

FLUKE®

Biomedical

QA-ES III

Electrosurgery Analyzer

Manuel d'introduction

PN 4473063

December 2015, Rev. 1 (French)

© 2015 Fluke Corporation. All rights reserved. Specifications are subject to change without notice.

All product names are trademarks of their respective companies.

Garantie et assistance du produit

Fluke Biomedical garantit l'absence de vice de matériaux et de fabrication de cet instrument pendant une période d'un an à compter de la date d'achat initiale OU de deux ans si l'instrument est envoyé dans un centre de services Fluke Biomedical pour être étalonné à la fin de la première année. La prestation d'étalonnage vous sera imputée au tarif habituel. Pendant la période de garantie, nous nous engageons à réparer ou à remplacer gratuitement, à notre choix, un appareil qui s'avère défectueux, à condition que l'acheteur renvoie l'appareil (franco de port) à Fluke Biomedical. Cette garantie ne couvre que l'acheteur initial du produit et n'est pas transférable. Cette garantie ne s'applique pas si le produit a été endommagé par accident ou suite à une utilisation abusive, ou modifié dans un centre de réparations qui ne serait pas agréé par Fluke Biomedical. AUCUNE AUTRE GARANTIE, TELLE QUE L'APTITUDE À UN USAGE DÉTERMINÉ, N'EST ACCORDÉE EXPLICITEMENT OU IMPLICITEMENT. FLUKE NE POURRA ÊTRE TENU RESPONSABLE D'AUCUN DOMMAGE PARTICULIER, INDIRECT, ACCIDENTEL OU CONSÉCUTIF, NI D'AUCUNS DÉGÂTS OU PERTES, NOTAMMENT DE DONNÉES, SUR UNE BASE CONTRACTUELLE, EXTRACTIONNELLE OU AUTRE.

Cette garantie ne couvre que les produits sérialisés et leurs accessoires portant une étiquette de numéro de série distinct. Le réétalonnage des instruments n'est pas couvert par la garantie.

Cette garantie vous accorde des droits spécifiques. La législation de votre pays ou de votre province peut vous en accorder d'autres. Certaines juridictions n'admettent pas d'exclusion ou de limitation sur une garantie implicite ou les dommages accidentels ou consécutifs ; il est donc possible que ces restrictions ne s'appliquent pas dans votre cas. Si une disposition quelconque de cette garantie est jugée non valide ou inapplicable par un tribunal ou un autre pouvoir décisionnel compétent, une telle décision n'affectera en rien la validité ou le caractère exécutoire de toute autre disposition.

Avis

Tous droits réservés

©Copyright 2015, Fluke Biomedical. Toute reproduction, transmission, transcription, stockage dans un système d'extraction, ou traduction partielle ou intégrale de cette publication est interdite sans l'accord écrit de Fluke Biomedical.

Autorisation de publication

Fluke Biomedical vous accorde une autorisation de publication limitée pour vous permettre de reproduire des manuels et autres documents imprimés afin qu'ils soient utilisés dans des programmes de formation pour l'entretien et la réparation et dans d'autres publications techniques. Si vous souhaitez obtenir une autre autorisation de reproduction ou de distribution, veuillez envoyer une demande écrite à Fluke Biomedical.

Déballage et inspection

Suivez les pratiques de réception standard à la réception de l'instrument. Vérifiez le carton d'expédition pour en détecter les dommages éventuels. En cas de dommage, arrêtez de déballer l'instrument. Avertissez le transporteur et demandez à un agent d'être présent lors du déballage de l'instrument. Nous ne fournissons pas de consignes de déballage spéciales, mais faites attention de ne pas endommager l'instrument au cours du déballage. Inspectez l'instrument pour vérifier qu'il ne comporte aucun dommage, et notamment des pièces tordues, enfoncées ou éraflées.

Assistance technique

Pour obtenir une assistance sur les applications ou des réponses à des questions techniques, envoyez un courrier électronique à techservices@flukebiomedical.com ou composez le 1-800- 850-4608 ou le 1-440-248-9300. En Europe, envoyer un courrier électronique à techsupport.emea@flukebiomedical.com ou composez le +31-40-2675314.

Réclamations

Notre méthode habituelle d'expédition est par transporteur ordinaire, FOB. Si des dégâts matériels sont constatés à la réception, conservez l'emballage dans sa condition initiale et contactez immédiatement le transporteur pour déposer une réclamation. Si l'instrument fourni en bon état à la réception ne fonctionne pas selon les spécifications, ou en présence d'un problème quelconque indépendant de dommages survenus lors du transport, veuillez contacter Fluke Biomedical ou votre représentant local des ventes.

Retours et réparations

Procédure de renvoi

Tous les articles (y compris les produits sous garantie) doivent être renvoyés en port prépayé à notre usine. Pour renvoyer un instrument à Fluke Biomedical, nous recommandons d'utiliser United Parcel Service, Federal Express ou Air Parcel Post. Nous vous recommandons également d'assurer le produit expédié à son prix de remplacement comptant. Fluke Biomedical ne sera nullement tenu responsable de la perte des instruments ou des produits renvoyés qui seront reçus endommagés en raison d'une manipulation ou d'un conditionnement incorrect.

Utilisez le carton et les matériaux d'emballage originaux pour la livraison. S'ils ne sont pas disponibles, veuillez suivre les instructions de remballage suivantes.

- Utilisez un carton à double paroi renforcée suffisamment résistant pour le poids d'expédition.
- Utilisez du papier kraft ou du carton pour protéger toutes les surfaces de l'instrument. Appliquez une matière non-abrasive autour des parties saillantes.
- Utilisez au moins 10 cm de matériau absorbant les chocs, agréé par l'industrie et étroitement appliqué autour de l'instrument.

Renvois pour un remboursement/solde créditeur partiel :

Chaque produit renvoyé pour un remboursement/solde crédité doit être accompagné d'un Numéro d'autorisation de renvoi du matériel (RMA) obtenu auprès de notre groupe de saisie des commandes au 1-440-498-2560.

Réparation et étalonnage :

Pour trouver le centre de service le plus proche, consulter www.flukebiomedical.com/service ou

Aux Etats-Unis et en Asie :

Cleveland Calibration Lab

Tél : 1-800-850-4608 x2564

Adresse électronique : globalcal@flukebiomedical.com

En Europe, Moyen-Orient et Afrique :

Eindhoven Calibration Lab

Tél : +31-40-2675300

Adresse électronique : servicedesk@fluke.nl

Pour maintenir la précision du produit à son meilleur niveau, Fluke Biomedical recommande de faire étalonner ce produit au moins tous les 12 mois. L'étalonnage doit être effectué par une personne qualifiée. Mettez-vous en rapport avec le représentant Fluke Biomedical local pour l'étalonnage.

Certification

Cet instrument a été soigneusement testé et inspecté. Il s'est avéré répondre aux caractéristiques de fabrication de Fluke Biomedical au moment de sa sortie d'usine. Les mesures d'étalonnage sont traçables auprès du National Institute of Standards and Technology (NIST). Les appareils pour lesquels il n'existe pas de normes d'étalonnage traçables auprès du NIST sont mesurés par rapport à des normes de performances internes en utilisant les procédures de test en vigueur.

AVERTISSEMENT

Toute application ou modification non autorisée introduite par l'utilisateur qui ne répondrait pas aux caractéristiques publiées est susceptible d'entraîner des risques d'électrocution ou un fonctionnement inapproprié de l'appareil. Fluke Biomedical ne sera pas responsable en cas de blessures entraînées par des modifications non autorisées à l'équipement.

Limitations et responsabilités

Les informations contenues dans ce document sont susceptibles d'être modifiées et ne représentent aucun engagement de la part de Fluke Biomedical. Les changements apportés aux informations de ce document seront incorporés dans les nouvelles éditions de publication. Fluke Biomedical n'assume aucune responsabilité quant à l'utilisation et à la fiabilité des logiciels ou des équipements qui ne seraient pas fournis par Fluke Biomedical ou ses distributeurs affiliés.

Site de fabrication

L'appareil QA-ES III Electrosurgery Analyzer est fabriqué chez Fluke Biomedical, 6920 Seaway Blvd., Everett, WA, U.S.A.

Table des matières

Titre	Page
Introduction	1
Usage prévu	1
Consignes de sécurité	2
Terminologie	5
Déballage du Produit.....	5
Présentation du produit	5
Mise sous tension de l'appareil	8
Menus principaux	8
Connexions pour la mesure	10
Raccordements de la pédale	10
Connexions neutres.....	10
Configuration de la communication	11
Port de périphérique USB.....	11
Pilote Windows	11
Gestionnaire de périphériques.....	12

Port sans fil	13
Entretien du Produit	14
Nettoyage	15
Dépannage	15
Pièces de rechange	15
Accessoires	16
Spécifications générales	16
Caractéristiques techniques	17

Introduction

Le QA-ES III (« l'appareil ») mesure les performances des appareils d'électrochirurgie à haute fréquence et enregistre les tests afin de pouvoir les transférer sur un ordinateur. Il est possible de contrôler l'appareil à distance grâce au logiciel Fluke Ansur.

L'appareil effectue les mesures et tests suivants :

- Sortie générateur :
 - Alimentation (RMS)
 - Courant (RMS)
 - Tension (crête à crête)
 - Facteur de crête
- Courant de boucle de soudure des vaisseaux
- Courant de fuite HF dans diverses configurations

- Test CQM (Contact Quality Monitor)
- Test de distribution du courant, qui comprend automatiquement une série de mesures à différentes charges sur la sortie générateur

Usage prévu

L'appareil est un instrument de précision conçu pour réaliser des tests sur des appareils d'électrochirurgie à haute fréquence en conformité avec les normes nationales et internationales. Il ne doit être utilisé que par des techniciens d'entretien dûment formés à ces procédures. Les tests comprennent la mesure automatique de la distribution du courant, la mesure du facteur de crête, la mesure du courant de fuite RF et le test CQM (Contact Quality Monitor). L'appareil est destiné aux hôpitaux, aux services de génie clinique, aux organisations de service indépendantes et aux fabricants d'appareils d'électrochirurgie. L'appareil ne pourra en aucun cas être utilisé dans la chambre d'un patient en présence de ce dernier.







Consignes de sécurité

Un **Avertissement** signale des situations et des actions dangereuses pour l'utilisateur. Une mise en garde

Attention indique des situations et des actions qui peuvent endommager l'appareil ou l'équipement testé.

Le tableau 1 répertorie les symboles utilisés sur l'appareil et dans ce manuel.

Tableau 1. Symboles

Symbole	Description
	Danger. Informations importantes. Reportez-vous au mode d'emploi.
	Tension dangereuse. Risque d'électrocution.
	Conforme aux directives de l'Union européenne.
	Conforme aux normes de sécurité en vigueur en Amérique du Nord.
	Conforme aux normes CEM australiennes en vigueur.
	Ce produit est conforme aux normes de marquage de la directive DEEE (2002/96/CE). La présence de cette étiquette indique que cet appareil électrique/électronique ne doit pas être mis au rebut avec les déchets ménagers. Catégorie de EEE : Cet appareil est classé parmi les « instruments de surveillance et de contrôle » de catégorie 9 en référence aux types d'équipements mentionnés dans l'Annexe I de la directive DEEE. Ne jetez pas ce produit avec les déchets ménagers non triés. Consultez le site Web de Fluke pour obtenir des informations au sujet du recyclage.

⚠⚠ Avertissement

Pour éviter tout risque d'électrocution, d'incendie ou de blessure, suivez les consignes ci-après :

- Avant toute utilisation, lire les consignes de sécurité.
- N'utiliser cet appareil que pour l'usage prévu, sans quoi la protection garantie par cet appareil pourrait être altérée.
- L'utilisation de cet appareil est limitée aux catégories de mesures, à la tension et à l'ampérage indiqués.
- Utiliser les bornes, la fonction et la gamme qui conviennent pour les mesures envisagées.
- Lire les instructions attentivement.
- Ne pas modifier la tension > 30 V c.a. rms, 42 V c.a. crête ou 60 V c.c.
- Ne pas utiliser le produit à proximité d'un gaz explosif, de vapeurs, dans un environnement humide ou mouillé.
- Ne pas utiliser le produit s'il ne fonctionne pas correctement.
- Examiner le boîtier avant d'utiliser l'appareil. Rechercher d'éventuels défauts ou fissures. Observer attentivement l'isolation autour des bornes.
- Ne pas utiliser de cordons de mesure endommagés. Vérifier les défauts d'isolement, les parties métalliques exposées et l'indicateur d'usure sur les cordons de mesure. Vérifier la continuité des cordons de mesure.
- Ne pas utiliser le Produit en extérieur.
- Utiliser les câbles d'alimentation et connecteurs adaptés à la tension, à la configuration des fiches de raccordement en vigueur dans votre pays et homologués pour le Produit.
- Assurez-vous que le conducteur de terre du câble d'alimentation est connecté à une prise de terre de protection. Si le branchement de protection à la terre n'est pas effectué, la tension peut se reporter sur le châssis et provoquer la mort.
- Remplacez le cordon d'alimentation si l'isolement est endommagé ou montre des signes d'usure.

- N'utiliser que les sondes de courant, cordons de mesure et adaptateurs fournis avec l'appareil.
- Brancher les cordons de mesure communs sur les entrées de l'appareil avant de brancher ce dernier sur le circuit testé.
- Utiliser uniquement des sondes, cordons de mesure et accessoires appartenant à la même catégorie de mesure, de tension et d'ampérage que l'appareil.
- Débrancher les sondes, cordons de mesure et accessoires qui ne sont pas utiles aux mesures.
- Ne pas brancher les entrées de mesure directement sur l'alimentation secteur.
- Ne pas utiliser les cordons de mesure endommagés. Inspecter les cordons de mesure en regardant si l'isolant est endommagé et mesurer une tension connue.
- Désactivez le Produit s'il est endommagé.
- N'utilisez pas le Produit s'il est endommagé.
- Ne pas toucher le métal à nu des prises à fiches bananes car il conduit une haute tension pouvant entraîner la mort.
- Couper le courant du circuit sur lequel l'appareil est branché pour mesurer le courant. Brancher l'appareil en série sur le circuit.
- Brancher un câble d'alimentation tripolaire réglementaire sur une prise de terre.
- Ne pas bloquer l'accès au cordon d'alimentation.
- S'assurer que l'appareil est relié à la terre avant de l'utiliser.
- Ne pas introduire d'éléments en métal dans les connecteurs.
- S'assurer d'avoir laissé suffisamment d'espace libre autour de l'appareil, conformément aux consignes.
- Ne pas utiliser l'analyseur dans les environnements CAT II, III ou IV.
- L'extrémité rétractable des cordons de mesure ne doit être utilisée que sur les appareils d'électrochirurgie.
- Aucune sonde ni accessoire fourni avec l'analyseur n'est destiné à une utilisation portable. Rester à l'écart lors de l'activation de l'appareil d'électrochirurgie avec la pédale.

Terminologie

L'appareil utilise la terminologie suivante conformément à la norme CEI 60601-2-2 :

- HF : signaux haute fréquence également désignés par RF (radiofréquence)
- Electrode neutre également appelée électrode dispersive
- Dispositif de surveillance CQM (Contact Quality Monitor) également appelé REM (Return Electrode Monitor, marque déposée de Covidien), ou RECM (Return Electrode Current Monitor)

Déballage du Produit

Déballer soigneusement tous les éléments de la boîte et vérifiez la présence des articles suivants :

- QA-ES III Electrosurgery Analyzer
- Mode d'emploi sur CD
- Manuel d'introduction
- Pincettes crocodile noires et rouges
- Fil de sécurité dispersif
- Fil de sécurité CQM

- Fil de sécurité cavalier (conducteurs de court-circuit)
- Fils de sécurité empilables/rétractables de 102 cm (40 po) en noir, rouge (2), bleu, jaune et vert
- Fils de sécurité empilables/rétractables de 51 cm (20 po) en noir et rouge
- Cordon de raccordement à fiches bananes 4 mm empilables, noir
- Cordon de désactivation d'alarme RECM
- Cordon d'activation bipolaire
- Cordon USB
- CD-ROM du logiciel Ansur

Présentation du produit

La figure 1 et le tableau 2 décrivent les branchements et les commandes de l'appareil.



Figure 1. Branchements et commandes de l'appareil

Tableau 2. Branchements et commandes

Elément	Description
①	Raccordements de la pédale : CUT (COUPE), COAG (COAGULATION), COMMON (COMMUN)
②	Connexion CQM pour le test de surveillance Contact Quality Monitor.
③	Raccordements des charges : VARIABLE HI (VARIABLE ELEVE), VARIABLE LO (VARIABLE BAS), FIXED (FIXE)
④	LCD
⑤	Sélecteur rotatif
⑥	Port périphérique USB
⑦	Touches de fonction (F1 à F5)
⑧	Touche BACK (RETOUR)
⑨	Sortie oscilloscope
⑩	Prise secteur et interrupteur marche/arrêt
⑪	Butées protégeant l'arrière de l'appareil
⑫	Borne de mise à la terre (cosse)

Mise sous tension de l'appareil

Avant de mettre l'appareil sous tension, contrôlez l'absence de signes d'usure ou de dégât. Vérifiez que le niveau de ventilation est approprié. Prévoyez un dégagement d'environ 10 cm (4 po) à l'arrière et au niveau de tous les événements de l'appareil.

Branchez le câble d'alimentation à la prise secteur et appuyez sur l'interrupteur d'alimentation. La séquence de démarrage débute.

Durant cette séquence, la version du logiciel s'affiche à l'écran pour référence. Vous pouvez profiter de cette séquence pour mettre à jour le logiciel.

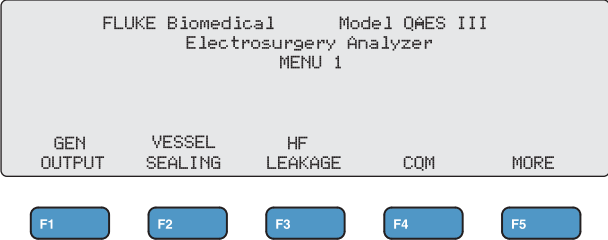
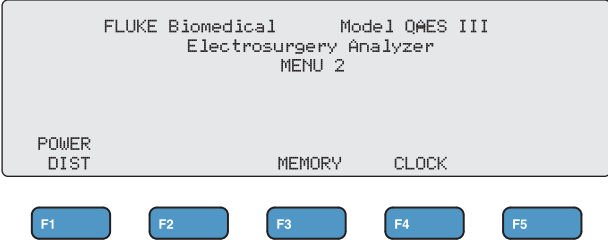
Une fois le démarrage terminé, l'appareil lance l'application. Lorsque le menu principal apparaît à l'écran, l'appareil est prêt à être utilisé.

Menus principaux

Les menus principaux 1 et 2 comportent des sous-menus permettant d'effectuer des mesures, configurer l'instrument et assurer la maintenance de la mémoire. Utilisez les commandes et les touches programmables pour sélectionner une option. Le tableau 3 présente les commandes des menus principaux.

Pour des instructions d'utilisation complètes, consultez le Manuel de l'utilisateur sur CD livré avec votre testeur. Les manuels sont également disponibles à l'adresse www.flukebiomedical.com.

Tableau 3. Commandes des menus principaux

 <p>hwg002.eps</p>		 <p>hwg003.eps</p>	
Touche programmable	Accès à	Touche programmable	Accès à
F1	Menu Generator Output (Sortie générateur)	F1	Menu Power Distribution (Distribution du courant)
F2	Menu Vessel Sealing (Soudure des vaisseaux)	F2	--
F3	Menu HF Leakage (Courant de fuite HF)	F3	Menu Memory (Mémoire)
F4	Menu du test CQM (Contact Quality Monitor)	F4	Menu Clock (Horloge)
F5	Menu Principal 2 pour plus de fonctions	F5	--
		<p><i>Remarque</i> Utilisez la touche BACK (RETOUR) pour revenir au Menu Principal 1.</p>	

Connexions pour la mesure

Branchez l'appareil d'électrochirurgie à l'appareil pour effectuer les mesures. Se référer au Mode d'emploi pour plus de détails.

Raccordements de la pédale

Certains appareils d'électrochirurgie comportent une pédale pour allumer le générateur. L'appareil comporte des raccordements qui simulent la pédale. Utilisez la fonction pédale pour allumer automatiquement le générateur de l'appareil d'électrochirurgie au moment opportun.

Remarque

Certains appareils d'électrochirurgie comportent un commutateur à main au lieu d'une pédale.

Dans le présent mode d'emploi, les pédales et les commutateurs à main sont tous deux appelés pédales.

Effectuer une mesure unique ou un test de distribution du courant sans pédale est peu commode. Sans cette fonction, vous devez manuellement allumer l'appareil d'électrochirurgie (en utilisant la pédale ou le commutateur à main) à un moment précis, dans les limites du délai imparti.

L'appareil présente des raccordements pour les pédales de la prise CUT (COUPE, jaune) et de la prise COAG (COAGULATION, bleue), ainsi qu'une prise COMMON (COMMUNE, grise).

La fonction pédale est disponible pour l'ensemble des mesures et des tests CQM. Lors de mesures en continu, l'appareil active les relais de pédale afin d'allumer l'appareil d'électrochirurgie. L'appareil d'électrochirurgie reste sous tension et la pédale est activée jusqu'à ce que le test soit terminé.

Si vous n'utilisez pas la fonction pédale, ne tenez pas compte des consignes de raccordement de la pédale.

Connexions neutres

Les appareils d'électrochirurgie dotés d'une alarme CQM possèdent deux connexions neutres. Vous devez raccorder les deux connexions neutres ensemble pour les mesures de la sortie générateur, de la soudure des vaisseaux et du courant de fuite HF.

La résistance des conducteurs de court-circuit fournis avec l'appareil est suffisamment faible pour ne pas déclencher l'alarme de l'appareil d'électrochirurgie. Certains appareils d'électrochirurgie nécessitent un conducteur de court-circuit doté d'une résistance minimale et d'une résistance maximale. Un simple fil de sécurité cavalier risque de ne pas fonctionner. Utilisez les conducteurs de court-circuit pour l'ensemble de vos mesures, à l'exception du test CQM.

Configuration de la communication

L'appareil comporte un port de périphérique USB pour la communication vers un ordinateur (PC). Certains appareils sont dotés d'une fonctionnalité sans fil. Vous pouvez utiliser les ports de communication pour :

- transférer des enregistrements de mesures sur un PC,
- transmettre des commandes et recevoir des réponses afin de contrôler l'appareil à distance.

Utilisez Ansur ou un programme d'émulation (HyperTerminal ou Tera Term par exemple) pour configurer les options du port de communication (COM). Les paramètres du port COM sont les suivants :

- 115 200 bauds
- Sans parité
- 8 bits de données
- 1 bit d'arrêt
- Communication matérielle activée (L'appareil utilise la communication matérielle mais pas le protocole XON/XOFF.)

Système d'exploitation requis :

- Windows Vista
- Windows 7
- Windows 8 ou version ultérieure

Port de périphérique USB

Le port USB de l'appareil (connecteur micro de type B) peut être raccordé à un port USB sur l'ordinateur (connecteur rectangulaire de type A). Pour raccorder l'appareil à l'ordinateur, utilisez le câble USB fourni, spécifiquement conçu pour relier les connecteurs de type A avec les connecteurs micro de type B.

L'ordinateur reconnaît le port USB dès que le câble est branché, même lorsque l'appareil est éteint. Si le câble est débranché, vous devez fermer le port sur l'ordinateur et effectuer à nouveau le branchement.

Pilote Windows

Le port USB a recours à un circuit intégré (CI) pour convertir l'interface USB en RS232. Les câbles adaptateurs utilisent fréquemment ce CI (FT232R de l'entreprise FTDI). Lorsque l'appareil est raccordé à l'ordinateur pour la première fois, ce dernier enregistre l'appareil comme port COM virtuel (VCP). Le port COM virtuel ressemble à un périphérique série (RS232).

Le CI est compatible avec l'interface USB 2.0 pleine vitesse. Les numéros d'identification USB sont VID 0403 et PID 6001.

Gestionnaire de périphériques

Le gestionnaire de périphériques est un programme de l'ordinateur qui permet de modifier la configuration du port COM. Vous pouvez accéder au gestionnaire de périphériques en suivant les étapes ci-après, en fonction de votre système d'exploitation :

- A partir du **Control Panel** (Panneau de configuration), sélectionnez **Device Manager** (Gestionnaire de périphériques).
- Sélectionnez **Matériel et audio**, puis **Gestionnaire de périphériques** (sous **Périphériques et imprimantes**).

Le tableau 4 décrit les fonctions du gestionnaire de périphériques.

Remarque

Le gestionnaire de périphériques de l'ordinateur permet de configurer les options du port COM, néanmoins le programme de contrôle prime sur ces réglages.

Tableau 4. Commandes du port COM

Fonction	Etapes
Activer le pilote	<ol style="list-style-type: none"> 1. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur USB Serial Converter (Convertisseur série USB) et sélectionnez Propriétés Advanced (Propriétés Avancées). 2. Sélectionnez Load VCP (Charger VCP) puis cliquez sur OK. 3. Cliquez sur OK. Le port COM s'affiche dans le gestionnaire de périphériques.

Tableau 4. Commandes du port COM (suite)

Fonction	Etapes
Vérifier les paramètres du port COM	<ol style="list-style-type: none"> 1. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur COM port (Port COM). 2. Sélectionnez Port Settings (Paramètres du port) et vérifiez les paramètres.
Modifier le numéro de port COM assigné par Windows	<ol style="list-style-type: none"> 1. Cliquez avec le bouton droit de souris sur USB Serial Port (Port série USB) (COMx) et sélectionnez Propriétés Advanced (Propriétés Avancées). 2. Sélectionnez le numéro dans le menu COM Port number (Numéro port COM) et cliquez sur OK. 3. Vérifiez les modifications du logiciel. La liste de périphériques indique le nouveau numéro de port COM. <p>Si le numéro de port COM est déjà utilisé, le numéro indiqué peut être assigné à un autre périphérique (inutilisé). Lisez attentivement le message d'erreur.</p>

Port sans fil

Pour les produits dotés d'une fonctionnalité sans fil, le port peut communiquer avec un ordinateur équipé d'une interface sans fil 802.15 (Bluetooth). Si votre ordinateur ne dispose pas de cette interface, utilisez un adaptateur USB disponible en magasin. L'ordinateur lance l'interface lorsque vous branchez l'adaptateur. (Aucun logiciel supplémentaire n'est nécessaire.)

L'ordinateur reconnaît le port sans fil lorsque l'appareil est mis sous tension. Il ferme la connexion lorsque l'appareil est mis hors tension. Lorsque le périphérique sans fil est assigné à un port COM, ce dernier réapparaît dès que l'appareil est mis sous tension.

Remarque

Le port sans fil de l'appareil est un port Bluetooth classique, et non un modèle Bluetooth Low Energy.

Pour installer un périphérique sans fil :

1. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'icône des périphériques Bluetooth et sélectionnez **Add a Device** (Ajouter un périphérique) ou **Show Bluetooth Devices | Add a Device** (Afficher les périphériques Bluetooth | Ajouter un périphérique).

L'appareil s'affiche dans la fenêtre. Le numéro de série de l'appareil est compris dans le nom.

Remarque

Il est possible que l'icône soit sous la forme de casque audio ou que le nom soit Bluetooth headset (Casque Bluetooth). Il s'agit d'un affichage par défaut ; le nom sera modifié en fonction de l'appareil.

2. Sélectionnez l'appareil et cliquez sur **Next** (Suivant).
Le système vous invite à comparer les codes. Ignorez ce message et passez à l'étape suivante.
3. Assurez que l'option **Yes** (Oui) est sélectionnée et cliquez sur **Next** (Suivant).

4. Sélectionnez **Driver Software Installation** (Installation du pilote).

Le système procède à l'installation de deux ports COM série standard vers Bluetooth. Un message d'échec apparaît concernant le périphérique Bluetooth. Ignorez ce message et fermez la fenêtre. Les différents périphériques ajoutés à l'ordinateur s'affichent dans la fenêtre Ajouter un périphérique.

5. Fermez la fenêtre Ajouter un périphérique.
6. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'icône Bluetooth et sélectionnez **Show Bluetooth Devices** (Afficher les périphériques Bluetooth).
Le nom de l'appareil (comportant le numéro de série) s'affiche. Ignorez le message concernant le pilote manquant pour le périphérique Bluetooth.
7. Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'appareil et sélectionnez **Properties** (Propriétés).

La section Logiciel présente un port COM pour un lien série standard vers Bluetooth. Utilisez ce port COM sortant pour l'interface.

Les paramètres Bluetooth des ports COM indiquent que l'appareil dispose de deux ports COM : un sortant (généré par l'ordinateur) et un entrant (généré par l'appareil). Le système utilise uniquement le port sortant.

Réglages sans fil — Pour les appareils qui disposent d'une fonctionnalité sans fil, le tableau 5 vous présente la configuration nécessaire. Il n'est pas obligatoire de modifier les paramètres par défaut. Choisissez l'une de ces méthodes pour accéder aux paramètres Bluetooth :

- Cliquez avec le bouton droit de la souris sur l'icône Bluetooth et sélectionnez **Open Settings** (Ouvrir paramètres).
- Cliquez avec le bouton droit de la souris sur **Bluetooth** dans le menu Démarrer.
- Si vous avez installé un adaptateur, sélectionnez **Control Panel | Devices and Printers** (Panneau de configuration | Périphériques et imprimantes), puis cliquez de nouveau avec le bouton droit de la souris sur l'adaptateur et sélectionnez **Bluetooth Settings** (Paramètres Bluetooth).

Tableau 5. Paramètres Bluetooth

Option	Configuration recommandée
Autoriser les périphériques Bluetooth à se connecter à l'ordinateur.	Sélectionné (requis)
M'avertir lorsque qu'un nouveau périphérique Bluetooth veut se connecter.	Sélectionné
Afficher l'icône Bluetooth dans la zone de notification.	Sélectionné
Autoriser les périphériques Bluetooth à détecter cet ordinateur.	Non sélectionné (le PC utilise le port COM sortant pour détecter l'appareil.)

Entretien du Produit

⚠ ⚠ Avertissement

Pour éviter tout risque d'électrocution, d'incendie ou de blessure, suivez les consignes ci-après :

- Ne pas utiliser de rallonge ni d'adaptateur de fiche.
- Ne pas faire fonctionner l'appareil s'il est ouvert. L'exposition à une haute tension dangereuse est possible.
- Débrancher le câble d'alimentation et les câbles d'entrée avant d'ôter les couvercles de l'appareil.
- Retirer les signaux d'entrée avant de nettoyer l'appareil.
- N'utilisez que les pièces de rechange spécifiées.
- Faire réparer l'appareil par un réparateur agréé.

Après l'intervention de dépannage ou de maintenance, redémarrez l'appareil et vérifiez qu'il démarre sans erreur.

Pour la certification relative aux fréquences radio, rendez-vous sur le site www.flukebiomedical.com.

Nettoyage

⚠ Attention

Pour assurer le bon fonctionnement et l'entretien de l'appareil en toute sécurité :

- **Ne pas pulvériser de produit nettoyant ni d'eau directement sur l'appareil.**
- **Ne pas verser ni faire tomber de liquide sur l'appareil.**

L'appareil nécessite peu de maintenance ou de soins particuliers. Pour le nettoyer, essuyer avec un chiffon humide.

Dépannage

Le tableau 6 présente les problèmes que vous pouvez rencontrer et leurs solutions.

Tableau 6. Dépannage

Symptôme	Résolution
Le Menu Principal n'apparaît pas.	Assurez-vous que l'appareil est alimenté.
L'auto-test initial échoue.	Contactez le support technique de Fluke Biomedical.
L'heure et la date indiquées sur les enregistrements sauvegardés sont inexacts.	Réglez l'horloge, puis mettez l'appareil sous tension et laissez-le allumé pendant au moins une heure.

Pièces de rechange

Le tableau 7 contient la liste des pièces de rechange de l'appareil.

Tableau 7. Pièces de rechange

Elément	Réf. Fluke Biomedical
Grandes pinces crocodile AC285 noires et rouges	1610159
Fil de sécurité dispersif-Appareil d'électrochirurgie	4635167
Fil de sécurité CQM-Appareil d'électrochirurgie	4635171
Fil de sécurité cavalier-Appareil d'électrochirurgie	2772209
Câble Micro USB (2 m)	4114833
Fils de sécurité 102 cm (40 po) noir et rouge (empilables/rétractables)	2772159
Fil de sécurité 102 cm (40 po) bleu (empilable/rétractable)	4635180
Fil de sécurité 102 cm (40 po) jaune (empilable/rétractable)	4635198
Fil de sécurité 102 cm (40 po) vert (empilable/rétractable)	4635209

Tableau 7. Pièces de rechange (suite)

Élément	Réf. Fluke Biomedical
Fil de sécurité 51 cm (20 po) noir (empilable/rétractable)	4635211
Fil de sécurité 51 cm (20 po) rouge (empilable/rétractable)	4635227
Fil de sécurité 102 cm (40 po) noir (empilable)	4635230
Cordon de raccordement à fiches bananes 4 mm empilables	4605232
Cordon de désactivation d'alarme RECM	4635253
Cordon d'activation bipolaire	4635266

Accessoires

Le tableau 8 répertorie les accessoires disponibles en option.

Tableau 8. Liste d'accessoires disponibles en option

Élément	Réf. Fluke Biomedical
Fil dispersif international (connecteur RCA 1/4 po)	4635248
Jeu de sondes de vérification pointe laiton 0,080	1909216
Licence d'extension Ansur QA-ES MK III	4704312

Spécifications générales

Dimensions physiques

Boîtier	Boîtier métallique
Dimensions (H x l x L).....	14,5 cm x 35 cm x 47 cm (5,75 x 13,75 x 18,5 po)
Poids	7,5 kg (16,5 lbs)

Puissance

Alimentation requise	100 V ca, 115 V ca, 230 V ca, 50 Hz / 60 Hz, alimentation universelle 100 V/115 V : 20 VA 230 V : 30 VA
----------------------------	---

Interface utilisateur

LCD	Monochrome 240 pixels x 64 pixels, 8 lignes x 40 caractères, rétroéclairage LED
Touches	6 (1 fixe, 5 programmables) et un sélecteur rotatif

Caractéristiques ambiantes

Température

Fonctionnement	10 °C à 40 °C (50 °F à 104 °F)
Stockage	-20 °C à 60 °C (-4 °F à 140 °F)
Humidité	10 % à 90 %, sans condensation
Altitude	2 000 m maximum
Indice de protection	CEI 60529 : IP20

Compatibilité électromagnétique (CEM)

CEI 61326-1 : Base

Emissions

Classification IEC CISPR 11: Groupe 1,
Classe A.

Le Groupe 1 a généré et/ou utilise de manière délibérée une énergie en radiofréquence couplée de manière conductrice qui est nécessaire pour le fonctionnement interne de l'équipement ; cet équipement de classe A peut être utilisé sur des sites non domestiques et/ou être relié directement à un réseau d'alimentation basse tension

Etats-Unis (FCC) Emetteurs radio intentionnels

Cet appareil est conforme au chapitre 15 du règlement FCC. Son fonctionnement est tributaire des deux conditions suivantes : (1) cet appareil ne peut pas causer d'interférences nuisibles et (2) cet appareil doit accepter toutes les interférences reçues, y compris les interférences pouvant causer un fonctionnement inattendu. (15.19)

Les modifications ou altérations non expressément approuvées par Fluke peuvent annuler l'autorisation d'usage de l'appareil par l'utilisateur. (15.21)

Sécurité

CEI 61010-1 : catégorie de surtension II, degré de pollution 2

CEI 61010-2-030 : Mesure 5 000 V

Certification du module sans fil

Conforme à la FCC (Etats-Unis)

(Classe A) N° FCC : X3ZBTMOD3

Conforme à l'IC (Industry Canada)

N° IC : 8828A-MOD3

Certifié CE (Europe) N° : CE0051

Caractéristiques techniques

Les caractéristiques s'appliquent pendant une durée d'un an à compter de la date du dernier étalonnage.

Mesures Formes d'ondes CUT (Coupe) et
COAG (Coagulation)
Sorties monopolaire et bipolaire

Mesures alimentation
et courant TRMS

Bande passante 30 Hz à 5 MHz à -3 dB charges
incluses

Délai pour mesure
unique 0,2 à 4 secondes entre activation
pédale et démarrage du test

Cycle de fonctionnement

Charge variable 10 secondes activé, 30 secondes
désactivé, à 100 W, pour toute
charge

Charge fixe de 200 Ω 10 secondes activé, 30 secondes
désactivé, à 400 W

Mesures de sortie générateur

Résistance de charge

Variable 0 Ω , 10 Ω , 20 Ω , 25 Ω à 2 500 Ω
(pas de 25 Ω), 2 500 Ω à 5 200 Ω
(pas de 100 Ω)

Précision $\pm 2,5$ %

Puissance

Plages 0,0 W à 99,9 W
100 W à 500 W

Précision < 10 W : ± 5 % +1 W
 ≥ 10 W : ± 5 %

Maximum

A 25 % du cycle de fonctionnement

(10 secondes activé, 30 secondes

désactivé) 10 Ω : 300 W,

20 Ω à 2 900 Ω : 400 W,

3 000 Ω à 5 200 Ω : 200 W

A 10% du cycle de fonctionnement

(5 secondes activé, 45 secondes

désactivé) 10 Ω : 300 W,

20 Ω à 2 400 Ω : 500 W,

2 425 Ω à 2 900 Ω : 400 W,

3 000 Ω à 5 200 Ω : 200 W

Courant

RMS 0 mA à 5 500 mA

Précision \pm (2,5 % de la lecture + 1 mA)

Tension

Crête 10 kV crête à crête

Précision \pm (10 % de la lecture + 50 V)

Facteur de crête 1,4 à 16,0

défini comme le rapport entre la tension de crête et la tension RMS (V crête / Vrms), en utilisant la plus grande des deux crêtes (positive ou négative)

Mesures de soudure des vaisseaux

Courant de boucle, RMS 0 mA à 5 500 mA

Précision \pm (2,5 % de la lecture + 1 mA)

Courant de fuite HF

Charge fixe 200 Ω

Précision de charge \pm 2,5 %

Puissance nominale 400 W

Charge fixe

supplémentaire 200 Ω

Courant, RMS 0 mA à 5 500 mA

Précision \pm (2,5 % de la lecture + 1 mA)

Test CQM (Contact Quality Monitor)

Résistances 0 Ω à 475 Ω (pas de 1 Ω)

Précision \pm 0,5 Ω de 0 Ω à 10 Ω ,
 \pm 5 % pour 11 Ω et plus

Puissance nominale 0,5 W

Intervalle de temps

automatique 1 à 5 secondes

Sortie d'oscilloscope

1 V par ampère de courant entrant, typique.

Pédales simulées

Cut (coupe) et Coag (coagulation)

Communications

Port périphérique USB Connecteur micro type B
 Pleine vitesse

Port sans fil 802.15, vitesse : 115 200 bauds

Mémoire

Enregistrements des

mesures 5 000

Non volatile conservation même après mises
 hors tension et sous tension
 successives

Etalonnage

Conforme au Système international d'unités (SI) via les organismes nationaux de métrologie appropriés tels que NIST ou des normes intrinsèques.