

Manual do utilizador



Aparelho de eletroterapia
BioStim 2.2+
BioStim 2.1 / 2.1+
BioStim 2.0 / 2.0+
BioStim 1.0

Instruções de utilização & Descrição técnica

Leia atentamente estas instruções antes de utilizar o seu novo aparelho!

Este manual é parte integrante do aparelho e deve ser conservado até à sua destruição.

Este equipamento foi concebido e fabricado para utilização terapêutica.

O aparelho destina-se a ser utilizado exclusivamente por profissionais de fisioterapia e parteiras qualificadas.

Em caso de avaria ou de não compreensão do conteúdo deste manual, contacte o seu distribuidor (ver carimbo na última página) ou a Électronique du Mazet através do número :

Tel: (33) 4 71 65 02 16 - Fax: (33) 4 71 65 06 55

Devolver o certificado de garantia no prazo de 15 dias após a instalação ou aceitação.

1 Apresentação do dispositivo

O Biostim é um dispositivo de eletroterapia concebido para apoiar os fisioterapeutas e as parteiras na reabilitação perineal.

A tecnologia computadorizada utilizada no dispositivo BioStim torna-o extremamente simples de utilizar e fácil de navegar pelos menus.

Os programas predefinidos do aparelho permitem efetuar a maior parte dos tratamentos de reabilitação perineal nos domínios uroginecológico e anorrectal.

Os principais programas disponíveis são :

- Biofeedback uroginecológico, EMG ou pressão
- Estimulação uroginecológica
- Programas uroginecológicos combinados, que associam biofeedback e estimulação
- Analgesia em uroginecologia
- Programas de estimulação e de biofeedback anorrectal

O dispositivo permite igualmente o acompanhamento individual de cada paciente, armazenando as sessões efectuadas e os seus resultados, bem como acrescentando eventuais comentários ou ligações aos formulários de acompanhamento.

Índice

1	Apresentação do dispositivo	3
2	Descrição e informações técnicas	5
2.1	Símbolos utilizados	6
2.2	Especificações técnicas	7
2.3	Utilização prevista	10
2.4	Aplicação	10
2.5	Etiqueta de identificação	10
2.6	Avisos	11
2.7	Riscos residuais	12
2.8	Confidencialidade dos dados dos doentes	12
2.9	Cibersegurança	13
3	Instalação do aparelho	14
3.1	Posicionamento geral da instalação	14
3.2	Acessórios de ligação	14
4	Colocação em funcionamento do software	17
4.1	Configuração	17
4.2	Software necessário	17
4.3	Instalação	17
4.4	Início	18
4.5	Verificar a ligação	18
4.6	Em caso de problema	19
4.7	Desligar o aparelho	19
5	Manual do utilizador	20
5.1	Página inicial	20
5.2	Página de seleção e personalização de programas	20
5.3	Programas específicos da versão +	21
5.4	Lançamento de um programa	23
5.5	Programas favoritos	29
5.6	Placas anatómicas	29
5.7	Selecionar um doente	29
5.8	Ficheiro do doente	30
5.9	Biostim Nuvem	32
5.10	Página de configuração	32
6	Guia clínico	35
6.1	População-alvo	35
6.2	Benefícios clínicos esperados	35
6.3	Contra-indicações importantes	35
6.4	Efeitos secundários	35
7	Manutenção, conservação	36
7.1	Estojo e acessórios	36
7.2	Esterilização :	36
8	Mau funcionamento	36
9	Serviço pós-venda e garantia	38
10	Eliminação	38
11	Transporte e armazenamento	39
12	Declaração CE	39
13	Fabricante	39
14	Tabela de conformidade EMC	40

2 Descrição e informações técnicas

- Este manual de utilização e manutenção foi publicado para o ajudar a familiarizar-se com o seu BioStim, desde a fase inicial de receção e colocação em funcionamento até às sucessivas fases de utilização e manutenção.

Se tiver alguma dificuldade em compreender este manual, contacte o fabricante, a Électronique du Mazet, o seu revendedor ou distribuidor.

- Este documento deve ser conservado num local seguro, protegido dos agentes atmosféricos, onde não possa ser danificado.

- Este documento garante que o aparelho e a respectiva documentação estão tecnicamente actualizados no momento da comercialização. No entanto, reservamo-nos o direito de efetuar alterações ao aparelho e à respectiva documentação sem qualquer obrigação de atualização destes documentos.

- Em caso de transferência do aparelho para um terceiro, a Électronique du Mazet deve ser informada dos dados do novo proprietário do aparelho. É imperativo fornecer ao novo proprietário todos os documentos, acessórios e embalagens relativos ao aparelho.

- O aparelho só pode ser utilizado por pessoal informado sobre o conteúdo deste documento. O não cumprimento de qualquer das instruções contidas neste documento isenta a Électronique du Mazet e os seus distribuidores autorizados de qualquer responsabilidade pelas consequências de acidentes ou danos causados ao pessoal ou a terceiros (incluindo doentes).

2.1 Símbolos utilizados



Atenção: este logótipo chama a atenção para um ponto específico



Instruções de utilização: este logótipo indica que é necessário ler as instruções de utilização para utilizar o aparelho em segurança.



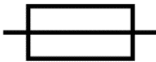
Tipo BF parte aplicada: parte aplicada em contacto com o doente.



Reciclagem: este aparelho deve ser eliminado numa instalação de recuperação e reciclagem adequada. Consultar o fabricante.



Terra de proteção



Fusível



Atenção: Desligar e ligar o aparelho



Corrente alternada



Número de série



Fabricante



Data de fabrico



Referência do produto



Identificador único



Dispositivos médicos

2.2 Especificações técnicas

2.2.1 Características gerais

- Temperatura de funcionamento: 15°C a 35°C.
- Temperatura de armazenamento: -20°C a 70°C.
- Humidade relativa de funcionamento: 30% a 75%.
- Altitude de funcionamento: < 2000 metros

2.2.2 Características técnicas do aparelho

- Dimensões da mala: **33,7 x 28 x 6,7 cm**
- Peso da mala: **3,1 kg**
- Cor da caixa: **branco**

- Fonte de alimentação: **110-230VAC - 50-60Hz**
- Consumo de energia: **55VA** máx.
- Fusíveis: 2x tamanho 5x20mm - **T1.25AH-250V**
- Aparelho elétrico **da classe I**
- Equipamento médico **da classe IIa**.
- **Tipo BF** parte aplicada
- Proteção **IPX0** contra líquidos.
- Comunicação com o PC: **USB** opticamente isolado.
- Um LED verde no painel frontal indica que a alimentação está ligada.
- A estimulação pode ser interrompida utilizando uma lâmpada de paragem de emergência.

- 1 ou 2 canais Electro. Cada canal tem as seguintes funções:
 - Gerador atual :
 - Corrente de saída de cada gerador regulável de **0 a 100mA** (+/-10%).
 - Sob uma impedância de carga de 1kΩ (ou mais), à corrente máxima, a tensão é **limitada a 100V** -20%/+10% (valor de pico).
 - Com uma impedância de carga inferior a 1kΩ, o nível de tensão é limitado de acordo com a impedância (10 volts para 100Ω, 50 volts para 500Ω).
 - Se a impedância for demasiado elevada (superior a 10 kΩ), a corrente pode ser cortada: função de **elétrodo desbloqueado**
 - ⇒ Os sinais rectangulares são bifásicos (impulsos simétricos com média zero), a largura do impulso é ajustável de **100µs a 10ms** e a frequência é ajustável de **1Hz a 5kHz**.
 - ⇒ Os geradores são eletricamente independentes (não há corrente entre os 2 eléctrodos dos 2 geradores).
 - ⇒ O LED amarelo indica o estado de ativação da saída.
 - Medição da atividade de biofeedback: Sensibilidade em toda a escala: 2mV (pico a pico)
- 0, 1 ou 2 canais de biofeedback de pressão
 - ⇒ gama de sensibilidade: **400 mBar**

Se a corrente não for percebida a 10 ou 15mA, o tratamento deve ser interrompido e a sonda ou eletrodo deve ser verificado quanto à sua colocação correta com a presença de lubrificante, mas não em excesso.

2.2.3 Diferentes versões do dispositivo

As funcionalidades das diferentes versões do dispositivo são as seguintes

	Número de canais Electro	Número de canais de pressão
Biostim 1.0	1	0
Biostim 2.0	2	0
Biostim 2.1	2	1
Biostim 2.2	2	2

Cada versão (exceto a versão 1.0) pode ter funções de software adicionais opcionais (versão +). Estas funções são descritas na secção 7.3.

2.2.4 Acessórios

Este aparelho é fornecido de série com os seguintes acessórios

- MEG010EN601 Chumbo do elétrodo Biostim
- MEG010EN603 Lâmpada de paragem de emergência Biostim
- MEG010EN605 Kit de pressão Blue Biostim (opcional)
- MEG010EN606 Kit de pressão Biostim vermelho (opcional)
- EM6055KP504 CONTROLO REMOTO IR (opcional)
- Cabo USB de 2 m
- USB CLE (software para PC / controladores USB)
- CABO DE ALIMENTAÇÃO

2.2.5 Peças aplicadas

As peças aplicadas, tipo BF, são sondas vaginais, sondas rectais ou eléctrodos. Não são fornecidas com o aparelho.

Lista de produtos compatíveis com o aparelho :

- Eléctrodos auto-adesivos para estimulação Dura-Stick Plus (DJO Global) CE 0473
- Sonda vaginal Sonde Saint-Cloud Classic (DJO Global) ou Optima 3 (Sugar)
- Sonda Perifit ou Fizimed CE.
- Sonda de pressão rectal RectoMax ou vaginal Aerolys
- Blueback (Blueback SAS)
- BioMoov (Eletrónica do Mazet)

O fabricante não pode ser responsabilizado pela utilização de produtos não recomendados pelo fabricante.

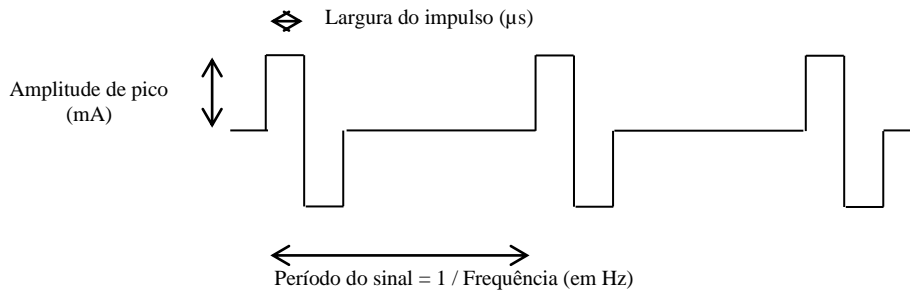
Certifique-se de que cumpre as condições de higiene recomendadas pelo fabricante da peça aplicada.

O utilizador deve ter o cuidado especial de adaptar o tamanho dos eléctrodos à zona a tratar.

2.2.6 Forma atual

Impulsos rectangulares bifásicos

A corrente é bifásica simétrica com média zero: os impulsos positivos e negativos têm a mesma amplitude e duração.



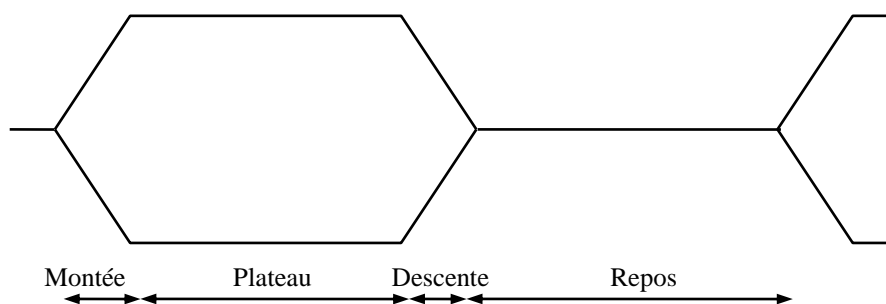
A forma de onda é de corrente constante e não depende do valor da carga.

A largura do impulso é ajustável de **100µs a 10ms**, a frequência é ajustável de **1Hz a 5kHz**. É possível a modulação LF (1Hz a 500 Hz) do sinal.

O dispositivo está em conformidade com a norma 60601-2-10: Equipamento médico elétrico: Requisitos particulares para a segurança básica e desempenho essencial dos estimuladores de nervos e músculos. Em particular, esta norma limita as intensidades fornecidas e a potência por impulso.

Geração de envelopes :

O sinal de impulso é encerrado num envelope que permite que a corrente seja aplicada e removida progressivamente.



2.3 Utilização prevista

Os dispositivos destinam-se a :

- 1- Tratamento da incontinência urinária: incontinência de esforço, de urgência ou mista, e inibição da bexiga.
- 2- Tratamento da incontinência anal.
- 3- Tratamento das contracturas e dos prolapso: tratamentos de reforço muscular e de relaxamento.
- 4- Tratamento da dor: tratamentos analgésicos.
- 5- Tratamento das perturbações genito-sexuais: disfunção erétil.

As correntes são aplicadas localmente na parte do corpo que está a ser tratada, estimulando ou relaxando os músculos, ou reduzindo a dor.

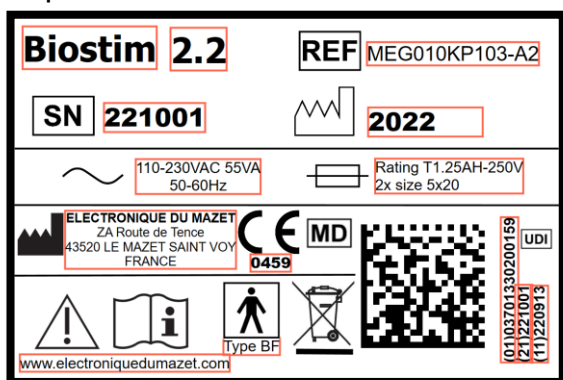
2.4 Aplicação

O aparelho não está em contacto com o corpo. No entanto, é utilizado com acessórios (ver peças aplicadas) que estão em contacto com o corpo e, em particular, com as zonas abdominal, perineal e rectal.

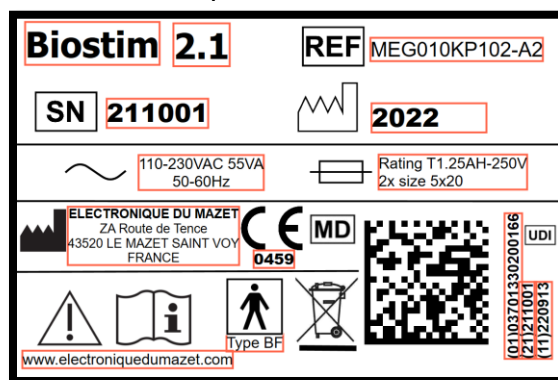
2.5 Etiqueta de identificação

As informações e características constam de uma etiqueta na parte de trás de cada aparelho.

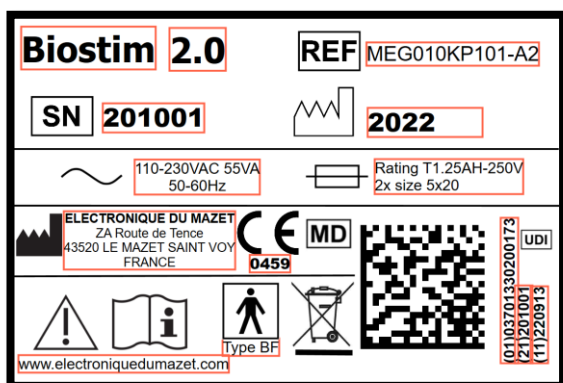
Etiqueta "Biostim 2.2+":



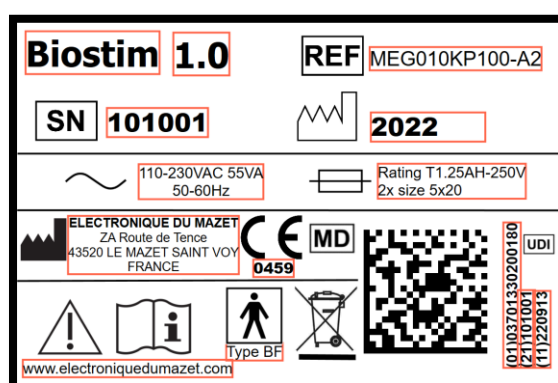
Etiqueta "Biostim 2.1 / 2.1+":



Etiqueta "Biostim 2.0 ou "Biostim 2.0+":



Etiqueta "Biostim 1.0



2.6 Avisos



CUIDADO: Instalar o aparelho numa superfície plana e estável. Não obstruir as aberturas de ventilação (nenhum objeto a menos de 4 cm).



ATENÇÃO: As tomadas múltiplas não devem ser colocadas no chão. Nenhum outro aparelho elétrico ou tomada eléctrica deve ser ligado à tomada eléctrica do aparelho.



ATENÇÃO: O aparelho deve ser ligado a uma tomada com ligação à terra (aparelho elétrico de classe I).



ATENÇÃO: O aparelho deve ser posicionado de modo a permitir o livre acesso ao cabo de alimentação eléctrica em caso de emergência.



CUIDADO: Em caso de emergência, desligue o cabo de alimentação diretamente do aparelho.



ATENÇÃO: Não são permitidas quaisquer modificações no aparelho. É estritamente proibido abrir a caixa do aparelho.



ATENÇÃO: Este aparelho está em conformidade com as normas de compatibilidade electromagnética em vigor. Se detetar um mau funcionamento devido a interferências ou outros factores na presença de outro aparelho, contacte a Électronique du Mazet ou o distribuidor, que o aconselhará a evitar ou minimizar os possíveis problemas.



CUIDADO: O funcionamento na proximidade imediata (por exemplo, 1 m) de equipamento EM de terapia de ondas curtas ou micro-ondas pode causar instabilidades na potência de saída do ESTIMULADOR.



ATENÇÃO: O doente ligado ao aparelho não deve estar ligado a outro equipamento (equipamento de monitorização ou de diagnóstico) durante o tratamento. Este equipamento auxiliar pode ser perturbado.

A ligação simultânea de um PACIENTE a um DISPOSITIVO EM cirúrgico de alta frequência pode provocar queimaduras nos pontos de contacto dos eléctrodos do ESTIMULADOR e o ESTIMULADOR pode eventualmente ficar danificado.



ATENÇÃO: O aparelho deve ser utilizado com os acessórios fornecidos pelo fabricante.



ADVERTÊNCIA: Se o PACIENTE estiver equipado com um dispositivo eletrónico implantado (por exemplo, um pacemaker), DEVE ser obtida AUTORIZAÇÃO médica prévia antes de utilizar o dispositivo no modo de estimulação.



CUIDADO: A aplicação de eléctrodos entre o tórax e a parte superior das costas (trajeto do coração), em ambos os lados da cabeça, diretamente sobre os olhos, a boca, na parte da frente do pescoço (especialmente no seio carotídeo), pode aumentar o risco de fibrilhação cardíaca.



ATENÇÃO: em determinadas condições, o valor efetivo dos impulsos de estimulação pode exceder 10 mA e 10 V. Siga cuidadosamente as informações contidas neste manual.



ATENÇÃO: O utilizador deve ter o cuidado de adaptar o tamanho dos eléctrodos à zona a tratar.



ATENÇÃO:

É importante verificar o tamanho dos eléctrodos utilizados. A densidade da corrente deve ser inferior a 2mA rms/cm².



ATENÇÃO: Os sinais de saída do dispositivo são bifásicos simétricos com média zero e não incluem um componente DC. Qualquer sensação desagradável (irritação, sobreaquecimento) a baixas intensidades pode levar à avaria do equipamento. Não utilizar o aparelho sem o conselho do FABRICANTE.



ATENÇÃO: O dispositivo não deve estar acessível ao doente. Não deve ser colocado em contacto com o doente.



ATENÇÃO: Se o computador utilizado não for aprovado como dispositivo médico, o computador não deve, em circunstância alguma, estar localizado numa área acessível ao doente.

2.7 Riscos residuais

Para evitar qualquer risco de queimaduras ou tetanização, certifique-se de que desliga os cabos em caso de corte de energia ou de mau funcionamento do PC de controlo.

A aplicação de peças demasiado antigas ou de má qualidade pode alterar a qualidade do contacto com o doente e causar desconforto. Certifique-se de que as muda regularmente.

Os micróbios ou vírus podem ser transmitidos de um doente para outro através das peças aplicadas. Certifique-se de que cumpre as condições de higiene recomendadas pelo fabricante da peça aplicada.

A entrada de água no aparelho pode provocar o seu mau funcionamento. Se isso acontecer, desligue o aparelho da tomada e desligue os cabos. Em qualquer caso, evite a presença de água nas proximidades do aparelho.

2.8 Confidencialidade dos dados dos doentes

O dispositivo recolhe dados do computador ao qual está ligado. Nenhum dado é armazenado no dispositivo.

É da responsabilidade do profissional aplicar e cumprir o Regulamento Geral sobre a Proteção de Dados 2016/679 do Parlamento Europeu.

Se o computador for devolvido com o equipamento ao Serviço Pós-Venda, o médico deve apagar os dados do doente para que não sejam divulgados. O profissional tem a possibilidade

de fazer uma cópia de segurança destes dados, gravando-os num suporte externo antes de os apagar.

2.9 Cibersegurança

Uma vez que o dispositivo e o software Biostim são sistemas informatizados que fazem parte de sistemas de informação mais vastos, devem ser aplicadas determinadas regras e boas práticas para garantir a segurança dos doentes e dos utilizadores.

A Électronique du Mazet não fornece nem controla o ambiente de funcionamento dos seus produtos, pelo que é da responsabilidade do profissional garantir o cumprimento das recomendações que se seguem.

2.9.1 Melhores práticas de segurança informática

- Mantenha o seu software atualizado, incluindo o sistema operativo (Windows ou MacOs)
- Utilizar contas do sistema operativo para dar prioridade ao acesso.
- Utilizar palavras-passe fortes para aceder às contas
- Bloquear o computador quando não estiver a ser utilizado
- Efetuar regularmente cópias de segurança da base de dados Biostim
- Verificar a autenticidade do software de terceiros que instala
- Utilizar software antivírus e uma firewall
- Verifique regularmente o menu Nuvem para ver se existem actualizações disponíveis

2.9.2 Informações técnicas

- O Biostim é um programa Java
- As configurações do software e a base de dados são guardadas na pasta biostimdata na pasta do utilizador (por exemplo, C:\Users\romain\biostimdata).
- O software utiliza a porta 61976 no loop local (localhost / 127.0.0.1) para verificar se não existem várias instâncias do software em execução ao mesmo tempo.
- O software utiliza um controlador USB proprietário para comunicar com o dispositivo

2.9.3 Comunicações em rede

- O dispositivo não necessita de uma ligação à rede para funcionar
- Os dados poderão ser enviados regularmente para os servidores da Electronique du Mazet.
 - Todos estes dados são anónimos
 - É recolhido apenas para fins estatísticos ou para facilitar a assistência remota.
- O aparelho pode também comunicar com os servidores da Electronique du Mazet para saber se existem actualizações disponíveis e, em caso afirmativo, atualizar o software.
- Todos os intercâmbios utilizam um protocolo seguro (https)

3 Instalação do aparelho

Abrir a caixa de cartão, retirar os acessórios e o aparelho.

Verificar o conteúdo da caixa com base na lista de embalagem incluída na documentação.

Se o aparelho tiver sido armazenado num local frio e houver risco de condensação, deixe-o repousar durante pelo menos 4 horas à temperatura ambiente, cerca de 20°C.

Instalar o aparelho num suporte à altura de trabalho.

3.1 Posicionamento geral da instalação

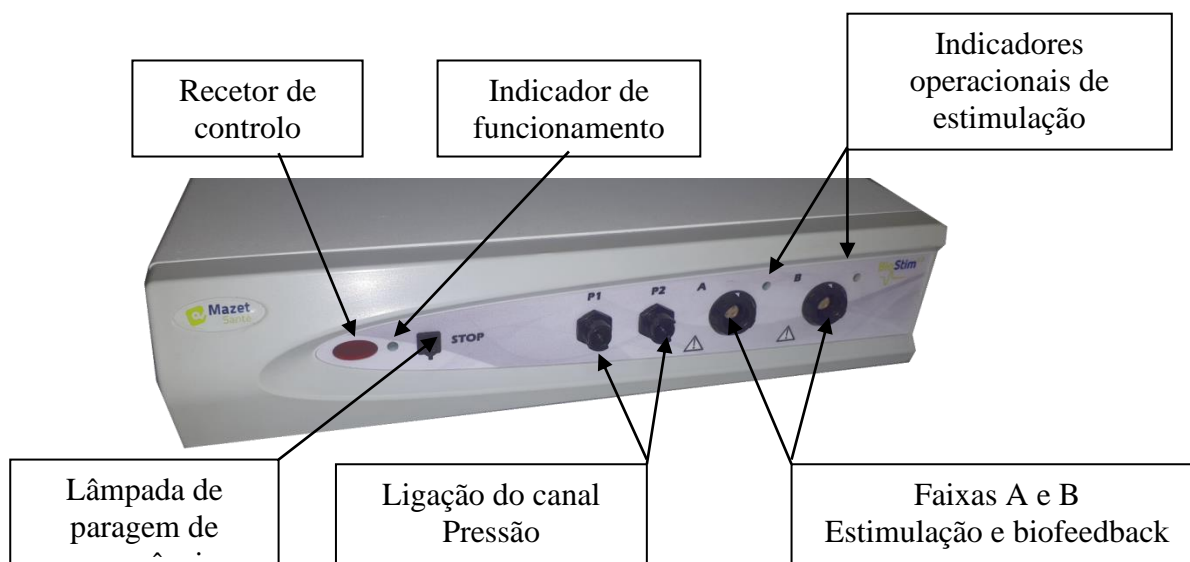
Colocar o Biostim numa mesa afastada do ambiente do doente.

Coloque o PC na mesma mesa e ligue-os através de USB à parte de trás do dispositivo.

Ligar o cabo de alimentação à parte de trás do aparelho

O médico posiciona-se entre o doente e o dispositivo

O paciente deita-se numa mesa de massagem ou senta-se numa cadeira ao lado do profissional.

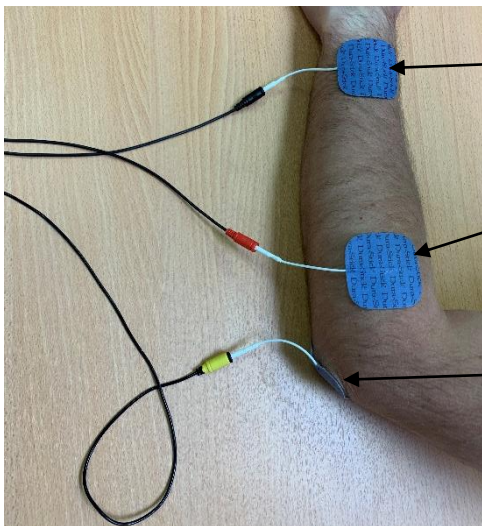


3.2 Acessórios de ligação

Ligar a lâmpada de paragem de emergência ao painel frontal.

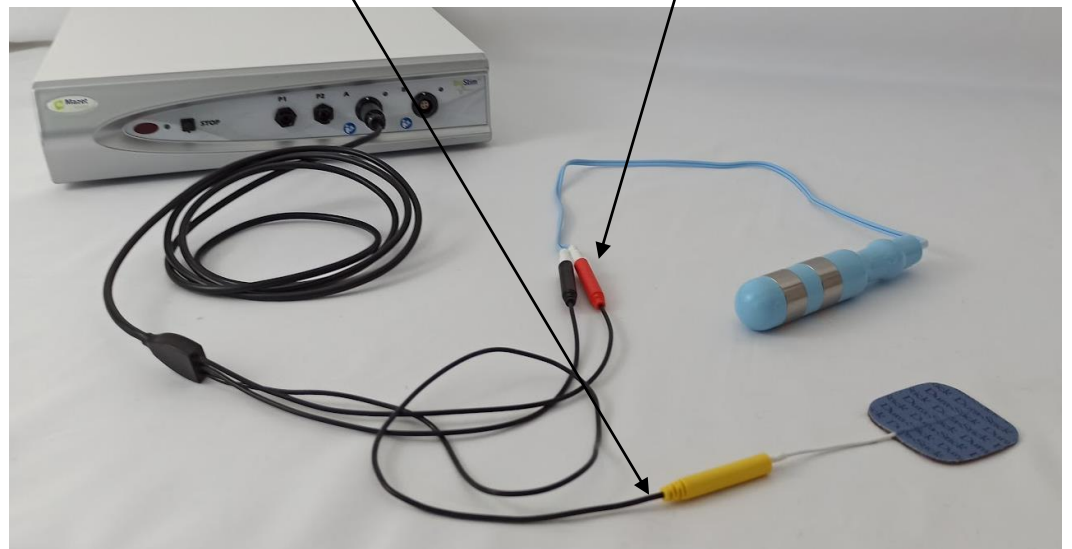


Ligue o(s) cabo(s) de estimulação ao(s) canal(is) A (e B) de acordo com a sua aplicação.



Coloque os eléctrodos ou a sonda no músculo que pretende trabalhar, utilizando os conectores vermelho e preto.

Para realizar o BFB, coloque o eléctrodo 3^{ème} (ponta amarela) numa área óssea (inútil para estimulação).



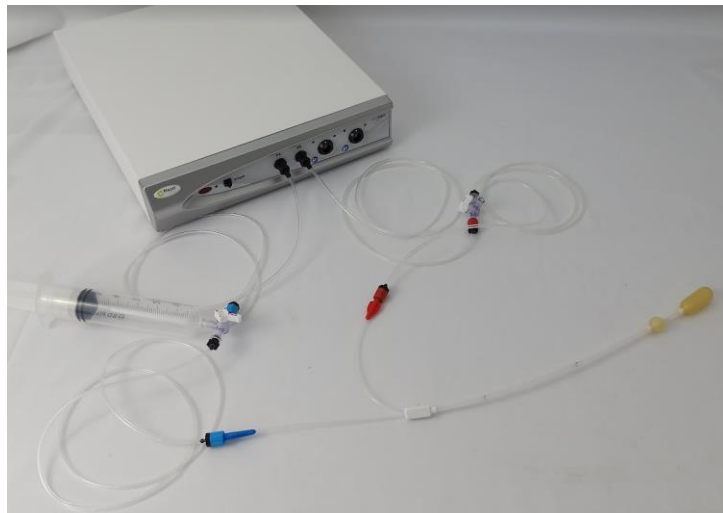
Para utilizar os canais de pressão, ligar o kit de pressão aos canais de pressão.

Uma única sonda de balão (vaginal ou anal) é então ligada diretamente atrás da torneira, à porta P1.



Para uma sonda anal de balão duplo, tipo rectoMax, ligar o balão grande à porta P2 (kit azul) e o balão pequeno à porta P1 (kit vermelho).

Num Biostim 2.1 (ou 2.1+), que tem apenas um canal de pressão, ligue apenas o balão pequeno ao canal P1 do dispositivo.



4 Colocação em funcionamento do software

4.1 Configuração

O dispositivo liga-se a um computador com, pelo menos, as seguintes características:

- Windows 8, 10 ou 11, ou MacOS
- Intel Core i3
- 4 GB DE RAM
- Resolução recomendada: pelo menos 1366*768
- Para utilizar um acessório (Blueback, BioMoov, Emy ou Perifit), é necessário um PC com **Windows 10 ou 11** e uma placa BlueTooth, ou MacOS

4.2 Software necessário

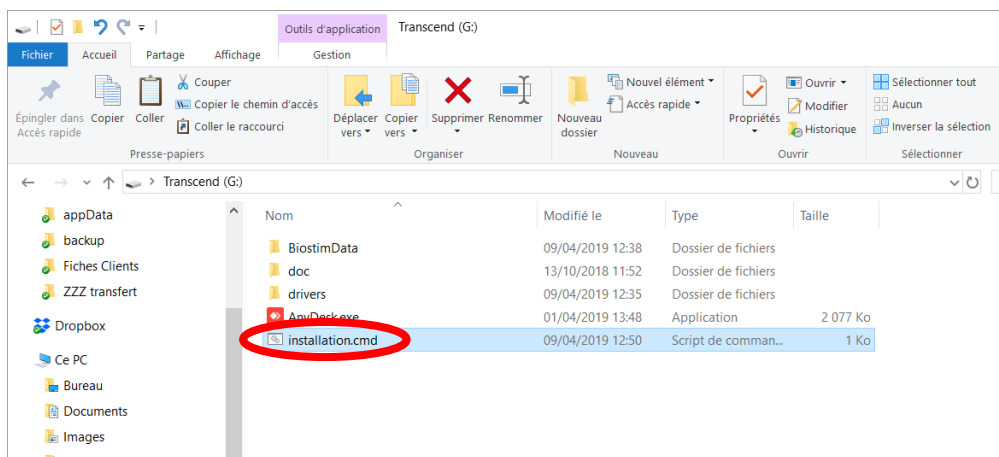
O seguinte software deve ser instalado no computador:

- Java 8 versão de 64 bits (<https://www.java.com/fr/download/>)
- Driver FTDI (instalação através do CDM21228_Setup.exe fornecido com o software)
- Leitor de PDF da Foxit

Se ainda não estiverem presentes no computador, os ficheiros de instalação estão disponíveis na chave USB no diretório "drivers".

4.3 Instalação

Instale o programa no ambiente de trabalho fazendo duplo clique no utilitário **de instalação** (ou **installation.cmd**) na raiz da chave.



Esta operação cria uma pasta BiostimData no diretório do utilizador (que conterà todos os dados do doente), bem como um atalho no ambiente de trabalho.

O procedimento de instalação para um Mac é específico. Ele pode ser encontrado no site mazetsante.fr, na página de suporte.

4.4 Início

Colocar o interruptor de ligar/desligar situado na parte de trás do aparelho na posição ON "1".
Verificar se o indicador luminoso verde de alimentação no painel frontal do aparelho está aceso.

Execute o programa Biostim no seu PC



4.5 Verificar a ligação

Verificar se a ligação está estabelecida: botão verde de início.



O botão Home **vermelho** indica um problema de comunicação entre o PC e o dispositivo. Neste caso, verifique os seguintes pontos:

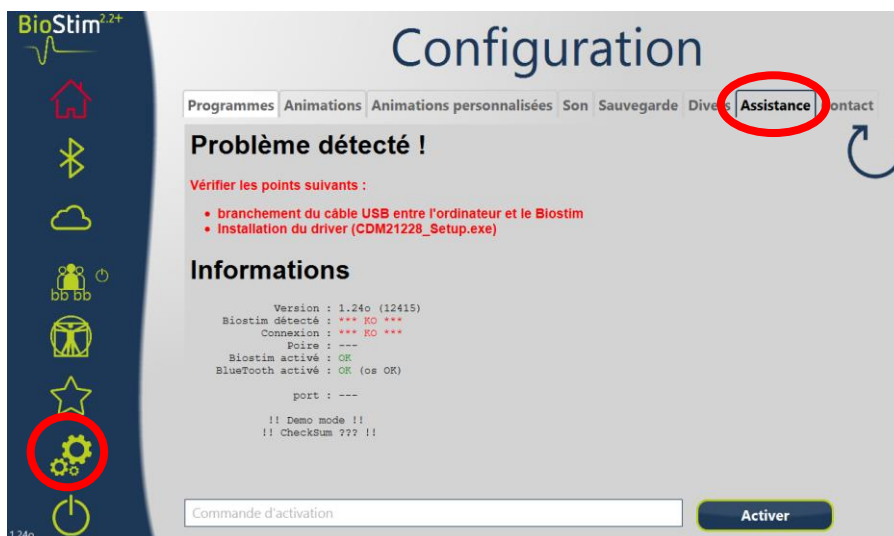
- O módulo está ligado e o LED verde no painel frontal está aceso.
- O cabo USB está corretamente ligado ao dispositivo e ao PC.
- O controlador FTDI está corretamente instalado (CDM21228_Setup.exe)

O botão de início **laranja** indica um problema com a lâmpada de paragem de emergência:

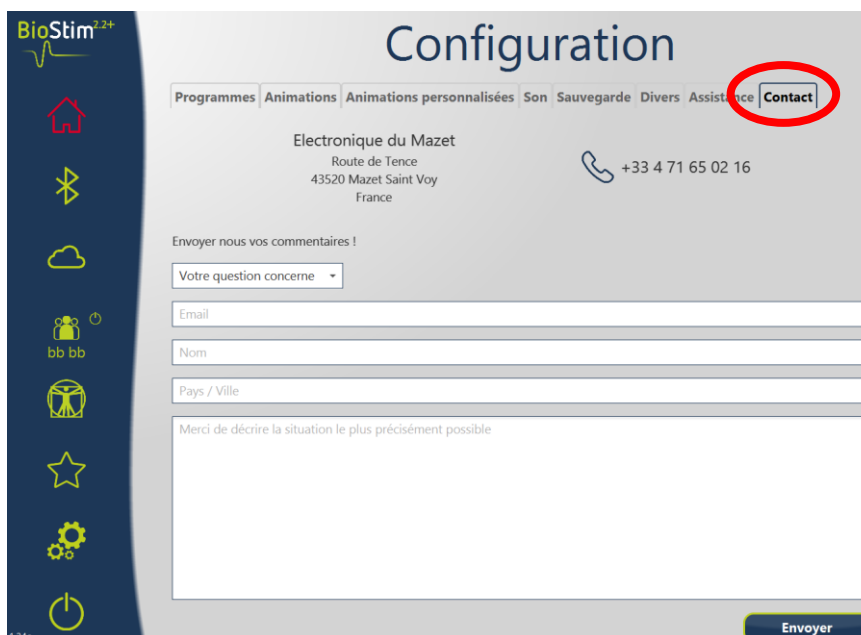
- Verificar se a lâmpada de paragem de emergência está ligada
- Se a paragem de emergência tiver sido activada, o BioStim tem de ser reiniciado (interruptor de ligar/desligar na parte de trás do dispositivo).

4.6 Em caso de problema

Aceda ao separador Suporte na página Configuração e siga os conselhos apresentados a vermelho.



Se isso não for suficiente, vá ao separador Contacto, onde pode comunicar problemas ou fazer sugestões por correio eletrónico.



4.7 Desligar o aparelho

Desligar previamente o doente das peças aplicadas.
Sair do programa Biostim no PC (símbolo)



Colocar o interruptor de ligar/desligar situado na parte de trás do aparelho na posição OFF "O".

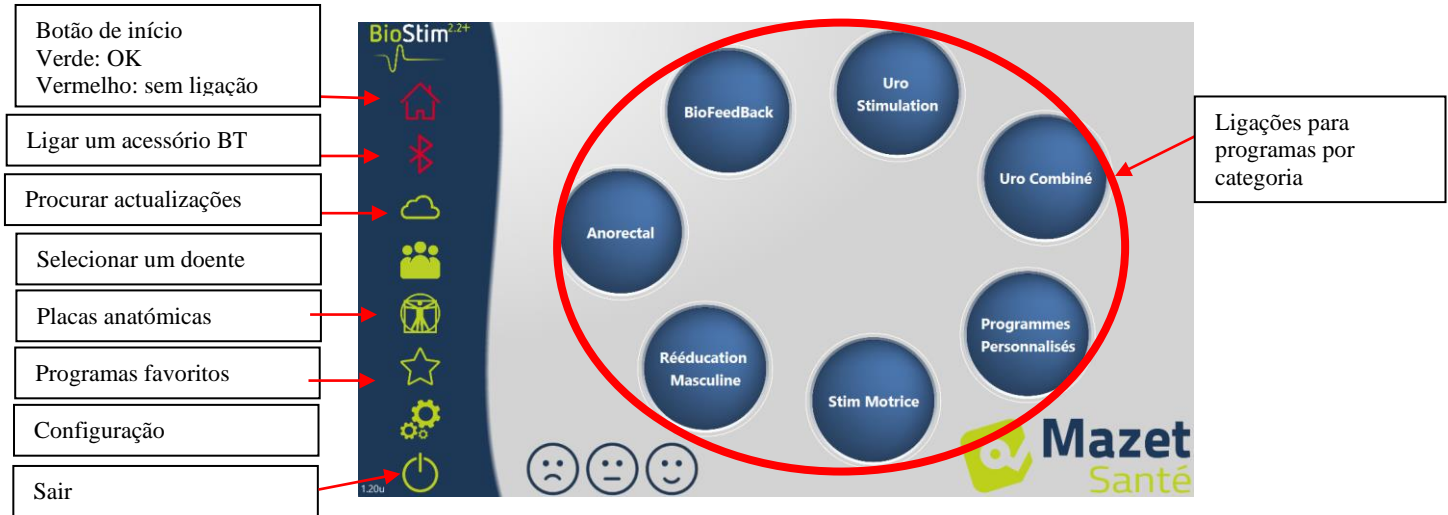


5 Manual do utilizador

5.1 Página inicial

Ao ser iniciado, o software abre-se na página inicial, dando acesso a todas as funções do dispositivo.

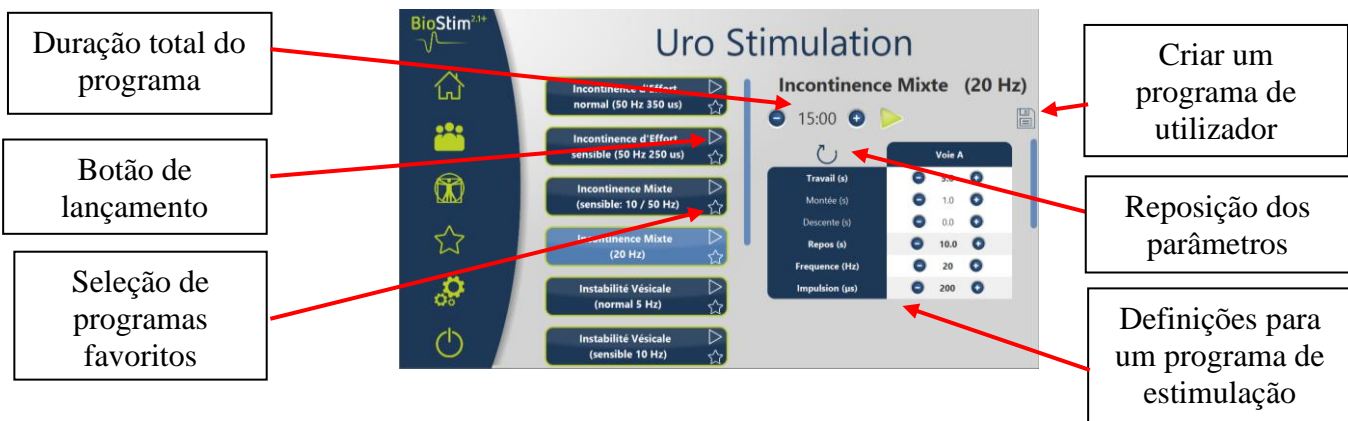
A partir de qualquer página da aplicação, prima o botão de início para regressar a esta página.



Pode mudar o nome de uma categoria clicando com o botão direito do rato sobre a mesma.

5.2 Página de seleção e personalização de programas

Clicar numa categoria de programa abre a página de seleção de programas. Esta página apresenta uma lista de todos os programas de uma categoria.



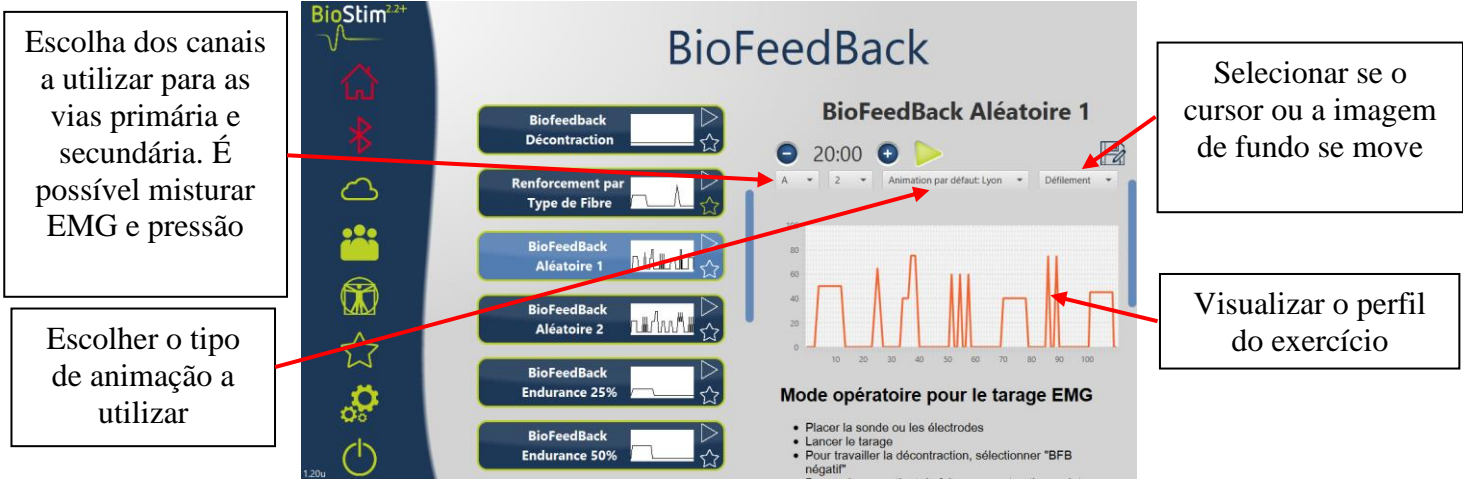
O botão do programa seleccionado é realçado e a sua descrição é apresentada no lado direito da página. Esta descrição contém :

- O nome do programa
- Duração do programa
- Uma breve descrição

No caso de um programa de estimulação, encontramos também os parâmetros actuais

Um programa de biofeedback inclui

- perfil de biofeedback
- a escolha da animação
- a possibilidade de visualizar os canais a utilizar (1 ou 2)




Escolha dos canais a utilizar para as vias primária e secundária. É possível misturar EMG e pressão

Escolher o tipo de animação a utilizar

Selecionar se o cursor ou a imagem de fundo se move

Visualizar o perfil do exercício

Os parâmetros do programa podem ser ajustados utilizando os botões **+** e **-**. Uma vez que o programa tenha sido personalizado conforme necessário, pode ser guardado utilizando o botão . Os programas gravados são reconhecíveis pelo facto de o seu nome começar por "U:". São colocados no topo da lista de programas.

5.3 Programas específicos da versão +

5.3.1 Versão+: Sequência fácil



Este modo permite-lhe criar um programa que associa formas simples (picos ou planaltos) e estímulos.

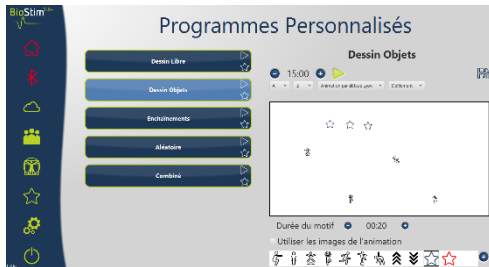
5.3.2 Versão + : Desenho livre



Permite-lhe desenhar um perfil clicando na área de desenho com o rato.

Clicar na área de desenho adiciona um ponto à curva. Para eliminar um ponto, basta clicar no mesmo.

5.3.3 Versão + : Desenho de objectos



Permite-lhe desenhar um exercício utilizando apenas imagens posicionadas no ecrã, sem ter de seguir um perfil. Os objectos podem ser objectos escolhidos pelo utilizador ou objectos ligados à animação utilizada.

5.3.4 Versão + : Sequência



O modo em cadeia permite-lhe criar um programa através da combinação de outros programas. Um perfil é definido a partir de outros programas existentes (predefinidos ou guardados pelo utilizador).

5.3.5 Versão +: Programas aleatórios



O modo aleatório é utilizado para criar um programa aleatório. Cada vez que é executado, é criado um novo perfil através da combinação de todos os padrões elementares seleccionados.

5.3.6 Versão +: Programas combinados

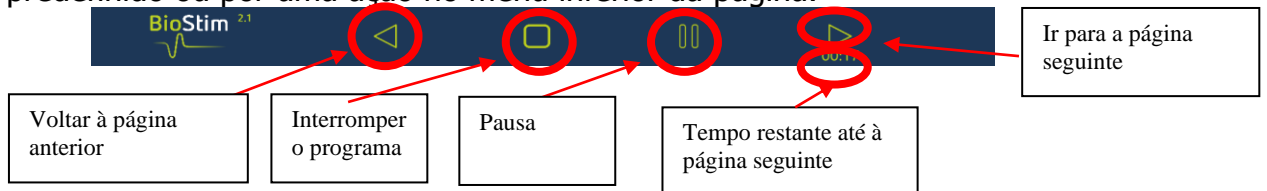


O modo combinado permite-lhe criar os seus próprios programas que integram a estimulação e o BFB, em sequência com 2 outros programas.

5.4 Lançamento de um programa

A partir da página de seleção de programas, pode iniciar um programa clicando no botão ▶ na secção de descrição do programa ou no ícone ▶ no canto superior direito do nome do programa.

Um programa é composto por uma ou mais páginas que são ligadas entre si após um período de tempo predefinido ou por uma ação no menu inferior da página.



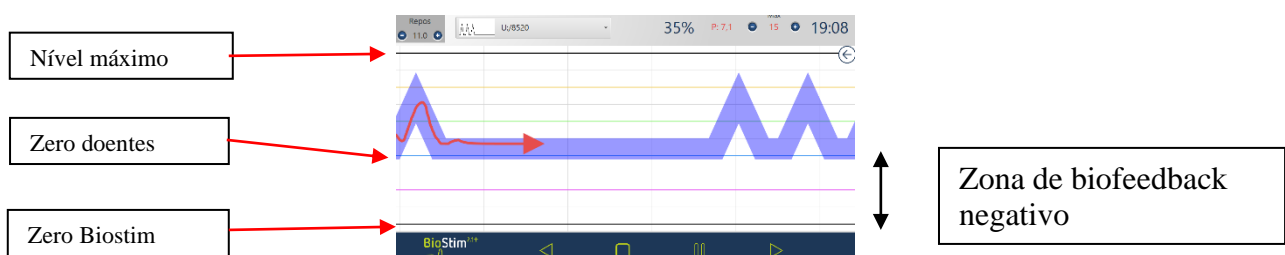
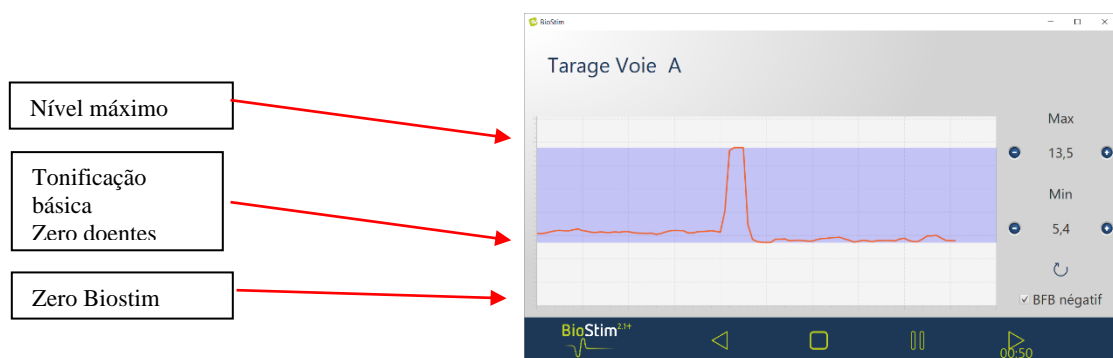
O programa também pode ser interrompido com a lâmpada de paragem de emergência

5.4.1 Taring Biofeedback

A taragem funciona automaticamente. No entanto, é possível ajustar os parâmetros calculados pela máquina utilizando os botões + e - .

Procedimento de tara

- Colocar a sonda ou os eléctrodos
- Iniciar a tara
- Peça ao doente para fazer uma contração sustentada (os indicadores mudam automaticamente) e, em seguida, solte o esforço durante alguns segundos.
- O BioStim define automaticamente o intervalo de funcionamento
- Avançar para a página seguinte premindo a seta (ou aguardar até que o tempo de tara tenha decorrido).
- Durante o exercício, continua a ser possível ajustar manualmente o nível da tara utilizando os botões + e - no canto superior direito da página.



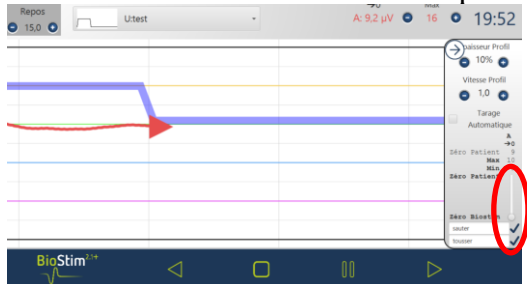
Na versão +, pode ajustar o nível de BFB negativo a ser apresentado durante o exercício, utilizando o cursor no painel da direita:

- Zero Patient (Paciente zero): a parte inferior do ecrã corresponde ao mínimo atingido pelo paciente durante a taragem.

Esta definição elimina o tom básico.



- Zero Biostim: mínimo mensurável pelo dispositivo: para trabalhar com BFB negativo

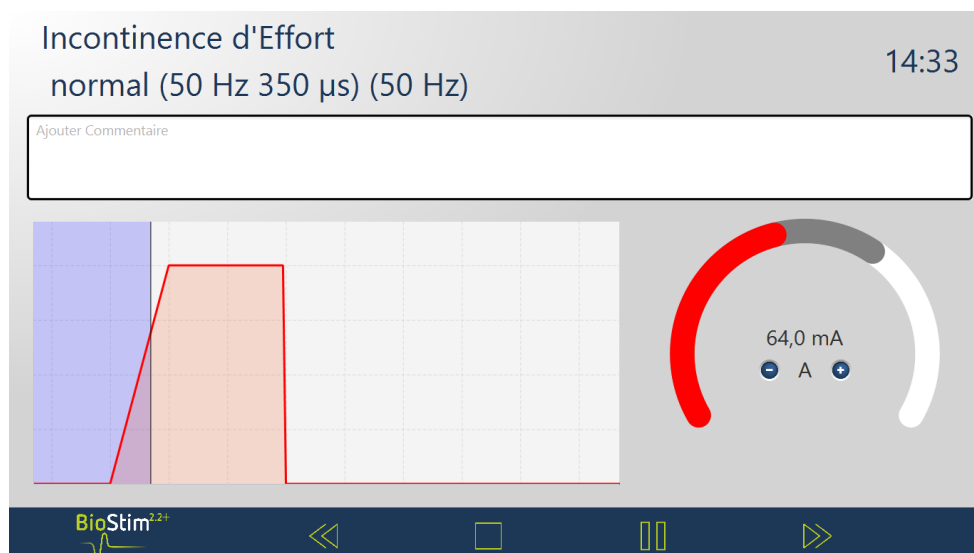


- Podem também ser seleccionados valores intermédios:



5.4.2 Estimulação

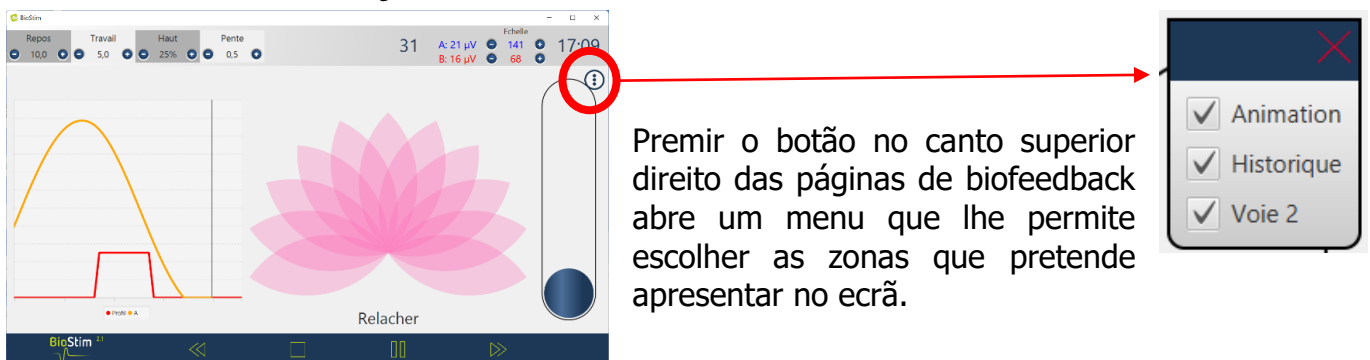
O nível de estimulação é ajustado canal a canal enquanto o programa está a decorrer. Só pode ser ajustado para cima durante as fases de trabalho.



5.4.3 Biofeedback

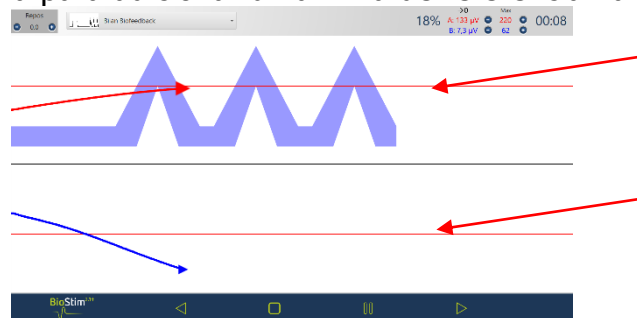


5.4.3.1 Menu de seleção das zonas a visualizar



5.4.3.2 Versão + : Marcadores de posição

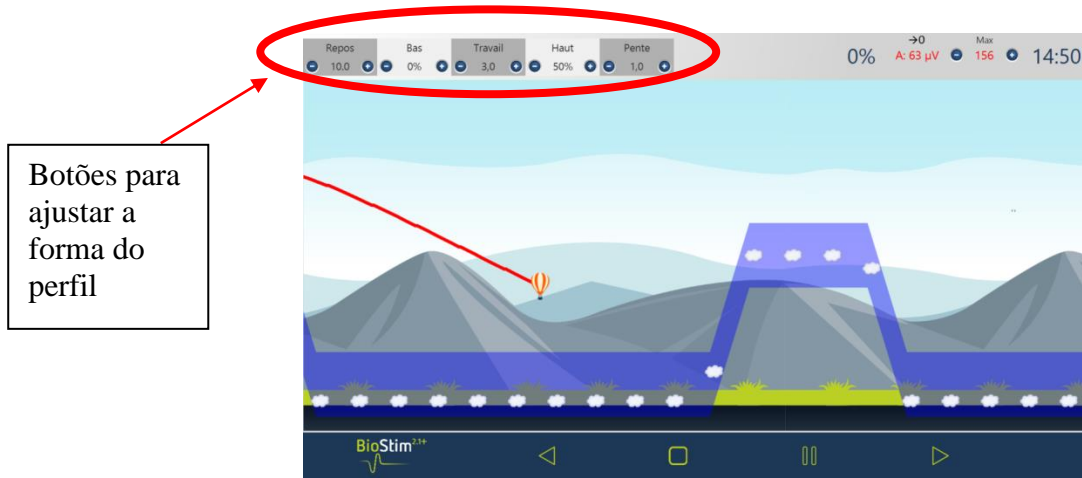
Clique com o rato na página para adicionar uma linha de referência na posição pretendida:



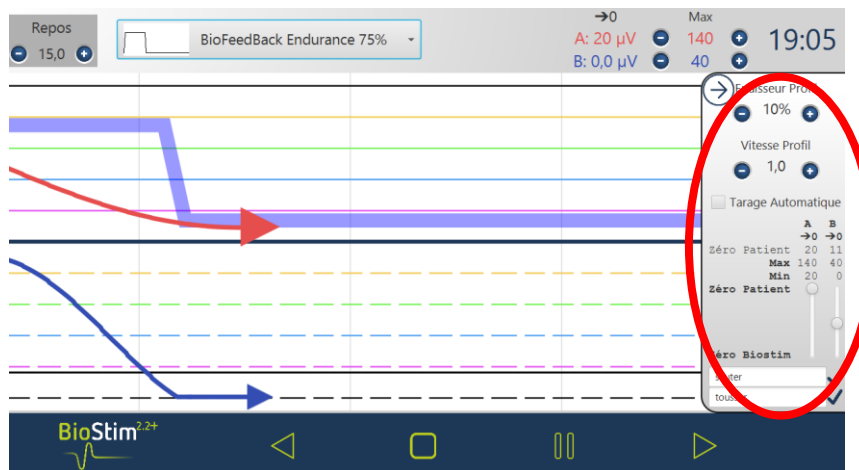
Clique com o botão direito do rato no ecrã para adicionar um marcador de tempo ou um objeto ao ecrã (escolha no menu de configuração).

5.4.3.3 Versão +: modo ajustável

Quando o biofeedback tiver sido criado no modo ajustável, pode alterar a forma da curva durante o exercício utilizando os botões no canto superior esquerdo da página.



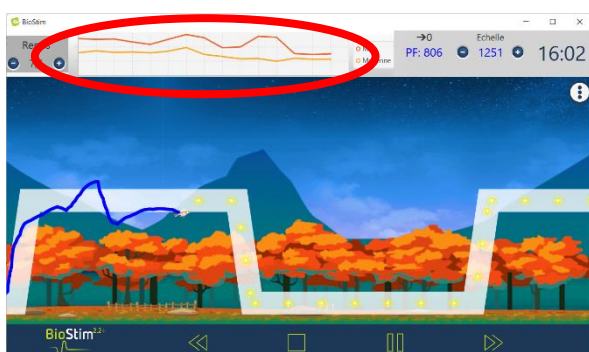
5.4.3.4 Versão + : Painel lateral



Este painel permite-lhe ajustar :

- Espessura do perfil
- Calibração automática: ajusta o nível de base e o máximo à amplitude atingida pelo paciente (permite que a calibração seja ajustada durante o exercício)
- Definição de "zero paciente" para cada canal (0)→
- O nível do BFB negativo, utilizando os selectores em cada canal
- Pode adicionar eventos à curva (que também aparecerão no histórico). Os títulos são gratuitos. Também pode adicionar eventos clicando com o botão direito do rato no ecrã.

5.4.3.5 Versão +: Linha de tendência



Pode ser apresentada uma curva de tendência através do menu de seleção de zona.

Esta curva mostra num relance como a contração máxima e média para cada perfil muda ao longo da sessão.

Esta curva pode então ser encontrada na tabela de resumo das sessões no processo do doente.

	Durée	Max Stim	Amplitude Min/Tonus/M ax	Réussite
	21/09/22 : U:bfb assist fixe	01:02	20 / 20 / 140	25
	23/09/22 : BioFeedBack Endurance 50%	05:38	379 / 428 / 1437	285

5.4.3.6 Versão + : Trabalho cego



Está disponível um "modo cego" para trabalhar sem que as contracções sejam apresentadas no ecrã. Este modo é ativado durante a sessão, no menu de seleção de zonas. As curvas são registadas e podem ser analisadas no final da sessão.

5.4.3.7 Versão +: Biofeedback assistido

Este modo, disponível para os programas reguláveis, pode ser ativado antes de iniciar o programa ou a partir do painel lateral.

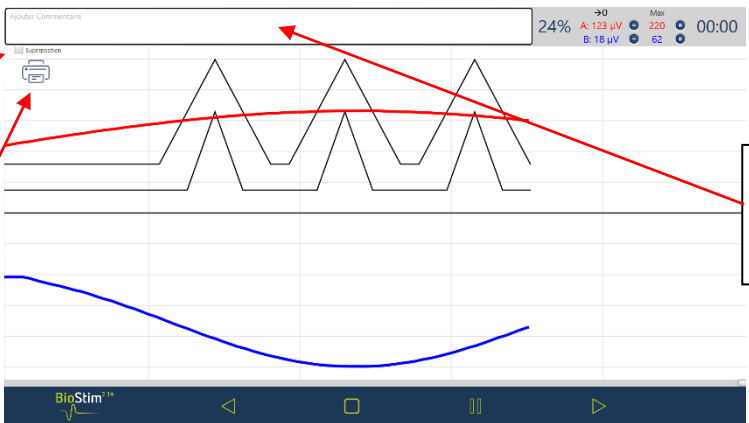
A estimulação reforça então o trabalho muscular:

- Ou uma falta de apoio: bom início da contração, mas apoio insuficiente no final do patamar

Ou numa contração demasiado fraca: deteção de uma contração, mas insuficiente para atingir o patamar

5.4.3.8 Modo de revisão

No final do programa (ou quando o botão de pausa é premido), entra no modo de revisão. Neste modo, pode guardar a curva clicando na disquete no canto superior esquerdo para a imprimir ou visualizar mais tarde.



Permite comparar as diferentes passagens numa largura de perfil

Imprimir a curva

Adicionar um comentário à sessão

5.4.4 Utilizar um acessório Bluetooth



BioStim é compatível com :

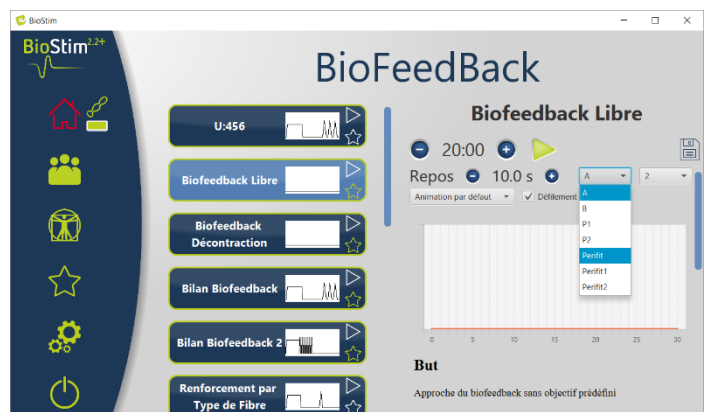
- A sonda Emy
- A sonda Perifit
- O Blueback
- BioMoov

Esta função só está disponível se a opção Bluetooth tiver sido adquirida.

Para trabalhar com um acessório: ligá-lo (botão na parte branca do Perifit, ou agitar a sonda Emy), depois clicar no logótipo Bluetooth (por baixo da casa). Quando o acessório está ligado, o logótipo Bluetooth fica verde e o logótipo do acessório ligado aparece à direita com um gráfico de barras que indica o nível de bateria disponível.

O acessório é então utilizado da mesma forma que as outras sondas, seleccionando o canal a utilizar que corresponde à sonda no menu BFB.

Se o BioStim não estiver ligado ao PC, a duração dos programas é limitada a 1 minuto.



5.5 Programas favoritos

Para encontrar mais rapidamente os programas frequentemente utilizados, pode classificá-los na categoria "Favoritos".

Para o fazer, basta clicar no ícone  no canto inferior direito do nome do programa.

Para aceder às mesmas, basta clicar no botão  no menu do lado esquerdo de cada página.

5.6 Placas anatómicas

Estão disponíveis desenhos anatómicos. Clicando na imagem, esta abre-se num visualizador, que pode ser ampliado ou mudado para ecrã inteiro para uma melhor visualização.


Pode adicionar as suas próprias placas anatómicas clicando no botão "adicionar placa". Pode escolher ficheiros de imagem ou de vídeo no seu computador, ou ligações para vídeos na Internet (nomeadamente no YouTube).

Agradecemos às universidades de Lille 2 e Lyon 1 a autorização para inserir um link para as suas placas anatómicas 3D.



5.7 Selecionar um doente

Clicar no botão  leva-o para a página de seleção de pacientes. Esta página apresenta a lista de pacientes.

Para limitar o tamanho da lista, pode arquivar doentes clicando no ícone de arquivo  à direita do nome do doente.


Pode mostrar todos os doentes (incluindo os doentes arquivados) activando a caixa "Mostrar doentes arquivados".

Neste caso, os doentes arquivados têm um ícone de arquivamento verde, enquanto os outros doentes têm um ícone azul.

A operação de arquivo pode ser revertida clicando novamente no ícone de arquivo.



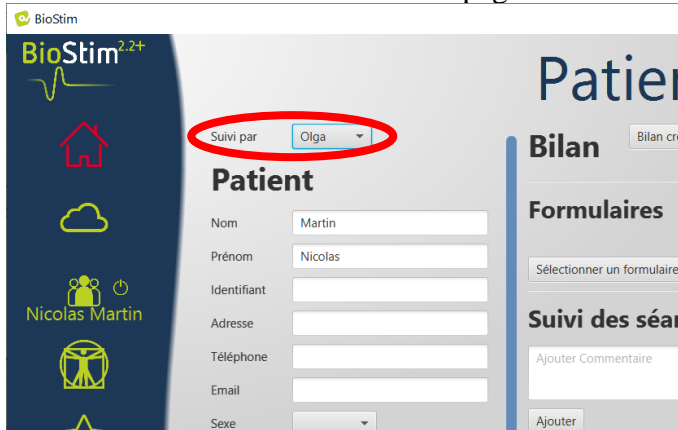
A visualização anónima oculta o nome e o apelido completos do doente; apenas as iniciais são visíveis.

Para selecionar um paciente, basta clicar no seu nome. Uma vez selecionado um doente, o seu nome aparece no menu à esquerda da página. Para se desligar, basta clicar no botão de anulação da seleção à direita do nome  .



5.7.1 Versão +: modo multi-praticante

O modo multi-doctor pode ser ativado na página de configuração. Se este modo estiver ativado, é possível atribuir um doente a um médico na página de relatório do doente.



Na página de pesquisa de doentes, pode adicionar um novo médico ou filtrar a lista de doentes selecionando um médico.



5.8 Ficheiro do doente

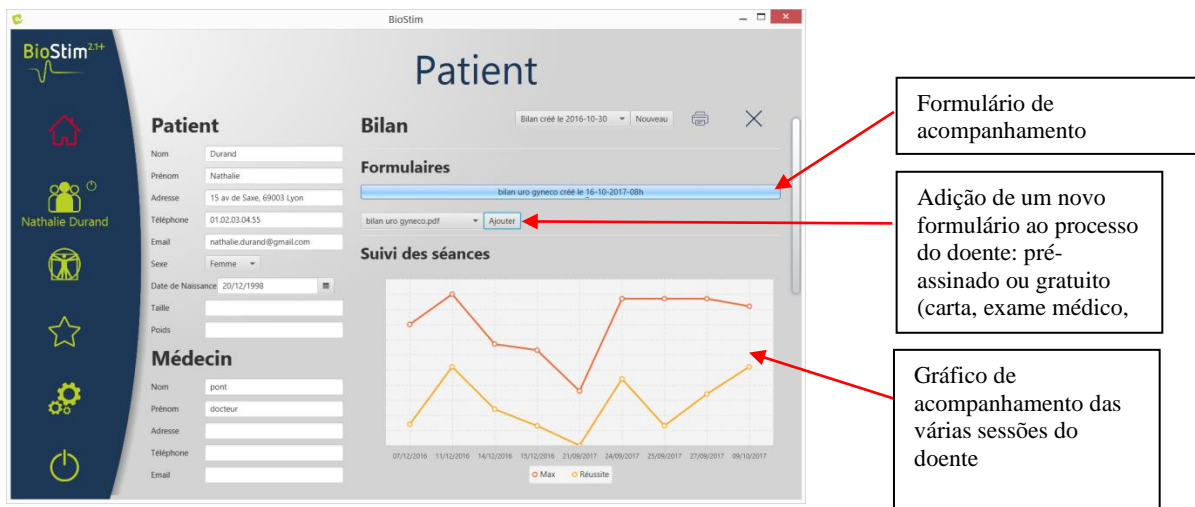
Quando um doente é selecionado, pode aceder ao registo do doente clicando no nome do doente no menu do lado esquerdo.

Este formulário contém os dados do paciente (apelido, nome próprio, etc.), bem como um registo de todas as sessões do paciente (gráfico e tabela).

Também é possível adicionar :

- Comentários de texto

- Formulários de avaliação normalizados, que podem ser utilizados para fazer o ponto da situação do doente.

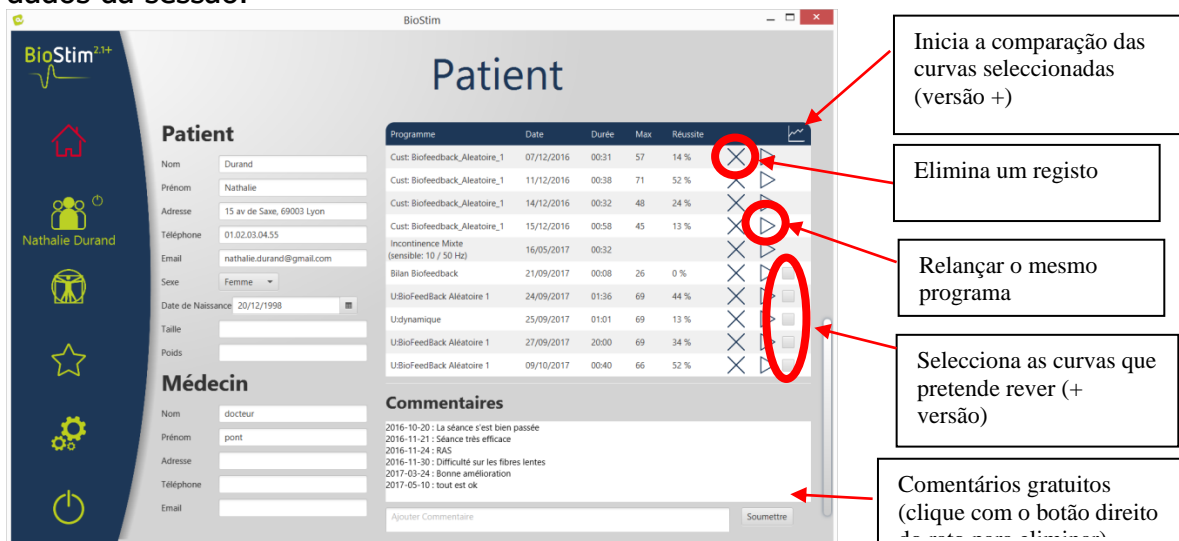


Formulário de acompanhamento

Adição de um novo formulário ao processo do doente: pré-assinado ou gratuito (carta, exame médico,

Gráfico de acompanhamento das várias sessões do doente

Todas as sessões são registadas. Os resultados podem ser visualizados sob a forma de um gráfico, para uma visão geral rápida, e numa tabela mais abrangente que mostra todos os dados da sessão.



Inicia a comparação das curvas seleccionadas (versão +)

Elimina um registo


Relançar o mesmo programa

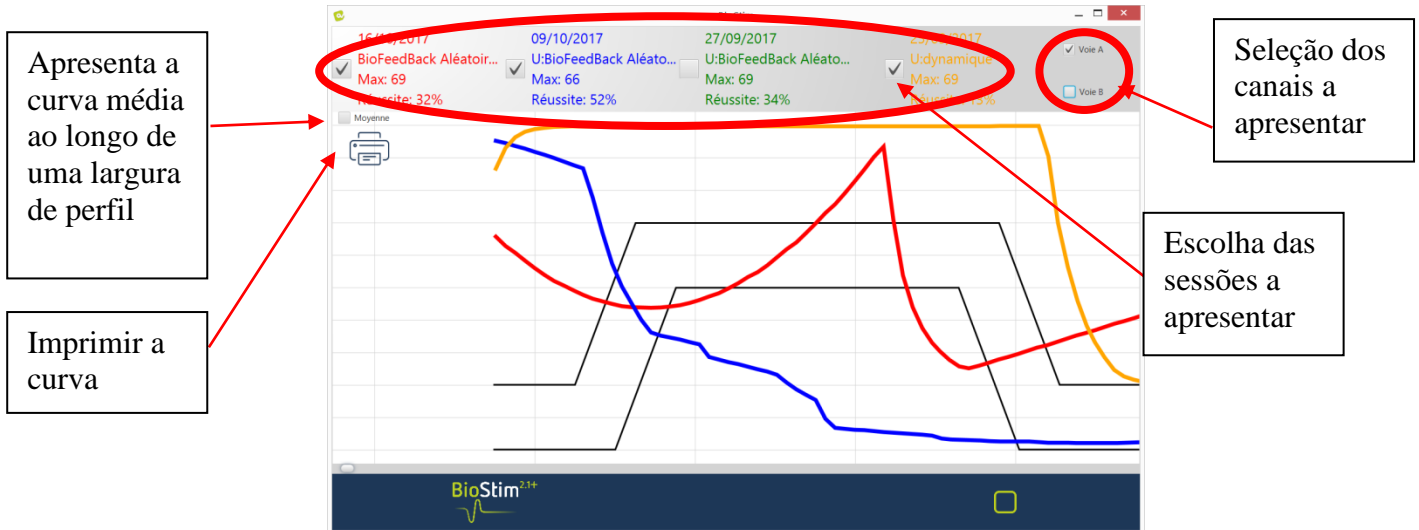
Selecciona as curvas que pretende rever (+ versão)

Comentários gratuitos (clique com o botão direito)

Programme	Date	Durée	Max	Réussite
Cust: Biofeedback_Aleatoire_1	07/12/2016	00:31	57	14 %
Cust: Biofeedback_Aleatoire_1	11/12/2016	00:38	71	52 %
Cust: Biofeedback_Aleatoire_1	14/12/2016	00:32	48	24 %
Cust: Biofeedback_Aleatoire_1	15/12/2016	00:58	45	13 %
Incontinence Mixte (sensible: 10 / 50 Hz)	16/05/2017	00:32		
Bilan Biofeedback	21/09/2017	00:08	26	0 %
U:BioFeedBack Aleatoire 1	24/09/2017	01:36	69	44 %
U:dynamique	25/09/2017	01:01	69	13 %
U:BioFeedBack Aleatoire 1	27/09/2017	20:00	69	34 %
U:BioFeedBack Aleatoire 1	09/10/2017	00:40	66	52 %

5.8.1 Versão +: Comparação de curvas

Premir o botão  na tabela de sessões abre a página de comparação de sessões.

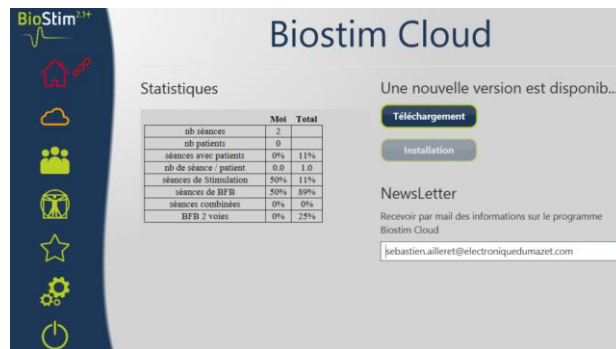


Clique com o botão direito do rato na área de desenho para seleccionar uma parte da curva a ser impressa.

5.9 Biostim Nuvem

Ao ativar a opção Biostim Cloud :

- As sessões são recolhidas de forma anónima
- Acesso a estatísticas sobre a utilização do dispositivo, bem como a estatísticas de outros participantes
- É notificado de novas versões e pode instalá-las diretamente a partir do software.



5.10 Página de configuração

A página de configuração é utilizada para configurar o software. As opções disponíveis são Velocidade de deslocação: permite acelerar ou abrandar a deslocação do biofeedback.

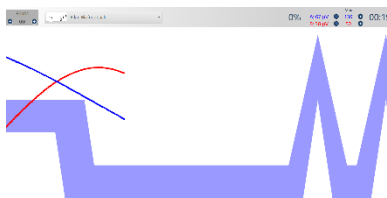
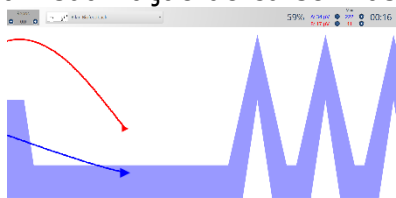
- Canal predefinido para BFB (A, B ou P)
- Apresentar canais em gráficos separados



- Tempo de descanso antes ou depois do horário de trabalho para BFB

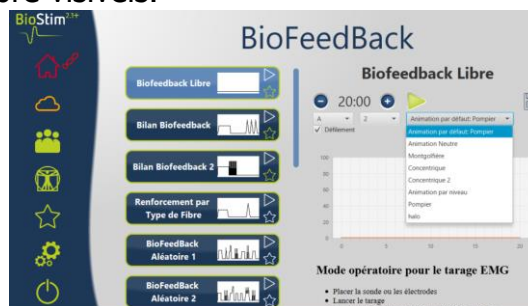


- Iniciar automaticamente a BFB após a audição: se esta opção não estiver activada, o cursor aguarda que o botão de início seja premido no início da BFB: não há deslocação até que este botão seja premido.
- Forçar a visualização do cursor nas curvas

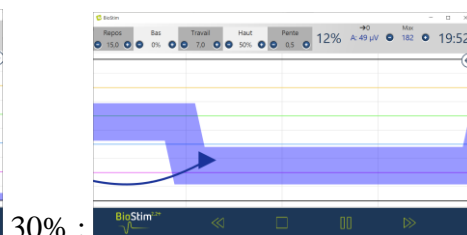
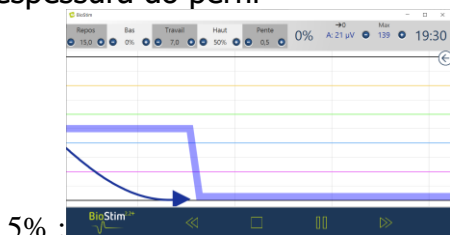


Ligado:  Desligado: 

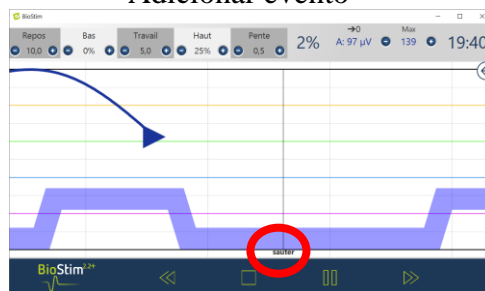
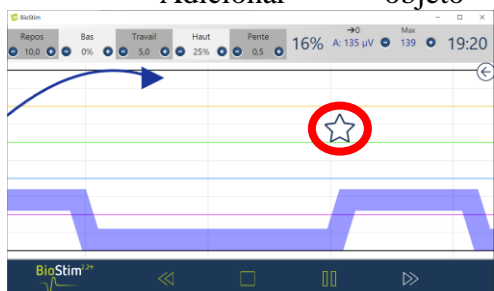
- Seleção de animações: pode seleccionar as animações que pretende utilizar. As que não estiverem seleccionadas deixam de ser visíveis na página de apresentação do programa. As animações personalizadas estão sempre visíveis.



- Visualização da pressão BFB durante a estimulação (apenas para sondas de pressão com eléctrodos: tipo Evolys 3P da Sugar International)
- Escolha da espessura do perfil



- Escolha de ação para um clique com o botão direito do rato no ecrã durante um BFB



- Gestão do som: Escolha de música no final do programa, possibilidade de adicionar um som para transições entre BFB e estimulação, BFB sonoro (para pacientes com deficiência visual), indicação sonora para o início e o fim das contracções. Todos estes sons podem ser configurados pelo utilizador.

- Criar, modificar e apagar uma animação personalizada: requer uma imagem de fundo, uma imagem para seguir cada pista e um ou mais objectos para apanhar.

5.10.1 Ligação em rede de vários dispositivos

Para ligar em rede 2 (ou mais) dispositivos, estes devem estar na mesma rede e ter um diretório partilhado comum (por exemplo, T:\biostim).

Para partilhar a base de dados, basta especificar este diretório na opção "Diretório para armazenar os dados dos doentes".

6 Guia clínico

6.1 População-alvo

O dispositivo foi concebido para ser utilizado por mulheres e homens com mais de 5 anos. É de notar que a reeducação do pavimento pélvico está particularmente indicada para as mulheres no período pós-parto.

6.2 Benefícios clínicos esperados

Atualmente, com base nas recomendações europeias e francesas e nos resultados de estudos realizados por especialistas de saúde, o dispositivo permite oferecer programas pré-estabelecidos e específicos para patologias que requerem tratamento por fisioterapeutas ou parteiras.

As utilizações terapêuticas incluem :

- 1- Tratamento da incontinência urinária: incontinência de esforço, de urgência ou mista, e inibição vesical.
- 2- Tratamento da incontinência anal.
- 3- Tratamento das contracturas e dos prolapso: tratamentos de reforço muscular e de relaxamento.
- 4- Controlo da dor: tratamentos analgésicos.
- 5- Gestão das perturbações genito-sexuais: tratamentos específicos de reforço muscular

6.3 Contra-indicações importantes

Este aparelho **não deve ser utilizado** nas seguintes situações:

- Gravidez em curso
- Presença de um pacemaker
- Presença de arritmia cardíaca
- Presença de um estimulador da bexiga
- Hipoestesia perineal
- Infecções urinárias e vaginais
- Cirurgia abdominal recente
- Tumores intrapélvicos
- Não aplicar no seio carotídeo



As contra-indicações não são exaustivas e aconselhamos os utilizadores a procurar aconselhamento em caso de dúvida.

6.4 Efeitos secundários

Até à data, a literatura médica não menciona quaisquer efeitos secundários significativos da eletroterapia.

7 Manutenção, conservação

O aparelho foi concebido para durar 5 anos.

Para garantir a manutenção dos desempenhos do aparelho ao longo da sua vida útil, este deve ser controlado pelos técnicos da Électronique du Mazet de 2 em 2 anos.

Apenas os técnicos da Électronique du Mazet ou os seus distribuidores autorizados estão autorizados a efetuar trabalhos de manutenção e reparação do aparelho.

7.1 Estojo e acessórios

A caixa apenas necessita de uma limpeza normal e periódica da sua superfície externa, que pode ficar suja. O mesmo se aplica aos acessórios.

Limpar o aparelho apenas com um pano seco ou ligeiramente húmido.
Certifique-se de que desliga o cabo de alimentação eléctrica antes de proceder à limpeza.

7.2 Esterilização :

Este dispositivo não é estéril,
Os acessórios não são estéreis nem se destinam a ser esterilizados.

8 Mau funcionamento

Se detetar um mau funcionamento que não esteja mencionado nos documentos que acompanham o aparelho (ver abaixo), informe o seu distribuidor ou o fabricante.

Se o aparelho tiver de ser expedido, é favor respeitar as instruções seguintes:

- Descontaminar e limpar o aparelho e os seus acessórios.
- Utilizar a embalagem original, incluindo as flanges de retenção.
- Fixar todos os acessórios no aparelho.
- Alinhar os diferentes componentes.
- Verificar se a embalagem está bem fechada.

Endereço de envio :

**Eletrónica do Mazet
ZA Route de Tence
43520 Le Mazet St Voy
FRANÇA
Tel : (33) 4 71 65 02 16
Correio eletrónico: sav@electroniquedumazet.com**

Possíveis anomalias de funcionamento :

Descrição da avaria	Causas possíveis	Acções
Luz indicadora verde apagada	- problemas com a rede eléctrica - fusíveis	- verificar a tensão de rede - verificar e substituir os fusíveis
Sem comunicação com o PC (botão home = casa vermelha)	- adaptador USB	- verificar as ligações - verificar se o controlador FTDI está corretamente instalado (CDM21228_Setup.exe)
Não se observa qualquer estimulação, mas os LEDs amarelos acendem-se.	- mau contacto - cabo defeituoso	- verificar as ligações ao doente. - trocar os cabos para controlo
Não há estimulação e os LEDs amarelos não se acendem.	- perda de comunicação com o módulo. - os parâmetros da corrente de estimulação não são coerentes.	- sair do processo atual e regressar ao escritório principal. - verificar as definições e modificá-las.
Traço plano nas janelas de biofeedback	- perda de comunicação com o módulo. - nenhum sensor na entrada em questão	- sair do processo atual e regressar ao escritório principal. - verificar o itinerário utilizado
Necessidade de aumentar a corrente de estimulação para além dos valores habituais com eléctrodos de elastómero.	- eléctrodos antigos - geada insuficiente	- mudar os eléctrodos. - adicionar gel de contacto
Redução automática do seletor de amplitude.	- eléctrodos antigos - geada insuficiente - largura de pulso demasiado longa.	- mudar os eléctrodos. - adicionar gel de contacto - alterar o programa para uma largura de impulso inferior.
Sinal de biofeedback EMG saturado ou muito ruidoso	- ausência ou mau contacto do eléctrodo de referência	- verificar se o eléctrodo 3 ^{ème} está corretamente fixado. Verificar a qualidade dos eléctrodos, substituindo-os se necessário.

Em caso de queda do aparelho ou de penetração de água, é indispensável mandar verificar o aparelho pela Électronique du Mazet para excluir qualquer risco (para o doente e para o utilizador) associado à utilização do aparelho.

9 Serviço pós-venda e garantia

Este aparelho é garantido pelo seu fornecedor nas condições especificadas neste documento, desde que :

- Só podem ser utilizados acessórios fornecidos pela Électronique du Mazet ou pelos seus distribuidores.
- Qualquer modificação, reparação, ampliação, adaptação ou ajuste do aparelho deve ser efectuada pela Électronique du Mazet ou pelos seus distribuidores autorizados.
- O ambiente de trabalho está em conformidade com todos os requisitos regulamentares e legais.
- O aparelho só deve ser utilizado por pessoal competente e qualificado. A utilização deve respeitar as instruções contidas neste manual do utilizador.
- Os tratamentos só devem ser utilizados para as aplicações a que se destinam e que são descritas neste manual.
- A manutenção do aparelho deve ser efectuada regularmente, de acordo com as instruções do fabricante.
- Todos os requisitos legais relativos à utilização deste aparelho estão a ser cumpridos.
- O aparelho utiliza apenas acessórios fornecidos ou especificados pelo fabricante.
- As peças da máquina e as peças sobressalentes não devem ser substituídas pelo utilizador.

A utilização incorrecta deste aparelho ou a falta de manutenção isenta a Électronique du Mazet e os seus distribuidores autorizados de qualquer responsabilidade em caso de defeitos, avarias, mau funcionamento, danos, ferimentos ou outros...

A garantia é anulada se as instruções de funcionamento contidas neste manual não forem rigorosamente respeitadas.

**O período de garantia é de 24 meses a partir da data de entrega do aparelho.
Os acessórios têm uma garantia de 6 meses a partir da data de entrega do aparelho.
Os custos de transporte e embalagem não estão incluídos na garantia.**

10 Eliminação

Logo que seja detectada qualquer deterioração, o produto deve ser limpo com um desinfetante de largo espectro e devolvido ao fabricante.

Se o aparelho deixar de funcionar ou ficar inutilizável, é favor devolvê-lo ao fabricante ou levá-lo a um ponto de recolha [ecosystem](#) .

No âmbito do seu compromisso com o ambiente, a Électronique du Mazet financia o programa de reciclagem [ecosystem](#) para os REEE profissionais, que retoma gratuitamente os aparelhos eléctricos de iluminação, os aparelhos de controlo e de vigilância e os aparelhos médicos usados (para mais informações, consultar www.ecosystem.eco).

11 Transporte e armazenamento

O aparelho deve ser transportado e armazenado na sua embalagem de origem ou numa embalagem que o proteja de danos exteriores.

Conservar num local limpo e seco à temperatura ambiente.

12 Declaração CE

A ÉLECTRONIQUE DU MAZET pode fornecer a declaração CE para este dispositivo a pedido.

A primeira aposição da marcação médica CE a este dispositivo teve lugar em 14/12/2018.

13 Fabricante

A Électronique du Mazet é uma empresa situada no coração do Maciço Central. Inicialmente um simples fabricante de cartões electrónicos, desenvolveu ao longo dos anos a sua própria marca de equipamentos médicos, principalmente para fisioterapia.

Atualmente, a EDM concebe, desenvolve, fabrica e comercializa equipamentos de pressoterapia, depressoterapia e eletroterapia (reabilitação perineal).

Para qualquer informação adicional, não hesite em contactar-nos.

***SAS Électronique du Mazet
ZA Route de Tence
43520 Le Mazet St Voy
França***

Tel: +33 (0)4 71 65 02 16

Fax: +33 (0)4 71 65 06 55



www.electroniquedumazet.com


14 Tabela de conformidade EMC

Conformidade EMC com a IEC 60601-1-2 (2014) 4ª Edição (EN 60601-1-2: 2015)			
O BIOSTIM foi concebido para ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo.			
O cliente ou utilizador do BIOSTIM deve certificar-se de que este é utilizado num ambiente deste tipo.			
Ensaio de emissões	Conformidade	Ambiente eletromagnético - directivas	
Emissões RF CISPR 11	Grupo 1	O BIOSTIM utiliza energia de radiofrequência apenas para as suas funções internas. Por isso, as suas emissões de RF são muito baixas e não são susceptíveis de causar interferências em equipamentos electrónicos próximos.	
Emissões RF CISPR 11	Classe B	O BIOSTIM é adequado para utilização em todas as instalações, incluindo instalações domésticas e as diretamente ligadas à rede pública de fornecimento de eletricidade de baixa tensão que abastece edifícios utilizados para fins domésticos.	
Emissões harmónicas IEC 61000-3-2	Classe A		
Flutuações de tensão / Cintilação IEC 61000-3-3	Conformidade		

Conformidade EMC com a IEC 60601-1-2 (2014) 4ª Edição (EN 60601-1-2: 2015)			
O BIOSTIM foi concebido para ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou utilizador do BIOSTIM deve certificar-se de que este é utilizado num ambiente deste tipo.			
Teste de IMUNIDADE	Nível de ensaio IEC 60601-1-2	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético - directivas
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	Contacto de ± 8 kV ± 15 kV no ar	Contacto de ± 8 kV ± 15 kV no ar	Os pavimentos devem ser de madeira, betão ou ladrilhos de cerâmica. Se os pavimentos forem revestidos com materiais sintéticos, a humidade relativa deve ser de, pelo menos, 30%.
Transientes rápido em rajadas IEC 61000-4-4	± 2 kV para as linhas fonte de alimentação eléctrico ± 1 kV para as linhas entrada/saída	± 2 kV para as linhas fonte de alimentação eléctrico	A qualidade da rede de alimentação eléctrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Tensão de pico transitório IEC 61000-4-5	± 1 kV entre fases ± 2 kV entre fase e terra	± 1 kV entre fases ± 2 kV entre fase e terra	A qualidade da rede de alimentação eléctrica deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico.
Mergulhos de tensão, atalhos e variações em tensão sobre linhas de entrada fonte de alimentação eléctrico IEC 61000-4-11	0% UT: 0,5 ciclo a 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 e 315 graus 0% TU: 1 ciclo e 70% TU; 25/30 ciclos Monofásico: 0 graus 0% UT; 250/300 ciclos	0% UT: 0,5 ciclo a 0, 45, 90, 135, 180, 225, 270 e 315 graus 0% TU: 1 ciclo e 70% TU; 25/30 ciclos Monofásico: 0 graus 0% UT; 250/300 Ciclos	A qualidade da fonte de alimentação deve ser a de um ambiente comercial ou hospitalar típico. Se o utilizador do BIOSTIM necessitar de um funcionamento contínuo durante as interrupções da fonte de alimentação, recomenda-se que o BIOSTIM seja alimentado por uma fonte de alimentação ininterrupta ou por uma bateria. NOTA UT é a tensão da rede eléctrica CA antes de ser aplicado o nível de teste.
Campo magnético à frequência da rede eléctrica (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m 50Hz ou 60Hz	30 A/m 50Hz ou 60Hz	Os campos magnéticos à frequência da rede devem estar a níveis característicos de um local representativo num ambiente comercial ou hospitalar típico.

Conformidade EMC com a IEC 60601-1-2 (2014) 4ª Edição (EN 60601-1-2: 2015)

O **BIOSTIM** foi concebido para ser utilizado no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O cliente ou utilizador do **BIOSTIM** deve certificar-se de que este é utilizado num ambiente deste tipo.

Teste de IMUNIDADE	Nível de ensaio IEC 60601-1-2	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético - directivas
Perturbações RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz 6 Veff nas bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz 80% AM a 2 Hz	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz 6 Veff nas bandas ISM entre 0,15 MHz e 80 MHz 80% AM a 2 Hz	Dispositivos portáteis e móveis para As comunicações por radiofrequência não devem ser utilizadas mais perto de qualquer parte do BIOSTIM , incluindo os cabos, do que a distância de separação recomendada, calculada a partir da equação aplicável à frequência de o transmissor. Distância de separação recomendada $d = 1,67 \cdot \sqrt{P}$ $d = 1,67 \cdot \sqrt{P}$ 80MHz-800MHz $d = 2,33 \cdot \sqrt{P}$ 800MHz-2,5GHz
Perturbações RF irradiadas IEC 61000-4-3, incluindo a cláusula 8.10, quadro 9, para a proximidade de dispositivos sem fio	3 V/m 80 MHz a 2,7 GHz 80% AM a 2 Hz incluindo a cláusula 8.10, quadro 9, para a proximidade de dispositivos sem fios	3 V/m 80 MHz a 2,7 GHz 80% AM a 2 Hz incluindo a cláusula 8.10, quadro 9, para a proximidade de dispositivos sem fios	Em que P é a potência máxima de saída característica do transmissor em watts (W), de acordo com o fabricante do transmissor, e d é a distância de separação recomendada em metros (m). As intensidades de campo dos transmissores de RF fixos, determinadas por investigação electromagnética no local a, devem ser inferiores ao nível de conformidade em cada gama de frequências. b Podem ocorrer interferências nas proximidades de equipamentos marcados com o seguinte símbolo: 

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a gama de frequências mais elevada.

NOTA 2 Estas directrizes podem não se aplicar em todas as situações. A propagação electromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objectos e pessoas.

a) As intensidades de campo dos transmissores fixos, tais como estações de base para radiotelefonos (celulares/sem fios) e rádios móveis terrestres, rádio amador, radiodifusão AM e FM e radiodifusão televisiva, não podem ser previstas teoricamente com exatidão. Para avaliar o ambiente eletromagnético devido a transmissores RF fixos, deve ser considerada uma investigação electromagnética no local. Se a intensidade do campo, medida no local onde o **BIOSTIM** é utilizado, exceder o nível de conformidade de RF aplicável acima, o **BIOSTIM** deve ser observado para verificar o funcionamento normal. Se for observado um desempenho anormal, poderão ser necessárias medidas adicionais, tais como a reorientação ou o reposicionamento do **BIOSTIM**.

b) Para além da gama de frequências de 150 kHz a 80 MHz, as intensidades de campo devem ser inferiores a 3V/m.

**Distâncias de separação recomendadas entre dispositivos portáteis e móveis
Comunicações RF eBIOSTIM**

O **BIOSTIM** destina-se a ser utilizado num ambiente eletromagnético em que a interferência de RF radiada é controlada. O cliente ou o utilizador do **BIOSTIM** pode ajudar a evitar interferências electromagnéticas mantendo uma distância mínima entre o equipamento de comunicações de RF portátil e móvel (transmissores) e o **BIOSTIM**, conforme recomendado abaixo, dependendo da potência máxima de emissão do equipamento de comunicações.

Potência nominal máxima de saída de Transmissor (em W)	Distância de separação de acordo com a frequência do transmissor (em m)		
	150kHz - 80MHz	80MHz - 800MHz	800MHz - 2,5GHz
0.01	0.117	0.117	0.233
0.1	0.369	0.369	0.737
1	1.167	1.167	2.330
10	3.690	3.690	7.368
100	11.67	11.67	23.300

Para os transmissores cuja potência nominal máxima de transmissão não é indicada acima, a distância de separação recomendada d em metros (m) pode ser estimada utilizando a equação aplicável à frequência do transmissor, em que P é a característica de potência máxima de transmissão do transmissor em watts (W), de acordo com o fabricante do transmissor.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, aplica-se a distância de separação para a gama de frequências mais elevada.

NOTA 2 Estas directrizes podem não se aplicar em todas as situações. A propagação electromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objectos e pessoas.



ELECTRONIQUE DU MAZET

ZA ROUTE DE TENCE
43520 LE MAZET SAINT VOY

Tél : +33 4 71 65 02 16
Mail : sav@electroniquedumazet.com

O seu concessionário / distribuidor :



[www.facebook.com/MazetSanteFrance/
mazetsante.fr](https://www.facebook.com/MazetSanteFrance/mazetsante.fr)