

« MedWatch » est le programme de la FDA (Food and Drug Administration) pour rapporter des réactions graves, des problèmes de qualité de produit, un mauvais rendement ou manquement thérapeutique, et des erreurs survenues avec un produit médical pour les personnes, comprenant les médicaments, produits biologiques, appareils médicaux, suppléments alimentaires, préparations pour nourrissons et cosmétiques. Si vous croyez que vous ou un membre de votre famille a eu une réaction grave à un produit médical, nous vous encourageons à présenter le formulaire de rapport à votre médecin. Votre fournisseur de soins de santé peut fournir des renseignements cliniques basé sur votre dossier médical qui pourrait aider la FDA à évaluer votre rapport. Cependant, nous comprenons que pour diverses raisons vous pourriez ne pas vouloir que le formulaire soit rempli par votre fournisseur de soins, ou celui-ci pourrait ne pas vouloir remplir le formulaire. Votre fournisseur de soins de santé n'est pas obligé de soumettre un rapport à la FDA. Dans l'une ou l'autre de ces situations, vous pouvez compléter vous-même le formulaire de rapport en ligne.

Lorsque reçu, vous recevrez un accusé de réception de la FDA. Les rapports sont examinés par le personnel de la FDA. Vous ne serez contacté personnellement que si des renseignements supplémentaires sont requis.

#### Soumission de rapport d'événement inapproprié à la FDA

Pour soumettre volontairement un rapport d'événement inapproprié à la FDA, utilisez une des méthodes suivantes :

#### Rapport en ligne à

[www.accessdata.fda.gov/scripts/medwatch/index.cfm?action=reporting.home](http://www.accessdata.fda.gov/scripts/medwatch/index.cfm?action=reporting.home)  
Formulaire de rapport des consommateurs numéro FDA 3500B. Pour la soumission par télécopieur ou par la poste, suivez les directives dans le formulaire. Pour de l'aide pour remplir le formulaire, voir MedWatchLearn. Le formulaire peut être téléchargé à partir du site [www.fda.gov/downloads/aboutFDA/reportsmanualsforms/forms/ucm349464.pdf](http://www.fda.gov/downloads/aboutFDA/reportsmanualsforms/forms/ucm349464.pdf)

Pour rapporter par téléphone à la FDA, composez le 1-800-FDA-1088.

Formulaire de rapport FDA 3500 habituellement utilisé par les professionnels de la santé. Le formulaire peut être téléchargé à partir du site [www.fda.gov/downloads/aboutFDA/reportmanualsforms/forms/ucm163919.pdf](http://www.fda.gov/downloads/aboutFDA/reportmanualsforms/forms/ucm163919.pdf)

**Pour les renseignements concernant l'entretien et les réparations du système, de son assemblage, de la programmation du traitement, du dépannage ou pour des renseignements d'ordre technique, veuillez consulter le mode d'emploi. Pour avoir le texte en d'autres langues, veuillez visiter le site [www.mediusa.com](http://www.mediusa.com).**

medi USA  
6481 Franz Warner Parkway  
Whitsett, NC 27377 États-Unis  
info@mediusa.com  
T 800-633-6334  
Télé 888-570-4554  
mediusa.com

PBO159 Rev A

medi

# medi pcs

## système de compression pneumatique Guide de démarrage rapide pour le/la patient(e)

### Composants inclus avec le système medi pcs



module de commande de la pression (MCP)



obturbateur



gaines (varieront)



bloc d'alimentation



guide d'insertion de la gaine

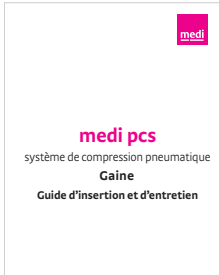


mode d'emploi

### Avant de commencer

- Consultez le professionnel de soins de santé avant d'utiliser le medi pcs si les réglages pré-réglés pour le traitement ne correspondent pas aux réglages prescrits.
- Assurez-vous que le module de commande la compression (MCP) medi pcs est à plat sur une surface stable, à portée de la main au cours du traitement.
- Vous devriez être assis ou semi-couché lors du traitement. Vous ne devriez jamais essayer de marcher ou de bouger vigoureusement alors que vous être raccordé au MCP. Cela risque d'endommager l'appareil ou de vous blesser.
- Assurez-vous de lire la section Avertissements de sécurité et précautions du mode d'emploi avant d'utiliser le système.

Consultez la section **Insertion et entretien de la gaine** pour connaître les directives de l'insertion de la gaine sur le bras ou la jambe.



guide d'insertion de la gaine



Jambière



gaine pour le bras

1. Repérez le connecteur de la gaine à l'extrémité des tuyaux fixés. Le nombre de ports ouverts variera selon le modèle de la gaine.

2. Enfichez le connecteur de la gaine dans un des deux ports ouverts à l'avant du MCP. Le mécanisme de verrouillage sur le dessus du connecteur de la gaine doit être tourné vers le haut. Il doit être solidement verrouillé en position lorsqu'il est bien inséré dans le port du MCP. Le connecteur de la gaine s'enfiche facilement avec un minimum d'efforts et ne doit jamais être coincé ou forcé dans le port. Il sera impossible de l'enficher s'il est à l'envers ou de travers.

3. Si vous utilisez seulement **une** gaine, insérez l'obturateur sur l'autre port ouvert à l'avant du MCP. Au besoin, on peut changer le port d'insertion du connecteur de la gaine ou de l'obturateur. Les deux ports offrent la même pression à la sortie indépendamment de sa position à gauche ou à droite.

4. Si vous utilisez **deux** gaines, enfichez le connecteur de l'autre gaine dans le deuxième port ouvert avec la même méthode qu'auparavant.



1. Assurez-vous que la ou les gaines de compression sont bien enfilées et raccordées au MCP.

2. Mettez le MCP sous tension en appuyant sur l'interrupteur d'alimentation à l'arrière de l'appareil (A). Une fois sous tension, l'écran Démarrage de l'évacuation sera affiché alors que les compartiments sont purgés.

3. L'écran Sommaire du traitement s'affichera (B). Il donne un aperçu des traitements programmés. Après la confirmation de tous les paramètres de traitement, appuyez sur la touche pour lancer le traitement.

4. Le MCP amorcera les cycles de traitement programmé et l'écran Traitement en cours apparaîtra (C). L'écran Traitement en cours affiche le temps restant du traitement, le compartiment actif en cours d'utilisation et le paramètre de pression pour ce compartiment.

**Mise en pause du traitement :** Appuyez sur la touche pour mettre le traitement en pause. L'écran Pause du traitement s'affichera (D) à la fin de la purge des gaines. Après la purge, appuyez sur la touche pour relancer le traitement. Le traitement redémarre pour la durée de temps restante. Si une heure s'écoule sans traitement, la séance de traitement sera interrompue. Appuyez sur la touche pour cesser complètement le traitement. L'écran Sommaire du traitement s'affichera automatiquement.

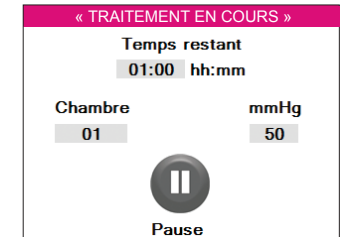
**Post-traitement :** Lorsque le temps restant affiché à l'écran Traitement en cours atteint zéro, le MCP passera automatiquement à l'écran Traitement terminé après avoir achevé le cycle de traitement actif. Tous les compartiments à air seront entièrement purgés et le signal sonore retentira s'il est actif. Mettez le MCP hors tension en appuyant sur l'interrupteur d'alimentation à l'arrière. Débranchez et retirez la ou les gaines.



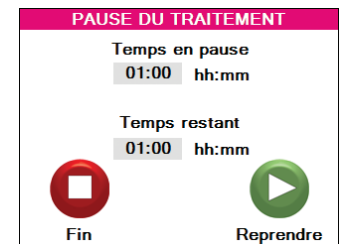
A



B



C



D