

Allon[®]

Manual del operador





Belmont Medical Technologies
780 Boston Road
Billerica, MA 01821 EE. UU.
Servicio técnico
885-397-4547 (EE. UU.)
+1-978-663-0212
(RESTO DEL MUNDO)
<https://www.BelmontMedTech.com>



Representante europeo:
Emergo Europe
Westervoortsedijk 60
6827 at Arnhem
Países Bajos



Representante autorizado de Suiza:
Medenvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 ZUG
Suiza



1. Vaya al sitio web de Belmont, en el apartado Recursos:

<https://belmontmedtech.com/resources> o

2. Escanee el código QR de la izquierda.

Para solicitar una versión impresa o anterior de un manual de usuario, póngase en contacto con:

resources@belmontmedtech.com

Copyright by Belmont Medical Technologies. TODOS LOS DERECHOS RESERVADOS Las marcas registradas son propiedad intelectual de sus respectivos titulares.

Uso del manual

El propósito de este manual es ayudar al personal cualificado a comprender y manejar el sistema. Es importante que lea este manual y se familiarice completamente con su contenido antes de utilizar el sistema. Si no entiende alguna parte de este manual, o si alguna parte resulta confusa o ambigua en modo alguno, póngase en contacto con su representante de Belmont Medical Technologies para salir de dudas.

El sistema Allon 2001® que se describe en este manual ha sido diseñado para cumplir los estándares internacionales de seguridad y rendimiento. Únicamente operadores cualificados pueden utilizar el sistema, y deben tener primero un entendimiento completo del funcionamiento correcto del sistema.

La información proporcionada en este manual no pretende sustituir los procedimientos habituales de formación médica.

Este manual debe guardarse siempre junto al sistema. Todo el personal cualificado que utilice el sistema debe conocer la ubicación del manual. Para obtener copias adicionales de este manual, póngase en contacto con su representante de Belmont Medical Technologies.

Formación

Belmont Medical Technologies o su distribuidor autorizado proporcionará formación para el usuario del sistema de acuerdo con el uso previsto del dispositivo o sistema.

Es responsabilidad del usuario final garantizar que únicamente utilicen el equipo usuarios capacitados para usarlo de manera segura y eficiente.

Perfil del operador

Por lo general, las conexiones y ajustes del dispositivo los debe realizar un profesional sanitario que sea experto en termorregulación.

Aviso importante

Ninguna parte de este manual puede copiarse ni reproducirse de cualquier forma a través de ningún medio gráfico, electrónico o mecánico, incluidos sistemas de fotocopiado, escaneado, escritura o recuperación de información, sin el previo consentimiento por escrito de Belmont Medical Technologies.

NOTA: *Todas las instrucciones relativas a las sondas de temperatura reutilizables NO son aplicables al mercado de EE. UU. y otros mercados seleccionados.*

Descargo de responsabilidad

Belmont Medical Technologies no es responsable de los daños fortuitos o emergentes ni de los gastos de cualquier naturaleza, deterioro o daños a otros bienes causados por lo siguiente:

- a. Instalación, uso y mantenimiento contrarios a las instrucciones, notas o advertencias de Belmont Medical Technologies que se indican en este manual.
- b. Caso omiso de las advertencias, precauciones y medidas de seguridad que se indican en este manual.
- c. Sustitución, reparación o alteración no realizadas por Belmont Medical Technologies o personal autorizado.
- d. Uso de accesorios y otros componentes o equipos de otros fabricantes, tengan o no la garantía de estos fabricantes, que se hayan acoplado o conectado al sistema después de su instalación, a menos que tales accesorios y otros componentes hayan sido suministrados y conectados o instalados por Belmont Medical Technologies.
- e. Uso del sistema de una manera contraria a la indicada en este manual o uso del sistema para cualquier propósito que no sea el indicado en el manual.

Uso del manual	3
Capítulo 1: Precauciones de seguridad	9
Definiciones	9
Uso previsto	9
Advertencias	9
Precauciones	10
Seguridad de compatibilidad electromagnética	11
Etiquetas	12
Capítulo 2: Descripción del sistema	16
Descripción general	16
Sistema Allon®	16
Dispositivo Allon®	16
Características externas	17
Vista delantera	17
Vista lateral	18
ThermoWrap®	20
Diseño de envoltura seleccionado	21
Accesorios	23
Sondas de temperatura	23
Especificaciones del sistema	28
Especificaciones	29
Capítulo 3: Instalación	34
Requisitos previos a la instalación.....	34
Requisitos ambientales y de espacio.....	34
Requisitos eléctricos	34
Desembalaje e inspección	34
Traslado de la unidad	37
Capítulo 4: Instrucciones de funcionamiento	38
Panel de control	39
Procedimientos iniciales	40
Encendido del sistema.....	41
Mensajes de autodiagnóstico	42
Precalentamiento del agua y realización de autodiagnóstico	42
Conectar la ThermoWrap® al Allon®	43
Preparación del paciente	43
Inserción y conexión de las sondas de temperatura	44
Pantalla principal.....	45
Opciones de menú	46
En espera.....	47
Modo de normotermia	49
Modo manual	50
Gráfica de temperatura	51
Configuración	53
Ajustes de pantalla.....	54
Límites de alarma ajustable	55
Fijar fecha y hora	56
Servicios	56
Vacío	57
Verificación de sistema	58

Proceso de auto limpieza.....	59
Para realizar la auto limpieza:	59
Apagado del sistema.....	60
Capítulo 5: Información para pedidos.....	62
Equipos y accesorios	62
ThermoWraps® disponibles.....	62
Capítulo 6: Mantenimiento	65
Introducción	65
Información de servicio	65
Mantenimiento habitual y preventivo	65
Limpieza y desinfección.....	66
Descripción general del mantenimiento habitual	67
Limpieza y desinfección de superficies externas.....	67
Antes de cada uso	68
Después de cada uso	68
Desinfección del circuito de agua	69
Desinfección en calentam (autolimpieza)	74
Servicio de verificación de sistema.....	75
Capítulo 7: Solución de problemas	77
Descripción general	77
Guía de solución de problemas	77
Capítulo 8: Mensajes y alarmas.....	83
Mensajes y alarmas técnicos.....	83
Mensajes y alarmas clínicos	85
Mensajes y alarmas de seguridad	86
Mensajes informativos	87
Indicador de la pérdida de alimentación	88
Retardo de la alarma.....	88
Capítulo 9: CliniLogger™ opcional	89
Instrucciones de instalación y funcionamiento	89
Descripción general e instalación	89
Instalación del software	89
Uso de la aplicación del visor de CliniLogger™	93
Descarga de datos	93
Panel de visualización de CliniLogger™	96
Área de visualización gráfica	97
Área de selección de funciones	98
Botones de control de gráficas de temperatura:	98
Conversión a Excel	103
Tabla de mediciones (hoja 1).....	103
Finalización de una sesión de visualización	104
Anexo A: Información de IEM/CEM	105
Anexo B: Residuos de aparatos electrónicos y eléctricos (RAEE).....	107

Lista de tablas

Tabla 1: Símbolos de las etiquetas	13
Tabla 2: Tamaños de ThermoWrap®	23
Tabla 3: Sensores desechables.....	26
Tabla 4: Especificaciones de entrada del sensor reutilizable y el proveedor de datos ...	26
Tabla 5: Tamaños de ThermoWrap®	62
Tabla 6: Kits de accesorios de Allon®	63
Tabla 7: Sustitución individual de accesorios.....	64
Tabla 8: Programa de inspección y mantenimiento	66
Tabla 9: Guía de solución de problemas del sistema Allon® (sin mensaje)	77
Tabla 10: Desbordamiento del depósito de agua - drenaje del depósito de agua	78
Tabla 11: Guía de solución de problemas de los mensajes del sistema Allon®	79
Tabla 12: Mensajes y alarmas técnicos	83
Tabla 13: Mensajes y alarmas clínicos	85
Tabla 14: Botones de la herramienta de zoom	99
Tabla 15: Códigos de modo.....	101
Tabla 16: Guía y declaración del fabricante - emisiones electromagnéticas	105
Tabla 17: Guía y declaración del fabricante - inmunidad	106

Lista de figuras

Figura 1: Ubicación de las etiquetas del dispositivo Allon	12
Figura 2: Vista delantera	17
Figura 3: Vista lateral.....	18
Figura 4: Vista trasera	19
Figura 5: ThermoWrap® cardíaca	21
Figura 6: ThermoWrap® universal.....	21
Figura 7: ThermoWrap® universal (pediátrico)	21
Figura 8: ThermoWrap® para bebé	21
Figura 9: Mediciones	22
Figura 10: Conexiones de la sonda de temperatura desechable.	25
Figura 11: Divisor de temperatura	28
Figura 12: Conjunto de asa	36
Figura 13: Panel de control.....	40
Figura 14: Pantalla inicial de auto evaluación	41
Figura 15: Precalentamiento del agua y ejecutando auto evaluación	42
Figura 16: Pantalla principal - De forma predeterminada, normotermia	45
Figura 17: Opciones de menú	46
Figura 18: Modo en espera.....	47
Figura 19: Selección de modo	48
Figura 20: Seleccionar temperatura del punto de ajuste	49
Figura 21: Mensaje de “Fuera de normotermia”	50
Figura 22: Pantalla de modo manual	51

Figura 23: Seleccionar temperatura de salida del agua	51
Figura 24: Modo de gráfica de temperatura	52
Figura 25: Pantalla de ajustes	54
Figura 26: Límites de alarma ajustable	55
Figura 27: Fijar fecha y hora	56
Figura 28: Pantalla de servicios	56
Figura 29: Inicio del modo de vacío	57
Figura 30: Fin del modo de vacío	57
Figura 31: El tanque está vacío	58
Figura 32: Modo Autolimpieza	60
Figura 33: Selección de la verificación de sistema	75
Figura 34: Verificación de sistema en curso	76
Figura 35: Tubos de conexión y conector macho específico de la envoltura ThermoWrap®	78
Figura 36: Inicialización de CliniLogger™	90
Figura 37: Instalación de CliniLogger™	90
Figura 38: Contrato de CliniLogger™	91
Figura 39: Inicio de la instalación	91
Figura 40: Progreso de la instalación	91
Figura 41: Instalación finalizada	92
Figura 42: Ventana de aplicación de CliniLogger™	93
Figura 43: Ventana de CliniLogger™	94
Figura 44: Ventana de CliniLogger™	94
Figura 45: Mensaje de finalización	95
Figura 46: Panel de visualización de CliniLogger™	96
Figura 47: Área de visualización gráfica	97
Figura 48: Área de selección de funciones	98
Figura 49: Ejemplo de área de modos y errores	98
Figura 50: Barra de herramientas de zoom	99
Figura 51: Ejemplo de “Área de modos y errores”	101
Figura 52: Selección del cuadro de gráficas	103

Capítulo 1: Precauciones de seguridad

Definiciones

ADVERTENCIA *Indica una situación que puede poner en peligro al paciente o al operador del sistema.*

PRECAUCIÓN *Indica una situación que puede dañar el equipo.*

NOTA: *Indica la forma en la que el funcionamiento del sistema puede ser más eficiente.*

Uso previsto

Allon® está pensado para mantener la temperatura corporal preestablecida según lo determine el médico. También puede utilizarse para mantener una temperatura corporal normal durante procedimientos quirúrgicos. Este sistema puede usarse en pacientes adultos y pediátricos.

Advertencias

1. Se deben comunicar al médico las situaciones en que la temperatura del paciente no responda correctamente, no se alcance la temperatura prescrita o cuando haya un cambio en el intervalo de temperatura prescrito. Si no se informa al médico, pueden producirse lesiones al paciente.
2. El paciente debe estar bajo constante supervisión del personal médico.
3. El uso incorrecto de los equipos de termorregulación puede ser perjudicial para el paciente.
4. No enchufe sondas húmedas en los enchufes del dispositivo Allon®.
5. El usuario debe verificar que no haya líquidos en la unión piel/envoltura durante el procedimiento. En caso contrario, pueden producirse lesiones en la piel del paciente. Tras el procedimiento, puede aparecer una marca parecida a la envoltura sobre la piel del paciente durante un breve período de tiempo.
6. Es posible que aparezcan o se formen llagas cuando el tejido blando se comprime entre una prominencia ósea y la superficie externa. El uso del sistema Allon® no impide la aparición de llagas.
7. Con el fin de prevenir las llagas, deben realizarse cuidados hospitalarios habituales durante los largos procedimientos de termorregulación.
8. No levante ni traslade al paciente mediante la envoltura. Esto puede provocar el rasgado y pérdidas de agua en la envoltura.
9. Utilice solo las sondas o los adaptadores suministrados por Belmont Medical Technologies.
10. Es necesario conocer en su totalidad los principios técnicos, las aplicaciones clínicas y los riesgos asociados con el soporte circulatorio antes de usar este equipo.
11. Lea todo el manual antes de activar el sistema.

12. Es obligatorio realizar el programa de formación antes de utilizar el sistema Allon®.
13. Únicamente Belmont Medical Technologies o los agentes autorizados y formados por Belmont Medical Technologies deben realizar las tareas de reparación, calibración y mantenimiento del sistema Allon®.
14. Evite utilizar un elemento de aislamiento térmico, como una almohada u otros artículos, entre la ThermoWrap® y el cuerpo del paciente.
15. No aplique calentamiento/enfriamiento a las extremidades inferiores durante el pinzamiento transversal de la aorta. Pueden producirse lesiones térmicas si el calentamiento/enfriamiento se aplica a las extremidades isquémicas.
16. Las envolturas no deben colocarse sobre parches transdérmicos.
17. La envoltura no debe entrar en contacto con heridas abiertas.
18. No toque el cable plano detrás de la pantalla y el paciente simultáneamente.

Precauciones

1. Siga las notas de advertencia indicadas en las diferentes secciones de este manual.
2. Únicamente personal capacitado y familiarizado con todos los procedimientos de funcionamiento del sistema y que haya recibido la certificación de Belmont Medical Technologies o sus agentes autorizados pueden utilizar el sistema Allon®. Todo el personal del hospital que use el sistema Allon® debe completar el programa de formación de Allon®.
3. Si se detectan fugas o humedad en la manguera de conexión o la envoltura, apague el dispositivo Allon®, desconecte el cable de la fuente de alimentación y corrija el problema antes de continuar.
4. La temperatura del punto de ajuste deseada debe fijarse únicamente de la forma prescrita bajo la orden de un médico.
5. El ajuste predeterminado tiene como finalidad mantener la normotermia. El sistema proporciona al médico la opción de seleccionar una temperatura corporal en el intervalo entre 30 °C y 40 °C (86 °F a 104 °F).
6. Si el dispositivo emite una alarma o presenta una pantalla distinta de la pantalla estándar de Belmont Medical Technologies, el operador debe proceder según el mensaje en pantalla o las instrucciones de solución de problemas (consulte el [Capítulo 7: Solución de problemas](#)).
7. Evite los pliegues en la envoltura, ya que pueden obstruir el flujo de agua.
8. No bloquee las rejillas de ventilación del dispositivo Allon®. El aire debe poder fluir libremente hacia dentro y fuera para enfriar la unidad.
9. Utilice agua estéril o filtrada a 0,22 µm. No use agua desionizada o agua creada por ósmosis inversa ya que puede promover la corrosión de los componentes metálicos del sistema.
10. Cuando se obtienen imágenes de rayos X en un paciente que lleva una envoltura, pueden aparecer las sombras de la envoltura en la película radiográfica.
11. No inserte ningún objeto afilado entre el paciente y la envoltura.
12. Se recomienda la conservación de las envolturas a temperaturas de 10 °C a 27 °C y a una humedad de 10 %-90 %.

Seguridad de compatibilidad electromagnética

Para garantizar un uso seguro del Allon®, es necesario mantener el Allon® a una distancia segura de los dispositivos que emiten energía de radiofrecuencia.

Consulte el Anexo B para las distancias de separación recomendadas entre el Allon® y la fuente de RF.

ADVERTENCIA *Para evitar el riesgo de descarga eléctrica, este equipo solo debe conectarse a una red eléctrica con toma de tierra de protección.*

PRECAUCIÓN *Las interrupciones de la alimentación afectan a la funcionalidad del sistema, dependiendo del modo de funcionamiento:*

- Las interrupciones mayores de 10 minutos hacen que la máquina vuelva a la pantalla de inicio. Sonará una alarma cuando vuelva la alimentación, para indicar que la máquina ha vuelto a la pantalla de inicio.
- Con interrupciones inferiores a 10 minutos, el sistema se restaura al modo en el que estaba funcionando antes de la interrupción.

NOTA: *Asegúrese de leer los mensajes para garantizar la correcta reactivación de la máquina.*

NOTA: *No coloque el equipo en una ubicación que haga que sea difícil utilizarlo.*

Uso inadecuado

El uso incorrecto del sistema Allon® puede provocar lesiones en la piel, peligros eléctricos y cambios graves en la temperatura corporal.

ADVERTENCIA *Es necesario conocer en su totalidad los principios técnicos, las aplicaciones clínicas y los riesgos asociados con el soporte circulatorio antes de usar este equipo. Lea todo el manual antes de activar el sistema. Es obligatorio realizar el programa de formación antes de utilizar el sistema Allon®.*

PRECAUCIÓN *La ley federal de EE. UU. restringe la venta de este producto a un médico o bajo prescripción facultativa.*

Belmont Medical Technologies

Página 12 de 107



Símbolos de las etiquetas

Tabla 1: Símbolos de las etiquetas

Descripción	Símbolo
La marca de conformidad CE indica que el producto ha recibido la aprobación europea para la Directiva de productos sanitarios 93/42/CEE.	
Tensión de CA	
Fusible	
El número de serie de este producto	
Número de pieza del catálogo	
Representante europeo autorizado	
Representante autorizado de Suiza	
Precaución: Consulte el manual del usuario	
Equipo de tipo BF	
Reciclaje según las normas de RAEE	
Fecha de fabricación	 XX/XX/XXXX

Descripción	Símbolo
Nombre del fabricante	
País de fabricación	
No empujar	
Consultar el manual/folleto de instrucciones	
La venta y el uso de este instrumento se restringen exclusivamente a personal médico cualificado.	R_xOnly
Identificador único del dispositivo	UDI
Instrucciones de uso	
No contiene látex de goma natural	
Dispositivo médico	MD
No reutilizar	
No es seguro si se realiza una RM	
Utilice exclusivamente agua estéril o agua filtrada a 0,22 µm. El uso de agua del grifo no está permitido.	

Descripción	Símbolo
Instrucciones de uso electrónicas (e-IFU)	 

Capítulo 2: Descripción del sistema

Descripción general

El sistema Allon® mantiene la temperatura corporal deseada del paciente antes, durante y después de la cirugía. La temperatura deseada del paciente la establece el médico y cubre el rango de normotermia a hipotermia. La mayoría de los procedimientos quirúrgicos precisan normotermia para compensar las pérdidas de calor corporal resultantes de la anestesia general, la reducción de la tasa metabólica y la exposición de los órganos corporales y la piel al ambiente frío del quirófano.

El sistema se compone de dos elementos, el dispositivo Allon® y la envoltura desechable ThermoWrap®. El dispositivo Allon® realiza las funciones de bomba de calor, bomba de circulación de agua y unidad de control.

La unidad de control controla continuamente la temperatura central del paciente cada 133 milisegundos a través de sensores específicos y, mediante un algoritmo de control de la temperatura corporal integrado, ajusta la temperatura del agua al punto de ajuste deseado. La bomba de calor ajusta el agua a la temperatura adecuada y la hace circular hacia la envoltura. La pantalla táctil permite al usuario cambiar los ajustes de una manera fácil y cómoda.

La envoltura ThermoWrap® es un intercambiador térmico flexible a través del cual circula el agua. Está diseñada para estar en contacto estrecho con una gran superficie del cuerpo, causando así la transferencia de calor con el cuerpo. Las envolturas ThermoWrap son de uso único, desechables y tienen diversas formas y tamaños, para abordar los diversos tipos de procedimientos quirúrgicos y pacientes.

El dispositivo puede precalentar la envoltura de 23 °C a 37 °C en menos de 5 minutos.

¡ADVERTENCIA! *La envoltura de Belmont Medical Technologies es un componente patentado de Belmont Medical Technologies y es la única envoltura aprobada para utilizarse con el sistema Allon®. El uso de cualquier otra envoltura con el sistema puede dañar al paciente.*

Sistema Allon®

El sistema Allon® consta de los elementos siguientes:

- Dispositivo Allon®
- ThermoWrap®
- Accesorios

Dispositivo Allon®

El dispositivo Allon® tiene un microprocesador que controla la temperatura del agua que fluye dentro de la ThermoWrap® que utiliza el paciente. El algoritmo para corregir la temperatura del agua se basa en la temperatura del punto de ajuste deseado y la temperatura real medida en el paciente (central y de superficie).

La presión y el flujo de agua en la envoltura están regulados por pausas temporizadas del flujo durante el funcionamiento clínico.

Durante la fase inicial de la regulación, el ciclo del flujo es de 12 minutos activado y 1 minuto desactivado.

En el estado estable (cuando la temperatura central está dentro del intervalo del punto de ajuste), y solamente en modo de normotermia, el ciclo es de 12 minutos activado y 12 minutos desactivado.

El Allon® está equipado con un asa para facilitar su transporte.

Características externas

Vista delantera

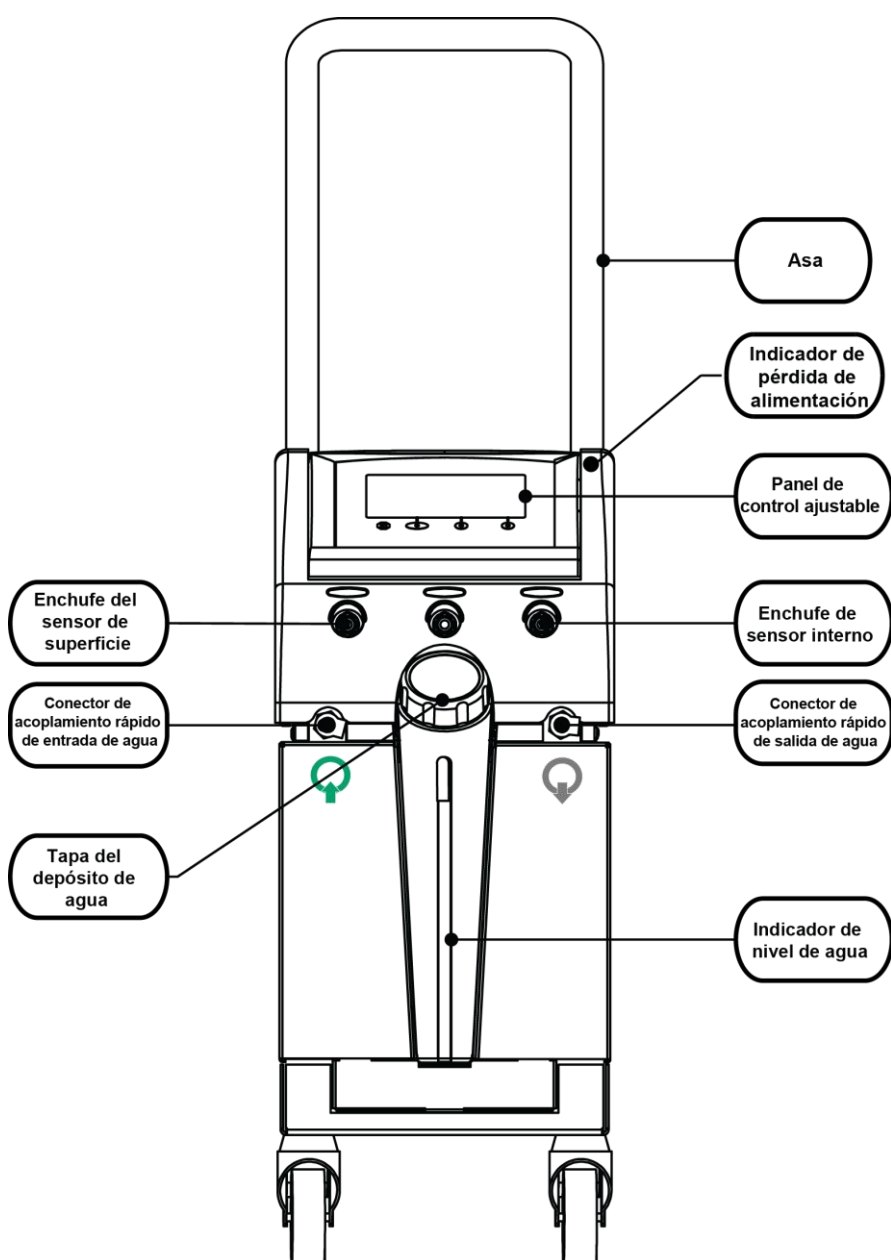


Figura 2: Vista delantera

Vista lateral

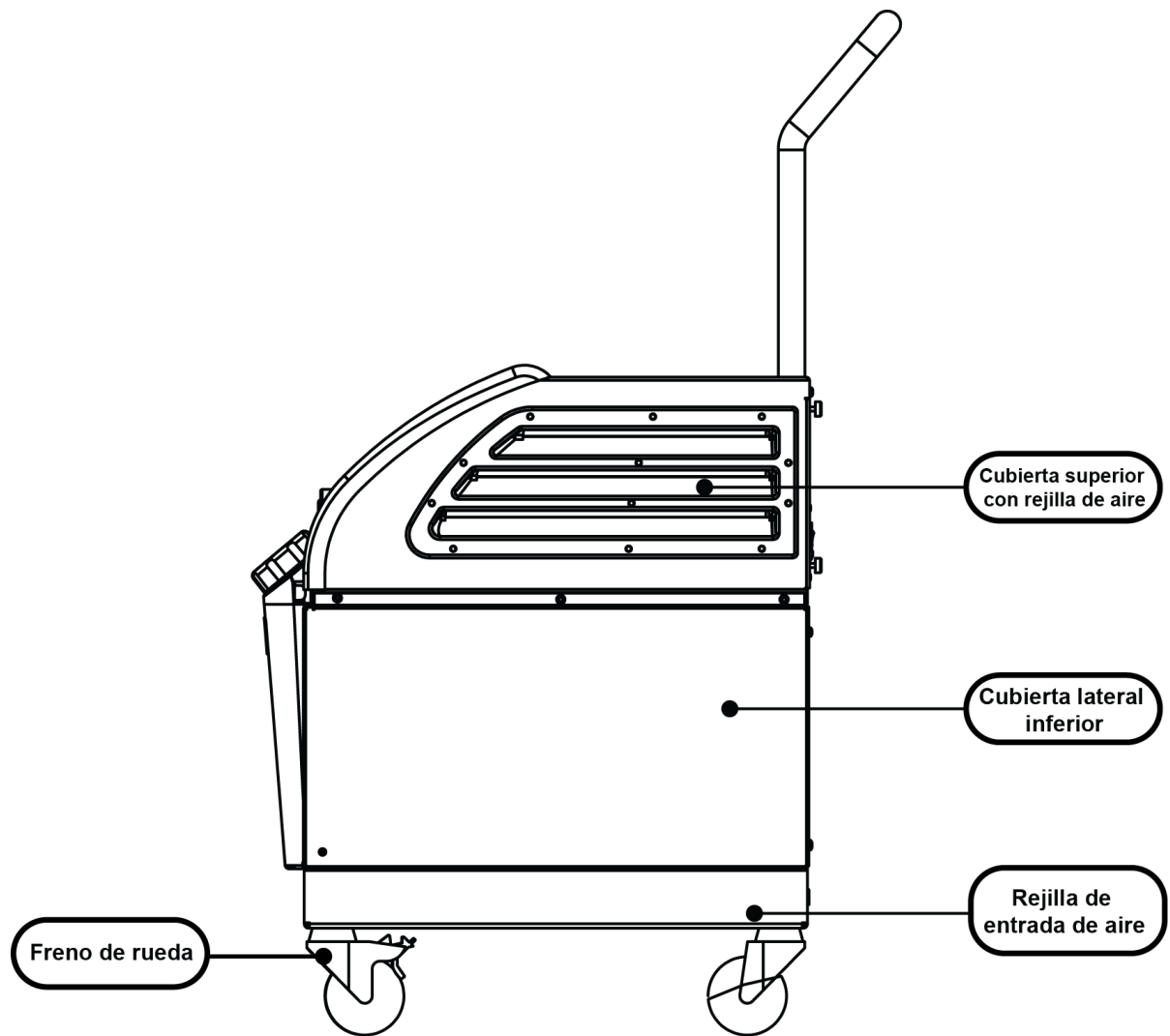


Figura 3: Vista lateral

Panel trasero

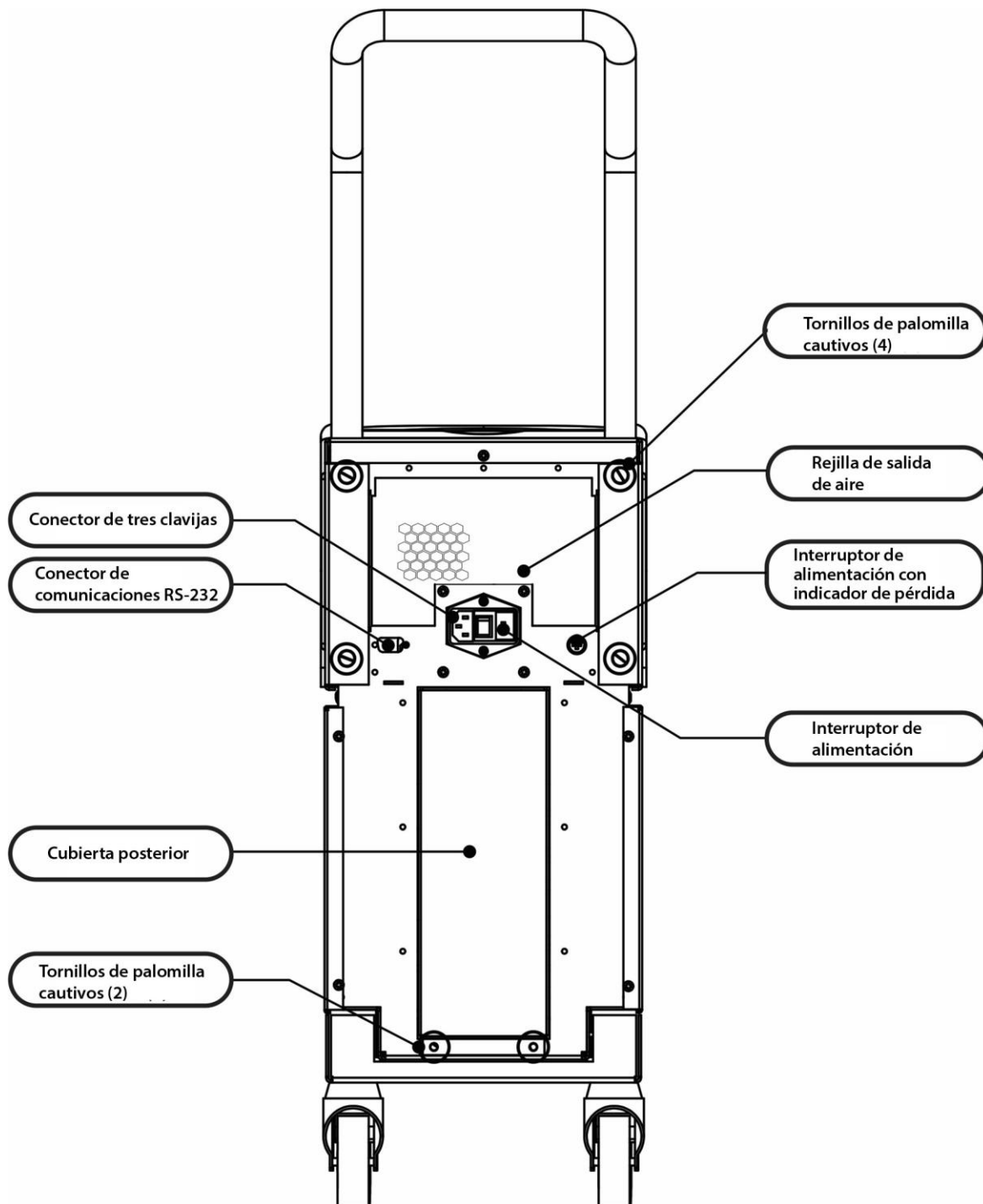


Figura 4: Vista trasera

ThermoWrap®

Descripción general

La ThermoWrap® es una envoltura de una sola pieza provista de una conexión de agua de flujo de entrada y una conexión de agua de retorno. Está diseñada para facilitar la envoltura de las partes individuales del cuerpo (pecho, brazos, muslos, etc.) para maximizar la cobertura de la superficie.

Descripción y uso previsto

La prenda ThermoWrap® es un intercambiador térmico flexible a través del cual circula el agua.

ThermoWrap® es:

- Desechable
- Biocompatible
- Libre de látex
- Antiestática
- Ajustable

Cada sección de la ThermoWrap® permite envolver por separado el área adecuada del paciente (p. ej., el pecho, los brazos y los muslos) para asegurar la máxima cobertura de la superficie corporal.

Los puntos de entrada y salida de agua son secciones cortas de tubos que incluyen un conector de acoplamiento rápido (CAR), y están soldadas a ubicaciones convenientes en los bordes de la ThermoWrap®.

El diseño de la ThermoWrap® permite al médico dejar expuestas diferentes partes del cuerpo como lo dicte el procedimiento quirúrgico.

La ThermoWrap® está disponible en diversos tamaños y diseños (dependiendo del tipo de cirugía) para optimizar la cobertura del cuerpo.

La ThermoWrap® se sujeta al paciente mediante tiras adhesivas sensibles a la presión, que se adhieren a la envoltura.

PRECAUCIÓN Las envolturas están diseñadas para uso en un solo paciente. La reutilización puede causar contaminación cruzada y/o irritación.

Material de la envoltura

- **Lado del paciente:** Polipropileno no trenzado
- **Exterior:** Tejido de rizo peinado

Tiempo de uso

La envoltura puede utilizarse un máximo de 28 horas. Se recomienda sustituir la envoltura si se ensucia.

Diseño de envoltura seleccionado

Belmont Medical Technologies ofrece ThermoWraps® desechables en cuatro diseños de ThermoWrap® diferentes.

Se usa la ThermoWrap® cardíaca para cirugía a corazón abierto o para el acceso completo al torso y las piernas. Consulte la [Tabla 2](#).

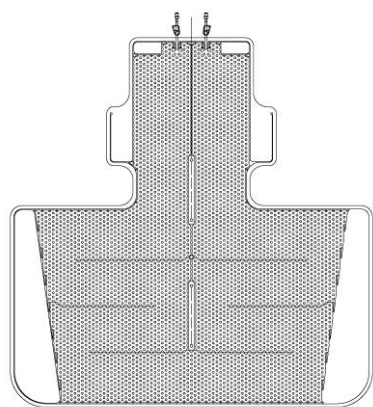


Figura 5: ThermoWrap® cardíaca

La ThermoWrap® universal se usa para cualquier cirugía típica distinta de la cirugía a corazón abierto. Para los tamaños disponibles, consulte la [Tabla 2](#).

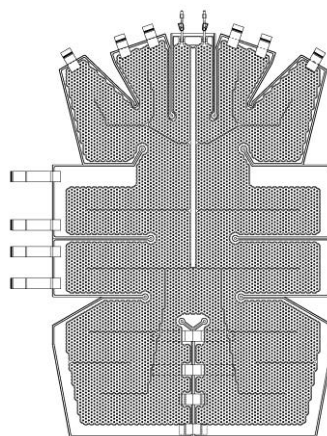


Figura 6: ThermoWrap® universal

La ThermoWrap® universal (pediátrica) se usa para cirugía pediátrica. Para los tamaños disponibles, consulte la [Tabla 2](#).

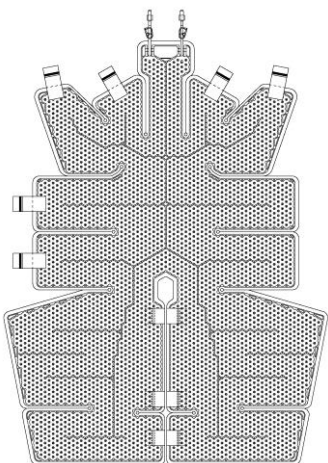


Figura 7: ThermoWrap® universal (pediátrico)

La ThermoWrap® para bebé se usa para cirugía del lactante. Permite cubrir la cabeza. Para los tamaños disponibles, consulte la [Tabla 2](#).

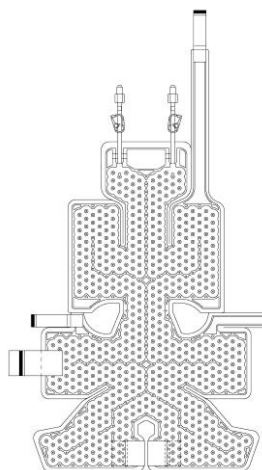


Figura 8: ThermoWrap® para bebé

Para determinar el tipo más idóneo de ThermoWrap® para el procedimiento, se necesita la siguiente información:

- Estatura del paciente o peso del lactante (consulte [Figura 9: Mediciones](#))
- Para el adulto: tipo de operación que se va a realizar (cardíaca u otras)

El tipo de modelo, el número de modelo y los tamaños se enumeran en la etiqueta de cada envase. Elija el modelo y el tamaño adecuados de acuerdo con los parámetros enumerados antes. Si la estatura global o el peso global del paciente corresponde con el valor máximo de un modelo específico, use el siguiente tamaño más grande.

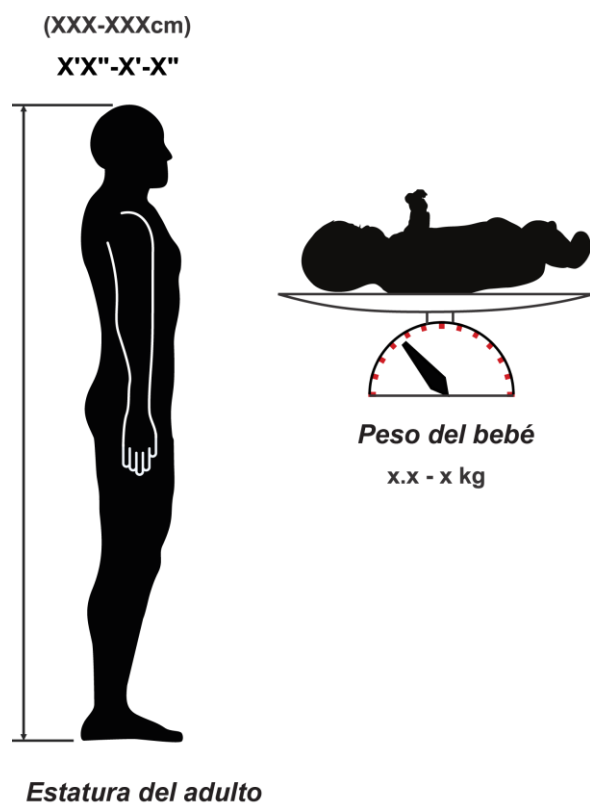


Figura 9: Mediciones

Tabla 2: Tamaños de ThermoWrap®

	Número de pieza	Envolturas por envase	Tamaño/peso del paciente	Largo/ancho (m) de la envoltura
ThermoWrap® cardíaca	512-03363	12/caja	Adecuada para la mayoría de adultos	1,348/1,319
ThermoWrap® universal	512-03166	12/caja	168-180 cm	1,904/1,321
	512-03160	12/caja	152-168 cm	1,934/1,295
	512-03153	12/caja	135-152 cm	1,744/1,212
ThermoWrap® universal (pediátrica)	512-03148	12/caja	122-135 cm	1,582/1,193
	512-03141	12/caja	104-122 cm	1,398/1,068
	512-03136	12/caja	91-104 cm	1,225/0,841
	512-03131	12/caja	79-91 cm	1,118/0,739
ThermoWrap® para bebé	524-03125	24/caja	7-11 Kg	0,983/0,629
	524-03121	24/caja	4-7 kg	0,698/0,604
	524-03118	24/caja	2,5-4 Kg	0,660/0,465

Accesorios

Se necesitan los siguientes accesorios para utilizar el sistema Allon®:

Sondas de temperatura

Uso previsto

Las sondas de temperatura central se utilizan para medir la temperatura central del paciente.

Las sondas de temperatura de superficie se utilizan para medir la temperatura de superficie del paciente en una ubicación que no esté cubierta por la envoltura.

NOTA: Las sondas de temperatura pueden ser reutilizables o desechables, de acuerdo con las normas del país.

NOTA: Las sondas de temperatura reutilizables no son aplicables para el mercado de EE. UU. u otros mercados seleccionados.

NOTA: Todos los tiempos de respuesta de la sonda de temperatura son menores de 60 segundos.

1. Sondas de temperatura reutilizables

Hay tres sondas de temperatura diferenciadas por color: Central (gris), superficie (verde) y central para bebé (gris). Las sondas de temperatura central y de superficie deben conectarse al dispositivo Allon®. La sonda de temperatura central debe introducirse en el paciente y la sonda de temperatura de superficie debe estar conectada al paciente para que el dispositivo funcione correctamente.

PRECAUCIÓN *Limpie, desinfecte y esterilice las sondas de temperatura reutilizables según las instrucciones del fabricante. Consulte la guía del usuario del fabricante para obtener más detalles.*

1.1. Sonda de temperatura interna reutilizable

La sonda de temperatura central (gris) mide la temperatura corporal central cuando se inserta en el cuerpo del paciente (ya sea colocación rectal o esofágica) y el enchufe del cable de la sonda se inserta en el enchufe gris de temperatura central en la parte frontal del dispositivo Allon®.

1.2. Sonda de temperatura interna reutilizable para bebé

La sonda de temperatura central (gris) para bebé mide la temperatura corporal central cuando se inserta en el cuerpo del paciente y el enchufe del cable de la sonda se inserta en el enchufe gris de temperatura central en la parte frontal del dispositivo Allon®.

1.3. Sonda de temperatura de superficie reutilizable

La sonda de temperatura de superficie (verde) mide la temperatura de superficie del cuerpo cuando se coloca en la piel del paciente y el enchufe del cable de la sonda se inserta en el enchufe verde de temperatura de superficie en la parte frontal del dispositivo Allon®.

2. Sondas de temperatura desechables

Las sondas de temperatura desechables están conectadas a dos adaptadores diferenciados por color: gris (central) y verde (superficie). Ambos adaptadores son reutilizables. La sonda de temperatura central debe introducirse en el paciente y la sonda de temperatura de superficie debe fijarse al paciente para que el dispositivo funcione correctamente.

ADVERTENCIA *Utilice únicamente las sondas desechables suministradas por Belmont Medical Technologies.*

PRECAUCIÓN *La esterilización de las sondas de temperatura desechables está garantizada exclusivamente por el fabricante.*

PRECAUCIÓN *Antes de utilizarlas, compruebe el embalaje y la fecha de caducidad de las sondas de temperatura desechables. Si el embalaje no está cerrado o las sondas han superado la fecha de caducidad, evite utilizarlas.*

NOTA: *Consulte las instrucciones de uso del fabricante de la sonda y el adaptador para determinar el período de vida útil esperado de cada accesorio.*

2.1. Sonda de temperatura de superficie desechable

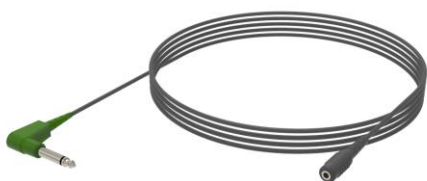
La sonda de temperatura de superficie desechable se conecta al adaptador de temperatura de superficie reutilizable (verde). El adaptador se conecta al enchufe verde de temperatura de superficie situado en la parte delantera del dispositivo Allon®. La sonda de temperatura se fija a la piel del paciente y mide la temperatura de la superficie corporal. Debe colocarse en la piel no cubierta por la envoltura.

2.2. Sonda de temperatura interna desechable

La sonda de temperatura central desechable se conecta al adaptador de temperatura interna reutilizable (gris). El adaptador se conecta al enchufe gris de temperatura interna en la parte delantera del dispositivo Allon®. La sonda de temperatura se introduce en el paciente (esófago/recto) y mide la temperatura corporal interna.

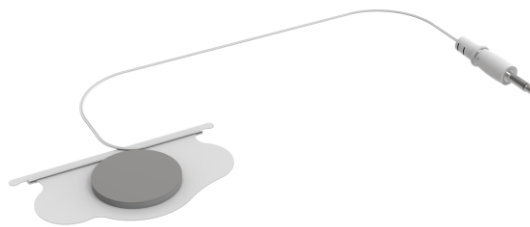
Figura 10: Conexiones de la sonda de temperatura desechable.

Cable adaptador de superficie



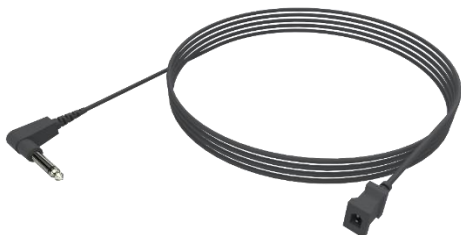
PN: 014-00324

Sonda de temperatura de superficie desechable



PN: 014-00323

Cable adaptador interno



PN# 014-00028

Sonda de temperatura central desechable



PN# 014-00035 / 014-00036 /
014-00038 / 014-00220

Tabla 3: Sensores desechables

Número de pieza	Descripción
Temperatura de superficie	
014-00324	Cable adaptador para sonda de temperatura de superficie desechable, enchufe mono de 3,5 mm (1/8"), verde
014-00323	Sonda de temperatura de superficie desechable, conector mono de 3,5 mm (1/8") (50/paquete)
Temperatura central	
014-00028	Cable adaptador para sonda de temperatura central desechable, gris
014-00035	Sonda de temperatura central desechable, 9 Fr, Smiths Medical ER400-9 (20/paquete)
014-00036	Sonda de temperatura central desechable, 7 Fr, Metko FMT400/AOR-D2 (40/paquete), SOLO FUERA DE EE. UU.
014-00038	Sonda de temperatura central desechable, 9 Fr, especialidades de medición TE 4491 (20/paquete), SOLO EE. UU.
014-00220	Sonda de temperatura central desechable, 9 Fr, DeRoyal 81-020409 (50/paquete), SOLO EE. UU.

Tabla 4: Especificaciones de entrada del sensor reutilizable y el proveedor de datos

N.º de pieza.	Nombre	Descripción	Precisión	Resolución	Tipo
014-00020	Central	Temperatura corporal central	$\pm 0,3\text{ }^{\circ}\text{C}$	$\pm 0,1\text{ }^{\circ}\text{C}$	Termistor de calidad médica
014-00021	Superficie	Temperatura de la piel	$\pm 0,3\text{ }^{\circ}\text{C}$	$\pm 0,1\text{ }^{\circ}\text{C}$	Termistor de calidad médica
014-00005	Central para bebé	Temperatura corporal interna de bebé	$\pm 0,3\text{ }^{\circ}\text{C}$	$\pm 0,1\text{ }^{\circ}\text{C}$	Termistor de calidad médica

1. Cable de alimentación extraíble y enchufe

Véase la [Tabla 7: Inventario de accesorios](#).

2. Tubos de conexión para la envoltura

Dos tubos de conexión flexibles de 2,5 m de largo conectan la ThermoWrap® al dispositivo Allon® para permitir el flujo de agua entre ellos. Los tubos se suministran como unidad emparejada con dos conectores de acoplamiento rápido macho en el extremo del dispositivo Allon® y con dos conectores de acoplamiento rápido hembra en el extremo de la ThermoWrap®.

3. Conector macho para vaciar el depósito de agua

Véase la [Tabla 7: Inventario de accesorios](#).

4. Filtro de agua de recambio

Para la sustitución anual del filtro (véase el manual de servicio para las instrucciones).

5. Asa

El asa es extraíble y se afianza con cuatro tornillos de palomilla en la parte posterior del dispositivo. (Consulte la [Figura 12](#)).

6. Divisor de temperatura (opcional)

El divisor de temperatura es compatible con el sistema Allon® con las sondas de temperatura de serie YSI 400.

El divisor de temperatura mide la temperatura del paciente con un único sensor en el paciente y muestra la temperatura tanto en la pantalla de Allon® como en un sistema adicional o un monitor, eliminando la necesidad de usar dos sensores distintos.



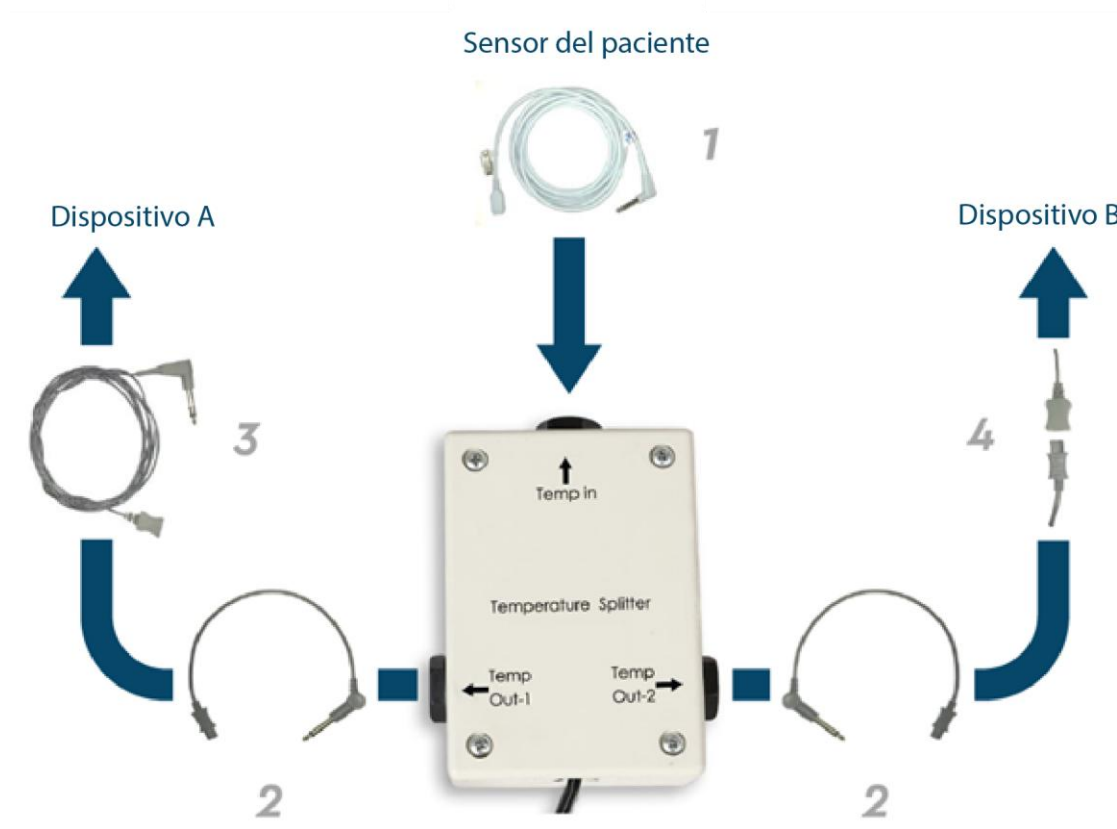


Figura 11: Divisor de temperatura

Especificaciones del sistema

Consulte las especificaciones del sistema en la página siguiente.

Especificaciones

En este capítulo se enumeran y se describen las especificaciones técnicas para el sistema Allon® y el accesorio CliniLogger™.

Especificaciones técnicas de Allon®	
Allon®, una de las soluciones de manejo de la temperatura del paciente de Belmont Medical Technologies, es un sistema de regulación térmica no invasivo, servocontrolado. La bomba de calor impulsada por algoritmos de Allon suministra agua calentada a través de la envoltura desechable del paciente ThermoWrap®.	
Unidad de control	
Dimensiones físicas	Unidad móvil con 4 ruedas y 2 frenos 260 mm anchura x 625 mm fondo x 940 mm altura (10,23 pulg. x 24,6 pulg. x 37 pulg.)
Condiciones ambientales de funcionamiento	
Temperatura	De 5 °C a 40 °C (41-104 °F)
Humedad	10 a 93 %, sin condensación
Nota:	No está indicado para utilizarse en un entorno rico en oxígeno. No utilizar en una atmósfera con mezclas de anestésicos inflamables.
Condiciones ambientales de almacenamiento	
Temperatura	De -15 °C a +68 °C (5-154 °F)
Humedad	10 a 93 %, sin condensación
Vida útil	7 años
Hardware	
Potencia de entrada de electricidad	230/115 V CA (conmutable) con transformador de aislamiento de 50/60 Hz
Consumo máximo de potencia	690 vatios 230 V CA 3,0A 115 V CA 5,8A

Intercambiadores térmicos	Tecnología Peltier - Enfriadores termoelectrónicos (ETE)
Puertos externos	(1) puerto serie aislado
Tamaño de la pantalla LCD	Pantalla en color de 144,8 mm/ 5,7"
Resolución de la pantalla LCD	320 x 240
Interfaz de usuario	Pantalla táctil multicapacitiva 5 botones físicos
Sensores del sistema	3 sensores de temperatura interna: 1) entrada de agua, 2) salida de agua y 3) termostato 2 sensores de presión
Agua	
Tipo de agua:	Estéril o filtrada a 0,22 µm
Capacidad del depósito:	6 litros (1,6 gal.)
Caudal de la bomba:	1,2 l/minuto
Exactitud de la temperatura del agua:	±0,3 °C
Rango de temperatura del agua (flujo de salida):	13–40,8 °C (55,4–105,4 °F)
Temperatura del paciente	
Canales de temperatura del paciente	2 canales: 1) Interna y 2) Superficie
Exactitud de la sonda de temperatura del paciente	±0,3 °C
Software	
Modos de funcionamiento (continuo)	Normotermia Modo manual Espera (sin termorregulación, solo monitorización)

Temperatura del punto de ajuste del paciente	
Predeterminada en el modo de normotermia	37,0 °C
Rango de temperatura de objetivo	30-40 °C (ajustable en incrementos de 0,1 °C)
Temperatura del punto de ajuste del agua	
Predeterminada en el modo manual	38,5 °C
Rango de temperatura objetivo del agua	36-40 °C
Límites de alarma ajustables	Temperatura alta del paciente Temperatura baja del paciente Temperatura alta del agua
Información mostrada	Modo de funcionamiento Tiempo de atención Estado del sistema y alarmas Temperatura del punto de ajuste - modo de normotermia Temperatura de salida de agua - modo manual Temperatura del punto de ajuste del agua - modo manual Temperatura central del paciente Temperatura de superficie del paciente Gráfica de temperatura Modo de técnico y pantalla
Idiomas	
• Inglés • Danés • Holandés • Finés • Francés • Alemán • Italiano • Noruego • Polaco • Portugués • Ruso • Español • Sueco • Turco	
ThermoWrap®	
Gama de tamaños	40 cm – 196 cm
Tiempo de uso	hasta 28 horas a menos que se manche

Almacenamiento de la envoltura	
Duración del almacenamiento	5 años
Condiciones de temperatura	De 10 °C a 27 °C
Condiciones de humedad	10-90%
Transporte de la envoltura	
Condiciones de temperatura	De -20 °C a +60 °C
Condiciones de humedad	20-95 %

CliniLogger™	
CliniLogger™ es un accesorio opcional para sistemas de termorregulación Allon®. Se usa para recoger los parámetros del sistema durante el procedimiento de termorregulación. 	
Hardware	
Conector	Conector DB9 para interfaz en serie con Allon® o PC general
Tamaño	35 x 65 mm
Controlador	Microcontrolador MSP4301611 con las siguientes características: Memorias Flash y RAM integradas UART y SPI integrados Controlador DMA integrado
Memoria	Capacidad de la memoria Flash: 2 MB
Requisito de alimentación	5 voltios CC suministrados del Allon® o del PC general <20 mA <100 mW
LED	Bicolor (Verde/Rojo)
Tasa de almacenamiento de datos	Cada minuto en la memoria Flash
Comunicación en serie	RS232: 19200 bps al Allon® 115200 bps al PC
Datos recogidos	Temperatura: punto de ajuste, interna, superficie Tiempo Circulación de agua activada/desactivada Calentamiento/enfriamiento del agua Modo de funcionamiento Errores
Software CliniViewer	Aplicación de PC

Capítulo 3: Instalación

Requisitos previos a la instalación

Requisitos ambientales y de espacio

El dispositivo Allon® se envía en un carrito como una unidad móvil para comodidad del usuario. Debe estar ubicado a no menos de 5 cm (2") de otros objetos para evitar que perturbe la ventilación del dispositivo Allon®.

Deben tenerse en cuenta las dimensiones siguientes durante la colocación del dispositivo Allon®: 260 mm anchura x 625 mm fondo x 940 mm altura / (10,23 pulg. x 24,6 pulg. x 37 pulg.)

Requisitos eléctricos

115/230 V CA 690 vatios

PRECAUCIÓN *Compruebe que el interruptor de tensión está ajustado a la tensión local.*

Desembalaje e inspección

El dispositivo Allon® ha sido sometido a pruebas completas de control de calidad antes del envío y debe estar operativo en el momento de la entrega.

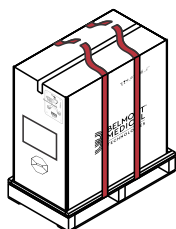
NOTA: *Notifique a Belmont Medical Technologies o a su proveedor de servicios todos los daños en el contenedor antes de abrirlo, o todos los daños en la unidad antes del desembalaje, instalación y comprobación.*

Desembalaje de Allon

A su llegada, compruebe los indicadores SHOCKWATCH® y TIMP-N-TELL®.

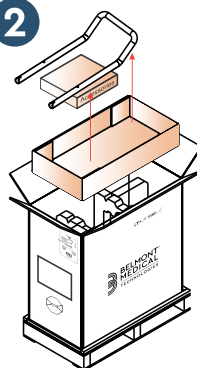
Si alguno de ellos se ha activado, abra inmediatamente el paquete y compruebe que no haya daños externos. Si el dispositivo se ha dañado, haga una foto de los daños e informe de ello inmediatamente al transportista o a Belmont Medical Technologies a través de la dirección de correo electrónico techservice@belmontmedtech.com; no se olvide de proporcionar toda la información pertinente, incluida la prueba del daño.

1

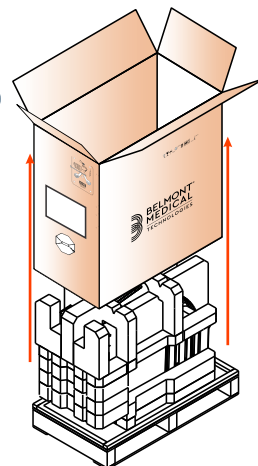


Las instrucciones de desembalaje están pegadas en la caja.

2

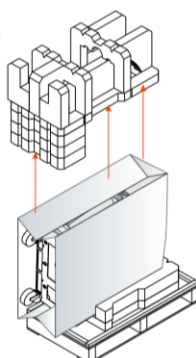


3

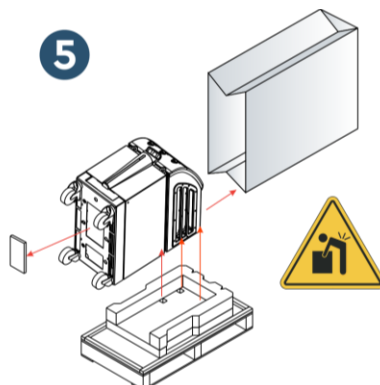


Conserve la caja original.

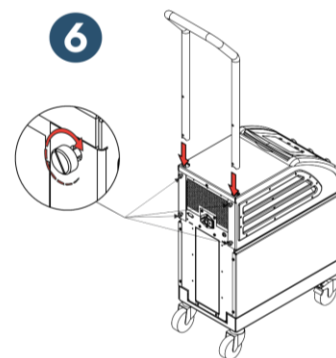
4



5



6



Montaje del asa

1. Para montar el asa:

- a. Suelte los cuatro tornillos de palomilla con la mano.
- b. Coloque los dos extremos del asa en los orificios en la cubierta superior (preste atención a la dirección de la curva en el asa), hasta que el asa esté completamente insertada (consulte la [Figura 12](#)).
- c. Presione y enrosque con la mano los cuatro tornillos (no los fuerce al apretar) para sujetar el asa y la tapa superior.

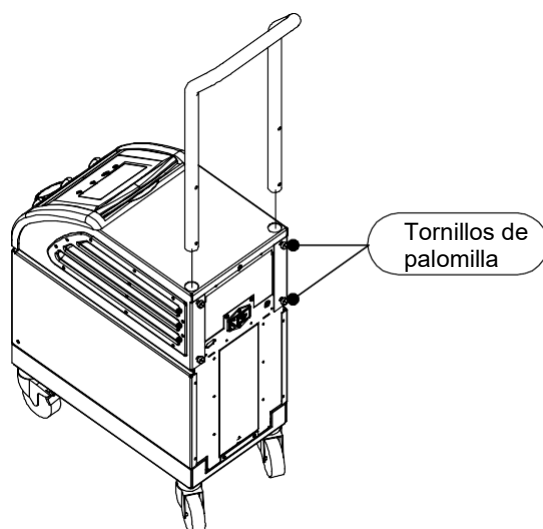


Figura 12: Conjunto de asa

Lista del equipo

El sistema Allon® incluye los elementos siguientes:

- Dispositivo Allon
- Filtro de repuesto
- Cable de alimentación
- Manual del operador
- Guía de referencia rápida
- Kit de accesorios para Allon – uno de los siguientes:
 - 200-00400 Kit de accesorios de adulto con sondas de temperatura reutilizables
 - 200-00410 Kit de accesorios para sondas de temperatura desechables
 - 200-00420 Kit de accesorios de bebé con sondas de temperatura reutilizables

Traslado de la unidad

Preparación:

Antes de mover la unidad:

1. Asegúrese de que el dispositivo Allon® esté apagado con el interruptor de encendido/apagado.
2. Asegúrese de que todas las conexiones eléctricas estén desconectadas.

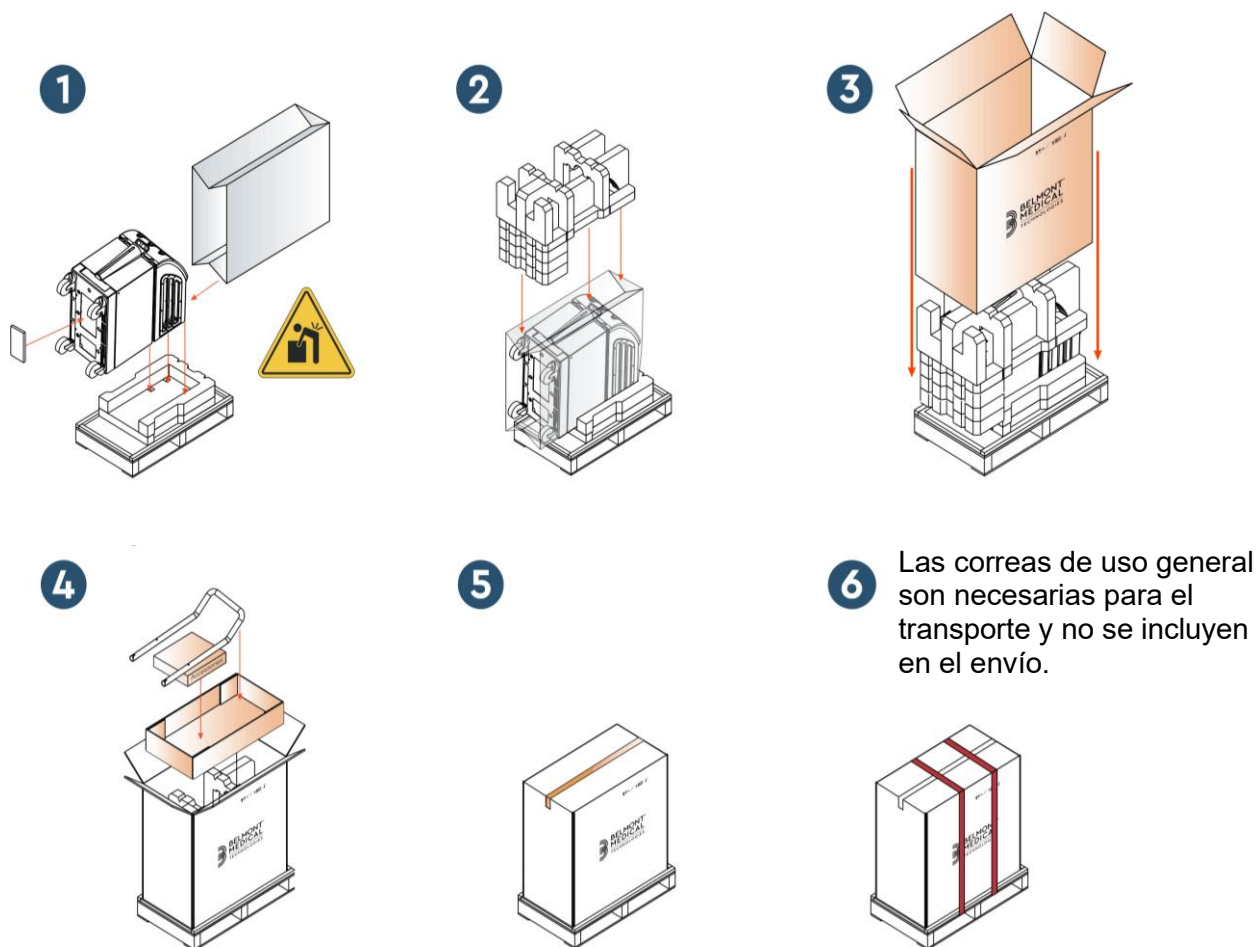
Bloqueo y desbloqueo de las ruedas del carrito

El carrito del dispositivo Allon® tiene cuatro ruedas. Las ruedas delanteras incorporan un freno. La palanca del freno está situada encima de la rueda. Para bloquear las ruedas, presione firmemente la palanca. Para desbloquear las ruedas, levante la palanca.

Cuando la unidad esté parada, los frenos deben estar en la posición bloqueada. Suelte los frenos solo al transportar la unidad.

Embalaje de Allon para envío

Siga estas instrucciones para preparar de manera adecuada el Allon para su transporte. Vacíe el depósito de agua antes de embalar el Allon.



Capítulo 4: Instrucciones de funcionamiento

Descripción general

Este capítulo contiene:

- Una descripción de los controles, indicadores y conexiones del dispositivo Allon®.
- Instrucciones de funcionamiento detalladas del sistema Allon®.

Controles, indicadores y conexiones

En esta sección se incluye una descripción breve de lo siguiente:

- Interruptor principal de alimentación
- Desactivación de alarma por pérdida de alimentación
- CAR – Conectores de acoplamiento rápido
- Enchufes de los sensores
- Panel de control
- Indicadores
- Pantallas

Interruptor principal de alimentación

El interruptor principal de alimentación, situado en el lado trasero de la unidad, permite conmutar el Allon® al estado encendido y apagado.

Desactivación de alarma por pérdida de alimentación

El botón plateado a la derecha del interruptor principal de alimentación en la parte trasera de la unidad apaga el LED amarillo en la parte delantera de la unidad. Este LED parpadeará cada vez que se apague la máquina, pierda potencia o se desenchufe y continuará durante aproximadamente 10 minutos o hasta que se pulse el botón de desactivar.

CAR - Conector de acoplamiento rápido

Los conectores de acoplamiento rápido están situados en la parte delantera del dispositivo Allon® y se conectan a la ThermoWrap® mediante los tubos de conexión para la envoltura.

1. Para conectar los tubos:
 - a. Bloquee los tubos de conexión presionando los extremos metálicos de los tubos en cada conector metálico en el dispositivo. Cuando se bloquean, suena un clic.
 - b. Compruebe que los tubos se han bloqueado tirando suavemente de ellos hacia usted.
2. Para desconectar los tubos de conexión:
 - c. Presione el reborde metálico y saque los tubos de conexión.

Enchufes de temperatura

Hay dos enchufes para sondas de temperatura situados en la parte delantera del dispositivo Allon®.

- Central - para la sonda de temperatura central
- Superficie - para la sonda de temperatura de superficie

NOTA: *Todas las instrucciones relativas a las sondas de temperatura reutilizables NO son aplicables al mercado de EE. UU. u otros mercados seleccionados.*

Panel de control

El panel de control ajustable se encuentra en la parte superior del dispositivo Allon®. Una vez que se enciende el dispositivo Allon®, todas las funciones operativas se controlan a través del panel de control.

Allon® tiene una pantalla táctil, con las siguientes teclas operativas:

- Cuatro teclas táctiles
- Cinco teclas para pulsar a la derecha del panel táctil

Se puede usar la máquina mediante las teclas táctiles o para pulsar.

NOTA: *El icono de alarma es un icono exclusivamente informativo. Para silenciar una alarma, pulse la tecla física de la alarma situada a la derecha del panel.*

Las teclas simples del panel de control y las pantallas visuales le guían a través de cada fase operativa.

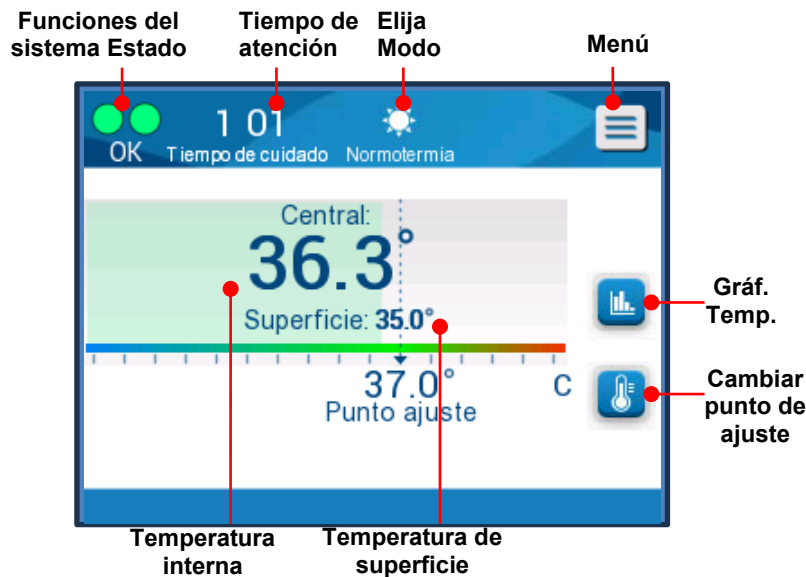


Figura 13: Panel de control

Procedimientos iniciales

Preparar el sistema para su funcionamiento

Para preparar el sistema para su funcionamiento:

1. Coloque la unidad en la posición deseada según los [requisitos ambientales y de espacio](#) que aparecen en el Capítulo 3.

PRECAUCIÓN No coloque el dispositivo Allon® bajo la mesa de quirófano o la cama del paciente.

2. Pise los pedales de freno y bloquee las ruedas para asegurar el dispositivo Allon®.
3. Retire la cubierta del alimentador del depósito de agua y vierta agua estéril o filtrada a 0,22 µm hasta alcanzar el nivel máximo admisible.

PRECAUCIÓN No use agua desionizada o agua creada por ósmosis inversa ya que puede promover la corrosión de los componentes metálicos del sistema.

NOTA: Utilice exclusivamente agua estéril o agua filtrada a 0,22 µm.

4. Observe el indicador de nivel de agua para evitar el desbordamiento del depósito de agua. Cierre la cubierta del depósito de agua.

NOTA: En caso de desbordamiento, consulte la [Tabla 10](#).

5. Conecte el dispositivo Allon® a la fuente de alimentación.

6. Encienda el dispositivo Allon®, lo que iniciará la auto evaluación.
(Consulte [Encendido del sistema](#)).

Encendido del sistema

Para encender el sistema:

1. Accione el interruptor principal, situado en la parte trasera de la unidad, hacia arriba a la posición de encendido. Una vez que se proporciona alimentación al dispositivo Allon®, la unidad realiza un autodiagnóstico.

Se realiza el autodiagnóstico para asegurar el funcionamiento correcto del dispositivo Allon®. Se realiza un autodiagnóstico cada vez que se reinicia el sistema.

En caso de un fallo de la alimentación de menos de 10 minutos, no se realizará el autodiagnóstico y el dispositivo Allon® permanecerá en modo de funcionamiento.

Durante el autodiagnóstico, aparece el mensaje “Ejecutando auto evaluación” hasta que el sistema está listo.



Figura 14: Pantalla inicial de auto evaluación

La finalización satisfactoria del autodiagnóstico indica que el dispositivo Allon® está listo para funcionar.

PRECAUCIÓN Siempre que el dispositivo Allon® esté activado, debe realizarse un autodiagnóstico.

NOTA: Durante el autodiagnóstico, se muestran las versiones de la máquina y del software de presentación.

El autodiagnóstico comprueba la funcionalidad de los siguientes componentes:

- Pantalla y alarmas
- Bomba
- Conexión de la ThermoWrap®
- Medidor de presión
- Unidad de calentamiento y enfriamiento
- Temperatura de la entrada y salida de agua

Mensajes de autodiagnóstico

Si hay un fallo durante el autodiagnóstico, aparece un mensaje y el Allon® no pasa al modo de funcionamiento. Consulte la [Guía de resolución de problemas](#) para más detalles.

NOTA: *Algunos de los mensajes detendrán el dispositivo Allon®. Otros mensajes permiten la terminación del autodiagnóstico, pero muestran las acciones que tiene que realizar para corregir el estado del mensaje.*

Precalentamiento del agua y realización de autodiagnóstico

Una vez finalizado el autodiagnóstico inicial, el sistema calienta el agua y continúa realizando pruebas de rendimiento de calentamiento y enfriamiento. Una vez finalizados los autodiagnósticos, el sistema comenzará automáticamente a hacer fluir agua a la ThermoWrap® y entrará en el modo de normotermia (modo predeterminado).

NOTA: *Allon puede precalentar la envoltura de 23 °C a 37 °C en menos de 5 minutos. El precalentamiento del agua y la realización del auto evaluación puede tardar hasta 15 minutos.*

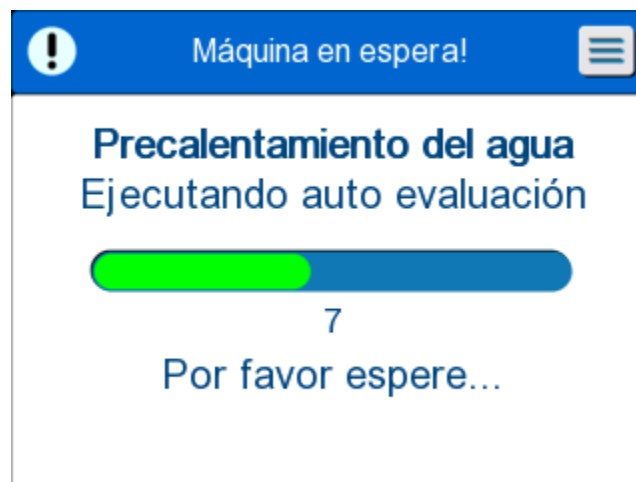


Figura 15: Precalentamiento del agua y ejecutando auto evaluación

Elija el modelo y el tamaño adecuados de la ThermoWrap® (consulte [Diseño de envoltura seleccionado](#)).

1. Coloque la ThermoWrap® en la mesa de quirófano como se describe en el folleto incluido con la ThermoWrap® (consulte [Conectar la ThermoWrap® al Allon](#)).

Conectar la ThermoWrap® al Allon®

1. Después de seleccionar la envoltura adecuada y colocar la envoltura en la mesa de quirófano/cama como se describe en el folleto incluido con la ThermoWrap®, confirme que los tubos no se han retorcido ni doblado.
2. Conecte los tubos de agua a la envoltura y al Allon®. La envoltura se llenará automáticamente tras la finalización de los autodiagnósticos.
3. Compruebe que las abrazaderas de la envoltura están abiertas. Si suena un clic, compruebe si hay una obstrucción del flujo de agua en la conexión de los tubos de la envoltura o en los tubos de agua de conexión. Consulte el folleto de instrucciones de uso suministrado con cada envoltura.

ADVERTENCIA *El agua puede gotear de los tubos de entrada de las envolturas. Asegúrese de que no haya ningún dispositivo eléctrico ni toma de salida debajo de la entrada de agua del dispositivo o de los tubos de la envoltura. Al desconectar las envolturas, confirme que las pinzas estén bien apretadas para evitar las fugas de agua de la envoltura.*

1. Conecte los tubos de conexión al dispositivo Allon®.
2. El agua fluirá a la envoltura cuando se haya conectado la envoltura y haya terminado el autodiagnóstico.
3. Una vez que la envoltura se haya llenado de agua, puede colocarse al paciente en la envoltura. (Consulte [Preparación del paciente](#))

Preparación del paciente

1. Una vez que la envoltura se haya llenado, puede colocarse al paciente en la envoltura. Siga las instrucciones de uso del folleto de la envoltura que se incluyen con cada envoltura para confirmar la colocación correcta del hombro.
2. Mientras se haya llenado la envoltura, se puede envolver al paciente completamente cuando sea conveniente de acuerdo con las instrucciones de uso del folleto de la envoltura que se incluye con cada envoltura. Si está usando la ThermoWrap® cardíaca, al preparar al paciente, las porciones laterales de la envoltura pueden colocarse sobre el tórax y el abdomen del paciente para calentar al paciente. Luego, se puede reposicionar la envoltura según sea necesario para el procedimiento quirúrgico al terminar las preparaciones del paciente.

NOTA: *Hasta que la sonda de temperatura central del paciente se haya insertado en el paciente y Allon lea una temperatura central válida, la temperatura del agua que fluye hacia la envoltura tendrá una temperatura del punto de ajuste de 38,5 °C. Los ajustes automáticos de temperatura determinados por el médico no se realizarán hasta que la sonda de temperatura central se haya insertado en el paciente.*

PRECAUCIÓN *Sustituya la envoltura si se ensucia.*

Conecte las sondas de temperatura y/o los cables adaptadores de temperatura al paciente y al dispositivo Allon®.

Inserción y conexión de las sondas de temperatura

PRECAUCIÓN *Para el uso adecuado del dispositivo Allon® cuando funciona en modo de normotermia, la sonda de temperatura central debe introducirse en el paciente y la sonda de temperatura de superficie debe estar conectada al paciente.*

NOTA: *Las sondas de temperatura reutilizables no son aplicables para el mercado de EE. UU. u otros mercados seleccionados.*

Para conectar las sondas de temperatura:

1. Inserte las sondas de temperatura central y de superficie o los cables adaptadores (desechable o reutilizable) en sus enchufes, haciendo corresponder verde con verde (superficie) y gris con gris (central).
2. Inserte la sonda de temperatura central (reutilizable o desechable) en el recto o el esófago del paciente lo antes posible.
3. Fije las sondas de temperatura de superficie (reutilizables o desechables) a una zona de piel expuesta con cinta adhesiva.
4. Actualice la temperatura, las preferencias y/u otros ajustes según sea necesario. (Consulte [Pantalla principal](#)).

¡ADVERTENCIA! *El paciente debe estar bajo supervisión constante. El maltrato del equipo de regulación de la temperatura puede lesionar potencialmente a un paciente.*

NOTA: *Las sondas de temperatura desechables tienen que conectarse a un adaptador. Asegúrese de conectar la sonda adecuada a su adaptador correspondiente (observe la codificación de color y el tipo de conexión del adaptador).*

NOTA: *Para el uso adecuado del dispositivo Allon® cuando funciona en modo de normotermia, las sondas de temperatura interna y de superficie deben introducirse según las instrucciones que se encuentran con las sondas. La localización de la sonda de temperatura de superficie es una decisión clínica. Todas las sondas de temperatura miden directamente la temperatura.*

Pantalla principal

Una vez terminado el paso de precalentamiento del agua y realización del autodiagnóstico, el sistema entra automáticamente en la pantalla principal (de manera predeterminada, modo de normotermia). Utilice la pantalla de ajustes para configurar sus ajustes predeterminados – [Ajustes](#).

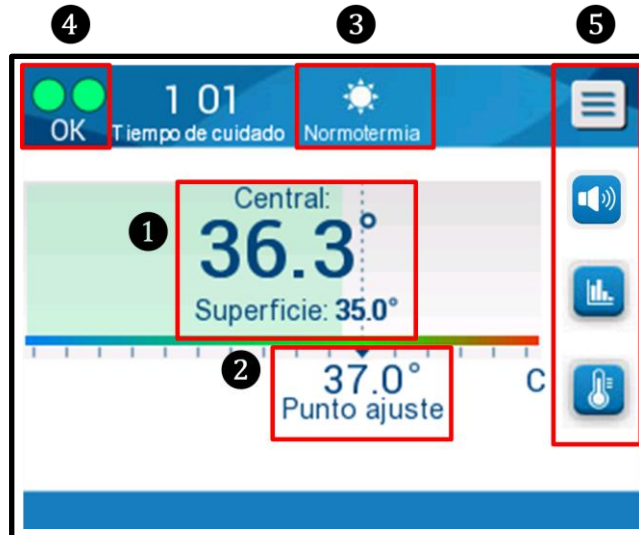


Figura 16: Pantalla principal - De forma predeterminada, normotermia

La pantalla principal muestra lo siguiente:

- Temperaturas central y de superficie del paciente ①
- Temperatura del punto de ajuste ②
- Modo operativo ③
- Indicador OK para indicar que el sistema funciona correctamente ④
- Iconos y teclas táctiles de acción ⑤:
 - Menú  / Escape 
 - Presentación gráfica de los parámetros del Allon® 
 - Control de la temperatura del punto de ajuste 
 - Alarma conectada/desconectada 

NOTA: *El icono de alarma aparecerá únicamente si existe una situación de alarma. Este icono es solo informativo y no es un botón de acción. (No es un botón táctil; debe pulsarse el botón de alarma para silenciar las alarmas).*

Opciones de menú

Toque el icono de Menú  y seleccione de entre las siguientes opciones:

- Espera
- Elija Modo
- Graf. Temp.
- Configuración
- Servicio

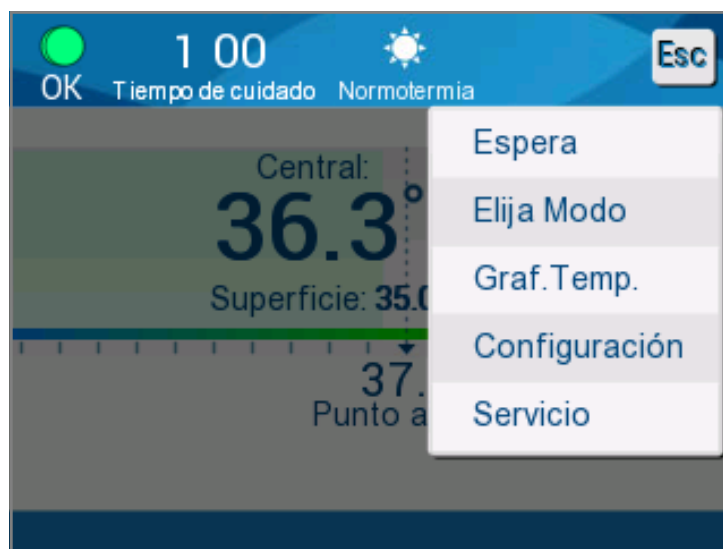


Figura 17: Opciones de menú

En espera

El modo en espera se utiliza para detener el flujo de agua y la termorregulación. Allon® sigue monitorizando la temperatura del paciente mientras está en modo en espera. El dispositivo Allon® hace circular el agua internamente y mantiene la temperatura del agua al nivel adecuado para estar listo al volver al modo operativo.

NOTA: *Durante el modo en espera, no hay regulación de la temperatura y, por tanto, la temperatura del paciente no está siendo controlada por Allon cuando está en uso el modo en espera. Utilice este modo al cambiar de envoltura o cuando la envoltura tenga que desconectarse temporalmente de la máquina.*

Para acceder al modo en espera:

1. Toque el icono de MENÚ .
2. Toque **En espera**.

Durante el modo en espera, se muestra un mensaje que solo presenta la temperatura del paciente.



Figura 18: Modo en espera

Elija modo

Elija Modo le permite elegir entre el modo de normotermia y modo manual. Seleccione el modo que desea usar y toque en OK para confirmar.

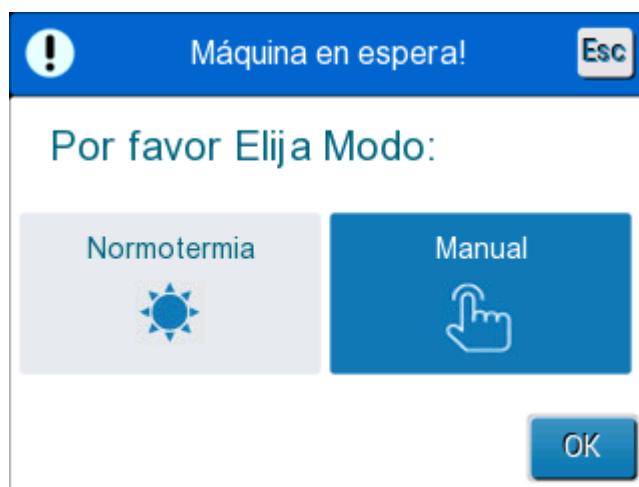


Figura 19: Selección de modo

Modo de normotermia

Este es el modo predeterminado. Durante este modo, el sistema recibe retroalimentación tanto de la temperatura del paciente como de la del agua y ajusta la temperatura del agua en consecuencia, para conseguir y mantener la temperatura del punto de ajuste del paciente.

La temperatura del punto de ajuste predeterminada es de 37 °C (98,6 °F).

En este modo, el usuario puede cambiar la temperatura del punto de ajuste.

PRECAUCIÓN El cambio de la temperatura del punto de ajuste solo debe realizarlo un médico o bajo la orden de un médico.

El intervalo de normotermia está entre 36 °C y 38 °C. Las temperaturas inferiores o superiores están indicadas en la barra en **rojo**.

Para cambiar el punto de ajuste de la temperatura central:

1. Toque el icono de temperatura . Aparece una barra de temperatura en la pantalla.



Figura 20: Seleccionar temperatura del punto de ajuste

2. Toque las teclas de flecha  /  o las escalas de la barra en la pantalla para cambiar la temperatura del punto de ajuste.

NOTA: Los iconos  /  permiten realizar cambios de 0,1 °C. Cada escala de la barra proporciona un cambio de 1 °C. La temperatura se puede ajustar de 30 a 40 °C.

3. Toque OK para confirmar la temperatura seleccionada.

NOTA: Cuando haya diferencia entre la temperatura del punto de ajuste y la temperatura central, un nuevo ascenso en la temperatura del punto de ajuste no influirá en la temperatura del agua en la ThermoWrap®. Por ejemplo, si la temperatura central es de 36 °C (96,8 °F) y la temperatura del punto de ajuste es de 37 °C (98,6 °F), elevar el punto de ajuste del sistema Allon® aún más no afectará a la temperatura del agua. El dispositivo Allon® funcionará automáticamente al nivel óptimo para obtener la temperatura del punto de ajuste deseada.

NOTA: El ajuste predeterminado tiene como finalidad mantener la normotermia. Sin embargo, el sistema proporciona al médico la opción de seleccionar una temperatura corporal en el intervalo entre 30 °C y 40 °C (86 °F a 104 °F).

NOTA: Después de que se seleccione el modo de normotermia, el sistema tarda hasta 4 minutos en alcanzar el equilibrio y comienza a ajustar la temperatura del paciente de acuerdo con el paso de recalentamiento programado. Esto se debe a variables en el entorno: clínicas, médicas y del paciente.

Si la temperatura del punto de ajuste deseada se establece fuera del intervalo de normotermia (36 °C a 38 °C / 96,8 °F a 100,4 °F), aparece el mensaje **"Fuera del intervalo de normotermia"**. Toque **OK** para confirmar la temperatura seleccionada.



Figura 21: Mensaje de "Fuera de normotermia"

Modo manual

En el modo manual, el sistema se ajusta a una temperatura de agua predeterminada, en lugar de la temperatura del punto de ajuste del paciente.

La temperatura del punto de ajuste predeterminada del agua es de 38,5 °C (101,3 °F).



Figura 22: Pantalla de modo manual

El modo manual permite la selección de la temperatura del agua que va a fluir dentro de la ThermoWrap®. El intervalo de selección de temperatura del agua es de 36 °C a 40 °C (de 96,8 °F a 104 °F).



Figura 23: Seleccionar temperatura de salida del agua

Gráfica de temperatura

Use el icono Graf. Temp.  o el panel del menú, para entrar en la presentación gráfica de la sesión actual o la última.

El Allon® muestra los parámetros del caso actual. Si la envoltura o la sonda de temperatura/el cable del adaptador no están conectados, se muestra el último caso.

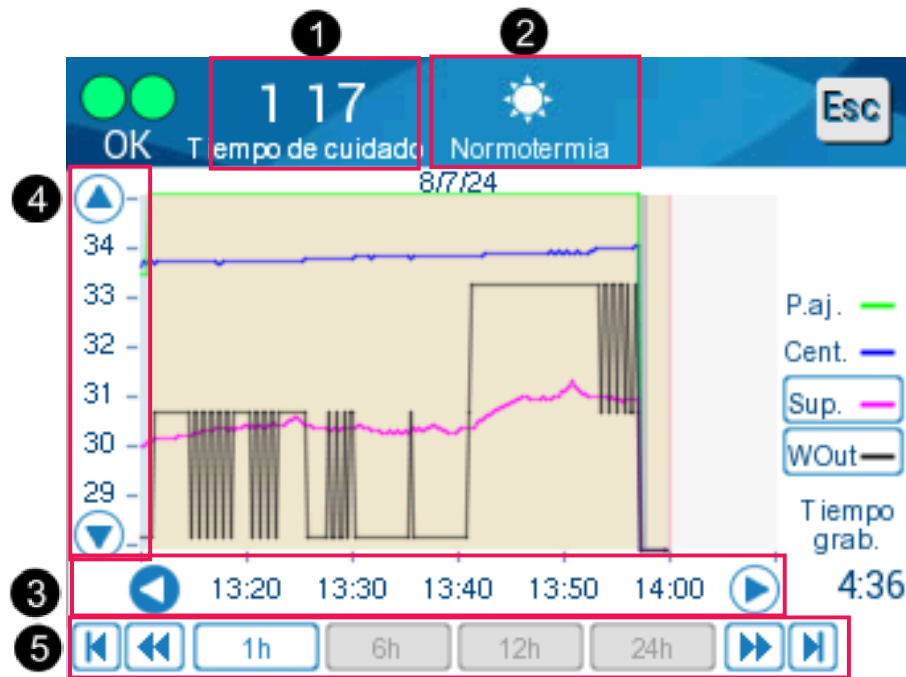


Figura 24: Modo de gráfica de temperatura

La presentación gráfica incluye lo siguiente:

- La hora y la fecha de atención se muestran en la parte superior de la gráfica ①.
- El modo de funcionamiento se muestra en la parte superior de la gráfica ②.
- El tiempo transcurrido desde el inicio del procedimiento se muestra en el eje X ③.
- La temperatura se muestra en el eje Y ④.
- Use las flechas de la pantalla para volver al comienzo del caso y para seleccionar el intervalo de temperatura ③.
- La pantalla puede mostrar 1 hora, 6 horas, 12 horas o 24 horas de un procedimiento. Utilice las flechas dobles para seleccionar el intervalo de tiempo ⑤.



La gráfica de temperatura de superficie y la gráfica de temperatura de salida de agua pueden mostrarse u ocultarse tocando las teclas **Surf** y **WOut** respectivamente.

NOTA: *La gráfica de salida de agua (WOut) solo aparece en la versión del software 6.3.*

Para volver a la pantalla de operaciones:

1. Toque el icono Escape .

NOTA: *Al entrar en el modo de gráfica de temperatura desde el modo en espera, el dispositivo Allon® vuelve al modo en espera al tocar Esc.*

Configuración

Los paneles de ajustes constan de tres secciones de ajustes predeterminados del sistema.

NOTA: *El menú de ajustes está protegido por contraseña. Únicamente el personal autorizado puede cambiar los ajustes.*

El código de acceso a la pantalla de ajustes es 6873.

Para preconfigurar ajustes:

1. En el panel del menú, seleccione Configuración.
2. Introduzca la contraseña. Aparece la ventana de ajustes.
3. Toque los números de página para desplazarse entre las páginas.

Ajustes de pantalla



Figura 25: Pantalla de ajustes

La pantalla de ajustes permite lo siguiente:

- **Idioma:** El ajuste de idioma le permite cambiar el idioma de la interfaz del panel de control.
- **Touch Screen:** Off/On - activa o desactiva el uso de los iconos táctiles.
- **Grado:** Seleccione la unidad de presentación de la temperatura: Centígrados o Fahrenheit.
- **Modo de inicio:** Seleccione el modo operativo predeterminado al iniciar:
 - **Normotermia** – Modo de normotermia (recomendado)
 - **Manual** – Modo manual
 - **Último modo** – Último modo operativo que estuvo en uso

Límites de alarma ajustable

Los límites de alarma ajustable le permiten ajustar los límites de alarma que desencadenarán una alarma en el sistema.

Las alarmas ajustables son:

- Temperatura paciente alta
 - Va de 38 °C a 40 °C en pasos de 0,5 °C
- Temperatura paciente baja
 - Va de 30 °C a 35 °C en pasos de 0,5 °C
- Temperatura agua alta
 - Va de 36 °C a 42 °C en pasos de 0,5 °C

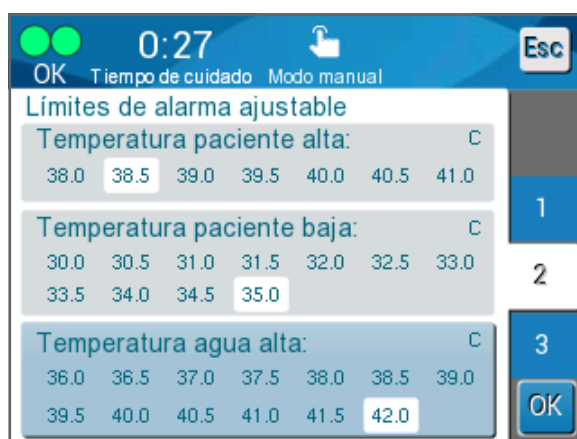


Figura 26: Límites de alarma ajustable

NOTA: Los cambios de los límites de alarma solo deben producirse bajo la orden de un médico.

NOTA: Una vez que se establecen los límites de la alarma, los límites permanecen fijos y no volverán a los valores predeterminados.

Fijar fecha y hora

Esta sección le permite ajustar la fecha y la hora del sistema.



Figura 27: Fijar fecha y hora

Servicios

El menú de servicio permite elegir una de las siguientes opciones:

- Vacío
- Verificación de sistema
- Técnico
- Auto limpieza

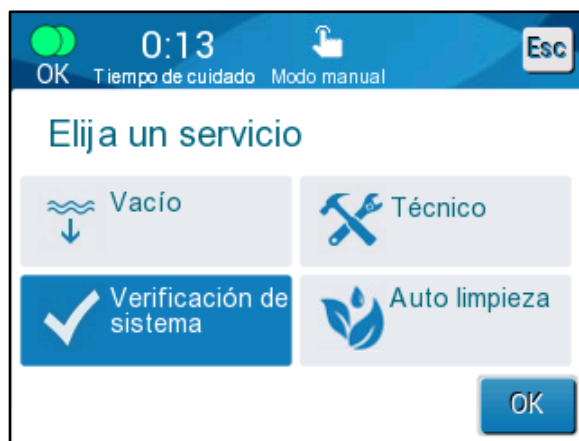


Figura 28: Pantalla de servicios

Vacío

Esta función permite vaciar el sistema del agua restante, antes del almacenamiento del sistema Allon®.

Para vaciar el depósito de agua:

1. Cambie al modo en espera (consulte [En espera](#)).
2. Desconecte la envoltura. Deseche la envoltura.
3. Conecte el conector macho específico a la “salida de agua” de las mangueras de agua conectoras y dirija el tubo a un cubo o a un sumidero para la recogida de agua (véase la imagen a la derecha).
4. Toque **Vacío** en la pantalla de servicios. Aparece la pantalla siguiente.

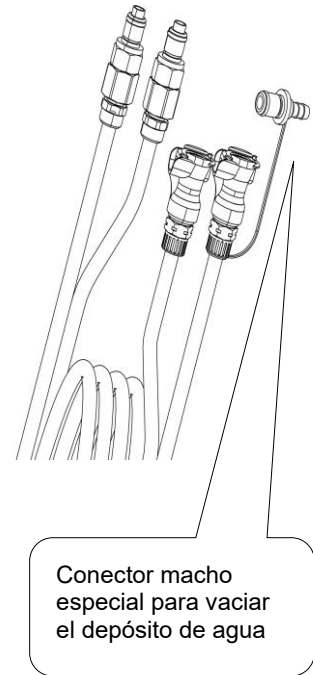


Figura 29: Inicio del modo de vacío



Figura 30: Fin del modo de vacío

5. Toque Inicio cuando esté listo para comenzar el proceso. Se inicia el vaciamiento y aparece la siguiente pantalla.
6. Espere que toda el agua se drene del sistema.

NOTA:

Si se toca **Paro**, aparece el icono ESC  y la acción se detiene. Haga clic en el icono para continuar.

Cuando termine el vaciado, aparecerá la pantalla siguiente.



Figura 31: El tanque está vacío

Para volver al menú principal, toque el icono ESC . Después de volver al menú principal, se activa una alarma y aparece el mensaje “AGREGAR AGUA”. La máquina está ahora lista para su almacenamiento hasta el procedimiento siguiente.

NOTA:

Las recomendaciones para vaciar el depósito de agua dependen de la frecuencia de uso. Para el uso frecuente (3-4 veces por semana), drene el agua al menos una vez por semana. Para un uso infrecuente, drene el agua después de cada uso.

Verificación de sistema

Debe realizarse una verificación del sistema completa siempre que se sospeche un problema del sistema. Cuando se enciende la máquina, el sistema realiza un autodiagnóstico para garantizar la seguridad y el rendimiento del sistema.

Técnico

Esto se incluye solo para técnicos certificados de Belmont Medical Technologies. Está protegido por contraseña.

Auto limpieza

Esto se incluye solo para técnicos certificados de Belmont Medical Technologies. Está protegido por contraseña.

Esta característica realiza una auto limpieza del depósito de agua y de los tubos internos.

La auto limpieza del Allon® es una característica integrada que calienta el agua que circula en el sistema, permitiendo así que el calor desinfecte las vías de agua internas del sistema, incluido el depósito de agua.

Se realiza una auto limpieza en cada mantenimiento periódico.

PRECAUCIÓN

- Utilice exclusivamente agua estéril o agua filtrada a 0,22 µm.
- NO utilice lejía ni ningún otro agente de limpieza y desinfección para la circulación interna, excepto dicloroisocianurato sódico (NaDCC). Estos agentes pueden dañar el sistema y provocar daños en el sistema.
- Vacíe siempre el agua después del proceso de limpieza automática.

NOTA: *La auto limpieza está protegida por contraseña y solo debe usarla personal autorizado de Belmont Medical Technologies.*

Proceso de auto limpieza

Equipo necesario

- Tubo de derivación NP #200-00181 o NP #200-00096
- Hasta 8 litros de agua filtrada a 0,22 µm o estéril

Para realizar la auto limpieza:

NOTA: *Asegúrese de que el depósito de agua esté lleno y de que el tubo de derivación esté conectado.*

1. En el menú principal, seleccione Servicios.
2. Toque Auto limpieza y luego OK.
3. El proceso está protegido por contraseña. Introduzca la contraseña.

Toque **OK**. Aparece un mensaje de verificación.

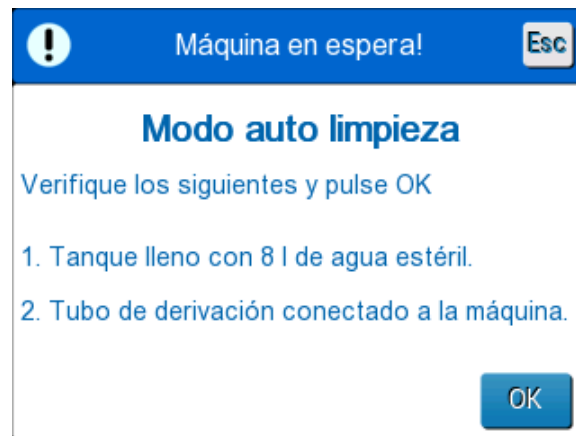


Figura 32: Modo Autolimpieza

Llene el depósito hasta que esté lleno, hasta 8 litros. Conecte el tubo de derivación y toque OK. La auto limpieza comienza. Aparece una cuenta atrás en la pantalla. El proceso tarda aproximadamente de 2 a 3 horas.

PRECAUCIÓN No toque la máquina ni las mangueras durante el proceso de auto limpieza, ya que están **CALIENTES**.

NOTA: Para más información, consulte el manual de servicio.

Apagado del sistema

Para apagar el sistema:

Apague el dispositivo Allon® pulsando el interruptor de encendido/apagado hacia abajo a la posición de apagado y desconectando el cable de alimentación de la fuente de alimentación.

1. Una vez que la máquina esté apagada, pulse el botón Desactivación de alarma por pérdida de alimentación junto al interruptor de alimentación para desactivar el indicador amarillo de pérdida de alimentación en la parte delantera de la máquina. Si no se pulsa el botón, el indicador amarillo parpadeará durante aproximadamente 10 minutos antes de apagarse.
2. Cierre las pinzas en los tubos de conexión para evitar el sobreflujo del agua que vuelva.
3. Desconecte los tubos de conexión del dispositivo Allon® y de la ThermoWrap®.
4. Desconecte las sondas de temperatura central y de superficie del dispositivo Allon®.
5. Si el paciente no se transfiere con el sistema Allon®, pase al Paso 11.
6. Coloque las sondas de temperatura junto al paciente.
7. A la llegada a la sala del hospital, reconecte las sondas de temperatura al dispositivo Allon®. Reconecte los tubos de conexión al dispositivo Allon® y la ThermoWrap®. Reabra las pinzas.
8. Encienda el dispositivo Allon® para reanudar el tratamiento.
9. Al final del tratamiento, repita los pasos 1-4.

10. Retire la ThermoWrap® y las sondas de temperatura del paciente.
11. Elimine la ThermoWrap® de acuerdo con las directrices del hospital que rigen los residuos plásticos no tóxicos.
12. Desinfecte la superficie de los tubos de conexión y el exterior del dispositivo Allon® (consulte las instrucciones en el [Capítulo 6](#):
13. Elimine las sondas de temperatura desechables de acuerdo con los procedimientos del hospital para residuos médicos. Desinfecte las sondas de temperatura reutilizables y/o los cables del adaptador según sea exigido por el protocolo del hospital/centro. Deseche cualquier sonda dañada como se indicó antes.
14. Después de cada uso o entre casos, ponga tabletas o polvo de dicloroisocianurato de sodio (NaDCC) en el depósito de agua de 6,0 litros y haga funcionar el dispositivo durante 30 minutos en el modo en espera.
15. Conserve el dispositivo Allon® y sus accesorios en un lugar seguro.

Capítulo 5: Información para pedidos

Equipos y accesorios

Cada máquina Allon está equipada con el accesorio opcional CliniLogger™ (Pieza n.º 017-00250) y un Manual del operador.

Todos los equipos y accesorios pueden solicitarse directamente a su representante local de Belmont Medical Technologies. Al pedir piezas, especifique el número de modelo tal como se indica en este capítulo, así como el número de serie de su dispositivo Allon®.

ThermoWraps® disponibles

Las ThermoWraps® para modelos adultos y pediátricos se envasan en paquetes de doce unidades que contienen dos cajas de seis unidades cada una. El pedido mínimo de cualquier modelo de ThermoWrap® es de doce unidades o cualquier múltiplo de doce.

Los modelos de ThermoWraps® para bebés se envasan en paquetes de veinticuatro unidades. El pedido mínimo de cualquier modelo de ThermoWrap® para bebés es de veinticuatro unidades o cualquier múltiplo de veinticuatro.

Tabla 5: Tamaños de ThermoWrap®

	Número de pieza	Envase	Tamaño o peso del paciente	Largo/ancho (m) de la envoltura
ThermoWrap® cardíaca	512-03363	12/caja	Se adapta a la mayoría de los pacientes	1,348/1,319
ThermoWrap® universal	512-03166	12/caja	168-180 cm	1,904/1,321
	512-03160	12/caja	152-168 cm	1,934/1,295
	512-03153	12/caja	135-152 cm	1,744/1,212
ThermoWrap® universal (pediátrica)	512-03148	12/caja	122-135 cm	1,582/1,193
	512-03141	12/caja	104-122 cm	1,398/1,068
	512-03136	12/caja	91-104 cm	1,225/0,841
	512-03131	12/caja	79-91 cm	1,118/0,739
ThermoWrap® para bebé	524-03125	24/caja	7-11 Kg	0,983/0,629
	524-03121	24/caja	4-7 kg	0,698/0,604
	524-03118	24/caja	2,5-4 Kg	0.660/0.465

Tabla 6: Kits de accesorios de Allon®

N.º de subpieza	Descripción	Cantidad
200-00400 Kit de accesorios para adultos con sondas de temperatura reutilizables		
014-00020	Sonda de temperatura central reutilizable para adulto, gris	1
014-00021	Sonda de temperatura de superficie reutilizable, verde	1
200-00109	Tubos de conexión de agua, 2 por 2 vías	1
DDT200011	Folleto para las etiquetas del sensor	1
099-00065	Etiquetas de los sensores, multiidioma	1
DDT-063-027	Guía paso a paso de Allon®	1
405-00024	Kit de desinfección Allon®	1
200-00410 Kit de accesorios con cables adaptadores para sensores desechables		
014-00028	Cable adaptador para sonda de temperatura interna desechable, gris	1
014-00324	Cable adaptador para sonda de temperatura de superficie desechable, enchufe mono de 3,5 mm (1/8"), verde	1
200-00109	Tubos de conexión de agua, 2 por 2 vías	1
DDT200011	Folleto para las etiquetas del sensor	1
099-00065	Etiquetas de los sensores, multiidioma	1
DDT-063-027	Guía paso a paso de Allon®	1
405-00024	Kit de desinfección Allon®	1
200-00420 Kit de accesorios para bebés con sensores de temperatura reutilizables		
014-00005	Sonda de temperatura central reutilizable para bebé, gris	1
014-00021	Sonda de temperatura de superficie desechable, verde	1
200-00109	Tubos de conexión de agua, 2 por 2 vías	1
DDT200011	Folleto para las etiquetas del sensor	1
099-00065	Etiquetas de los sensores, multiidioma	1
DDT-063-027	Guía paso a paso de Allon®	1
405-00024	Kit de desinfección Allon®	1

Tabla 7: Sustitución individual de accesorios

N.º de modelo	Descripción
200-00109	Tubos de conexión de agua, 2 por 2 vías
200-R0130	Unidad de filtro (interna)
002-00069	Conector macho para vaciar el depósito de agua
014-00020	Sonda de temperatura central reutilizable para adulto, gris
014-00005	Sonda de temperatura central reutilizable para bebé, gris
014-00021	Sonda de temperatura de superficie reutilizable, verde
014-00035	Sonda de temperatura central desechable, 9 Fr, Smiths Medical ER400-9 (20/paquete)
014-00036	Sonda de temperatura central desechable, 7 Fr, Metko FMT400/AOR-D2 (40/paquete)
014-00038	Sonda de temperatura central desechable, 9 Fr, especialidades de medición TE 4491 (20/paquete), SOLO EE. UU.
014-00220	Sonda de temperatura central desechable, 9 Fr, DeRoyal 81-020409 (50/paquete), SOLO EE. UU.
014-00323	Sonda de temperatura de superficie desechable, conector mono de 3,5 mm (1/8") (50/paquete)
014-00028	Cable adaptador para sonda de temperatura central desechable, gris
014-00129	Cable adaptador para sonda de temperatura de superficie desechable, RJ, verde, MIENTRAS QUEDEN SUMINISTROS
014-00324	Cable adaptador para sonda de temperatura de superficie desechable, enchufe mono de 3,5 mm (1/8"), verde
017-00250	Conjunto CliniLogger™ (opcional)
200-01200	Kit de divisor de temperatura (opcional)
405-00024	Kit de desinfección Allon®

Capítulo 6: Mantenimiento

Introducción

En este capítulo se describen las instrucciones de mantenimiento del sistema Allon®. El personal del hospital cualificado puede realizar el mantenimiento habitual, a menos que se especifique lo contrario.

PRECAUCIÓN *La reparación y el mantenimiento del sistema Allon® debe realizarlo únicamente Belmont Medical Technologies o sus agentes autorizados.*

Información de servicio

Cuando se ponga en contacto con los representantes autorizados de Belmont Medical Technologies en relación con el sistema Allon®, indique siempre el modelo y número de serie que se indican en la etiqueta de identificación ubicada en el panel trasero del dispositivo Allon®.

Cuando se ponga en contacto en relación con las envolturas, indique los detalles de número de lote en la etiqueta de la envoltura.

Mantenimiento habitual y preventivo

Debe realizarse una inspección y mantenimiento periódicos del dispositivo Allon®, tal y como se indica en la [Tabla 8](#), para asegurar que se mantiene en óptimas condiciones.

Tabla 8: Programa de inspección y mantenimiento

Frecuencia	Inspección/Servicio	Realizado por
Antes de cada uso	• Limpie los tubos de conexión y los conectores de acoplamiento rápido con un paño húmedo. • Realice una inspección visual para detectar los fallos mecánicos en los sensores, los tubos de conexión y el cable de alimentación. • Realice una inspección visual del exterior del dispositivo Allon®.	Profesional clínico o personal del hospital
Según lo exija el protocolo del hospital/centro	• Limpieza y desinfección externa habitual. • Sustituya las mangueras de agua de conexión (NP 200-00109) periódicamente	Profesional clínico o personal del hospital
Según las instrucciones que se encuentran en: "2. FRECUENCIA DE DESINFECCIÓN "	• Desinfectar el circuito de agua.	Profesional clínico o personal del hospital
Anual	• Mantenimiento periódico • Sustituya el filtro * • Aplicación de la desinfección térmica (opcional)	Técnico autorizado de Belmont Medical Technologies

* El filtro se puede reemplazar más de una vez al año si es necesario (según la calidad del agua).

Limpieza y desinfección

La limpieza y desinfección del Allon® incluye tanto la interna como la externa.

NOTA: *Todas las instrucciones relativas a las sondas de temperatura reutilizables no son aplicables en el mercado de EE. UU. u otros mercados seleccionados.*

Descripción general del mantenimiento habitual

La limpieza y desinfección de la superficie externa y el reservorio de agua del sistema deben realizarse antes de cada uso del dispositivo. Los componentes del sistema pueden contaminarse durante el almacenamiento y la utilización del dispositivo a causa de numerosos factores, por ejemplo, suciedad en las manos del usuario, patógenos transportados por el aire, acontecimientos accidentales.

NOTA: *Siga los protocolos del hospital para la desinfección del producto. Asegúrese de seguir las instrucciones del fabricante de los desinfectantes.*

PRECAUCIÓN

- No utilice ningún tipo de cepillo en la máquina y sus accesorios.
- No enjuague la máquina con agua.
- No lave la toma de alimentación eléctrica.
- No utilice ninguna solución salina ni líquidos irrigados.
- No utilice ningún compuesto agresivo, como hidróxido de sodio o peróxido de hidrógeno.
- No utilice disolventes orgánicos o de ésteres.
- Compruebe siempre si las sondas de temperatura presentan araños, cables deshilachados y roturas antes y después de la limpieza. Si la sonda está dañada, **NO la utilice**.

Limpieza y desinfección de superficies externas

Herramientas necesarias para la limpieza de superficies externas

- Equipos de protección personal (EPP) según las instrucciones del fabricante del desinfectante
- Paños sin pelusa

Desinfectantes recomendados para las superficies externas

- Solución de lejía clorada (5,25 % de concentración de hipoclorito de sodio)
- Compuestos de amonio cuaternario (cloruro de amonio como ingrediente activo)
- Toallitas desechables germinicidas (Sani-Cloth® o equivalentes)

Antes de cada uso

1. Utilice EPP según lo recomendado por el fabricante del desinfectante.
2. Asegúrese de que el sistema esté apagado y desconectado de la alimentación.
3. Con un paño que no suelte pelusa humedecido con agua estéril, limpie toda la suciedad del exterior de la máquina, la pantalla LCD, las mangueras, el cable de alimentación y las sondas de temperatura reutilizables.
4. Prepare la solución desinfectante tal como lo describe el fabricante.
5. Con un paño que no suelte pelusa humedecido con desinfectante, desinfecte el exterior de la máquina, la pantalla LCD, las mangueras, el cable de alimentación y las sondas de temperatura reutilizables.

NOTA: *Deje un tiempo de contacto para que actúe el desinfectante según las instrucciones del fabricante.*

Para la eliminación de residuos, utilice un nuevo paño sin pelusa humedecido con agua estéril. Utilice el paño en el exterior del sistema, la pantalla LCD, el cable de alimentación, las sondas de temperatura reutilizables y las mangueras.

PRECAUCIÓN *No aplique presión física sobre la pantalla.*

Después de cada uso

1. Utilice EPP según lo recomendado por el fabricante del desinfectante.
2. Con el sistema en modo en espera, desconecte las sondas de temperatura del paciente.
3. Elimine las sondas de temperatura desechables de acuerdo con los procedimientos del hospital para residuos médicos. Desinfecte las sondas de temperatura reutilizables o los cables adaptadores conforme a las indicaciones del fabricante.
4. Cierre las abrazaderas en la envoltura.
5. Retire la envoltura del paciente; desconéctela de las mangueras y deséchela.
6. Desconecte las mangueras y los cables adaptadores de la máquina y luego limpie con alcohol.
7. Apague la máquina. Desenchufe el cable de alimentación.

Limpieza, desinfección y esterilización de las sondas de temperatura reutilizables

La limpieza, desinfección y esterilización de las sondas de temperatura reutilizables deben realizarse según las instrucciones del fabricante.

Las sondas desechables no deben reutilizarse. El uso inadecuado puede conducir a la contaminación cruzada y al deterioro de la seguridad.

Desinfección del circuito de agua

1. HERRAMIENTAS NECESARIAS PARA LA DESINFECCIÓN

Kit de desinfección Allon®

(P/N 405-00024) incluye:

Tubo de derivación de 2 conectores	P/N 200-00181
Simulador de temperatura	P/N 017-00245
Equipos de protección personal (EPP) conforme a las instrucciones del fabricante de la pastilla de NaDCC.	
  	Tabletas de dicloroisocianurato sódico (NaDCC) en la concentración recomendada (como indica en la Tabla 1)
Toallitas desinfectantes para hospitales	
Agua estéril/agua filtrada 0,22µm (aproximadamente 12 litros en total)	
NOTA: No use agua desionizada o agua creada por ósmosis inversa ya que puede promover la corrosión de los componentes metálicos del sistema.	

2. FRECUENCIA DE DESINFECCIÓN

Antes del primer uso.
Al menos una vez cada 3 meses
Antes del almacenamiento a largo plazo (>3 meses)
Antes de su uso tras un almacenamiento prolongado (>3 meses)

NOTA: La desinfección puede realizarse con más frecuencia si así lo dictan los protocolos del hospital.

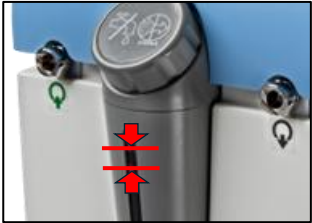
NOTA: Si un paciente, un profesional sanitario o cualquier material biológico entra en contacto con el circuito de agua, desinfectelo inmediatamente después.

Tabla 1

Pastillas necesarias para alcanzar al menos una concentración de **5382 ppm** de NaDCC

PurTabs® (13,1 g)	Klorsept® 87 (17,4 g)	Aquatabs® (8,68 g)
8 pastillas por 6 L de agua	7 pastillas por 6 L de agua	7 pastillas por 6 L de agua

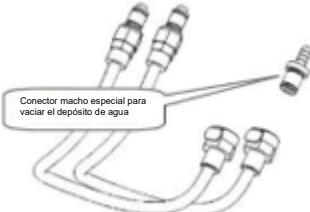
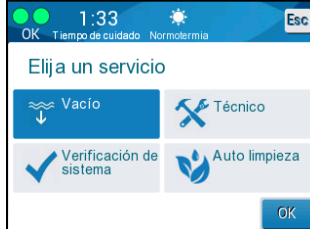
3. PREPARACIÓN Y DESINFECCIÓN DEL DISPOSITIVO

A.			Asegúrese de que el dispositivo está APAGADO. Compruebe el nivel del depósito de agua. Si el nivel de agua está por debajo de la línea roja situada más abajo, añada agua estéril a temperatura ambiente o agua filtrada de 0,22µm hasta que el nivel de agua se encuentre entre las 2 flechas rojas para garantizar que la máquina dispone de 6 L. NOTA: También puede preparar esta solución desinfectante en un recipiente aparte siguiendo las instrucciones del fabricante de las pastillas de NaDCC.
	EPP necesarios		Utilice los EPP adecuados según las instrucciones de uso del fabricante de la pastilla de NaDCC.
B.	Añadir NaDCC		Retire el tapón, la cadena y el anillo de anclaje del depósito de agua del dispositivo. Adquiera las pastillas de NaDCC adecuadas y añada el número correcto al depósito de agua del dispositivo según la Tabla 1. NOTA: No desinfecte cerca del área de atención.
	15 min  		Deje que las pastillas se disuelvan durante 15 minutos. Mientras se disuelven las pastillas, realice los pasos restantes del paso C. NOTA: No deje la solución de pastillas disuelta estancada en el depósito de agua del aparato durante más de 20 minutos.
C.	2 conectores P/N 200-00181 		Limpie el tapón, la cadena y el anillo de anclaje con toallitas desinfectantes para hospitales y, después, vuelva a colocar el tapón, la cadena y el anillo de anclaje.
			Conecte las mangueras azules (P/N 200-00109) al conjunto de tubos de derivación de 2 conectores (P/N 200-00181). Conecte los otros extremos de las mangueras azules al aparato.

D.	Enchufe el aparato, ENCIÉNDALO y deje que finalice el autodiagnóstico.	
E.	 A rectangular screen with a light blue background. At the top, the word "Normothermia" is written in blue. Below it is a blue sun-like icon with eight rays.	Seleccione y utilice el dispositivo en modo de normotermia. Establezca el punto de ajuste del paciente a 37 °C.
F.	 A close-up of a medical device's front panel. A blue tube is connected to a port. A circular dial is visible, and a red circle highlights a specific adjustment point on the dial.	Enchufe el simulador de temperatura (P/N 017-00245) en la toma de temperatura central situada en la parte frontal del aparato y ajústelo a 36,0 °C $\pm$ 0,3 girando el dial y observando la pantalla.
G.	 A circular graphic with a curved arrow pointing clockwise. Inside the circle, the text "5-6 min" is written in a bold, black font.	Deje que la solución circule durante 5 minutos (mínimo) a 6 minutos (máximo) para desinfectar el circuito de agua del aparato . Coloque el dispositivo en modo de espera una vez completado.
H.	Retire el conjunto de tubo de derivación del conjunto de manguera azul conectado. Vacíe la solución del depósito de agua del aparato siguiendo las instrucciones de la Tabla 2 . Deseche la solución de limpieza según el protocolo del hospital.	
I.	Ciclo de lavado	Continúe con la sección 4 "Ciclo de lavado" para completar el procedimiento de desinfección y limpieza.

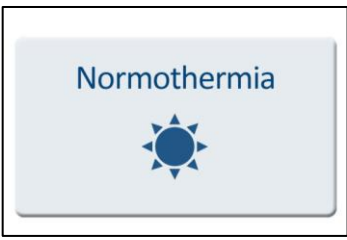
Tabla 2

VACIAR EL DEPÓSITO DE AGUA

A.	SI SE CONECTA UNA ENVOLTURA: En un área alejada de la atención del paciente, con el sistema apagado, sujete firmemente la envoltura y, a continuación, desconéctela de los tubos de conexión de agua. Deseche la envoltura.
B.	 Conecte un conector macho de desagüe a la "salida de agua" de los tubos de conexión de agua y lleve el tubo hasta un cubo o fregadero para recoger el agua. (Consulte la imagen del paso E en la <i>Tabla 2</i>). NOTA: Deseche la solución de limpieza según el protocolo del hospital. ENCIENDA el sistema.
C.	 Seleccione Vacío en la pantalla principal o desplácese hasta Vacío tocando el icono Menú, luego seleccione Servicios, luego Vacío.
D.	 Pulse OK. Aparece la pantalla siguiente. Cuando esté listo para que comience el proceso, toque Inicio.
E.	 Si aparece el mensaje de error "Conectar tubos de agua", indica que el conector macho de drenaje está conectado a la Entrada de agua, no a la Salida de agua.  Un indicador gris señala el enchufe de la salida de agua con una flecha apuntando hacia abajo.
	Para resolver, pulse Esc en la pantalla. Desconecte cada tubo de agua de conexión en el extremo de la máquina y, después, vuelva a conectarlo de forma inversa. Ahora el conector de vaciado macho debe conectarse al tubo insertado en la salida de agua. Cuando se complete, siga los pasos anteriores una vez más para continuar con el vaciado. Cuando se haya vaciado el agua por completo, aparece un mensaje que indica que el dispositivo está vacío.

4. CICLO DE LAVADO

NOTA: El dispositivo **DEBE** ser lavado. Si el dispositivo no se enjuaga, pueden producirse daños en los componentes internos del dispositivo.

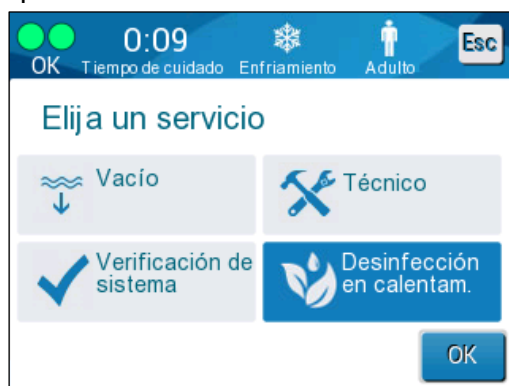
A.		Rellene el aparato con 6 L de agua estéril o filtrada 0,22µm (sin NaDCC).	
B.		Vuelva a conectar el conjunto del tubo de derivación a las mangueras azules que aún están conectadas al dispositivo.	
C.			Vuelva a poner el aparato en modo de normotermia con el simulador de temperatura aún ajustado a 36,0 °C ±0,3. Deje que el agua circule durante al menos 5 minutos antes de poner el aparato en modo de espera.
D.	Retire el conjunto de tubo de derivación del conjunto de manguera azul conectado. Vacíe la solución del depósito de agua del aparato siguiendo las instrucciones de la Tabla 2 . Rellene el dispositivo con 6 L de agua estéril a temperatura ambiente o filtrada de 0,22µm si va a volver a utilizarlo o deje el depósito vacío si va a almacenarlo .		
E.	APAGUE el aparato, desenchúfelo y desconecte las mangueras azules. Desconecte y guarde el simulador de temperatura (P/N 017-00245).		

EL DISPOSITIVO YA ESTÁ LISTO PARA SU ALMACENAMIENTO O PARA EL SIGUIENTE PACIENTE

NOTA: Este documento no reemplaza el requisito de leer el manual del usuario completo del dispositivo. Para obtener instrucciones completas de funcionamiento, mantenimiento y limpieza, consulte el manual de usuario del aparato.

Desinfección en calentam (autolimpieza)

Esta característica realiza una desinfección en calentam del depósito de agua y de los tubos internos y es opcional.



La limpieza automática del Allon® es una característica integrada que calienta el agua que circula en el sistema y permite desinfectar el depósito de agua y las mangueras.

La desinfección en calentam se realiza en cada mantenimiento periódico y solamente puede realizarla un técnico certificado de Belmont.

La desinfección en calentam se lleva a cabo una vez al año (opcional).

Consulte el manual de servicio para obtener para más información.

Servicio de verificación de sistema

El servicio de verificación de sistema se inicia desde el menú Servicios.

El servicio de verificación de sistema realiza una comprobación completa del sistema verificando el funcionamiento de los componentes siguientes:

- Pantalla y timbre
- Bomba
- Conexión de la envoltura
- Medidor de presión
- Unidad de calentamiento y enfriamiento
- Temperatura de la entrada y salida de agua

La ejecución correcta del servicio de verificación de sistema indica que el dispositivo Allon® está listo para su uso.

Para realizar la verificación de sistema:

NOTA: Antes de efectuar la verificación de sistema, compruebe que el depósito de agua esté lleno.

1. En el menú principal, seleccione **Servicios**. Aparece la ventana siguiente.

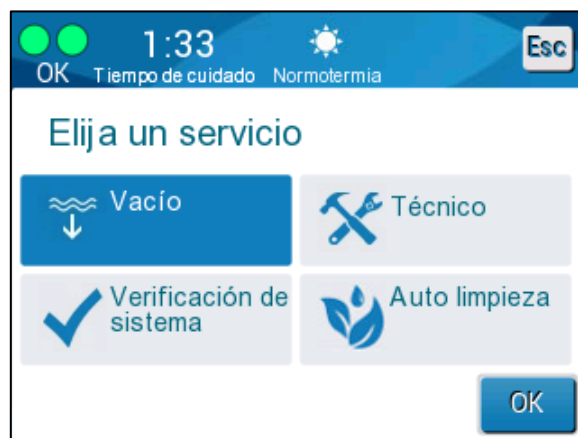


Figura 33: Selección de la verificación de sistema

2. En la pantalla Servicios, seleccione verificación de sistema y, a continuación, haga clic en OK para confirmar. Aparece un mensaje que le pide que confirme el inicio de la verificación de sistema.



Figura 34: Verificación de sistema en curso

3. Toque Inicio.
 - Se inicia la verificación de sistema. La barra que aparece en la pantalla indica el progreso. La verificación de sistema se realiza en unos 10 minutos. Cuando el proceso haya terminado, aparecerá un mensaje en la pantalla “VERIFICACIÓN DE SISTEMA FINALIZADA”.
4. Cambie a la pantalla de funcionamiento.
5. Apague el Allon®. Apague la la opción de Desactivación de alarma por pérdida de alimentación.

Capítulo 7: Solución de problemas

Descripción general

El dispositivo Allon® incluye rutinas de autodiagnóstico que monitorizan continuamente el funcionamiento del sistema. Si se detecta un fallo o funcionamiento incorrecto del sistema, aparece un mensaje de error en la pantalla de mensajes. En caso de producirse un funcionamiento incorrecto, consulte la Guía de solución de problemas en la [Tabla 9](#), [Tabla 10](#) y [Tabla 11](#).

Guía de solución de problemas

La [Tabla 9](#) muestra algunas de las posibles situaciones que no aparecen en la pantalla de mensajes, su posible causa y las acciones recomendadas.

La [Tabla 10](#) presenta la solución de problemas de desbordamiento del depósito de agua.

La [Tabla 11](#) proporciona una lista de mensajes de error que aparecen en la pantalla del dispositivo Allon®.

ADVERTENCIA *La reparación y el mantenimiento del sistema Allon® debe realizarlo únicamente Belmont Medical Technologies o sus agentes autorizados.*

Tabla 9: Guía de solución de problemas del sistema Allon® (sin mensaje)

Observación	Posible problema	Acción a realizar
El interruptor de alimentación del dispositivo Allon® está encendido ("ON") pero no activado, y el panel de control está en blanco.	El dispositivo Allon® está desenchufado.	Compruebe las conexiones de alimentación 115/230 V CA.
	No hay tensión en la línea.	Llame al técnico biomédico.
ThermoWrap® comienza a tener fugas.	La ThermoWrap® se ha perforado accidentalmente durante el funcionamiento.	Apague el dispositivo Allon® y deje que el agua vuelva al depósito. Cambie la ThermoWrap® si es posible.
Fuga de agua desde el conector, entre la ThermoWrap® y el tubo de conexión.	Los tubos de conexión no están conectados correctamente.	Cierre las abrazaderas en la ThermoWrap®. Desconecte y vuelva a conectar los tubos de conexión hasta que se oiga un sonido de acoplamiento.
	Daños en los tubos de conexión.	Sustituya los tubos de conexión.
	Daños en el conector de acoplamiento rápido.	Llame al técnico biomédico.

Observación	Posible problema	Acción a realizar
Fuga de agua entre los tubos de conexión y el dispositivo Allon®.	Los tubos de conexión no están conectados correctamente.	Desconecte los tubos de conexión de la máquina y vuelva a conectarlos.
	Daños en los tubos de conexión.	Sustituya los tubos de conexión.
	Daños en el conector de acoplamiento rápido.	Llame al técnico biomédico.

Tabla 10: Desbordamiento del depósito de agua - drenaje del depósito de agua

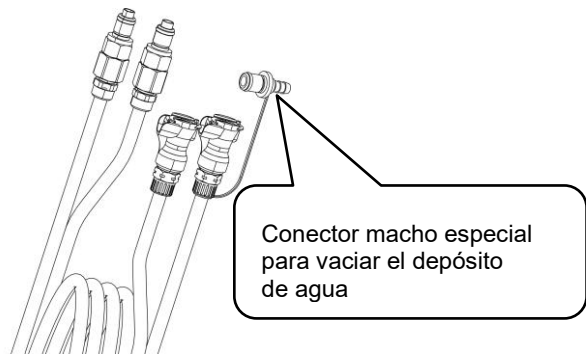
Observación	Acción a realizar
Desbordamiento del depósito de agua.	Si es necesario vaciar el depósito de agua por desbordamiento, realice lo siguiente: 1. Conecte un tubo de conexión al conector de acoplamiento rápido del lado derecho (debajo del enchufe de sensor interno). La ThermoWrap® no se puede conectar cuando se está vaciando. 1. Conecte el conector macho específico al tubo de conexión. (Consulte la Figura 35). 2. Encienda el dispositivo Allon®. 3. Seleccione el modo de vacío en Servicios y haga clic en Start. 4. Deje que el exceso de agua se vacíe en un recipiente, cubo o fregadero. 5. Cuando se haya alcanzado el nivel de agua deseado, apague el dispositivo Allon®.  Figura 35: Tubos de conexión y conector macho específico de la envoltura ThermoWrap®

Tabla 11: Guía de solución de problemas de los mensajes del sistema Allon®

Mensaje	Causa del problema	Acción a realizar	Comentarios
Agregar Agua 	El nivel del agua es demasiado bajo.	Rellene el depósito de agua hasta el nivel máximo.	La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Conectar tubos de agua 	Los tubos de conexión no están conectados.	Conecte los tubos de conexión. Compruebe los enredos, pliegues u objetos que obstruyan el flujo de agua en la envoltura. Revise las abrazaderas.	La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Conectar Sensor Central 	No hay sonda de temperatura central conectada en su enchufe al encendido.	Conecte la sonda de temperatura central.	Después del encendido, esta alarma se silencia automáticamente durante 10 minutos.
	No hay sonda de temperatura central conectada en su enchufe después del encendido.		Si la sonda de temperatura central no está conectada durante el funcionamiento, se puede silenciar la alarma durante 10 minutos.
Conectar sensor de superficie 	No hay sonda de temperatura de superficie conectada en su enchufe.	Conecte la sonda de temperatura de superficie.	No hay alarma sonora.

Mensaje	Causa del problema	Acción a realizar	Comentarios
Verificar tubos de agua 	La envoltura está bloqueada debido a una envoltura incorrecta. Las abrazaderas de la envoltura están cerradas.	Compruebe los enredos, pliegues u objetos que obstruyan el flujo de agua en la envoltura. Revise las abrazaderas.	La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Verificar Sensor Central 	Sonda de temperatura central colocada incorrectamente en el enchufe de temperatura central. El adaptador de la sonda de temperatura central está conectado al dispositivo Allon® sin la sonda de temperatura.	Conecte la sonda de temperatura central al enchufe correspondiente. Conecte la sonda de temperatura desechable.	Si la sonda de temperatura central estaba conectada incorrectamente al encendido, no habrá alarma, solo un mensaje de 60 minutos. Si la sonda de temperatura central se conectó incorrectamente durante el funcionamiento, se puede silenciar la alarma durante 10 minutos.
Verificar sensor de superficie 	Sonda de temperatura de superficie colocada incorrectamente en el enchufe. El adaptador de la sonda de temperatura de superficie está conectado al Allon® sin la sonda de temperatura.	Conecte la sonda de temperatura de superficie al enchufe correspondiente. Conecte la sonda de temperatura desechable.	Si la sonda de temperatura de superficie se conectó incorrectamente al encendido con la sonda de temperatura central no conectada, habrá una alarma que puede silenciarse durante 10 minutos. Si la sonda de temperatura de superficie se conectó incorrectamente durante el funcionamiento, se puede silenciar la alarma durante 10 minutos.

Mensaje	Causa del problema	Acción a realizar	Comentarios
Temperatura central baja 	Este mensaje aparece cuando la temperatura del punto de ajuste es <36 °C y la temperatura central es <32 °C o cuando la temperatura central es <28 °C.	El usuario debe confirmar la ubicación de la sonda de temperatura central; pulse OK para continuar.	Cuando la temperatura central está por debajo de 32 °C: La alarma puede silenciarse durante 10 minutos. Cuando la temperatura central está por debajo de 28 °C: La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Temp. del agua es muy baja 	La temperatura del agua en el sistema es inferior a 10 °C (50 °F).	La termorregulación se detiene. APAGUE el sistema durante 3 segundos y vuelva a ENCENDERLO. Si el problema persiste, apague el Allon® y póngase en contacto con su representante local de servicio.	La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Temp. del agua es muy alta 	La alarma para una temperatura alta del agua puede configurarse en "Configuración". Se activan una alarma y un mensaje según el límite de alarma seleccionado. Los valores disponibles van de 36 a 42 °C en incrementos de 0,5 °C: 37 °C, 38 °C, 39 °C, 40 °C, 41 °C y 42 °C.	La termorregulación se detiene hasta que el agua se enfría o el sistema se detiene. APAGUE el sistema durante 3 segundos y vuelva a ENCENDERLO. Si el problema persiste, apague el Allon® y póngase en contacto con su representante local de servicio.	La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.

Mensaje	Causa del problema	Acción a realizar	Comentarios
Temp. paciente está por encima de XX,X °C 	La alarma para una alta temperatura del paciente puede configurarse en "Ajustes". Se activan una alarma y un mensaje según el límite de alarma seleccionado. Los valores disponibles van de 38 a 41 °C en incrementos de 0,5 °C: 38 °C, 38,5 °C, 39 °C, 39,5 °C, 40 °C, 40,5 °C y 41 °C.	Compruebe que la sonda de temperatura central esté colocada y controle la temperatura del paciente. Informe al médico.	La termorregulación sigue en curso. La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Temp. paciente está por abajo de XX,X °C 	La alarma para una temperatura baja del paciente puede configurarse en "Configuración". Se activan una alarma y un mensaje según el límite de alarma seleccionado. Los valores disponibles van de 30 a 35 °C en incrementos de 0,5 °C: 30 °C, 30,5 °C, 31 °C, 31,5 °C, 32 °C, 32,5 °C, 33 °C, 33,5 °C, 34 °C, 34,5 °C y 35 °C.	Compruebe que la sonda de temperatura central esté colocada y controle la temperatura del paciente. Informe al médico.	La termorregulación sigue en curso. La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Fuera del intervalo normotermia 	Este mensaje aparece cuando se elige una temperatura del punto de ajuste para el modo de normotermia <36 °C o >38,0 °C.	Al tocar el botón OK, se confirma la nueva temperatura del punto de ajuste y se borra el mensaje.	No hay alarma. La termorregulación sigue en curso.

Capítulo 8: Mensajes y alarmas

Si los tubos de la envoltura están conectados, las sondas de temperatura están conectadas correctamente y se mide la temperatura central, la circulación del agua continuará sin intervención adicional del usuario. Si no se cumple alguna de las condiciones anteriores, el área de mensajes del panel de funcionamiento muestra mensajes de alarma técnicos y/o clínicos con un signo.

NOTA: Las alarmas clínicas representan las alarmas de prioridad media.

NOTA: La presión acústica de las alarmas es de 67,5 dBA a una distancia de 10 centímetros.

Mensajes y alarmas técnicos

Pueden aparecer los siguientes mensajes técnicos:

Tabla 12: Mensajes y alarmas técnicos

Mensaje	Ventana de mensajes
Agregar agua	
Conectar tubos de agua	

Conectar Sensor Central	
Verificar tubos de agua	
Verificar Sensor Central	
Verificar sensor de superficie	

Siga las instrucciones de los mensajes técnicos para resolver el problema.

Por ejemplo, añada agua si es necesario o conecte las sondas de temperatura si no están conectadas.

Mensajes y alarmas clínicos

Los mensajes clínicos advierten al operador (médico o enfermera) sobre la situación del paciente o solicitan al usuario que confirme el ajuste pulsando la tecla OK.

En la tabla siguiente se detallan los mensajes clínicos:

Tabla 13: Mensajes y alarmas clínicos

Mensaje	Mensaje en la ventana	Descripción
Temperatura central baja		El usuario debe confirmar la ubicación de la sonda de temperatura central; pulse OK para continuar. La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Temp. paciente está por encima de XX,X°C		Se activan una alarma y un mensaje según el límite de alarma seleccionado. La termorregulación sigue en curso. La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.
Temp. paciente está por abajo de XX,X°C		Se activan una alarma y un mensaje según el límite de alarma seleccionado. La termorregulación sigue en curso. La alarma puede silenciarse durante 10 minutos.

NOTA: Es posible cambiar el rango de estas alarmas en la pantalla de Configuración. El usuario puede elegir a qué temperatura se activarán las alarmas "Temperatura del paciente alta" y "Temperatura del paciente baja".

Mensajes y alarmas de seguridad

NOTA: Durante los mensajes de seguridad, la termorregulación se detiene.

Los mensajes de seguridad indican a los usuarios que el sistema ha enfriado o calentado en exceso el agua circulante.

Los mensajes de seguridad incluyen:

- **TEMP. DEL AGUA ES MUY BAJA**



- **TEMP. DEL AGUA ES MUY ALTA**



En estas situaciones, el usuario debe considerar la posibilidad de apagar el sistema y localizar la causa del problema.

Mensajes informativos

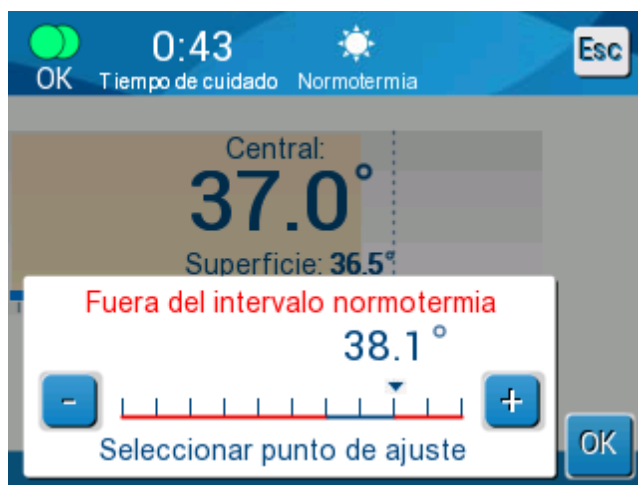
Los mensajes informativos indican el estado de la máquina.

Estos mensajes solo tienen una finalidad informativa y no exigen ninguna acción del usuario.

El mensaje aparece en la parte inferior de la pantalla principal.

Los mensajes informativos incluyen:

- **Fuera del intervalo normotermia:**



- **Verificar el sensor de superficie:**



Las alarmas se producen en las situaciones siguientes:

- Condición de parada
- Pantalla de selección de modo

Los siguientes mensajes deben comprobarse y confirmarse:

- Temperatura central baja. La termorregulación continúa
- Fuera del intervalo normotermia
- Temp. paciente está por encima de XX,X °C (*)
- Temp. paciente está por abajo de YY,Y °C (*)
- Temperatura de agua demasiado alta (*)

NOTA: *Solo los usuarios autorizados pueden cambiar el intervalo de las alarmas marcadas con (*) en la pantalla de ajustes. El usuario debe introducir una contraseña para acceder al panel de ajustes y cambiar el límite de alarma.*

Indicador de la pérdida de alimentación

En caso de que la máquina pierda la alimentación o se desenchufe durante el funcionamiento, parpadeará un indicador amarillo en el panel frontal.

Este indicador seguirá parpadeando durante 10 minutos hasta que se restaure la alimentación o se pulse el botón de desactivación de alarma por pérdida de alimentación en la parte trasera de la unidad.

Retardo de la alarma

Las siguientes condiciones generan una alarma solo después de un período de 30 segundos de estar fuera de los límites de alarma:

- Temp. paciente está por debajo de XX,X °C: La temperatura central del paciente está por debajo del límite de alarma preconfigurado en el menú Configuración.
- Temp. paciente está por encima de XX,X °C: La temperatura central del paciente está por encima del límite de alarma preconfigurado en el menú Configuración.
- Temp. del agua es muy alta: La temperatura del agua está por encima del límite de alarma preconfigurado en el menú Ajustes.

NOTA: *Los límites están sujetos a cambio de acuerdo con los ajustes del usuario.*

Al introducir los límites del rango, las alarmas se desactivan inmediatamente. Se genera de nuevo una nueva alarma después de 30 segundos adicionales después de que se mida el valor de fuera del límite.

Capítulo 9: CliniLogger™ opcional

Instrucciones de instalación y funcionamiento

Descripción general e instalación

Introducción

El dispositivo CliniLogger™ está indicado para guardar los datos esenciales de los sistemas Allon® / CritiCool® para su consulta posterior. Con el software del visor de CliniLogger™, el usuario puede utilizar un PC externo para revisar los datos almacenados.

Uso de la aplicación CliniLogger™

El dispositivo CliniLogger™ se conecta al puerto RS-232 (serie) con el conector situado en la parte trasera del Allon® para transferir los datos. Mientras el dispositivo está conectado, los datos se guardan en intervalos de un minuto.

Conecte el dispositivo CliniLogger™ al Allon antes de iniciar el procedimiento médico.

Belmont Medical Technologies recomienda grabar los datos del dispositivo Allon® para un paciente a la vez. Al final del procedimiento, desconecte el dispositivo CliniLogger™ de la máquina de termorregulación y conéctelo a un PC. Descargue los datos del dispositivo y, a continuación, vuelva a conectar el CliniLogger™ a la máquina de termorregulación de manera que esté listo para realizar el siguiente procedimiento.

El software CliniLogger™

El dispositivo CliniLogger™ se suministra con un CD con el software del visor de CliniLogger™ que debe instalarse en un PC para descargar y visualizar los datos almacenados del Allon.

Instalación del software

Para instalar el software CliniLogger™:

1. En el PC, haga doble clic en **Mi PC** y abra la unidad de CD.
2. Haga doble clic en la carpeta **Instalador**.
3. Haga doble clic en la carpeta **Volumen**.
4. Haga doble clic en **Configuración**; aparecerá la ventana de instalación de CliniLogger™.

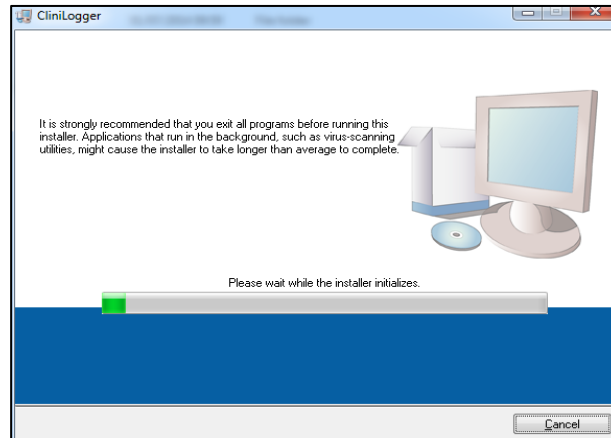


Figura 36: Inicialización de CliniLogger™

5. Cuando finalice la inicialización, aparecerá la pantalla siguiente.

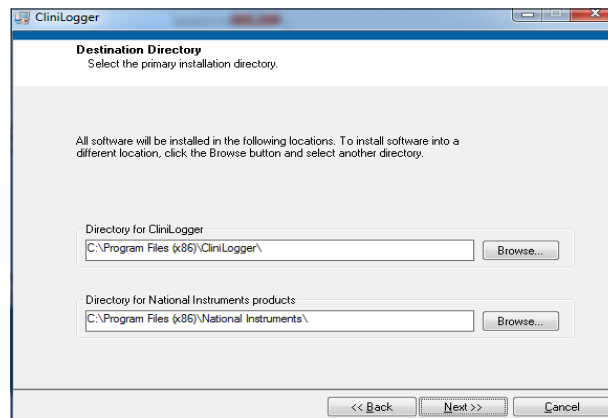


Figura 37: Instalación de CliniLogger™

6. Para cambiar la ubicación de la instalación, haga clic en **Browse** y seleccione una nueva ubicación. Haga clic en **Next**. Aparece la ventana del Contrato de licencia.

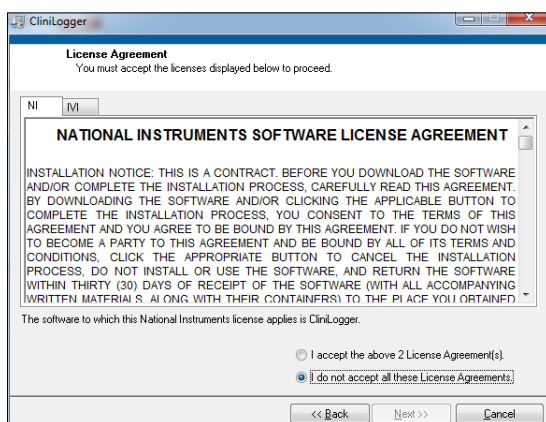


Figura 38: Contrato de CliniLogger™

7. Seleccione **I accept the above 2 License Agreement(s)** para aceptar los contratos de licencia y haga clic en **Next**. Aparece la ventana Start Installation.

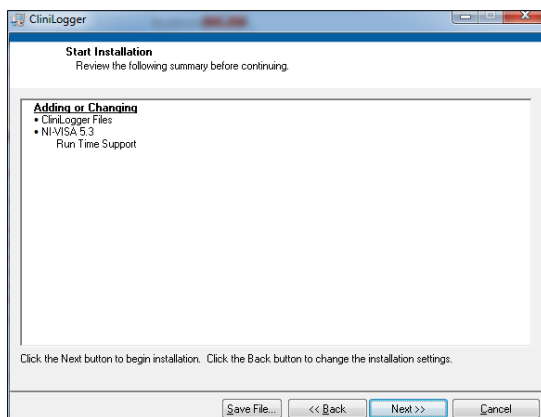


Figura 39: Inicio de la instalación

8. Haga clic en **Next**. Puede seguir el progreso de la instalación con las barras de progreso hasta que finalice.

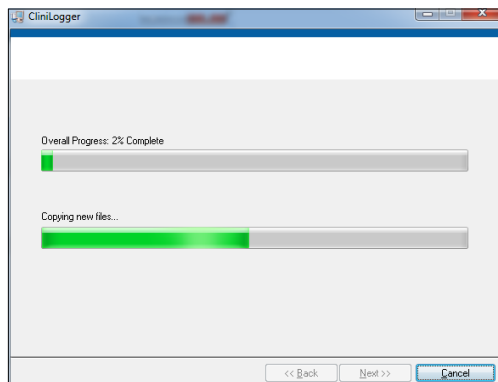


Figura 40: Progreso de la instalación

Cuando la instalación haya terminado, aparecerá la ventana **Installation Complete**.

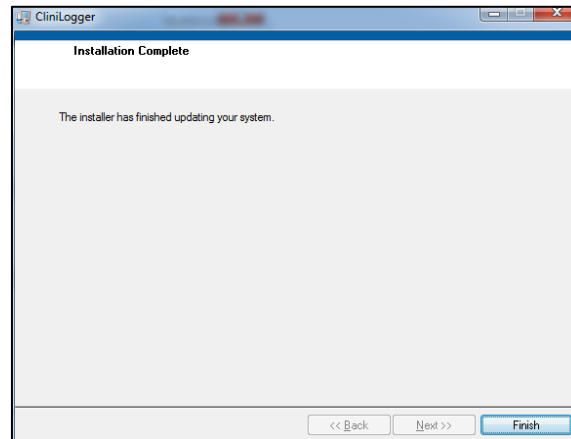


Figura 41: Instalación finalizada

9. Haga clic en **Finish** para completar el proceso y salir de la instalación del software.
10. Copie la carpeta “User Ver 1.5” (Versión 1.5 de usuario) del CD a la carpeta de su escritorio.
11. Ahora puede abrir la carpeta “User Ver 1.5” (Versión 1.5 de usuario) y hacer clic en el archivo CliniLogger™.exe para iniciar la aplicación.

Uso de la aplicación del visor de CliniLogger™

Descarga de datos

Puede descargar datos del dispositivo CliniLogger™ a la aplicación del visor de CliniLogger™ en el PC.

Para iniciar la aplicación CliniLogger™:

1. En el menú *Start* de Windows, haga clic en Programs > CliniLogger™.
2. Haga clic en el icono del CliniLogger™; aparece la ventana del CliniLogger™.

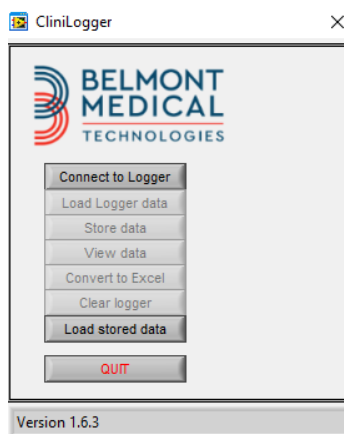


Figura 42: Ventana de aplicación de CliniLogger™

3. Conecte el dispositivo CliniLogger™ al puerto serie COM1 del PC.

NOTA: Compruebe que el dispositivo CliniLogger™ está conectado al puerto COM 1–10, o utilice el adaptador de USB a RS232.

4. Haga clic en **Connect to Logger**. El software rastrea el puerto COM al que está conectado el CliniLogger™. Espere a que se muestre el mensaje **Connected**.
5. Haga clic en **Load Logger data**; espere a que se muestre el mensaje **Complete**.
6. Haga clic en **Store data** y elija un archivo y una ubicación.
7. Haga clic en **View data**; se abre el gráfico.
8. También puede hacer clic en **Convert to Excel** para presentar los datos en formato Excel.
9. Haga clic en **Clear Logger** después de guardar los datos para preparar el dispositivo para el uso siguiente.

NOTA: Debe borrar los datos del CliniLogger™ manualmente después de cada paciente. De lo contrario, el CliniLogger™ seguirá grabando datos desde el último paciente.

Visualización de los datos descargados

Para ver los datos descargados:

1. Haga doble clic en el icono del visor de CliniLogger™. Aparece la ventana del CliniLogger™.

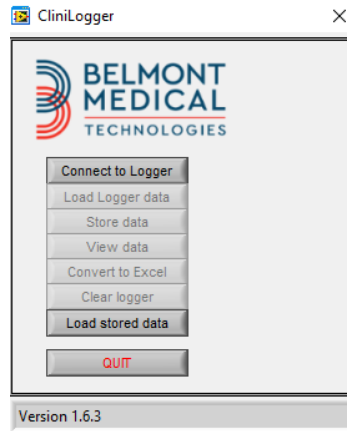


Figura 43: Ventana de CliniLogger™

2. Haga clic en **Load stored data** y elija el archivo que desee ver.

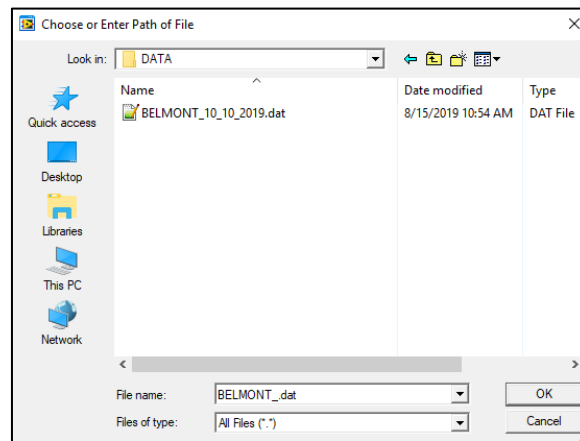


Figura 44: Ventana de CliniLogger™

Cuando se hayan cargado los datos, aparece el mensaje

Complete

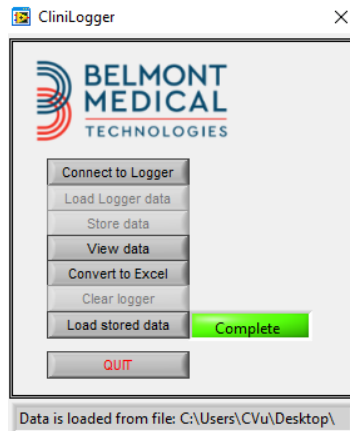


Figura 45: Mensaje de finalización

Haga clic en **View data**; se abre el gráfico.

3. Para convertir a Excel, haga clic en **Convert to Excel**.

Panel de visualización de CliniLogger™



Figura 46: Panel de visualización de CliniLogger™

El panel de visualización de CliniLogger™ incluye los datos siguientes:

- Fecha y hora de inicio recibidas del dispositivo de termorregulación (Allon® / CritiCool®)
- Versión de software del dispositivo de termorregulación
- Botón Close window
- Área de selección de funciones: Teclas de control
- Área de visualización gráfica con una presentación gráfica de las variables del sistema de termorregulación.

Área de visualización gráfica

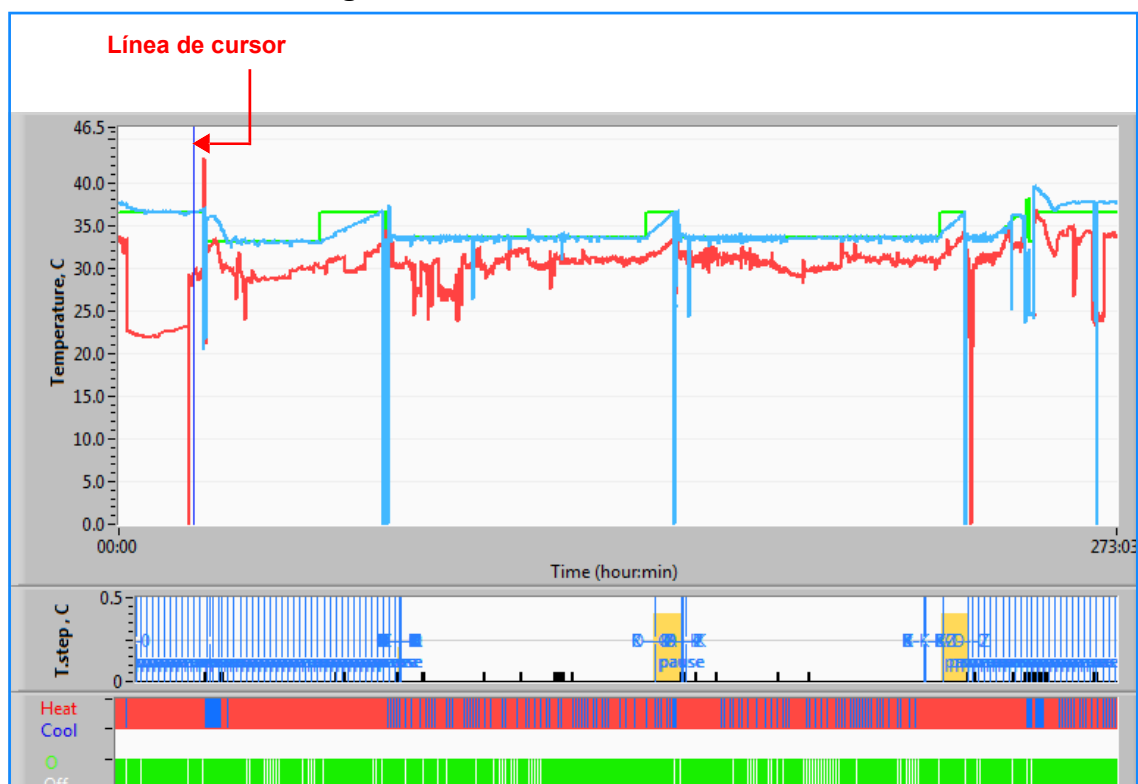


Figura 47: Área de visualización gráfica

El área de visualización gráfica consta de tres partes:

- **Gráficas de temperatura:** Punto de ajuste, temperatura central y de superficie como una función de tiempo
- **Área de modos y errores:** Modos de termorregulación, intervalo de recalentamiento y errores como una función de tiempo
- Área de estado funcional del dispositivo:
Calentamiento/enfriamiento y bomba apagada/encendida

Área de selección de funciones

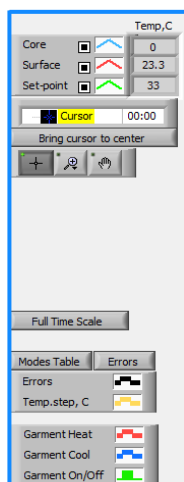


Figura 48: Área de selección de funciones

El área de selección de funciones incluye los botones que permiten modificar el área de visualización gráfica, por ejemplo acercar y alejar, desplazarse entre zonas de tiempo y mostrar los detalles de los datos visualizados.

Botones de control de gráficas de temperatura:

Estos botones definen la forma de las curvas en el área de las gráficas de temperatura, calentamiento/enfriamiento de agua y flujo de agua.

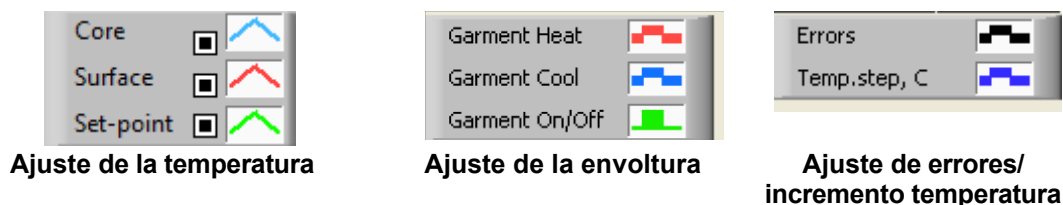


Figura 49: Ejemplo de área de modos y errores

Los botones de control de las gráficas de temperatura permiten modificar el aspecto de cada una de las gráficas de temperatura.

Botones de mostrar/ocultar

Utilice los botones de ajuste de temperatura para mostrar / ocultar cada una de las gráficas de temperatura.

Botones de color

Estos botones permiten cambiar las funciones y colores de las gráficas.

NOTA: Se recomienda mantener los ajustes predeterminados.

Botones de manipulación de vista

Se muestra un conjunto de tres botones debajo de los botones de temperatura:



Mano: Haga clic en el botón de Mano . Con el ratón, desplace el cursor de mano al área de la gráfica de temperatura y “agarre” la curva presionando el botón izquierdo y moviendo el ratón.

Al mover el ratón horizontalmente se moverán las gráficas en dirección horizontal (en el tiempo). Al mover el ratón verticalmente, se moverán las gráficas en dirección vertical (en la temperatura).

Zoom - Al hacer clic en el botón de zoom se mostrarán 6 modos de uso del zoom (consulte la [Tabla 14](#)):

Figura 50: Barra de herramientas de zoom

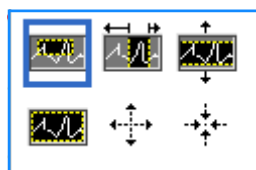
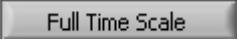


Tabla 14: Botones de la herramienta de zoom

Botón	Haga clic para...	Cómo utilizar...
	Restablecer las gráficas a la vista predeterminada (sin zoom)	
	Alejar la imagen simétricamente en las direcciones X e Y	Haga clic en este botón de la herramienta de zoom. Con el ratón, desplace el cursor a la gráfica de temperatura; la imagen del cursor cambia al icono de botón. Haga clic en el ratón para alejar la imagen. Puede hacer clic de nuevo para seguir alejando la imagen.

Botón	Haga clic para...	Cómo utilizar...
	Acercar la imagen simétricamente en las direcciones X e Y	Haga clic en este botón de la herramienta de zoom. Con el ratón, desplace el cursor a la gráfica de temperatura; la imagen del cursor cambia al icono de botón. Haga clic en el ratón para acercar la imagen. Puede hacer clic de nuevo para seguir acercando la imagen.
	Crear una gráfica XY en el cuadro.	Haga clic en este botón de la herramienta de zoom. Con el ratón, desplace el cursor a la gráfica de temperatura; la imagen del cursor cambia al icono de zoom. Pulse el botón izquierdo del ratón y seleccione el cuadro de la gráfica para acercar la imagen. Una vez que suelte el botón del ratón, la imagen se acerca.
	Amplíe, en la dirección X (tiempo).	Haga clic en el botón de zoom. Con el ratón, mueva el cursor del zoom hasta el período de tiempo deseado, haga clic para insertar la línea de límite bajo, mantenga pulsado el botón izquierdo y desplácese horizontalmente hasta el final del tiempo de interés. Una vez que suelte el botón del ratón la imagen se muestra aumentada.
	Acercar la imagen en la dirección Y (temperatura).	Utilice el ratón para mover el cursor de zoom hasta límite de temperatura inferior, haga clic para insertar la línea de límite bajo, mantenga pulsado el botón izquierdo y desplácese verticalmente. Suelte el botón para acercar las gráficas de temperatura en el área vertical seleccionada.

Para volver a la escala de tiempo completa después usar el zoom:

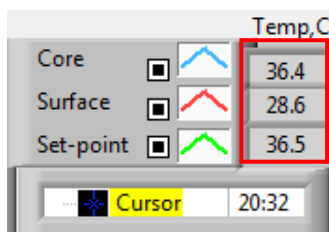
- Haga clic en .

El gráfico vuelve al rango de tiempo completo, sin que afecte a la escala de temperatura.

NOTA: Para volver a la pantalla original, haga clic en el botón de cancelar zoom .

Línea de cursor

Los valores de las temperaturas en la línea de cursor aparecen en la ventana situada junto a la ventana de color de la curva (consulte la [Figura 46](#)).



Es posible cambiar el tiempo de la línea del cursor en la gráfica (consulte la [Figura 47](#)).

Para establecer el tiempo del cursor:

1. Utilice el teclado para establecer el tiempo deseado en el cuadro de texto **Cursor**. Asegúrese de seleccionar el tiempo tal como se muestra en la gráfica (y en el formato HH:MM).
2. Pulse INTRO.

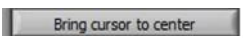
El cursor se desplaza al tiempo seleccionado y las temperaturas mostradas son las de la nueva ubicación.

Para mover la línea del cursor en el tiempo (dirección X):

1. Haga clic en el icono del cursor .
2. Lleve el signo + a la posición del cursor. El signo + se convertirá en una línea doble .
3. Utilice el ratón para mover la línea doble a una nueva ubicación del cursor.

NOTA: Los valores de las temperaturas en la ubicación del cursor aparecen en la ventana situada junto a la ventana de color de la curva.

3. Para llevar el cursor al centro de la gráfica:

1. Haga clic en .

Área de modos y errores

Esta área proporciona la siguiente información:

- **Modo del sistema** marcado por letras (consulte la [Tabla 15](#)) y una línea vertical.
 - Los incrementos de **recalentamiento** entre 0 °C y 0,5 °C se muestran en el ejemplo en color rosa (el incremento fue primero de 0,4 °C y luego se cambió a 0,2 °C).
- Error:** Período sin control, en el ejemplo, debido a la pausa del sistema (marcas amarillas).

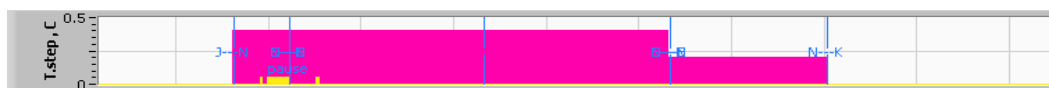


Figura 51: Ejemplo de “Área de modos y errores”

Tabla 15: Códigos de modo

Código	Indica		
A	Encendido	Enfriamiento	Adulto
B	Encendido	Enfriamiento	Neonato
C	Encendido	Calentamiento	Adulto

Código	Indica		
D	Encendido	Calentamiento	Neonato
E	Encendido	Vuelva a calentar	Adulto
F	Encendido	Vuelva a calentar	Neonato
G	Encendido	En espera	
H	Encendido	Elija Modo	Adulto
I	Encendido	Elija Modo	Neonato
J	Enfriamiento	Adulto	
K	Enfriamiento	Neonato	
L	Calentamiento	Adulto	
M	Calentamiento	Neonato	
N	Recalentamiento	Adulto	
O	Recalentamiento	Neonato	
P	En espera		
Q	Selección de modo		Adulto
R	Selección de modo		Neonato

Área de estado funcional – Calentar/enfriar y bomba encendida/apagada



Los gráficos indican el estado de la envoltura: Modos **Calentar/Enfriar** y **Circulación de agua encendida/apagada** en la envoltura.



- **Heat/Cool** - Cuando el Allon® está enfriando el agua en el depósito, la línea es azul. Cuando el dispositivo está calentando el agua en el depósito, la línea es roja.
- **Bomba On/Off** - Cuando la bomba está bombeando agua en la envoltura, la línea es verde. Cuando el Allon® está haciendo circular el agua internamente (es decir, en el “modo en espera”), la línea es blanca.

Conversión a Excel

Para convertir a Excel:

1. En el panel de menú del CliniLogger™ (consulte en la [Figura 42](#)) seleccione **Convert to Excel**; se abre un archivo Excel con dos opciones:

Tabla de mediciones (hoja 1)

	A	B	C	D	E	F	G
1	Date&Time	Record Time	Core	Surface	Set-Point	Mode	Errors
1161	2023/ 8/29 16:20:12	19:19	33.6	32.9	33.5 K		
1162	2023/ 8/29 16:21:32	19:20	33.6	32.9	33.5 K		
1163	2023/ 8/29 16:22:32	19:21	33.6	32.9	33.5 K		
1164	2023/ 8/29 16:23:32	19:22	33.6	32.9	33.5 K		
1165	2023/ 8/29 16:24:32	19:23	33.6	32.9	33.5 K		
1166	2023/ 8/29 16:25:32	19:24	33.6	32.9	33.5 K		
1167	2023/ 8/29 16:26:22	19:25	33.6	32.9	33.5 K		
1168	2023/ 8/29 16:26:52	19:26	33.6	32.8	33.5 K		
1169	2023/ 8/29 16:28:32	19:27	33.6	33	33.5 K		
1170	2023/ 8/29 16:29:32	19:28	33.5	33.1	33.5 K		
1171	2023/ 8/29 16:30:32	19:29	33.6	33.1	33.5 K		
1172	2023/ 8/29 16:31:32	19:30	33.6	33.1	33.5 K		
1173	2023/ 8/29 16:32:32	19:31	33.6	33.2	33.5 K		
1174	2023/ 8/29 16:33:32	19:32	33.6	33.2	33.5 K		
1175	2023/ 8/29 16:34:32	19:33	33.6	33.3	33.5 K		
1176	2023/ 8/29 16:35:22	19:34	33.6	33.4	33.5 K		
1177	2023/ 8/29 16:36:22	19:35	33.6	33.4	33.5 K		
1178	2023/ 8/29 16:37:32	19:36	33.5	33.4	33.5 K		
1179	2023/ 8/29 16:38:32	19:37	33.5	33.4	33.5 K		
1180	2023/ 8/29 16:39:27	19:38	33.5	33.5	33.5 K		

Gráfica

Una segunda página en el archivo Excel muestra una descripción gráfica de la tabla Excel, con las temperaturas en el eje Y y las líneas de la tabla Excel en el eje X.

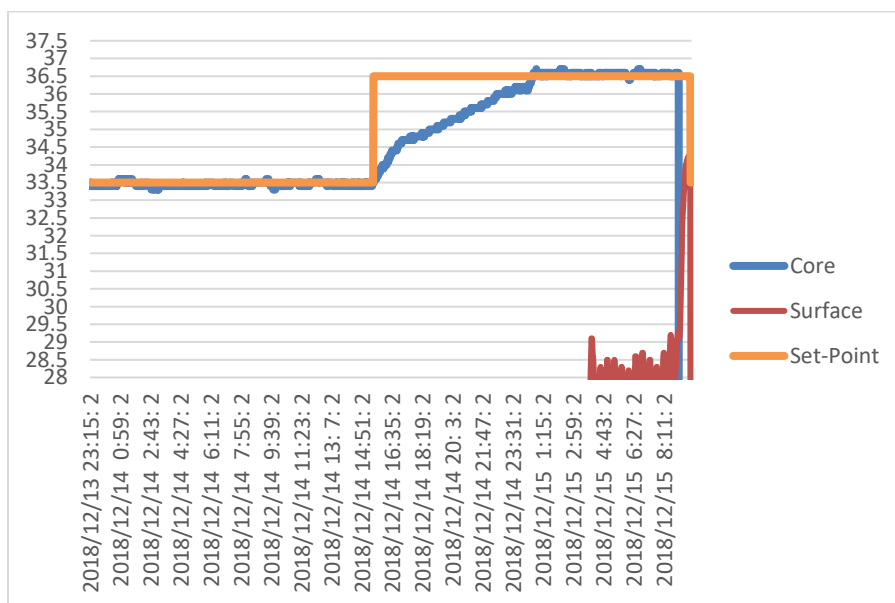


Figura 52: Selección del cuadro de gráficas

Finalización de una sesión de visualización

Para finalizar una sesión:

1. Haga clic en **Quit** en el menú principal para salir de la sesión de visualización.

Software del técnico

NOTA: *El software del técnico solo se puede ejecutar después de realizar una instalación completa del software del usuario. Véase la sección [Instalación del software](#) para más información sobre este proceso.*

Procedimiento de instalación:

- Copie la carpeta “900-00350 CliniLogger Viewer Software_Tech v1.6.3” del CD a una localización en el PC deseado.
- Ejecute la aplicación CliniLogger tech.exe.

Anexo A: Información de IEM/CEM

ADVERTENCIA *Los equipos electromédicos necesitan precauciones especiales respecto a la CEM y deben instalarse y ponerse en servicio de acuerdo con la información sobre compatibilidad electromagnética (CEM) proporcionada en los documentos adjuntos.*

ADVERTENCIA *Los equipos portátiles de comunicaciones por RF no deben utilizarse a menos de 30 cm de ninguna parte del dispositivo; de lo contrario, el rendimiento de dichos equipos podría degradarse.*

NOTA: *Las tablas de CEM y otras directrices incluidas en el manual del operador proporcionan al cliente o usuario información esencial para determinar la idoneidad del equipo o sistema para el entorno electromagnético en el que se utilizará y para gestionar dicho entorno electromagnético para permitir que el equipo o sistema funcione según su uso previsto sin causar perturbación a otros equipos y sistemas o equipos eléctricos no médicos.*

Las características de funcionamiento esenciales del Allon son la precisión del sistema de medición de la temperatura, el control de la temperatura del agua, las alarmas si la temperatura central no es la prevista y las condiciones de detención en caso de que falle alguno de los elementos del mecanismo de control.

Tabla 16: Guía y declaración del fabricante - emisiones electromagnéticas		
Allon® está pensado para uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del Allon® debe asegurarse de que se usa en un entorno de este tipo.		
Prueba de emisiones	Cumplimiento	Cumplimiento electromagnético: guía
Emisiones RF CISPR 11	Grupo 1, Clase A	El dispositivo no debe apilarse con otros equipos. El uso de accesorios y cables distintos de los especificados por Belmont podría aumentar las emisiones electromagnéticas o reducir la inmunidad electromagnética de este equipo y provocar un funcionamiento incorrecto.
Armónicos IEC 61000-3-2	Clase A	Cumple
Parpadeo IEC 61000-3-3	Cumple	Cumple

Tabla 17: Guía y declaración del fabricante - inmunidad

Allon® está pensado para uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario del Allon® debe asegurarse de que se usa en un entorno de este tipo.	
Prueba de inmunidad	Parámetros aprobados por IEC 60601
IEC 61000-4-2 Descarga electrostática (ESD)	±8 kV por contacto ±15 kV en aire
IEC 61000-4-3 RF radiada	3 V/m 80 MHz-2,7 GHz 80 % AM a 1 kHz
IEC 61000-4-3 Inmunidad del campo de proximidad	385 MHz a 27 V/m, modulación de pulso de 18 Hz 450 MHz a 28 V/m, modulación de frecuencia de 1 kHz ± 5 kHz de desviación 810 MHz, 870 MHz y 930 MHz a 28 V/m, modulación de pulso de 18 Hz 710 MHz, 745 MHz y 780 MHz a 9 V/m, modulación de pulso de 217 Hz 1720 MHz, 1845 MHz, 1970 MHz y 2450 MHz a 28 V/m, modulación de pulso de 217 Hz 5240 MHz, 5500 MHz y 5785 MHz a 9 V/m, modulación de pulso de 217 Hz
IEC 61000-4-4 Transitorios eléctricos rápidos/ráfagas	±2 kV en la red eléctrica de CA Frecuencia de repetición de 100 kHz
IEC 61000-4-5 Sobretensión	±1 kV línea a línea ±2 kV línea a tierra
IEC 61000-4-6 RF conducida	3 Vrms de 150 kHz a 80 MHz 6 Vrms en bandas ISM entre 0,15 MHz y 80 MHz 80 % AM a 1 kHz
IEC 61000-4-8 Campo magnético de 50/60 Hz de frecuencia de alimentación	30 A/m
IEC 61000-4-11 Caídas de tensión, interrupciones breves y variaciones de tensión en las líneas de entrada de la fuente de alimentación	100 % de caída durante 0,5 ciclos a 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° y 315° Caída del 100 % durante 1 ciclo Caída del 30 % durante 25 ciclos Caída del 100 % durante 5 segundos

Anexo B: Residuos de aparatos electrónicos y eléctricos (RAEE)

El símbolo de contenedor de basura con ruedas tachado en la documentación del producto o en el embalaje le recuerda que todos los productos eléctricos y electrónicos, las baterías y los acumuladores deben llevarse a un punto de recogida selectiva al finalizar su vida útil. Este requisito se aplica a la Unión Europea y a otras zonas donde existan sistemas de recogida selectiva. A fin de evitar posibles daños al medioambiente o a la salud humana por la eliminación no controlada de residuos, le pedimos que no deseche estos productos como residuos urbanos sin clasificar; en su lugar, entréguelos en un punto limpio oficial para su reciclaje.