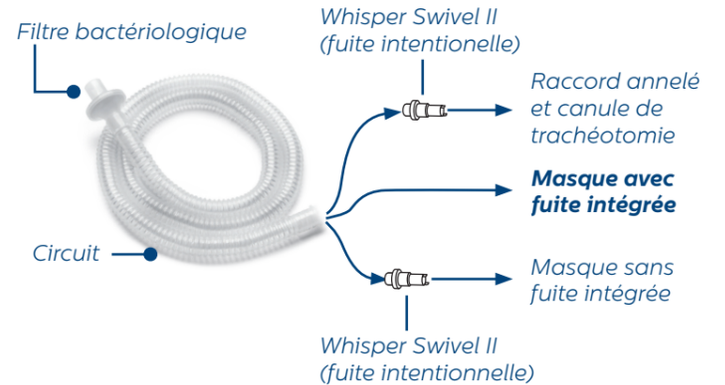


Circuit à fuite



- 1 Connectez le filtre au port inspiratoire .
- 2 Connectez le circuit au filtre. De l'autre côté, branchez le circuit au masque à fuite du patient ou au dispositif de fuite intentionnelle en cas d'utilisation sur un masque sans fuite ou un raccord trachéal.

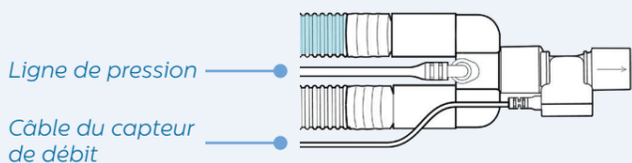


Circuit double branche



- 1 Connectez le filtre au port inspiratoire  puis le circuit inspiratoire (circuit bleu) au filtre.
- 2 Connectez la ligne de pression au port de pression .
- 3 Insérez la valve expiratoire  jusqu'au clic des 2 côtés puis connectez le filtre et le circuit expiratoire (circuit blanc).
- 4 Connectez le câble du capteur de débit \dot{V} .

- 5 Connectez le capteur de débit approprié au câble (taille adulte/pédiatrique ou nourrisson).
- 6 Connectez le capteur de débit au connecteur en Y.



- 7 Connectez le circuit au raccord trachéal ou au masque sans fuite du patient puis passez la tubulure et le câble du capteur de débit dans les colliers de serrage pour finaliser le montage.

Humidification

Il est possible de brancher un humidificateur sur les 3 circuits. L'humidificateur doit toujours être placé plus bas que le ventilateur.

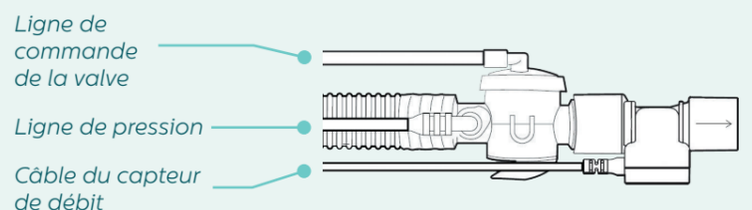
Circuit monobranche à valve (avec ou sans capteur de débit)



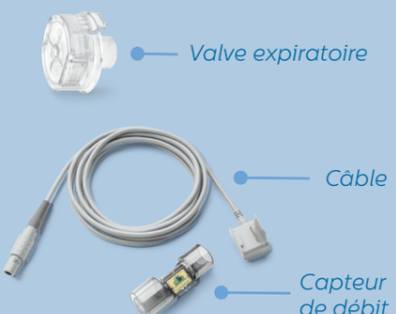
- 1 Connectez le filtre au port inspiratoire  puis le circuit au filtre. De l'autre côté, branchez le circuit au masque sans fuite ou au raccord trachéal du patient.
- 2 Connectez la ligne de pression (la plus large des 2 tubulures) au port de pression .
- 3 Branchez la ligne de commande de la valve .

Si ajout du capteur de débit, continuez avec les étapes suivantes :

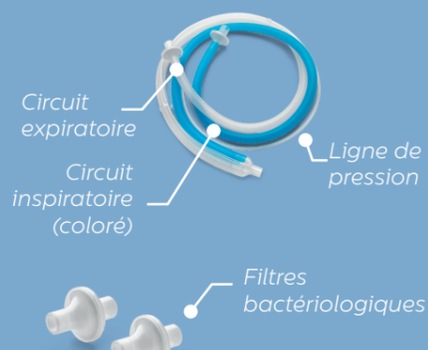
- 4 Connectez le câble du capteur de débit \dot{V} (voir étape 4 du montage double branche ci-contre)
- 5 Clipsez le capteur de débit approprié (taille adulte/pédiatrique ou nourrisson) en respectant le sens de la flèche vers le patient.
- 6 Connectez le capteur de débit à la valve puis au raccord trachéal ou au masque sans fuite du patient.



Accessoires réutilisables



Accessoires jetables



Document à destination des professionnels de santé

Trilogy Evo (DM classe IIb) est un ventilateur mixte destiné à délivrer une ventilation à pression positive pour les patients allant du nourrisson de $\geq 2,5$ kg à l'adulte. Le ventilateur peut mesurer, afficher, enregistrer et déclencher des alarmes relatives aux données de SpO₂, FiO₂, CO₂, de fréquence respiratoire et de fréquence du pouls lorsque les accessoires appropriés sont connectés. Le ventilateur peut être utilisé en établissement de soins, à domicile et dans le cadre de transport non urgent, par exemple, fauteuil roulant, véhicule personnel ou ambulance. Ce DM fabriqué par Philips fait l'objet d'un remboursement par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations : consulter la LPPR. Ce DM est un produit de santé réglementé, qui porte, au titre de cette Réglementation, le marquage CE, dont l'évaluation de conformité a été réalisée par TÜV. Lire attentivement le manuel d'utilisation fourni avec le dispositif, pour une utilisation en toute sécurité. Date de création : Juillet 2019 – CA 07/19/219 PN2656667



Philips Trilogy Evo :

Allumage, déverrouillage & paramétrage

A Allumage / déverrouillage du ventilateur



- 1 Appuyez sur le bouton On/Off (🔌) pour allumer le ventilateur.
- 2 Si le cadenas est ouvert (🔓). Passez à l'étape B.
- 3 Si vous ne voyez pas de cadenas, l'appareil est verrouillé. Pour le déverrouiller temporairement, appuyez simultanément sur **l'horloge digitale** (en bas à droite de l'écran) et sur le **bouton d'arrêt d'alarme** (🔔) pendant 5 secondes puis validez le message à l'écran.

Remarque : Pour passer en mode clinique et éviter que l'appareil ne se reverrouille automatiquement après 5 minutes d'inactivité, allez dans **Options** (⚙️) > **Options de l'appareil** > **Niveau d'accès au menu** et sélectionnez **Déverrouillé**. Pour reverrouiller l'appareil avant la durée prévue (5 minutes), cliquer sur ^ puis appuyez sur le cadenas.

B Paramétrage d'un nouveau patient



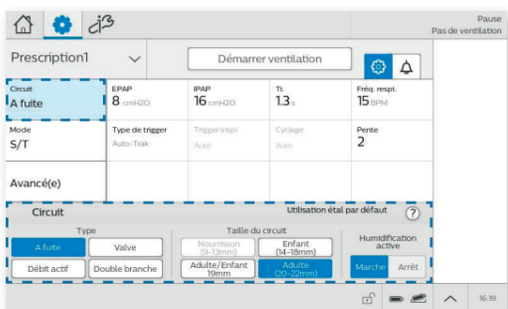
- 1 Appuyez sur « **Nouveau patient** ». Ceci effacera toutes les données de l'appareil.
- 2 Sélectionnez le nom de la prescription à utiliser.
- 3 Validez le rappel « **Filtre antibactérien installé** ».
- 4 Pour ventiler avec les réglages affichés, appuyez sur « **Démarrer ventilation** », sinon passez à l'étape C.

À savoir

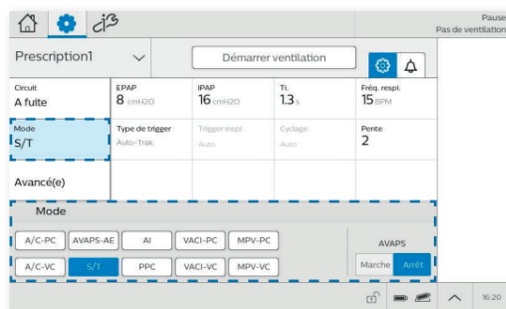
En cliquant sur « **Nouveau patient** », vous effacez toutes les données patient existantes, y compris les prescriptions, l'historique et le compteur turbine patient sera remis à zéro.

C Modification des réglages

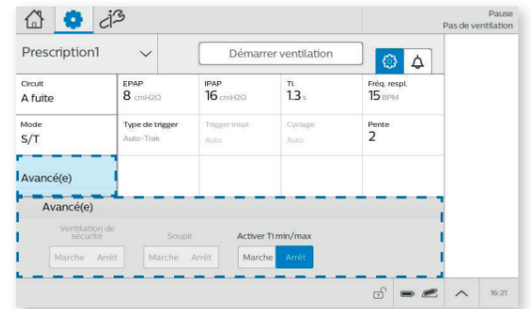
Sélectionnez le paramètre souhaité et réglez le à l'aide du curseur ou des boutons + et -.



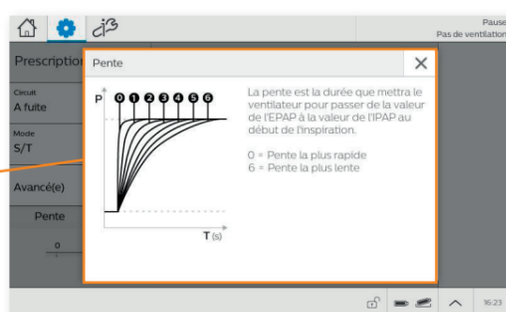
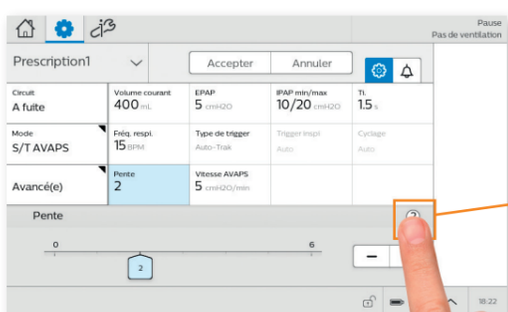
Pour utiliser la calibration par défaut, sélectionnez le **type de circuit** / le **diamètre du circuit** / la **présence ou non d'un humidificateur**. Si vous souhaitez calibrer le circuit, allez dans Options (⚙️)



Sélectionnez le **mode de ventilation**



Accédez aux **réglages avancés**.



Pour avoir de l'aide sur le paramètre sélectionné, cliquez sur le « ? ». L'aide intégrée est aussi disponible sur certaines alarmes.

À savoir

Il est possible de faire de la ventilation volumétrique à fuite.

Document à destination des professionnels de santé

Trilogy Evo (DM classe IIb) est un ventilateur mixte destiné à délivrer une ventilation à pression positive pour les patients allant du nourrisson de $\geq 2,5$ kg à l'adulte. Le ventilateur peut mesurer, afficher, enregistrer et déclencher des alarmes relatives aux données de SpO₂, FiO₂, CO₂, de fréquence respiratoire et de fréquence du pouls lorsque les accessoires appropriés sont connectés. Le ventilateur peut être utilisé en établissement de soins, à domicile et dans le cadre de transport non urgent, par exemple, fauteuil roulant, véhicule personnel ou ambulance. Ce DM fabriqué par Philips fait l'objet d'un remboursement par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations : consulter la LPPR. Ce DM est un produit de santé réglementé, qui porte, au titre de cette Réglementation, le marquage CE, dont l'évaluation de conformité a été réalisée par TÜV. Lire attentivement le manuel d'utilisation fourni avec le dispositif, pour une utilisation en toute sécurité. Date de création : Juillet 2019 – CA 06/19/2019 PN2656787