



PHILIPS

RESPIRONICS

Oxygénothérapie

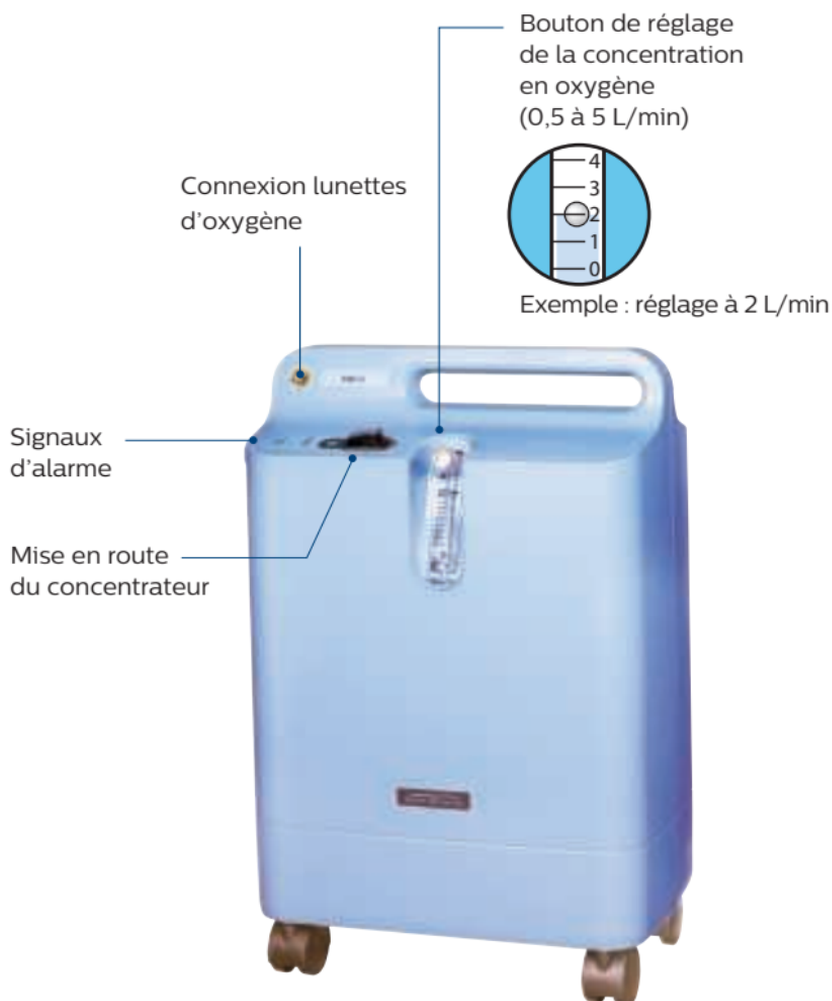
Distributed by

puras

031 996 85 85
puras.ch

Notices simplifiées d'utilisation
EverFlo

EverFlo



Maintenance recommandée :

Nettoyez régulièrement l'extérieur du concentrateur en utilisant un chiffon humide et vérifiez que les ouvertures du capot d'accès au filtre ne sont pas obstruées.

Alarmes

	L'appareil est allumé et fonctionne correctement.
Alarme sonore uniquement	Vérifiez la prise de courant et le branchement de l'appareil.
	L'appareil a détecté une faible concentration en oxygène. Continuez à utiliser l'appareil mais contactez votre prestataire de santé à domicile.
	Eteignez l'appareil et attendez 5 minutes. Rallumez l'appareil. Si le problème persiste, éteignez l'appareil, connectez une alimentation d'oxygène de secours et contactez votre prestataire de santé à domicile.
	Eteignez l'appareil. Vérifiez le branchement de l'appareil, le réglage de la concentration en O ₂ , le circuit patient, et le branchement à l'humidificateur.
	Eteignez l'appareil, connectez une alimentation d'oxygène de secours, et contactez votre prestataire de santé à domicile.

Si les alarmes persistent, connectez une alimentation d'oxygène de secours, et contactez votre prestataire de santé à domicile.

Cette notice est une recommandation de réglage de l'EverFlo. Elle n'a pas pour vocation de remplacer le manuel utilisateur qui fournit des informations et des instructions plus complètes.

Philips Respironics est une marque déposée et EverFlo une marque commerciale de Koninklijke Philips N.V. et de ses filiales.



L'EverFlo est un concentrateur d'oxygène conçu pour fournir un complément d'oxygène aux personnes nécessitant une oxygénothérapie. Cet appareil n'est pas conçu pour le maintien de la vie ou la survie. Ce dispositif fait l'objet d'un remboursement par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations : consulter la LPPR. Ce dispositif médical de classe IIa est un produit de santé réglementé, qui porte, au titre de cette réglementation, le marquage CE, dont l'évaluation de conformité a été réalisée par TÜV. Lire attentivement le manuel de l'utilisateur fourni avec le dispositif, pour une utilisation en toute sécurité.
Fabricant : Philips - 1001 Murry Ridge Lane - Murrysville - PA 15668 - États-Unis
Mandataire Européen (EC REP) : Philips Deutschland - Gewerbestrasse 17 - 82211 Herrsching - Allemagne

www.philips.com/respironics

© 2016 Koninklijke Philips N.V. Tous droits réservés.

Philips Healthcare se réserve le droit d'apporter des modifications aux caractéristiques et/ou d'arrêter la production de tout produit, à tout moment, et sans obligation de préavis, et ne pourra être tenue pour responsable de toute conséquence de l'utilisation de cette publication.

Date de mise à jour: 4/10/2016

HT 10/7/16 PN460265