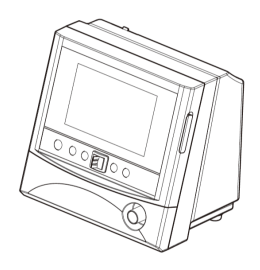


Mode d'emploi COMFORT COUGH II

(Modèle : CC20P)



Doc n°: CC20P(FR)-R11

2025.02



Introduction

Nous vous remercions d'avoir acheté le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P). Ce Mode d'emploi vous présente l'appareil. Veuillez le lire attentivement. Si vous rencontrez des difficultés ou des problèmes lors de l'utilisation, veuillez contacter votre fournisseur de soins à domicile ou votre médecin.



- La loi fédérale restreint la vente de cet appareil par ou sur ordonnance d'un médecin. (États-Unis uniquement)
- L'appareil est destiné à être utilisé par des opérateurs formés à des équipements similaires ou ayant de l'expérience avec.
- Pour identifier la révision de la version de votre logiciel, consultez l'étiquette du numéro de série à l'arrière de l'unité de contrôle.
- La version du logiciel du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) se trouve dans la section « 9.6 Version du logiciel ».
- Ce Mode d'emploi est susceptible d'être modifié sans consentement préalable.

IMPORTANT!

Lisez et comprenez l'intégralité du Mode d'emploi avant d'utiliser cet appareil. Si vous avez des questions concernant l'utilisation de cet appareil, contactez votre fournisseur de soins à domicile ou votre fournisseur de soins.

NOTE!

Si vous perdez ce manuel, veuillez contacter le siège social ou votre revendeur.

Contents

Introduction	
1. Présentation du dispositif	6
1.1 Informations sur l'appareil	6
1.2 Présentation du système de l'appareil	6
1.3 COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) Spécifications de l'emballage	6
1.4 Contre-indications	
1.5 Interface patient	7
1.6 Opérateur prévu	
1.7 Destination	
1.8 Groupe de patients	
1.9 Indications d'emploi	
1.10 Modes et fonctionnalités de thérapie par appareil	
1.10.1 Mode de thérapie contre la toux (Auto/Manuel/Percussion/Auto avancé)	
1.10.2 Fonctions thérapeutiques	
1.10.2.1 Mode Cough-Sync	
1.10.2.2 Oscillations	
1.10.2.3 Préréglages	
1.11 Procédure de traitement du dispositif	
1.11.1 Sélection du mode Thérapie	
1.11.2 Durée et processus du traitement	
1.11.3 Guide des prossions	
1.11.4 Mode Auto Avancé, Guide de l'utilisateur	12
1.12 Bénéfices et risques cliniques potentiels du COMFORT COUGH II	
1.12.1 Avantages cliniques	
1.12.2 Risque clinique	
2.1 AVERTISSEMENT	16
\triangle	
2.2. ATTENTION	17
3. Description de l'appareil	18
3.1 Vue avant	
3.2 Panneau de configuration	
3.3 Vue arrière	
4. Accessoires	
4.1 Liste des accessoires	
4.1.1 Circuit à usage unique	
4.1.2 Autres accessoires	
4.2 Carte SD 4.2 (réf. no 1A6055)	
4.3 Étui de transport (pièce n° 1A6054)	
4.4 Pédale de déclenchement (Pièce n° 2A6049) Option	
4.5 SpO2 (Pièce n°_2A6014)_Option	
4.6 Support (pièce n°_3A6100)_Option	
5. Description de l'écran LCD	
5.1 Écran LCD (avec barre de pression)	
5.2 Écran LCD (avec graphique de pression)	
5.3 ÉCRAN LCD (Mode automatique)	
5.4 Écran LCD (mode manuel)	
5.5 Ecran LCD (Mode Auto Avancé)	20
5.6 Écran LCD (Mode Auto Avance)	29
5.5 Ecran LCD (Mode Aucun réglage)	
3.7 ECI all ECD (IVIOUE AUCUII regiage)	30

5.8 Modifications de l'écran	31
6. Comment utiliser l'appareil	32
6.1 Préparation avant utilisation	32
6.2 Installer le filtre à air (pièce n°_1A6035)	32
6.3 Assemblage du circuit patient	32
6.3.1 Assemblage du circuit patient unique Mode Auto Avancé ou Mode Auto et Manuel	32
6.3.2 Assemblage de circuit patient unique en mode percussion	33
6.3.2.1 Utilisation du masque facial	33
6.3.2.2 Utilisation de l'enveloppe de percussion	35
6.3.3 Adaptateur de trachéotomie flexible	35
6.4 Alimentation de l'appareil	36
6.5 Batterie amovible	36
6.5.1 Installation et utilisation d'une batterie amovible	36
6.5.2 Témoins de batterie amovible	37
6.5.3 Mise hors service d'une batterie	38
6.5.4 Spécifications de la batterie	38
6.6 Modifier un paramètre de menu	38
6.6.1 Description du menu « Réglages »	38
6.6.2 Comment modifier et définir le menu « Réglages »	40
6.6.2.1 Préréglage	40
6.6.2.2 Mode	40
6.6.2.3 Affichage de la pression	41
6.6.2.4 Cough-Sync	
6.6.2.5 Pression d'insufflation	41
6.6.2.6 Débit d'insufflation	41
6.6.2.7 Durée d'insufflation	
6.6.2.8 Pression d'exsufflation	
6.6.2.9 Durée d'exsufflation	
6.6.2.10 Durée de pause	
6.6.2.11 Oscillations	
6.6.2.12 Fréquence	
6.6.2.13 Amplitudes	
6.6.2.14 Nombre de cycle traitements	
6.6.2.15 Insufflation post-thérapie	
6.6.2.16 Lors de la sélection du mode percussion	
6.6.2.17 Sélection du mode Auto Avancé	
6.6.3 Description du menu « Options »	
6.6.4 Comment modifier et définir le menu « Options »	
6.6.4.1 Langue	
6.6.4.2 Luminosité de l'écran LCD	
6.6.4.3 Format de date	
6.6.4.4 Format de l'heure	
6.6.4.5 Mois	
6.6.4.7 Année	
6.6.4.8 Heure	
6.6.4.9 Minute	
6.6.5 Description du menu « Données » (Affichage uniquement)	
6.6.6 Écran du sous-menu « Données » (Affichage uniquement)	
6.6.7 Ecran du sous-menu « Effacer données patient »	
6.6.8 Ecran Sous-menu « Retirer Carte SD »	
6.6.9 "Patient data to SD Card" Menu Ecran sous-menu « Données patient sur carte SD »	
2.2.5 . attent add to 05 careea zoran 3005 mena " bonnees patient sur curte 50 "	

6.6.10 Ecran sous-menu « Formater la carte SD »	48
6.6.11 Menu « Heures de thérapie »	49
6.7 Configuration du Mode de traitement	
6.7.1 Modes Auto et Auto Avancé	49
6.7.2 Mode thérapie manuelle	50
6.7.3 Mode thérapie par percussions	51
6.8 Vérification du fonctionnement	52
6.9 Configuration du verrouillage des commandes	52
6.10 Éteindre l'appareil	53
7. Nettoyage et entretien	
7.1 Nettoyage du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)	54
7.1.1 Nettoyage de l'extérieur du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)	
7.1.2 Circuit patient (tuyau respiratoire, filtre à bactéries, masque facial, connecteur)	55
7.1.3 Filtre à air (pièce n° 1A6035)	55
7.2 Entretien préventif	
8. Stockage	56
8.1 Comment stocker	56
8.2 Comment gérer	56
8.3 Comment déplacer l'appareil	56
9. Fiche technique	57
9.1 Environnement	57
9.2 Physique	57
9.3 Spécifications électriques	57
9.4 Spécifications des performances de l'appareil	57
9.5 Performances essentielles	58
9.6 CONFORT COUGH II (Modèle : CC20P) Informations sur la version du logiciel	58
9.7 Durée de vie prévue	58
9.8 Son	59
9.9 Élimination	
10. Respect des normes	
11. Informations CEM	
11.1 Directives et déclaration du fabricant - Émissions électromagnétiques	61
11.2 Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique	
11.3 Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique	
11.4 Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication RF portable	
mobiles et cet appareil	
11.5 Conseils et déclaration du fabricant – Immunité électromagnétique des équipements	
communication sans fil	
11.6 Informations sur la sécurité de l'IRM	
12. Symboles	
13. Dépannage	
13.1 Alarme technique	
13.2 Dépannage	
14. Garantie limitée	
15. Instructions d'entretien	
15.1 Pièces de rechange	
15.2 Entretien planifié	
16. Certifications de garantie de qualité	69

1. Présentation du dispositif

1.1 Informations sur l'appareil

(1) Nom commun: In-Exsufflateur mécanique (M-IE)

(2) Nom commercial: COMFORT COUGH II

(3) Nom du modèle: CC20P

1.2 Présentation du système de l'appareil

Ce COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) est composé d'un boîtier, d'un tube de connexion et d'un câble d'alimentation, fournissant une pression positive progressivement, puis la transformant rapidement en pression négative, pour obtenir une pression expiratoire élevée aspirant les fluides corporels (sécrétions dans les voies respiratoires) comme lorsque les gens inhalent par eux-mêmes. Ce produit contient un régulateur capable de contrôler la pression et le débit afin que l'utilisateur puisse régler la pression expiratoire, la pression d'aspiration et le débit. Ce produit contient en outre un filtre à bactéries pour empêcher l'entrée de fluides corporels dans le boîtier du produit.

1.3 COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) Spécifications de l'emballage

- (1) Circuit patient
 - Tuyau respiratoire (Pièce n°_AT0017) 1 exemplaire
 - Filtre à bactéries (Pièce n° 70530) 1 exemplaire
 - Masque facial (Pièce n°_20355) Grand Adulte 1 exemplaire
 - Adaptateur (Pièce n° AC0056) 1 exemplaire
- (2) Autres accessoires
 - Filtre à air (Pièce n°_1A6035) 1 exemplaire
 - Batterie amovible (pièce n° A64200) 1 exemplaire
 - Carte SD 32G (Pièce n°_1A6055) 1 exemplaire
 - Cordon d'alimentation (Pièce n° 1A6053) 1 exemplaire
 - Mode d'emploi 1 exemplaire
- (3) Accessoires optionnels
 - Masque facial (Pièce n°_20353) Enfant
 - Masque facial (Pièce n°_20354) Petit adulte
 - SpO2 (Pièce n°_2A6014)
 - Interrupteur au pied (pièce n° 2A6049)
 - Support (Pièce n°_3A6100)
- (4) Accessoires du mode percussion
 - Valve d'expiration (Pièce n° AC0019)
 - Connecteur pivotant Whisper (Pièce n°_70056)
 - Enveloppe de percussion (Pièce n°_CV-100125(L))
 - Enveloppe de percussion (Pièce n° CV-100124(M))
 - Enveloppe de percussion (Pièce n° CV-100123(S))
 - Enveloppe de percussion (Pièce n° CV-100122(XS))
 - Tuyau de percussion (Pièce n° 70247)

1.4 Contre-indications

Si le patient présente l'une des affections suivantes, consultez son fournisseur de soins avant d'utiliser l'appareil :

- Des antécédents d'emphysème bulleux
- Sensibilité au pneumothorax ou au pneumomédiastin
- Un barotraumatisme récent

1.5 Interface patient

- (1) Masque facial (Pièce n° 20355)
- (2) Adaptateur (Pièce n° AC0056)
- (3) Tuyau respiratoire (Pièce n° AT0017)
- (4) Filtre à bactéries (Pièce n°_70530)

1.6 Opérateur prévu

Le **COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)** est destiné à être utilisé par des fournisseurs de soins, tels que des médecins ou des infirmières.

(Médecine de réadaptation, médecine respiratoire, neurochirurgie, chirurgie thoracique, pédiatrie, etc.)

1.7 Destination

Le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) est destiné à être utilisé sur des patients adultes ou pédiatriques incapables de tousser ou d'éliminer efficacement les sécrétions en raison d'une réduction du débit expiratoire de pointe de la toux, résultant de lésions importantes de la moelle épinière et de déficits neuromusculaires ou d'une fatigue intense associée à une maladie pulmonaire intrinsèque. Il peut être utilisé soit avec un masque facial, soit avec un adaptateur pour la sonde endotrachéale ou de trachéostomie d'un patient. L'appareil est destiné à être utilisé en milieu hospitalier, institutionnel ou à domicile

1.8 Groupe de patients

Cet appareil est destiné à être utilisé dans les hôpitaux, les établissements institutionnels ou à domicile sur des patients adultes et des patients pédiatriques âgés de 3 ans et plus.

1.9 Indications d'emploi

Les patients souffrent de troubles respiratoires et ne peuvent pas tousser eux-mêmes pour diverses raisons.

- Dystrophie musculaire
- · Atrophie musculaire spinale
- Sclérose latérale amyotrophique

ou tout autre trouble neurologique présentant une paralysie des muscles respiratoires.

Ce dispositif peut être utilisé de manière polyvalente de manière non invasive avec un masque facial ou un embout buccal ou de manière invasive avec une sonde endotrachéale ou une sonde de trachéotomie.

1.10 Modes et fonctionnalités de thérapie par appareil

1.10.1 Mode de thérapie contre la toux (Auto/Manuel/Percussion/Auto avancé)

Le dispositif offre plusieurs modes d'assistance à la toux conçus pour répondre aux différents besoins des patients. Ces modes sont les suivants :

Mode thérapie d'aide à la toux	Description		
Mode automatique	Le mode automatique délivre une thérapie basée sur les paramètres de prescription suivants : Pression d'insufflation, Durée d'insufflation, Pression d'exsufflation, Durée d'exsufflation, pression de pause, Durée de pause, Nombre de cycle traitement, et Insufflation post-thérapie. Le mode automatique fournit la pression dans la séquence suivante, en répétant la séquence jusqu'à ce que l'utilisateur fasse une pause et quitte la thérapie, ou que le Nombre de cycle traitement soit atteint : 1) Pression positive lors du paramétrage de la Pression d'insufflation pendant toute la durée du paramétrage du Durée d'insufflation. 2) Pression négative lors du paramétrage de la Pression d'exsufflation pendant la durée du paramétrage du Durée d'exsufflation. 3) Pression de pause pendant la durée du paramétrage du Durée de pause.		
	Lorsque la fonction Cough-Sync est activée, le mode Auto délivre la pression dans la séquence suivante, répétant la séquence jusqu'à ce que l'utilisateur quitte l'état de thérapie : Dans ce cas, le paramètre nombre in-exsufflation et celui d'Insufflation post- thérapie ne sont pas activés.		
	 Pression positive lors du paramétrage de la Pression d'insufflation lorsque l'appareil détecte l'effort d'inspiration du patient pendant la durée du paramétrage de la Durée d'insufflation. Pression négative lors du paramétrage de la Pression d'exsufflation pendant la durée du paramétrage du Durée d'exsufflation. Pression atmosphérique jusqu'à ce que l'appareil détecte le prochain effort inspiratoire. 		
Mode manuel	Le mode manuel propose une thérapie basée sur les paramètres de prescription de Pression d'insufflation et de Pression d'exsufflation. L'appareil fournit la Pression d'insufflation réglée pendant la durée pendant laquelle l'interrupteur manuel est maintenu en position d'inhalation. L'appareil fournit la Pression d'exsufflation réglée pendant la durée pendant laquelle l'interrupteur manuel est maintenu en position d'expiration. La thérapie démarre en phase de pause lorsqu'elle est activée en mode manuel.		
	Comme le montre la figure, lorsque l'interrupteur manuel est situé au centre, aucune pression n'est délivrée. (Niveau de pression nul)		
	Comme le montre la figure, lorsque l'interrupteur manuel est orienté vers l'expiration, le niveau de pression d'exsufflation (de -0 à -70 cmH2O) est délivré.		
	Comme le montre la figure, lorsque l'interrupteur manuel est orienté vers l'inspiration, le niveau de pression d'insufflation (de 0 à 70 cmH2O) est délivré.		

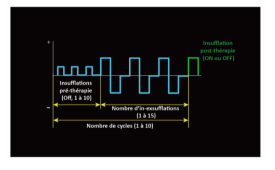
Mode thérapie	Description			
d'aide à la toux	·			
Mode percussion	Le mode percussion est l'une des méthodes de physiothérapie respiratoire. Il améliore l'espacement des voies respiratoires en déplaçant les sécrétions du segment pulmonaire vers les voies respiratoires centrales et est utilisé pour libérer les sécrétions épaisses, collantes ou retenues à la paroi.			
	Il est utilisé pour les patients en utilisant le masque facial fourni (pièce n°_20355) et une valve expiratoire (ou un connecteur pivotant Whisper) qui peuvent être achetés séparément et peuvent être utilisés dans un établissement médical ou au domicile du patient sous la stricte supervision d'un fournisseur de soins.			
	Lorsque l'appareil COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) est en mode percussion, il génère sur le patient un niveau de Pression d'exsufflation positive, Ip (de +0 à +70 cmH2O), suivant la fréquence (de 10 à 780 CPM), et le ratio I:E réglé (de 5:1 à 1:5).			
	NOTE! La durée de fonctionnement des percussions du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) varie en fonction de la pression définie. ✓ Valeur de réglage de la pression 0 ~ + 40 cmH20 : 29 min 59 sec ✓ Valeur de réglage de la pression +41~+70 cmH20 : 19 min 59 sec			
	Tous les paramètres sont constamment contrôlés, cycle par cycle, par un système à microprocesseur sophistiqué qui interagit avec l'utilisateur à travers un écran sur lequel sont affichés les paramètres de travail.			
Auto avancé	Le mode Auto avancé délivre un traitement divisé en trois phases avec les paramètres suivants : Phase1 (Pré-Thérapie) : Insufflations pré-thérapie, pression pré-thérapie, débit pré-			
	thérapie, temps pré-thérapie, pause pré-thérapie; Phase 2 mode I-EM : in-exsufflation, pression d'insufflation, pression d'exsufflation, temps d'insufflation, temps d'exsufflation, Durée de pause, nombre de cycles; Phase 3 insufflation post-thérapie.			
	Le mode Auto avancé se déroule selon la séquence suivante, qui se répète jusqu'à ce que l'utilisateur cesse le traitement ou que le nombre de cycles soit atteint : Phase1 Si les insufflations pré-thérapie sont activées, la séquence suivante est répétée jusqu'à ce que l'utilisateur cesse la thérapie ou que le nombre d'insufflation pré-thérapie programmé soit atteint .			
	Pression positive de pré-thérapie réglée pendant la Temps pré-thérapie. Pression atmosphérique pendant la durée du réglage de la pause Pré-Thérapie.			
	Phase 2 La séquence suivante se répète jusqu'à ce que l'utilisateur cesse la thérapie ou que le nombre de cycle traitement soit atteint : • Pression d'insufflation paramétrée pendant la durée paramétrée.			
	Pression d'exsufflation paramètrée pendant la durée paramètrée. Durée de pause.			
	Phase3 Si l'Insufflation post-thérapie est activée, une phase d'insufflation supplémentaire (pression positive paramétrée pendant une durée paramétrée) sera déclenchée après la dernière phase de pause du dernier cycle d'in-exsufflation.			
	Lorsque la fonction « Cough-Sync » (synchronisation de l'in-exsufflation à l'inspiration du patient) est activée, le mode Auto avancé se déroule selon la séquence suivante, qui se répète jusqu'à ce que l'utilisateur cesse le traitement ou que le nombre de cycles soit atteint :			
	 Si les Insufflations pré-thérapie sont activées, la séquence suivante est répétée jusqu'à ce que l'utilisateur cesse la thérapie ou que le nombre d'insufflations pré- thérapie demandées soit atteint : 			
	 Insufflation pré-thérapie à la pression paramétrée lorsque l'appareil détecte l'effort d'inspiration du patient, pendant la durée réglée en Pré-Thérapie. Pause jusqu'à ce que l'appareil détecte l'effort inspiratoire suivant. 			
	 2) La séquence suivante est répétée jusqu'à ce que l'utilisateur cesse la thérapie ou que le nombre de cycles traitement programmé soit atteint.: Pression positive paramétrée insufflée lorsque l'appareil détecte 			
	l'effort d'inspiration du patient, pendant la durée réglée.			
	 Pression négative paramétrée exsufflée pendant la durée réglée. 			
	 Pause jusqu'à ce que l'appareil détecte l'effort inspiratoire suivant. Le mode Cough-Sync est décrit en détails plus loin dans ce chapitre. 			

Mode thérapie d'aide à la toux	Description		
	Si l'Insufflation post-thérapie est activée, une phase d'insufflation supplémentaire (pression positive paramétrée pendant une durée paramétrée) sera déclenchée après la pause du dernier cycle d'in-exsufflation.		
	Fonction thérapeutique en mode Auto Avancé: 1) Insufflation pré-thérapie Les Insufflations pré-thérapie peuvent être programmées pour administrer, avant le traitement par in-exsufflation, une ou plusieurs insufflations à une pression différente de celle du traitement par in-exsufflation, pour favoriser l'empilement d'air ou pour délivrer des cycles répétés d'expansion thoracique typiquement utilisés dans les techniques de respiration contrôlée avec cycle actif (ACBT). 2) Insufflation post-thérapie L'Insufflation post-thérapie permet au clinicien de terminer la thérapie d'in- exsufflation sur une pression positive, plutôt que sur une pression négative, à la toute fin du traitement.		

Le diagramme suivant illustre le mode Auto Avancé.

Exemple)

Cough-Sync	OFF
Insufflations pré-thérapie	3
Pression Pré-Thérapie	20cmH2O
Débit Pré-Thérapie	Haut
Temps pré-thérapie	2.0 sec
Nombre de cycles traitement	2
Pression d'insufflation	40cmH2O
Débit d'insufflation	Haut
Durée d'insufflation	2.0 sec
Pression d'exsufflation	-40cmH2O
Durée d'exsufflation	2.0 sec
Oscillations	OFF
Nombre de cycles	3
Insufflation post-thérapie	ON



1.10.2 Fonctions thérapeutiques

L'appareil offre les fonctions thérapeutiques suivantes.

1.10.2.1 Mode Cough-Sync

Une caractéristique importante de l'appareil est sa capacité à déclencher l'inspiration du patient pour aider à synchroniser la thérapie avec le patient.

La fonction Cough-Sync est disponible lorsque l'appareil est en mode Auto ou mode Auto Avancé. La séquence de distribution de la pression est synchronisée avec l'effort d'inspiration du patient.

Lorsque le réglage du déclencheur inspiratoire est activé en mode Auto, la thérapie démarre en phase Pause jusqu'à ce que l'effort du patient soit détecté ou que l'appareil passe en mode veille.

Lorsque Cough-Sync est activé, le paramètre Durée de pause est désactivé et l'utilisateur ne peut pas régler le paramètre Durée de pause.

1.10.2.2 Oscillations

La fonction de thérapie par oscillation offre une thérapie par oscillation basée sur les paramètres de fréquence et d'amplitude. L'utilisation de la fonction d'oscillation améliore la mobilisation et améliore le drainage bronchique. Les oscillations seront moins visibles pour le patient avec des réglages d'amplitude plus faible et de fréquence plus élevée.

L'utilisateur peut appliquer des vibrations en activant le mode Oscillations. Les vibrations sont des oscillations de faible amplitude de 20 Hz maximum qui se superposent aux oscillations standards. Les paramètres de fréquence (1 à 20 Hz) et d'amplitude (1 à 10 cmH2O) des oscillations peuvent être modifiés selon les besoins.

Cette fonctionnalité est disponible en mode Auto/Manuel.

1.10.2.3 Préréglages

Lors de la configuration de l'appareil pour le patient, le professionnel de santé peut définir jusqu'à 9 paramètres prédéfinis. Le professionnel de santé peut également limiter le nombre de préréglages disponibles. Les préréglages permettent à l'utilisateur de sélectionner rapidement un groupe de paramètres prescrits pour fournir une thérapie.

1.11 Procédure de traitement du dispositif

Utilisé pour l'acclimatation initiale et pour le titrage des pressions/temps avant le mode automatique.

1.11.1 Sélection du mode Thérapie

- (1) Mode manuel
 - Mettez sous tension et sélectionnez le mode manuel dans le « Panneau de configuration ». Réglez la pression initiale de l'appareil. Commencez par des pressions d'inspiration comprises entre +10 et +15 cmH2O et des pressions expiratoires entre -10 et -15 cmH2O pour permettre l'introduction dans l'appareil. Réglez l'appareil pour qu'il inhale le débit au réglage le plus bas.
 - 2) Appuyez sur la touche « Démarrer / Arrêter » pour démarrer le traitement. Commencez par un seul cycle de toux pour permettre l'adaptation à l'appareil. Un cycle de toux est constitué d'une inspiration, d'une expiration, puis d'une pause si nécessaire. Déplacez l'interrupteur manuel sur la position d'inspiration et maintenez-le enfoncé pendant 2 à 3 secondes. Déplacez immédiatement l'interrupteur manuel en position d'expiration et maintenez-le enfoncé pendant 1 à 2 secondes, puis relâchez l'interrupteur en position neutre.
 - 3) Continuez avec plusieurs cycles de toux, 3 à 6 pour les patients pédiatriques et 4 à 6 pour les adultes, dans une séance. Si vous le souhaitez, une pause de 2 à 5 secondes entre les cycles de toux peut être utilisée. Remettez le patient sous oxygène ou sous ventilation normale pendant les périodes de repos. Effectuez au moins 3 à 5 séances pour les patients pédiatriques et 4 à 6 pour les adultes pour chaque traitement ou selon la tolérance du patient.
 - 4) Augmentez progressivement les pressions d'inspiration et d'expiration. Ajustez le Débit d'insufflation, si nécessaire, pour le confort du patient. Surveillez en permanence le confort et la tolérance du patient. Des niveaux de pression positive peuvent être établis par l'évaluation de l'expansion de la paroi thoracique et l'auscultation pour une entrée d'air bilatérale.
- (2) Mode automatique
 - 1) Allumez l'appareil et sélectionnez le mode Auto dans le « Panneau de configuration ». Si les pressions, les temps et les débits ont été titrés en mode Manuel, utilisez ces valeurs finales comme valeurs de départ pour le mode Automatique. Si vous titrez en mode automatique, utilisez les mêmes paramètres initiaux qu'en mode manuel et ajustez en fonction du confort et de la tolérance du patient.
 - 2) Appuyez sur la touche « Démarrer/Arrêter » pour commencer.
 - 3) Appuyez sur la touche « Démarrer/Arrêter » si le traitement doit être interrompu et si le patient doit revenir à ses paramètres normaux d'oxygène ou de ventilation.
- (3) Mode Auto Avancé

Le mode Auto avancé permet de définir un cycle, soit un nombre d'insufflations successives puis la thérapie d'aide à la toux proprement dite. Une fois que les Insufflations pré-thérapie et les paramètres d'aide à la toux ont été réglés, le cycle peut être répété jusqu'à 10 fois, avec la possibilité de terminer la séance par une seule insufflation - comme illustré par le graphique de droite.

Le mode Auto Avancé peut être programmé pour simuler d'autres techniques de drainage bronchique (ACT), telles que la respiration contrôlée avec cycle actif (ACBT), le drainage autogène (AD) ou l'Airstacking.

1.11.2 Durée et processus du traitement

(1) Manual and Automatic mode Modes Manuel et Automatique

Un cycle de toux est constitué d'une phase d'inspiration, d'expiration et de pause. Une séquence standard est composée de 3 à 6 cycles consécutifs de toux pour les patients pédiatriques et de 4 à 6 cycles consécutifs de toux pour les adultes, suivis d'une période de repos de 30 secondes si nécessaire. Les patients doivent retrouver leurs débits normaux d'oxygène ou de ventilateur pendant la période de repos, si nécessaire. Les séquences peuvent être répétées 3 à 6 fois si nécessaire pour éliminer les sécrétions. Un équipement d'aspiration doit être disponible si nécessaire.

- (2) Mode Auto Avancé
 - 1) Un « cycle de toux » se compose d'une insufflation, d'une exsufflation et d'une phase de pause. Une séquence standard comprend 3 à 6 cycles de toux consécutifs pour les patients pédiatriques et 4 à 6 cycles de toux consécutifs pour les adultes, suivis d'une période de repos de 30 à 60 secondes. Pendant cette période de repos et si nécessaire, les patients doivent être raccordés à l'oxygène ou à leur ventilateur aux réglages habituels. Les séquences peuvent être répétées 3 à 6 fois si nécessaire pour éliminer les sécrétions.
 - 2) Le traitement du COMFORT COUGH II (Model : CC20P) peut se terminer sur une pression positive afin de préserver le volume pulmonaire. C'est également le cas en mode Auto avancé, en activant le réglage de l'Insufflation post-thérapie.
 - 3) Un équipement d'aspiration doit être disponible et les sécrétions visibles doivent être éliminées par aspiration de la bouche, du tube de trachéotomie ou de la tubulure, selon les besoins.
 - 4) Une poussée abdominale ou une compression thoracique inférieure correctement appliquée, coordonnée avec la phase d'exsufflation du cycle de toux, peut améliorer les débits de pointe de la toux et l'élimination des sécrétions. En mode manuel, une pédale de commande (en option) permet au clinicien de libérer une main, afin d'administrer manuellement la thérapie tout en appliquant la poussée abdominale.

1.11.3 Guide des pressions

Guide des pressions		
Adulte Jusqu'à 40 cmH2O		
5-12 ans	20-30 cmH2O	
Enfant <5	Jusqu'à 20 cmH2O	

AVERTISSEMENT : Les réglages doivent toujours être vérifiés avant de commencer la thérapie.

Les lignes directrices sont uniquement destinées à servir de référence. Ils ne remplacent ni les

Les lignes directrices sont uniquement destinées à servir de référence. Ils ne remplacent ni les protocoles médicaux établis ni les instructions des médecins.

1.11.4 Mode Auto Avancé, Guide de l'utilisateur

A l'aide du bouton Menu, sélectionnez « Réglages » en appuyant sur « Enter »

(1) Sélectionner Auto Advanced dans le sous-menu « Mode ».

- (2) Sélectionner Auto avancé dans le sous-menu « Mode ».
- (3) Régler les Insufflations Pré-Thérapie sur 4 ou selon les besoins du patient.
- (4) Régler les Insufflation de Pré-Thérapie sur 4 ou selon les besoins du patient.
- (5) Régler le débit de Pré-Thérapie sur faible ou selon le confort du patient.
- (6) Régler le niveau et la durée de la pression de Pré-Thérapie à 20 cmH2O pendant 4 secondes et 2 secondes de pause (si le mode « Cough Sync » est désactivé) ou ajuster ces paramètres pour obtenir l'expansion thoracique et la rétention d'air souhaitées sans fuite d'air excessive ni insufflation gastrique involontaire.
- (7) Régler le nombre de cycle traitement à 4 ou selon les besoins du patient.
- (8) Régler le Débit d'insufflation sur Moyen, ou selon le confort du patient.
- (9) Le traitement peut se terminer par une Pression d'insufflation positive pour le confort du patient et la préservation du volume pulmonaire, en réglant l'Insufflation post-thérapie sur « Activé ».
- (10) Commencer la simulation de l'ACBT en demandant au patient d'effectuer un court cycle de contrôle respiratoire / relaxation avec 4~6 respirations à volume courant normal avant d'initier le mode Auto Avancé. La durée du cycle de contrôle respiratoire/relaxation doit être ajustée selon les besoins pour éviter la fatigue et l'hyperventilation.
- (11) Positionner l'interface sur le patient et appuyez sur le bouton « START/STOP » pour commencer le traitement. Le COMFORT COUGH II (modèle : CC20P) émet 4 Insufflations pré-thérapie avec une pression et une durée définies pour simuler l'exercice d'expansion thoracique.
- (12) À la fin de la quatrième et dernière Insufflation pré-thérapie, le COMFORT COUGH II (modèle : CC20P) émet 4 cycles d'in-exsufflation.
- (13) À la fin des cycles d'in-exsufflation, le COMFORT COUGH II (modèle : CC20P) répète la séquence ci-dessus (insufflations pré-thérapie suivies de cycles de toux) 3 fois, comme défini par le nombre de cycles.
- (14) Laisser le patient se reposer et répéter l'ensemble de la séquence si nécessaire pour obtenir le résultat clinique souhaité.

REMARQUE! Le traitement peut être temporairement interrompu à tout moment en appuyant sur le bouton « Start/Stop » et en rétablissant les paramètres habituels d'oxygénation ou de ventilation du patient.

1.12 Bénéfices et risques cliniques potentiels du COMFORT COUGH II

1.12.1 Avantages cliniques

Quels avantages présente COMFORT COUGH II ?

Le **COMFORT COUGH II** est un dispositif médical qui aide les personnes souffrant de maladies respiratoires et ayant des difficultés à tousser de manière appropriée. Voici quelques-uns des avantages de l'utilisation d'un appareil **COMFORT COUGH II**:

- (1) Avantages des modes Manuel et Automatique
 - 1) Élimine les sécrétions :
 - L'appareil **COMFORT COUGH II** aide à éliminer les sécrétions des voies respiratoires en appliquant une pression positive sur les voies respiratoires, suivie d'une libération rapide d'une pression négative, ce qui aide à déloger les sécrétions des poumons.
 - 2) Réduit le risque d'infections : En éliminant les sécrétions des voies respiratoires, l'appareil COMFORT COUGH II peut contribuer à réduire le risque d'infections, telles que la pneumonie, qui peuvent survenir

lorsque des sécrétions s'accumulent dans les poumons.

3) Améliore la respiration :

L'appareil peut améliorer la respiration en éliminant le mucus et autres sécrétions susceptibles de bloquer les voies respiratoires. Cela peut aider à améliorer l'oxygénation et à réduire l'essoufflement.

4) Améliore la qualité de vie :

Pour les personnes souffrant de problèmes respiratoires, l'utilisation de l'appareil **COMFORT COUGH II** peut contribuer à améliorer leur qualité de vie en réduisant les symptômes tels que la toux, l'essoufflement et la fatigue.

5) Facile à utiliser :

L'appareil est facile à utiliser et la plupart des gens peuvent apprendre à l'utiliser rapidement. Il peut être utilisé à domicile ou dans un établissement de santé.

- (2) Avantages du mode Auto Avancé
 - Les patients dont les voies respiratoires sont hyper réactives et susceptibles de développer un bronchospasme pendant la thérapie IE-M peuvent bénéficier des Insufflations pré-thérapie à un faible volume avant les cycles d'in-exsufflation.
 - 2) Les patients qui peuvent effectuer plusieurs insufflations favorisant le recrutement du volume pulmonaire (pour maximiser leur volume d'insufflation) avant l'exsufflation, afin d'aider à maximiser le résultat de leur débit de pointe à la toux.
 - 3) Les patients prédisposés au développement d'une atélectasie persistante peuvent bénéficier d'Insufflations pré-thérapie avec un volume d'insufflation suivi d'une retenue de la respiration pour simuler la thérapie d'expansion pulmonaire/thoracique.
 - 4) Les patients ayant besoin de mobiliser les sécrétions des voies aériennes périphériques peuvent bénéficier des Insufflations Pré-Thérapie avec des volumes d'insufflation variables pour simuler les techniques de drainage bronchique alternatives.

ATTENTION: Il est important de noter que les avantages de l'utilisation de l'appareil COMFORT COUGH II peuvent varier en fonction de l'état de santé spécifique de l'individu et qu'il ne doit être utilisé que sous la direction d'un fournisseur de soins.

Qui bénéficierait d'un appareil COMFORT COUGH II ?

Un appareil **COMFORT COUGH II** est un dispositif médical pouvant aider les personnes souffrant de problèmes respiratoires et ayant des difficultés à tousser efficacement. L'appareil fonctionne en appliquant une pression positive aux voies respiratoires, suivie d'une libération rapide d'une pression négative, ce qui aide à déloger les sécrétions des poumons.

L'appareil peut bénéficier aux personnes qui ont des difficultés à générer une toux efficace en raison de muscles respiratoires faibles ou altérés, comme celles souffrant de troubles neuromusculaires comme la dystrophie musculaire, les lésions de la moelle épinière ou la sclérose latérale amyotrophique (SLA). Il peut également bénéficier aux personnes atteintes de maladies pulmonaires obstructives chroniques (MPOC), de fibrose kystique, de bronchectasie ou d'autres affections qui affectent leur capacité à éliminer les sécrétions de leurs poumons.

De plus, l'appareil COMFORT COUGH II peut être bénéfique pour les personnes ayant des

difficultés respiratoires ou souffrant de détresse respiratoire. L'appareil peut améliorer la respiration en éliminant le mucus et autres sécrétions susceptibles de bloquer les voies respiratoires. Cela peut aider à améliorer l'oxygénation et à réduire l'essoufflement.

ATTENTION: Il est important de noter que l'appareil COMFORT COUGH II ne doit être utilisé que sous la direction d'un fournisseur de soins, car il nécessite une formation pour être utilisé correctement et une utilisation incorrecte peut causer des dommages. L'appareil ne convient pas à tout le monde et l'état de santé spécifique de chaque individu doit être pris en compte avant d'utiliser l'appareil.

1.12.2 Risque clinique

AVERTISSEMENT: Après le traitement, les effets secondaires suivants peuvent survenir, suivez les instructions du médecin.

Risque	Définition		
Gêne thoracique :	Certaines personnes peuvent ressentir une gêne ou une douleur dans la poitrine ou dans le haut de l'abdomen pendant ou après un traitement avec un appareil COMFORT COUGH II.		
Douleurs	Le traitement avec un appareil COMFORT COUGH II peut provoquer des douleurs musculaires		
musculaires :	ou de la fatigue, en particulier au niveau de la poitrine et des muscles abdominaux.		
Augmentation des	Dans certains cas, le traitement avec un appareil COMFORT COUGH II peut entraîner une		
sécrétions :	augmentation de la production de mucus et d'autres sécrétions respiratoires, ce qui peut		
	nécessiter des techniques ou des interventions supplémentaires de dégagement des voies respiratoires.		
Irritation des	L'utilisation d'un appareil COMFORT COUGH II peut provoquer une irritation des voies		
voies respiratoires :	respiratoires, en particulier chez les personnes souffrant de voies respiratoires sensibles ou d'autres problèmes respiratoires.		
Hypoxémie :	Dans de rares cas, le traitement au moyen d'un appareil COMFORT COUGH II peut provoquer		
	une hypoxémie ou un faible taux d'oxygène dans le sang, en particulier chez les personnes		
	souffrant de problèmes respiratoires préexistants ou d'autres problèmes médicaux affectant		
	la fonction pulmonaire.		
Irritation	L'utilisation prolongée ou fréquente d'un appareil COMFORT COUGH II peut provoquer une		
cutanée :	irritation ou des lésions cutanées, en particulier chez les personnes ayant la peau sensible ou		
	d'autres affections cutanées.		
Fatigue ou	Le traitement avec un appareil COMFORT COUGH II peut provoquer de la fatigue ou des		
vertiges :	étourdissements, en particulier chez les personnes déjà fatiguées ou présentant des		
	problèmes médicaux préexistants affectant l'équilibre ou la coordination.		
Gêne :	Certaines personnes peuvent ressentir une gêne ou une douleur pendant les traitements au		
	moyen d'un appareil COMFORT COUGH II, en particulier si la pression est trop élevée ou si le		
	traitement est trop long.		
Bronchospasme :	Dans de rares cas, les traitements au moyen d'un appareil COMFORT COUGH II peuvent		
	déclencher un bronchospasme, un état dans lequel les voies respiratoires se contractent et		
	rendent la respiration difficile. Cela est plus susceptible de se produire chez les personnes souffrant de maladies respiratoires préexistantes telles que l'asthme ou la maladie		
	pulmonaire obstructive chronique (MPOC).		
Augmentation des	Les traitements au moyen d'un appareil COMFORT COUGH II peuvent initialement augmenter		
sécrétions :	la production de sécrétions dans les voies respiratoires, ce qui peut être inconfortable et		
Secretions.	nécessiter une aspiration ou un dégagement supplémentaire.		
Douleur aux	Les changements de pression provoqués par les traitements au moyen d'un appareil		
oreilles :	COMFORT COUGH II peuvent provoquer un inconfort ou des douleurs dans les oreilles, en		
	particulier chez les personnes souffrant de problèmes d'oreille préexistants tels que des		
	otites ou des perforations du tympan.		

2. Consignes de sécurité

2.1 AVERTISSEMENT



AVERTISSEMENT: Une condition qui pourrait causer des blessures à un utilisateur ou à un opérateur si les instructions ne sont pas correctement suivies.

- Vérifiez toujours les paramètres de temps et de pression avant chaque traitement.
- Utilisez toujours un nouveau filtre à bactéries lorsque vous utilisez l'appareil sur un nouveau patient.
- Le pouls et la saturation en oxygène des patients présentant une instabilité cardiaque doivent être surveillés de très près.
- Surveillez l'appareil pendant son utilisation et arrêtez de l'utiliser en cas de dysfonctionnement.
- Des douleurs et/ou des douleurs thoraciques dues à une élongation musculaire peuvent survenir chez les patients utilisant le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) pour la première fois si la pression positive utilisée dépasse les pressions que le patient reçoit normalement pendant la thérapie par pression positive. Ces patients doivent commencer avec une pression positive plus faible pendant le traitement et augmenter progressivement (sur plusieurs jours ou selon la tolérance) la pression positive utilisée. [La thérapie par pression positive comprend l'utilisation d'un ventilateur volumétrique, d'une ventilation nasale ou par masque CPAP (pression positive continue des voies respiratoires) ou IPPB (respiration à pression positive intermittente).]
- Ne l'utilisez pas en présence d'anesthésiques inflammables.
- Ne placez pas et ne stockez pas l'appareil là où il pourrait tomber ou être tiré dans une baignoire ou un évier.
- Débranchez l'appareil s'il entre en contact avec de l'eau.
- N'utilisez pas l'appareil lorsqu'il est dans l'étui de transport.
- N'utilisez jamais le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) si son cordon ou sa fiche sont endommagés, s'il ne fonctionne pas correctement ou s'il est tombé, ou a été endommagé, voire immergé dans l'eau.
- Ne retirez pas le couvercle ; il n'y a aucune pièce réparable à l'intérieur de l'appareil. Faites uniquement réparer l'appareil par du personnel agréé.
- Utilisez uniquement les cordons d'alimentation fournis par SEOIL PACIFIC pour cet appareil.
 L'utilisation de cordons d'alimentation non fournis par SEOIL PACIFIC peut entraîner une surchauffe ou endommager l'appareil.
- Sachez que le cordon électrique et/ou le tube peuvent présenter un risque de trébuchement ou d'étranglement.
- L'utilisation d'accessoires, de transducteurs et de câbles autres que ceux spécifiés par SEOIL
 PACIFIC peut entraîner une augmentation des émissions ou une diminution de l'antiparasitage
 de l'appareil. Pour fonctionner de manière optimale, le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)
 doit être utilisé avec les interfaces patient fournies par SEOIL PACIFIC.
- Les équipements de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm (12 pouces) de toute partie de l'appareil, câbles spécifiés par le fabricant inclus. Dans le cas contraire, une dégradation des performances de cet équipement pourrait en résulter.
- Les équipements électromédicaux nécessitent des précautions particulières concernant la CEM et doivent être installés et mis en service conformément aux informations CEM fournies dans le présent manuel.
- Cet appareil ne doit être utilisé que sous la direction d'un médecin.
- Cet appareil ne doit pas être utilisé à proximité d'un ÉQUIPEMENT CHIRURGICAL À HAUTE FRÉQUENCE (HF) actif ou dans une salle protégée contre les RF d'un équipement médical ou

d'un système d'imagerie par résonance magnétique, où l'intensité des PERTURBATIONS ÉLECTROMAGÉTIQUES (EM) est élevée.

• Cet appareil doit uniquement être utilisé par du personnel formé.

2.2. ATTENTION



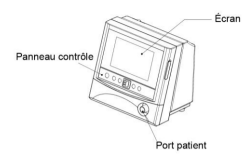
- La condensation peut endommager l'appareil. Si cet appareil a été exposé à des températures très chaudes ou très froides, laissez-le revenir à la température ambiante (température de fonctionnement) avant de commencer le traitement. N'utilisez pas l'appareil en dehors de la plage de température de fonctionnement indiquée dans les spécifications.
- Positionnez le COMFORT COUGHh II (Modèle : CC20P) de manière à ce que les ventilations sur le côté, en bas et à l'arrière de l'appareil ne soient pas obstruées. L'appareil ne doit pas être utilisé à côté d'autres équipements ou empilé avec eux.
- N'utilisez jamais l'appareil sans qu'un filtre à bactéries soit fixé sur le circuit patient.
- Éteignez l'appareil lorsque vous ne l'utilisez pas.
- Éloignez le cordon d'alimentation des surfaces chauffées.
- Ne pas stériliser avec de l'oxyde d'éthylène gazeux ou avec de la vapeur.
- N'utilisez pas l'appareil en plein soleil pour une meilleure visibilité et évitez de chauffer l'écran LCD.
- Débranchez l'interrupteur à pied et rangez-le en toute sécurité après utilisation pour éviter de trébucher dessus.

NOTE! Ce produit ne contient pas de caoutchouc de latex naturel ni de caoutchouc naturel sec dans les zones accessibles au patient ou à l'opérateur ou dans les voies respiratoires.

NOTE! L'appareil COMFORT COUGH II (Modèle: CC20P) n'utilise aucune mousse antibruit à l'intérieur.

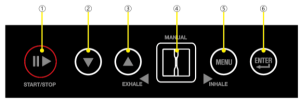
3. Description de l'appareil

3.1 Vue avant



Nom de pièce	Fonction	
Écran	Affiche toute la valeur définie et l'état de fonctionnement.	
	Comprend le levier de commande manuel et les boutons pour faire fonctionner l'appareil.	
Port patient	Fournit une pression d'inspi-expiration au patient.	

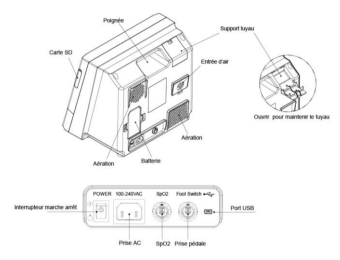
3.2 Panneau de configuration



N°	Symbole ou texte	Fonction	Description
1	STARTI/STOP	DÉMARRER/ARRÊTER	Pour démarrer et arrêter l'appareil.
2		Diminuer la valeur	Pour diminuer le paramètre. Le verrouillage des commandes est activé/désactivé en appuyant simultanément sur les touches « Haut » et « Bas » en mode arrêt.
3		Augmenter la valeur	Pour augmenter le paramètre. Le verrouillage des commandes est activé/désactivé en appuyant simultanément sur les touches « Haut » et « Bas » en mode arrêt.
4	MANUAL	Levier de commande manuel	Pour changer manuellement la phase d'inspiration en phase d'expiration ou vice versa (il est désactivé en mode automatique)

N°	Symbole ou texte	Fonction	Description
5	MENU	Menu	Pour définir les paramètres, les options, les données, effacer les données du patient, retirer la carte SD et l'écriture en cours
6	ENTER	Entrer	Pour sélectionner l'élément dans les paramètres du menu.

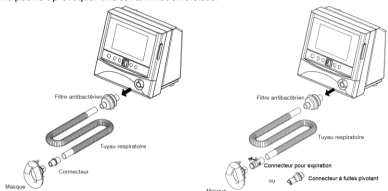
3.3 Vue arrière



Nom de pièce	Fonction		
Carte SD	Enregistre les données pour la gestion des données.		
Poignée	Sert à tenir l'appareil lorsque l'opérateur le déplace.		
Support tuyau	Maintient le tuyau patient lorsqu'il n'est pas utilisé.		
Entrée d'air du patient	Prend et fournit l'air au patient après filtration à l'intérieur de l'appareil.		
Event de ventilation	Permet à l'air d'entrer pour refroidir l'intérieur de l'appareil.		
Bloc batterie	Fournit de l'énergie lorsque l'alimentation secteur n'est pas disponible.		
Interrupteur	Permet d'allumer ou d'éteindre l'appareil.		
Prise pour alimentation	Se connecte au câble d'alimentation.		
SpO2	Affiche le niveau de saturation en oxygène des patients lorsqu'ils sont connectés.		
Branchement de la pédale	En mode manuel, contrôle l'expiration avec le pied lorsqu'il est connecté.		
Port USB Se connecte avec le câble USB pour la mise à niveau du logic			

4. Accessoires

AVERTISSEMENT: Le circuit patient est destiné à un usage individuel uniquement. Utilisez toujours un nouveau circuit patient lorsque vous utilisez l'appareil sur un nouveau patient. Ne pas le faire pourrait provoguer une contamination croisée.



4.1 Liste des accessoires

4.1.1 Circuit à usage unique

	Late a abage an			_	1
Nom de pièce	Numéro de	Description		Forme	Emballage de base ou
	pièce				Option
Tuyau	AT0017	Longueur : 1 20	00 mm / ID :		Emballage de base
respiratoire		22 mm			À usage unique
Filtre à	70530	Bloquez les ma	itières		Emballage de base
bactéries		étrangères pou			À usage unique
		risque de conta	amination		
		croisée			
Masque facial	20353	Enfant Ta	aille de	0	 Option d'emballages
		l'a	adaptateur :		À usage unique
	20354	Petit 22	2 mm		 Option d'emballages
		adulte			 À usage unique
	20355	Grand			 Emballage de base
		adulte			À usage unique
Adaptateur	AC0056	Diamètre externe : 22mm /			Emballage de base
(Connecteur)		Diamètre interi	ne : 15mm	01	À usage unique
	1				

4.1.2 Autres accessoires

	res accessoi	res		l	
Nom de pièce	Numéro de pièce		Description	Forme	Emballage de base ou Option
Valve d'expiration	AC0019		ueur : 56 mm / diamètre ieur : 22 mm	200	Option d'emballages À usage unique
Connecteur pivotant Whisper	70056		ueur : 65,9 mm / diamètre ieur : 22 mm		Option d'emballages À usage unique
Mousse, filtre à air	1A6035	Taille	: 52(L) x 35(l) x 10(H) mm		Emballage de base
Amovible Batterie	A64200	Spéci 5,8 Al	fications de sortie : 14,8 V, h		Emballage de base
Carte SD	1A6055	Capad	cité : 32 Gb	Esp	Emballage de base
Câble d'alimentation	1A6053	Modè	ele européen		Emballage de base
Étui de transport	1A6054	Taille mm	: 346(L) x 269(L) x 297(H)		Emballage de base
Interrupteur au pied	2A6049		::) x 210(L) x 41,5(H) mm ueur de câble :3 000 mm	- +	Option d'emballages
Support	3A6100	(1) Hauteur du support - Sans produit: 745 ~ 1225 mm - Avec produit: 1 006 ~ 1 486 mm (2) Largeur de la base à 5 pieds: 509 mm			Option d'emballages
Enveloppe de	CV-100125	L	1400 x 230 mm(L x I)	westing.	Option d'emballages
percussion	CV-100124	М	1200x200mm(L x l)		
	CV-100123	S	1000x180mm(L x l)	NAM CHARGOS CARAC	
	CV-100122	XS	800x180mm(L x I)		
Tuyau pour percussion	70247	Longu mm	ueur : 1 200 mm / ID : 22		Option d'emballages
SpO2	2A6014		e : (L) x 63,3 (L) x 25 (H) mm Sub-D : 1 330 mm	S. A. S.	Option d'emballages Uniquement le modèle CC20P
Mode d'emploi	-	1 exe	mplaire imprimé fourni	-	Emballage de base

4.2 Carte SD 4.2 (réf. no 1A6055)

L'appareil est livré avec une carte SD insérée dans la fente pour carte SD sur le côté de l'appareil pour enregistrer des informations destinées au prestataire de soins à domicile. Votre fournisseur peut vous demander de retirer périodiquement la carte SD et de la lui envoyer pour évaluation.

- Effacer les données du patient : Permet d'effacer les données du patient enregistrées dans l'appareil.
- Retirer la carte SD : Retirez la carte SD de l'appareil en toute sécurité.
- Données du patient sur la carte SD : Copie des données du patient sur la carte SD
- Formater la carte SD : Permet de formater la carte SD

NOTE!

- La carte SD n'a pas besoin d'être installée pour que l'appareil fonctionne correctement.
- Utilisez uniquement les cartes SD disponibles auprès de SEOIL PACIFIC.

4.3 Étui de transport (pièce n°_1A6054)



Un étui de transport est disponible pour transporter votre appareil. En voyage, l'étui de transport est uniquement destiné à servir de bagage en cabine. L'étui de transport ne protègera pas l'appareil s'il est placé en soute.

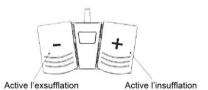
4.4 Pédale de déclenchement (Pièce n°_2A6049)_Option

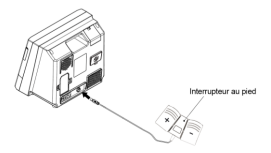
L'interrupteur au pied est disponible en option pour la thérapie manuelle.

L'interrupteur au pied peut être connecté à la prise pour interrupteur au pied située à l'arrière de l'appareil.

Si l'interrupteur au pied est activé, le levier de commande manuelle de la façade avant est désactivé.

- Pour activer l'étape Inhalation, maintenez la touche + enfoncée.
- Pour activer l'étape Expiration, maintenez la touche enfoncée
- • Lâchez la commande pour désactiver chaque étape





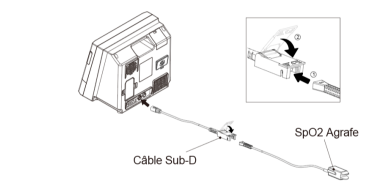
ATTENTION :

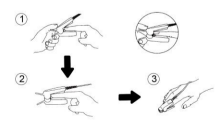
- L'interrupteur au pied ne peut être utilisé qu'en mode manuel.
- Lorsque l'interrupteur au pied est connecté, l'interrupteur manuel du boîtier principal ne fonctionne pas. (Si vous souhaitez utiliser l'interrupteur manuel du boîtier principal, vous devez retirer l'interrupteur au pied avant de l'utiliser.)

4.5 SpO2 (Pièce n°_2A6014)_Option

Vous pouvez connecter l'appareil d'oxymétrie recommandé à l'appareil pour surveiller les niveaux de SpO2 et de fréquence cardiaque. Lorsqu'un oxymètre est connecté, l'appareil affiche l'état de l'oxymètre en mode veille. Lorsqu'un oxymètre est connecté et que l'appareil est en veille, les relevés actuels de SpO2 et de fréquence cardiaque s'affichent à l'écran. Si des données incorrectes sont lues depuis de l'oxymètre, des tirets apparaissent à côté des indicateurs SpO2 et Fréquence cardiaque.

NOTE! Comme il est uniquement destiné au **COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)**, il n'est pas compatible avec d'autres appareils, même s'il est possible de se connecter à d'autres appareils. À l'inverse, les oxymètres de pouls non fournis par **SEOIL PACIFIC** ne peuvent pas être utilisés en étant reliés au **COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)**.





- ① Les mâchoires supérieure et inférieure étant ouvertes, placez un doigt uniformément sur la base du clip. Poussez le bout du doigt contre la butée afin qu'il se trouve au-dessus de la fenêtre du capteur.
- ② Écartez les languettes arrière du capteur pour fournir une force uniforme sur toute la longueur des coussinets.
- 3 Le capteur doit être orienté de telle manière que le câble soit positionné le long du dessus de la main.

ATTENTION:

Connectez le capteur de l'oxymètre de pouls au COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) éteint.

- Ne connectez pas le capteur de l'oxymètre de pouls lorsque l'instrument est sous tension.
- Pour éviter de blesser les patients, utilisez uniquement les capteurs d'oxymètre de pouls fournis par SEOIL PACIFIC.
- Ces capteurs sont fabriqués pour répondre aux spécifications de précision des oxymètres de pouls proposés par SEOIL PACIFIC.
- L'utilisation de capteurs d'autres fabricants peut entraîner des performances incorrectes de l'oxymètre de pouls.
- Ne pas utiliser dans des environnements à résonance magnétique (RM).

4.6 Support (pièce n°_3A6100)_Option

COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) peut être monté sur le support.







Forme de montage de l'appareil sur le support

Si l'option support est sélectionnée, des instructions séparées pour le démontage et l'assemblage du support sont fournies.

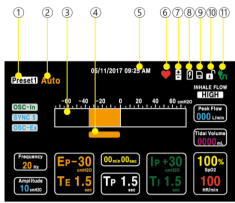
5. Description de l'écran LCD

5.1 Écran LCD (avec barre de pression)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage LCD s'allume lorsque l'appareil est allumé et s'éteint lorsqu'il n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes.



N°	Symbole ou texte	Fonction	Description
1	Préréglage	Préréglage	Affiche le numéro du préréglage actuellement disponible (1 à 9)
2	Auto	Mode actuel	Indique le mécanisme de cyclage actuel
3	Pression en barre	Pression générée en barre	Les pressions d'insufflation et d'exsufflation générées s'affichent sous la forme d'un indicateur à barre graduée.
4	Décompteur de temps Insufflation/Exsuffla tion/ pause	Décompteur de temps en barre	Affiche le temps réel restant dans la phase d'exsufflation/Insufflation/Pause lorsque le mode est réglé sur Auto. Décompteur de durée d'exsufflation: Cette valeur diminue au fur et à mesure que le temps d'exsufflation augmente. Elle se trouve dans la zone d'exsufflation. Décompteur de durée d'insufflation: Cette valeur diminue au fur et à mesure que le temps d'insufflation augmente. Il se trouve dans la zone d'insufflation. Décompteur de durée d'insufflation augmente. Il se trouve dans la zone d'insufflation. Décompteur de durée de pause : Cette valeur diminue au fur et à mesure que la Durée de pause augmente. Il se trouve dans la zone de données Pause.

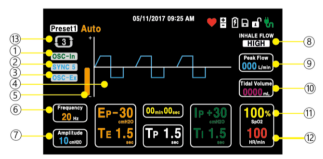
N°	Symbole ou texte	Fonction	Description	
5	11/05/2017 à 09 h 25	Heure actuelle	Affiche l'heure actuelle	
6	•	Connexion SpO2	Indique la connexion entre l'appareil et l'oxymètre	
7	=	Interrupteur au pied connexion	Indique la connexion entre l'appareil et l'interrupteur au pied (Pièce n°_2A6049)_Option	
8	3	Indicateur de batterie	Indique le montant restant à charger ou l'état de charge.	
9		Carte SD connexion	Indique la connexion entre l'appareil et la carte SD	
10	Ī	Verrouillage des commandes	Indique que les touches de configuration sont déverrouillées	
11	₩	Câble d'alimentation connexion	Indique la connexion entre l'appareil et le câble d'alimentation.	

5.2 Écran LCD (avec graphique de pression)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage LCD s'allume lorsque l'appareil est allumé et s'éteint lorsqu'il n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes.



N°	Symbole ou texte	Fonction	Description	
1	OSC-In	Oscillation Inspiration	Affiche l'état d'oscillation actuel pendant la phase d'inspiration.	
2	SYNCHRONISATION	Synchronisation	Affiche l'état de synchronisation actuel.	
3	OSC-Ex	Oscillation Expiration	Affiche l'état d'oscillation actuel pendant la phase d'expiration.	
4	Graphique de pression	Pression générée en Courbe	Les niveaux de pression d'insufflation et d'exsufflation générés sont affichés sous forme de courbe.	
5	Décompteur de temps Insufflation/Exsufflation/	Décompteur de temps en barre	Affiche le temps réel restant dans la phase d'exsufflation/insufflation/pause lorsque le	

N°	Symbole ou texte	Fonction	Description
	pause		mode est réglé sur les modes Auto et Auto Avancé. Décompteur de durée d'exsufflation : Cette valeur diminue au fur et à mesure que le temps d'exsufflation augmente. Il se trouve dans la zone de l'exsufflation. Décompteur de durée d'insufflation : Cette valeur diminue au fur et à mesure que le temps d'insufflation augmente. Il se trouve dans la zone d'insufflation. Décompteur de durée de pause : Cette valeur diminue au fur et à mesure que la Durée de pause augmente. Il se trouve dans la zone de données Pause.
6	Fréquence	Fréquence	Affiche la fréquence actuelle.
7	Amplitude	Amplitude	Affiche l'amplitude actuelle.
8	ÉLEVÉ/MOYEN/ BAS	Débit d'insufflation	Affiche l'état du Débit d'insufflation (élevé/moyen/bas)
9	Débit de pointe	Débit de pointe	Affiche le Débit d'insufflation de pointe.
10	Volume courant	Volume courant	Affiche le volume courant d'inspiration.
11	100 % de SpO2	SpO2	Affiche le niveau actuel de SpO2.
12	100HR/min	Fréquence cardiaque	Affiche la fréquence cardiaque actuelle par minute.
13	Nombre de cycles traitement	Indication du nombre de cycles traitement	Affiche une indication du nombre total d'in- exsufflations défini pour le traitement et le nombre restant. Cette indication ne s'affiche que lorsque les modes Auto avancé ou Auto sont actifs et que le traitement est en cours.

5.3 ÉCRAN LCD (Mode automatique)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage LCD s'allume lorsque l'appareil est allumé et s'éteint lorsqu'il n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes. (*La pression peut être affichée sous forme de barres ou de graphique)





Écran LCD de type barre de pression en mode automatique

Écran LCD de type graphique de pression en mode automatique

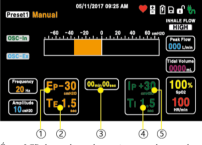
N°	Symbole ou texte	Fonction	Description
1	EP	Pression d'exsufflation	Indique la valeur de réglage de la Pression
			d'exsufflation
2	TE	Durée d'exsufflation	Indique la valeur de réglage du Durée
			d'exsufflation.
3	00min 00sec	Durée de	Affiche la durée de fonctionnement/veille.
		fonctionnement/veille	
4	TP	Durée de pause	Indique la valeur de réglage de la durée de pause.
5	TI	Durée d'insufflation	Indique la valeur de réglage du Durée d'insufflation.
6	IP	Pression d'insufflation	Indique la valeur de réglage de la Pression
			d'insufflation.

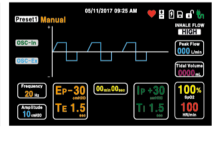
5.4 Écran LCD (mode manuel)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage LCD s'allume lorsque l'appareil est allumé et s'éteint lorsqu'il n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes. (*La pression peut être affichée sous forme de barres ou de graphique.)





Écran LCD de type barre de pression en mode manuel

Écran LCD de type graphique de pression en mode manuel

N°	Symbole ou texte	Fonction	Description
1	EP	Pression d'exsufflation	Indique la valeur de réglage de la Pression
			d'exsufflation.
2	TE 0.0 sec	Durée d'exsufflation	Indique la durée de fonctionnement en expiration.
3	00min 00sec	Durée de	Affiche la durée de fonctionnement/veille.
		fonctionnement/veille	
4	TI 0.0 sec	Durée d'insufflation	Indique la durée de fonctionnement en inspiration.

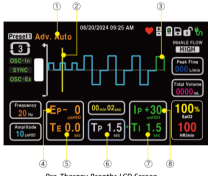
5	IP	Pression d'insufflation	Indique la valeur de réglage de la Pression
			d'insufflation.

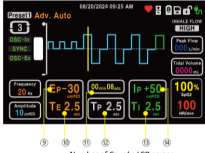
5.5 Ecran LCD (Mode Auto Avancé)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage de l'écran LCD s'allume lorsque l'appareil est mis en marche et se met en veille lorsque l'appareil n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes.





Pre-Therapy Breaths LCD Screen

Number of Coughs LCD screen

No.	Symbole ou texte	Fonction	Description
1	Auto Avancé	Mode Auto Avancé	Indique le mode en cours d'utilisation
2		Affichage du traitement en cours	Une ligne verticale suit le traitement pendant qu'il est administré. Cela aide les patients à se synchroniser avec l'appareil pendant le programme de traitement.
3	П	Indicateur d'Insufflation post- thérapie	Si cette fonction est activée, une insufflation supplémentaire (selon la pression positive réglée) est prévue après la pause du dernier cycle d'in-exsufflation.
4	EP	Pression d'exsufflation Pré- Thérapie	Affiche la valeur définie pour la pression d'exsufflation pendant la phase de Pré-Thérapie
5	TE 0.0 sec	Durée d'exsufflation Pré- Thérapie	Affiche la valeur définie pour la durée d'exsufflation pendant la phase de Pré-Thérapie
6	TP 0.0 sec	Durée de pause Pré-Thérapie	Affiche la valeur définie pour la durée de pause pendant la phase de Pré-Thérapie
7	IP	Pression d'Insufflation pré- thérapie	Affiche la valeur définie pour la pression d'insufflation pendant la phase de Pré-Thérapie
8	TI 0.0sec	Durée d'Insufflation pré- thérapie	Affiche la valeur définie pour la durée d'insufflation pendant la phase de Pré-Thérapie
9	EP-30cmH2O Pression d'exsufflation en mode IE-M		Affichage de la pression d'exsufflation programmée lors de la phase IE-M
10	TE 2.5 sec	Durée d'exsufflation en phase IE-M	. Affichage de la durée d'exsufflation programmée lors de la phase IE-M
11	00min00sec	Durée de	Affiche le temps de fonctionnement/de veille de l'appareil.

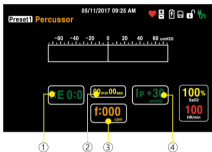
		fonctionnement/veill e	
12	TP 2.5 sec	P. Durée de pause	Affiche la valeur définie pour la Durée de pause pendant la phase d'inexsufflation.
13	TI 2.5 sec	Durée d'insufflation	Affiche la valeur réglée pour la durée d'insufflation pendant la phase d'in-exsufflation
14	IP+50cmH2O	Pression d'insufflation	Affiche la pression réglée pour l'insufflation pendant la phase d'inexsufflation

5.6 Écran LCD (mode percussion)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage LCD s'allume lorsque l'appareil est allumé et s'éteint lorsqu'il n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes.



N°	Symbole ou texte	Fonction	Description	
1	I:E 0:0	Ratio	Indique le ratio Durée	
		inspiration/expiration	d'insufflation/d'expiration.	
2	00min 00sec	Durée de	Affiche la durée de fonctionnement/veille.	
		fonctionnement/veille		
3	f:000cpm	Fréquence	Indique la valeur de réglage de la	
			fréquence par CPM	
4	IP	Pression d'insufflation	Indique la valeur de réglage de la Pression	
			d'insufflation.	

NOTE! La fréquence maximale (CPM) est limitée en fonction du ratio I:E.

Se référer au tableau de fréquence maximale (CPM) ci-dessous en fonction du ratio I:E

	Jeu de ratio I:E					
	1:1	1:2 ou 2:1	1:3 ou 3:1	1:4 ou 4:1	1:5 ou 5:1	
Fréquence Plage (CPM)	780 ~ 410	400 ~ 310	300 ~ 250	240 ~ 210	200 ~	

5.7 Écran LCD (Mode Aucun réglage)

L'écran LCD affiche les différents paramètres et l'état de fonctionnement.

Pour vous aider à régler l'appareil, l'écran LCD est équipé d'un rétroéclairage.

Le rétroéclairage LCD s'allume lorsque l'appareil est allumé et s'éteint lorsqu'il n'est pas utilisé pendant plus de 5 minutes.



NOTE! En mode Aucun réglage, l'appareil ne fonctionne pas

5.8 Modifications de l'écran

Si aucune opération n'est effectuée sur l'appareil pendant plus de 5 minutes, l'écran suivant s'affiche en fonction de l'état de connexion de l'appareil.

Statut 1)

- Q1) Le câble d'alimentation AC est-il connecté à l'appareil?
- Q2) La batterie amovible est-elle insérée dans l'appareil ?

Oui Oui



Statut 2)

- Q1) Le câble d'alimentation AC est-il connecté à l'appareil ?
- Q2) La batterie amovible est-elle insérée dans l'appareil?

Non Oui



Statut 3)

- Q1) Le câble d'alimentation AC est-il connecté à l'appareil ?
- Q2) La batterie amovible est-elle insérée dans l'appareil ?

Oui Non



6. Comment utiliser l'appareil

6.1 Préparation avant utilisation

- (1) Veuillez lire attentivement ce Mode d'emploi avant d'utiliser l'appareil.
- (2) Placez l'appareil sur une surface stable et plane, à portée de main de l'opérateur.

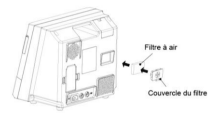
ATTENTION: Assurez-vous de ne pas bloquer l'entrée d'air et la ventilation du patient.

- (3) L'utilisation combinée avec d'autres appareils sans l'accord préalable de SEOIL PACIFIC peut entraîner des dysfonctionnements ou des résultats inattendus. Faites attention lorsque vous utilisez l'appareil.
- (4) NE PAS utiliser cet appareil si l'on n'est pas qualifié.
- (5) Si plus de 2 patients utilisent cet appareil, veuillez changer le circuit du patient (tuyau respiratoire (pièce no_AT0017), filtre antibactérien (pièce no_70530), masque facial (pièce no_20355), connecteur (pièce no_AC0056)) afin d'éviter toute contamination croisée.
- (6) Environnement d'exploitation
 - Température de fonctionnement: 5°C ~ 35°C
 - Pression de fonctionnement: 700 ~ 1060 hPa
 - Humidité de fonctionnement: 15 % ~ 90 %, sans condensation

6.2 Installer le filtre à air (pièce n°_1A6035)

S'il n'y a pas de filtre à air, insérez le filtre à air dans la ventilation du patient située à l'arrière de l'appareil.

AVERTISSEMENT: Assurez-vous d'utiliser uniquement les filtres fournis.



6.3 Assemblage du circuit patient

Tuyau respiratoire (pièce n°_AT0017), filtre à bactéries (pièce n°_70530), masque facial (pièce n° 20355), adaptateur (pièce n° AC0056)

Placez l'appareil sur une surface stable et plane, à portée de main de l'opérateur.

Assurez-vous de ne pas bloquer l'entrée d'air et la ventilation du patient.

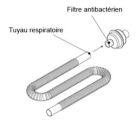


AVERTISSEMENT :

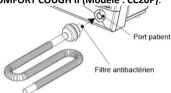
- Veuillez utiliser le tuyau respiratoire (pièce n°_AT0017) fourni par SEOIL PACIFIC. Un autre type de tuyau respiratoire (pièce n°_AT0017) peut affecter l'efficacité, comme la pression ou les fuites.
- Tous les circuits de patient fournis par SEOIL PACIFIC sont jetables. Ne pas réutiliser.

6.3.1 Assemblage du circuit patient unique Mode Auto Avancé ou Mode Auto et Manuel

Étape1: Fixez une extrémité du filtre à bactéries au tuyau respiratoire.

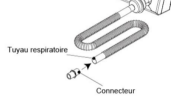


Étape2: Alignez la plus grande extrémité du filtre à bactéries avec le port patient de l'appareil COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).

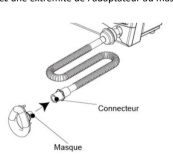


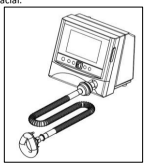
Étape3: Connectez l'interface patient appropriée.

Fixez une extrémité du tuyau respiratoire à l'adaptateur.



Étape4: Fixez une extrémité de l'adaptateur au masque facial.

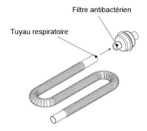




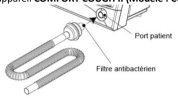
6.3.2 Assemblage de circuit patient unique en mode percussion

6.3.2.1 Utilisation du masque facial

Étape1: Fixez une extrémité du filtre à bactéries au tuyau respiratoire.

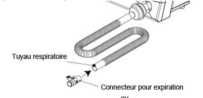


Étape2: Alignez la plus grande extrémité du filtre à bactéries avec le port patient de l'appareil COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).



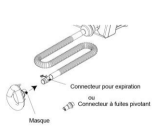
Étape3: Connectez l'interface patient appropriée.

Fixez une extrémité du tuyau respiratoire à la valve expiratoire ou au connecteur pivotant Whisper.



Connecteur à fuites pivotant

Étape4: Fixez une extrémité de la valve expiratoire ou du connecteur pivotant Whisper au masque facial.





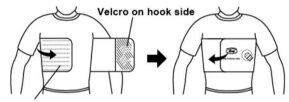
6.3.2.2 Utilisation de l'enveloppe de percussion

Étape1: Connectez le tuyau de percussion (pièce n° 70247) à l'appareil.



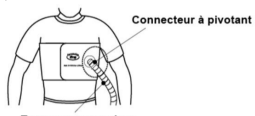
Étape2: Portez l'enveloppe de percussion de la même manière que celle indiquée sur la figure.

Fixez le côté imprimé de l'enveloppe de percussion sur le côté non imprimé à l'aide du Velcro.



Velcro on loop side

Étape3: Veuillez connecter le tuyau de percussion au connecteur pivotant de l'enveloppe de percussion.



Tuyau pour percussions

NOTE! Vérifiez la compatibilité

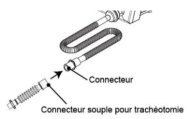
Assurez-vous que l'enveloppe de percussion s'adapte parfaitement, mais confortablement au corps.



- L'enveloppe à percussion est conçue pour un usage sur un seul patient.
- NE PAS laver l'enveloppe de percussion.
- Lorsque vous portez une enveloppe de percussion, optez pour des vêtements légers et respirants.
- Lorsque vous utilisez l'enveloppe de percussion, assurez-vous que le tuyau d'air est entièrement détaché ou desserré.
- Faites attention lorsque vous mettez ou retirez l'enveloppe de percussion pour éviter tout dégât accidentel.

6.3.3 Adaptateur de trachéotomie flexible

Étape1: Fixez une extrémité de l'adaptateur à l'adaptateur de trachéotomie flexible.



Étape2: Connectez l'autre extrémité de l'adaptateur de trachéotomie flexible au tube de trachéotomie (celui du patient).

ATTENTION : L'adaptateur de trachéotomie flexible n'est pas fourni par SEOIL PACIFIC.

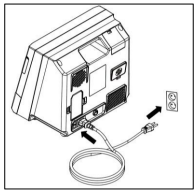
6.4 Alimentation de l'appareil

L'appareil peut fonctionner sur alimentation secteur et le câble d'alimentation secteur est inclus dans l'emballage.

Étape1: Branchez l'extrémité de la prise du cordon d'alimentation dans la prise secteur située à l'arrière de l'appareil.

Étape2: Branchez l'extrémité à broches dans une prise électrique non connectée à un interrupteur mural.

Étape3: Vérifiez que toutes les connexions sont sécurisées.



AVERTISSEMENT: Assurez-vous d'utiliser l'appareil dans un endroit sec et propre, car il s'agit d'un dispositif médical.

6.5 Batterie amovible

AVERTISSEMENT:

- Assurez-vous d'effectuer une inspection visuelle du bloc-batterie avant l'assemblage.
- N'utilisez pas de batteries endommagées. (Dégâts de surface, déformation du boîtier, odeur d'électrolyte)
- Ne marchez pas sur la batterie et ne la jetez pas sur le sol dur pour éviter tout choc mécanique.
 Ne démontez pas la batterie et ne modifiez pas sa conception, en particulier le circuit électrique.
- N'utilisez pas de batterie gravement déformée.
- Ne placez pas la batterie dans un four à micro-ondes, un sèche-linge ou un récipient haute pression.

ATTENTION: Chargez la batterie uniquement avec le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) pour éviter d'endommager la batterie.

6.5.1 Installation et utilisation d'une batterie amovible

Étape1: Placez une batterie amovible à l'arrière de l'appareil. Insérez la batterie doucement jusqu'à ce qu'un « clic » retentisse afin de la verrouiller.

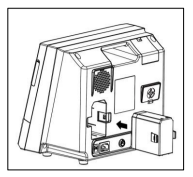
Étape2: La batterie fournit de l'énergie au cas où l'alimentation secteur ne serait pas disponible.

Étape3: La durée de fonctionnement avec la batterie dépend du niveau de charge de la batterie, de son état, de son âge ou des paramètres de l'appareil.

Étape4: Lorsque l'alimentation secteur est connectée, la batterie se charge automatiquement. Lorsque l'appareil est en cours d'utilisation, la batterie n'est pas chargée.

Étape5: Si elle est complètement déchargée puis rechargée à environ 23 °C, la batterie peut être rechargée à 80 % en 4 heures. Veuillez tenir compte du fait que le montant de la charge dépend des caractéristiques de la batterie.

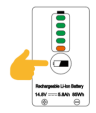
Étape6: Le voyant LED indique la quantité de charge restante de la batterie en appuyant sur la touche située sous le voyant LED. Le voyant LED sera allumé pendant trois secondes.



6.5.2 Témoins de batterie amovible



- (1) Témoin de batterie : Il indique que la batterie est insérée et prête à être utilisée. Le nombre de sections blanches indique la quantité de batterie. Le niveau diminue au fur et à mesure que la batterie se décharge.
- (2) Témoin de recharge de la batterie Lorsque l'alimentation secteur est connectée, le témoin de recharge apparaît.
- (3) Pour vérifier la charge de la batterie, appuyez sur la touche sous les témoins LED de la batterie.
- 5 voyants LED (verts) : Quantité de batterie 80 ~ 100 %
- 4 voyants LED (verts) : Quantité de batterie 60~79%
- 3 voyants LED (verts) : Quantité de batterie 40~59%
- 2 voyants LED (verts) : Quantité de batterie 20~39%
- 1 voyant LED (rouge) : Quantité de batterie 11~19%
- 1 voyant LED (rouge): Quantité de batterie 1~10%
- 0 voyant LED : Quantité de batterie 0%



6.5.3 Mise hors service d'une batterie

Toute batterie doit être mise au rebut en conformité avec la réglementation locale.

6.5.4 Spécifications de la batterie

Élément	Description
Tension	14,8 V CC
Capacité	85 Wh
Type de batterie	Lithium-ion
Température de fonctionnement	5°C~40°C
Température de stockage	-20°C~60°C
Humidité relative (Exploitation et stockage)	15~95 %, sans condensation
Pression de service	700 ~ 1060 hPa
Temps de fonctionnement	La batterie complètement chargée peut fonctionner au moins 4 cycles pour les patients typiques. Un cycle typique entraîne 36 fois de toux à ± 40 cmH2O.

6.6 Modifier un paramètre de menu

Menu
Réglages
Options
Données
Effacer données patients
Retirer Carte SD
Données patient sur carte SD
Formater la carte SD

L'écran ci-dessus affiche divers paramètres de menu. Il s'affichera lorsque vous arrêterez l'appareil et appuyez sur la touche

MENU. Si vous choisissez un élément de menu et appuyez sur la touche



ENTER, l'appareil affichera les valeurs de réglage correspondantes.

6.6.1 Description du menu « Réglages »

Menu	Description	Auto	Auto	Manuel
Paramètres		Avancé		
Préréglage	Les paramètres de thérapie prédéfinis peuvent être rapidement sélectionnés entre 1 et 9 (par exemple, préréglage 1, 2 9) en fonction des paramètres de thérapie requis par le patient.	V	V	V
Mode	Permet de sélectionner le mode Auto Avancé -> Auto -> Manuel -> Percussion-> Aucun réglage	V	٧	٧
Affichage de la pression	La pression peut être affichée sous forme de courbe ou de barre.		V	V
Cough-Sync	Cough-Sync peut être activé ou désactivé en mode Auto ou Auto Avancé. Non disponible quand le mode est réglé sur Manuel.	V	٧	
Insufflations pré- thérapie	Permet de définir le nombre d'insufflations à effectuer avant le début de la thérapie. Cette valeur peut être réglée sur OFF (aucune insufflation initiale) ou jusqu'à 10 insufflations. Cette option n'est disponible qu'en	V		

	mode Auto Avancé.			
Pression Pré-	Permet de régler la pression Pré-Thérapie de 0 à 70	v		
Thérapie	cmH2O par incréments de 1. Cette fonction n'est	V		
	disponible qu'en mode Auto avancé et lorsqu'une ou			
	plusieurs Insufflations pré-thérapie sont demandées.			
Débit Pré-	Permet de régler le débit en Pré-Thérapie sur Bas,	V		
Thérapie	Moyen ou Elevé pour les premières insufflations. Il s'agit			
	d'une fonction de confort qui permet de contrôler la			
	vitesse à laquelle le patient reçoit la pression Pré-			
	Thérapie qui lui est délivrée. Cette fonction n'est			
	disponible qu'en mode Auto Avancé et lorsqu'une ou			
	plusieurs Insufflations pré-thérapie sont demandées.			
Temps pré-	Permet de régler la durée des premières insufflations	V		
thérapie	en Pré-Thérapie de 0,0 à 5,0 secondes par incréments de			
	0,1. Cette fonction n'est disponible qu'en mode Auto			
	avancé lorsque 1 ou plusieurs insufflations pré thérapie			
	sont demandées.			
Pause Pré-	Permet de régler le Durée de pause entre les	V		
Thérapie	Insufflations pré-thérapie de 0,0 à 5,0 secondes par			
	incréments de 0,1. Cette fonction n'est disponible qu'en			
	mode Auto avancé lorsque 1 ou plusieurs Insufflations			
	pré-thérapie sont demandées et que le Cough-Sync n'est			
	pas activé.			
Nombre de	Permet de limiter le nombre de cycles (Insufflations pré-	V		
cycles	thérapie et phase d'in-exsufflation) délivrés. Ce nombre			
	peut être réglé jusqu'à 10 cycles. Lorsque le nombre de			
	cycles est atteint, l'appareil délivre l'insufflation			
	supplémentaire si l'Insufflation post-thérapie a été			
	activée, puis passe automatiquement en mode veille.			
	Cette fonction est disponible en mode Auto et Auto Avancé.			
Nombre de cycle	Permet de régler le nombre de cycle traitements/pause			
traitements	administrés pendant un cycle. Cette valeur peut être	V	V	
traitements	réglée jusqu'à 15. Lorsque le nombre de cycle traitement			
	est atteint, l'appareil démarre automatiquement le cycle			
	suivant. Cette fonction est disponible en mode Auto et			
	Auto Avancé.			
	NOTE! En Mode Auto, seules 10 phases d'in-			
	exsufflation/pause peuvent être programmées.			
Pression	La Pression d'insufflation peut être réglée de 0 à 70			
d'insufflation	cmH2O (in/décréments de 1 cmH2O). La Pression d'	V	V	V
a mountation	insufflation est la pression que le patient reçoit pendant la			
	phase d'inspiration.			
Débit		V	V	V
d'insufflation	Le Débit d'insufflation peut être réglé sur Faible, Moyen ou	v	•	v
	Élevé. Cette option permet de contrôler la vitesse préférée			
Durée	du débit insufflé que le patient reçoit.			
d'insufflation	La Durée d'insufflation peut être réglée entre 0,0 et 5,0	V	V	
a insumation	secondes (in/décréments de 0,1 s). La Durée d'insufflation indique la durée de la phase d'inspiration en mode Auto.			
	Ce paramètre n'est pas disponible en mode Manuel.			
Pression	La pression d'exsufflation peut être ajustée de 0 à -70			
d'exsufflation	cmH2O (in/décréments de -1CmH2O). La Pression	V	V	V
u exsumduum	d'exsufflation est la pression nécessaire pour extraire			
	l'air des poumons du patient pendant la phase d'expiration.			
Durée	La Durée d'exsufflation peut être ajusté de 0,0 à 5,0			
d'exsufflation	secondes (in/décréments de 0,1 s). La Durée d'exsufflation	V	V	
u exsumduum	indique la durée de la phase d'expiration en mode Auto.			
	Ce paramètre n'est pas disponible en mode Manuel.			

Durée de pause	Le Durée de pause est le temps de repos entre les travaux respiratoires et peut être réglé entre 0,0 et 5,0 secondes (in/décréments de 0,1 s). Ce paramètre n'est pas disponible en mode Manuel ou lorsque Cough-Sync est activé en mode Automatique.	V	V	_
Oscillation	L'oscillation peut être réglée séquentiellement sur Les deux phases -> Insufflation -> Exsufflation -> Désactivé Cette fonction est disponible en mode Auto ou Manuel.	V	V	V
Fréquence (Oscillation)	Ce paramètre n'apparaît que lorsque l'oscillation est activée. Il indique la rapidité avec laquelle les impulsions sont délivrées. Vous pouvez définir la fréquence de 1 à 20 Hz par in/décréments de 1.	V	V	V
Amplitude (Oscillation)	Ce paramètre n'apparaît que lorsque l'oscillation est activée. Il indique dans quelle mesure les impulsions s'écartent du point de consigne de pression. Vous pouvez définir l'amplitude de 1 à 10 cmH2O par incréments de 1. Notez que l'amplitude est limitée de sorte que la pression délivrée pendant une impulsion ne dépasse pas les limites valides du point de consigne de pression.	V	V	V
Insufflation post-thérapie	Permet d'effectuer une insufflation supplémentaire à la fin d'un nombre défini de cycles. Les paramètres Pression d'insufflation, Débit d'insufflation et Durée d'insufflation sont identiques à ceux du mode IE-M. Cette fonction est disponible en mode Auto et Auto Avancé.	V	V	

6.6.2 Comment modifier et définir le menu « Réglages »

Settings Page 1		
Préréglage	1	
Mode	Auto	
Affichage de la pression	Graph	
Cough-Sync	Non	
Pression d'insufflation	50 cmH2O	
Débit d'insufflation	Bas	
✓ Durée d'insufflation	2.0 sec	

	Settings	Page 2/3
↑ Pression d'exsufflation	-	-25 cmH2O
Durée d'exsufflation		2.0 sec
Durée de pause		2.0 sec
Oscillation		Les deux
Fréquence 10 Hz		10 Hz
Amplitude	10 cmH2O	
➤ Nbre de cycle traitement		1

26	ttings	Page 3/3
▲ Insufflation post-thérapie	Non	

6.6.2.1 Préréglage

Sélectionner le menu Préréglage et appuyez su<u>r la touche</u> **ENTER**. Réglez le



préréglage de 1 à 9 en appuyant sur la touche 'HAUT/BAS', puis sur la touche





6.6.2.2 Mode

Sélectionnez le menu Mode et appuyez sur la touche ENTER. Réglez le mode parmi Auto Avancé → Auto → Manuel → Percussion → Aucun réglage en appuyant sur la HAUT/BAS' puis la touche ENTER.

- Sélectionner le Mode manuel : Les paramètres Cough-Sync, Inhale time, Exhale time et Pause Time disparaîtront.
- Sélectionner le **Mode percussion** : il y aura un autre écran pour les paramètres.

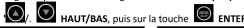
NOTE! Les réglages en mode percussion suivent la section « 6.6.2.14 ».

Sélectionner le Mode sans réglage : et les autres contenus disparaîtront à 8 l'exception du préréglage et du mode.

Sélectionner le **Mode Auto Avancé :** un autre écran s'affiche pour les réglages.

6.6.2.3 Affichage de la pression

Sélectionnez le menu Affichage de la pression et appuyez sur la touche ENTER Réglez la pression d'affichage sous forme de **Graphique** → **Bar** en appuyant sur la touche







6.6.2.4 Cough-Sync

Sélectionnez le menu Cough-Sync et appuyez sur la touche ENTER. Réglez la synchronisation de la toux en appuyant sur la touche

6.6.2.5 Pression d'insufflation

Sélectionnez le menu Pression d'insufflation et appuyez sur la touche ENTER

Réglez la Pression d'insufflation de 0 à 70 cmH2O en appuyant sur la touche '



les flèches', puis sur la touche ENTER.

6.6.2.6 Débit d'insufflation

Sélectionnez le menu Débit d'insufflation et appuyez sur la touche ENTER. Réglez le Débit d'insufflation sur Bas->Moyen->Elevé en appuyant sur la touche ' HAUT/BAS' puis sur la touche ENTFR.

6.6.2.7 Durée d'insufflation

Sélectionnez le menu Durée d'insufflation et appuyez sur la touche Durée d'insufflation de 0 à 5 secondes en appuvant sur la touche puis sur la touche FNTFR

6.6.2.8 Pression d'exsufflation

Sélectionnez le menu Pression d'exsufflation et appuyez sur la touche ENTER. Réglez la pression expiratoire de 0 à 70 cmH2O en appuyant sur les touches

HAUT/BAS, puis bouton ENTER.

6.6.2.9 Durée d'exsufflation

Sélectionnez le menu Durée d'exsufflation et appuyez sur la touche



le Durée d'exsufflation de 0 à 5 secondes en appuyant sur la touche '



HAUT/BAS, puis sur la touche ENTER.

6.6.2.10 Durée de pause

Sélectionnez le menu Durée de pause et appuyez sur la touche

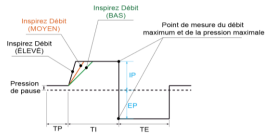


Durée de pause de 0 à 5 secondes en appuyant sur la touche



HAUT/BAS' puis

la touche ENTER



6.6.2.11 Oscillations

Sélectionnez le menu Oscillation et appuyez sur la touche ENTER. Réglez l'oscillation entre Les deux → Inspirez → Expirez → Désactivé en appuyant sur la touche

HAUT/BAS' puis la touche ENTER. Si vous sélectionnez Désactivé, la fréquence et l'amplitude disparaîtront.

6.6.2.12 Fréquence

Sélectionnez le menu Fréquence et appuyez sur la touche ENTER. Réglez la fréquence de 0 à 20 Hz en appuyant sur la touche touche ENTER.

6.6.2.13 Amplitudes

Sélectionnez le menu Amplitude et appuyez sur la touche ENTER. Réglez l'amplitude de 0 à 10 cmH2O en appuyant sur la touche HAUT/BAS, puis sur la

6.6.2.14 Nombre de cycle traitements

Sélectionne<u>r le menu N</u>ombre d'in-exsufflations et appuyez sur la touche ENTER<u>. Util</u>iser

es flèches (). Pour choisir un nombre entre 1 et 10, puis appuyer sur

ENTER pour confirmer.

6.6.2.15 Insufflation post-thérapie

Sélectionner le menu Insufflation post-thérapie et appuyez sur la touche ENTER. Utiliser

les flèches pour choisir entre «Activé» et « Non », puis appuyez sur la touche ENTER pour confirmer la sélection.

NOTE !

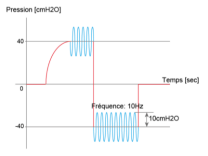
• Le graphique ci-dessous est un exemple de réglage d'oscillation.

Exemple)

-Pression d'insufflation: 40 cmH20 -Pression d'exsufflation: 40 cmH20

-Amplitude: 10 cmH2O -Fréquence: 10 Hz.

- La ligne rouge représente une courbe de pression lorsque l'oscillation n'est pas appliquée.
- La ligne bleue représente une forme d'onde de vibration et de pression lorsque l'oscillation est appliquée.
- Selon le réglage de l'amplitude, la pression oscille entre 10 cmH2O au-dessus/en dessous de la pression réglée dans les deux phases de la respiration.
- Comme la valeur de fréquence est de 10 Hz et que les valeurs d'expiration sont de 2 secondes chacune, la pression oscille 20 fois chacune dans les deux phases de la respiration.
- Si vous définissez l'affichage de la pression sous forme de graphique, cela sera utile pour comprendre le fonctionnement.



6.6.2.16 Lors de la sélection du mode percussion

Réglages		
Préréglage	1	
Mode	Percussion	
Pression d'insufflation	25 cmH2O	
Fréquence de pression	450 CPM	
Durée de percussion Minutes	5 min	
Durée de percussion Secondes	30 sec	
Rapport I/E	1:1	

(1) Pression d'insufflation

Sélectionnez le menu Pression d'insufflation et appuyez sur la touche Réglez la Pression d'insufflation de 0 à 70 cmH2O en appuyant sur

HAUT/BAS . puis la touche ENTER. (incrément de 1 cmH2O)Fréquence des percussions

(2) Sélectionnez le menu Fréquence de percussion et appuyez sur la touche



Réglez la fréquence de percussion de 10 à 780 CPM en appuyant sur la touche



HAUT/BAS', puis sur la touche ENTER, (incrément de 10 CPM)



(3) Durée de percussion Minutes

Sélectionnez le menu Minutes de percussion et appuyez sur la touche ENTER. Réglez les minutes en appuyant sur la touche

ATTENTION: Durée de fonctionnement des percussions du COMFORT COUGH II (Modèle: CC20P) varie en fonction de la pression réglée.

- Valeur de réglage de la pression 0 ~ + 40 cmH2O : 29 min 59 sec
 - Valeur de réglage de la pression +41~+70 cmH2O : 19 min 59 sec
- (4) Durée de percussion Secondes

Sélectionnez le menu Secondes de percussion et appuyez sur la touche Réglez les secondes de 0 à 59 secondes en appuyant sur sur la touche

(5) Rapport I/E

Sélectionnez ce menu et appuyez sur la touche ENTER. Modifiez le paramètre





HAUT/BAS' puis appuyez sur la touche

6.6.2.17 Sélection du mode Auto Avancé

Rég	lages Page 1/3
Préréglage	1
Mode	Auto avance
Cough-Sync	Non
Insuffations pré-thérapie	10
Pression Pré-Thérapie	34 cmH2O
Débit Pré-Thérapie	Bas
✔ Durée pré-thérapie	2.0 sec

Rég	lages Page 2/3	
▲ Pause Pré-Thérapie	2.0 sec	
Nombre de cycles	10	
Nombre d'in-exsufflation	2	
Pression d'insufflation	50 cmH2O	
Débit d'insufflation	Bas	
Durée d'insufflation	2.0 sec	
✔ Pression d'exsufflation	-25 cmH2O	

Réglages Page 3 / 3	
2.0 sec	
2.0 sec	
Les deux	
10 Hz	
10 cmH2O	
Non	

(1) Insufflations pré-thérapie

Sélectionner le menu "Insufflations pré-thérapie" et appuyez sur la touche ENTER.

pour choisir entre Non ou de 1 à 10, puis appuyer sur

la touche ENTER pour confirmer la sélection.

(2) Pression Pré-Thérapie

Sélectionner le menu Pression Pré-Thérapie et appuyer sur la touche ENTER.

Régler la pression d'insufflation de 0 à 70cmH2O à l'aide des flèches

appuyer sur la touche ENTER

(3) Débit Pré-Thérapie

Sélectionner le menu Débit Pré-Thérapie puis appuyer sur la touche Sélectionner le débit : Bas->Moyen->Elevé, avec les flèches low → medium → high to inhale flow by pressing the puis puis ENTER.

(4) Temps pré-thérapie

Sélectionner le menu Temps pré-thérapie et appuyer sur appuyer sur la touche ENTER. Sélectionner la durée d'insufflation de 0 à 5 secondes à l'aide des flèches



(5) Pause Pré-Thérapie

Sélectionner le menu Pause Pré-Thérapie et appuyez sur ENTER. Sélectionner le durée de pause de 0 à 5 secondes à l'aide des flèches puis appuyer sur la touche

(6) Nombre de cycles

Sélectionner le menu Nombre de Cycles et appuyer sur ENTER Utiliser les flèches UP/DOWN' pour choisir un nombre de 1 à 10, puis appuyer sur la touche

(7) Nombre de cycles traitements

Sélectionner le menu Nombre de cycle traitements et appuyer sur la touche

ENTER Utiliser les flèches pour choisir Non ou un nombre entre 1 et 15

puis , appuyer sur la touche

ENTER pour confirmer la sélection.

6.6.3 Description du menu « Options »

Menu des options	Description
Langue	La langue dans laquelle l'appareil sera affiché peut être sélectionnée (par exemple anglais, japonais, italien, etc.). La langue par défaut est l'anglais et d'autres langues peuvent être ajoutées à la demande du client.
Luminosité de l'écran LCD	La luminosité de l'écran LCD peut être ajustée du niveau 1 à 10 (in/décrément de 1) (le niveau 1 est le plus sombre, le niveau 10 est le plus lumineux)
Format de date	Le format de la date à l'écran peut être sélectionné. - Ex) mm/jj/aaaa -> jj/mm/aaaa
Format de l'heure	Le format de l'heure à l'écran peut être sélectionné. - Ex) hh:mm AM -> hh:mm

Menu des options	Description
	(hh:heure / mm: minute / AM, PM: avant midi, après midi)
Mois	Le mois à afficher à l'écran peut être sélectionné de 1 à 12.
Jour	La date à afficher à l'écran peut être sélectionnée de 1 à 31.
Année	L'année à afficher à l'écran peut être sélectionnée entre 2 000 et 2 100.
Heures	Les heures à afficher sur l'écran peuvent être sélectionnées de 1 à 24.
Minute	Les minutes à afficher sur l'écran peuvent être sélectionnées de 0 à 59.

6.6.4 Comment modifier et définir le menu « Options »

	Options	Page 1 / 2		
Langue		Français		
Luminosité écran LCD		10		
Format de la date		mm/jj/aaaa		
Format de l'heure		hh:mm AM		
Mois		3		
Jour		4		
∨ Année		2024		

	Options		Page 2/2
▲ Heures		1	8
Minute		1	0

6.6.4.1 Langue

Sélectionnez le menu Langue et appuyez sur la touche en appuyant sur la touche parmi Anglais → Allemand → Espagnol → autres en appuyant sur la touche HAUT/BAS' puis sur la touche ENTER.

6.6.4.2 Luminosité de l'écran LCD

Sélectionnez le menu Luminosité LCD et appuyez sur la touche ENTER.

Réglez la luminosité de 1 à 10 en appuyant sur la touche HAUT/BAS, puis sur

la touche ENTER.

6.6.4.3 Format de date

Sélectionnez le menu Format de date et appuyez sur la touche ENTER.

Définissez le format de date entre mm/dd/yyyy → dd/mm/yyyy en appuyant sur la touche ' HAUT/BAS' puis sur la touche ENTER.

6.6.4.4 Format de l'heure

Sélectionnez le menu Format de l'heure et appuyez sur la touche

Définissez le format de l'heure entre **hh:mm AM → hh:mm** en appuyant sur la touche

HAUT/BAS' puis sur la touche

ENTER.

6.6.4.5 Mois

Sélectionnez le menu Mois et appuyez sur la touche ENTER.

Réglez le mois de 1 à 12 en appuyant sur la touche HAUT/BAS puis sur la



6.6.4.6 Jour

Sélectionnez le menu Jour et appuyez sur la touche ENTER.

Réglez la date de 1 à 31 en appuyant sur la touche le HAUT/BAS, puis sur la touche

6.6.4.7 Année

Sélectionnez le menu Année et appuyez sur la touche ENTER .

Réglez l'année de 2000 à 2100 en appuyant sur la touche HAUT/BAS, puis sur la touche ENTER

6.6.4.8 Heure

Sélectionnez le menu Heure et appuyez sur la touche ENTER.

Réglez l'heure de 0 à 23 en appuyant sur la touche HAUT/BAS, puis sur la touche

6.6.4.9 Minute

Sélectionnez le menu Minute et appuyez sur la touche ENTER .

Réglez la minute de 0 à 59 en appuyant sur la touche HAUT/BAS puis sur la touche

6.6.5 Description du menu « Données » (Affichage uniquement)

orons bescription at ment " borniees " (rundinge aniquement)				
Menu Données	Description			
Capacité Carte SD	Affiche la capacité totale de la carte SD et la mémoire disponible.			
Numéro de série	Indiquez le numéro de série de l'appareil.			
Version du logiciel	Affiche la version du logiciel de l'appareil.			
Modèle (Numéro)	Affiche le numéro de modèle de l'appareil.			
Données de traitement	Affiche le temps d'utilisation cumulé (durée de thérapie) de l'appareil.			
Date de calibrage	Affiche la dernière date de calibrage de l'appareil.			
Numéro de série batterie	Affiche le numéro de série de la batterie.			
Cycles de batterie	S'affiche lorsque la batterie a été remplacée.			

6.6.6 Écran du sous-menu « Données »

Don	nées Page 1/2	
Capacité Carte SD	7.25GB disponibles surr 7.27GB	
Numéro de série	1703A6001	
Version du logiciel	1.06	
Modèle (Numéro)	CC20P	
Données de traitement	0 heure 29 min	
Date de calibrage	2024-08-22	
✓ Numéro de série batterie	Non disponible	

	Don	nées	Page	2/2
∧ Cycles de batterie		Nor	disponible	

6.6	7 F	cran	dп	sous-menu	« I	ffacer	données	natient »

Effacer données patient	
Non	
Oui	

- Effacer les données du patient: Permet d'effacer les données du patient enregistrées dans l'appareil.

6.6.8 Ecran Sous-menu « Retirer Carte SD »



- Retirer la carte SD: Permet de retirer la carte SD de l'appareil en toute sécurité.

6.6.9 "Patient data to SD Card" Menu Ecran sous-menu « Données patient sur carte SD »

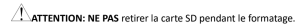
Données patient sur carte SD?
Non
Oui

- Données du patient sur la carte SD: Copie des données du patient sur la carte SD

6.6.10 Ecran sous-menu « Formater la carte SD »

Formater la carte SD?
Non
Oui

- Formater la carte SD: Permet de formater la carte SD



6.6.11 Menu « Heures de thérapie »

Comme le montre l'image, si vous appuyez sur la touche bas (▼) pendant 3 secondes tout en maintenant l'interrupteur manuel dans le sens Inhalation, les heures de thérapie seront réinitialisées à « 0 heure 0 minute ».







6.7 Configuration du Mode de traitement

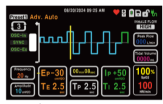
Les utilisateurs à domicile peuvent facilement enregistrer et rappeler à l'avance les paramètres liés à la thérapie en utilisant la fonction Préréglage.

ATTENTION: Veuillez vous référer à « 6.6.2.1 Préréglage » concernant l'utilisation de la fonction Préréglage.

6.7.1 Modes Auto et Auto Avancé







Écran LCD de sélection du mode automatique - Type barre et graphique

Écran LCD de sélection du mode automatique avancé

Étape1: Connectez le circuit patient [Filtre à bactéries (Pièce n° 70530), Tuyau respiratoire (Pièce n° AT0017), masque facial (Pièce n°_20355), Adaptateur (Pièce n° AC0056)] à l'appareil.(Reportez-vous à la section « 6.3.1 Circuit patient unique en mode automatique et manuel Assemblage »)

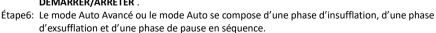
Étape2: Allumez 🗀 l'appareil.

Étape3: Vérifiez les paramètres avant le traitement.(Reportezvous à la section « 6.6.2 Comment modifier et définir le menu « Paramètres » ».)

Étape4: Fixez l'interface patient appropriée au patient.

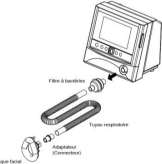
Étape5: Démarrez l'appareil en appuyant sur la touche DÉMARRER/ARRÊTER.





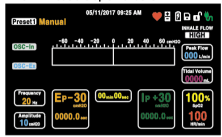
Étape7: Après la thérapie, retirez l'interface patient du patient. Retirez les sécrétions qui pourraient être devenues visibles dans la bouche ou dans la canule de trachéotomie.

Étape8: La thérapie peut être répétée sur la base de la prescription du médecin.



AVERTISSEMENT: Des douleurs et/ou des douleurs thoraciques dues à une élongation musculaire peuvent survenir chez les patients utilisant le COMFORT COUGH II (Modèle: CC20P) pour la première fois si la pression positive utilisée dépasse les pressions que le patient reçoit normalement pendant la thérapie par pression positive. Ces patients doivent commencer avec une pression positive plus faible pendant le traitement et augmenter progressivement (sur plusieurs jours ou selon la tolérance) la pression positive utilisée.

6.7.2 Mode thérapie manuelle



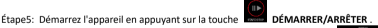


Étape1: Connectez le circuit patient [Filtre à bactéries (pièce n°_70530), tuyau respiratoire (pièce n°_AT0017), masque facial (pièce n°_20355), adaptateur (pièce n°_AC0056)] à l'appareil.(Reportez-vous à la section « 6.3.1 Circuit patient unique en mode automatique et manuel Assemblage »)

Étape2: Allumez

Étape3: Vérifiez les paramètres avant le traitement.(Reportez-vous à la section « 6.6.2 Comment modifier et définir le menu « Paramètres » ».)

Étape4: Fixez l'interface patient appropriée au patient.



Étape6: Poussez le LEVIER DE COMMANDE MANUEL pour inhaler la position enfoncé pendant un moment.

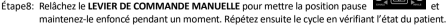


Adaptateu

Étane7: Déniacez ranidement le LEVIER DE COMMANDE MANUELLE en nosition d'expiration



Étape7: Déplacez rapidement le **LEVIER DE COMMANDE MANUELLE** en position d'expiration et maintenez-le enfoncé pendant un moment.



Étape9: Après la thérapie, retirez l'interface patient du patient. Sécrétions propres qui peuvent être devenues visibles dans la bouche, la gorge ou la canule de trachéotomie.

Étape10: La thérapie peut être répétée sur la base de la prescription du médecin.

AVERTISSEMENT : Des douleurs et/ou des douleurs th

AVERTISSEMENT: Des douleurs et/ou des douleurs thoraciques dues à une élongation

musculaire peuvent survenir chez les patients utilisant le **COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)** pour la première fois si la pression positive utilisée dépasse les pressions que le patient reçoit normalement pendant la thérapie par pression positive. Ces patients doivent commencer avec une pression positive plus faible pendant le traitement et augmenter progressivement (sur plusieurs jours ou selon la tolérance) la pression positive utilisée.

6.7.3 Mode thérapie par percussions



NOTE! Seule la barre de pression peut être affichée en mode percussion.

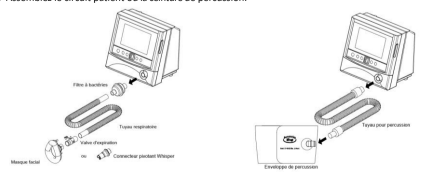
Le mode percussion est conçu à la fois pour traiter les maladies pulmonaires actives et pour prévenir le développement de maladies causées par la rétention des sécrétions. Les objectifs spécifiques de la thérapie incluent la promotion de la mobilisation des sécrétions bronchiques, l'amélioration de l'efficacité et de la répartition de la ventilation, la fourniture de percussions et de vibrations intrathoraciques et la fourniture d'un système alternatif pour l'administration d'une pression positive aux poumons.



- Appliquer le mode percussion à un patient en respiration spontanée
- Pour obtenir les meilleurs résultats du traitement, le patient doit essayer d'expirer contre la percussion dans la mesure où la maladie neuromusculaire le lui permet. NE L'UTILISEZ PAS pendant plus de 5 minutes et observez attentivement le patient pendant le traitement. Si nécessaire, interrompez le traitement de temps en temps pendant quelques secondes.
- Il faut éviter d'exercer une pression directe sur les fractures des côtes ou sur les sites chirurgicaux.

En cas d'utilisation d'autres accessoires, veuillez noter que la pression réelle et l'effet thérapeutique peuvent être modifiés et diminués.

Étape1: Assemblez le circuit patient ou la ceinture de percussion.



Connectez un filtre à bactéries (pièce n°_70530) et un tuyau respiratoire (pièce n°_AT0017) à l'appareil, puis connectez-les au masque facial (pièce n°_20355) à l'aide d'une valve expiratoire (pièce n°_AC0019) ou d'un connecteur pivotant Whisper (pièce n°_70056) comme un adaptateur (pièce n°_AC0056).

Connectez une enveloppe de percussion (pièce n°_CV-100125) et un tuyau de percussion (pièce n° 70247) à l'appareil.

NOTE! Reportez-vous à la section « 6.3.2 Ensemble de circuit patient unique en mode percussion »

Étape2: Allumez

Étape3: En mode percussion, réglez la pression, la fréquence et le ratio I:E. (Reportez-vous à la section «

6.6.2.14 Lors de la sélection du mode percussion ».)

Étape4: Avant de commencer la thérapie, revérifiez la valeur de réglage qui sera appliquée au patient

Étape5: Appuyez sur la touche DÉMARRER/ARRÊTER

NOTE! Pour obtenir les meilleurs résultats du traitement, il est recommandé au patient d'essayer d'expirer autant que possible lors de la percussion.

Étape6: Après la thérapie, retirez l'interface patient (masque facial ou ceinture à percussion) du patient.

Étape7: La thérapie peut être répétée sur la base de la prescription du médecin.

6.8 Vérification du fonctionnement

Il est recommandé de tester périodiquement le dispositif pour s'assurer que la valve de cyclage revient en position pause après la phase d'inspiration ou d'expiration. Pour le déterminer, procédez comme suit.

Étape1: Allumez l'appareil.

Étape2: Fixez le circuit patient à l'appareil et bloquez l'extrémité du

PORT PATIENT.

Étape3: Réglez le **MODE MANUEL**.

Étape4: Réglez le maximum sur la Pression d'insufflation et la Pression d'exsufflation.

Étape5: Appuyez sur la touche DÉMARRER/ARRÊTER.

Étape6: Déplacez le **LEVIER DE COMMANDE MANUELLE** de l'inspiration à l'expiration en vérifiant l'indicateur de pression pour vous assurer que la pression positive et négative est appliquée au discrit patient.

circuit patient.

Étape7: Relâchez le **LEVIER DE COMMANDE MANUELLE** de la position d'inspiration et observez que la pression chute immédiatement à 0 cmH2O. Répétez également ce processus depuis la position d'expiration. Dans les deux cas, si la pression ne chute pas immédiatement à 0 cmH2O, l'appareil doit être renvoyé aux distributeurs ou revendeurs pour vérification.

6.9 Configuration du verrouillage des commandes

ATTENTION : Il est recommandé que l'appareil COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) soit en mode de fonctionnement verrouillé pour un usage à domicile.

Pour éviter tout contact involontaire ou accidentel avec les touches, les touches de commande peuvent être verrouillées.







Étape 1 : Arrêtez l'appareil et appuyez simultanément sur les touches de HAUT/BAS' simultanément pendant trois secondes.





Étape2: Le symbole du cadenas s'affiche à l'écran.

Étape3: Pour déverrouiller les touches de réglage, arrêtez l'appareil et appuyez simultanément sur



Étape4: Le symbole du cadenas ouvert s'affiche à l'écran.

NOTE! Les touches Alimentation ON/OFF) et DÉMARRER/ARRÊTER ne seront jamais verrouillées.

6.10 Éteindre l'appareil

Étape1: Appuyez une fois sur la touche DÉMARRER/ARRÊTER dans le panneau de commande pour arrêter le fonctionnement de l'appareil.

Étape2: Éteignez l'interrupteur d'alimentation old à l'arrière de l'appareil.

Étape3: Débranchez le cordon d'alimentation de la prise pour bloquer l'alimentation de l'appareil.



ATTENTION:

- Ne placez pas l'appareil dans un endroit où il est difficile de le débrancher.
- Pour isoler l'appareil du réseau d'alimentation, débranchez la fiche.

7. Nettoyage et entretien



AVFRTISSEMENT

Le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) doit être nettoyé et entretenu conformément à ce manuel.

- Le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) doit faire l'objet de procédures de maintenance, d'entretien et de contrôle, ainsi que de toute mise à niveau applicable, conformément au manuel d'entretien.
- Le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) ne doit être réparé ou modifié que conformément au manuel d'entretien, aux bulletins techniques et à toute instruction d'entretien spéciale, par des techniciens de service certifiés pour le faire après avoir achevé leur formation technique SEOIL PACIFIC .
- N'essayez en aucun cas d'entretenir ou de réparer le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) vousmême. Si vous le faites, le fabricant ne sera plus responsable des performances et de la sécurité de l'appareil. Par ailleurs, aucune garantie ne sera valable.
- Ne tentez pas d'autoclaver l'unité principale du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)

TOUT MANQUEMENT À CES INSTRUCTIONS D'ENTRETIEN PEUT ENTRAÎNER UN RISQUE DE BLESSURES CORPORELLES!

ATTENTION : Les pièces connectées au patient et le filtre doivent être nettoyés et remplacés régulièrement pour garantir le bon fonctionnement du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).

NOTE! Toutes les pièces remplacées doivent être éliminées conformément aux réglementations environnementales locales concernant l'élimination des équipements usagés et des déchets.

7.1 Nettoyage du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)

AVERTISSEMENT : Afin d'éviter tout risque d'électrocution, débranchez l'alimentation secteur du COMFORT COUGH II (Modèle: CC20P) avant le nettoyage. N'immergez pas l'appareil dans quelque liquide que ce soit.



- Soyez toujours prudent lors du nettoyage et assurez-vous de ne pas endommager aucun équipement.
- Aucun liquide ne doit pénétrer dans le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).
- N'appliquez jamais de liquide directement sur le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) par pulvérisation, éclaboussure ou versement. Utilisez un chiffon non pelucheux humidifié lors du nettoyage.
- N'utilisez pas une quantité excessive de liquide lors du nettoyage du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).
- N'autoclavez pas le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).

NOTE ! Le nettoyage général peut être effectué par l'opérateur non professionnel dans le milieu des soins à domicile.

7.1.1 Nettoyage de l'extérieur du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)

- (1) Éteignez le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) et débranchez l'alimentation secteur.
- (2) Retirez le circuit patient.
- (3) Débranchez tous les câbles électriques.

- (4) Nettoyez l'extérieur du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) à l'aide de lingettes désinfectantes contenant de l'éthanol à 70 %.
- (5) Rebranchez le circuit patient. Assurez-vous que toutes les pièces sont sèches avant la mise en service du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P).

Inspectez l'appareil, le cordon d'alimentation et le circuit patient pour détecter tout dommage pendant le nettoyage. Si vous constatez des dommages, ne continuez pas à utiliser l'appareil et contactez immédiatement votre prestataire de soins, votre hôpital ou votre clinicien référent.

7.1.2 Circuit patient (tuyau respiratoire, filtre à bactéries, masque facial, connecteur)

Tous les circuits patient fournis par SEOIL PACIFIC sont jetables.

Tuyau respiratoire (pièce n°_AT0017), filtre à bactéries (pièce n°_70530), masque facial (pièce n° 20355), Adaptateur (Pièce n° AC0056)



- **REMPLACEZ** le circuit patient lorsqu'il est utilisé entre plusieurs patients
- **REMPLACEZ** le circuit s'il est endommagé ou visiblement sale.
- Nettoyez le circuit patient entre chaque séance de thérapie pour un même patient.
- NE STÉRILISEZ pas. NE RÉUTILISEZ PAS le circuit patient.

7.1.3 Filtre à air (pièce n° 1A6035)



- Pour éviter les blessures et/ou les dommages matériels, N'EFFECTUEZ PAS d'opérations de maintenance lorsque l'appareil est en cours d'utilisation.
- Inspectez le filtre à air toutes les 2 semaines et nettoyez-le si nécessaire. Changez le filtre à air tous les six (6) mois.
- Prenez garde à éviter de pincer la peau lors de la mise en place du couvercle du filtre.
- Utilisez uniquement le filtre fourni par SEOIL PACIFIC.

En cas d'utilisation répétée pour un seul patient, ces pièces doivent être entièrement lavées et séchées avant réutilisation.

7.2 Entretien préventif

Cet appareil ne nécessite aucun entretien courant. Seul le personnel de maintenance formé et certifié par **SEOIL PACIFIC** est autorisé à entretenir l'appareil.

Les instructions de service sont saisies dans le manuel d'entretien de l'appareil COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P). SEOIL PACIFIC mettra à disposition sur demande des schémas de circuits, des listes de composants, des descriptions, des instructions d'étalonnage ou d'autres informations qui aideront à réparer les pièces désignées comme réparables par le personnel de service.

8. Stockage

8.1 Comment stocker

- (1) L'appareil doit être contrôlé plus d'une fois par an par un technicien qualifié.
- (2) Assurez-vous de ranger l'appareil à l'écart des sources d'eau, de la poussière et de l'humidité élevée.
- (3) Si possible, emballez l'appareil pour éviter que des corps étrangers comme de la poussière ne pénètrent à l'intérieur.
- (4) Débranchez le câble d'alimentation pour un stockage à long terme.
- (5) Assurez-vous de stocker l'appareil à l'intérieur, à l'abri de l'inclinaison, des chocs et des vibrations.
- (6) Après utilisation, éteignez et débranchez l'appareil, démontez les accessoires et gardez-les en l'état en attendant utilisation.
- (7) Évitez que l'appareil soit au contact direct des rayons du soleil.
- (8) Après utilisation, nettoyez le boîtier extérieur avec un chiffon propre et doux puis rangez l'appareil.
- (9) Conservez-le hors de la portée des enfants.
- (10) Lors de l'utilisation de l'appareil après une longue période de stockage, assurez-vous que l'appareil fonctionne correctement avant de l'utiliser.
- (11) Assurez-vous de ne pas bloquer l'entrée d'air et la ventilation du patient.
- (12) **NE PLACEZ PAS** l'appareil à proximité de rideaux, de couvertures ou d'autres matériaux générant de la chaleur.

8.2 Comment gérer

- (1) Nettoyez l'appareil après l'avoir éteint et débranchez le câble d'alimentation.
- (2) Lors du déplacement et du nettoyage, **NE PAS** donner aucun choc à l'appareil et veillez à ne pas le laisser tomber sur le sol.
- (3) Nettoyez l'appareil avec un chiffon propre et doux.
- (4) Lors du nettoyage de l'appareil ou des accessoires, veillez à éviter que de l'eau ne pénètre dans l'appareil et les accessoires.
- (5) Après avoir nettoyé l'appareil, veuillez le sécher soigneusement.

8.3 Comment déplacer l'appareil

- (1) Éteignez, débranchez, puis déplacez l'appareil.
- (2) Emballez l'appareil dans une pochette si vous le déplacez sur une longue distance.
- (3) Protégez l'appareil contre les chocs violents pendant le transport.

9. Fiche technique

9.1 Environnement

NE STOCKEZ PAS l'appareil dans un endroit soumis à un changement brusque de température et à une température et une humidité élevées.

Élément	Fonctionnement	Stockage
Température	5°C ~ 35°C	-25°C ~ 60°C
Humidité relative	15 % ~ 90 %, sans condensation	15 % ~ 90 %, sans condensation
Pression atmosphérique	700 ~ 1 060 hPa(environ 0-3 000 mètres)	N/A

9.2 Physique

Dimensions	287 x 273 x 218mm (I x H x P)
Poids	1 ensemble, 4,6 kg (sans accessoires)

9.3 Spécifications électriques

Source de tension alternative

Tension nominale	100-240 V~
Fréquence nominale	50/60 Hz
Puissance nominale	150 VA
Protection électrique	BF, Classe II
Degré de protection contre la pénétration d'eau	IP22
Mode de fonctionnement	Continu

Alimentation interne

Tension	14,8 Vd.c / 5,8 Ah
Capacité	85 Wh

9.4 Spécifications des performances de l'appareil

Paramètre	Mode automatique Mode manuel			
Modes de fonctionnement	Auto, manuel, percussion			
Préréglage	18	à 9		
Affichage de la pression	Barre ou	ı courbe		
Pression d'insufflation (IP)	0 à +70 cmH2O (incre	éments de 1 cmH2O)		
Pression d'exsufflation (Ep)	0 à -70 cmH2O (incre	éments de 1 cmH2O)		
Inhalation, expiration, Durée de pause	0,0 à 5,0 secondes (Incrément de 0,1 seconde)	N/A		
Cough-Sync	Non ou 1 à 9	N/A		
Inspirez Débit	BAS, MOYEN, ÉLEVÉ			
Oscillation	ARRÊT/Inspiration/Expiration/Les deux			
Fréquence	1 à 20 Hz (incréments de 1 Hz) Uniquement disponible si l'oscillation est activée			
Amplitude	1 à 10 cmH2O (incréments de 1 cmH2O) Uniquement disponible si l'oscillation est activée			
Nombre de cycle traitement	Non ou 1 à 10	N/A		
Insufflation post-thérapie	Activé ou Non	N/A		
	Mode percussion			
Pression d'insufflation	0 à +70 cmH2O (incréments de 1 cmH2O)			
Fréquence	10 à 780 CPM (incréments de 10 CPM)			
Rapport I:E	5:1 à 1:5			
Réglage de l'heure	Valeur de réglage de la pression : 0 à +40 cmH2O : 29 min 59 sec Valeur de réglage de la pression : +41 à +70 cmH2O : 19 min 59 sec			

Mode Auto Avancé			
Préréglage	1 à 9		
Cough-Sync	Non ou 1 à 9		
Respiration pré-thérapie	Non ou 1 à 10 Respiration		
Pression Pré-Thérapie	0 to +70cmH2O (1cmH2O Increment)		
Débit Pré-Thérapie	BAS, MOYEN, ÉLEVÉ		
Temps pré-thérapie	0,0 à 5,0 secondes (0,1 seconde Augmentation)		
Pause Pré-Thérapie	0,0 à 5,0 secondes (0,1 seconde Augmentation)		
Nombre de cycles	1 à 10 Cycle		
Nombre de cycle traitement	1 à 15 In-exsufflations		
Pression d'insufflation	0 to +70cmH2O (1cmH2O Increment)		
Débit d'insufflation	BAS, MOYEN, ÉLEVÉ		
Durée d'insufflation	0,0 à 5,0 secondes (0,1 seconde Augmentation)		
Pression d'exsufflation	0 to -70cmH2O (1cmH2O Increment)		
Débit d'exsufflation	BAS, MOYEN, ÉLEVÉ		
Durée d'exsufflation	0,0 à 5,0 secondes (0,1 seconde Augmentation)		
Durée de pause	0,0 à 5,0 secondes (0,1 seconde Augmentation)		
Oscillation	Non/Insufflation/Exsufflation/Les deux		
Fréquence	1 à 20 Hz (incréments de 1 Hz) Uniquement disponible si l'oscillation est activée		
Amplitude	1 à 10 cmH2O (incréments de 1 cmH2O) Uniquement disponible si l'oscillation est activée		
Insufflation post- thérapie	Activé ou Non		
пстаріс	SpO2 uniquement Modèle CC20P		
	Plage de mesure : 70 à 100 %		
	Précision :		
Oxymètre	- 90 à 100 % ±1 %		
	- 80 à 89 % ±2 %		
	- 70 à 79 % ±3 %		
Impulsion	Plage de mesure : 25 à 250 BPM		

9.5 Performances essentielles

Les performances essentielles du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) sont définies comme suit :

- ① Pression d'insufflation (Ip) : 0 à +70 cmH2O (incréments de 1 cmH2O)
- 2 Pression expiratoire (Ep): 0 à -70 cmH2O (incréments de 1 cmH2O)

9.6 CONFORT COUGH II (Modèle : CC20P) Informations sur la version du logiciel

Version du logiciel de l'appareil	1,06	

9.7 Durée de vie prévue

(1) Corps principal

Parmi les composants qui composent le produit, le moteur du ventilateur est celui qui est directement lié à la durée de vie du produit. Généralement, la durabilité du moteur BLDC est d'environ 10 000 heures. Par conséquent, en supposant que le produit soit utilisé 90 fois par jour, pendant 5 minutes, sa durée en utilisation maximale est la suivante.

5 min*90=450 min/jour, 10 000*60 / 450 = 1 333 jours 1 333/365=3,6 ans

ATTENTION : La durée de vie prévue n'est pas absolue et varie en fonction de l'environnement d'utilisation et de la fréquence d'utilisation.

(2) Circuit à usage unique : Usage jetable.

9.8 Son

La pression acoustique de l'appareil réglé à -40 cmH2O/+40 cmH2O en phase Pause est inférieure à 65 dBA à 1 mètre.

9.9 Élimination



Jetez cet appareil conformément aux réglementations locales. Cet appareil doit être éliminé séparément et non comme un déchet municipal non trié. Pour mettre votre appareil au rebut, vous devez utiliser les systèmes de collecte, de réutilisation et de recyclage appropriés disponibles dans votre région.

10. Respect des normes

- Cet appareil est conçu pour se conformer aux normes suivantes :
- IEC 60601-1: Appareils électromédicaux Partie1: Exigences générales en matière de sécurité
- IEC 60601-1-2: Exigences générales de sécurité Norme collatérale: Électromagnétique
- compatibilité Conditions requises et tests
- CE 60601-1-11: Exigences générales relatives à la sécurité de base et aux performances essentielles – Norme collatérale: Exigences relatives aux équipements électromédicaux et aux systèmes électromédicaux utilisés dans l'environnement de soins à domicile
- ISO 10993-1 Évaluation biologique des appareils médicaux Partie 1 : Évaluation et tests
- (Biocompatibilité)
- ISO 13485 : Systèmes de gestion de la qualité des appareils médicaux
- ISO 14971 : Application de la gestion des risques pour les appareils médicaux
- ISO 80601-2-61:2017 : Appareils électromédicaux Partie 2-61 : Exigences particulières relatives à la sécurité de base et aux performances essentielles des équipements d'oxymètre de pouls

11. Informations CEM

Le **COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)** convient à l'environnement électromagnétique des habitations typiques, des commerces ou des hôpitaux.



- Les équipements de communication RF portables (y compris les périphériques tels que les câbles d'antenne et les antennes externes) ne doivent pas être utilisés à moins de 30 cm (12 pouces) de toute partie du COMFORT COUGH II (Modèle: CC20P), y compris les câbles spécifiés par le fabricant. Dans le cas contraire, une dégradation des performances de cet équipement pourrait en résulter.
- Le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) ne doit pas être utilisé à côté d'autres équipements ou empilé avec eux. Si une utilisation adjacente ou empilée est nécessaire, le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) doit être observé pour vérifier le fonctionnement normal. Si le fonctionnement n'est pas normal, le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) ou les autres équipements doivent être déplacés.
- L'utilisation d'accessoires, de transducteurs et de câbles autres que ceux spécifiés ou fournis par le fabricant de cet équipement pourrait entraîner une augmentation des émissions électromagnétiques ou une diminution de l'immunité électromagnétique de cet équipement et entraîner un mauvais fonctionnement.
- Évitez l'exposition à des sources connues d'EMI (interférences électromagnétiques) telles que la diathermie, la lithotripsie, l'électrocautère, la RFID (identification par radiofréquence) et les systèmes de sécurité électromagnétiques tels que les systèmes de surveillance antivol/électronique d'articles et les détecteurs de métaux. Notez que la présence de dispositifs RFID n'est peut-être pas évidente. Si vous soupçonnez une telle interférence, repositionnez l'équipement si possible, afin de maximiser les distances.

11.1 Directives et déclaration du fabricant - Émissions électromagnétiques

Cet appareil est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'utilisateur de cet appareil doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

Tests d'émission	Respect des règles	Environnement électromagnétique – Directives	
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	L'appareil utilise l'énergie RF uniquement pour son fonctionnement interne. Ses émissions RF sont donc très faibles et ne risquent pas de provoquer d'interférences avec les équipements électroniques à proximité.	
Émissions RF CISPR 11	Classe B	L'appareil est adapté à une utilisation dans tous les établissements y compris les établissements domestiques et ceux directement	
Émissions harmoniques IEC 61000-3-2	Classe A	connectés au réseau public d'alimentation électrique basse tension qui alimente les bâtiments à usage domestique.	
Variations de tension / émissions de scintillement conformément à l'IEC 61000- 3-3	Est conforme		

11.2 Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

Cet appareil est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'utilisateur de cet appareil doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

Test d'immunité	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique – Directives
Décharge électrostatique (ESD) IEC 61000-4-2	contact ± 8kV ± 2, 4, 8, 15kV air	Les sols doivent être en bois, en béton ou en carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative doit être d'au moins 32 %.
Transitoires électriques rapides/salves IEC 61000-4-4	± 2 kV pour les lignes d'alimentation électrique	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique.
Surtension IEC 61000-4-5	± 1 kV mode différentiel	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un

		environnement commercial ou hospitalier typique.
Creux de tension, interruptions brèves et variations de tension sur l'alimentation électrique Lignes d'entrée IEC 61000-4- 11	0 %UT; 0,5 cycle À 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° et 315° 0 %UT; 1 cycle et 70 % TU; 25 cycles Monophasé: à 0° 0 %UT; 250 cycles	La qualité de l'alimentation secteur doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier typique. Si l'utilisateur du COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) nécessite un fonctionnement continu pendant les coupures de courant au-delà de celui fourni par la batterie, il est recommandé que le COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) est alimenté par une alimentation sans interruption.
Fréquence du secteur (50/60 Hz) champ magnétique IEC 61000-4-8	30 A/min	Les champs magnétiques à fréquence industrielle provenant des appareils domestiques courants ne devraient pas affecter l'appareil. Les champs magnétiques à fréquence industrielle doivent atteindre des niveaux caractéristiques d'un emplacement typique dans un environnement commercial ou hospitalier typique. Éloignez le COMFORT COUGH II (Modèle: CC20P) des sources de niveaux élevés de champs magnétiques des lignes électriques (supérieurs à 30 A/m) afin de réduire le risque d'interférence.
IEC 61000-4-39 Immunité aux champs magnétiques de proximité	30 kHz 8 A/m 134,2 kHz 65 A/m 13,56 MHz 7,5 A/m	Évitez l'exposition à des sources connues d'EMI (interférences électromagnétiques) telles que la diathermie, la lithotripsie, l'électrocautérisation, la RFID (identification par radiofréquence) et les systèmes de sécurité électromagnétiques tels que les systèmes de surveillance antivol/électronique d'articles, les détecteurs de métaux. Notez que la présence de dispositifs RFID n'est peut-être pas évidente. Si vous soupçonnez une telle interférence, repositionnez l'équipement si possible, afin de maximiser les distances.

 $\textbf{NOTE !} \ U_T$ est la tension secteur A/C avant l'application du niveau de test.

11.3 Directives et déclaration du fabricant - Immunité électromagnétique

Cet appareil est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. L'utilisateur de cet appareil doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

Test d'immunité	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique – Directives
RF conduites CEI 61000-4-6	3 Vrms	L'appareil COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P) convient à l'environnement électromagnétique des habitations ou des hôpitaux typiques.
RF rayonnés CEI 61000-4-3	6 Vrms dans les bandes ISM entre 150 kHz et 80 MHz 10 V/m 80 MHz-2,7 GHz	Les équipements de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à une distance inférieure à la distance de séparation recommandée calculée à partir de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur. Distance de séparation recommandée : d = 1,2Vp de 1,2Vp de 1,2Vp de 1,2Vp de 1,2Vp 80 MHz à 800 MHz de 2,3Vp 800 MHz à 2,7 GHz où P est la puissance de sortie maximale de l'émetteur en watts (W) selon le fabricant de l'émetteur et d est la distance de séparation recommandée en mètres (m). Les intensités de champ des émetteurs RF fixes, déterminées par une étude électromagnétique du site, doivent être inférieures au niveau de conformité dans chaque plage de fréquences. Des interférences peuvent se produire à proximité des équipements marqués du symbole suivant.

11.4 Distances de séparation recommandées entre les équipements de communication RF portables et mobiles et cet appareil

L'appareil est destiné à être utilisé dans un environnement électromagnétique dans lequel les perturbations RF rayonnées sont contrôlées. Le client ou l'utilisateur de cet appareil peut contribuer à éviter les interférences électromagnétiques en maintenant une distance minimale entre les

équipements de communication RF portables et mobiles (émetteurs) et cet appareil, comme recommandé ci-dessous, en fonction de la puissance de sortie maximale de l'équipement de communication.

Puissance de sortie	Distance de séparation selon la fréquence de l'émetteur (mètres)		
maximale nominale de l'émetteur (Watts)	150 kHz à 80 MHz d = 1,2 \sqrt{P}	80 MHz à 800 MHz d = 1,2 \sqrt{P}	800 MHz à 2,5 GHz d = 2,3 \sqrt{P}
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Pour les émetteurs dont la puissance de sortie maximale n'est pas indiquée ci-dessus, la distance de séparation recommandée d en mètres (m) peut être estimée à l'aide de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur, où P est la puissance de sortie maximale du fabricant de l'émetteur.

NOTE

- À 80 MHz et 800 MHz, la plage de fréquences la plus élevée s'applique.
- Ces directives peuvent ne pas s'appliquer à toutes les situations. La propagation électromagnétique est affectée par l'absorption et la réflexion des structures, des objets et des personnes.

11.5 Conseils et déclaration du fabricant – Immunité électromagnétique des équipements de communication sans fil

L'appareil est destiné à être utilisé dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de l'appareil doit s'assurer qu'il est utilisé dans un tel environnement.

Côtés testés	Fréquence (MHz)	Niveau de sévérité du test	Distance d'essai (m)
Avant, arrière, gauche, droite	385	27 V/m, 50 % PM 18 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	450	28 V/m, FM ± 5 kHz, 1 kHz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	710	9 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	745	9 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	780	9 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	810	28 V/m, 50 %PM, 18 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	870	28 V/m, 50 %PM, 18 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	930	28 V/m, 50 %PM, 18 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	1 720	28 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	1 845	28 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	1 970	28 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	2 450	28 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	5 240	9 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	5 500	9 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3
Avant, arrière, gauche, droite	5 785	9 V/m, 50 %PM, 217 Hz	0,3

11.6 Informations sur la sécurité de l'IRM





N'APPORTEZ PAS l'appareil **COMFORT COUGH II (Modèle : CC20P)** ou des accessoires dans un environnement de résonance magnétique (MR), car cela pourrait entraîner un risque inacceptable pour le patient ou endommager l'appareil ou les dispositifs médicaux RM. La sécurité de l'appareil et des accessoires n'a pas été évaluée dans un environnement IRM.

12. Symboles

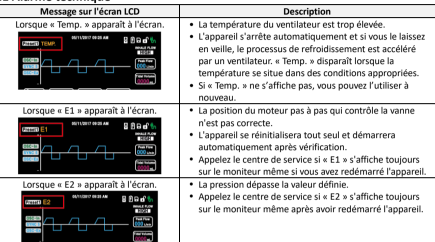
Les étiquettes ou l'étiquetage de cet appareil peuvent comporter les symboles suivants qui ont la signification décrite ci-dessous.

Symbole	Description	Norme
	Consultez les manuels joints	IEC 60601-1 Tableau D.1 n°11
$\overline{\underline{}}$	« ON » pour une partie de l'équipement	IEC 60601-1 Tableau D.1 n°16
$-\dot{\bigcirc}$	« OFF » pour une partie de l'équipement	CEI 60601-1 Tableau D.1 n°17
!	AVERTISSEMENT	IEC 60601-1 Tableau D.2 n°2
<u></u>	ATTENTION	IEC 60601-1 Tableau D.1 n°10
<u> </u>	Équipement de type BF	IEC 60601-1 Tableau D.1 n°20
***	Fabricant	ISO 15223-1 section 5.1.1
M	Date de fabrication	ISO 15223-1 section 5.1.3
	Classe II (double isolation)	IEC 60601-1 Tableau D.1 n°9
IP22	Corps principal du CC20P Le degré de protection contre la pénétration nocive de l'eau.	Code IP IEC 60529
IPX7	Interrupteur à pied CC20P (Pièce n°_2A6049) Le degré de protection contre la pénétration nocive de l'eau.	Code IP IEC 60529
\sim	CA (courant alternatif)	CEI 60601-1 Tableau D.1 n° 1
	CC (courant continu)	IEC 60601-1 Tableau D.1 n° 4
REF	Numéro de catalogue	ISO 15223-1 section 5.1.6
SN	Numéro de série	ISO 15223-1 section 5.1.7
MD	Appareil médical	ISO 15223-1 section 5.7.7
RONLY	Sur ordonnance uniquement : La loi fédérale restreint la vente de cet appareil par ou sur ordonnance d'un médecin.	Alternative aux directives de la FDA à certaines exigences d'étiquetage des dispositifs de prescription
MR	MR dangereux	ASTM F2503 Tableau 1
UDI	Identifiant unique de l'appareil	ISO 15223-1 section 5.7.10
	Conformité aux directives d'élimination des déchets électriques et électroniques pour les équipements et aux réglementations de recyclage des restrictions sur les substances dangereuses (WEEE/ROHS)	Directive_DEEE 2012/19/UE Directive_RoHS 2011/65/UE
€ 1639	Organisme agréé du MDR (SGS Belgique) Étiquetage CE par le règlement (UE) 2017/745	Règlement (UE) 2017/745
SpO2	Connecteur d'oxymètre Modèle CC20P uniquement	-
EC REP	Représentant autorisé dans la Communauté européenne/l'Union européenne	ISO 15223-1 Section 5.1.2

13. Dépannage

Ce chapitre décrit les messages d'information qui peuvent apparaître à l'écran et résout certains des problèmes que vous pourriez rencontrer avec votre appareil et les solutions possibles à ces problèmes.

13.1 Alarme technique



13.2 Dépannage

Question : Pourquoi mon appareil ne s'allume-t-il pas ? Le rétroéclairage des boutons ne s'allume pas.

Réponse :

Si vous utilisez l'alimentation secteur :

- ✓ Vérifiez la prise et vérifiez que l'appareil est correctement branché.
- ✓ Assurez-vous que la prise est alimentée, que le cordon d'alimentation secteur est correctement connecté à l'alimentation électrique et que le cordon d'alimentation est correctement connecté à la prise d'alimentation de l'appareil.

Si vous utilisez une source d'alimentation externe :

- ✓ Assurez-vous que les connexions de votre cordon d'alimentation CC et du câble de l'adaptateur de batterie sont sécurisées.
- ✓ Vérifiez votre batterie. Il faudra peut-être la recharger ou remplacer.

Si vous utilisez une batterie amovible :

- ✓ Assurez-vous que la batterie amovible est correctement insérée à l'arrière de l'appareil.
- ✓ Vérifiez votre batterie. Il faudra peut-être la recharger ou remplacer.

Si le problème persiste, contactez votre fabricant pour obtenir de l'aide.

Question : Pourquoi le débit d'air ne s'active-t-il pas ?

Réponse :

Assurez-vous que l'appareil est correctement alimenté.

- ✓ Assurez-vous d'appuyer sur la touche « Démarrer/Arrêter » sur le panneau de configuration.
- ✓ Si le problème persiste, contactez votre fabricant pour obtenir de l'aide.

Question : Pourquoi le flux d'air est-il beaucoup plus chaud que d'habitude ? **Réponse :**

Les filtres à air sont peut-être sales. Nettoyez ou changez les filtres à air.

✓ La température de l'air peut varier légèrement en fonction de la température de votre pièce. Assurez-vous que l'appareil est bien ventilé. Tenez-le éloigné de la literie ou des rideaux qui pourraient bloquer la circulation de l'air autour de l'appareil.

✓ Assurez-vous que l'appareil est éloigné de la lumière directe du soleil et des équipements de chauffage.

Question : Pourquoi mon interrupteur manuel ou à pied ne fonctionne-t-il pas ? **Réponse :**

Quand la thérapie est activée en mode manuel, seul l'interrupteur à pied fonctionne. À ce moment-là, l'interrupteur manuel ne fonctionne pas.

- ✓ Assurez-vous que l'interrupteur à pied est connecté (si le problème vient de l'interrupteur à pied)
- ✓ Appuyez sur la touche Thérapie pour vous assurer que la thérapie est activée.
- ✓ Assurez-vous que l'appareil est en mode manuel.

14. Garantie limitée

SEOIL PACIFIC garantit que l'appareil ne comportera aucune pièce ou fonction défaillante sur la base des spécifications du produit pendant un an à compter de la date d'achat auprès du revendeur agréé.

SEOIL PACIFIC garantit que les accessoires (Circuit Patient, à l'exclusion des appareils à usage unique) ne présenteront aucune pièce ou fonction défaillante pendant 90 jours à compter de la date d'achat auprès du revendeur agréé.

Si l'appareil tombe en panne dans des conditions normales d'utilisation, **SEOIL PACIFIC** réparera ou remplacera, à sa discrétion, l'appareil défectueux ou l'un de ses composants. Cette garantie ne couvre pas les dommages accidentels, une utilisation incorrecte, une utilisation excessive, une transformation ou des défauts sur les pièces qui **N'affectent PAS** le fonctionnement de l'appareil.

La durée de garantie d'une batterie amovible est de 6 mois à compter de la date d'achat auprès du revendeur agréé, cette garantie ne couvre pas les dommages causés par une utilisation incorrecte.

Pour plus d'informations sur vos droits de garantie, contactez vos revendeurs **SEOIL PACIFIC** locaux ou vos représentants autorisés.

- 1) Site Internet : http://seoilpacific.co.kr
- Siège social à Séoul, Corée
 Rm. 202-1, 515, 516, Ace High-End Tower, 5, Digital-ro 26gil, Guro-gu, Seoul, 08389,
 Republic of Korea
 - T. +82(2) 325 2106 / F. +82 (2) 325 2107 / E. sungha@seoilpacific.co.kr
- 3) Usine à Gimpo, Corée
 - 71, Hwanggeum 3-ro 7beon-gil, Yangchon-eup, Gimpo-si, Gyeonggi-do, 10048, Republic of Korea
 - T. +82 (31) 996-2106 / F. +82 (31) 996-2107 / E. sonyoung@seoilpacific.co.kr

15. Instructions d'entretien

Il n'existe aucune notice d'entretien pour l'appareil sur le terrain. L'appareil doit être renvoyé au fournisseur.

Veuillez contacter votre fournisseur pour obtenir plus de détails.

SEOIL PACIFIC distribue le manuel d'entretien au fournisseur.

Ce manuel d'entretien (document de référence CC20SM-R1) comprend des circuits électroniques et des schémas mécaniques, des listes de pièces, des méthodes de réparation, des directives de correction ou d'autres informations requises pour la réparation.



AVERTISSEMENT :

- Ne retirez pas le capot supérieur et ne démontez pas l'appareil, car il ne contient aucune pièce réparable.
- L'appareil ne doit être réparé que par du personnel autorisé.
- Ne modifiez pas cet équipement. Aucune modification de cet équipement par un personnel non autorisé n'est permise.

15.1 Pièces de rechange

Aucune pièce de rechange remplaçable sur site ne peut être commandée pour l'entretien.

15.2 Entretien planifié

Aucune maintenance planifiée n'est requise pour cet appareil.

16. Certifications de garantie de qualité

Numéro d'appareil (S/N)		
Date d'achat (jj/mm/aa)		
Période de garantie de réparation gratuite		1 an à compter de la date d'achat du revendeur à SEOIL PACIFIC
Champs de garantie		
Acheteur	Nom	
	Adresse	
	Tél.	
Vendeur	Nom de la filiale	
	Adresse	
	Tél.	

Le présent certificat promet des réparations gratuites en fonction de ses conditions.

Lorsque des dysfonctionnements surviennent pendant la période de garantie, veuillez soumettre ce certificat de garantie avec l'appareil.

- Si les champs ci-dessus restent vierges, ce certificat perd sa validité. S'ils ne sont pas remplis, veuillez contacter immédiatement le revendeur agréé du lieu d'achat.
- Ce certificat ne peut pas être réédité.
- Cet appareil est fabriqué selon un processus de contrôle strict.

<Résumé de la garantie>

- Si un dysfonctionnement survient dans les conditions normales d'utilisation mentionnées dans ce manuel et sur l'étiquette de l'appareil, les clients ont droit à des réparations gratuites basées sur les réglementations de protection du client.
- Lorsque vous recevez un service de réparation pendant la période de garantie, veuillez soumettre ce certificat avec l'appareil.
- En cas de déménagement, veuillez consulter le distributeur ou le représentant commercial auprès duquel yous avez procédé à l'achat.
- Si les incidents suivants se produisent, les frais de réparation seront facturés aux clients même pendant la période de garantie.
- Lorsqu'un dysfonctionnement survient en raison d'une mauvaise utilisation par l'utilisateur, de réparations non autorisées et de réglages de l'appareil.
- (2) Lorsque l'appareil est endommagé pendant le transport ou par tout autre moyen de choc.

- (3) Lorsque l'appareil est utilisé dans un environnement anormal non couvert dans le manuel.
- (4) Lorsqu'un dysfonctionnement se produit en raison de corps étrangers tels que des boissons, du café et des objets autres que COMFORT COUGH II(CC20P).
- (5) En cas de dysfonctionnement dû à une utilisation combinée avec d'autres appareils.
- (6) Lorsque les pièces endommagées sont des pièces consommables.
- (7) Lorsque l'appareil est endommagé par un cas de force majeure tel qu'un incendie, un tremblement de terre, un accident lié à l'eau et la foudre.
- (8) En cas de non présentation du certificat.
- (9) Lorsque la date d'achat, le nom du client et la succursale de vente ont été falsifiés.
- 5. Veuillez conserver ce certificat pour un meilleur service client.

Le présent certificat promet des réparations gratuites basées sur la période et les conditions mentionnées. Il ne limite donc pas les droits légaux des clients. Si vous avez des questions concernant l'entretien et les réparations après la période de garantie, veuillez contacter le distributeur agréé ou le représentant commercial de votre région.

NOTE! Si un évènement grave se produit lors de l'utilisation de cet appareil, veuillez le signaler au site du fabricant ci-dessous.

- 1) Site Internet : http://seoilpacific.co.kr
- 2) Siège social à Séoul, Corée
 - Rm. 202-1, 515, 516, Ace High-End Tower, 5, Digital-ro 26gil, Guro-gu, Seoul, 08389, Republic of Korea T. +82(2) 325 2106 / F. +82 (2) 325 2107 / E. sungha@seoilpacific.co.kr
- 3) Usine à Gimpo, Corée
 - 71, Hwanggeum 3-ro 7beon-gil, Yangchon-eup, Gimpo-si, Gyeonggi-do, 10048, Republic of Korea T. +82 (31) 996-2106 / F. +82 (31) 996-2107 / E. sonyoung@seoilpacific.co.kr
- 4) Représentant pour l'UE

Advena Ltd.

Tower Business Centre, 2nd Flr., Tower Street, Swatar, BKR 4013 Malta

T. +44 1926 800153 / E. info@advenamedical.com / www.advenamedical.com

Tous les incidents graves survenant en relation avec le dispositif doivent être signalés au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel réside l'utilisateur et/ou le patient.

N	1ÉMO

MÉMO

Doc n°: CC20P(FR)-R11 2025.02

SEOIL PACIFIC CORP.

Siège social: Rm. 202-1, 515~516, Ace High-End Tower, 5, Digital-ro 26-gil,
Guro-gu Seoul, 08389, Republic of Korea

Guro-gu Seoul, 08389, Republic of Korea

TÉL: +82) 2325-2106 TÉLÉCOPIEUR: +82 (2) 325-2107

http://seoilpacific.co.kr

Usine: 71, Hwanggeum 3-ro 7beon-gil, Yangchon-eup, Gimpo-si, Gyeonggi-do, 10048, Republic of Korea
TÉL: +82(31) 996-2106 TÉLÉCOPIEUR: +82(31) 996-2107

C.E. Représentant autorisé Advena Ltd.

Advena Ltd.
Tower Business Center, 2nd. Flr., Tower Street, Swatar, BKR

4013 Malta. TÉL: +44 1926 800153