende anvisninger:

- Sæt infusionen på pause, afbryd pumpen og undersøg den.
- Tør pumpen af udvendigt med en blød og tør klud og kontroller, at der ikke er trængt vand ind i batterirummet. Hvis batterirummet er fugtigt, vend pumpen om for at lade vandet løbe ud og lad pumpen tørre.
- Brug ikke varm luft til at tørre pumpen med, du må for eksempel ikke bruge en hårtørrer. Hvis du gør det, risikerer du at beskadige pumpehuset.
- Sæt ikke batteriet i igen, før batterirummet er helt tørt.

Det er strengt nødvendigt at kontrollere pumpen med det samme efter en kontakt med væske eller kemikalier, som for eksempel:

- Rengøringsvæsker
- Sprit eller alkohol
- Drikkevarer
- Olie eller fedtstoffer

Rengør straks pumpen i tilfælde af en kontakt med disse stoffer.



Advarsel

- Undgå at pumpen kommer i kontakt med lægemidler eller hygiejneprodukter (f.eks. antiseptika, antibiotisk creme, sæbe, parfume, deodorant, lotion til kroppen eller andre kosmetiske produkter). Sådanne stoffer kan fremkalde en misfarvning af pumpen eller beskadige skærmen.
- SO-COCONNECT+ er ikke vandtæt. Brug det medfølgende etui for at beskytte pumpen mod utilsigtede overstænkninger med vand.
- Undgå enhver kontakt med vand. Den skal afbrydes og tages af, før du tager et bad eller et brusebad, går ind i en jacuzzi eller et svømmebassin.
- Undgå overdreven fugt (f.eks. i sauna), som risikerer at beskadige pumpen.

Opbevaring af pumpen

Hvis du forudser ikke at bruge pumpen i en længere periode, skal den opbevares på en passende måde for at undgå enhver efterfølgende forstyrrelse.

Sådan skal pumpen opbevares:

- Tag batteriet ud for at forlænge dets levetid
- Sæt batterirummets låg på igen
- Opbevar pumpen i sin oprindelige æske



Advarsel

- Et udslip fra batteriet kan beskadige SO-COMPACT+, derfor skal batteriet tages ud, når du forudser, at pumpen ikke skal bruges i en længere periode.



Bemærkning

- Hvis pumpen ikke bruges i flere uger, skal den initialiseres for at forlænge det interne batteris levetid.

Bortskaffelse

Når pumpen er i brug, kan den komme i kontakt med blod, og der findes derfor en infektiøs risiko. Den hører således ikke ind under det europæiske direktiv 2002/96/EF og den må ikke bortskaffes sammen med andet elektronisk udstyr. Returner om nødvendigt pumpen til France Développement Electronique, som vil sørge for dens bortskaffelse.

De internationale forskrifter forpligter til en kontrolleret destruktion af medicinske materialer såsom infusionspumper. Du skal rette dig efter de lokale regler.

Batterierne må ikke kastes bort sammen med almindeligt husholdningsaffald, de skal afleveres på en passende genbrugsstation.

Pumpens levetid

SO-COMPACT+ har en levetid på 5 år efter datoen for køb. Af sikkerhedsårsager må den ikke bruges efter denne periode.



Advarsel

- Efter endt produktlevetid vil SO-COMPACT+ ikke længere være i stand til at gemme pumpeparametrene, når batteriet udskiftes. Det betyder, at det ikke vil være muligt at foretage infusion.

Tekniske specifikationer

Overensstemmelseserklæring



EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer : FDE

Address : 46, rue du Zornhoff
67700 MONSWILLER

I, the undersigned, Raphaël VICO, ensure and declare that :

- The medical devices in Class IIb and IIa, listed below, meet the essential requirements of European Directive 93/42, the applicable harmonized standards and the applicable provisions under Title I of Book II of the French Code Public Health Part V.
- The medical devices are placed on the market in accordance with the technical documentation referred to in point 3 of Annex II of Directive 93/42.
- The medical devices listed below are conform to the essential requirements and methods of conformity in point 3 of Annex II.
- The company is validated by the notified body GMED (n°0459), according to the Annex II excluding section 4, certificate number 32586.
- These medical devices also meet the requirements of :
 - European Directive 2011/65 on the limitation of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.
 - The European Radio Equipment Directive 2014/53.
- These medical devices do not contain any phthalates, products of animal origin, products derived from human blood or medicinal substances.
- These medical devices are developed in France by FDE as manufacturer.
- The CE marking applies to the products listed below as of their first placement on the market.

Products	Reference	Date of 1st placement on market
SO-CONNECT+ Ambulatory infusion pump Class IIb	SO-CONNECT+	17 June 2019
SO-FILL : sterile, single-use 20ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 20	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 30ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 30	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 50ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 50	27 February 2017

Date : 29/05/2019

Raphaël VICO
CEO

Declaration of Conformity

Overensstemmelse og klassificering

Denne vejledning er udarbejdet i overensstemmelse med kravene i standarden IEC 60601-2-24 om elektrisk medicinsk udstyr – Del 2-24: Særlige sikkerhedskrav til infusionspumper og stystrengheder. De præsenterede data i del VI – Tekniske egenskaber – er baseret på specifikke testbetingelser defineret i denne standard. De faktiske data for ydeevne kan være anderledes end de anførte i forhold til andre eksterne faktorer, herunder variationer af modtryk, temperatur, anvendelse af infusionssæt, opløsningens viskositet eller en kombination af disse faktorer.

SO-COMM+ er klassificeret som følger:

- Medicinsk udstyr af klasse IIb
- Anvendt Type BF del: pumpehus, skærmens dvaleknap, stempel
- Klassificeret til kontinuerlig drift
- Elektrisk beskyttelsesklasse: 3

SO-COMM+ har et beskyttelsesindeks på IPX2:

- Ingen beskyttelse mod faste legemer.
- Beskyttet mod overstænkninger med vand for en maksimal hældning på 15°

Pumpens specifikationer

Pumpens mål	74 x 72 x 40 mm
Pumpens vægt	200 g (med batteri)
Batteri	VARTA EZPack XL 3,7 V 2400 mAh 8,9 Wh
Autonomi	10 infusioner ⁽¹⁾
Batteriets levetid	> 500 cyklusser (>70 % af den oprindelige kapacitet)
Engangssprøjte	SO-FILL 20 ml / SO-FILL 30 ml / SO-FILL 50 ml
Administrerbare volumener	Kan indstilles til mellem 1 ml og 600 ml i trin på 1 ml.
Flow (til sprøjter på 20 ml, 30 ml eller 50 ml)	Kan indstilles til mellem 1 og 40 ml/t ved 1 infusionssted Kan indstilles til mellem 0 og 80 ml/t ved 2 infusionssteder Kan indstilles til mellem 0 og 100 ml/t ved 3 eller 4 infusionssteder Trin på 0,1 ml/t.
Flowets præcision	5 %
Okklusionstryk	5 bar
Tid for signalering af okklusion	Se kapitlet Nødvendig tid for signalering af en okklusion.
Bolus Post-okklusion	1,1 ml
Hukommelse	Infusionsparametrene gemmes, selv om batteriet tages ud.
Skærm	TFT 2,4" RGB 320 x 240 pixel med resistivt berøringsfølsomt skærmpanel.
Motor	Stepmotor med magnetisk koder
Spærring af forbeholdte funktioner	Med indtastning af adgangskode.
Beskyttelsesgrad	IPX2
Pumpens driftsbetingelser	0 °C / +40 °C 5 % / 90 % RF uden kondensvand 700 hPa / 1060 hPa
Pumpens opbevaringsbetingelser	0 °C / 50 °C 5 % / 90 % RF uden kondensvand 700 hPa / 1060 hPa
Lydalarmens akustiske egenskaber	44 dB(A) for alarmer med høj prioritet

38 dB(A) for alarmer med lav prioritet

Maksimalt administreret volumen i tilfælde af en primær fejl	0,5 % af flowet/time
Grænsefladen Bluetooth Low Energy	Frekvensbånd: 2,4 GHz Sendeffekt: -24 dBm Softwareversion: v1.00.00 (SoftDevice S130 v2.0.0-7)

(1) Batteriets autonomi er blevet kontrolleret i testlaboratorium under følgende driftsforhold:

- Infusion af 50 ml med et flow på 20 ml/t
- Infusion af 50 ml med et flow på 5 ml/t

Nødvendig tid for signalering af en okklusion

Den nødvendige tid for signalering af en okklusion er det tidsinterval, der forløber mellem start på okklusion og pumpens detektion af denne tilstand. Denne værdi afhænger af flowet.

Følgende skema angiver den nødvendige tid for signalering af en okklusion i forhold til flowet.

Flow	Nødvendig tid for signalering af en okklusion
1 ml/t	2 timer
25 ml/t	4 minutter og 30 sekunder
50 ml/t	2 minutter og 30 sekunder



Bemærkning

- Tiden for udløsning af en alarm for okklusion afhænger af flowet. Jo svagere flowet er, desto længere er den nødvendige tid, før pumpen udløser en alarm for okklusion.
- Præcisionen og den nødvendige tid for at signalere en okklusion kan variere i forhold til de anførte værdier i denne brugsvejledning og de elementer, som infusionslinjen består af.

Bolus Post-Okklusion

Alermen for okklusion udløses, når pumpen detekterer et overtryk på infusionslinjen. Dette overtryk skal fjernes for at undgå, at en bolus post-okklusion administreres til patienten ved en fejltagelse, hvad der kunne få alvorlige konsekvenser. Voluminet af en bolus post-okklusion af pumpen er: 1,1 ml.



Bemærkning

- Voluminet af en bolus post-okklusion, som administreres efter en okklusion, kan øges afhængig af de elementer, som infusionslinjen består af.

Trompetkurver og flowkurver

Grafikkerne og kurverne nedenfor er beregnet i henhold til procedurer for kontrol af pumpens præcision, som beskrevet i standarden IEC 60601-2-24.

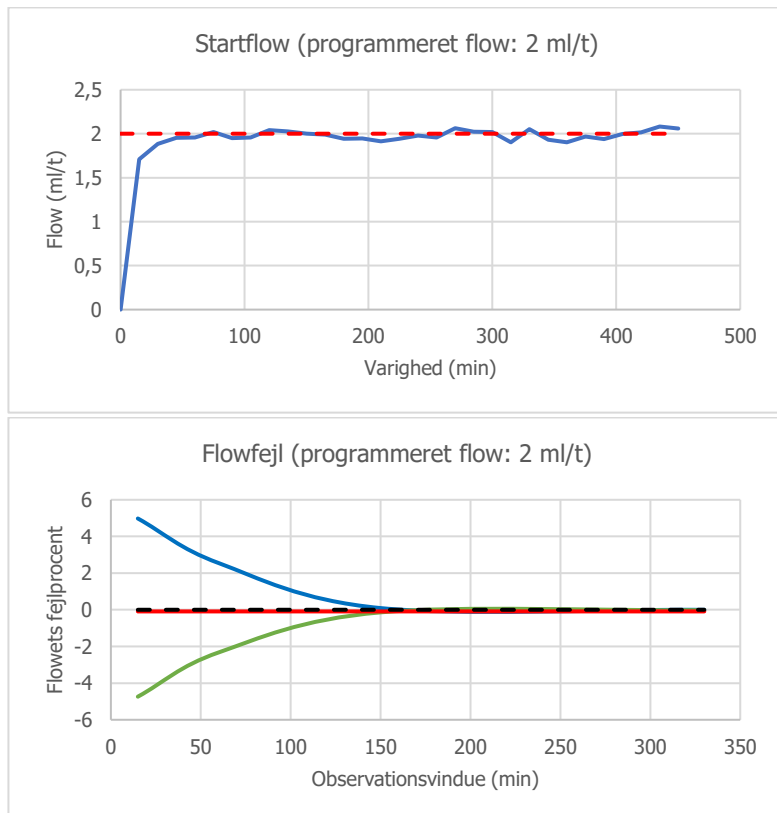
Testene er udført under normale forhold ved omgivende temperatur (25 °C) ved hjælp af et eksemplar af pumpen, en sprøjte på 20 ml, et infusionssæt (reference: Neria™ fra virksomheden Unomedical).

Normale forhold for at sikre en optimal præcision er:

- Intet modtryk på grund af kateterets størrelse eller en højdeforskelse mellem pumpen og infusionsstedet
- Omgivende temperatur (25 °C)
- Atmosfærisk tryk ved havets overflade
- Lægemidler med væsker, som har egenskaber, der ligner vand

Eksterne faktorer kan medføre svingninger af flowets præcision. Disse faktorer er især:

- Væsker med egenskaber, som er meget forskellige fra vands, især hvad angår densitet, viskositet og homogenitet
- Omgivende temperatur, som ligger over eller under 25 °C
- Atmosfærisk tryk på over eller under 101 kPa



Elektromagnetisk kompatibilitet

Oplysningerne i dette afsnit er anbefalinger vedrørende pumpens korrekte virkemåde med hensyn til elektromagnetisk kompatibilitet. De viste skemaer i dette afsnit henviser til kriterierne i standarden IEC 60601-1-2.



Advarsel

- Anvendelse af tilbehør, transduktorer og kabler, som ikke er angivet eller leveret af France Développement Électronique kan give anledning til stærkere elektromagnetiske emissioner eller en reduceret elektromagnetisk immunitet af apparatet og kan medføre en ukorrekt drift, som kan føre til alvorlige kvæstelser af patienten.
- Bærbart RF-kommunikationsudstyr (herunder eksternt udstyr såsom antennekabler og eksterne antennen) må ikke befinde sig under 30 cm fra nogen del af SO-COMPCT+ pumpen, herunder kabler, der er angivet af France Développement Électronique. Ellers kan det påvirke SO-COMPCT+'s ydeevne.

Vejledning og producenterklæring: elektromagnetiske emissioner

SO-COMPCT+ er beregnet til at blive brugt i det elektromagnetiske miljø, som er beskrevet nedenfor. Brugeren af SO-COMPCT+ pumpen skal sikre, at den anvendes i et sådant miljø.

Emissionstest	Overensstemmelse	Elektromagnetisk miljø - Vejledning	
RF-emissioner - CISPR 11	Gruppe 1	SO-COMPCT+ bruger kun RF-energi til sin interne funktion. Dens RF-emissioner er derfor meget lave, og det er usandsynligt, at de vil forårsage interferens med elektronisk udstyr i nærheden.	
RF-emissioner - CISPR 11	Klasse B	SO-COMPCT+ er egnet til anvendelse i alle bygninger, herunder private boliger, med undtagelse af anlæg i nærheden af højfrekvent elektrokirurgisk udstyr og i nærheden af områder, hvor der er kontrolleret adgang til MR-systemer, hvor intensiteten af de elektromagnetiske forstyrrelser er høj.	
Harmoniske emissioner IEC 61000-3-2	Ikke relevant	Ikke relevant	

Vejledning og producenterklæring: elektromagnetisk immunitet

SO-COMPCT+ er designet til at blive brugt i det elektromagnetiske miljø, som er beskrevet nedenfor. Brugeren af SO-COMPCT+ skal sikre, at den anvendes i et sådant miljø.

Immunitetstest	IEC 60601 Testniveau	Overensstemmelsesniveau	Elektromagnetisk miljø - Vejledning
Elektrostatisk udladning (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV (ved kontakt) ±8 kV (i luften)	± 8 kV kontakt ± 15kV luft	Gulve skal være beklædt med træ, beton eller fliser. Hvis gulve er i syntetisk materiale, bør den relative luftfugtighed være mindst 30 %.
Strålende RF IEC 61000-4-3	3V/m fra 80 MHz til 2,5GHz	10 V/m	Bemærkning (1)

Bemærkning (1): Bærbare og mobile RF-kommunikationsenheder må ikke bruges i en afstand fra SO-COMPCT+ pumpens dele, som er mindre end den anbefalede afstand, som beregnet i henhold til den gældende ligning for senderens frekvens.

Anbefalet separationsafstand:

- $d = (3/3,5)\sqrt{P}$
- $d = (3/3,5)\sqrt{P}$ fra 80MHz til 800MHz

$$\bullet \quad d = (7/10)\sqrt{P} \text{ fra } 800\text{MHz til } 2,5\text{GHz}$$

hvor P er senderens maksimale nominelle effekt i watt (W) ifølge producenten af senderen og d er den anbefalede separationsafstand i meter.

Felstyrker fra faste RF-sendere, som de er blevet bestemt af den elektromagnetiske undersøgelse af stedet, skal være mindre end overensstemmelsesniveauet for hvert referenceområde. Der kan opstå interferens i nærheden af udstyr mærket med følgende symbol: 



Advarsel

- Når SO-COMM+ pumpen udsættes for elektromagnetiske forstyrrelser, kan apparatets vigtigste ydeevne blive forringet eller gå tabt:
 - Præcisionen af infusionens flow.
 - Alarmsystemets virkemåde.

Ferringelse eller tab af apparatets vigtigste ydeevne kan medføre alvorlige kvæstelser for patienten.

Anbefalede separationsafstande fra et bærbart eller mobilt radiokommunikationsudstyr

SO-COMM+ er beregnet til anvendelse i et elektromagnetisk miljø, i hvilket udstrålende radioforstyrrelser er ukontrollerede.

Brugeren af pumpen kan begrænse elektromagnetiske interferenser ved at opretholde en minimal afstand mellem pumpen og bærbart og mobilt RF-kommunikationsudstyr, i henhold til anbefalingerne nedenfor, i forhold til kommunikationsudstyrets maksimale udgangseffekt.

Maksimal nominel udgangseffekt for sender (W)	Separationsafstand i meter (m) i forhold til senderfrekvens		
	150 KHz til 80 MHz. d = 1,2√p	80 MHz til 800 MHz. d = 1,2√p	800 MHz til 2,5 GHz. d = 2,1√p
0,01	0,12	0,12	0,21
0,1	0,38	0,38	0,66
1	1,2	1,2	2,1
10	3,8	3,8	6,64
100	12	12	21

For sendere med en maksimal nominel udgangseffekt, som ikke er anført i skemaet, kan den anbefalede separationsafstand d i meter (m) beregnes ved hjælp af den gældende ligning for senderens frekvens, hvor p er senderens maksimale udgangseffekt for senderen i watt (W) ifølge senderens producent.

Ved 80 MHz og 800 MHz gælder sikkerhedsafstanden for det højeste frekvensområde.

Disse retningslinjer gælder muligvis ikke i alle situationer. Elektromagnetisk udbredelse påvirkes af absorption og refleksion fra bygninger, genstande og mennesker.

NORSK

Innføring

Infusjonspumpen SO-COONNECT+ er en lett, kompakt ambulerende infusjonspumpe. Den bruker sterile SO-FILL-sprøyter for engangsbruk på 20 ml, 30 ml eller 50 ml.

Pumpens programvareversjon

Denne bruksanvisningen gjelder alle SO-COONNECT+ pumper som er utstyrt med programvare versjon 1.3.0 og over.

Målgruppe

SO-COONNECT+ er beregnet på å brukes av helsearbeidere og pasienter i rammen av ambulerende subkutan infusjon der det tas hensyn til kontraindikasjonene.

Tiltenkte brukere er altså følgende:

- Helsearbeidere som er opplært i bruken av pumpen SO-COONNECT+,
- Pasienter som er opplært i bruken av pumpen SO-COONNECT+.

Indikasjoner

SO-COONNECT+ er beregnet på kontrollert subkutan administrering av:

- Immunoglobuliner (IgSC),
- Deferoksamin.

Målpopulasjon

Målpopulasjon for bruken av pumpen er pasienter som skal motta produkter administrert via pumpen (immunoglobuliner – IgSC – og deferoksamin).

Hovedindikasjonene er pasienter (voksne og barn over 6 år) som er rammet av:

- Primær immundefekt med manglende produksjon av antistoffer,
- Primær hemokromatose som ikke kan helbredes ved årelating, sekundær hemosiderose, akutt jernforgiftning eller aluminiumsforgiftning hos pasienter med utilstrekkelig nyredialyse,
- Hypogammaglobulinemi og tilbakevendende bakterieinfeksjoner, blant annet hos pasienter som lider av kronisk lymfatisk leukemi (KLL) der profylaktisk antibiotika ikke har fungert eller er kontraindisert,
- Hypogammaglobulinemi hos pasienter før eller etter transplantasjon av allogene hematopoietiske stamceller.

For ytterligere detaljer, se disse produktenes bruksanvisning.

Kontraindikasjoner

Absolute

SO-COONNECT+ må ikke brukes ved alvorlig kognitiv svekkelse eller psykotiske symptomer eller av personer som ikke har fysisk kapasitet til å motta langvarig subkutan infusjon (lammelse, følgevirkninger etter ulykke, misdannelse som gjør infusjon umulig) eller nødvendig modenhet (barn under 6 år).

Pumpen SO-COONNECT+ må ikke brukes til å administrere legemidler på annen måte enn subkutant.

Det er også nødvendig å respektere kontraindikasjonene for legemidlene som administreres ved hjelp av pumpen.

Relative

Utilstrekkelig syn eller hørsel til å identifisere pumpens lyd- eller lysalarmer. Det anbefales å kontrollere dette med pasienten før infusjonen påbegynnes.

Uønskede bivirkninger

Virkninger av over- eller underdosering

Ved deferoxsamin:

- Overdosering kan føre til hypotensjon, takykardi og mage- og tarmproblemer. Plutselig men forbigående blindhet, afasi, agitasjon, hodepine, kvalme, bradykardi samt akutt nyresvikt er også rapportert. (Se indikasjonene i legemiddelets bruksanvisning).
- Underdosering gjør at man ikke oppnår legemiddelets tiltenkte virkninger.

Når det gjelder immunoglobuliner:

- Overdosering har ingen kjente virkninger.
- Underdosering gjør at man ikke oppnår legemiddelets tiltenkte virkninger.

Irritasjoner ved gjentatte injeksjoner på samme sted, sår eller lesjoner ved feil programmering eller bruk.

Administrering av store mengder ved subkutan infusjon kan føre til lokal hevelse og eventuelt ubehag.

Om denne brukerveiledningen

Denne brukerveiledningen er beregnet på pasienter eller profesjonelle helsepersonell. Den inneholder alle opplysninger som trengs for å bruke SO-COCONNECT+ effektivt og trygt. Uansett hvor mye eller lite erfaring du har med infusjonspumper, er det absolutt nødvendig å lese denne brukerveiledningen nøyde og oppmerksomt før du starter en infusjon med SO-COCONNECT+.

Det anbefales å ta vare på denne brukerveiledningen for eventuelt å kunne slå opp i den senere. Dersom visse opplysninger i denne brukerveiledningen ikke er tilstrekkelig klare, eller hvis du er i tvil om noe, vennligst ta kontakt med serviceavdelingen.

For at SO-COCONNECT+ skal kunne brukes riktig og med full sikkerhet, må du være spesielt oppmerksom på enkelte punkter i denne brukerveiledningen.



Advarsel

- En advarsel angir sikkerhetsopplysninger som når de ikke respekteres, kan skade SO-COCONNECT+, sette behandlingens kvalitet på spill eller medføre alvorlige skader.



Merknader

- Merknadene gir informasjon for optimal drift og effektiv bruk av SO-COCONNECT+.

Forholdsregler ved bruk



Merknader

- For hjelp, om nødvendig, ved idriftsetting eller bruk av SO-COCONNECT+, ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveiledningen).



Advarsel

Bruksmiljø

- SO-COCONNECT+ oppfyller bestemmelsene for elektromagnetisk kompatibilitet IEC 60601-1-2, og kan altså fungere korrekt med annet medisinsk utstyr som også oppfyller denne normen. For å unngå enhver elektromagnetisk interferens som kan endre funksjonsmåten til SO-COCONNECT+ må du unngå å bruke den nær kraftige forstyrrende elektromagnetiske kilder. Elektromagnetisk interferens kan føre til funksjonsfeil på SO-COCONNECT+ og gi pasienten alvorlige skader.
- Du må ikke utsette SO-COCONNECT+ for behandlingsnivåer av ioniserende stråling – dette risikerer å påføre pumpens elektroniske kretser opprettelig skade. Det anbefales å koble SO-COCONNECT+ fra under strålebehandlingsøkter. Eksponering for ioniserende stråling kan føre til funksjonsfeil på SO-COCONNECT+ og gi pasienten alvorlige skader.
- SO-COCONNECT+ må ikke brukes nær MRI-utstyr (magnetresonanstromografi) da de magnetiske feltene kan endre pumpens funksjonsmåte og påføre pasienten alvorlig skade.
- Ikke bruk SO-COCONNECT+ nær en varmekilde som peis eller stråleovn. Eksponering mot sterk varme kan medføre feil med påfølgende brudd på administreringen av medisinen, og få alvorlige følger for pasientens helse.
- Ikke bruk SO-COCONNECT+ nær en fuktighetskilde som vannkoker eller spreder. Eksponering mot sterk fuktighet kan medføre feil med tilhørende brudd på administreringen av medisinen, og få alvorlige følger for pasientens helse.
- Ikke utsett SO-COCONNECT+ for mye støv eller lo. Støv og lo kan trenge inn i pumpen og føre til feil, med alvorlige følger for pasientens helse.
- Unngå å utsette SO-COCONNECT+ for sterkt lys, iberegnet sollys. Dette kan føre til at det blir vanskelig å lese opplysningsene som vises på skjermen.
- For å unngå skade på SO-COCONNECT+ og tilbehør, må du holde utstyret utilgjengelig for barn uten tilsyn og unna kjæledyr. Feil på SO-COCONNECT+ kan medføre feil med påfølgende brudd på administreringen av medisinen, og få alvorlige følger for pasientens helse.
- SO-COCONNECT+ er ikke egnet for bruk i nærheten av anestesiblandinger av luft, oksygen eller nitrogenoksid. Hvis SO-COCONNECT+ brukes i nærheten av slike blandinger, risikerer du eksplosjon eller brann med alvorlig konsekvenser for pasientens helse.
- Bruk SO-COCONNECT+ med et beskyttelsesetui for å beskytte den mot støt, fall eller kontakt med væsker.
- Du må også unngå å bruke dette apparatet ved siden av andre apparater eller stablet sammen med disse, da dette kan medføre funksjonsfeil. Hvis slik bruk er nødvendig, må du observere dette og de andre apparatene, og forvisse deg om at de fungerer normalt.
- SO-COCONNECT+ må ikke brukes i nærheten av elektrostatiske kilder. Disse kan medføre feil, med alvorlige følger for pasientens helse.

Batteri

- Hvis ikke-kvalifisert personale håndterer batteriet feil, kan det føre til lekkasje, oppvarming, røyk, eksplosjon eller brann. Dette risikerer også å skade utstyret og påføre brukeren skader.

Funksjoner forbeholdt helsepersonellet

- Helsepersonellet må ikke gi pasienten passord eller andre opplysninger som kan gi ham eller henne adgang til oppsettfunksjonene. Pasienten kan bli skadet på grunn av feil oppsett.

Opplæring

- Helsefagfolk, hjemmesykepleiere eller klinikere må lære opp personer som bruker SO-COCONNECT+ i hjemmet.
- Funksjonene som er forbeholdt helsepersonell, må bare brukes av helsepersonell som har opplæring i bruk av pumpen. Hvis en bruker uten opplæring bruker disse funksjonene, kan det medføre alvorlige skader for pasienten.

Kassering

- Pass på å eliminere emballasjen, batteriene og alle andre elektroniske komponenter i samsvar med gjeldende miljøvernforskrifter.
- Ikke kast batteriet på ild eller i nærheten av da dette kan føre til at det eksploderer og forårsaker alvorlige personskader.

Farer

- Det er viktig at du har en prosedyre og/eller en alternativ løsning til pumpeinfusjon hvis pumpen er skadet. Det kan være smart å ha tilgjengelig en reservepumpe eller et annet system.
- Under infusjonen må du sjekke at den fungerer riktig med visuell kontroll. Ved feil eller uforutsette hendelser må du ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveiledningen).
- Kontroller regelmessig dato og klokkeslettet for SO-COCONNECT+. Korrigér disse innstillingene hvis du konstaterer stort avvik.
- Bruk bare tilbehør, reservedeler og forbruksvarer som er beskrevet i denne brukerveiledningen. Brudd på denne regelen kan føre til feil på SO-COCONNECT+ med påfølgende alvorlige skader for pasienten.

Reservesett

Det anbefales sterkt å ha ekstra tilbehør og forbruksvarer i nødstilfeller. Et reservesett skal omfatte følgende elementer:

- En infusjonspumpe SO-COCONNECT+ med et ladet batteri og en batterilader.
- En sprøyte og en steril infusjonsledning
- Produktet som skal infuseres
- Et desinfiserende middel for huden

Beskrivelse av SO-COMNECT+

Funksjonene til SO-COMNECT+ har som mål å forenkle behandlingen og garantere pasientens sikkerhet.

- **Skjerm med resistivt berøringspanel**

SO-COMNECT+ er utstytt med en skjerm med resistivt berøringspanel som gjør det lettere å konfigurere og kontrollere infusjonen.

- **Programmering med én eller flere infusjonshastigheter (MONO- eller MULTI-modus)**

I modusen monohastighet kan SO-COMNECT+ konfigureres med hastighet (0 til 100 ml/time i trinn på 0,1 ml/time) eller varighet (0 til 24 timer i trinn på 15 minutter). I modusen multihastighet kan SO-COMNECT+ konfigureres med opptil 5 hastighetsnivåer (0 til 100 ml/time i trinn på 0,1 ml/time) og varighet (0 til 60 minutter i trinn på 1 minutt).

- **Endring av infusjonshastighet og -varighet**

SO-COMNECT+ gjør det mulig å endre hastighet og varighet mens infusjonen pågår.

- **Lagring av infusionsinnstillingene**

Innstillingene for den siste infusjonen lagres automatisk selv ved utskifting av batteriet.

- **Låsing av oppsettfunksjonene**

Oppsettet av en infusjon er bare tilgjengelig etter inntasting av et passord.

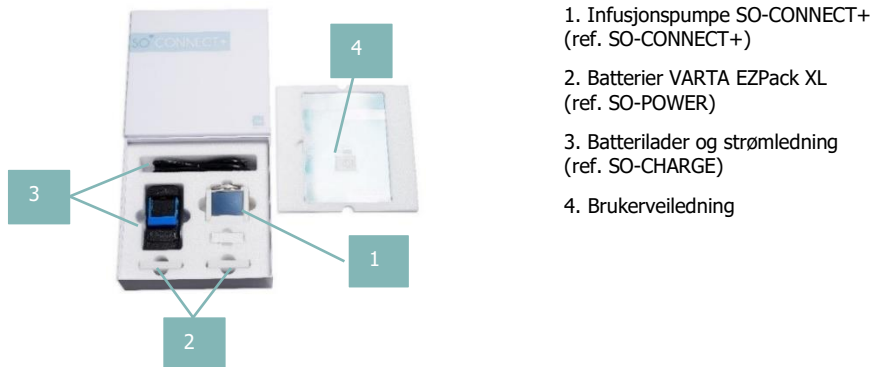
- **Infusjonspresisjon**

Skyvemekanismen til pumpen kontrollerer stempellet i SO-FILL-sprøyten direkte, noe som gir en svært presis administrering av medisinen. SO-COMNECT+ administrerer en dose hvert 18. sekund, avhengig av den programmerte hastigheten.

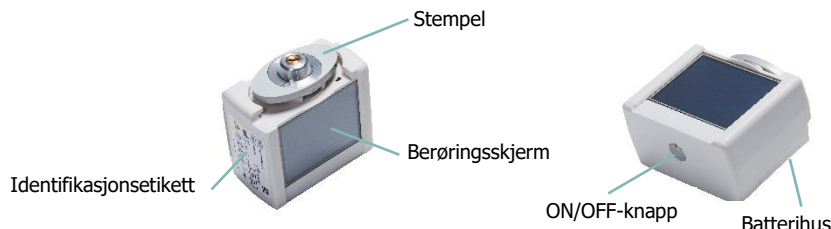
- **Tilkobling Bluetooth Low Energy**

En Bluetooth Low Energy-tilkobling gjør det mulig å eksportere historikken.

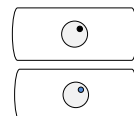
Eskens innhold



Komponenter i SO-COMNECT+



- **Knapp for skjermens ventemodus:** gjør det mulig å slå pumpens skjerm på og av
- **Pumpens statuslampe:** lampen, som sitter på knappen for skjermens hvilemodus, informerer raskt om statusen til SO-COMNECT+.
 - Slukket lampe: SO-COMNECT+ er i ventemodus eller får ikke strøm.
 - **Blå** lampe: SO-COMNECT+ er aktiv.



Merknader

- Når du ikke bruker skjermen, kan du trykke på ventemodusknappen for å slå den av uten å vente på at den slås av automatisk. Dermed unngår du å bruke av batteritiden.

Batteriet

For å kunne fungere må SO-COMNECT+ få tilførsel fra et oppladbart batteri, VARTA EZPack XL, som følger med pumpen og utelukkende leveres av France Développement Électronique. Pumpen leveres med to batterier. Dermed kan du alltid ha et ladet batteri som er klart til bruk.

Batteriet har følgende karakteristikker:



Referanse	VARTA EZPACK XL
Nominell spennin	3,7 V
Kapasitet	typisk 2400 mAh
Watt/time	8,9 Wh
Antall sykluser	> 500 sykluser



Merknader

- Når du ikke bruker et batteri, bør du lade det opp. Dermed har du alltid et batteri tilgjengelig.
- Batteriene leveres uladet. Du må derfor lade dem helt opp før du bruker dem.



Advarsel

- Ikke bruk andre batterier enn de som leveres av France Développement Électronique. Bruk av batterier av annen type kan skade pumpen og hindre infusjonen.

Batteriets lader

Batteriladeren som fulgte med pumpen, gjør det mulig å lade opp VARTA EZPack XL-batteriene.



Modellnummer	MASCOT Type 3745
Nominell AC-spennin	90 – 264 VAC 47/63 Hertz
Ladespenning	4,2 VDC
Ladestyrke	1,5 A
Dimensjoner	115 x 56 x 35 mm
Vekt	175 g
Bruksbetingelser	-25 °C til +40 °C
Lagringsbetingelser	-25 °C til +85°C
Elektrisk sikkerhet	EN/IEC/ANSI 60601-1, 3. utg.; EN/IEC 60335-1 og 2-29 ; EN/IEC/UL 62368-1
Elektromagnetisk kompatibilitet	EN 61000-6-1 og -3; EN 60601-1-2; EN 55014-1 og -2; EN 55022 og EN 55024; EN 55032



Advarsel

- Ikke bruk andre ladere enn de som leveres av France Développement Électronique. Bruk av en annen lader kan skade batteriet og gjøre det vanskelig å fortsette infusjonen.
- Ikke prøv å lade opp andre batterier enn de som er levert av France Développement Électronique. Dette kan skade laderen og gjøre at du ikke kan lade opp batteriene til SO-COMNECT+.
- Ikke bruk laderen hvis ledningen er slitt eller hvis laderen har falt ned eller er skadet. Du risikerer elektrisk støt eller dødelig elektrosjokk.

Definisjon av symbolene

Symbol	Beskrivelse	Plassering
	Referanse i produsentens katalog	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Pumpens emballasje
	Serienummer	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Pumpens emballasje
	Produksjonsdato	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Pumpens emballasje
	Brukes før den	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp
	Produsent	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Pumpens emballasje
	OBS: Les sikkerhetsinstruksene i dokumentasjonen som fulgte med utstyret	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Batterihuus
	Se brukerveilediringen	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Batterihuus
	Kassering av elektrisk og elektronisk avfall. Dette symbolet betyr at batteriene og det brukte elektroniske utstyret ikke må kastes sammen med vanlig husholdningsavfall, men samles inn separat	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp
	Medisinsk apparat av type BF (isolert fra pasienten, ikke beskyttet mot defibrillering)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp
	CE-merking	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Pumpens emballasje
RoHS	Produkt i henhold til direktiv 2002/95/EF om begrensning av bruk av visse farlige stoffer	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp
IPX2	Beskyttelsesindeks	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp
	Materiale som er beregnet på å få tilførsel med en spenning som ikke overstiger grensene for svært lav spenning og ikke har noen krets, verken intern eller ekstern, som fungerer med en spenning over disse grensene	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp
	Oppbevares på avstand fra fuktighet	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens kropp ▪ Pumpens emballasje
	Skjør	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens emballasje
	Temperaturområde for lagring	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens emballasje
	Fuktighetsområde for lagring	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens emballasje

Bruk av skjermen

Berøringskjermen gir tilgang til forskjellige funksjoner i pumpen.



Merknader

- Hvis skjermen viser ufullstendige tegn, sifre eller symboler eller feil opplysninger, må du ta ut batteriet noen sekunder før du setter det inn igjen. Hvis problemet vedvarer, ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveiledningen).

Øvre felt på skjermen



Taster på skjermen

↶	Avbrytelse og/eller retur til forrige skjermbilde	✓	Bekreftelse og/eller frem til neste skjermbilde
✓	Positiv bekreftelse av en melding	✗	Negativ bekreftelse av en melding
☒	Sletting av en parameter	OK	Bekreftelse av en alarm
MUET	Utkobling av en alarm	☒	Sletting av de inntastede tegnene

Idriftsetting



Merknader

- Batteriene leveres uladet. Du må derfor lade dem helt opp før du bruker dem.

Lading av batteriet

Når du ønsker å lade opp et batteri igjen, må du respektere følgende regler:

- Koble først tilførselskabelen til laderen og så til veggkontakten.
- Sett batteriet inn i laderen ved å løfte det blå festesystemet varsomt. Batteriets etikett skal være rettet mot laderen.
- Hvis det oppstår et problem under oppladingen, må du ta laderen øyeblikkelig ut av veggkontakten før å koble ut strømmen.
- Laderen må ikke plasseres i svært kalde eller svært varme soner eller soner med mye støv, smuss, fuktighet eller sterke vibrasjoner.



Gul blinkende eller permanent lysende lampe: Lading pågår.



Grønn blinkende lampe: Ikke-tilkoblet batteri.



Grønn permanent lysende lampe: Batteriet er oppladt.



Rød lampe blinker: Feil.

Installasjon av batteriet

- 4) Skyv lokket på batterihuuset fra høyre til venstre helt til det er helt ute av sporet.



- 5) Sett batteriet inn i pumpehuset. Pass på å sette inn batteriet riktig: Batteriets terminal + skal være på pumpens terminal + og det samme gjelder terminal -. Batteriets etikett skal være rettet mot bunnen av batterihuuset.



- 6) Sett batterihuusets lokk tilbake i sporet. Skyv lokket fra venstre mot høyre.



**Advarsel**

- Du må ikke bruke kniv, skrutrekker eller andre spisse verktøy for å fjerne lokket fra batterihuuset. Dette kan skade pumpen.
- For å unngå at det kommer vann inn i SO-COCONNECT+, må du passe på å installere batteriet på et tørt sted.
- Pass på at batterihusets deksel ikke er skadet eller har mangler, og at batteriet er riktig installert.
- Hvis ikke-kvalifisert personale håndterer batteriet feil, kan det føre til lekkasje, oppvarming, røyk, eksplosjon eller brann. Dette risikerer også å skade utstyret, og påføre brukeren skader.

Oppstart av pumpen

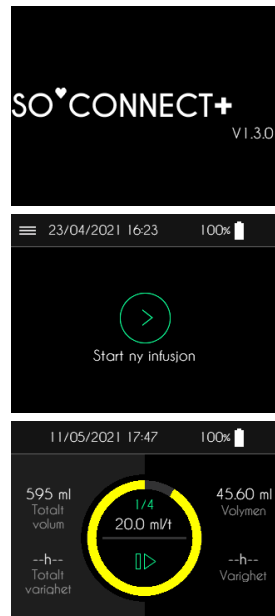
Når du har satt inn batteriet, trykker du på knappen for skjermens ventemodus for å slå på skjermen.

Hvis det ikke pågår noen infusjon, viser SO-COCONNECT+ et startskjermbilde i noen sekunder.

Når startskjermbildet er vist, foretar SO-COCONNECT+ en selvtest og plasserer stempelstangen i tilbaketrykket posisjon. Etter denne returnen viser SO-COCONNECT+ automatisk hovedskjermen.

Hvis det pågikk en infusjon under utskifting av batteriet, viser pumpen infusionsskjermen.

Infusjonen settes automatisk på pause ved skifte av batteriet. Ikke glem å starte den igjen.



Passord



Advarsel

- Helsepersonellet må ikke gi pasienten passord eller andre opplysninger som kan gi ham eller henne adgang til programmerings- eller oppsettfunksjonene for pumpen SO-COONNECT+. Pasienten kan bli skadet på grunn av feil programmering.

Tilgang til funksjoner som er forbeholdt helsepersonellet, gjør det nødvendig å taste inn passord.

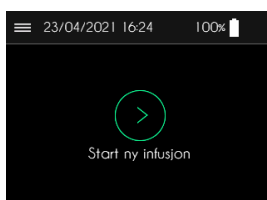
- Etter inntasting av passord må du trykke på knappen "✓" for å bekrefte og få tilgang til ønsket funksjon.



Hovedmeny

Hovedmenyen gir tilgang til de forskjellige funksjonene for SO-COONNECT+.

Trykk på knappen "≡" for å åpne hovedmenyen.



Hovedmenyen gir tilgang til følgende funksjoner:

- "Infusjonsoppsett": Oppsett av en infusjon. Dette funksjonen er forbeholdt helsepersonalet.
- "Innstillinger": Pumpens innstillinger (dato, klokkeslett, språk osv.)
- "Nullstille (pumpe)": Nullstilling av oppsettet av en infusjon.
- "Overføring av data": Eksport av infusjonshistorikken.



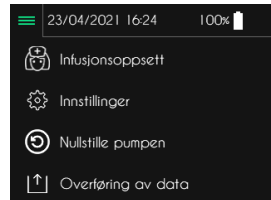
Innstilling av pumpen



Merknader

- De forskjellige innstillingene til SO-COMPACT+ er ikke tilgjengelige under en infusjon.
- Endring av en av innstillingene tas øyeblikkelig til følge.

SO-COMPACT+ kan stilles inn fra hovedmenyen ved å trykke på Innstillinger.



Tre faner gir tilgang til de forskjellige innstillingene ved å trykke på det tilsvarende ikonet.



Dato, klokkeslett og format for
Språk
Programvareversjon
Alarmenes volum
og skjermens lysstyrke

Innstilling av klokkeslettet

- Trykk på klokkeslettet for å endre det.
- Bruk talltastaturet for å taste inn klokkeslettet.
Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



Merknader

- Det er absolutt nødvendig å stille klokkeslettet riktig. Infusjonshistorikken styres ut fra denne informasjonen.

Innstilling av datoén

- Trykk på datoén for å endre den.



Merknader

- Det er absolutt nødvendig å stille inn datoén riktig. Infusjonshistorikken styres ut fra denne informasjonen.

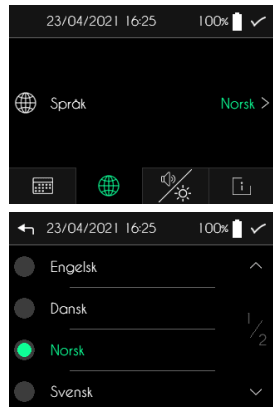
Innstilling av datoformatet

- Trykk på datoéns format for å endre det.



Innstilling av språket

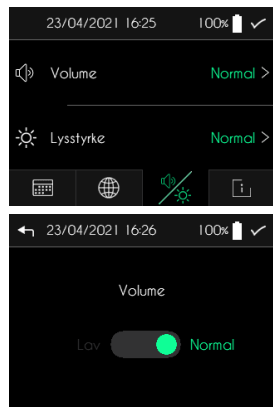
- Trykk på språket for å endre det.



Innstilling av alarmenes volum

SO-COMM+ viser skjermbildet for innstilling av alarmenes volum og skjermens lysstyrke.

- Trykk på volumet for å endre det.
- Velg alarmenes volum.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte valget.



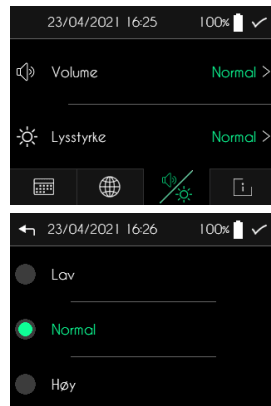
Merknader

- Lydalarmenes lydtrykknivå kan være høyere enn nivåene i omgivelsene og dermed hindre operatøren i å gjenkjenne alarmvilkårene.

Innstilling av skjermens lysstyrke

SO-CO^NNECT+ viser skjermbildet for innstilling av alarmenes volum og skjermens lysstyrke.

- Trykk på skjermens lysstyrke.
- Trykk på ønsket lysstyrkenivå.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte valget.



Visning av programvareversjon

SO-CO^NNECT+ viser skjermbildet som angir den interne programvareversjonen.

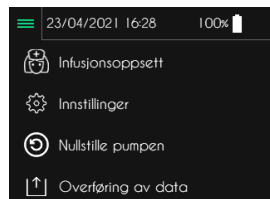


Infusjonsoppsett – funksjon forbeholdt helsepersonellet

De forskjellige infusjonsinnstillingene er oppsummert i tabellen nedenfor:

Innstilling	Verdier	Standardverdi
Etternavn (pasient)	Opp til 16 tegn	[tom]
Fornavn	Opp til 16 tegn	[tom]
Fødselsdato	dd/mm/aaaa	00/00/0000
Legemiddel	Opp til 16 tegn	[tom]
Sprøyte	20 ml / 30 ml / 50 ml	50 ml
Infusjonsvolum	1-600 ml i trinn på 1 ml.	50 ml
Antall infusjonssteder	1, 2, 3 eller 4	1
Infusjonstype	Monohastighet / Multihastighet	Monohastighet
Infusjonshastighet (for sprøyter på 20 ml, 30 ml eller 50 ml)	0-40 ml/time for 1 infusjonssted 0-80 ml/time for 2 infusjonssteder 0-100 ml/time for 3 eller 4 infusjonssteder I trinn på 0,1 ml/time.	0 ml/t
Varighet	Fra X til 24 timer I trinn på 15 minutter.	0t00

- Gå til hovedmenyen og trykk på "Infusjonsoppsett".



Merknader

- For å forenkle oppsettet av en ny infusjon viser SO-COONNECT+ alltid oppsettet av forrige infusjon.

Inntasting av pasientopplysningene

SO-CONNECT+ har en funksjon for lagring av opplysninger om pasienten. Disse opplysningene brukes under eksport av infusjonshistorikken til SO-UP-programmet.

Pasientopplysningene inneholder som standard ingen data.

- Trykk på informasjonen som skal endres.

23/04/2021 16:29 100% ✓

Etternavn >

Fornavn >

Fødselsdato 00/00/0000 >

Legemiddel >

● ● ●

23/04/2021 16:29 100% ✓

DOE ✕

A B C D E F G H I
J K L M N O P Q R
S T U V W X Y Z

Inntasting av etternavnet

Etternavnet har maksimalt 16 tegn.

- Bruk det alfabetiske tastaturet til å taste inn pasientens etternavn.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.

23/04/2021 16:29 100% ✓

JOHN ✕

A B C D E F G H I
J K L M N O P Q R
S T U V W X Y Z

Inntasting av fornavnet

Fornavnet har maksimalt 16 tegn.

- Bruk det alfabetiske tastaturet til å taste inn pasientens fornavn.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.

23/04/2021 16:29 100% ✓

2 8 / 0 3 / 1 9 7 6

1 2 3 4 5
6 7 8 9 0

Inntasting av legemiddelnavnet

Legemiddelnavnet har maksimalt 16 tegn.

- Bruk det alfabetiske tastaturet til å taste inn navnet på legemidlet.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.

23/04/2021 16:30 100% ✓

IMMUNO ✕

A B C D E F G H I
J K L M N O P Q R
S T U V W X Y Z

Valg av sprøyte, inntasting av volumet som skal injiseres, valg av antallet infusjonssteder



Merk

- Pass alltid på å velge sprøytetypen som svarer til den du skal bruke ved infusjonen. Pumpestemplet forflyttes alt etter sprøytetype.
- Etter endring av sprøytetype blir infusjonsvolumet automatisk programmert til maksimalt volum.
- Etter endring av antallet infusjonssteder nullstilles hastigheten automatisk

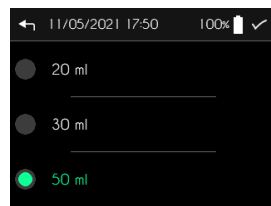
Etter inntasting og bekreftelse av pasientopplysningene viser SO-CONNECT+ skjermbildet for valg av sprøyte og inntasting av infusjonsvolumet.

Trykk på innstillingen som skal endres.



Valg av sprøyte

- Velg sprøyten som skal brukes ved infusjonen.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte valget.



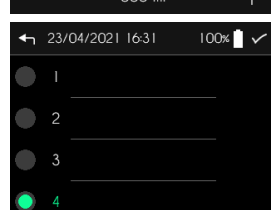
Inntasting av infusjonsvolumet

- Trykk på bildet av sprøyten for å konfigurere volumet og på knappene "+" og "-" for å justere verdien.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



Inntasting av antall infusjonssteder

- Velg antallet infusjonssteder ved å trykke på det.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



Inntasting av infusjonsmodus (MONO / MULTI)

SO-CONNECT+ er beregnet på å styre følgende infusjoner i henhold til to funksjonsmoduser:

- I MONO-modus kan du konfigurere én enkelt infusjonshastighet.
- I MULTI-modus kan du konfigurere opptil 5 hastigheter i form av nivåer som pumpen utfører automatisk, i rekkefølge.

Etter bekreftelse av sprøytype og infusjonsvolum viser SO-CONNECT+ skjermbildet for inntasting av modus for infusjonshastighet. Standard infusjonsmodus er MONO.

- Velg ønsket modus ved å trykke på "Mono" eller "Multi".
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte og gå videre til skjermbildet for hastighetsoppsett.



Inntasting av infusjonens hastighet eller varighet i MONO-hastighetsmodus.

Etter bekreftelse av infusjonsmodus viser SO-CONNECT+ skjermbildet for inntasting av infusjonshastighet eller -varighet.

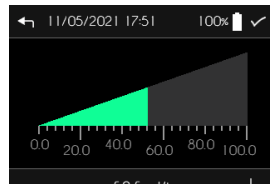
Standard infusjonsmodus er 0 ml/time.

- Trykk på parameteren som skal endres.



Inntasting av infusjonshastighet

- Trykk på diagrammet for å konfigurere hastigheten og på knappene "+" og "-" for å justere verdien.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



Inntasting av infusjonsvarighet

- Trykk på diagrammet for å konfigurere infusjonsvarigheten og på knappene "+" og "-" for å justere verdien.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



Inntasting av infusjonens hastighet eller varighet i MULTI-hastighetsmodus

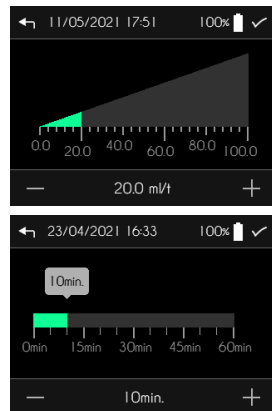
Etter bekreftelse av infusjonsmodus viser SO-CONNECT+ skjermbildet for parametrering av infusjonsnivåene.

- Trykk på parameteren som skal endres.



Inntasting av infusionshastigheten

- Trykk på diagrammet for å konfigurere hastigheten og på knappene "+" og "-" for å justere verdien.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



Inntasting av varigheten til et nivå

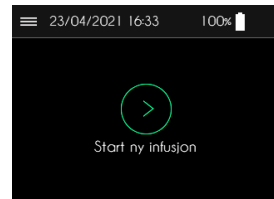
- Trykk på diagrammet for å konfigurere nivåvarigheten og på knappene "+" og "-" for å justere verdien.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.

Infusjon

Advarsel

- Før du starter en ny infusjon må du sjekke at dato og klokkeslett stemmer. Allerede brukte hastigheter og data lagres ut fra dette.

Infusjonen starter fra hovedskjermen når du trykker på knappen "Start ny infusjon".



Visning av infusjonsinnstillingene

Før den virkelig starter viser SO-COMMUNICATE+ infusjonsoppsettet.

- Når du har kontrollert innstillingene, trykker du på knappen "✓" for å gå videre til de neste skjerm bildene.



Plassering av stempelstangen

Når alle innstillingene er kontrollert, setter SO-COMMUNICATE+ stempelstangen automatisk på plass. Denne plasseringen utføres ut fra sprøyten og infusjonsvolumet. Denne operasjonen kan ta flere minutter.



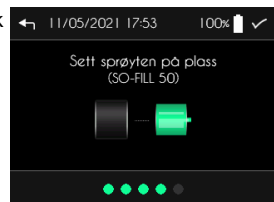
Merknader

- Du må ikke hindre stempelets bevegelser. Dette kan medføre en tilstoppingsalarm.

Installasjon av sprøyten

Etter at stempelstangen er plassert, viser SO-COMNECT+ automatisk skjermbildet der du blir bedt om å installere sprøyten.

- Trykk på knappen "✓" når du har satt sprøyten på plass.



SO-FILL-sprøyteene på 20 ml, 30 ml eller 50 ml installeres på SO-COMNECT+ som følger:



1) Drei stempelstangens hode på pumpen.

2) Sett sprøyten på pumpen, og drei med urviseren.



- Testene som er utført på SO-FILL-sprøyteene viser kompatibilitet med og stabilitet for immunoglobulin og deferoaksamin i en periode på 24 timer.

Installasjon av infusjonssettet

Det anbefales å bruke infusjonssett med følgende karakteristikker:

- Redusert internt slangevolum (optimalt 0,1 ml, maksimalt 0.62 ml)
- Slangen skal ikke overstige 90 cm lengde
- Antistrupende slange

Infusjonssettet monteres på følgende måte:

- Fjern limbåndet
- Fjern beskyttelsen fra nålen
- Klyp huden med den ene hånden og sett inn infusjonssettet vertikalt
- Trykk på limbåndet for å feste infusjonssettet på huden.

Valget av infusjonssted skal ta hensyn til det subkutane vevets absorpsjonsevne med installasjon fortrinnsvis i magen, deretter på lårrene, for eksempel. Ellers kan katetersteder være:

- Sideveggene i abdomen utenom området rundt navlen,
- Den fremre og utvendige delen av lårrene, i skjæringspunktet mellom lårrets midtre og nedre tredjedel,
- Den utvendige siden av armene,
- Regionen nedenfor kragebenet, tre fingerbredder under midten av kragebenet (må unngås ved bruk av pacemaker eller implanterbart kammer),
- I ryggen under skulderbladet hvis pasienten er urolig.

**Advarsel**

- Bruk av et uegnet infusjonssett kan medføre at pumpen ikke fungerer som den skal, f.eks. forlengelse av tiden som trengs for å angi tilstopping.
- Før du installerer infusjonssettet, må du tömme det manuelt for luft.
- Før du bruker pasientrøtilbehør eller kobler SO-COONNECT+ til andre infusjonssystemer, bør du kontakte Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveileldningen) angående fremgangsmåten. Hvis pumpen kobles til andre infusjonssystemer, kan det virke inn på infusjonshastigheten.
- Det frarådes sterkt å unngå å bruke et infusjonssett med et mål på over G27. I motsatt fall fører viskositeten til produktet til produktet som skal infuseres, til for høyt trykk, noe som kan medføre deformeringer og fare for lekkasje.

Oppstart av infusjonen

Oppstart av infusjonen

- Trykk på knappen "Start" for å starte infusjonen.

**Merkader**

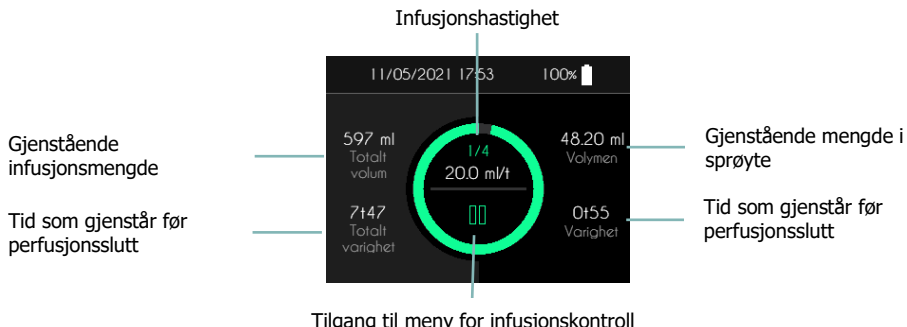
- Skjermbildet for infusjonsstart angir tidspunktet brukeren må skifte sprøyte.

**Advarsel**

- Når infusjonen starter, avgir pumpen et lydsignal. Hvis du ikke hører lydsignalet, betyr det alarmsystemet kan være defekt. Du må da ta kontakt med kundeservice. En feil på pumpens summer kan medføre alvorlige lesjoner hos pasienten.
- Sjekk at stemplet er i kontakt med sprøyts tetning før du begynner infusjonen. Hvis stemplet ikke er i kontakt med sprøyts tetning, må du starte fra nytt av og gjenta prosedyren med å installere infusjonen. Hvis stemplet ikke forflytter seg under tömmingen, må du skifte ut pumpen. Ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveileldningen).

Skjermbilde for infusjonskontroll

Under infusjonen viser SO-COMNECT+ opplysninger om infusjonen.



Advarsel

- Under infusjonen må du regelmessig kontrollere at pumpen fungerer riktig. Hvis du konstaterer en funksjonsfeil eller en svekkelse av ytelsene, må du sette infusjonen på pause og ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveiledningen).



Merknader

- Av hensyn til pumpens sikkerhet under en infusjon må de forskjellige knappene holdes nede i 2 sekunder for at den tilsvarende operasjonen skal bli registrert.

Meny for infusjonskontroll

Fra infusjonsskjermen kan få tilgang til forskjellige funksjoner som er samlet i en meny for infusjonskontroll.

- Trykk i 2 sekunder på knappen "■" eller på knappen "►", for å få tilgang til menyen for infusjonskontroll.

SO-COMNECT+ viser menyen for infusjonskontroll.



Sette infusjonen på pause

Gå til infusjonskontrollmenyen og trykk i 2 sekunder på "Pause infusjonen".



SO-CONNECT+ viser infusjonsskjermen i pause. Sirkelen blinker gult.

Ny oppstart av infusjonen

Gå til infusjonskontrollmenyen og trykk i 2 sekunder på "Gjenoppta infusjonen".

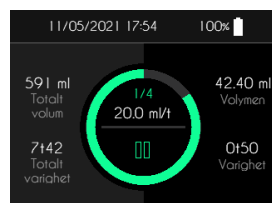


SO-CONNECT+ viser aktuell infusjonsskjerm.

Visning av oppsettet i MULTI-hastighetsmodus

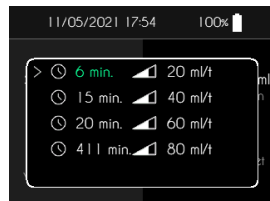
Fra infusjonsskjerm bildet kan du vise oppsettet av hastighetene i MULTI-hastighetsmodus.

- Trykk i 2 sekunder på den aktuelle hastigheten (for eksempel 20,0 ml/timer på motstående figur).



SO-COMNECT+ viser oppsettet av nivåene.

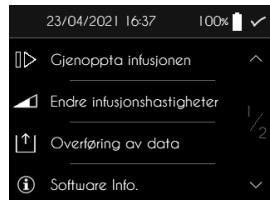
- Trykk på skjermen for å gå tilbake til skjermbildet for infusjon.



Endring av infusjonshastighet eller -varighet – **Funksjon forbeholdt helsepersonellet**

Gå til infusjonskontrollmenyen og trykk i 2 sekunder på "Endre infusjonshastigheter".

Endring av hastighet og varighet utføres på samme måte som ved oppsett av infusjonen.



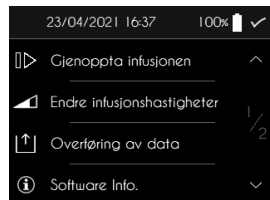
Merknader

- Infusjonen settes automatisk på pause når du går til endring av hastighet og varighet. Ikke glem å starte den igjen.
- De utførte endringene trer øyeblikkelig i kraft.

Overføring av data

Gå til infusjonskontrollmenyen og trykk i 2 sekunder på "Overføring av data".

Du kan lese mer om denne funksjonen i kapitlet Overføring av data.

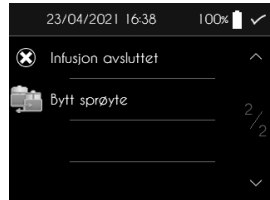


Bytte av sprøyte

Manuelt bytte av sprøyte

Du kan når som helst bytte sprøyte fra menyen for infusjonskontroll.

- Trykk i 2 sekunder på "Bytt sprøyte".



SO-CO-NNECT+ viser en melding som ber deg bekrefte byttet av sprøyt.

- Trykk i 2 sekunder på knappen "✓" for å bekrefte byttet av sprøyt.
- Trykk i 2 sekunder på knappen "✗" for å annullere byttet av sprøyt.



Automatisk bytte av sprøye

På slutten av sprøyten avgir SO-CO-NNECT+ et lydsignal og viser en melding som ber brukeren om å bytte sprøye.

Tilbakekjøring av stemplet

Når infusjonen er stanset, utfører SO-CO-NNECT+ tilbakekjøring av stemplet. Denne operasjonen kan ta noen minutter.

Tilbakekjøring av sprøye

Når stemplet er tilbakekjørt, viser SO-CO-NNECT+ skjermbildet der du blir bedt om å kjøre sprøyten tilbake. Trykk på knappen "✓" når SO-FILL-sprøyten er kjørt tilbake.

Korrett plassering av stemplet

SO-CO-NNECT+ kjører stemplet automatisk på plass. Denne operasjonen utføres ut fra sprøytetype og infusjonsmengde. Den kan ta noen minutter.

Installasjon av den nye sprøyten

Når stemplet er kjørt på plass, viser SO-CO-NNECT+ automatisk skjermbildet der du blir bedt om å installere sprøyten.

- Trykk på knappen "✓" etter å ha satt den nye sprøyten på plass.

Vise programvarens interne opplysninger

Gå til infusjonskontrollmenyen og trykk i 2 sekunder på "Software Info".



SO-CONNECT+ viser skjermbildet for pumpens interne opplysninger.

Infusjonsavslutning

Tidlig infusjonsavslutning

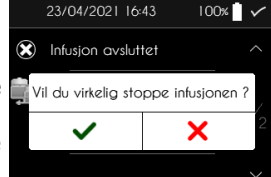
Du kan når som helst stanse infusjonen fra infusjonskontrollmenyen.

- Trykk i 2 sekunder på "Infusjon avsluttet".



SO-CONNECT+ viser en melding der det bes om bekrefte på at infusjonen skal opphøre.

- Trykk i 2 sekunder på knappen "✓" for å bekrefte infusjonsavslutningen.
- Trykk i 2 sekunder på knappen "✗" for å avbryte infusjonsavslutningen.



Automatisk infusjonsavslutning

SO-CONNECT+ genererer en alarm på slutten av infusjonen. Du finner mer informasjon om denne alarmen i kapitlet om alarmer i denne bruksveiledningen. Mens alarmen genereres, kjører SO-CONNECT+ automatisk tilbake stempelstangen.



Tilbakekjøring av stempelstangen

Når infusjonen er stanset, kjører SO-CONNECT+ tilbake stempelstangen. Denne operasjonen kan ta flere minutter.



Fjerning av sprøyten

Etter at stempelstangen er kjørt tilbake, viser SO-COMNECT+ automatisk skjermbildet der du blir bedt om å fjerne sprøyten. Trykk på knappen "✓" når SO-FILL-sprøyten er fjernet.



Alarmer

Alarmsystemer

Følgende tabell oppsummerer samtlige betingelser for generering av de forskjellige alarmene.

Alarm	Prioritet	Betingelser for utløsning	Utløsningsfrist
Feil på apparatet	Høy	Feil på en komponent i det elektroniske kortet detektert av pumpens interne programvare.	1 min. 30 sek
Okklusjon	Høy	Sperring av motoren i løpet av infusjonen grunnet for høyt trykk i slangen.	Se kapitlet "Tid som trengs for rapportering av en okklusjon"
Manglende sprøyte	Høy	Mangel på sprøyte under infusjonen detektert av pumpens interne programvare ved hver injeksjon.	54 sekunder
Infusjonsavslutning	Høy	Infusjonsavslutning.	Øyeblikkelig
Lavt batterinivå	Lav	Batteritid under 30 minutter.	1 minutt
Umiddelbar forestående infusjonsavslutning	Lav	Gjenstående tid før infusjonsavslutning under 5 minutter.	Øyeblikkelig
Infusjon på pause	Lav	Infusjonen har vært på pause siden 5 eller 30 minutter.	Øyeblikkelig

Når to eller flere alarmbetingelser inntrer samtidig, genereres alarmene i følgende prioriterte rekkefølge (høyeste prioritet først):

- Feil på apparatet
- Okklusjon
- Manglende sprøyte
- Infusjonsavslutning
- Lav batterinivå
- Umiddelbar forestående infusjonsavslutning
- Infusjon på pause

Alarmene med høy prioritet angis ved at meldingen vises på rød blinkende bakgrunn, og ved at det genereres et lydsignal på 10 pip hvert 10. sekund.

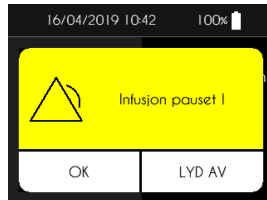
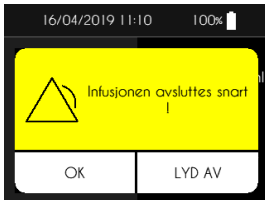
Ved alarm med høy prioritet settes infusjonen automatisk på pause.

Alarmene med lav prioritet angis ved at meldingen vises på gul permanent lysende bakgrunn, og ved at det genereres et lydsignal på 2 pip hvert 20. sekund.

En alarm med lav prioritet fører ikke til at infusjonen stanser.

Alarmskjerm bildene inneholder to knapper:

- Du kvitterer for alarmen ved å trykke på knappen OK i 2 sekunder.
- Ved å trykke på knappen LYD AV i 2 sekunder, stanses genereringen av lydsignalet i 2 minutter. Ikonet  vises på linjen øverst på skjermen.

Feil på apparatet**Manglende sprøyte****Okklusjon****Infusionsavslutning****Umiddelbart forestående****infusjonsavslutning****Advarsel**

- Når alarmen for apparatfeil vises, må du fjerne batteriet og ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveiledringen).
- Når alarmen om manglende sprøyte utløses, må du ta kontakt med helsepersonellet som behandler deg for å bli informert om hva du skal gjøre for å gjenoppta infusjonen.
- Okklusjonsalarmen utløses når pumpen oppdager høyt trykk i infusjonsslangen. Dette overtrykket må elimineres for å unngå administrering av en bolus etter okklusjon som kan medføre alvorlige skader.
- Når alarmen om okklusjon utløses, må du ta kontakt med helsepersonellet som behandler deg for å bli informert om hva du skal gjøre.

Overføring av data

- Gå til hovedmenyen og trykk på "Overføring av data".



SO-CONNECT+ aktiverer grensesnittet Bluetooth Low Energy for eksport av infusjonshistorikken.

- Trykk på knappen "Stopp overføring" eller på knappen "↶" for å avslutte forbindelsen.

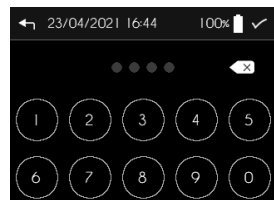
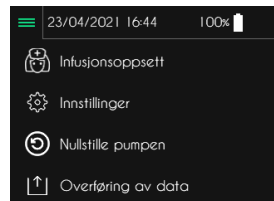
Nullstilling av pumpen – funksjon forbeholdt helsepersonellet

Nullstillingsfunksjonen gjør det mulig å slette samtlige pasientopplysninger samt oppsettet av infusjonen.

Når SO-COMNECT+ viser hovedmenyen.

- Trykk på "Nullstille pumpe".

- Tast inn passordet.
- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte inntastingen.



- Trykk på knappen "Nullstille pumpe" for å utløse nullstillingen.



- Trykk på knappen "✓" for å bekrefte nullstillingen eller på knappen "✗" for å avbryte den.



Etter nullstillingen viser SO-COMNECT+ en bekreftelsesmelding.



Problemer

Hvis du støter på et problem, må du følge de detaljerte instruksene nedenfor. Hvis problemet ikke er løst, ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveileldningen).

Problem	Eventuell(-e) årsak(-er)	Løsning(er)
SO-COMM+ slås ikke på	Batteriet er ikke på plass	Sett inn batteriet som angitt i kapittelet Idriftsetting
	Batteriet er ikke satt inn riktig	Sjekk batteriet, og sett det inn som angitt i kapittelet Idriftsetting
	Batteriet er tomt	Lad et batteri helt opp, og sett det inn som angitt i kapittelet Idriftsetting
Lampen på knappen for skjermens ventemodus blinker.	Pumpen er i oppdateringsmodus.	Trykk på nytt på knappen for skjermens ventemodus.
Infusjonsparameterne blir ikke lagret ved utskifting av batteriet	Det interne batteriet er tomt	Ta kontakt med Nordic Infucare
SO-COMM+ genererer feilalarm	Feil på en intern komponent	Ta ut batteriet og sett det tilbake på plass. Ta kontakt med Nordic Infucare hvis problemet vedvarer
SO-COMM+ genererer en alarm om manglende sprøyte	Sprøyten har løsnet fra pumpen	Sett sprøyten tilbake på plass, og gjenopta infusjonen
	Bryteren for sprøytedetektering er sperret av støv eller lo.	Stans infusjonen. Rengjør pumpen som angitt i kapitlene Vedlikehold, Kassering, Garanti
SO-COMM+ genererer en okklusjonsalarm	Infusjonssettet er viklet, vridd eller klemt	Kontroller infusjonssettet i hele dets lengde
	Det finnes en klemme på infusjonssettet	

Tilknyttede produkter

Référence	Description	
FBLUE+	Blått nylonetui med vindu for sprøyte SO-FILL 20 ml, 30 ml og 50 ml	
L50WBLACK+	Svart imitert skinn med vindu for sprøyte SO-FILL 20 ml, 30 ml og 50 ml	
SO-EASY	System for hjelp til å fylle sprøyten SO-FILL 20 ml, 30 ml og 50 ml.	

Bruk av sikkerhetsetuiet

Sikkerhetsetuet beskytter SO-COMNECT+ mot væskesprut og støt under bruken. Det beskytter også sprøyten. Sikkerhetsetuiene har ikke begrenset lagrings- eller levetid.



!

Advarsel

- De bør helst bæres i beltet eller ved skulderen. Ved fall kan stroppen rundt halsen føre til kvelning.



1) Sett SO-COMNECT+ inn i beskyttelsesetuiet.



2) Pumpen og sprøyten må settes helt inn i beskyttelsesetuiet.



3) Lukk beskyttelsesetuiet igjen.

Vedlikehold, kassering, garanti

Rengjøring og desinfisering av pumpen

Benytt for eksempel anledningen og rengjør pumpen når sprøyten skiftes ut. Bruk en myk, fuktig klut og rengjør utsiden av pumpen.

Pumpen må desinfiseres på følgende måte:

- Kontroller at ingen sprøyt er koblet til pumpen. Fjern den eventuelt.
- Rengjør pumpekroppen med en myk, fuktig klut.
- Slå på skjermen.
- Konfigurer en ny infusjon med en sprøyt på 50 ml og et infusjonsvolum på 1 ml.
- Vent til stempelstangen er på plass.
- Ta ut batteriet når stempelstangen er i posisjon.
- Desinfiser stempelstangen, pumpehuset, batterihuset og dekselet med en klut satt inn med Mikrozid AF eller Puresept AF. Du kan også bruke Anios Quick Wipes desinfeksjonskluter for medisinske anordninger som ikke skal dynkes.
- Vent til den desinfiserende løsningen er helt tørr før du håndterer pumpen.

Det anbefales å rengjøre pumpen én gang i måneden.



Advarsel

- Følg anvisningene nedenfor for ikke å utløse feil på pumpen, som kan føre til alvorlige pasientskader:
 - Pumpen må aldri rengjøres under en infusjon.
 - Bruk aldri rengjøringsmidler fra vanlig husholdning eller industri, kjemikalier, løsemidler, klor, skuresvamper eller spisse instrumenter.
 - Pumpen må aldri vaskes i oppvaskmaskinen.
 - Du må alltid fjerne sprøyten og ta ut batteriet under rengjøring.
 - Pass på at du ikke trykker for hardt på skjermen til SO-COONNECT+ under rengjøringen.
 - Pumpen må ikke steriliseres.
 - Ikke bruk andre rengjørings- og desinfiseringsmidler enn de som er anbefalt.

Inspeksjon av pumpen

Det er svært viktig at pumpen er i god stand for å administrere legemidlet riktig. Kontroller regelmessig pumpens skjerm i løpet av dagen og før du legger deg, særlig hvis du av en eller annen grunn ikke hører lydsignalene.

Kontroller pumpen hver dag.

- Kontroller at pumpehuset, skjermen og sprøyten ikke viser tegn på skader eller sprekker, og at skjermen ikke viser ufullstendige eller unormale bokstaver eller symboler. Ta kontakt med serviceavdelingen hvis det er tilfellelt.
- Inspiser sprøyten grundig. Kontroller at den reelle mengden produkt som skal sprøytes inn i sprøyten, svarer til mengden som vises på skjermen.
- Inspiser hvert element i pumpen og infusionsanordningen med jevne mellomrom i løpet av dagen og før du legger deg. Hvis du detekterer det minste tap av produktet, må du øyeblikkelig skifte ut komponenten som er lekk.
- Kontroller at batteriets deksel er tiltrukket og riktig plassert, dvs. på samme nivå som pumpehuset.
- Sørg for at infusionsanordningen er tømt, ikke har luftbobler og er riktig tilkoblet.
- Kontroller at infusionsanordningen er satt riktig inn i samsvar med brukerveiledningen. Infusionsstedet skal være sikkert, ikke forårsake ubehag og ikke ha tegn på irritasjon eller infeksjon.
- Kontroller at klokkeslett og dato stemmer.

Vedlikehold

SO-COCONNECT+ krever ikke spesielt vedlikehold. Ved feil må du ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveileddningen).



Advarsel

- Enhver modifisering av pumpen utført av personale som ikke er godkjent av Nordic Infucare, er forbudt.
- Pumpen må bare repareres av en kvalifisert tekniker med riktig opplæring.
- Uautoriserte endringer kan skade pumpens funksjonsmåte og medfører alvorlige pasientskader.

Driftshistorikk

Historikken i SO-COCONNECT+ muliggjør at France Développement Électronique skal kunne utføre detaljert diagnostikk ved vurdering av produktet.

Driftshistorikken gjør det mulig å følge samtlige operasjoner utført av brukeren (helsepersonell eller pasient) i de 15 siste dagene pumpen har fungert: endring av parameterne, konfigurasjon av infusjonen, pågående infusjonshandlinger og visning og bekreftelse av alarmene.

Driftshistorikken beholdes også ed utskifting av batteriet, uten begrensning i tid.

France Développement Électronique har tilgang til driftshistorikken via grensesnittet Bluetooth Low Energy.

Test av alarmsystemet

Det anbefales å teste genereringen av alarmer minst én gang i måneden.

Alarmsystemet testes med alarmen ved detektering av manglende sprøyte. Gå frem som følger:

4. Start en infusjon.
5. Fjern sprøyten mens pumpen går.
6. Etter maksimalt 18 sekunder skal SO-COCONNECT+ generere en alarm om manglende sprøyte.



Advarsel

- Pass på at du kobler pumpen fra pasienten før du tester alarmsystemet.
- Hvis ingen alarm er generert, ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveileddningen).

Skade på pumpen ved fall eller støt

Pumpen kan skades ved fall eller støt. Ikke glem å bruke etuiet som er spesielt utformet for SO-CO-NNECT+. Det beskytter mot fall og støt.



Advarsel

- Inspiser pumpen øyeblikkelig ved fall eller støt for å sjekke at den fungerer riktig.
- Ikke bruk pumpen hvis du ser at den har sprekker eller andre skader. Vann, støv, infusionsprodukt eller andre fremmedlegemer kan trenge inn i pumpen og føre til at den ikke lenger fungerer.
- Ved spørsmål eller tvil om det er en feil på pumpen, ta kontakt med Nordic Infucare (kontaktopplysninger på bakomslaget til denne brukerveileldningen).

Pumpens kontakt med vann

Hvis pumpen er i kontakt med vann, må du følge disse instruksene:

- Sett infusjonen på pause, koble pumpen fra og inspisér den.
- Tørk av utsiden av pumpen med en myk, tørr klut og kontroller at det ikke er kommet vann inn i batterihuset. Hvis batterihuset er fuktig, dreier du pumpen nedover slik at vannet renner ut. La så pumpen tørke.
- Ikke bruk varmluft til å tørke pumpen. Unngå for eksempel hårtørrer. Du risikerer da å skade pumpehuset.
- Ikke sett inn batteriet før batterihuset er helt tørt.

Det er absolutt nødvendig å kontrollere pumpen øyeblikkelig ved kontakt med andre væsker eller kjemikalier, for eksempel:

- Rengjøringsvæsker
- Alkohol
- Drikke
- Olje eller fett

Rengjør pumpen øyeblikkelig ved kontakt med disse stoffene.



Advarsel

- Unngå at pumpen kommer i kontakt med legemidler eller hygieniske produkter (f.eks. antiseptiske midler, antibiotiske kremer, såper, parfymer, deodoranter, kroppslosjoner eller andre kosmetiske produkter). Slike stoffer kan føre til avfarging av pumpen eller skade skjermen.
- SO-CO-NNECT+ er ikke tett. Bruk etuiet som fulgte med pumpen for å beskytte den mot vannsprut.
- Unngå kontakt med vannet. Du må koble fra og ta bort pumpen fra kroppen hvis du vil ta et bad eller en dusj, eller bruke boblebad eller svømmebasseng.
- Unngå sterk fuktighet (for eksempel i badstu) som kan skade pumpen.

Oppbevaring av pumpen

Hvis du ikke har tenkt å bruke pumpen i lengre tid, må den ryddes på riktig måte slik at du unngår senere feil.

Slik lagrer du pumpen:

- Ta ut batteriet for å bevare batteriets levetid
- Sett batterihusets deksel tilbake på plass
- Oppbevar pumpen i esken den ble levert i



Advarsel

- En batterilekkasje kan skade SO-COMNECT+. Pass derfor på å ta ut batteriet hvis du ikke har tenkt å bruke pumpen i lengre tid.



Merknader

- Dersom pumpen er satt på lagring i flere uker, må den aktiveres på grunn av det innvendige batteriets levetid.

Kassering

Under bruk kan pumpen komme i kontakt med pasientens blod og utgjør dermed en infeksjonsrisiko. Den omfattes derfor ikke av det europeiske direktivet 2002/96/EF og kan ikke kasseres sammen med andre elektroniske apparater. Om nødvendig, returner pumpen til France Développement Électronique, som påtar seg å kassere den.

Internasjonal lovgivning påbyr kontrollert destruksjon av medisinsk utstyr som for eksempel infusjonspumper. Du må handle i henhold til lokale forskrifter.

Du må ikke kassere batteriene med husholdningsavfall, men levere dem inn til eksisterende innsamlingssteder for resirkulering.

Pumpens levetid

SO-COMNECT+ har en levetid på 5 år regnet fra kjøpsdatoen. Pumpen må ikke brukes utover denne datoен av sikkerhetsgrunner.



Advarsel

- Når levetiden til SO-COMNECT+ er utløpt, kan ikke pumpen lenger lagre parameterne ved skifte av batteri. Dermed blir det umulig å utføre infusjonen.

Tekniske karakteristikker

Samsvarserklæring



EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer : FDE

Address : 46, rue du Zornhoff
67700 MONSWILLER

I, the undersigned, Raphaël VICO, ensure and declare that :

- The medical devices in Class IIb and IIa, listed below, meet the essential requirements of European Directive 93/42, the applicable harmonized standards and the applicable provisions under Title I of Book II of the French Code Public Health Part V.
- The medical devices are place on the market in accordance with the technical documentation referred to in point 3 of Annex II of Directive 93/42.
- The medical devices listed below are conform to the essential requirements and methods of conformity in point 3 of Annex II.
- The company is validated by the notified body GMED (n°0459), according to the Annex II excluding section 4, certificate number 32586.
- These medical devices also meet the requirements of :
 - European Directive 2011/65 on the limitation of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.
 - The European Radio Equipment Directive 2014/53.
- These medical devices do not contain any phthalates, products of animal origin, products derived from human blood or medicinal substances.
- These medical devices are developed in France by FDE as manufacturer.
- The CE marking applies to the products listed below as of their first placement on the market.

Products	Reference	Date of 1st placement on market
SO-CONNECT+ Ambulatory infusion pump Class IIb	SO-CONNECT+	17 June 2019
SO-FILL : sterile, single-use 20ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 20	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 30ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 30	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 50ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 50	27 February 2017

Date : 29/05/2019

Raphaël VICO
CEO

Declaration of Conformity

Samsvar og klassifisering

Denne brukerveiledningen er redigert i henhold til kravene i normen IEC 60601-2-24 om elektromedisinsk utstyr – del 2-24: Spesielle sikkerhetskrav til infusionspumper og kontrollutstyr. Dataene som er angitt i del VI – Tekniske karakteristikk – er basert på spesifikke prøvebetingelser som er definert i denne normen. De faktiske ytelsene kan være forskjellige fra de som er angitt, ut fra andre eksterne faktorer, blant annet variasjoner i mottrykk, temperatur, bruk av infusjonssettet, løsningens viskositet eller en kombinasjon av disse faktorene.

SO-COMNECT+ er klassifisert som følger:

- Medisinsk utstyr i klasse IIb
- Type BF påført del: pumpelegeme, knapp for å sette skjermen i ventemodus, stempel
- Klassifisert for kontinuerlig bruk
- Strømbeskyttelsesklasse: 3

SO-COMNECT+ har beskyttelsesindeksen IPX2:

- Ingen beskyttelse mot faste legemer.
- Beskyttet mot nedrenning av vann ved en maksimal helning på 15 °.

Pumpens karakteristikker

Pumpens dimensjoner	74 x 72 x 40 mm
Pumpens vekt	200 g (batteri inkludert)
Batteri	VARTA EZPack XL 3,7 V 2400 mAh 8,9 Wh
Batteritid	10 infusjoner ⁽¹⁾
Batteriets levetid	> 500 sykluser (>70 % av opprinnelig kapasitet)
Engangssprøyte	SO-FILL 20 ml / SO-FILL 30 ml / SO-FILL 50 ml
Administrerbare volumer	Programmerbare fra 1 ml til 600 ml i trinn på 1 ml
Hastigheter (for sprøyter på 20 ml, 30 ml eller 50 ml)	Kan programmeres på 0-40 ml/time for 1 infusjonssted Kan programmeres på 0-80 ml/time for 2 infusjonssteder Kan programmeres på 0-100 ml/time for 3 eller 4 infusjonssteder Trinn på 0,1 ml/time.
Hastighetspresisjon	5 %
Okklusjonstrykk	5 bar
Tid som trengs for rapportering av en okklusjon	Se kapitlet "Tid som trengs for rapportering av en okklusjon"
Bolus etter okklusjon	1,1 ml
Minne	Infusjonsparameterne lagres selv når batteriet tas ut
Skjerm	TFT 2,4" RGB 320 x 240 piksler med resistivt berøringspanel
Motor	Trinnmotor med magnetiske koder
Låsing av forbeholdte funksjoner	Ved inntasting av et passord
Beskyttelsesgrad	IPX2
Bruksbetingelser for pumpen	0 °C / +40 °C 5 % / 90 % relativ fuktighet uten kondens 700 hPa / 1060 hPa
Lagringsbetingelser for pumpen	0 °C / 50°C 5 % / 90 % relativ fuktighet uten kondens 700 hPa / 1060 hPa
Lydalarmens hørbare område	44 dB(A) for høyt prioriterte alarmer

	38 dB(A) for lavt prioriterte alarmer
Maks. volum gitt i første feiltilstand	0,5 % infusjonshastighet/time
Grensesnitt Bluetooth Low Energy	Frekvensområde: 2,4 GHz Radiofrekvens -24 dBm Programvareversjon: v1.00.00 (SoftDevice S130 v2.0.0-7)

(1) Batteritiden er blitt kontrollert på laboratorium under følgende driftsbetingelser:

- Infusjon av 50 ml med en hastighet på 20 ml/t
- Infusjon av 50 ml med en hastighet på 5 ml/t

Tid som trengs for rapportering av en okklusjon

Tiden som trengs for å rapportere en okklusjon er intervallet mellom okklusjonens begynnelse og pumpens detektering av denne tilstanden. Denne verdien avhenger av hastigheten.

Den følgende tabellen angir tiden som trengs for å rapportere en okklusjon alt etter hastighet.

Hastighet	Tid som trengs for rapportering av en okklusjon
1 ml/t	2 timer
25 ml/t	4 minutter 30 sekunder
50 ml/t	2 minutter 30 sekunder



Merknader

- Tiden som går før tilstoppingsalarmen utløses, avhenger av hastigheten. Jo lavere hastigheten er, desto mer tid trenger pumpen for å utløse tilstoppingsalarmen.
- Presisjonen og tiden som trengs for å angi en tilstopping kan variere ut fra verdiene som er angitt i denne bruksanvisningen alt etter elementene i infusjonslinjen.

Bolus etter okklusjon

Okklusjonsalarmen utløses når pumpen oppdager høyt trykk i infusionsslangen. Det høye trykket må elimineres for å hindre utilsiktet administrering av en bolus etter okklusjon, som vil kunne føre til alvorlig skade. Pumpens bolusmengde etter okklusjon er: 1,1 ml.



Merknader

- Bolusmengden som leveres etter en okklusjon, kan øke ut fra elementene i infusjonslinjen.

Trompet- og hastighetskurver

Grafene og kurvene nedenfor er beregnet ut fra fremgangsmåtene for kontroll av pumpens presisjon, som er beskrevet i standarden IEC60601-2-24.

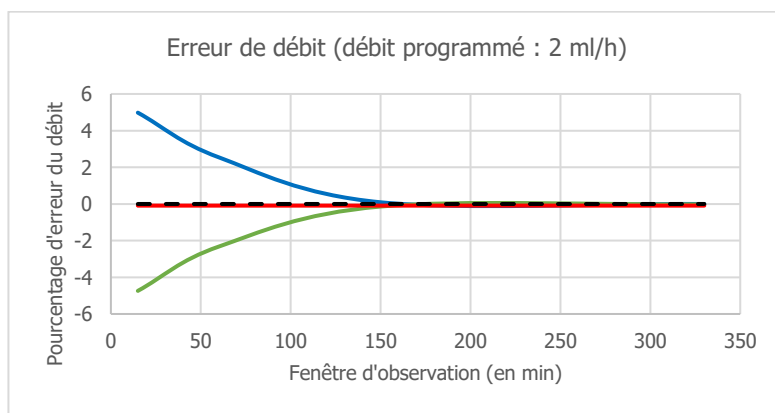
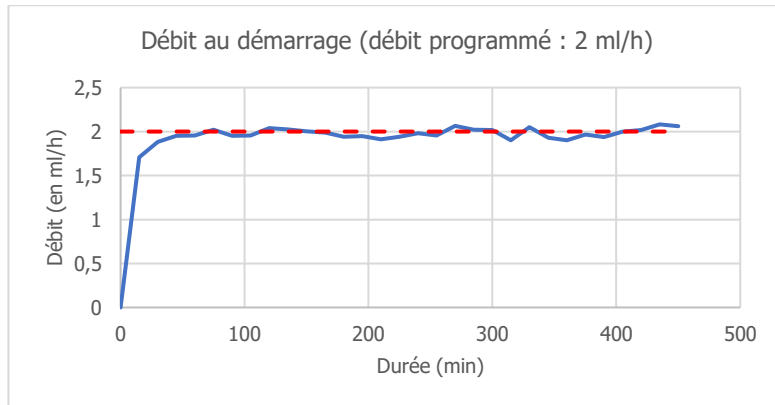
Testene ble utført ved normale romtemperaturbetingelser (25 °C) ved hjelp av en pumpe, en 20 ml-sprøyte og et infusjonssett (del: Neria™ fra selskapet Unomedical).

Normale betingelser for optimal presisjon er:

- Intet mottrykk på grunn av kateterets størrelse eller høydeforskjell mellom pumpen og infusjonsstedet
- Omgivelsestemperatur (25 °C)
- Atmosfæretrykk på havnivå
- Legemidler med væsker med lignende karakteristika som vann

Eksterne faktorer kan føre til variasjoner i infusjonshastighetens nøyaktighet. Disse faktorene er blant annet:

- Væsker med karakteristika som skiller seg fra vann, nemlig tetthet, viskositet og homogenitet
- Romtemperatur over eller under 25 °C
- Atmosfæretrykk over eller under 101 kPa



Elektromagnetisk kompatibilitet

Opplysningene i dette kapitlet gis som anbefalinger for riktig funksjonsmåte for pumpen når det gjelder elektromagnetisk kompatibilitet. Tabellene i dette kapitlet viser til kriteriene i normen IEC 60601-1-2.



Advarsel

- Bruk av andre tilbehør, transducere og kabler enn de som er spesifisert eller levert av France Développement Électronique, kan medføre økning av de elektromagnetiske emisjonene eller en senking av dette apparatets immunitet, og forårsake feil funksjonsmåte med fare for alvorlig skade for pasienten.
- Det frarådes å bruke bærbare apparater med radiofrekvent kommunikasjon (medregnet periferienger som antennekabel og utvendige antenner) på mer enn 30 cm (12 tommer) fra noen del av SO-COMMUNI+. Dette gjelder også kabler angitt av France Développement Électronique. I motsatt fall kan ytelsene til SO-COMMUNI+ bli svekket.

Produsentens råd og erklæring: elektromagnetiske emisjoner

SO-COMMUNI+ er beregnet på å brukes i det elektromagnetiske miljøet som er angitt nedenfor. Brukeren av pumpen SO-COMMUNI+ skal kontrollere at den brukes i et slikt miljø.

Emisjonsprøve	Samsvar	Elektromagnetisk miljø – råd
Radiofrekvente CISPR 11-emisjoner	Gruppe 1	SO-COMMUNI+ bruker bare radiofrekvent energi til sin interne drift. Derfor er anordningens radiofrekvente emisjoner svært lave og har små sjanser for å forstyrre elektronisk utstyr i nærheten.
Radiofrekvente CISPR 11-emisjoner	Klasse B	SO-COMMUNI+ egner seg til bruk overalt, også i hjemmet, med unntak av steder nær høyfrekvente elektrokirurgiske apparater og apparater nær soner med kontrollert tilgang til et MR-system med høy intensitet av elektromagnetiske forstyrrelser.
Harmoniske emisjoner IEC 61000-3-2	Gjelder ikke her	Gjelder ikke her

Produsentens råd og erklæring: elektromagnetisk immunitet

SO-COMMUNI+ er beregnet på å brukes i det elektromagnetiske miljøet som er angitt nedenfor. Brukeren av SO-COMMUNI+ skal kontrollere at den brukes i et slikt miljø.

Immunitetstest	IEC 60601 testnivå	Samsvarsnivå	Elektromagnetisk miljø – råd
Elektrostatisk utlading IEC 61000-4-2	±6 kV (ved kontakt) ±8 kV (i luft)	± 8 kV kontakt ± 15 kV luft	Gulv skal være av tre, betong eller fliser. Hvis gulvet er dekket av syntetisk materiale, skal den relative fuktigheten være minst 30 %.
RF-ledninger IEC 61000-4-3	3 V/m ved 80 MHz til 2,5 GHz	10 V/m	Merknad (1)

Merknad (1): Bærbare og mobile RF-kommunikasjonsanordninger kan ikke brukes innenfor en avstand fra komponentene til SO-COMMUNI+ som er under anbefalt avstand, beregnet på grunnlag av ligningen som gjelder for senderens frekvens.

Anbefalt separasjonsavstand:

- $d = (3/3,5)\sqrt{P}$
- $d = (3/3,5)\sqrt{P}$ ved 80 MHz til 800 MHz
- $d = (7/10)\sqrt{P}$ ved 800 MHz til 2,5 GHz

der "P" er senderens maksimale nominelle utgangseffekt, i watt (W) alt etter angivelsene fra senderens produsent og "d" er anbefalt separasjonsavstand i meter.

Intensiteten av feltene fra faste RF-sendere som bestemt ved elektromagnetisk avlesning på stedet, må være under samsvarsnivået i hvert referanseområde. Interferens kan forekomme i nærheten av utstyr merket med symboler: 



Advarsel

- Når pumpen SO-COMM+ utsettes for elektromagnetiske forstyrrelser, kan følgende hovedtytelser gå tapt eller bli redusert:
 - Inntasting av infusjonshastigheten
 - Alarmsystemets funksjonsmåte

Tap eller endring av essensielle ytelsoner kan medføre alvorlige skader for pasienten.

Anbefalte separasjonsavstander fra mobilt/bærbart RF-kommunikasjonsutstyr

SO-COMM+ er beregnet på å brukes i et elektromagnetisk miljø der forstyrrende radiofrekvente emisjoner kontrolleres.

Brukaren av pumpen kan begrense de elektromagnetiske forstyrrelsene ved å opprettholde en minimal avstand mellom pumpen og de bærbare og mobile RF-kommunikasjonenehetene, i henhold til anbefalingene nedenfor, ut fra senderens maksimale effekt.

Senderens maksimale tildelte effekt (W)	Separasjonsavstand i meter (m) ut fra senderens frekvens		
	150 KHz ved 80 MHz d = 1,2√p	80 MHz ved 800 MHz d = 1,2√p	800 MHz ved 2,5 GHz d = 2,1√p
0,01	0,12	0,12	0,21
0,1	0,38	0,38	0,66
1	1,2	1,2	2,1
10	3,8	3,8	6,64
100	12	12	21

For transmittere hvor maksimale utgangseffekt ikke er angitt i tabellen, kan den anbefalte separasjonsavstanden "d" i meter (m) beregnes ved hjelp av ligningen som gjelder for transmitterens frekvens, der "p" er transmitterens maksimale utgangseffekt i watt (W) i henhold til transmitterens produsent.

Ved 80 MHz og 800 MHz anvendes separasjonsavstanden på det høyeste frekvensområdet.

Disse angivelsene gjelder ikke overalt. Absorpsjon og refleksjon av strukturene, gjenstandene og individene har følger for den elektromagnetiske spredningen.

SVENSKA

Inledning

Infusionspump SO-COONNECT+ är en lätt och kompakt bärbar infusionspump. Den använder SO-FILL sterila sprutor, 20 ml, 30 ml eller 50 ml, för engångsbruk.

Pumpens mjukvaruversion

Denna bruksanvisning gäller för alla SO-COONNECT+-pumpar med mjukvaruversion 1.3.0 eller högre.

Användare

SO-COONNECT+-pumpen är utformad för användning av sjukvårdspersonal och av patienter vid subkutan infusion med bärbar pump, i det att kontraindikationerna beaktas.

Användarna är alltså endast:

- Sjukvårdspersonal som har utbildats i att använda SO-COONNECT+-pumpen;
- Patienter som har utbildats i att använda SO-COONNECT+-pumpen.

Indikationer

SO-COONNECT+-pumpen är avsedd för kontrollerad subkutan tillförsel av:

- Immunglobulin (IgSC);
- Deferoxamin.

Målgrupp

Pumpens målgrupp består av patienter som ges läkemedel med pump (subkutan tillförsel av immunoglobulin (IgSC), subkutan tillförsel av deferoxamin).

De vanligaste indikationerna utgörs av patienter (vuxna eller barn över 6 år):

- Med primär immunbrist, som inte skapar tillräckligt med motkroppar,
- Primitiv hemokromatos som inte kan härdas genom blodsättning, sekundär hemosideros, akut kampförgiftning eller aluminiumförgiftning vid njursvikodialys,
- Hypogammaglobulinemi och återkommande bakteriella infektioner, särskilt hos patienter med kronisk lymfatisk leukemi (CLL), där profylaktisk antibiotika inte fungerar eller avråds,
- Hypogammaglobulinemi hos patienter innan eller efter allogen transplantation av hematopoetiska stamceller.

För närmre information hänvisar vi till produkternas bruksanvisning.

Kontraindikationer

Absoluta kontraindikationer

SO-COONNECT+-pumpen får inte användas vid svår kognitiv nedsättning eller psykotiska symptom eller av personer vars fysiska kapacitet inte tillåter en längre subkutan infusion (paralys, följer av olycka, missbildning som inte medger infusion) eller som saknar nödvändig mognad (barn under 6 år).

SO-COONNECT+-pumpen får inte användas för att tillföra läkemedel på annat sätt än subkutant.

Beakta även kontraindikationerna för de läkemedel som tillförs med hjälp av pumpen.

Relativa kontraindikationer

O tillräcklig syn eller hörsel för att identifiera ljudsignaler och visuella larm från pumpen. Kontrollera detta med patienten innan infusionens början.

Oönskade effekter

Effekter av över- eller underdosering

Vid tillförsel av deferoxamin:

- Vid överdosering kan lågt blodtryck, takykardi och mag- och tarmrubbningar uppträda. Det har även rapporterats plötslig men övergående blindhet, afasi, rastlöshet, huvudvärk, illamående, bradykardi och akut njursvikt. (Se läkemedlets bruksanvisning.)
- Vid underdosering får läkemedlet inte avsedd verkan.

Vid tillförsel av immunoglobulin:

- Överdosering av immunoglobulin har ingen känd effekt.
- Vid underdosering får läkemedlet inte avsedd verkan.

Irritation vid upprepad injektion på samma ställe, skada eller personskada vid felprogrammering eller felanvändning.

Tillförsel av stora mängder vid infusion kan orsaka lokalt störande uppblåsning.

Om denna bruksanvisning

Denna handbok är avsedd för dig, som är patient eller tillhör vårdpersonalen. Den innehåller information som krävs för säker och effektiv användning av SO-COONNECT+-pumpen. Oavsett din erfarenhet av bärbara infusionspumpar, måste du läsa hela bruksanvisningen noggrant innan du börjar använda SO-COONNECT+-pumpen.

Denna bruksanvisning ska förvaras tillgänglig för framtida användning. Kontakta kundtjänst om någon del av informationen är otydlig.

För säker och korrekt användning av SO-COONNECT+-pumpen, var speciellt uppmärksam på följande punkter i bruksanvisningen:



Varning

- Ett varningsmeddelande innehåller säkerhetsinformation som, om den ignoreras, kan medföra risk för skada på SO-COONNECT+-pumpen, försämrad behandlingskvalitet eller risk för allvarlig personskada.



Anmärkningar

- Anmärkningar innehåller ytterligare information för optimal och effektiv användning av SO-COONNECT+-pumpen.

Försiktighetsåtgärder vid användning



Anmärkningar

- Vid behov av hjälp med att driftsätta eller använda SO-CONNECT+-pumpen, vänligen kontakta Nordic Infucare (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).



Varning

Användningsmiljö

- SO-CONNECT+-pumpen uppfyller standard IEC 60601-1-2 Elektromagnetisk kompatibilitet och kan därför fungera ordentligt tillsammans med andra medicinska enheter som uppfyller denna standard. Men för att undvika driftstörningar ska SO-CONNECT+-pumpen inte användas nära starka källor till elektromagnetisk interferens. Elektromagnetisk interferens kan leda till att SO-CONNECT+-pumpen inte fungerar korrekt och att patienten skadas allvarligt.
- Undvik irreversibel skada på kretsarna genom att inte utsätta SO-CONNECT+-pumpen för terapeutisk joniserande strålning. Under strålbehandling ska SO-CONNECT+-pumpen vara avstängd. Joniserande strålning kan leda till att SO-CONNECT+-pumpen inte fungerar korrekt och att patienten skadas allvarligt.
- Använd aldrig SO-CONNECT+-pumpen nära en MRI-enhet eftersom magnetfälten kan störa pumpens funktion och leda till att patienten skadas allvarligt.
- Använd aldrig SO-CONNECT+-pumpen nära en värmekälla, t.ex. en öppen spis eller ett värmeelement. Kraftig värme kan leda till att pumpen inte fungerar korrekt och att tillförseln av läkemedel avbryts och kan ha svåra följer för patientens hälsa.
- Använd aldrig SO-CONNECT+-pumpen nära en fuktkälla, t.ex. en vattenkokare eller en luftfuktare. Hög fuktighet kan leda till att pumpen inte fungerar korrekt och att tillförseln av läkemedel avbryts och kan ha svåra följer för patientens hälsa.
- Utsätt inte SO-CONNECT+-pumpen för mycket damm eller ludd. Främmande produkter kan tränga in i pumpen och orsaka fel och kan ha svåra följer för patientens hälsa.
- Utsätt inte SO-CONNECT+-pumpen för starkt ljus, inklusive solljus. Stark belysning kan göra det svårt att läsa vad som står på skärmen.
- Undvik skada på SO-CONNECT+-pumpen med tillbehör genom att aldrig lämna enheten utan uppsyn inom räckhåll för barn och husdjur. Skada på SO-CONNECT+-pumpen kan leda till att pumpen inte fungerar korrekt och att tillförseln av läkemedel avbryts och kan ha svåra följer för patientens hälsa.
- SO-CONNECT+-pumpen är inte lämplig för användning i närheten av lättantändliga anestesiblandningar med luft, syrgas eller dikväxeoxid (lustgas). Användning av SO-CONNECT+-pumpen i närheten av sådana blandningar kan leda till explosion eller brand och kan ha svåra följer för patientens hälsa.
- Använd SO-CONNECT+-pumpen med skyddsfordral för att skydda den mot fall, slag och kontakt med vätskor.
- SO-CONNECT+-pumpen får inte användas nära andra enheter eller staplad med andra enheter, då det kan påverka pumpens funktion. Om sådan användning är nödvändig, övervaka pumpen och de andra enheterna för att se till att de fungerar ordentligt.
- Använd aldrig SO-CONNECT+-pumpen nära en elektrostatisk urladdningskälla. Den kan orsaka fel och kan ha svåra följer för patientens hälsa.

Batteriet

- Felaktig hantering av batteriet, av okvalificerad personal, kan det leda till läckage, uppvärming, rök, explosion eller eldsvåda. Det kan också orsaka skada på utrustningen och på användaren.

Skyddade funktioner, endast för sjukvårdspersonal

- Sjukvårdspersonalen får aldrig lämna ut lösenorden eller annan information till patienten, vilka skulle ge tillgång till inställningsfunktionerna. Felaktig inställning kan leda till att patienten skadas allvarligt.

Utbildning

- Sjukvårdspersonalen, hemsjukvården eller läkare ska utbilda dem som använder SO-COMNECT+-pumpen i hemmet.
- Skyddade funktioner, som endast sjukvårdspersonal har tillgång till, får endast användas av sjukvårdspersonal som utbildats i användningen av pumpen. Felaktig användning kan leda till att patienten skadas allvarligt.

Avfallshantering

- Kassera förpackningen, batteriet och alla andra elektroniska komponenter korrekt för att skydda miljön.
- Förvara batteriet skyddat från eld. Annars kan det explodera och orsaka allvarlig skada.

Fara

- Det är viktigt att ha ett alternativ eller en reservlösning till hands om infusionsen inte kan göras med pumpen, t.ex. om pumpen är skadad. Ett bra alternativ är t.ex. att ha en annan pump eller ett annat system tillgängligt.
- Använd visuell kontroll för att se till att pumpen fungerar ordentligt under pågående infusion. Kontakta Nordic Infucare vid funktionsfel eller oförutsedda händelser (kontaktuppgifter på bruksanvisningens baksida).
- Kontrollera regelbundet att datum och tid stämmer på SO-COMNECT+-pumpen. Korrigera inställningarna vid avvikelse.
- Använd endast tillbehör, reservdelar och förbrukningsvaror som beskrivs i denna bruksanvisning. I annat fall kan det leda till att SO-COMNECT+-pumpen inte fungerar korrekt och medföra risk att patienten skadas allvarligt.

Nödutrustning

Det rekommenderas starkt att ha tillbehör och förbrukningsvaror på lager vid nädfall. Nödutrustningen bör innehålla följande:

- En infusionspump SO-COMNECT+ med laddat batteri och en batteriladdare
- En spruta och en steril infusionsslang
- Infusionsvätska
- Desinficeringsmedel för huden

Beskrivning av SO-COMMUN+ -pumpen

Syftet med SO-COMMUN+ -pumpen är att förenkla behandlingen och slå vakt om patientens säkerhet.

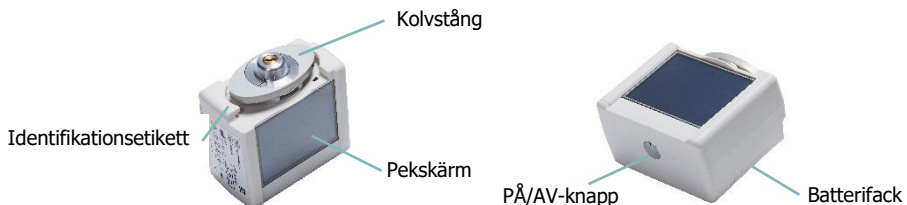
- **Pekskärm**
SO-COMMUN+ -pumpen är försedd med pekskärm för lättare inställning och styrning av infusionen.
- **Välj en eller flera infusionshastigheter (MONO/MULTI)**
Är SO-COMMUN+ -pumpen inställt på en enda infusionshastighet så anger du antingen flöde (mellan 0 och 100 ml/h med steg om 0,1 ml/h) eller tid (mellan 0 och 24 timmar med steg om 15 minuter). Är SO-COMMUN+ -pumpen inställt på flera infusionshastigheter så anger du upp till 5 nivåer (mellan 0 och 100 ml/h med steg om 0,1 ml/h) eller tider (mellan 0 och 60 minuter med steg om 1 minut).
- **Ändra infusionshastighet eller infusionstid kvar under pågående infusion**
Med SO-COMMUN+ -pumpen kan infusionshastigheten och tiden kvar justeras under pågående infusion.
- **Infusionsinställningarna sparas**
Den senaste infusionens inställningar sparas automatiskt, även om batteriet byts ut.
- **Låsning av inställningsfunktionerna**
Infusionens inställningsfunktioner är endast åtkomliga med lösenord.
- **Infusionens noggrannhet**
Matningsmekanismen (kolvstången) verkar direkt på SO-FILL-sprutans tätning, vilket ger en mycket noggrann tillförsel av läkemedel. Var 18:e sekund avger SO-COMMUN+ -pumpen en dos som beror på inställt infusionshastighet.
- **Bluetooth Low Energy**
Behandlingsdagboken överförs med Bluetooth Low Energy.

Lådans innehåll

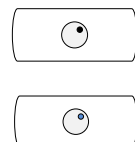


1. SO-COMMUN+ infusionspump (SO-COMMUN+)
2. VARTA EZPack XL-batterier (SO-POWER)
3. Batteriladdare och elkabel (SO-CHARGE)
4. Bruksanvisning

SO-CONNECT+-pumpens komponenter



- **Skärmens PÅ/AV-knapp:** tändar och släcker pumpens skärm
- **Statuslampa för pumpen:** skärmens PÅ/AV-knapp har en lampa som visar SO-CONNECT+-pumpens driftstatus.
 - Släckt lampa: SO-CONNECT+-pumpen är i standby eller utan spänning.
 - **Blå lampa:** SO-CONNECT+-pumpen är i drift.



Anmärkningar

- När du inte använder skärmen kan du trycka på PÅ/AV-knappen för att släcka skärmen utan att vänta på att den slocknar automatiskt och spara du på batteriet.

Batteriet

SO-CONNECT+-pumpen fungerar endast med VARTA EZPack XL uppladdningsbara batterier från France Développement Électronique, som följer med pumpen. Pumpen levereras med två batterier. Tack vare detta kan du alltid ha ett laddat reservbatteri som är redo att användas.

Batteriets specifikationer är följande:



Artikel	VARTA EZPack XL
Märkspänning	3,7 V
Kapacitet	2400 mAh normalt
Wattimmar	8,9 Wh
Antal cykler	> 500 cykler



Anmärkningar

- Lägg batteriet på laddning när det inte används. Då har du alltid ett laddat batteri redo för användning.
- Batterierna levereras oladdade. Du måste alltså ladda dem helt innan de används.



Varning

- Använd aldrig andra batterier än de som levereras av France Développement Électronique. Användning av en annan typ av batteri kan skada pumpen och förhindra infusionen.

Batteriladdaren

Batteriladdaren som följer med pumpen är avsedd för att ladda VARTA EZPack XL-batterier.



Modellnummer	MASCOT Typ 3745
Märkspänning, växelström	90 – 264 VAC 47/63 Hz
Laddningsspänning	4,2 VDC
Laddningsintensitet	1,5 A
Mått	115 x 56 x 35 mm
Vikt	175 g
Användningstemperatur	-25°C till +40°C
Förvaringstemperatur	-25°C till +85°C
Elstandard och säkerhet	EN/IEC/ANSI 60601-1 3ed / EN/IEC 60335-1 och 2-29 / EN/IEC/UL 62368-1
Elektromagnetisk kompatibilitet	EN 61000-6-1 och -3 / EN 60601-1-2 / EN 55014-1 och -2 / EN 55022 och EN 55024 / EN 55032



Varning

- Använd aldrig någon annan laddare än den som levereras av France Développement Électronique. Användning av en annan laddare kan skada batteriet och begränsa infusionens fortsättning.
- Försök inte att ladda andra batterier än de som levereras av France Développement Électronique. Det kan skada laddaren och hindra dig från att ladda SO-COCONNECT+-pumpens batterier.
- Använd inte laddaren om sladden är skadad eller laddaren själv är skadad. Du riskerar att få en elektrisk stöt eller en elektrisk chock.

Symbolernas betydelse

Symbol	Beskrivning	Plats
	Tillverkarens katalognummer	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Pumpens förpackning
	Serienummer	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Pumpens förpackning
	Tillverkningsdatum	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Pumpens förpackning
	Utgångsdatum	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje
	Tillverkare	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Pumpens förpackning
	Försiktig! Se medföljande dokumentation för säkerhetsinstruktioner	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Batterifack
	Läs bruksanvisningen	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Batterifack
	Kassering av elektroniskt avfall (Waste Electrical and Electronic Equipment, WEEE). Den här symbolen anger att batterier och elektronisk utrustning inte får kastas i hushållsavfall, utan samlas upp separat.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje
	Medicinsk utrustning typ BF (isolerad från patienten, inte skyddad mot defibrillering)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje
	CE-märkning	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Pumpens förpackning
	Produkten uppfyller direktiv 2002/95/EG gällande begränsning av farliga substanser.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje
	Skyddsgrad	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje
	Elektrisk klass: III Utrustning som är utformad för att drivas med spänning som inte överskrider gränserna för extra låg spänning och har inga interna eller externa kretsar som drivs med spänning över dessa gränser	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje
	Förvaras på torr plats, skyddad mot fukt	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens hölje ▪ Pumpens förpackning
	Ömtåligt	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens förpackning
	Intervall för lagringstemperatur	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens förpackning
	Intervall för luftfuktighet vid lagring	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpens förpackning

Använda pekskärmen

Du når och använder pumpens olika funktioner från pekskärmen.



Anmärkningar

- Om skärmen visar ofullständiga bokstäver, siffror eller symboler eller felaktiga uppgifter, plocka bort batteriet några sekunder och sätt det åter på plats. Kontakta Nordic Infucare om problemet kvarstår (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).

Längst upp på skärmen



Skärmens peckknappar

- | | | | |
|-----------|--|----|--|
| ⬅ | Avbryt och/eller gå tillbaka till föregående skärm | ✓ | Bekräfta och/eller gå till nästa skärm |
| ✓ | Reagera positivt på ett meddelande | ✗ | Reagera negativt på ett meddelande |
| ☒ | Radera en inställning | OK | Återställa larm |
| TYST LARM | Tysta ner larm | ☒ | Radera tecken |

Sätta i drift



Anmärkningar

- Batterierna levereras oladdade. Du måste alltså ladda dem helt innan de används.

Ladda batteriet

För att ladda upp ett batteri, gör så här:

- Anslut elkabeln först till laddaren och därefter till vägguttaget.
- Lyft försiktigt på den blå fästanordningen för att sätta i batteriet i laddaren. Batteriets etikett måste vara vänd mot laddarens framsida.
- Om ett problem uppstår under laddning, koppla omedelbart bort laddaren från vägguttaget för att stoppa strömtillförseln.
- Placera inte laddaren på platser som är mycket varma eller kalla, dammiga eller smutsiga, fuktiga eller utsatta för tunga vibrationer.



Blinkande **gult** eller fast lysande **gult** sken: laddning pågår



Blinkande **grönt** sken: inget batteri anslutet



Fast **grönt** sken: batteriet är fulladdat



Blinkande **rött** sken: fel

Sätta i batteriet

- För batterifackets lock från höger till vänster tills det är helt frilagt från spåret.



- Sätt i batteriet i facket i pumpen. Var noga med att föra in batteriet på rätt sätt: batteriets plusände ska ligga an mot pumpens pluspol, och minusänden ska ligga an mot pumpens minuspol. Batteriets etikett ska vara riktad nedåt, mot batterifackets botten.
- Sätt tillbaka batterifackets lock i spåret. Skjut tillbaka locket på plats, från vänster till höger.



Varning

- Använd inte kniv, skruvmejsel eller annat vasst föremål för att ta bort locket till batterifacket, då detta kan skada pumpen.
- För att skydda SO-CONNECT+-pumpens hölle från vatten, installera eller byt ut batteriet på en torr plats.
- Se till att batterifackets lock inte är skadat eller saknas och att batteriet är korrekt isatt.
- Om icke-godkända personer hanterar batteriet kan det leda till läckage, uppvärmning, rök, explosion eller eldsvåda. Det kan också orsaka skada på utrustningen och på användaren.

Starta pumpen

När du satt i batteriet, tryck på PÅ/AV-knappen för att tända skärmen.

Om ingen infusion pågår visar SO-CONNECT+-pumpen först startskärmen under några sekunder.



Efter det att startskärmen visats kör SO-CONNECT+-pumpen en självtest och drar helt tillbaka kolvstången. När kolvstången har dragits tillbaka helt visar SO-CONNECT+-pumpen automatiskt huvudskärmen.

Vid batteribyte under pågående infusion visar pumpen infusionskontrollskärmen.

Infusionen pausas automatiskt vid batteribyte.

Lösenord

⚠️ Varning

- Sjukvårdspersonalen får aldrig lämna ut lösenord eller annan information till patienten, vilka skulle ge tillgång till SO-COMMUN+--pumpens inställningsfunktioner. Felaktig inställning kan leda till att patienten skadas allvarligt.

Skyddade funktioner, som endast är för sjukvårdspersonalen, kan endast nås med lösenord.

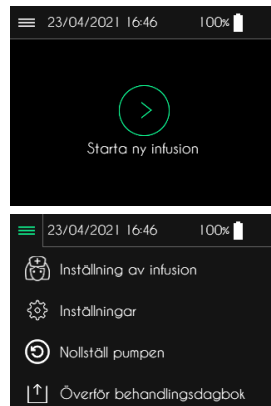
- När du angett lösenordet, tryck på ✓ för att bekräfta och gå vidare till önskad funktion.



Huvudmeny

Från huvudmenyn kommer du till SO-COMMUN+-pumpens olika funktioner.

Tryck på ☰ för att komma till huvudmenyn.



Från huvudmenyn nås följande funktioner:

- "Inställning av infusion" - Endast för sjukvårdspersonal
- "Inställningar" av datum, tid, språk o.s.v. gäller själva pumpen
- "Nollställ pumpen" - Endast sjukvårdspersonal får radera inställningarna
- "Överför behandlingsdagbok" för att exportera patientens behandlingsdata

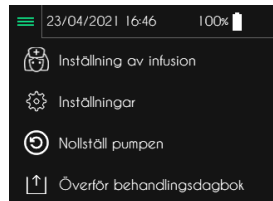
Ställa in pumpen



Anmärkningar

- SO-CONNECT+-pumpens inställningar går inte att ändra under pågående infusion.
- Nya värden registreras omedelbart.

Från SO-CONNECT+-pumpens huvudmeny når du pumpens inställningar genom att trycka på Inställningar.



Tre flikar leder till pumpens olika inställningar. Tryck på motsvarande bild.



Ställa in tiden

- Tryck på Klockslag för att ändra på tiden.



- Använd knappsatsen för att ange den nya tiden.



Anmärkningar

- Det är mycket viktigt att ställa in rätt tid. Informationen behövs för behandlingsdagboken.

Ställa in datum

- Tryck på Datum för att ställa in det.



- Använd knappssatsen för att ange rätt datum.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Anmärkningar

- Det är mycket viktigt att ställa in rätt datum. Informationen behövs för behandlingsdagboken.

Ställa in datumformat

- Tryck på Datumformat för att ändra på det.
- Välj önskat datumformat genom att trycka på det.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Ställa in språk

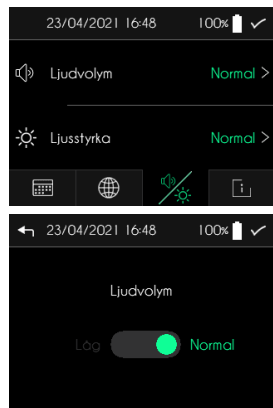
- Tryck på Språk för att ändra det.



Ställa in ljudsignalernas volym

SO-COMM+-pumpen visar skärmen för att ställa in ljudsignalernas volym och skärmens ljusstyrka.

- Tryck på Ljudvolym för att ändra på den.



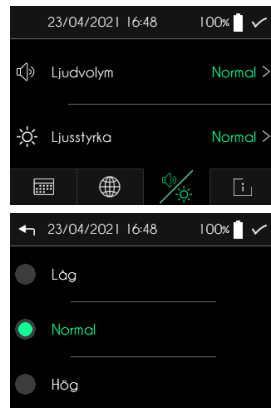
Anmärkningar

- Omgivningens ljudtrycksnivå kan vara högre än ljudsignalernas volym och därmed hindra användaren från att identifiera larmets orsak.

Ställ in skärmens ljusstyrka

SO-CONNECT+-pumpen visar skärmen för att ställa in ljudsignalernas volym och skärmens ljusstyrka.

- Tryck på Ljusstyrka.
- Tryck på önskad ljusstyrka.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Visa information om mjukvara

Skärmen visar versionen av SO-CONNECT+-pumpens interna mjukvara.



Ställa in en infusion – Endast för sjukvårdspersonal

Här är en översiktstabell över infusionens olika inställningar:

Inställning	Värden	Standardvärde
Patientens efternamn	Max 16 tecken	[blank]
Patientens förnamn	Max 16 tecken	[blank]
Patientens födelsedatum	dd/mm/aaaa	00/00/0000
Läkemedel	Max 16 tecken	[blank]
Sprutstorlek	20 ml / 30 ml / 50 ml	50 ml
Läkemedelsdos	Mellan 1 och 600 ml med steg om 1 ml.	50 ml
Antal infusionsställen	1, 2, 3 eller 4	1
Infusionssätt	En/Flera infusionshastigheter	En infusions-hastighet
Infusionshastighet (för sprutstorlek 20 ml, 30 ml eller 50 ml)	Mellan 0 och 40 ml/h med 1 infusionsställe Mellan 0 och 80 ml/h med 2 infusionsställen Mellan 0 och 100 ml/h med 3 eller 4 infusionsställen Med steg om 0,1 ml/h.	0 ml/h
Tid kvar	Mellan X och 24 timmar (X beror på maximal infusionshastighet). Med steg om 15 minuter	0h00

- Infusionen ställer du in från huvudmenyn. Tryck på Inställning av infusion.



Anmärkningar

- För att förenkla processen med att ställa in en ny infusion föreslår SO-CONNECT+-pumpen alltid inställningen för föregående infusion.

Ange patientinformation

SO-CONNECT+-pumpen sparar patientens behandlingsdata. Behandlingsdagboken kan överföras till programmet SO-UP.

Standardvärde för patientinformationen är blankt.

- Tryck på den uppgift du vill ändra på.



Ange patientens efternamn

Efternamnet har max 16 tecken.

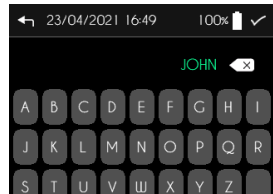
- Använd knappsatsen för att ange efternamnet.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Ange patientens förnamn

Förnamnet har max 16 tecken.

- Använd knappsatsen för att ange förnamnet.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Ange patientens födelsedatum

- Använd knappsatsen för att ange födelsedatumen.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Ange läkemedel

Läkemedlet har max 16 tecken.

- Använd knappsatsen för att ange läkemedlet.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Välja spruta, läkemedelsdos och antal infusionsställen



Anmärkningar

- Välj alltid rätt sprutstorlek, motsvarande den du använder för infusionen. Kolvstångens rörelse i pumpen beror på sprutstorlek.
- När du byter sprutstorlek så sätts läkemedelsdosen automatiskt på max.
- Om du ändrar antalet infusionsställen så nollställs infusionshastigheten automatiskt.
- Sprutstorlek 100 ml är f.n. inte tillgänglig.

Så fort patientinformationen bekräftats visar SO-CONNECT+-pumpen skärmen för att välja spruta, läkemedelsdos och antal infusionsställen.

Tryck på det värde du vill ändra på.



Välja spruta

- Välj rätt sprutstorlek för infusionen.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



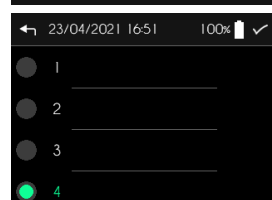
Välja läkemedelsdos

- Tryck på bilden av sprutan för att ställa in läkemedelsdosen. Justera värdet med + eller -.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



Välji antal infusionsställen

- Välj antal infusionsställen genom att trycka på rätt antal.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.



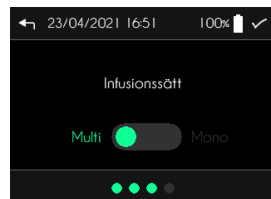
Välj infusionssätt (MONO/MULTI)

SO-COMMUNICATE+-pumpen är utformad för att behandla infusioner på två olika sätt:

- Med infusionssätt MONO kan du bara ställa in en enda infusionshastighet.
- Med infusionssätt MULTI kan du ställa in upp till 5 infusionshastigheter vars nivåer automatiskt utförs av pumpen, i angiven ordning.

När du bekräftat sprutstorlek och läkemedelsdos så visar SO-COMMUNICATE+-pumpen skärmen för att välja infusionssätt. Standard infusionssätt är MONO.

- Välj önskat infusionssätt genom att trycka på "Mono" eller "Multi".
- Tryck på knapp "✓" för att bekräfta och fortsätta till skärmen för infusionshastigheter.



Ange infusionshastighet eller infusionstid med en enda infusionshastighet (MONO)

När du bekräftat infusionssättet så visar SO-COMMUNICATE+-pumpen skärmen för att ange infusionshastighet eller infusionstid.

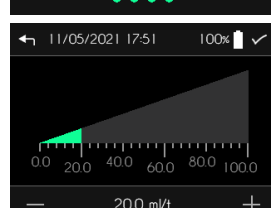
Standardvärde för infusionshastigheten är 0 ml/h.

- Tryck på det värde du vill ändra på.



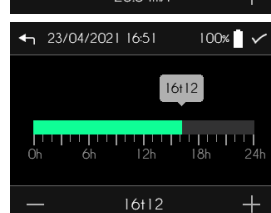
Ange infusionshastighet

- Tryck på diagrammet för att ställa in infusionshastigheten. Justera värdet med knapparna "+" eller "-".
- Tryck på knapp "✓" för att bekräfta.



Ange infusionstid

- Tryck på diagrammet för att ställa in infusionstiden. Justera värdet med knapparna "+" eller "-".
- Tryck på knapp "✓" för att bekräfta.



Ange infusionshastighet eller infusionstid med flera infusionshastigheter (MULTI)

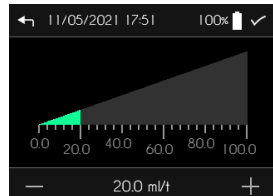
När du bekräftat infusionssättet så visar SO-COMNECT+-pumpen skärmen för att ange infusionsnivåerna.

- Tryck på det värde du vill ändra på.



Ange infusionshastighet för en nivå

- Tryck på diagrammet för att ställa in infusionshastigheten. Justera värdet med knapparna "+" eller "-".
- Tryck på knapp "✓" för att bekräfta.



Ange infusionstid för en nivå

- Tryck på diagrammet för att ställa in infusionstiden. Justera värdet med knapparna "+" eller "-".
- Tryck på knapp "✓" för att bekräfta.



Infusion

Varning

- Kontrollera alltid att datum och tid stämmer innan du startar en ny infusion. Infusionshastigheter och behandlingsdagbok sparas utifrån just denna information.

Du startar en infusion från huvudskärmen. Tryck på Ny infusion.



Syna infusionens inställningar

Innan infusionen verkligen startar visas SO-COMMUNICATE+-pumpen infusionens inställningar.

- Gå igenom och kontrollera alla inställningarna. Tryck på ✓ för att bekräfta och gå vidare till nästa skärm.



Få kolvstången i läge

Så fort infusionens inställningar bekräftats ser SO-COMMUNICATE+-pumpen automatiskt till att kolvstången kommer i läge. Kolvstångens rätta läge beror på sprutstorlek och läkemedelsdos. Detta kan ta flera minuter.



Anmärkningar

- Förhindra aldrig kolvstångens rörelse. Det kan orsaka larm för ocklusion.

Koppla på sprutan

Så fort kolvstången är i läge visar SO-CONNECT+-pumpen automatiskt en skärm som ber dig koppla på sprutan.

- Tryck på ✓ när sprutan är påkopplad.



För att sätta 20 ml, 30 ml eller 50 ml SO-FILL-sprutor på plats på SO-CONNECT+-pumpen gör du så här:



- Vrid huvudet på kolvstången på pumpen.
- Placera sprutan på pumpen och vrid den medurs.



Anmärkningar

- Tester som genomförs för SO-FILL-sprutor bevisar att de är kompatibla och stabila för immunglobulin och deferoxamin över ett dygn.

Iordningställa infusionssetet

Använd infusionsset med följande egenskaper:

- Liten inre slangvolym (optimalt 0,1 ml, maximalt 0,62 ml)
- Slang som inte är längre än 90 cm
- Strypfri slang

Gör så här för att iordningställa infusionssetet (följ instruktionerna för det infusionsset som används):

- Ta bort den självhäftande tejpen.
- Ta bort nålskyddet.
- Kläm ihop huden med ena handen och för in infusionssetet lodrätt.
- Tryck på den självhäftande tejpen för att fästa infusionssetet mot huden.

Välj infusionsställe med avseende på underhudsvävnadernas absorptionsförmåga, helst i buken och därefter t.ex. på lårren. Andra möjliga kateterställen är:

- På sidorna av buken, utanför navelområdet;
- På lårrens bakre ytter del, mellan lårrets mellersta och nedre tredjedel;
- På utsidan av armarna;
- Under nyckelbenet, 3 fingerbredder nedanför nyckelbenets mitt (bör undvikas vid pacemaker eller implanterad port);
- Under skulderbladen på ryggen, om patienten är rastlös.

**Varning**

- Använder du ett olämpligt infusionsset kan det leda till att pumpen inte fungerar korrekt och t.ex. att det tar längre tid att rapportera en ocklusion.
- Innan du fäster infusionssetet, fyll upp slangens manuellt för att tömma ur all luft.
- Kontakta alltid först Nordic Infucare (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning) innan du använder patientens slanger eller ansluter SO-COCONNECT+-pumpen till andra infusionssystem. Om pumpen ansluts till andra infusionsset kan det bli fel infusionshastighet.
- Använd aldrig infusionsset med kanyl större än G27. Över G27 kan infusionsvätskans viskositet skapa ett mycket högt tryck och orsaka deformation och läckage.

Starta infusionen**Starta infusionen**

- Tryck på Starta för att starta infusionen.

**Anmärkning**

- Infusionens startskärm visar tiden då användaren måste byta spruta.

**Varning**

- När infusionen startar avger pumpen en ljudsignal. Om du inte hör denna ljudsignal kan det vara fel på larmsystemet. Kontakta i så fall Nordic Infucare. Om inte pumpens ljudlarm fungerar korrekt kan det leda till att patienten skadas allvarligt.
- Kontrollera att kolvstången ligger an på sprutans tätningsplatta innan du startar infusion. Om kolvstången inte ligger an på sprutans tätningsplatta, börja om och iordningsställ infusionssetet. Om kolvstången inte rör sig när sprutan töms på luft, byt pump och kontakta Nordic Infucare (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).

Infusionskontrollskärm

Medan infusionen pågår så visar SO-COMM+ -pumpen löpande information.



Varning

- Kontrollera regelbundet att pumpen fungerar ordentligt under pågående infusion. Om du konstaterar en driftstörning eller märker att prestandan försämras, pausa infusionen och kontakta Nordic Infucare.



Anmärkningar

- Under pågående infusion måste knapparna hållas intryckta i 2 sekunder innan det registreras för att undvika felsignal till pumpen.

Infusionskontrollmeny

Från infusionskontrollskärmen når du olika funktioner som finns samlade i en infusionskontrollmeny.

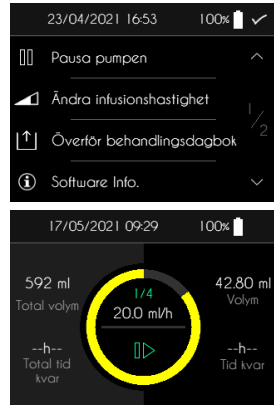
- Tryck på eller i 2 sekunder för att komma till infusionskontrollmenyn.

SO-COMM+-pumpen visar infusionskontrollmenyn.



Pausa pumpen

I infusionskontrollmenyn, tryck på Pausa pumpen i 2 sekunder.



SO-CONNECT+-pumpen visar skärmen för pausad infusion. Cirkeln blinkar gult.

Fortsätta infusionen

I infusionskontrollmenyn, tryck på Fortsättta infusionen i 2 sekunder.



SO-CONNECT+-pumpen visar infusionskontrollskärmen med pågående infusion.

Visa inställningar med flera infusionshastigheter (MULTI)

Från infusionskontrollskärmen når du infusionshastigheternas inställning när du har flera infusionshastigheter.

- Tryck på löpande infusionshastighet (t.ex. 20,0 ml/h på denna bild) under 2 sekunder.



SO-CO-NNECT+-pumpen visar nivåernas inställning.

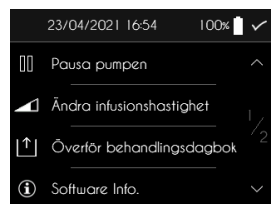
- Tryck på skärmen för att gå tillbaka till infusionskontrollskärmen.



Ändra infusionshastighet – **Endast för sjukvårdspersonal**

I infusionskontrollmenyn, tryck på **Ändra infusionshastighet i 2 sekunder**.

Infusionshastighet och infusionstid kan du ändra precis som när du ställer in infusionen.



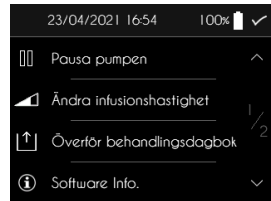
Anmärkningar

- Så fort du kommer till funktionen för att ändra infusionshastighet eller infusionstid pausas infusionen automatiskt. Glöm inte att starta om infusionen.

Överför behandlingsdagbok

Endast sjukvårdspersonal får överföra behandlingsdagboken. I infusionskontrollmenyn, tryck på **Överför behandlingsdagbok i 2 sekunder**.

För ytterligare information om funktionen hänvisas till avsnitt **Överföra behandlingsdagbok**.



Byt spruta

Byt spruta i förtid

Du kan byta spruta när du vill. Detta gör du från infusionskontrollmenyn.

- Tryck på "Byt spruta" i 2 sekunder.

SO-CO-NNECT+-pumpen visar ett meddelande som ber dig bekräfta att du verkligen vill byta spruta.

- Tryck på knapp "✓" i 2 sekunder för att bekräfta att du verkligen vill byta spruta.
- Tryck på knapp "✗" i 2 sekunder för att avbryta och inte byta spruta.



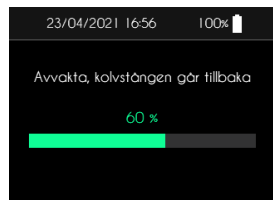
Automatiskt sprutbyte

När sprutan är tom så piper SO-CONNECT+-pumpen och visar ett meddelande som ber användaren byta sprutan.



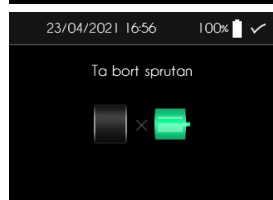
Kolvstången går tillbaka

När infusionen är stoppad drar SO-CONNECT+-pumpen kolvstången helt tillbaka. Detta kan ta flera minuter.



Ta bort sprutan

När kolvstången drags helt tillbaka så visar SO-CONNECT+-pumpen skärmen som ber dig ta bort sprutan. Tryck på knapp "✓" när du tagit bort SO-FILL-sprutan.



Få kolvstången i rätt position

SO-CONNECT+-pumpen för automatiskt kolvstången i rätt position. Kolvstångens rätta position beror på sprutstorlek och läkemedelsdos. Detta kan ta flera minuter.



Koppla på den nya sprutan

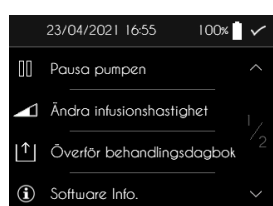
Så fort kolvstången är i rätt position så visar SO-CONNECT+-pumpen automatiskt en skärm som ber dig koppla på sprutan.

- Tryck på knapp "✓" när du kopplat på den nya sprutan.



Visa intern programinformation

I infusionskontrollmenyn, tryck på Software Info i 2 sekunder.



SO-COONNECT+-pumpen visar skärmen för intern pumpinformation.



Slut på infusionen

Avsluta infusionen i förtid

Du kan avbryta infusionen när du vill. Detta gör du från infusionskontrollmenyn.

- Tryck på Infusionen avslutas (tidig avslutning) i 2 sekunder.



SO-COONNECT+-pumpen visar ett meddelande som ber dig bekräfta att du vill avsluta infusionen.

- Tryck på i 2 sekunder för att bekräfta att du verkligen vill avbryta infusionen.
- Tryck på i 2 sekunder om du ångrar dig.

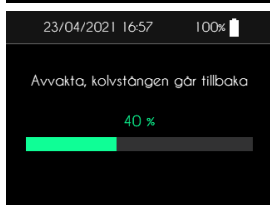
Infusionen avslutad automatiskt

När infusionen är slut larmar SO-COONNECT+-pumpen. För ytterligare information om larmet hänvisas till avsnitt Larm i bruksanvisningen. När SO-COONNECT+-pumpen larmar drar den samtidigt automatiskt tillbaka kolvstången.



Kolvstången går tillbaka

När infusionen är slut drar SO-COONNECT+-pumpen kolvstången helt tillbaka. Detta kan ta flera minuter.



Ta bort sprutan

När kolvstången dragits helt tillbaka visar SO-COONNECT+-pumpen skärmen som ber dig ta bort sprutan. Tryck på när du tagit bort SO-FILL-sprutan.



Larm

Larmsystem

Här är en översiktstabell över de olika larmen.

Larm	Prioritet	Möjlig orsak	Tid innan larmet går
Fel (på enheten)	Hög	Det inbyggda programmet i pumpen detekterar fel på en kretskortkomponent.	1 min 30 sekunder
Ocklusion	Hög	Motorn blockerad under infusionen på grund av för högt tryck i slangen.	Se avsnitt Tid som krävs för att rapportera en ocklusion
Sprutan saknas	Hög	Det inbyggda programmet i pumpen detekterar att sprutan saknas. Detta kontrolleras innan varje infusion.	54 sekunder
Infusionen avslutad	Hög	Infusionen är avslutad	Omedelbart
Byt batteri	Låg	Låg batteriladdning, batteritid mindre än 30 minuter	1 minut
Infusionen avslutas snart	Låg	Infusionen avslutas om mindre än 5 eller 30 minuter.	Omedelbart
Infusionen pausad	Låg	Infusionen har pausats i mer än 5 minuter.	Omedelbart

Om två eller fler larmvillkor uppfylls samtidigt avges larmen i följande ordning, från högsta till lägsta prioritet:

- Fel (på enheten)
- Ocklusion
- Sprutan saknas
- Infusionen avslutad
- Byt batteri
- Infusionen avslutas snart
- Infusionen pausad

Larm med hög prioritet indikeras med ett meddelande som visas mot en blinkande röd bakgrund och 10 ljudsignaler var 10:e sekund.

Så fort pumpen larmar med hög prioritet pausas infusionen automatiskt.

Larm med låg prioritet indikeras med ett meddelande som visas mot en fast gul bakgrund och 2 ljudsignaler var 20:e sekund.

Infusionen stoppas inte när larm med låg prioritet inträffar.

Larmskärmarna har två knappar:

- Tryck på OK i 2 sekunder för att återställa larmet.
- Tryck på TYST LARM i 2 sekunder för att tysta ner ljudlarmet i 2 minuter. Symbolen  visas i fältet i skärmens överkant.

Larm

Fel (på enheten)



Sprutan saknas



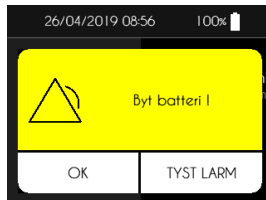
Ocklusion



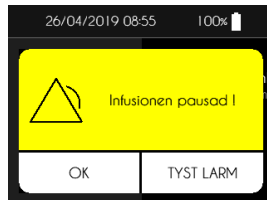
Infusionen avslutad



Byt batteri



Infusionen pausad



Infusionen avslutas snart



Varning

- Vid larm om fel på enheten, avlägsna batteriet och kontakta Nordic Infucare (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).
- Vid larm om att sprutan saknas måste du kontakta vårdpersonalen som har hand om din behandling för att få reda på vad du ska göra för att starta infusionen igen.
- Larm om ocklusion aktiveras när pumpen känner av ett högt tryck i infusionsslangen. Detta höga tryck måste elimineras för att förhindra tillförsel av en bolus efter ocklusion, som kan leda till allvarlig skada.
- Vid larm om ocklusion måste du kontakta vårdpersonalen som har hand om din behandling för att få reda på vad du ska göra.

Överför behandlingsdagbok

- Från huvudmenyn, tryck på Överför behandlingsdagbok.
- Från infusionskontrollmenyn, tryck på Överför behandlingsdagbok i 2 sekunder.

SO-COMM+ pumpen aktiverar Bluetooth Low Energy för att kunna överföra behandlingsdagboken.

- Tryck på Stoppa överföringen eller ↪ för att avbryta överföringen.



Nollställa pumpen – Endast för sjukvårdspersonal

Infusionens inställningar, inklusive patientinformation och behandlingsdagbok, kan raderas med nollställningsfunktionen.

Från SO-CODECT+-pumpens huvudmeny:

- Tryck på Nollställ pumpen.
- Ange lösenord.
- Tryck på ✓ för att bekräfta.
- Tryck på Nollställ pumpen för att återställa den.
- Tryck på ✓ för att bekräfta nollställningen eller X för att avbryta.



Så fort SO-CODECT+-pumpen är nollställd bekräftar den att inställningarna är raderade.

Felsökning

Om fel uppstår, följ nedanstående anvisningar. Kontakta Nordic Infucare om problemet kvarstår (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).

Fel	Möjliga orsaker	Lösningsförslag
Det går inte att slå på SO-CONNECT+-pumpen	Det finns inget batteri	Sätt i batteriet, se avsnitt Sätta i drift
	Batteriet har inte satts i på rätt sätt	Kontrollera batteriet och sätt i det, se avsnitt Sätta i drift
	Batteriet är urladdat	Ladda upp ett batteri fullständigt och sätt i det, se avsnitt Sätta i drift
Lampan på skärmens PÅ/AV-knapp blinkar.	Pumpen uppdateras	Tryck åter på skärmens PÅ/AV-knapp.
Infusionens inställningar sparas inte vid batteribyte	Det interna batteriet är urladdat	Kontakta Nordic Infucare
SO-CONNECT+-pumpen larmar för fel	Fel på en intern komponent	Ta bort batteriet och sätt i det igen. Kontakta Nordic Infucare om problemet kvarstår
SO-CONNECT+-pumpen larmar för att sprutan saknas	Sprutan har lossnat från pumpen	Koppla på sprutan och återuppta infusionen
	Sprutans avkänningskontakt är full av damm eller ludd	Avbryt infusionen. Rengör pumpen, se avsnitt Allmänna rekommendationer, underhåll, avfallshantering och garantivillkor
SO-CONNECT+-pumpen larmar om ocklusion	Infusionssetet har trasslat ihop sig, vriddits eller klämts	Kontrollera infusionssetet över hela längden
	En klämma sitter kvar på infusionssetet	

Tillbehör

Artikel	Beskrivning	
FBLUE+	Skyddsfodral i blå nylon med fönster för 20 ml, 30 ml och 50 ml SO-FILL-spruta	
L50WBLACK+	Skyddsfodral i läderimitation med fönster för 20 ml, 30 ml och 50 ml SO-FILL-spruta	
SO-EASY	Tillbehör för att fylla 20 ml, 30 ml och 50 ml SO-FILL-spruta	

Använda skyddsfodralet

Skyddsfodralet skyddar SO-CONNECT+-pumpen från vätskestänk och slag under användning. Det skyddar också sprutan. Skyddsfodralen har varken bäst före-datum eller begränsad livslängd.



- Varning**
- Bär hellre skyddsfodralet vid bältet eller över axeln. I samband med fall kan en rem runt halsen orsaka strypning.

1) Placera SO-CONNECT+-pumpen i skyddsfodralet.



2) Pumpen och sprutan måste föras in helt och hållt i skyddsfodralet.



3) Stäng skyddsfodralet.



Allmänna rekommendationer, underhåll och avfallshantering

Rengöring och desinficering av pumpen

Passa gärna på att rengöra pumpen när du byter ut sprutan. Rengör pumpens utsida med en mjuk och fuktig trasa.

Desinficera pumpen på följande sätt:

- Se till att ingen spruta är ansluten till pumpen. Ta bort sprutan, vid behov.
- Rengör pumpens hölje med en mjuk och fuktig trasa.
- Starta skärmen.
- Ställ in en ny infusion med en 50 ml spruta och en läkemedelsdos på 1 ml.
- Vänta tills kolvstången kommer i läge.
- När kolvstången är i läge tar du bort batteriet.
- Desinficera kolvstången, pumpens hölje, batterifacket och locket med en trasa som fuktats med Mikrozid AF eller Puresept AF. Du kan även använda desinficerande våtservetter för medicinska enheter som inte tål vätskebad, t.ex. Anios Quick Wipes.
- Vänta tills desinficeringslösningen har torkat helt innan du hanterar pumpen.

Det rekommenderas att rengöra pumpen en gång i månaden.



Varning

- Följ anvisningarna nedan för att inte orsaka fel på pumpen, som kan leda till att patienten skadas allvarligt:
 - Rengör aldrig pumpen under pågående infusion.
 - Använd aldrig hushålls- eller industriella rengöringsmedel, kemiska produkter, lösningsmedel, klorblekmmedel, skursvampar eller spetsiga verktyg.
 - Lägg aldrig pumpen i diskmaskinen.
 - Avlägsna alltid sprutan och batteriet innan rengöring.
 - När du rengör skärmen till SO-CONNECT+-pumpen, var noga med att inte trycka för hårt för att inte skada den.
 - Pumpen får inte steriliseras.
 - Använd inte andra rengörings- och desinficeringsprodukter än de som rekommenderas i denna bruksanvisning.

Inspektion av pumpen

Det är avgörande att pumpen är i gott skick för att kunna garantera korrekt tillförsel av läkemedlet. Kontrollera pumpens skärm med jämma mellanrum under dagen och när du går till sängs, särskilt om du av någon anledning inte hör ljudsignalerna.

Kontrollera pumpen varje dag:

- Kontrollera att pumpens hölje, skärm och spruta inte visar tecken på skada eller sprickor och att skärmen inte visar några ofullständiga eller onormala bokstäver eller tecken. Kontakta i så fall Nordic Infucare.
- Undersök sprutan noga. Kontrollera att den faktiska kvantiteten läkemedel att dra upp i sprutan verkligen är samma som visas på skärmen.
- Kontrollera varje komponent i pumpen och infusionssetet med jämma mellanrum under dagen och när du går till sängs. Om du upptäcker något läckage, byt omedelbart ut komponenten som är orsaken till läckage.
- Kontrollera att batterilocket sitter fast på rätt sätt, d.v.s. i nivå med pumpens hölje.
- Kontrollera att infusionssetets slang är fylld och utan luftbubblor och att den anslutits på rätt sätt.

- Kontrollera att infusionssetet förts in enligt anvisningarna i bruksanvisningen. Infusionsstället måste vara säkert, får inte vara störande och inte visa tecken på irritation eller infektion.
- Kontrollera att datum och klockslag stämmer.

Underhåll

SO-COCONNECT+-pumpen kräver inte något speciellt underhåll. Kontakta Nordic Infucare vid funktionsfel (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).



Varning

- Pumpen får inte ändras av personer som inte godkänts av Nordic Infucare.
- Pumpen får endast repareras av en behörig och utbildad tekniker.
- Obehöriga förändringar kan försämra pumpens funktion och leda till att patienten skadas allvarligt.

Behandlingsdagbok

SO-COCONNECT+ innehåller en behandlingsdagbok som hjälper France Développement Electronique att förbättra diagnosen vid expertis.

Behandlingsdagboken sparar allt som användaren (både sjukvårdspersonal och patient) gjort under de senaste 2 veckorna som pumpen varit i drift: ändring av inställningar, åtgärder under infusion, larm som inträffat eller återställts.

Behandlingsdagboken sparas även vid batteribyte, utan tidsbegränsning.

France Développement Electronique har tillgång till behandlingsdagboken med Bluetooth Low Energy.

Testning av larmsystem

Testa att larmsystemet fungerar minst en gång i månaden.

Testa larmsystemet med larm Sprutan saknas. Gör så här:

7. Starta en infusion.
8. Medan pumpen körs, ta bort sprutan.
9. Efter högst 18 sekunder måste SO-COCONNECT+-pumpen larma om att sprutan saknas.



Varning

- Var noga med att koppla bort pumpen från patienten innan du testar larmsystemet.
- Kontakta Nordic Infucare om inget larm avges (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).

Skada på pumpen vid fall eller slag

Pumpen kan skadas vid fall eller slag. Använd det specialutformade skyddsfodralet med SO-COONNECT+-pumpen för att förebygga fall och skydda den mot slag.



Varning

- Inspektera pumpen omedelbart efter fall eller slag för att kontrollera att den fungerar ordentligt.
- Använd inte pumpen om du ser sprickor eller andra tecken på skada. Vatten, damm, infusionsvätska eller andra främmande produkter kan tränga in i pumpen och orsaka fel.
- Vid frågor eller tvekan om eventuell skada på pumpen, kontakta Nordic Infucare (kontaktuppgifter finns på baksidan av denna bruksanvisning).

Om pumpen kommer i kontakt med vatten

Om pumpen kommer i kontakt med vatten, gör så här:

- Pausa infusionen, koppla bort pumpen och inspektera den.
- Torka av pumpens utsida med en mjuk och torr trasa och kontrollera om vatten har trängt in i batterifacket eller sprutans fack. Om batteriets eller sprutans fack är vått, vänd på pumpen för att låta vattnet rinna ut. Låt pumpen torka.
- Använd inte varmluft för att torka pumpen, t.ex. inte hårtork. Det skulle kunna skada pumpens hölje.
- Sätt inte tillbaka batteriet eller sprutan förrän facket är helt torrt.

Du måste kontrollera pumpen omedelbart om den kommer i kontakt med andra vätskor eller kemikalier, t.ex.

- Rengöringsmedel
- Alkohol
- Drycker
- Olja eller fett

Rengör pumpen omedelbart om den har kommit i kontakt med sådana ämnen.



Varning

- Undvik all kontakt mellan pumpen och läkemedel eller hygienprodukter (t.ex. antiseptiska medel, antibiotikakrämer, tvål, parfym, deodoranter, kropps lotion eller andra kosmetiska produkter). Sådana substanser kan missfärga pumpen eller skada skärmen.
- SO-COONNECT+-pumpen är inte vattentät. Använd det medföljande skyddsfodralet tillsammans med pumpen för att skydda den mot vattenstänk.
- Undvik all kontakt med vatten. Koppla bort och avlägsna pumpen innan du badar, duschar, badar i jacuzzi eller simmar.
- Undvik hög luftfuktighet (t.ex. bastu) vilket skulle kunna skada pumpen.

Förvara pumpen

Om du inte avser att använda pumpen under en längre period ska du förvara den på lämpligt sätt, så att efterföljande funktionsfel undviks.

Gör så här för att förvara pumpen:

- Ta ur batteriet för att konservera det.
- Sätt tillbaka locket till batterifacket.
- Förvara pumpen i sin originallåda.



Varning

- Ett batteriläckage kan skada SO-COMPACT+-pumpen. Det är därför batteriet måste avlägsnas om pumpen inte ska användas under en längre tid.



Anmärkningar

- Nollställ pumpen om den skall lagras under flera veckor för att spara på livslängden för pumpens interna batteri.

Avfallshantering

När pumpen används händer det lätt att den kommer i kontakt med blod och kan därmed bli en infektionsrisk. På grund av detta omfattas pumpen inte av det europeiska direktivet 2002/96/EG och kan inte kasseras med andra elektroniska enheter. Returnera vid behov pumpen till France Développement Électronique för avfallshantering.

Efter internationella bestämmelser kräver medicinska enheter som infusionspumpar kontrollerad avfallshantering. Agera i enlighet med lokala regler.

Var noga med att inte kassera batterierna med hushållsavfall utan lämna dem till återvinning vid befintliga uppsamlingspunkter.

Pumpens livslängd

SO-COMPACT+-pumpen har en livslängd på 5 år från och med inköpsdatum. Av säkerhetsskäl får den inte användas när denna tid förflutit.



Varning

- När SO-COMPACT+-pumpens livslängd löpt ut är pumpen inte längre i stånd att spara inställningarna vid batteribyte. Den går alltså inte längre att använda.

Tekniska egenskaper

Försäkran om överensstämmelse



EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer : FDE

Address : 46, rue du Zornhoff
67700 MONSWILLER

I, the undersigned, Raphaël VICO, ensure and declare that :

- The medical devices in Class IIb and IIa, listed below, meet the essential requirements of European Directive 93/42, the applicable harmonized standards and the applicable provisions under Title I of Book II of the French Code Public Health Part V.
- The medical devices are place on the market in accordance with the technical documentation referred to in point 3 of Annex II of Directive 93/42.
- The medical devices listed below are conform to the essential requirements and methods of conformity in point 3 of Annex II.
- The company is validated by the notified body GMED (n°0459), according to the Annex II excluding section 4, certificate number 32586.
- These medical devices also meet the requirements of :
 - European Directive 2011/65 on the limitation of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.
 - The European Radio Equipment Directive 2014/53.
- These medical devices do not contain any phthalates, products of animal origin, products derived from human blood or medicinal substances.
- These medical devices are developed in France by FDE as manufacturer.
- The CE marking applies to the products listed below as of their first placement on the market.

Products	Reference	Date of 1st placement on market
SO-CONNECT+ Ambulatory infusion pump Class IIb	SO-CONNECT+	17 June 2019
SO-FILL : sterile, single-use 20ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 20	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 30ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 30	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 50ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 50	27 February 2017

Date : 29/05/2019

Raphaël VICO
CEO

Declaration of Conformity

Överensstämmelse och klassning

Denna bruksanvisning har preparerats enligt kraven i standarden IEC 60601-2-24 gällande medicinsk elektrisk utrustning – Del 2-24: Speciella krav på säkerhet för infusionspumpar och styrenheter. Data som anges avsnitt Tekniska egenskaper bygger på de särskilda testvillkor som anges i den standarden. Faktiska prestandadata kan skilja sig från angivna data beroende på andra externa faktorer, speciellt variationer i mottryck, temperatur, användning av infusionssetet, lösningens viskositet eller en kombination av dessa faktorer.

Så här klassas SO-COMNECT+

- Medicinsk enhet i klass IIb
- Applicerad utrustning av typ BF: pumpens hölje, skärmens PÅ/AV-knapp, kolvstång
- Klassificerad för kontinuerlig drift
- Elektrisk skyddsklass: 3

SO-COMNECT+-pumpens kapsling har klass IPX2:

- Inget skydd mot fasta föremål.
- Droppskyddat vid max 15° lutning.

Pumpens specifikationer

Pumpens mått	74 x 72 x 40 mm
Pumpens vikt	200 g (med batteri)
Batteriet	VARTA EZPack XL 3,7 V 2400 mAh 8,9 Wh
Batteritid	10 infusionser ⁽¹⁾
Batteriets livstid	> 500 cykler (>70 % av den ursprungliga kapaciteten)
Engångssprutor	SO-FILL 20 ml / SO-FILL 30 ml / SO-FILL 50 ml
Läkemedelsdos	Inställbar från 1 ml till 600 ml med steg om 1 ml
Infusionshastighet (för sprutstorlek 20 ml, 30 ml eller 50 ml)	Programmerbar mellan 0 och 40 ml/h för 1 infusionsställe Programmerbar mellan 0 och 80 ml/h för 2 infusionsställen Programmerbar mellan 0 och 100 ml/h för 3 eller 4 infusionsställen Med steg om 0,1 ml/h.
Infusionshastighetens noggrannhet	5 %
Ocklusionstryck	5 bar
Tid som krävs för att rapportera en ocklusion	Se avsnitt Tid som krävs för att rapportera en ocklusion
Bolus efter ocklusion	1,1 ml
Minne	Inställningarna sparas även om batteriet tas ut
Skärm	TFT 2,4" RGB 320 x 240 pixlar, pekskärm
Motor	Stegmotor med magnetisk avkodning
Låsning av skyddade funktioner	Med lösenord
Skyddsklass	IPX2
Pumpens driftsvillkor	0°C till +40°C 5 % till 90 % RH ej kondens 700 hPa till 1060 hPa
Förvaringsvillkor för pumpen	0°C till 50°C 5 % till 90 % RH ej kondens 700 hPa till 1060 hPa
Akustiskt intervall för ljudsignal	44 dB(A) för larm med hög prioritet 38 dB(A) för larm med låg prioritet
Maximal volym som injiceras vid första fältillstånd	0,5 % av infusionshastigheten/timme

Bluetooth Low Energy

Frekvensband: 2,4 GHz

Radiovägseffekt: -24 dBm

Software version: v1.00.00 (SoftDevice S130 v2.0.0-7)

(1) Batteriets autonomi har kontrollerats i laboratorium under följande driftförhållanden:

- Läkemedelsdos 50 ml med infusionshastighet 20 ml/h
- Läkemedelsdos 50 ml med infusionshastighet 5 ml/h

Tid som krävs för att rapportera en ocklusion

Den tid som krävs för att rapportera en ocklusion är tidsintervallet mellan ocklusionens start och pumpens registrering av ocklusionen. Denna tid beror på infusionshastigheten.

Tabellen nedan visar den tid som krävs för att rapportera en ocklusion beroende på infusionshastighet.

Infusionshastighet	Tid som krävs för att rapportera en ocklusion
1 ml/h	2 timmar
25 ml/h	4 minuter och 30 sekunder
50 ml/h	2 minuter och 30 sekunder



Anmärkningar

- Den tid som krävs för att rapportera en ocklusion beror på infusionshastigheten. Ju lägre infusionshastighet, desto längre tid tar det för pumpen att larma om ocklusion.
- Noggrannhet och tid som krävs för att rapportera en ocklusion överensstämmer inte alltid med de värden som anges i bruksanvisningen, de beror på infusionsslangens komponenter.

Bolus efter ocklusion

Larm om ocklusion aktiveras när pumpen känner av ett högt tryck i infusionsslangen. Det höga trycket måste elimineras för att förhindra att patienten oavsiktligt tillförs en bolus efter ocklusion, vilket kan leda till allvarlig skada. Volymen för en bolus efter ocklusion är: 1,1 ml.



Anmärkningar

- Volymen för en bolus efter ocklusion kan öka beroende på infusionsslangens komponenter.

Trumpetkurva och infusionshastighetsfel

Graferna och kurvorna nedan har beräknats enligt standard IEC 60601-2-24, särskilda fordringar på infusionspumpar.

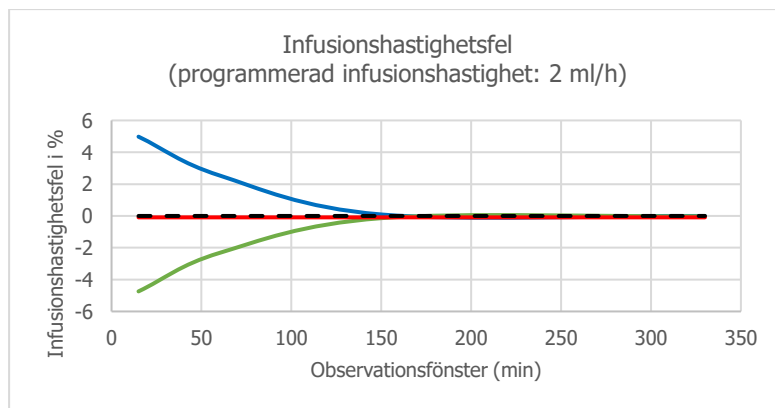
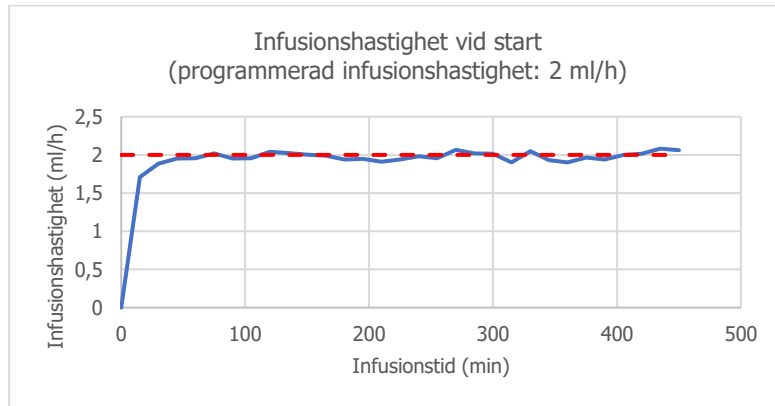
Testerna genomfördes vid normal rumstemperatur (25°C) med en pump, en 20 ml SO-FILL-spruta och ett infusionsset (artikel Neria™ från Unomedical).

De normala villkoren för optimal noggrannhet är:

- Inget mottryck på grund av storleken på slangen eller en höjdskillnad mellan pumpen och infusionsstället
- Rumstemperatur (25°C)
- Atmosfärstryck vid havsnivå
- Läkemedel med vätskor vars egenskaper liknar vattnets

Externa faktorer kan leda till att infusionshastighetens noggrannhet varierar. Dessa faktorer är särskilt:

- Vätskor vars egenskaper skiljer sig från vatten med avseende på densitet, viskositet och homogenitet
- Rumstemperatur över eller under 25°C
- Atmosfärstryck över eller under 101 kPa



Elektromagnetisk kompatibilitet

Informationen i detta avsnitt tillhandahålls som rekommendationer för korrekt användning av pumpen vad gäller elektromagnetisk kompatibilitet. Tabellerna i detta avsnitt avser kriterierna i standard IEC 60601-1-2.

Varning

- Vid användning av andra tillbehör, omvandlare och kablar än dem som anges eller levereras av France Développement Électronique kan den elektromagnetiska emissionen öka eller enhetens immunitet minska, vilket kan störa funktionen och leda till att patienten skadas allvarligt.
- Bärbar RF-kommunikationsutrustning (inklusive tillbehör, t.ex. antennkablar och externa antenner) ska inte användas närmre än 30 cm (12 tum) till alla SO-COMM+–pumpens delar, inklusive de kablar som anges av France Développement Électronique. I motsatt fall kan SO-COMM+–pumpens prestanda förändras.

Tillverkarens råd och deklaration: elektromagnetisk emission

SO-COMM+-pumpen är utformad för användning i den elektromagnetiska miljö som anges nedan. Användaren av SO-COMM+-pumpen måste se till att den används i sådan omgivning.

Emissionstest	Överensstämmelse	Elektromagnetisk miljö – tips
RF-emission CISPR 11	Grupp 1	SO-COMM+-pumpen använder RF-energi endast för den interna funktionen. Som ett resultat av detta är RF-emission mycket låg och stör sannolikt inte elektronisk utrustning i närheten.
RF-emission CISPR 11	Klass B	SO-COMM+-pumpen är lämplig för användning i alla miljöer, inklusive hem, förutom nära HF-elektrokirurgisk eller MRT-utrustning (magnetisk resonanstomografi), där utstrålade RF-störningar är kraftiga.
Harmonisk emission IEC 61000-3-2	Ej tillämpligt	Ej tillämpligt

Riktlinjer och tillverkarnas deklaration: elektromagnetisk immunitet

SO-COMM+-pumpen är utformad för användning i den elektromagnetiska miljö som anges nedan. Användaren av SO-COMM+-pumpen måste se till att den används i sådan omgivning.

Immunitetstest	Testnivå IEC 60601	Överensstämmelsenivå	Elektromagnetisk miljö – tips
Elektrostatisk urladdning (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV (kontakt) ± 8 kV (i luften)	± 8 kV kontakt ± 15 kV i luften	Golv av trä, betong eller klinker. Om golven är gjorda av syntetiskt material måste den relativta luftfuktigheten vara minst 30 %.
Strålad RF IEC 61000-4-3	3 V/m från 80 MHz till 2,5 GHz	10 V/m	Anmärkning (1)

Anmärkning (1): Bärbara och mobila RF-kommunikationsenheter får inte användas på ett avstånd från komponenterna i SO-COMM+-pumpen som är mindre än det rekommenderade avståndet, beräknat enligt tillämplig ekvation beroende på sändarfrekvens.

Rekommenderat avstånd:

- $d = (3/3.5)\sqrt{P}$
- $d = (3/3.5)\sqrt{P}$ mellan 80 MHz och 800 MHz
- $d = (7/10)\sqrt{P}$ mellan 800MHz och 2,5GHz

där P är den maximala märkuteffekten för sändaren i Watt (W) enligt tillverkarens uppgifter och d är det rekommenderade avståndet i meter (m).

Intensiteten för fälten från fasta RF-sändare, efter vad som fastställts av den elektromagnetiska undersökningen på plats, måste vara under kompatibilitetsnivån för varje referensintervall. Interferens kan uppstå nära utrustning märkt med symbolen 



Varning

- När SO-COMMUNICATE+-pumpen utsätts för RF-störningar kan nedanstående väsentliga prestanda försvinna eller förändras:
 - Infusionshastighetens noggrannhet
 - Larmsystemets funktion
- Förlust eller förändring av väsentliga prestanda kan leda till att patienten skadas allvarligt.

Rekommenderade avstånd från bärbar och mobil RF-kommunikationsutrustning

SO-COMMUNICATE+-pumpen är utformad för användning i en elektromagnetisk miljö där RF-interferensen som avges är kontrollerad.

Pumpens användare kan begränsa den elektromagnetiska interferensen genom att hålla ett minsta avstånd mellan pumpen och bärbar och mobil RF-kommunikationsutrustning enligt rekommendationerna nedan, beroende på den avgivande utrustningens maximala effekt.

Maximal märkuteffekt för sändaren (W)	Avstånd i meter (m) beroende på sändarfrekvens		
	150 kHz till 80 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	80 MHz till 800 MHz $d = 1,2\sqrt{P}$	800 MHz till 2,5 GHz $d = 2,1\sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,21
0,1	0,38	0,38	0,66
1	1,2	1,2	2,1
10	3,8	3,8	6,64
100	12	12	21

Om maximal uteffekt för sändaren inte anges i tabellen, kan det rekommenderade avståndet d i meter (m) beräknas med hjälp av den ekvation som gäller för sändarfrekvensen, där P är den maximala uteffekten i Watt (W) enligt sändarens tillverkare.

Vid 80 MHz och 800 MHz tillämpas avståndet för det högsta frekvensintervallet.

Dessa indikationer är inte universella. Absorption och reflektion av strukturer, föremål och personer påverkar den elektromagnetiska spridningen.

SUOMI

Tästä käyttöoppaasta

SO-CONNECT+ on kevyt ja kompakti ambulatorinen infuusiopumppu. Siinä käytetään steriilejä kertakäyttöisiä SO-FILL-ruiskuja, joiden tilavuus on 20 ml, 30 ml tai 50 ml.

Pumpun ohjelmistoversio

Tämä käyttöohje koskee kaikkia SO-CONNECT+ -pumppuja, jotka on varustettu ohjelmistoversiolla 1.3.0 ja sitä ylemmällä.

Käyttötarkoitukset

SO-CONNECT+ on suunniteltu ambulatoriseen käyttöön terveydenhuollon henkilöstölle ja potilaille ihonalaisten infuusioiden antamiseksi vasta-aiheita noudattaen.

Käyttö on tarkoitettu:

- SO-CONNECT+ -pumpun käyttöön koulutetulle terveydenhuollon henkilöstölle;
- SO-CONNECT+ -pumpun käyttöön koulutetuille potilaille.

Käyttöaiheet

SO-CONNECT+ on tarkoitettu antamaan kontrolloidusti:

- Immunoglobuliiineja ihonalaisesti (IgSC);
- Deferoksamiinia ihonalaisesti.

Kohdepopulaatio

Pumpun käytön kohdepopulaatio koostuu potilaista, joiden täytyy saada pumpulla annettavia tuotteita (immunoglobuliiineja ihonalaisesti (IgSC), deferoksamiinia ihonalaisesti).

Tärkeimmät käyttöaiheet potilaita (aikuiset ja yli 6-vuotiaat lapset), joilla on:

- Primaari immuunipuutos ja puutteellinen vasta-aineiden tuotanto,
- Primaari hemokromatoosi, jota ei voi hoitaa verenpoistoilla, sekundaarinen hemosideroosi, akuutit rauta- tai alumiininimyrkykset munuaisten vajaatoiminnan takia dialyy西ihoittoa saavilla potilailla.
- Hypogammaglobulinemia ja toistuvia bakteeritulehdoksia erityisesti kroonisesta lymphatisesta leukemiasta (KLL) kärsiville potilailla, joille profylaktiset antibiootit eivät ole tehonneet tai niille on vasta-aiheita
- Hypogammaglobulinemia ennen potilaalle tehtävää allogenisten hematopoieettisten kantasolujen istutusta tai sen jälkeen

Jos kaipaat lisätietoja, katso näiden tuotteiden käyttöohjeita.

Vasta-aiheet

Ehdottomat vasta-aiheet

SO-CONNECT+ -pumppua ei saa käyttää, jos potilaan kognitiiviset kyvyt ovat heikentyneet merkittävästi tai tällä on psykoottisia oireita, sitä ei myöskaän saa käyttää, jos potilaiden fyysinen kunto ei salli pitkän ihonalaisen infuusion antamista (halvaantuminen, onnettomuuden jälkiseuraukset, epämuodostuma, joka estää infuusion) tai näillä ei ole riittävä kypsyyttä (hyvin pienet alle 6-vuotiaat lapset).

SO-CONNECT+ -pumppua saa käyttää vain ihonalaiseen infuusioon.

Pumpun avulla annettavien lääkkeiden vasta-aiheita on myös noudatettava.

Suhteelliset vasta-aiheet

Näkö- ja kuulorajoitukset, jotka estäävät pumpun äänihälyysten ja visuaalisten hälyysten havaitsemisen. Tämä seikka on syytä tarkistaa potilaan kanssa ennen infuusion aloittamista.

Haittavaikutukset

Yli- tai aliannostelun vaikutukset

Deferoksamiinin infuusiossa:

- Yliannosteluun voi liittyä alipainetta, rytmihäiriötä ja ruoansulatusvaivoja. On raportoitu myös äkillisestä lyhytkestoisesta sokeutumisesta, afasiasta, rauhattomuudesta, päänsärystä, pahoilvoinnista, sydämen harvalyöntisydestä sekä akuutista munuaisten vajaatoiminnasta. (Katso indikaatioita lääkkeen käyttöohjeessa).
- Ihonalainen infuusio estää lääkkeen tavoitellun vaikutuksen saavuttamisen

Immunoglobuliinin infuusiossa:

- Yliannostelu ei aiheuta mitään tunnettuja vaikutuksia.
- Aliannostelu estää lääkkeen tavoitellun vaikutuksen saavuttamisen.

Jos toistuvien infuusioiden kohte on sama, voi aiheutua ärsytystä, ja vammoja tai leesioita voi esiintyä, jos ohjelmointi on väärä tai käyttö sopimatonta.

Suuren määrän infuusio ihon alle voi aiheuttaa paikallista turvotusta, josta voi aiheutua haittaa.

Tästä käyttöoppaasta

Tämä käyttöopas on tarkoitettu potilaille ja terveydenhuoltohenkilöstölle. Se sisältää tärkeitä tietoja, jotka ovat tarpeen SO-COCONNECT+ -pumpun turvallista ja tehokasta käyttöä varten. Oli pumpujen käyttäjäkokemuksesi millainen tahansa, tämän käyttöoppaan lukeminen kokonaan huolella on välttämätöntä ennen SO-COCONNECT+ -infuusiompuun käytön aloittamista.

Tämä käyttöopas on syytä säilyttää, jotta sitä voi käyttää myöhemmin tarvittaessa. Jos jotkin tässä käyttöoppaassa annetut tiedot eivät ole riittävän selviä tai sinulla on epäilyksiä, ota yhteys asiakaspalveluun.

Jotta SO-COCONNECT+ -pumppua voi käyttää mukavasti ja turvallisesti, on kiinnitettävä erityistä huomiota tämän käyttöoppaan määärättyihin osiin:



Vaara

- Vaara-ilmoitus antaa turvatietoja, joiden laiminlyominen voi vahingoittaa SO-COCONNECT+ -pumppua, vaarantaa hoidon tasoa tai aiheuttaa vakavia vammoja.



Huomautuksia

- Huomautuksen antavat tietoja SO-COCONNECT+ -pumpun optimaalista ja tehokasta käyttöä varten.

Käyttövaroituksia



Huomautuksia

- Jos kaipaat apua SO-COMNECT+ -pumpun käytössä tai käyttöönnotossa, ota yhteyttä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).



Vaara

Käyttöympäristö

- SO-COMNECT+ täyttää sähkömagneettisen yhteensopivuusnormin CEI 60601-1-2 vaatimukset ja se voi toimia kunnolla muiden tämän normin täytävien sähkölaitteiden kanssa. Jotta SO-COMNECT+ -pumpun toimintaan mahdollisesti vaikuttavat sähkömagneettiset häiriöt voidaan välttää, sitä ei saa käyttää voimakkaiden sähkömagneettisten häiriölähteiden lähellä. Sähkömagneettiset häiriöt voivat aiheuttaa SO-COMNECT+ -pumpun toimintahäiriöitä ja aiheuttaa potilaalle vakavia vammoja.
- Älä altista SO-COMNECT+ -pumppua ionisoivalle sädehoitosäteilylle, sillä laitteen elektroniset piirit voivat vahingoittuvat peruuttamattomasti. SO-COMNECT+ -pumppu on parasta irrottaa sädehoidon antamisen ajaksi. Altistuminen ionisoivalle säteilylle voit aiheuttaa SO-COMNECT+ -pumpun toimintahäiriöitä ja aiheuttaa potilaalle vakavia vammoja.
- Älä käytä SO-COMNECT+ -pumppua magneettiresonanssikuvauksilaitteiden (MRI) lähellä, sillä magneettikentät voivat häirittää sen toimintaa.
- Älä käytä SO-COMNECT+ -pumppua lämmönlähteen, kuten tulipesän tai säteilylämmittimen, lähellä. Altistuminen voimakkaalle lämmölle voi aiheuttaa toimintahäiriöitä, jotka keskeyttävät lääkkeen annostelun ja aiheuttavat potilaan terveydelle merkittäviä haittoja.
- Älä käytä SO-COMNECT+ -pumppua kosteudenlähteen, kuten vedenkeittimen tai sumuttimen lähellä. Altistuminen runsaalle kosteudelle voi aiheuttaa toimintahäiriöitä, jotka keskeyttävät lääkkeen annostelun ja aiheuttavat potilaan terveydelle merkittäviä haittoja.
- Älä altista SO-COMNECT+ -pumppua liialliselle pölylle tai nukalle. Tällöin ne voivat päästä pumppuun ja aiheuttaa toimintahäiriöitä ja tällä voi olla vakavia seurauksia potilaan terveydelle.
- Älä altista SO-COMNECT+ -pumppua liian voimakkaalle valolle (aurinkonvalo mukaan luettuna). Se voi aiheuttaa vaikeuksia näytön tietojen lukemisessa.
- SO-COMNECT+ -laitteet on pidettävä poissa lasten ja lemmikkieläinten ulottuvilta ilman valvontaa, jotta pumppu ja sen lisävarusteet eivät vahingoittuisi. SO-COMNECT+ -pumpun vahingoittuminen voi aiheuttaa toimintahäiriöitä, jotka keskeyttävät lääkkeen annostelun ja aiheuttavat potilaan terveydelle merkittäviä haittoja.
- SO-COMNECT+ ei sovi käytettäväksi ympäristössä, jossa ilmakehässä on helposti sytytyi ilmaa, happea tai typpioksidia sisältäviä anestesiakaasuseoksia. SO-COMNECT+ -pumpun käyttö tällaisten seosten läheisyydessä voi aiheuttaa räjähdyksen tai tulipalon ja vakavia vammoja potilaalle.
- Käytä SO-COMNECT+ -pumppua suojakotelon kanssa, jotta se suojattu kolhuja, putoamista ja nestekontakteja vastaan.
- Tätä laitetta ei saa käyttää muiden laitteiden vieressä tai pinossa niiden kanssa, sillä se voi haitata toimintaa. Jos tällainen käyttö on välttämätöntä, tätä laitetta ja muita laitteita on tarkkailtaa niiden normaalina toiminnan varmistamiseksi.
- Älä käytä SO-COMNECT+ -pumppua sähköstaattisten purkauslähteiden lähellä. Ne voivat päästä pumppuun ja aiheuttaa toimintahäiriöitä ja tällä voi olla vakavia seurauksia potilaan terveydelle.

Akku

- Jos epäpätevä henkilöstö käsittelee akkua, se voi aiheuttaa vuotoja, kuumenemista, savun muodostumista, räjähdyksen tai tulipalon. Se voi vahingoittaa laitteistoa ja aiheuttaa käyttäjälle vammoja.

Lääkintähenkilöstölle varattuja toimia

- Lääkintähenkilöstö ei saa antaa potilaalle salanoja tai muita tietoja, joiden avulla tämä voisi päästä ohjelmointitoimintoihin. Virheellisen ohjelmoinnin takia potilas voi saada vakavia vammoja.

Koulutus

- Lääkintähenkilöstön, kotihoidon tai klinisen hoidon tarjoajan on koulutettava SO-COCONNECT+ -pumpua kotona käyttävät henkilöt
- Lääkintähenkilöstölle varattuja toimintoja saa tehdä vain pumpun käyttöön koulutettu lääkintähenkilöstö. Jos kouluttamaton henkilö käyttää näitä toimintoja, potilas voi saada vakavia vammoja.

Hävittäminen

- Hävitä pakaus, akku ja kaikki muut elektroniset osat voimassa olevien ympäristönsuojelumäärysten mukaan.
- Älä heitä akku avotulen tai sen lähelle, sillä se voi räjähtää ja aiheuttaa vakavia vammoja.

Vaarat

- On tärkeää käyttää korvaavaa menettelytapaa ja/tai ratkaisua pumppuinfusion rinnalla, jos pumppu on vahingoittunut. Hyvä ratkaisu on varata toinen pumppu tai varajärjestelmä.
- Infusion aikana sen toiminta on tarkistettava silmävaraisesti. Jos ongelma tai ennakoimaton tapaus ilmenee, ota yhteystä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).
- Tarkista säännöllisesti päivämäärä ja kellonaika SO-COCONNECT+ -pumpulla. Jos havaitset merkittävän poikkeaman, korjaa nämä asetukset.
- Käytä vain tässä oppaassa kuvattuja lisävarusteita, varaosia tai kulutustarpeita. Muuten voit aiheuttaa SO-COCONNECT+ -pumpun toimintahäiriöitä ja aiheuttaa potilaalle vakavia vammoja.

Hätäpaketti

On erittäin suositeltavaa varata lisävarusteita ja kulutustarpeita hätätilan varalta. Hätävarapaketissa tulee olla seuraavat tuotteet:

- SO-COCONNECT+ -infusiopumppu ja ladattu akku sekä akkulaturi.
- Säiliön ja sterili infusioletku
- Infusoitava tuote
- Ihon desinfiointiaine

SO-COMNECT+ -pumpun kuvaus

SO-COMNECT+ laitteen toimintojen tarkoitus on helpottaa hoitoa ja taata potilaan turvallisuus.

▪ Kosketusnäyttö

SO-COMNECT+ on varustettu kosketusnäytöllä, joka tekee infuusion ohjaamisesta ja kontrollista helpompaa.

▪ Programmation mono ou multi-débits

Yhden infuusion virtausnopeuden (mono) käytössä SO-COMNECT+ tarjoaa mahdollisuuden säätää virtausnopeutta (0–100 ml/h, säätöväli 0,1 ml/h) tai kestoa (0–24 tuntia, säätöväli 15 minuuttia). Useamman infuusion virtausnopeuden (multi) käytössä SO-COMNECT+ tarjoaa enintään 5 tasoa, joiden virtausnopeutta (0–100 ml/h, säätöväli 0,1 ml/h) ja kestoa (0–60 minuuttia, säätöväli 1 minuutti) voi säätää.

▪ Infuusion virtausnopeuden ja keston muutos infuusion aikana

SO-COMNECT+ -ruiskun infuusion virtausnopeutta ja kestoa voi muuttaa infuusion aikana.

▪ Infuusioasetusten tallennus

Viimeisen infuusion asetukset tallentuvat automaattisesti myös akun vaihtamisen yhteydessä.

▪ Ohjelmointitoimintojen lukitus

Infuusion ohjelmointiin pääsee vain salasanalla syöttämisen jälkeen.

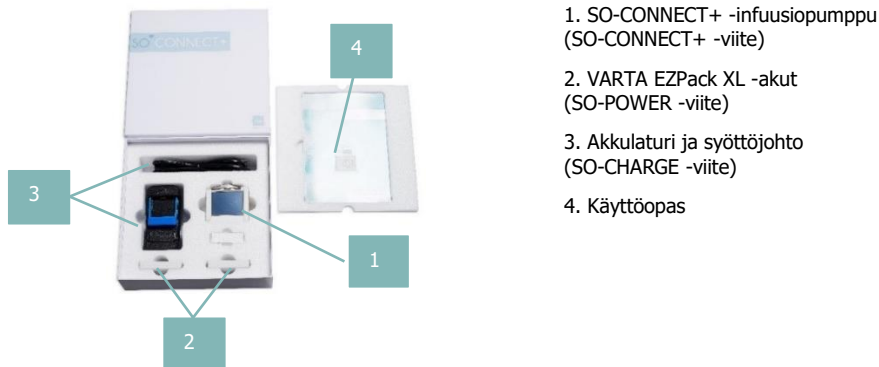
▪ Infusion tarkkuus

Pumpun liikemekanismi (painomäntä) vaikuttaa suoraan SO-FILL-ruiskun tiivisteeseen, mikä mahdollistaa lääkkeen täsmällisen annostelun. SO-COMNECT+ antaa 18 sekunnin välein annoksen, jonka suuruus riippuu ohjelmoidusta virtausnopeudesta.

▪ Bluetooth Low Energy -yhteys

Bluetooth Low Energy -yhteyden avulla voi viedä käyttöhistorian.

Kotelon sisältö



1. SO-COMNECT+ -infusiopumppu
(SO-COMNECT+ -viite)

2. VARTA EZPack XL -akut
(SO-POWER -viite)

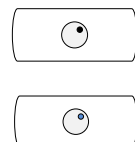
3. Akkulaturi ja syöttöjohto
(SO-CHARGE -viite)

4. Käyttöopas

SO-COMM+ -pumpun osat



- **Näytön valmiustilapainike:** voit sytyttää ja sammuttaa pumpun näytön
- **Pumpun tilan merkkivalo:** integroitu näytön valmiustilapainikkeeseen, sen avulla voit nähdä nopeasti SO-COMM+ -laitteen käyttötilan.
 - Merkkivalo sammunut: SO-COMM+ on valmiustilassa tai ei saa virtaa.
 - Merkkivalo on **sininen**: SO-COMM+ on aktiivinen.



Huomautuksia

- Kun et käytä näyttöä, voit painaa näytön valmiustilapainiketta sammuttaaksesi näytön odottamatta, että se sammuu automaattisesti, näin voit pidentää akun autonomiaa.

Akku

SO-COMM+ -pumpun toiminta edellyttää sähkösyöttöä, joka saadaan ladattavasta VARTA EZPack XL -akusta, joka toimitetaan pumpun mukana, akku on saatavissa vain France Développement Électronique -yhtiöltä. Pumpu toimitetaan kahden akun kanssa. Näin ollen voit aina pitää ladattua akkua käytövalmiina.

Alla on esitetty akun ominaisuudet:



Viite:	VARTA EZPACK XL
Nimellisjännite	3,7 V
Kapasiteetti	2400 mAh tyyppillinen
Wattitunnit	8.9 Wh
Syklien määrä	> 500 sykliä



Huomautuksia

- Laita akku lataukseen, kun et käytä sitä. Näin sinulla on aina ladattu akku käytettävissä.
- Akut toimitetaan lataamattomina. Näin ollen ne pitää ladata täyneen ennen käyttöä.



Vaara

- Älä käytä muita kuin France Développement Électronique -yhtiön toimittamia akkuja. Muun tyyppisen akun käyttö voi vahingoittaa pumpua ja estää infuusion suorittamisen.

Akkulaturi

Pumpun kanssa toimitetun akkulaturin avulla voi ladata VARTA EZPack XL -akut.



Mallinumero	MASCOT Type 3745
Nimellisjännite	90 – 264 VAC 47/63 Hertz
Latausjännite	4,2 VDC
Latausteho	1,5A
Mitat	115 x 56 x 35 mm
Paina	175 g
Käyttöolosuhteet	-25°C — +40°C
Varastointiolasuhteet	-25°C — +85°C
Sähköturvallisuus	EN/IEC/ANSI 60601-1 3ed ; EN/IEC 60335-1 ja 2-29 ; EN/IEC/UL 62368-1
Sähkömagneettinen yhteensopivuus	EN 61000-6-1 ja -3 ; EN 60601-1-2 ; EN 55014-1 ja -2 ; EN 55022 ja EN 55024 ; EN 55032



Vaara

- Älä käytä muuta kuin France Développement Électronique -yhtiön toimittamaa laturia. Muun tyypisen laturin käyttö voi vahingoittaa pumpua ja estää infuusion jatkamisen.
- Älä yritä ladata paristoja tai muita kuin France Développement Électronique -yhtiön toimittamia akkuja. Se voi vahingoittaa laturia ja estää SO-COCONNECT+ -akkujen lataamisen.
- Älä käytä laturia, jos virtajohto on vahingoittunut tai laturi on vahingoittunut. Voit saada sähköiskun.

Symbolien kuvaus

Symboli	Kuvaus	Paikka
	Valmistajan luetteloviite.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Pumpun pakkaus
	Sarjanumero.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Pumpun pakkaus
	Valmistuspäivä.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Pumpun pakkaus
	Käytä ennen.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko
	Valmistaja.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Pumpun pakkaus
	Huomio: katso turvaohjeita mukana seuraavista asiakirjoista.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Akkukotelo
	Katso käyttöopasta	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Akkukotelo
	Sähkö- ja elektroniikkalaiteron hävittäminen (WEEE). Tämä symboli ilmaisee, että käytettyjä akkuja ja elektroniikkalalteita ei saa hävittää kotitalousjätteen mukana, vaan ne on toimitettava sähkö- ja elektroniikkaromukeräykseen.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko
	BF-tyyppinen lääkintälaitte (potilaansuojallinen defibrillointin)	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko
	CE-merkki	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Pumpun pakkaus
	Tuote vastaa direktiiviä 2002/95/EY, joka rajoittaa vaarallisten aineiden käyttöä.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko
	Suojausluokka	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko
	Laite, jonka käyttötähtävät eivät ylitä pienoisjännitteen raja-arvoja ja jossa ei ole mitään ulkoista tai sisäistä piiriä, jonka toimintatähtävät ovat näitä raja-arvoja suurempia.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko
	Säilytettävä kuivassa paikassa.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun runko ▪ Pumpun pakkaus
	Helposti särkyvä.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun pakkaus
	Varastointilämpötila-alue.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun pakkaus
	Varastointikosteusalue.	<ul style="list-style-type: none"> ▪ Pumpun pakkaus

Näytön käyttö

Kosketusnäytöölle tarjoaa pääsyn eri toimintoihin.



Huomautuksia

- Jos näytössä on kirjaimia, numeroita, epätäydellisiä symboleita tai virheellisiä tietoja, ota akku pois muutamaksi sekunniksi ja laita se takaisin. Jos ongelma toistuu, ota yhteys tekniseen tukipalveluun (yhteystiedot tämän käyttöohjeen selkäpuolella).

Näytön yläpalkki



Näytön valitsimet

- | | |
|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> Peru ja/tai palaa edelliseen näyttöön | <input checked="" type="checkbox"/> Vahvista ja/tai siirry seuraavaan näyttöön |
| <input checked="" type="checkbox"/> Viestin hyväksyvä kuittaus | <input checked="" type="checkbox"/> Viestin hylkäävä kuittaus |
| <input checked="" type="checkbox"/> Parametrin poisto | OK Hälytyksen kuittaus |
| MUET Hälytsäänen vaimentaminen | <input checked="" type="checkbox"/> Syötettyjen merkkien poistaminen |

Käyttöönotto



Huomautuksia

- Akut toimitetaan lataamattomina. Nämä ollen ne pitää ladata täyteen ennen käyttöä.

Akun lataus

Kun haluat ladata akkuja, noudata seuraavia ohjeita:

- Kytke syöttökaapeli laturiin ja sitten seinäpistokkeeseen.
- Laita akku laturiin nostamalla sinistä kiinnitysjärjestelmää varovasti. Akun etiketin on oltava kohti laturia.
- Jos latauksessa ilmenee ongelma, laturi on irrotettava heti seinäpistokkeesta virran katkaisemiseksi.
- Älä laita laturia liian kuumalle tai kylmälle, pölyiselle tai likaiselle tai kostealle alueelle, tai kovalle tärinälle altistuvaan paikkaan.



Vilkkuva tai kiinteä **keltainen** merkkivalo: lataus käynnissä



Vilkkuva **vihreä** merkkivalo: akku ei kytketty



Kiinteä **vihreä** merkkivalo: akku ladattu



Vilkkuva **punainen** merkkivalo: virhe.

Akun laittaminen paikoilleen



- 4) Liu'uta akkulokeron kantta oikealla vasemmalle, kunnes se on kokonaan pois liu'uilta.
- 5) Laita akku pumpun koteloon. Tarkista, että akku on oikeassa suunnassa: akun + -navan tulee olla pumpun navalla +, ja sama koskee napaa-. Akun etiketin on oltava kohti paristolokeron pohjaa.
- 6) Laita akkulokeron kansi liu'uille. Liu'uta kantta vasemmalta oikealle.

⚠️ Vaara

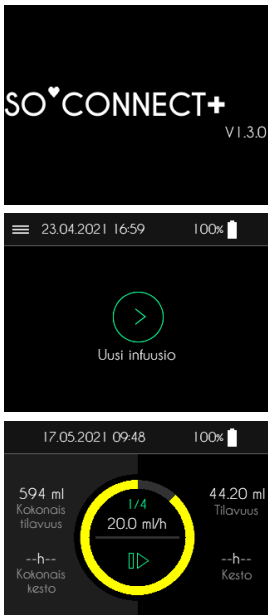
- Akkulokeron kannen irrottamisessa ei saa käyttää veistä, ruuvitaltaa tai muuta esinettä, joka voi vahingoittaa pumppua.
- Jotta SO-CONNECT+ -pumpun koteloon ei pääse vettä, kansi on laitettava paikoilleen ja akku on vaihdettava kuivassa paikassa.
- Varmista, että akkulokeron kanssi on paikallaan eikä se ole vahingoittunut ja akku on asennettu oikein.
- Jos epäpätevä henkilöstö käsittelee akkua, se voi aiheuttaa vuotoja, kuumenemista, savun muodostumista, räjähdyksien tai tulipalon. Se voi vahingoittaa laitteista ja aiheuttaa käyttäjälle vammoja.

Pumpun käynnistys

Kun akku on asennettu, paina näytön valmiustilapainiketta sytyttääksesi näytön.

Jos infuusiota ei ole käynnissä, SO-CONNECT+ -pumppu näyttää aloitusnäytön muutaman sekunnin ajan

Aloitusnäytön jälkeen SO-CONNECT+ jatkaa automaattitestillä ja vie painomännän taakse vedettyyn asentoon. Kun painomäntä on viety ulos vedettyyn asentoon, SO-CONNECT+ näyttää automaattisesti pääänäytön.



Jos infusio on käynnissä akun vaihtamisen yhteydessä, pumppu näyttää infuusionäytön.

Infusio keskeytyy automaattisesti, kun akku vaihdetaan. Muista käynnistää uudelleen.

Salasana

Vaara

- Lääkintähenkilöstö ei saa antaa potilaalle salanoja tai muita tietoja, joiden avulla tämä voisi päästä SO-COMMUNICATE+ -pumpun ohjelmointi- ja konfiguraatiotietoihin. Virheellisen ohjelmoinnin takia potilas voi saada vakavia vammoja.

Lääkintähenkilöstön käyttöön varattujen toimintojen käyttäminen edellyttää salasanan antamista.

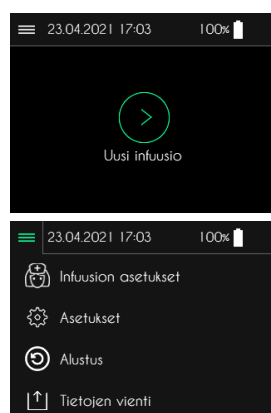
- Salasanan syöttämisen jälkeen on painettava « ✓ » vahvistaaksesi sen ja päästääksesi haluamaasi toimintaan.



Päävalikko

Päänäytöltä tarjoaa pääsyn SO-COMMUNICATE+ -pumpun eri toimintoihin.

Paina « ≡ » avataksesi päävalikon.



Päävalikosta pääsee seuraaviin toimintoihin:

- « Infusion asetukset »: infusion ohjelmointi. Tämä toiminto on varattu lääkintähenkilöstölle
- « Asetukset »: pumpun asetukset (päivämäärä, aika, kieli, ...)
- « Alustus »: infusion ohjelmoinnin alustaminen
- « Tietojen vienti »: infuusiohistorian vieminen

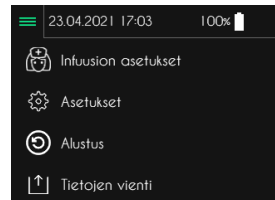
Pumpun parametrien säätö



Huomautuksia

- SO-COCONNECT+ pumpun eri asetukset eivät ole käytettävissä infuusion aikana.
- Jonkin asetuksen muutos otetaan huomioon heti.

SO-COCONNECT+-pumpun asetusten säätöön pääsee päälätkosta painamalla kohtaa Asetukset.



Kolmen välilehden kautta pääsee eri parametreihin painamalla vastaavaa kuvaketta.



Kellonajan parametrien säätö

- Paina kellonaikaa muuttaaksesi sitä.
- Käytä numeronäppäimistöä syöttääksesi kellonajan.



Huomautuksia

- Kellonaika on ehdottomasti säädetävä oikein. Infusiohistoriaa ohjataan näiden tietojen perusteella.

Päivämäärän parametrien säätö

- Paina päivämäärää muuttaaksesi sitä.



- Käytä numeronäppäimistöä syöttääksesi nykyisen päivämäärän.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi syötteen.



Huomautuksia

- Päivämäärä on ehdottomasti säädetettävä oikein. Infuusiohistoriaa ohjataan näiden tietojen perusteella.

Päivämäärän muodon parametrien säätö

- Paina päivämäärän muotoa muuttaaksesi sitä.



- Valitse haluamasi päivämäärän muoto painamalla sitä.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi valintasi.

Kielen parametrien säätö

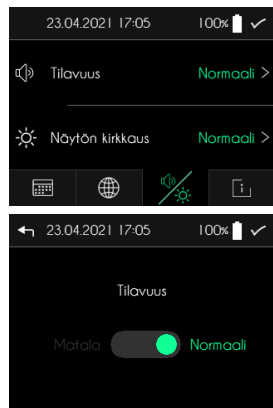
- Paina kieltä muuttaaksesi sitä.



Hälytysten äänenvoimakkuuden säättäminen

SO-COMMUNICATE+ näyttää hälytysten äänenvoimakkuuden ja näytön kirkkauden säätöönäytön.

- Paina äänenvoimakkuutta muuttaaksesi sitä.
- Valitse hälytysten äänenvoimakkuus.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi valintasi.



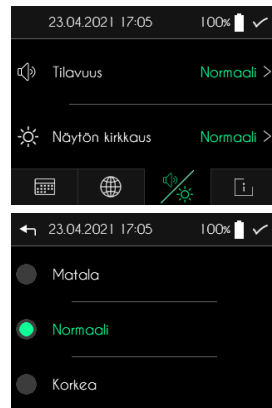
Huomautuksia

- Äänihälytysten akustisen paineen tasot voivat olla ympäristön tasoa alempia, ja käyttäjä ei ehkä voi havaita hälyystiloja.

Näytön kirkkauksen säätö

SO-CONNECT+ näyttää hälytysten äänenvoimakkuuden ja näytön kirkkauksen säätönäytön.

- Paina näytön kirkkauksen näyttöä.



Ohjelman version näyttö

SO-CONNECT+ avaa sisäisen ohjelman version näyttösivun.

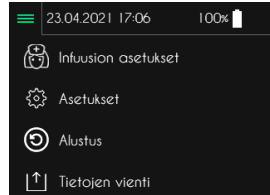


Infusion ohjelointi – Toiminto varattu terveydenhuollonhenkilöstölle

Seuraava taulukko esittää eri infusioasetusten koosteen:

Parametri	Arvot	Oletusarvo
Potilaan sukunimi	Enintään 16 merkkiä	[tyhjä]
Potilaan etunimi	Enintään 16 merkkiä	[tyhjä]
Potilaan syntymäaika	pp/kk/vvvv	00/00/0000
Molekyylin nimi	Enintään 16 merkkiä	[tyhjä]
Ruiskun tyyppi	20 ml / 30 ml / 50 ml	50 ml
Infusoitava määrä	1 ml— 600 ml säätöväli 1 ml	50 ml
Infusioikohtien määrä	1, 2, 3 tai 4	1
Infusiotapa	Yksi/monta virtausnopeutta	Yksi
Virtausnopeudet (20 ml, 30 ml tai 50 ml ruiskut)	0—40 ml/h 1 infusioikohdalle 0—80 ml/h 2 infusioikohdalle 0—100 ml/h 3 tai 4 infusioikohdalle Säätöväli 0,1 ml/h.	0 ml/h
Infusion kesto	X— 24 tuntia (X on maksimivirtauksen funktio). Säätöväli 15 minuuttia.	0h00

- Paina päävalikossa kohtaa « Infusion asetukset ».



Huomautuksia

- Uuden infusion ohjelmoinnin helpottamiseksi SO-CONNECT+ näyttää aina edellisen infusion ohjelmoinnin.

Potilaan tietojen syöttäminen

SO-CONNECT+ -pumpussa on potilasta koskevien tietojen tallennustoiminto. Näitä tietoja käytetään viemään infusiohistorian tietoja SO-UP-ohjelmaan.

Oletusarvona potilaatiedot eivät sisällä mitään.

- Paina muutettavia tietoja.

23.04.2021 17:06 100% ✓

Sukunimi >

Etunimi >

Syntymäaika 00.00.0000 >

Lööke >

23.04.2021 17:06 100% ✓

DOE ✖

A	B	C	D	E	F	G	H	I
J	K	L	M	N	O	P	Q	R
S	T	U	V	W	X	Y	Z	

Sukunimen syöttäminen

Sukunimi koostuu enintään 16 merkistä.

- Käytä kirjainnäppäimistöä syöttääksesi potilaan sukunimen.
- Paina «✓» vahvistaaksesi syötteen.

23.04.2021 17:07 100% ✓

JOHN ✖

A	B	C	D	E	F	G	H	I
J	K	L	M	N	O	P	Q	R
S	T	U	V	W	X	Y	Z	

Etunimen syöttäminen

Etunimi koostuu enintään 16 merkistä.

- Käytä kirjainnäppäimistöä syöttääksesi potilaan etunimen.
- Paina «✓» vahvistaaksesi syötteen.

23.04.2021 17:07 100% ✓

2 8 0 3 1 9 7 6

1	2	3	4	5
6	7	8	9	0

Syntymäajan syöttäminen

- Käytä kirjainnäppäimistöä syöttääksesi potilaan syntymäajan.
- Paina «✓» vahvistaaksesi syötteen.

23.04.2021 17:08 100% ✓

IMMUNO ✖

A	B	C	D	E	F	G	H	I
J	K	L	M	N	O	P	Q	R
S	T	U	V	W	X	Y	Z	

Tuotteen nimen syöttäminen

Tuotteen nimi koostuu enintään 16 merkistä.

- Käytä kirjainnäppäimistöä syöttääksesi molekyylin nimen.
- Paina «✓» vahvistaaksesi syötteen.

Valitse ruiskutyyppi, syötä infuusiotilavuus, syötä infuusiokohtien määrä

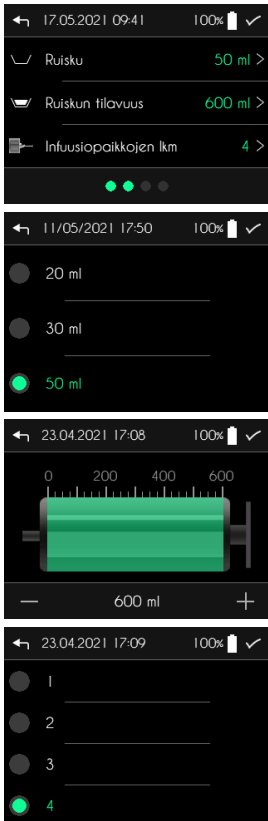


Huomautuksia

- Muista aina valita ruiskutyyppi, joka vastaa infuusiossa käytettävää tyyppiä. Pumpun männän liike riippuu käytettävän ruiskun tyyppistä.
- Kun ruiskutyyppiä on muutettu, infusoitava tilavuus ohjelmoitaa automaattisesti maksimitilavuuteen.
- Kun infuusiokohtien määrää on muutettu, virtausnopeus nollautuu automaattisesti arvoon 0

Potilaan tietojen syöttämisen ja vahvistamisen jälkeen SO-COONNECT+ näyttää ruiskutyyppin ja infuusiotilavuuden valintanäytön.

Paina muuttavaa parametriä.



Valitse ruiskutyyppi

- Valitse infuusiossa käytettävän ruiskun tyyppi.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi valintasi.

Syötä infuusiotilavuus

- Paina ruiskun kuvala ohjelmoitaksesi tilavuuden ja painikkeita « + » ja « - » säättääksesi arvoa.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi syötteen.

Syötä infuusiokohtien määrä

- Valitse infuusiokohtien määrä painamalla sitä.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi syötteen.

Syötä infuusiotapa (MONO / MULTI)

SO-COMM+ on suunniteltu ohjaamaan infuusioita kahdella toimintatavalla:

- MONO-käytössä voi säätää vain yhden infuusionopeuden
- MULTI-käytössä voi säätää enintään 5 virtausnopeutta portaiden muodossa, jotka pumppu suorittaa automaattisesti oikeassa järjestyksessä.

Kun ruiskuttyyppi ja infuusiotilavuus on vahvistettu, SO-COMM+ näyttää infuusiotavan syöttönäytön. Infuusiotavan oletusarvo on MONO.

- Valitse toimintatapa painamalla « Mono » tai « Multi ».
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi valinnan ja siirtyäksesi virtausnopeuden säätönäytöön.



Syötä infuusion virtausnopeus ja kesto yhden virtausnopeuden (mono) käytössä

Kun infuusiotapa on vahvistettu, SO-COMM+ näyttää infuusion virtausnopeuden ja keston syöttönäytön.

Oletusarvona infuusionopeus on 0 ml/h.

- Paina muutettavaa parametria.

Syötä infuusionopeus

- Paina kuva säätääksesi virtausnopeuden ja painikkeita « + » ja « - » säätääksesi arvoa.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi syötteen.



Syötä infuusion kesto

- Paina kuva säätääksesi infuusion keston ja painikkeita « + » ja « - » säätääksesi arvoa.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi syötteen.



Syötä infuusion virtausnopeus ja kesto useamman virtausnopeuden (multi) käytössä

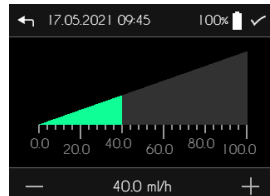
Kun infuusiotapa on vahvistettu, SO-COMM+ näyttää infuusiopainikkeiden näätönäytön.

- Paina muutettavaa parametria.



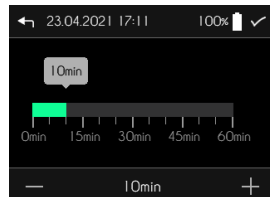
Syötä portaan virtausnopeus

- Paina kuvala säätääksesi virtausnopeuden ja painikkeita < + > ja < - > säätääksesi arvoa.
- Paina < ✓ > vahvistaaksesi syötteen.



Syötä portaan kesto

- Paina kuvala säätääksesi portaan keston ja painikkeita < + > ja < - > säätääksesi arvoa.
- Paina < ✓ > vahvistaaksesi syötteen.

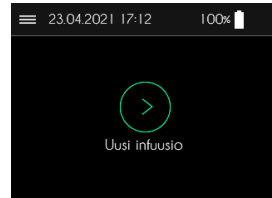


Infuusio

Vaara

- Ennen uuden infuusion aloittamista on tarkistettava, että päivämäärä ja kellonaika ovat oikeita. Virtausnopeudet ja historiatiedot tallennetaan näiden tietojen pohjalta.

Infuusion käynnistys tehdään päänäytöltä painamalla kohtaa "Uusi infuusio".



Infuusioasetusten näyttö

Ennen käynnistymistä SO-COONNECT+ näyttää infuusion ohjelmoinnin.

- Kun asetukset on tarkistettu, paina «✓» siirtyäksesi seuraaviin näyttöihin.



Painomännän laitto paikoilleen

Kun infuusion asetukset on katsottu, SO-COONNECT+ siirtyy automaattisesti painomännän asentamiseen asemaansa. Tämä asemointi tapahtuu ruiskun tyypin ja infusiotilavuuden mukaan. Tämä toimenpide voi vaatia useita minuutteja.



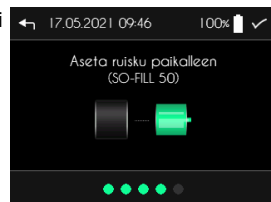
Huomautuksia

- Älä estä painomännän liikkumista. Se voi aiheuttaa tukkeumahälytyksen.

Ruiskun laittaminen paikoilleen

Kun painomäntä on asemassaan, SO-CONNECT+ näyttää automaattisesti näytön, jossa pyydetään laittamaan ruisku paikoilleen.

- Paina «✓», kun säiliö on asennettu paikoilleen.



SO-FILL 20 ml, 30 ml tai 50 ml -ruiskujen asennus SO-CONNECT+ -pumpulle tapahtuu seuraavalla tavalla:



1) Kierrä painomännän päättä pumpulla.

2) Aseta ruisku pumpulle ja kierrä myötäpäivään.



Huomautuksia

- SO-FILL-ruiskuilla suoritetut testit ovat osoittaneet, että immunoglobuliini ja deferoksamiini pysyvät vakaina 24 tunnin ajan.

Infusioipaketin asentaminen

Käytettäväksi suositellaan infusioipaketteja, joilla on seuraavat ominaisuudet:

- Letkun sisältävius pieni (optimaalinen 0,1 ml, maksimi 0,62 ml);
- Letkun pituus ei saa olla yli 90.
- Kuristumisen estävä letku.

Infusioipaketin asentaminen tapahtuu seuraavalla tavalla:

- 9) Poista liimanauha.
- 10) Poista neulasuoja.
- 11) Nipistä ihoa toisella kädellä ja laita infusiolaitteet sisään pystysuorassa.
- 12) Paina liimanauhaa kiinnittääksesi välineet iholle.

Infusioihon valinnassa on otettava huomioon ihanalaisen kudoksen absorointikyky, etusijalla ovat esim. vatsanseutu ja reidet. Muussa tapauksessa katetroitava paikka voi olla

- Vatsan lateraaliset osat navan lähialueen ulkopuolella;
- Reisienvälinen ala- ja keskikolmannenkseen välillä;
- Käsivarren ulkopinta;
- Solisluun alapuolin alue 3 sormen päässä solisluun keskikohdan alapuolella (vältä, jos käytetään tahdistinta tai implantoivaa kammiota);
- Selän lapaluiden alapuolin alue, kun potilas on rauhaton.

**Varoitus**

- Käyttöön sopimattoman infuusiotapetin käyttö voi aiheuttaa pumpun toimintahäiriötä, kuten esim. pidentää tukkeumailmoituksen vaatima aikaa.
- Ennen infuusiosarjan asentamista on tehtävä infuusiotapetin ilmaus käsin, jotta sen sisällä oleva ilma saadaan pois.
- Ennen potilaan putken lisävarusteiden käyttöä tai SO-CONNECT+ -pumpun liittämistä muihin järjestelmiin on otettava yhteystä France Développement Électronique -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella) saadaksesi selville käytettävän menettelytavan. Jos pumpu liitetään muihin infuusiotapetiin, infuusion virtausnopeus voi muuttua.
- On erittäin suositeltavaa käyttää infuusiotapettia, joka aukko on yli G27. Muussa tapauksessa infusoitavan tuotteen viskoositeetti aiheuttaa erittäin korkean paineen, mikä voi aiheuttaa vääräntymiä ja tuotteen vuotovaaran.

Infuusion käynnistys

Infuusion käynnistys

- Paina « Aloita » aloittaaksesi infuusion.

**Huomautus**

- Infuusion aloitusnäytö esittää kellonajan, jolloin käyttäjän täytyy vaihtaa ruiskua.

**Varoitus**

- Infuusion käynnistyessä pumpu antaa äänimerkin. Jos et kuule äänimerkiä, se tarkoittaa, että hälytysjärjestelmä voi olla viallinen. Tässä tapauksessa on otettava yhteystä tekniseen palveluun. Pumpun äänimerkin toimintahäiriö voi aiheuttaa potilaalle vakavia vammoja.
- Varmista, että mäntä on kontaktissa ruiskun tiivisteen kanssa ennen infuusion aloittamista. Jos mäntä ei ole kontaktissa ruiskun tiivisteen kanssa, palaa edellisiin vaiheisiin ja suorita infuusion asennusmenettely uudelleen. Jos mäntä ei liiku tyhjennyksen aikana, vaihda ruisku ja ota yhteystä France Développement Électronique -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).

Infusion virtausnopeuden syöttönäyttö

Infusion aikana SO-COMNECT+ näyttää tietoja sen tilasta.



Vaara

- Infusion aikana on valvottava säännöllisesti, että pumppu toimii kunnolla. Jos huomaat käyttöhäiriön tai tehon heikkenemisen, keskeytä infusio ja ota yhteyttä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan taustapuolella).



Huomautuksia

- Jotta pumpun käyttö olisi turvallista infusion aikana, eri painikkeita on painettava 2 sekuntia, jotta ne otetaan huomioon.

Infusion kontrollivalikko

Infusionäytöstä pääsee infusion kontrollivalikkoon ryhmitettyihin eri toimintoihin.

- Paina 2 sekunnin ajan painiketta « » tai « » päästääksesi infusion kontrollivalikkoon.

SO-COMNECT+ näyttää infusion kontrollivalikon.



Infuusion keskeyttäminen

Infuusion ohjausvalikossa on painettava 2 sekuntia kohtaa « Keskeytä ».



SO-COMMUNICATE+ näyttää keskeytetyn infuusion näytön. Vihreä rengas vilkkuu keltaisena.

Infuusion jatkaminen

Infuusion ohjausvalikossa on painettava 2 sekuntia kohtaa « Jatka infuusiota ».



SO-COMMUNICATE+ näyttää käynnissä olevan infuusion näytön.

Säätöjen näyttö useamman virtausnopeuden käytössä

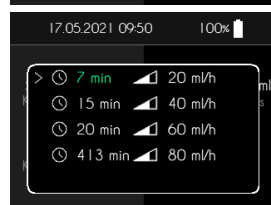
Infusionäytöstä voi katsoa virtausnopeuksien säätöjä useamman virtausnopeuden (multi) käytössä.

- Paina 2 sekuntia käynnissä olevaa virtausnopeutta (esimerkiksi 20.0 ml/h oheisessa kuvassa).



SO-CONNECT+ näyttää portaiden säädöt.

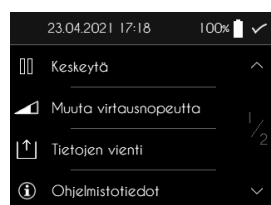
- Paina näyttöä palataksesi infusionäytöön.



Virtausnopeuden ja infuusion keston muuttaminen – **Toiminto varattu terveydenhuollon henkilöstölle**

Infusion ohjausvalikossa on painettava 2 sekuntia kohtaa « Muuta virtausnopeutta ».

Virtausnopeuden tai -keston ohjelmoinnin muutos tehdään samalla tavalla kuin infuusion ohjelmoinnissa.



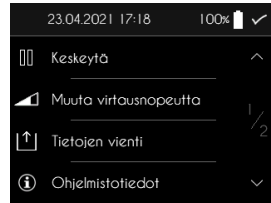
Huomautuksia

- Mentäessä virtausnopeuden tai -keston ohjelmoinnin muuttotoimintoon, infusio keskeytyy automaatisesti. Muista käynnistää uudelleen.

Historian vieminen

Infusion ohjausvalikossa on painettava 2 sekuntia kohtaa « Vie tiedot ».

Jos kaipaat lisätietoja tästä toiminnosta, katso kappaletta Historiatietojen vieminen



Ruiskun vaihtaminen

Ruiskun ennakoiva vaihtaminen

Voit vaihtaa ruiskun koska tahansa infuusion ohjausvalikosta.

- Paina 2 sekuntia kohtaa "Ruiskun vaihtaminen".

SO-CONNECT+ näyttää automaattisesti näytön, jolla pyydetään vahvistamaan ruisku.

- Paina 2 sekuntia painiketta «✓» vahvistaaksesi ruiskun vaihtamisen.
- Paina 2 sekuntia painiketta «✗» peruaksesi ruiskun vaihtamisen.

Ruiskun automaattivaihto

Kun ruisku on lopussa, SO-CONNECT+ antaa äänimerkin ja näyttää näytön, jolla käyttäjää pyydetään vaihtamaan ruisku.

Painomännän vetäminen taakse

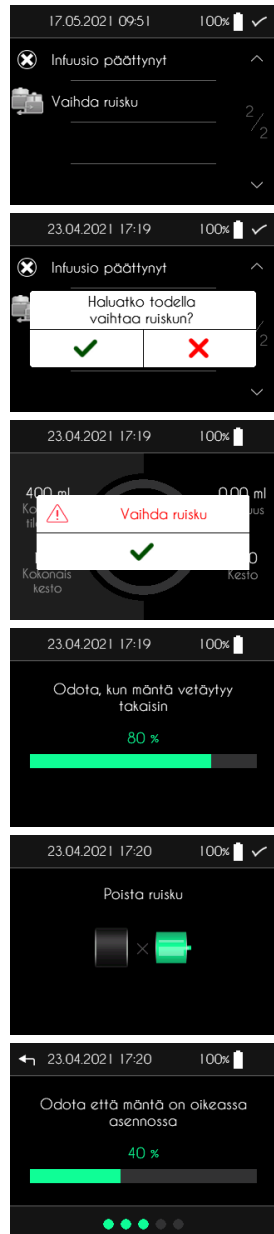
Kun infuusio on loppunut, SO-CONNECT+ vetää painomännän taakse. Tämä toimenpide voi vaatia useita minuutteja.

Ruiskun ottaminen pois

Kun painomäntä on otettu pois, SO-CONNECT+ näyttää automaattisesti näytön, jolla pyydetään ottamaan ruisku pois. Paina painiketta «✓», kun SO-FILL-ruisku on otettu pois.

Painomännän asettaminen oikeaan asentoon

SO-CONNECT+ asettaa painomännän automaattisesti oikeaan asentoon. Asentoon laitto ottaa huomioon ruiskun tyyppin ja infusoitavan tilavuuden. Tämä toimenpide voi vaatia useita minuutteja.



Uuden ruiskun laittaminen paikoilleen

Kun painomäntä on laitettu oikeaan asentoon, SO-COMNECT+ näyttää automaattisesti näytön, jolla pyydetään laittamaan ruisku paikoilleen.

- Paina painiketta « ✓ », kun uusi ruisku on laitettu paikoilleen.



Ohjelman sisäisten tietojen näyttäminen

Infuusion ohjausvalikossa on painettava 2 sekuntia kohtaa «Ohjelmistotiedot».



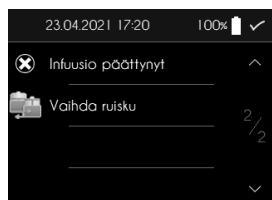
SO-COMNECT+ näyttää pumpun sisäisten tietojen näytön.

Infuusio päättyminen

Infuusio ennenaiainen loppu

Voit lopettaa infuusion koska tahansa infuusion kontrollivalikosta.

- Paina 2 sekuntia kohtaa « Infuusio päättynyt ».



SO-COMNECT+ näyttää viestin, joka pyytää infuusion keskeytyksen vahvistamista.

- Paina 2 sekuntia painiketta « ✓ » vahvistaaksesi infuusion keskeytyksen.
- Paina 2 sekuntia painiketta « X » peruaksesi infuusion keskeytyksen.



Infuusio automaattinen loppu

Infuusion lopussa SO-COMNECT+ antaa hälytyksen. Jos kaipaat lisätietoja tästä hälytyksestä, katso tämän käyttöoppaan hälytyksiä koskevaa kappaletta. Kun hälytys annetaan, SO-COMNECT+ vetää painomännän automaattisesti taakse.

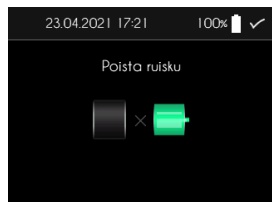


Painomännän vetäminen taakse

Kun infusio on loppunut, SO-COMNECT+ vetää painomännän automaattisesti taakse. Tämä toimenpide voi vaatia useita minuutteja.

Ruiskun poisto

Kun painomäntä on asemassaan, SO-COMNECT+ näyttää automaattisesti näytön, jossa ottamaan ruisku pois. Paina «✓», kun SO-FILL-ruisku on otettu pois.



Hälytykset

Hälytysjärjestelmä

Seuraava taulukko esittää yhteenvedon eri hälytysten laukaisuehdoista.

Hälytys	Prioriteetti	Laukaisuolosuhteet	Laukaisuvive
Laitteen vika	Korkea	Pumpun sisäisen laiteohjelmiston tunnistama painetun piirilevyn komponentin vika.	1 min ja 30 sek.
Tukkeuma	Korkea	Moottorin toiminta loppuu infuusion aikana, koska letkujen paine on liian korkea.	Katso kappaletta "Tukkeutumisen ilmoittamiseen kuluvaa aika"
Ruisku puuttuu	Korkea	Pumpun sisäisen ohjelmiston toteama ruiskun puuttuminen infuusion aikana jokaisen injektion yhteydessä.	54 sek.
Infuusion päättyminen	Korkea	Infuusion loppu.	Välitön
Akun lataustaso heikko	Heikko	Akun autonomia alle 30 minuuttia	1 minuutti
Infusio loppuu pian	Heikko	Infuusion loppumiseen jäljellä oleva aika alle 5 minuuttia	Välitön
Infusio keskeytetty	Heikko	Infuusion keskeytys kestäänty 5 tai 30 minuuttia.	Välitön

Kun kaksi tai useampi hälytysseheto on täyttynyt, hälytykset ilmaantuvat laskevassa prioriteettijärjestyksessä.

- Laitteen vika
- Tukkeuma
- Ruisku puuttuu
- Infuusion päättyminen
- Akun lataustaso heikko
- Infusio loppuu pian
- Infusio keskeytetty

Korkean prioriteetin hälytykset ilmaistaan vilkkuvalla punaisella taustalla näkyvällä tekstillä ja 10 sekunnin välein annettavalla äänihälytyksellä, joka koostuu 10 äänimerkistä.

Kun korkean prioriteetin hälytys ilmenee, infusio keskeytysti automaattisesti.

Matalan prioriteetin hälytykset ilmaistaan keltaisella taustalla näkyvällä tekstillä ja 20 sekunnin välein annettavalla äänihälytyksellä, joka koostuu 2 äänimerkistä.

Kun matalan prioriteetin hälytys ilmenee, infusio ei keskeydy.

Hälytsnäytöissä on kaksi painiketta:

- Hälytyksen voit kuitata painamalla OK 2 sekunnin ajan.
- Jos painat MUTE (MYKISTÄ) 2 sekunnin ajan, äänimerkin soiminen katkeaa 2 minuutin ajaksi. Näytön yläosan palkkiin ilmestyy kuvake ☺

Laitteen vikaRuisku puuttuuTukkeumaInfuusio päättyminenAkun lataustaso heikkoInfuusio keskeytettyInfuusio loppuu pian**Vaara**

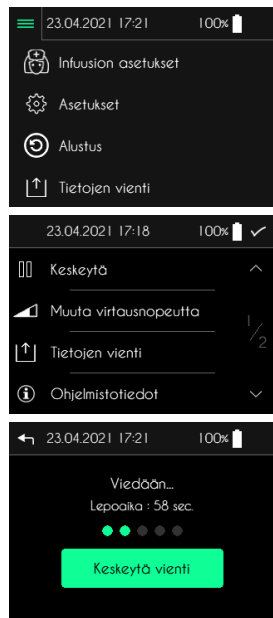
- Jos laitteen vikahälytys ilmenee, ota akku pois ja ota yhteyttä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).
- Kun ruiskun puuttumishälytys ilmenee, ota yhteys seurannasta vastaavaan lääkintähenkilöstöön, jotta saat tietää, miten infuusiota voi jatkaa.
- Tukkeumahälytys laukeaa, kun pumpu havaitsee ylipaineen infusioletkussa. Ylipaine on eliminoidava, jotta estettäisiin potilaalle annettava bolusannos, joka voi aiheuttaa vakavan loukkantumisen.
- Kun ruiskun tukkeutumishälytys ilmenee, ota yhteys seurannasta vastaavaan lääkintähenkilöstöön, jotta saat tietää, miten toimia.

Historian vieminen

- Paina päävalikossa kohtaa « Tietojen vienti ».
- Infusion ohjausvalikossa on painettava 2 sekuntia kohtaa « Vie tiedot ».

SO-COMM+ aktivoi Bluetooth Low Energy -käyttöliittymän, jonka avulla voi lähettilä infuusiohistorian.

- Paina « Keskeytä vienti » tai « < » katkaistaksesi yhteyden.



Pumpun alustaminen – Toiminto varattu terveydenhuollonhenkilöstölle

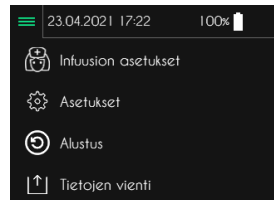
Alustustoiminnon avulla voi pyyhkiä kaikki potilastiedot sekä infuusion ohjelmoinnin.

Kun SO-COMNECT+ näyttää päävalikon.

- Paina kohtaa Alustus.
- Syötä salasana.
- Paina « ✓ » vahvistaaksesi syötteen.

- Paina kohtaa « Alustus » suorittaaksesi alustuksen.

- Paina « ✓ » vahvistaaksesi alustuksen tai « X » peruaksesi sen.



Alustuksen jälkeen SO-COMNECT+ näyttää vahvistusviestin.



Ongelmia

Jos kohtaat ongelman, noudata alla annettuja ohjeita. Jos ongelma ei selviä, ota yhteystä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).

Ongelma	Mahdolliset syyt	Ratkaisu(t)
SO-COMNECT+ käynnisty. ei	Akku puutuu	Asenna akku Käyttöönotto -kappaleessa kuvatulla tavalla.
	Akku on asennettu väärin	Tarkista akku ja aseta se Käyttöönotto -kappaleessa kuvatulla tavalla.
	Akku on tyhjä	Lataa akku kokonaan ja aseta se Käyttöönotto -kappaleessa kuvatulla tavalla.
Näytön valmiustilapainikkeen merkkivalo vilkkuu.	Pumppu on päivitystilassa	Paina uudelleen näytön valmiustilapainiketta.
Viimeisen infuusioon asetukset eivät ole tallentuneet myös akun vaihtamisen yhteydessä.	Sisäinen paristo on tyhjä	Ota yhteystä Nordic Infucare -yhtiöön.
SO-COMNECT+ antaa vikähälytyksen.	Sisäisen komponentin vika	Ota akku pois ja laita se takaisin. Jos ongelma toistuu, ota yhteystä Nordic Infucare -yhtiöön.
SO-COMNECT+ antaa ruiskun puuttumisen hälytyksen	Säiliö on irronnut pumpulta	Laita ruisku takaisin paikoilleen ja jatka infuusiota.
	Säiliön havaintokytkin on pölyn tai nukan tukkima	Keskeytä infuusio. Puhdista pumppu noudattaen ohjeita kappaleessa Hoito, huolto, hävittäminen, takuu.
SO-COMNECT+ antaa tukkeumahälytyksen	Infuusiolaitteisto on väännynt, taittunut tai jäännyt puristuksiin.	Tarkista infuusiolaitteisto koko pituudeltaan.
	Infuusiolaitteistossa on puristin.	

Oheistuotteet

Viite	Kuvaus	
FBLUE+	Ikkunalla varustettu sininen nylonkotelo SO-FILL 20 ml, 30 ml ja 50 ml -ruiskuille	
L50WBLACK+	Ikkunalla varustettu musta keinonahkakotelo, SO-FILL 20 ml, 30 ml ja 50 ml -ruiskuille	
SO-EASY	Täytön apujärjestelmä SO-FILL 20 ml, 30 ml ja 50 ml -ruiskuille.	

Suojakotelon käyttö

Suojakotelo suojaa SO-CONNECT+ -laitetta nesteroiskeilta ja kolhulta käytön aikana. Se suojaa myös säiliötä. Suojakotelolle ei ole määritetty säilytys- tai käyttöikää.



Vaara

- Kanna suojakoteloa mieluiten vyöllä tai olkapäällä. Kaatumisen tai putoamisen sattuessa kaulan ympärillä käytettävä hihna voi aiheuttaa kuristumisen.



4) Laita SO-CONNECT+ suojakoteloon.



5) Pumppu ja ruisku on asennettava kokonaan suojakotelon sisälle.



6) Sulje suojakotelo.

Hoito, huolto, hävittäminen

Pumpun puhdistus ja desinfiointi

Käytä hyväksesi esim. ruiskun vaihtamista puhdistaaksesi pumpun. Käytä pehmeää ja kosteaa kangasta pumpun ulkopuolen puhdistamiseksi.

Pumpun desinfiointi tulee tehdä seuraavalla tavalla:

- Varmista, että pumppuun ei ole kiinnitetty ruiskua. Muuten se on otettava pois.
- Puhdista runko pehmeällä ja kostealla kankaalla.
- Sytytä näyttö.
- Ohjelmoi uusi infuusio 50 ml ruiskulla ja 1 ml infuusiomäärällä.
- Odota, että painomäntä on paikoillaan asennossaan.
- Ota akku pois, kun painomäntä on paikoillaan asennossaan.
- Desinfioi painomäntä, pumppukotelo, akkulokero ja sen kanssa käyttäen Mikrozid AF- tai Puresept AF-aineella kostutettua kangasta. Voit käyttää myös Anios Quick Wipes -desinfointipyöhkeitä lääkintälaitteille, joita ei saa kastella.
- Odota, että desinfointineste on täysin kuivaa ennen pumpun käsittelyä.

Pumpun tulee puhdistaa kerran kuukaudessa.



Vaara

- Noudata seuraavia ohjeita, jotta pumpulle ei aiheudu käyttöhäiriötä, jotka voivat aiheuttaa potilaalle vakavia vammoja:
 - Älä koskaan puhdista pumppua infuusion aikana;
 - Älä käytä kodinpuhdistusaineita tai teollisuuden puhdistusaineita, kemiallisia tuotteita, liuottimia, klooripitoisia puhdistusaineita, hankaustyyntyjä tai teräviä esineitä;
 - Älä laita pumppua koskaan astianpesukoneeseen;
 - Irrota ruisku ja akku aina ennen puhdistusta;
 - Älä paina SO-COONNECT+-näytöö liian voimakkaasti puhdistuksen aikana;
 - Pumppua ei saa steriloida;
 - Älä käytä muita kuin tässä oppaassa suositeltuja puhdistus- ja desinfointituotteita.

Pumpun tarkastus

Pumpun on aina oltava hyvässä kunnossa, jotta lääkkeen anto sujuu oikein. Tarkista pumpun näyttö säännöllisesti päivän kuluessa ja ennen vuoteeseen menoja ja erityisesti, jos jostain syystä et voi kuulla hälytysääniä.

Tarkista pumppu päivittäin:

- Varmista, että pumpussa ja ruiskussa ei ole vaurioita tai murtumia ja näytöllä ei ole epätäydellisiä tai outoja kirjaimia tai symboleita. Jos näin kuitenkin on, ota yhteys tekniseen palveluun.
- Tarkista ruisku huolella. Varmista, että ruiskutettavan tuotteen todellinen määrä ruiskussa vastaa näytön määrää.
- Tarkista kaikki pumpun ja infuusiolaitteiston osat säännöllisesti. Jos havaitset pienienkin tuotehävikin, vaihda vuodon aiheuttava osa heti.
- Varmista, että akun kanssi on kiristetty ja oikeassa asennossa eli samassa tasossa pumpun kotelon kanssa.
- Varmista, että infuusiolaitte on ilmattu, siinä ei ole ilmakuplia ja se on liitetty kunnolla.
- Varmista, että infuusiolaitte on asennettu käyttöohjeen mukaan. Infuusiohordan tulee olla turvallinen, se ei saa aiheuttaa haittaa eikä siinä saa olla merkkejä ärsytyksestä tai tulehduksesta.
- Tarkista, että päiväys ja kellonaika ovat oikeita

Huolto

SO-COCONNECT+ ei vaadi erityistä huoltoa. Jos ongelma ilmenee, ota yhteyttä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).



Vaara

- Muu kuin Nordic Infucare -yhtiön valtuuttama henkilöstö ei saa tehdä muutoksia pumppuun.
- Vain pätevää ja koulutettua teknikkoa korjata pumppua.
- Luvattomat muutokset voivat vahingoittaa pumpun toimintaa ja aiheuttaa potilaalle tai käyttäjälle vammoja tai jopa kuoleman.

Käyttöhistoria

SO-COCONNECT+- pumpussa on käyttöhistoriatoiminto, jonka avulla France Développement Électronique voi tarkentaa diagnoosin tekoa asiantuntijatarkastusten yhteydessä.

Käyttöhistorian avulla on mahdollista seurata pumpun toimintaa 15 päivän ajalta ja nähdä kaikki käyttäjän (lääkintähenkilöstön tai potilaan) tekemät toimet: asetusten tai infuusion ohjelmoinnin muutokset, infuusion käynnissä olon yhteydessä tehdyt sekä hälytysten ilmeneminen ja kuittaaminen.

Käyttöhistoria säilyy myös akun vaihdon yhteydessä ilman aikarajoituksia.

France Développement Électronique voi lukea käyttöhistoriaa Bluetooth Low Energy -yhteyden kautta.

Hälytysjärjestelmän testaaminen.

Hälytysjärjestelmän toiminta pitää testata vähintään kerran kuukaudessa.

Hälytysjärjestelmän testi tehdään ruiskun puuttumisen hälytyksen avulla. Tätä varten on toimittava seuraavalla tavalla.

10. Käynnistää infusio.
11. Ota ruisku pois, kun pumppu on toiminassa.
12. Enintään 18 sekunnin kuluttua SO-COCONNECT+ -pumpun tulee antaa ruiskun puuttumishälytys.



Vaara

- Ennen hälytysjärjestelmän testaamista on potilaan pumppuliitännät irrotettava.
- Jos mitään hälyystä ei ilmene, ota yhteyttä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).

Pumppu on vahingoittunut putoamisen tai kolhaisun takia

On mahdollista, että pumppu on vahingoittunut putoamisen tai kolhaisun takia. Muista käyttää SO-COCONNECT+-laitteille suunniteltua erikoiskoteloaa, se auttaa estämään putoamisen ja välttämään kolhut.



Vaara

- Tarkista pumppu heti putoamisen tai kolhaisun jälkeen varmistaaksesi, että se toimii kunnolla.
- Tarkista pumppu heti putoamisen tai kolhaisun jälkeen. Tällöin pumppuun voi päästää vettä, pölyä, infuusiotuotetta tai muita vieraita materiaaleja, jotka voivat aiheuttaa toimintahäiriöitä.
- Jos sinulla on kysytävästä tai epäilyksistä pumpun mahdollisesta vahingoista, ota yhteyttä Nordic Infucare -yhtiöön (yhteystiedot tämän oppaan selkäpuolella).

Pumppu on kastunut

Jos pumppu on kastunut, on noudatettava seuraavia ohjeita:

- Keskeytä infuusio, irrota ja tarkasta pumppu
- Kuivaa pumpun ulkopinta pyyhkimällä pehmeällä ja kuivalla kankaalla, varmista, että paristokoteloon ei ole päässyt vettä. Jos akkulokero on kostea, käänny pumppu alaspin, jotta vesi pääsee valumaan, ja anna pumpun kuivua.
- Älä kuivaa pumpua kuumalla ilmallakin, älä käytä esimerkiksi hiustenkuivaajaa. Voit vahingoittaa pumpun koteloaa.
- Älä asenna akkuja, ennen kuin akkukotelo on täysin kuiva.

Pumppu on ehdottomasti tarkastettava heti, jos se joutuu kontaktiin muiden nesteiden tai kemiallisten tuotteiden kanssa, kuten esim:

- puhdistusnestet,
- alkoholi,
- juomat,
- öljy tai rasvat.

Puhdista pumppu, jos se on ollut kontaktissa tällaisten aineiden kanssa.



Vaara

- Älä anna pumpun joutua kontaktiin lääkkeiden tai hygieniatuotteiden kanssa (esimerkiksi antiseptiset aineen, antibioottiset voiteet, saippuat, hajusteet, deodorantit, vartalovoiteet tai muut kosmeettiset tuotteet). Tällaiset aineet voivat aiheuttaa pumpun värimuutoksia tai vahingoittaa näyttöä.
- SO-COCONNECT+ ei ole vesitiivis. Käytän pumpun mukana toimitettua koteloaa suojamaan sitä vesiroiskeilta.
- Vältä vesikontaktia. Muista kytkeä järjestelmä irti ja poistaa pumppu ennen kylpyyn, suihkuun, porealtaaseen tai uima-altaaseen menoaa.
- Vältä liiallista kosteutta (esim. sauna), se voi vahingoittaa pumppua.

Pumpun säilytys

Jos pumppua pidempään ei ole tarkoitus käyttää pitkään aikaan, sitä on säilytettävä asianmukaisesti mahdollisten toimintahäiriöiden ehkäisemiseksi.

Pumpun säilyttäminen varastossa:

- Irrota akku, jotta sen käyttöikä pysyy pitkänä
- Laita akkulokeron kansi paikoilleen
- Laita pumppu alkuperäiseen laatikkoon



Vaara

- Akun vuoto voi vahingoittaa SO-COMNECT+-pumppua, ota akku siksi pois, jos et aio käyttää pumppua vähään aikaan.



Huomautuksia

- Alusta pumppu, jos sitä säilytetään useita viikkoja käytämättä, näin varmistat pumpun sisäisen pariston pitkän käyttöön.

Hävittäminen

Käytön yhteydessä pumppu voi joutua verikontaktiin ja siihen liittyviin infektoriskiin. Nämä eivät ole seka EU-direktiivin 2002/96/EY piiriin eikä sitä saa hävittää muiden elektronisten laitteiden kanssa. Jos tarpeen, voit palauttaa pumpun France Développement Electronique -yhtiölle, joka hoitaa sen hävityksen.

Kansainväliset määräykset vaativat hävittämään lääkintämateriaalit kontrolloidusti, mm. infuusipumput. Toimi paikallisten määräysten mukaan.

Älä heitä akuja pois talousjätteen kanssa, vaan kierrätä ne käytäen erityisiä keräyspisteitä.

Pumpun käyttöikä

SO-COMNECT+-pumppun käyttöikä on 5 vuotta ostopäivästä lukien. Turvallisuuden takia sitä ei saa käyttää tämän jakson jälkeen.



Vaara

- Käyttökänsä lopputtua SO-COMNECT+ ei pysty enää tallentamaan pumpun asetuksia, kun akku vaihdetaan. Infuusioita ei voi tällöin suorittaa.

Tekniset tiedot

Vastaavuusvakuutus



EU DECLARATION OF CONFORMITY

Manufacturer : FDE

Address : 46, rue du Zornhoff
67700 MONSWILLER

I, the undersigned, Raphaël VICO, ensure and declare that :

- The medical devices in Class IIb and IIa, listed below, meet the essential requirements of European Directive 93/42, the applicable harmonized standards and the applicable provisions under Title I of Book II of the French Code Public Health Part V.
- The medical devices are place on the market in accordance with the technical documentation referred to in point 3 of Annex II of Directive 93/42.
- The medical devices listed below are conform to the essential requirements and methods of conformity in point 3 of Annex II.
- The company is validated by the notified body GMED (n°0459), according to the Annex II excluding section 4, certificate number 32586.
- These medical devices also meet the requirements of :
 - European Directive 2011/65 on the limitation of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment.
 - The European Radio Equipment Directive 2014/53.
- These medical devices do not contain any phthalates, products of animal origin, products derived from human blood or medicinal substances.
- These medical devices are developed in France by FDE as manufacturer.
- The CE marking applies to the products listed below as of their first placement on the market.

Products	Reference	Date of 1st placement on market
SO-CONNECT+ Ambulatory infusion pump Class IIb	SO-CONNECT+	17 June 2019
SO-FILL : sterile, single-use 20ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 20	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 30ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 30	27 February 2017
SO-FILL : sterile, single-use 50ml SO-CONNECT Syringe Class IIa	SO-FILL 50	27 February 2017

Date : 29/05/2019

Raphaël VICO
CEO

Declaration of Conformity

Vaatimusten vastaavuus ja luokitus

Tämä käyttöopas on laadittu noudattaen sähkökäyttöisiä lääkintälaitteita koskevaa normia IEC 60601-2-24 – Osa 2-24: Erityiset turvallisuusvaatimukset infuusipumpuille ja niiden ohjauslaitteille, vaatimusten mukaisesti. Osassa VI – Tekniset tiedot – annetut tekniset tiedot perustuvat tässä normissa määritetylle koeolosuhteille. Todelliset suorituskykytiedot voivat poiketa ilmoitetusta tiedosta johtuen ulkoisista tekijöistä, erityisesti vastapaineen vaihteluista, lämpötilasta, infuusiovälineiden käytöstä, liuoksen viskositeetista tai näiden tekijöiden yhdistelmistä.

SO-COMM+ on luokitettu seuraavalla tavalla:

- Luokan IIb mukainen lääkintälaitte
- BF-tyyppiä koskeva osa: pumpun runko, näytön valmiustilapainike, painomäntä
- Luokitettu jatkuvaan käyttöön
- Sähkösuojausluokka: 3

SO-COMM+ -pumpun suojausluokka on IPX2:

- Ei suojausta vierailta esineiltä.
- Suojattu pystysuoraan tippuvalta vedeltä, kun kotelo on kallistettuna 15° kulmaan.

Pumpun tiedot

Pumpun mitat	74 x 72 x 40 mm
Pumpun paino	200 g (akku mukana)
Akku	VARTA EZPack XL 3.7V 2400 mAh 8,9 Wh
Autonomia	10 infuusiota ⁽¹⁾
Akun käyttöikä	> 500 käytösykliä (>70 % alkuperäiskapasiteetista)
Kertakäyttörisuksu	SO-FILL 20 ml / SO-FILL 30 ml / SO-FILL 50 ml
Annosteltavat määräät	Ohjelmoitavissa välillä 1 ml–600 ml, säätöväli 1 ml.
Virtausnopeudet (20 ml, 30 ml tai 50 ml ruiskut)	Ohjelmoitavissa välillä 0–40 ml/h 1 infuusiodohdalle Ohjelmoitavissa välillä 0–80 ml/h 2 infuusiodohdalle Ohjelmoitavissa välillä 0–100 ml/h 3 tai 4 infuusiodohdalle, säätöväli 0,1 ml/h.
Virtaan tarkkuus	5%
Tukkeumapaine	5 bar
Tukkeuman ilmoitusaika	Katso kappaletta Tukkeutumisen ilmoittamiseen kuluvaa aika.
Tukkeutumista seuraava bolus	1,1 ml
Muisti	Infuusiparametrit pysyvät muistissa, vaikka akku otetaan pois.
Näyttö	TFT 2,4" RGB 320 x 240 pikseliä, kosketusnäyttö.
Moottori	Magneettianturilla varustettu askelmoottori
Varattujen toimintojen lukitus	Salasanasuojaus.
Suojausluokka	IPX2
Pumpun käyttöolosuhteet	0°C / +40°C 5% / 90% suht. kost., ei kondensaatiota 700 hPa / 1060 hPa
Pumpun säilytysolosuhteet	0°C / 50°C 5% / 90% suht. kost., ei kondensaatiota 700hPa / 1060 hPa
Hälytyssignaalien äänenvoimakkuus	44 dB(A) korkean prioriteetin hälytys 38 dB(A) matalan prioriteetin hälytys

Ensimmäisen oletuksen mukaan infusoitava enimmäistilavuus	0,5 % virtausnopeudesta tunnissa
Bluetooth Low Energy -käyttöliittymä	Taajuuskaista: 2,4 GHz Radioteho: -24 dBm Ohjelman versio: v1.00.00 (SoftDevice S130 v2.0.0-7)

(1) Akun autonomia on tarkistettu laboratoriossa seuraavissa käytöolosuhteissa:

- Infusio 50 ml, virtausnopeutta 20 ml/h
- Infusio 50 ml, virtausnopeutta 5 ml/h

Tukkeutumisen ilmoittamiseen kuluva aika

Tukkeutumisen ilmoittamiseen kuluva aika on jakso, joka kuluu siitä, kun tukkeuma ilmenee, siihen, kun pumpu havaitsee tämän tilan. Tämä arvo riippuu virtausnopeudesta.

Seuraava taulukko esittää tukkeutumisen ilmoittamiseen vaadittavan ajan virtausnopeuden mukaan.

Virtausnopeus	Tukkeutumisen ilmoittamiseen kuluva aika
1 ml/h	2 tuntia
25 ml/h	4 minuuttia ja 30 sekuntia
50 ml/h	2 minuuttia ja 30 sekuntia



Huomautuksia

- Tukkeutumishälytyksen laukeamisaika riippuu virtaamasta. Mitä pienempi virtausnopeus, sitä pidemmän ajan pumpun tukkeumahälytyksen laukeaminen vaatii.
- Tukkeuman ilmoittamisen tarkkuus ja aika voivat vaihdella suhteessa tässä käyttöoppaassa ilmoitettuihin arvoihin infusiolinjan muodostavista osista riippuen.

Tukkeutumista seuraava bolus

Tukkeumahälytys laukeaa, kun pumpu havaitsee ylipaineen infusioletkussa. Ylipaine on eliminoitava, jotta estettäisiin tukkeutumisen purkautuessa potilaalle vahingossa annettava bolusannos, joka voi aiheuttaa vakavan loukkaantumisen. Tukkeutumista seuraavan pumpun tilavuus on: 1,1 ml.



Huomautuksia

- Tukkeuman jälkeen annettavan bolusannoksen määrä voi kasvaa linjan muodostavista osista riippuen.

Torvikäyrät ja virtausnopeus

Alla olevat kaaviot ja käyrät on laskettu käyttäen normissa IEC 60601-2-24 kuvattuja pumpun tarkkuuden tarkastusmenetelmiä.

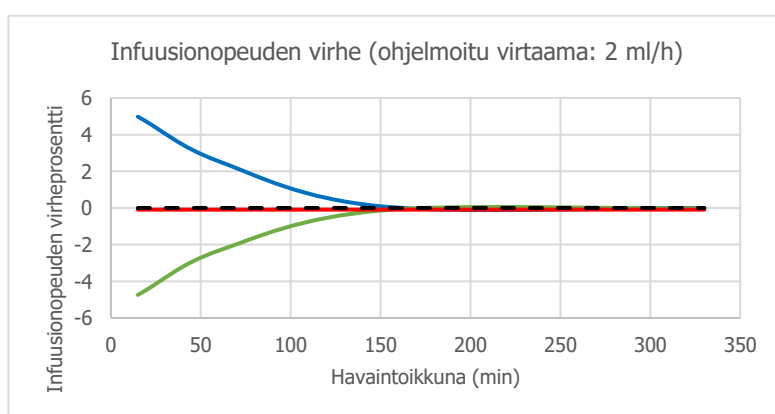
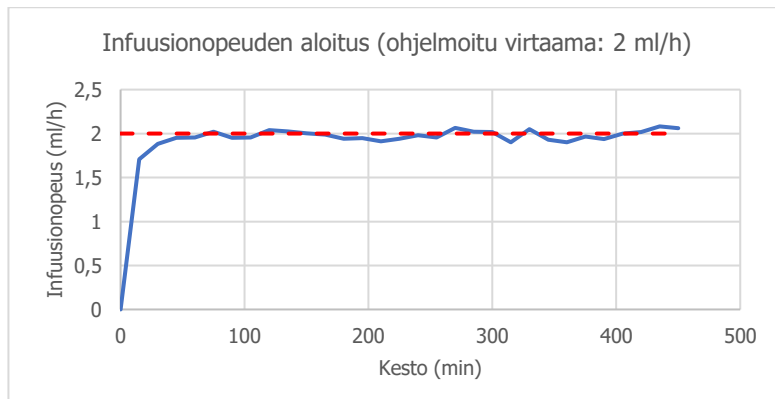
Testit on tehty normaalissa ympäristön lämpötilassa (25°C) käyttäen pumppua, 20 ml:n ruiskua ja infusiovälinesettiä (viite: Unomedical-yhtiön NeriaTM).

Optimaalisen tarkkuuden takaavat normaalit olosuhteet ovat:

- Ei vastapainetta katetrin koon tai pumpun ja infusiokohteteen korkeuseron takia
- Ympäristön lämpötila (25°C)
- Ilmanpaine merenpinnan tasolla
- Lääkeaineet, joiden ominaisuudet vastaavat vettä

Ulkoiset tekijät voivat aiheuttaa vaihteluita virtaaman tarkkuuden osalta. Tällaisia tekijöitä ovat:

- Nesteen ominaisuuksien vaihtelu suhteessa veteen, erityisesti tiheys, viskositeetti ja homogeenisuus.
- Ympäristön lämpötila on yli tai alle 25°C
- Ilmanpaine on yli tai alle 101 kPa



Sähkömagneettinen yhteensopivuus

Tässä kappaleessa olevat tiedot annetaan suositukseksi siitä, miten pumpun kunnollinen käyttö tapahtuu sähkömagneettisen yhteensopivuuden kannalta. Tämän kohdan taulukoissa viitataan standardissa IEC 60601-1-2 määritettyihin ehtoihin.



Vaara

- Muiden kuin France Développement Électronique -yhtiön määrittämien tai toimittamien lisävarusteiden ja kaapeleiden käyttö voi aiheuttaa häiriöpäästöjen lisääntymistä tai häiriönsiedon heikkenemistä, mikä voi puolestaan aiheuttaa virheellistä toimintaa ja vakavia vammoja potilaalle.
- Radiotaajuista säteilyä käyttäviä kannettavia ja siirrettäviä viestintälaitteita (mukaan lukien oheislaitteet, kuten antennikaapelit ja ulkoantennit) ei saa käyttää alle 30 cm (12 tuuman) päässä mistään SO-COMM+ -pumpun osasta France Développement Électronique -yhtiön määrittämät kaapelit mukaan lukien. Muussa tapauksessa SO-COMM+ -pumpun toimintateho voi muuttua.

Ohjeistus ja valmistajan ilmoitukset: sähkömagneettiset päästöt

SO-COMM+ -pumppu on tarkoitettu käytettäväksi alla määritetyssä sähkömagneettisessa ympäristössä. SO-COMM+ -pumpun käyttäjän on varmistettava, että laitetta käytetään tällaisessa ympäristössä.

Säteilytesti	Vaativuudenmukaisuus	Sähkömagneettinen ympäristö - ohjeistus
Radiotaajuussäteily CISPR 11	Ryhmä 1	SO-COMM+ käyttää radiotaajuusenergiaa vain sen sisäiseen toimintaan. Sen vuoksi laitteen aiheuttamat radiotaajuushäiriöt ovat erittäin vähäisiä eivätkä ne todennäköisesti aiheuta mitään haittaa läheillä oleville sähkölaitteille.
Radiotaajuussäteily CISPR 11	Luokka B	SO-COMM+ käyttää radiotaajuusenergiaa vain sen sisäiseen toimintaan. Sen vuoksi laitteen aiheuttamat radiotaajuushäiriöt ovat erittäin vähäisiä eivätkä ne todennäköisesti aiheuta mitään haittaa läheillä oleville sähkölaitteille.
Harmoniset päästöt IEC 61000-3-2	Ei koske	Ei koske

Ohjeistus ja valmistajan ilmoitukset: sähkömagneettinen häiriönsieto

SO-COMM+ -pumppu on tarkoitettu käytettäväksi alla määritetyssä sähkömagneettisessa ympäristössä. SO-COMM+ -pumpun käyttäjän on varmistettava, että laitetta käytetään tällaisessa ympäristössä.

Häiriönsietotesti	IEC 60601 Testataso	Yhteensopivuustaso	Sähkömagneettinen ympäristö - ohjeistus
Staattisen sähkön purkaus (ESD) IEC \pm 6 kV (kontakti) 61000-4-2 IEC 61000-4-2	\pm 8 kV kontakti \pm 8 kV ilmassa	\pm 8 kV kontakti \pm 15kV ilma	Lattiamateriaalina on oltava puu, betoni tai keraaminen laatta. Jos lattiat on pinnoitettu synteettisellä materiaalilla, ilman suhteellisen kosteuden on oltava vähintään 30 %.
Säteilevä radiotaajuus IEC 61000-4-3	3V/m, 80MHz - 2,5GHz	10V/m	Huomautus (1)

Huomautus (1): Matkaviestimiä ja kannettavia radiotaajuisia viestintälaitteita ei saa käyttää alla mainittua suositeltavaa etäisyyttä lähempänä SO-COMM+ -pumpun osia, joka etäisyys on laskettavissa lähettimen taajuukselle soveltuvesta kaavasta.

Suositeltava etäisyys:

- $d = (3/3,5)\sqrt{P}$
- $d = (3/3,5)\sqrt{P}, 80\text{MHz} - 800\text{MHz}$
- $d = (7/10)\sqrt{P}, 800\text{MHz} - 2,5\text{GHz}$

jossa P on lähettimen suurin lähetysteho watteina (W) lähettimen valmistajan antamien tietojen mukaan ja d on suositeltu etäisyys metreinä (m).

Kiinteiden radiotaajuuslähettimien kenttävoimakkuuksien, jotka määritetään sähkömagneettisella tilan tutkimuksella, on oltava pienempiä kuin kunkin kunkin taajuusalueen yhteensopivustaso. Häiriöt ovat mahdollisia, kun lähistöllä on laitteita, jotka on merkitty seuraavalla symbolilla: 

Vaara

- Kun SO-COMM+ -pumppuun kohdistuu sähkömagneettisia häiriöitä, seuraavat laitteen toiminnot voivat hävittää tai väärityä:
 - Infuusion virtausnopeuden tarkkuus;
 - Hälytysjärjestelmän toiminta.
- Laitteen perustoiminnot voivat kärsiä tai lakata, mikä voi aiheuttaa potilaalle vakavia vammoja.

Kannettavien ja siirrettävien suurtaajuusviestintälaitteiden suositeltava etäisyys

SO-COMM+ laite on tarkoitettu käytettäväksi sellaisessa sähkömagneettisessa ympäristössä, jossa sateileviä radiotaajuushäiriöitä kontrolloidaan.

Pumpun käyttäjä rajoittaa sähkömagneettisia häiriöitä säilyttämällä pumpun ja matkaviestimien sekä kannettavien radiotaajuisten tiedonsiirtolaitteiden välillä alla mainitun suosituksen mukaisen vähimmäisetäisyyden, joka määräytyy lähetinlaitteen suurimman lähetystehon mukaan.

Lähettimen suurin nimellisteho (W)	Etäisyys (m) lähettimen taajuuden mukaan		
	150 KHz - 80 MHz $d = 1,2\sqrt{p}$	80 MHz - 800 MHz $d = 1,2\sqrt{p}$	800 MHz - 2,5 GHz $d = 2,1\sqrt{p}$
0,01	0,12	0,12	0,21
0,1	0,38	0,38	0,66
1	1,2	1,2	2,1
10	3,8	3,8	6,64
100	12	12	21

Jos lähettimen suurinta tehoa ei ole mainittu taulukossa, suositeltava etäisyys d metreinä (m) voidaan laskea käytämällä lähettimen taajuuden mukaista yhtälöä, jossa p on lähettimen suurin teho watteina (W) lähettimen valmistajan mukaan.

Taajuuksilla 80 MHz ja 800 MHz sovelletaan suurimman taajuusalueen mukaista etäisyyttä.

Nämä ohjeet eivät välttämättä päde kaikissa tilanteissa. Rakenteiden, esineiden ja ihmisten aiheuttama absorptio ja heijastuminen vaikuttavat sähkömagneettisen kentän jakautumiseen.



DANMARK Industriej 21 • 4000 ROSKILDE • +45 70 28 10 24 • info@infucare.dk

FINLAND: Tekniikantie 14 • 02150 ESPOO • +358 207 348 760 • info@infucare.fi

NORGE: Blinderveien 5 • 0361 OSLO • +47 22 20 60 00 • info@infucare.no

SVERIGE: Box: 14026 • 167 14 BROMMA • +46 (0)8-601 2440 • info@infucare.se



France Développement Électronique
46, rue du Zornhoff
67700 Monswiller
FRANCE

+33 (0)3 88 91 87 55

REF

SO-CO-NNECT+ IFU v1.06.00 (NIC)

CE

0459