

Spirolab



Manual del usuario rev. 3.1

Fecha de publicación Fecha de aprobación 29.10.2024 29.10.2024

ESPAÑOL (ES)





ÍNDICE DE CONTENIDOS

1. IN	VTRODUCCION	4
1.1	Uso previsto	4
1 1	1.1 Tipo de usuario	
	1.2 Capacidad y experiencia necesarias	
	1.3 Dónde se utiliza el dispositivo	
	1.5 Doing se utiliza et dispositivo	4
	1.4 Factores relacionados con los pacientes que pueden afectar al uso del producto	4
	1.5 Limitaciones de uso y contraindicaciones	4
1.2	Advertencias de seguridad importantes	5
1.2	2.1 Riesgo de contaminación cruzada	5
1.2	2.2 Turbina	5
	2.3 Boquilla	
	2.4 Sensor de oximetría	
		0
	2.6 Unidad	
1.2	2.7 Información sobre el uso correcto del dispositivo en un entorno electromagnético	7
1.3	Etiquetas y símbolos	8
1.3	3.1 Etiqueta de ID	8
1.3	3.2 Etiqueta de certificación FCC	9
	3.3 Símbolo de descarga electrostática	
1.4	Descripción del producto	
1.5		
	Especificaciones técnicas	
	5.1 Especificaciones del espirómetro	
1.5	5.2 Especificaciones del oxímetro	
1.5	5.3 Descripción de las alarmas de oximetría	14
1.5	5.4 Otras características	
2. US	SO DEL SPIROLAB	
2.1	Encendido y apagado del Spirolab	
2.2	Ahorro de energía	
2.3	Pantalla principal	
2.4	Símbolos e iconos	
2.5	Menú de servicio	
	5.1 Calibración de las turbinas	
2.6	Datos de pacientes	25
2.0	6.1 Introducción de datos de pacientes nuevos	
2.6	6.2 Edición de los datos de pacientes	
2.7	Visualización de los datos almacenados	26
	7.1 Búsqueda de archivos	
	7.2 Visualización de los datos archivados	27
	7.3 Presentación de la última sesión de prueba	
2.8	Modo en línea (conectado a un PC)	
2.9	Realización de una prueba de espirometría	28
2.9	9.1 Prueba FVC	29
2.9	9.2 Prueba VC	29
2.9	9.3 Prueba MVV	29
	9.4 Realización de pruebas POST broncodilatación tras la administración de un medicamento	
2.10		30
		20
	10.1 Aceptabilidad, repetibilidad y mensajes de calidad	
	10.2 Interpretación de los resultados de espirometría	
2.11	Procedimiento de oximetría	
2.1	11.1 Instrucciones para utilizar el sensor en pacientes adultos	
 TF 	RANSMISIÓN DE DATOS	
3.1	Transmisión de datos por Bluetooth	
3.2	Conexión con un PC por medio del puerto USB	
3.3	Impresión de datos	
3.4	Actualización del software interno	
	IANTENIMIENTO	
4.1	Limpieza y comprobación de las turbinas reutilizables	
	1.1 Comprobación del correcto funcionamiento de la turbina	
4.2	Limpieza del sensor de oximetría	
4.3	Carga de la batería	
4.4	Sustitución del papel térmico	
5. SC	OLUCIÓN DE PROBLEMAS	
	iones de la carantía	41



Gracias por elegir un producto MIR. MEDICAL INTERNATIONAL RESEARCH

Este manual hace referencia a la generación de espirómetros Spirolab que tienen los siguientes números de serie:

A23-0J.xxxxx

Donde:

A23-0J corresponde al espirómetro y xxxxx es un número correlativo.

El software interno está disponible en los siguientes idiomas:

Inglés	Español	Ruso	Rumano
Italiano	Portugués	Turco	Ucraniano
Francés	Brasileño		
Alemán	Polaco		

La siguiente tabla describe el contenido del paquete y los accesorios que se pueden usar con spirolab:

REF	Descripción	
672684	Estuche de transporte	✓
532367	Cable USB	✓
910350	Papel térmico	✓
920660	Cargador de batería	✓
900595	MiniFlowmeter	✓
910002	Turbina reutilizable	0
910004	Turbina desechable	✓
919024	Sensor de oximetría	0

Los accesorios suministrados con el dispositivo se indican en la cubierta del "nuevo espirómetro Spirolab".

Antes de utilizar el Spirolab

- Lea atentamente el manual del usuario, las etiquetas y toda la información suministrada con el dispositivo.
- Configure el dispositivo (fecha, hora, valores asignados, idioma, etc.) como se describe en la sección 2.5.



ATENCIÓN

Antes de conectar el espirómetro Spirolab a un PC, instale el software MIR Spiro que se suministra con el dispositivo. Una vez que el software esté correctamente instalado, conecte el dispositivo al PC; en el mensaje que aparece se confirma la detección de un dispositivo periférico nuevo.

Conserve el embalaje original.

Si tiene algún problema con el producto, utilice este embalaje y envíelo al distribuidor local o al fabricante. Para enviar el dispositivo a reparar es preciso respetar las normas siguientes:

- Los artículos deben enviarse en su embalaje original.
- El remitente correrá con los gastos de envío.

Dirección del fabricante

MIR S.P.A.

Viale Luigi Schiavonetti 270 00173 ROMA (ITALIA)

Tel. + 39 0622754777 Fax + 39 0622754785

Página web: www.spirometry.com Correo electrónico: mir@spirometry.com

MIR USA, Inc.

5462 S. Westridge Drive New Berlin, WI 53151 - USA

Tel + 1 (262) 565 - 6797 Fax + 1 (262) 364 - 2030

Página web: www.spirometry.com Correo electrónico: mirusa@spirometry.com

La política de MIR consiste en mejorar sus productos de manera permanente y utilizar una tecnología en constante evolución. Por este motivo, la empresa se reserva el derecho de actualizar estas instrucciones si es necesario. Si desea formular alguna sugerencia que considere útil, puede enviar un mensaje por correo electrónico a la siguiente dirección: mir@spirometry.com. Gracias.



MIR no asume ninguna responsabilidad en caso de daños o lesiones ocasionados por usuarios que no respeten las instrucciones o no presten atención a las advertencias de este manual.

Se prohíbe la copia total o parcial de este manual.

1. INTRODUCCIÓN

1.1 Uso previsto

El espirómetro y pulsioxímetro Spirolab está destinado a ser utilizado por un médico, por un profesional sanitario autorizado o por un paciente bajo la instrucción de un médico o de un profesional sanitario autorizado.

El dispositivo está destinado a comprobar la función pulmonar y puede realizar

- pruebas de espirometría en todos los pacientes mayores de tres años;
- pruebas de oximetría en personas de todas las edades.

Puede utilizarse en hospitales, consultas médicas, fábricas y farmacias.

1.1.1 Tipo de usuario

El espirómetro con función de oximetría **Spirolab** proporciona información sobre una serie de parámetros relacionados con la función respiratoria de los seres humanos.

Además de prescribir el uso del dispositivo, el médico es responsable de analizar y comprobar los resultados y los datos recopilados durante la prueba.

1.1.2 Capacidad y experiencia necesarias

La técnica de empleo y mantenimiento del dispositivo exige la intervención de un profesional sanitario cualificado con capacidad para interpretar los resultados proporcionados.



ADVERTENCIA

MIR no será responsable de los daños o lesiones debidos a errores cometidos por los usuarios que no presten atención a las advertencias de este manual.

Si el usuario del espirómetro Spirolab es una persona incapaz de cuidar de sí misma, tendrá que usarlo bajo la supervisión y la responsabilidad de su tutor legal.

Cuando se utiliza como oxímetro, el Spirolab está diseñado para realizar reconocimientos aleatorios.

1.1.3 Dónde se utiliza el dispositivo

El espirómetro Spirolab está diseñado para utilizarse en hospitales, consultorios médicos, fábricas, farmacias.

El producto no es apto para el uso en quirófanos, en presencia de líquidos o detergentes inflamables o en lugares donde la mezcla de gases anestésicos pueda inflamarse en contacto con el aire, con oxígeno o con óxido nitroso.

El producto no debe utilizarse en lugares donde pueda quedar expuesto a corrientes de aire (por ejemplo, viento), fuentes de calor o frío, luz solar directa u otras fuentes de iluminación o energía, polvo, partículas sedimentables o sustancias químicas.

El usuario es responsable de garantizar que el producto se utiliza y guarda en condiciones ambientales adecuadas. Para obtener más información, consulte las instrucciones de la sección 1.5.3.



ADVERTENCIA

Cuando el dispositivo está expuesto a condiciones climáticas distintas de las mencionadas en la sección 1.5.3, pueden producirse averías o generarse resultados incorrectos.

1.1.4 Factores relacionados con los pacientes que pueden afectar al uso del producto

El espirómetro solo puede utilizarse cuando el paciente se encuentra en reposo y en buen estado de salud, o al menos en un estado de salud que permita realizar la prueba en cuestión. Para realizar la prueba se requiere la *colaboración* del paciente, quien debe exhalar con fuerza con el fin de garantizar que los parámetros medidos generen resultados fiables.

1.1.5 Limitaciones de uso y contraindicaciones

El análisis de los resultados de la espirometría no es suficiente para realizar un diagnóstico de la situación clínica del paciente. En el diagnóstico también deben tenerse en cuenta el historial del paciente y los resultados de otras pruebas recomendadas por el médico.

Los comentarios, el diagnóstico y la prescripción de tratamientos adecuados son responsabilidad del médico.

Antes de realizar la espirometría es preciso evaluar cualquier síntoma existente. El médico que prescribe el uso del dispositivo debe verificar primero que el paciente está capacitado física y psicológicamente para realizar la prueba. A continuación, debe evaluar los datos que recopila el dispositivo para calcular el grado de *colaboración* del paciente en cada prueba realizada.

En la prueba de espirometría se requiere la colaboración total del paciente. Los resultados obtenidos dependen de que el paciente sea capaz de inhalar y exhalar con rapidez. Si no se cumple este requisito, los resultados de la espirometría no serán fiable o, como dice el médico, serán "inaceptables".

El médico es responsable de que la prueba sea *aceptable*. Cuando los pacientes son personas mayores, niños o personas discapacitadas, hay que prestar especial atención.



El producto no debe utilizarse si se tiene la certeza o la sospecha de que está averiado o se han detectado fallos, ya que esto comprometería los resultados.



ADVERTENCIA

Cuando se utiliza como oxímetro, el espirómetro Spirolab tiene un sistema de alarma limitado. Por este motivo es preciso comprobar a menudo el valor de SpO2 y la frecuencia del pulso.

1.2 Advertencias de seguridad importantes

Tras las pruebas pertinentes, un laboratorio independiente ha certificado que los espirómetros Spirolab cumplen las normas de seguridad EN 60601-1 y que su compatibilidad electromagnética está dentro de los límites establecidos en la norma EN 60601-1-2. Los dispositivos Spirolab se someten a pruebas continuas durante su fabricación, lo que garantiza el cumplimiento de las normas de seguridad y calidad estipuladas en el Reglamento EU 2017/745sobre productos sanitarios.

El espirómetro debe examinarse atentamente una vez que se extrae de su embalaje para asegurarse de que no presenta daños. Si el espirómetro presenta algún desperfecto, no lo utilice y devuélvalo de inmediato al fabricante para que lo reemplace (si es posible).



ADVERTENCIA

El respeto de las advertencias y el cumplimiento de las normas la seguridad actuales garantizan la seguridad del paciente y el rendimiento del dispositivo.

El fabricante declina toda responsabilidad por daños o lesiones en caso de incumplimiento de las instrucciones de uso.

El producto debe utilizarse conforme se describe en el Manual del usuario, especialmente en la sección Uso previsto; además, solo deben emplearse accesorios originales según especifica el fabricante. El uso de componentes no originales (sensores de turbina, sensores de oximetría y otros accesorios) puede dar lugar a lecturas erróneas o comprometer el funcionamiento del dispositivo. Por este motivo está prohibido utilizar tales componentes.

En particular, el uso de cables distintos a los especificados por el fabricante podría causar un aumento de las emisiones o una menor inmunidad electromagnética en la parte del dispositivo y provocar un funcionamiento inadecuado.

No utilice ningún producto caducado. El dispositivo tiene una vida útil de 10 años aproximadamente en condiciones normales de funcionamiento.

El dispositivo controla el nivel de carga de la batería de forma continua. El dispositivo avisa al usuario de la descarga de la batería. Es necesario comunicar cualquier incidencia grave que se haya producido en relación con el producto al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro en el que esté establecido el usuario y/o el paciente, de acuerdo con el Reglamento 2017/745.

1.2.1 Riesgo de contaminación cruzada

Para evitar el riesgo de contaminación cruzada, es obligatorio que cada paciente utilice una boquilla desechable.

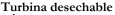
El dispositivo se puede utilizar con dos tipos de sensores de turbina: reutilizable y desechable.

Los sensores de turbina reutilizables deben limpiarse antes de usar el dispositivo en otro paciente. El empleo de un filtro vírico antibacteriano se deja a discreción del médico.

El sensor de turbina desechable debe cambiarse con cada paciente.

1.2.2 Turbina







🔼 ADVERTENCIA

Si decide emplear el espirómetro con una turbina desechable, es importante que utilice una turbina nueva con cada paciente.

Solo es posible garantizar que las turbinas desechables se encuentran en condiciones de funcionamiento, higiene y seguridad adecuadas cuando se guardan precintadas en el embalaje original.

Las turbinas desechables son de plástico y deben desecharse con arreglo a los requisitos legales locales.

Turbina reutilizable



🔼 ADVERTENCIA

Solo puede garantizarse el uso correcto de las turbinas reutilizables cuando están limpias y no presentan cuerpos extraños que puedan alterar el movimiento de las palas. Si no se limpian correctamente, pueden provocar el contagio de infecciones entre pacientes. Si el dispositivo se utiliza de forma exclusiva en un mismo paciente, bastará con limpiarlo periódicamente. Para obtener más información sobre la limpieza, consulte la sección correspondiente de este manual del usuario.

Página 5 de 41

La información siguiente es válida para ambos tipos de turbinas.

No exponga los sensores de turbina a chorros de agua o aire, ni permita que entren en contacto con líquidos calientes.

Para evitar averías o daños, no permita que entren polvo o cuerpos extraños en el sensor de turbina. La presencia de cuerpos extraños (como pelo, saliva, etc.) en el interior del medidor de flujo con turbina puede comprometer la precisión de las lecturas.



1.2.3 Boquilla

Recomendados ponerse en contacto con el distribuidor local en el que se ha comprado el espirómetro para obtener más boquillas. Las boquillas suelen estar hechas de plástico o cartón y siempre son desechables.



ADVERTENCIA

Para evitar problemas al paciente, utilice boquillas biocompatibles. Los materiales inadecuados pueden provocar averías en el dispositivo y comprometer la precisión de las lecturas.

El usuario es responsable de proporcionar boquillas adecuadas. Los profesionales sanitarios suelen utilizar estos elementos, que generalmente tienen un diámetro exterior estándar de 30 mm. Se trata de elementos ampliamente disponibles.



ADVERTENCIA

Para evitar la contaminación del entorno a causa de la eliminación de las boquillas usadas, el usuario debe cumplir los reglamentos locales en vigor.

1.2.4 Sensor de oximetría

Además del sensor con código 919024 que se suministra con el dispositivo, es posible emplear sensores concretos para diferentes tipos de pacientes:

Fabricante	Código	Descripción	Código MIR
Envitec	RS-3222-12	Sensor blando pequeño reutilizable (pediátrico)	939006
Envitec	RM-3222-12	Sensor blando medio reutilizable (adultos)	939007
Envitec	R-3222-12	Sensor blando grande reutilizable (adultos)	939008

Para conectar estos sensores al espirómetro Spirolab se necesita un cable prolongador, código de artículo 919200 (longitud 1,5 m)

El uso prolongado de un sensor o el estado del paciente pueden requerir el cambio de posición del sensor de forma periódica. Cambie la posición de los sensores cada 4 horas. Compruebe también el estado de la piel y el flujo sanguíneo y asegúrese de que el sensor está bien alineado.



ADVERTENCIA

El uso incorrecto de un sensor o cable del sensor y el empleo de un sensor o cable del sensor defectuosos pueden comprometer la precisión de las lecturas y generar lecturas completamente erróneas del estado del paciente. Compruebe minuciosamente cada sensor antes de usarlo.

No utilice sensores que parezcan dañados o que estén averiados. Si no tiene más sensores que funcionen, póngase en contacto con el distribuidor local que ha suministrado el dispositivo.

Utilice solo sensores MIR que estén expresamente diseñados para funcionar con espirómetros Spirolab. El uso de otros sensores puede generar lecturas erróneas.

Los resultados de la oximetría pueden ser erróneos si la prueba se realiza en condiciones de gran luminosidad. Si es necesario, cubra el sensor (con un paño limpio, por ejemplo).



ADVERTENCIA

La presencia de agentes colorantes en la sangre (por ejemplo, para realizar pruebas diagnósticas), como azul de metileno, verde de indocianina, indigotina o azul patentado V (PBV), puede comprometer la precisión de las lecturas de oximetría.

Cualquier condición que limite el flujo sanguíneo, como el uso de un manguito para medir la tensión arterial, puede comprometer la precisión de las lecturas de SpO2 y frecuencia del pulso.

Antes de utilizar el sensor es preciso eliminar las uñas postizas y la laca de uñas, ya que podrían comprometer la precisión de las lecturas de oximetría.

Los niveles significativos de hemoglobina disfuncional, como la carboxihemoglobina o la metahemoglobina, afectan a la precisión de las lecturas de oxígeno.

La proximidad de dos o más sensores de oximetría puede provocar interferencias ópticas. Estas interferencias pueden comprometer la precisión de las lecturas de oxígeno. Para eliminar las interferencias, cubra los sensores con material opaco. La suciedad o los obstáculos que obstruyen la luz roja del sensor o el detector pueden generar lecturas inexactas o averías en el sensor. Asegúrese siempre de que el sensor está limpio y no hay obstáculos.

Nunca introduzca el sensor en un autoclave. No esterilice el sensor.



Si no quiere ocasionar desperfectos en el sensor y el dispositivo ni poner en riesgo la seguridad del usuario, desconecte el sensor de la unidad Spirolab antes de limpiarlo.

1.2.5 Equipo Cable de conexión USB

El uso o el empleo incorrecto del cable USB pueden proporcionar medidas inexactas, que pueden llevar a valores erróneos sobre la gravedad del estado del paciente. Inspeccione detenidamente cada cable antes de utilizarlo

No utilice cables que parezcan estar o que efectivamente estén dañados. Si no se dispone de un cable en buen estado, acuda al distribuidor local que le ha proporcionado el aparato.

Utilice sólo los cables proporcionados por MIR, destinados específicamente al uso con el Spirodoc. El empleo de otros cables puede dar lugar a mediciones inexactas.

1.2.6 Unidad



🔼 ADVERTENCIA

Es preciso prestar mucha atención al realizar todas las operaciones de mantenimiento que se describen en el Manual del usuario. El incumplimiento de estas instrucciones puede dar lugar a lecturas incorrectas o a una interpretación errónea de las lecturas. No modifique el dispositivo sin la autorización del fabricante.

El fabricante o el personal autorizado por este deben realizar todas las modificaciones, los ajustes, las reparaciones y las reconfiguraciones. Cuando surjan problemas, no intente realizar reparaciones. El ajuste de los parámetros que pueden configurarse es responsabilidad de personal cualificado. Un ajuste incorrecto de los parámetros no pone en riesgo la salud

Cuando se solicite, el fabricante podrá proporcionar diagramas eléctricos, listas de componentes e instrucciones de calibración para facilitar al técnico las reparaciones.

El uso de accesorios y cables distintos de los especificados por el fabricante puede aumentar las emisiones o reducir la inmunidad del dispositivo.

El espirómetro Spirolab no debe instalarse cerca ni encima de otros equipos. Cuando no pueda evitarse esta circunstancia, habrá que vigilar el espirómetro Spirolab para asegurarse de que funciona con normalidad en la configuración en la que se va a emplear. Cuando se utilice con otros equipos, estos tendrán que cumplir los reglamentos de seguridad actuales establecidos en la norma IEC EN 60601-1; por consiguiente, el PC o la impresora a los que se conecte el espirómetro Spirolab tendrán que cumplir la norma IEC EN 60601-1.

Los espirómetros Spirolab, los accesorios, los consumibles de plástico (boquillas), los componentes extraíbles y los elementos sometidos a desgaste (como la batería) solo pueden desecharse en contenedores adecuados; también pueden enviarse al distribuidor o a un centro de eliminación de residuos homologado. En todos los casos deben cumplirse los requisitos legales locales.

El incumplimiento de lo anterior eximirá a MIR de cualquier responsabilidad en caso de reclamación de daños o perjuicios. Utilice exclusivamente la batería que se indica en las especificaciones técnicas.

Mantenga el dispositivo fuera del alcance de los niños y las personas discapacitadas.

1.2.7 Información sobre el uso correcto del dispositivo en un entorno electromagnético



ADVERTENCIA

Debido al número creciente de dispositivos electrónicos (computadoras, teléfonos inalámbricos, teléfonos celulares, etc.), los dispositivos médicos pueden estar sujetos a interferencias electromagnéticas causadas por otros equipos. Dicha interferencia electromagnética podría causar un mal funcionamiento del dispositivo médico, como una precisión de medición inferior a la indicada, y crear una situación potencialmente peligrosa.

Spirolab cumple con la norma EN 60601-1-2: 2015 sobre compatibilidad electromagnética (EMC para dispositivos electromédicos) tanto en términos de inmunidad como de emisiones.

Sin embargo, para el correcto funcionamiento del dispositivo, es necesario no usar Spirolab cerca de otros dispositivos (computadoras, teléfonos inalámbricos, teléfonos celulares, etc.) que generan fuertes campos magnéticos. Mantenga estos dispositivos a una distancia mínima de 30 centímetros. Si es necesario usarlo a distancias más cortas, Spirolab y los otros dispositivos deben mantenerse bajo observación para verificar que funcionen normalmente.

No utilice el dispositivo si hay un equipo de resonancia magnética que pueda generar una corriente inducida en el sensor de oximetría perjudicial para el paciente.

En particular, en lo que respecta a la inmunidad electromagnética, Spirolab se sometió a ensayo según lo especificado en la Tabla 9 "Especificaciones de ensayo para la INMUNIDAD DEL PUERTO DE ENCLOSADO a equipos de comunicaciones inalámbricas de RF" de la norma IEC 60601-1-2:2014, que figura a continuación, y según lo descrito en la norma IEC 61000-4-3.

Test level			
Field Modulation Frequency			
3V/m	AM 80%	80MHz-1GHz	

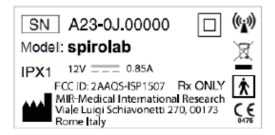


	1kHz	
27V/m	PM 50% 18Hz	380MHz-390MHz
28V/m	PM 50% 18Hz	430MHz-470MHz
9V/m	PM 50% 217Hz	704MHz-787MHz
28V/m	PM 50% 18Hz	800MHz-960MHz
3V/m	AM 80% 1kHz	1GHz-2,7GHz
28V/m	PM 50% 217Hz	1,7GHz-1,99GHz
28V/m	PM 50% 217Hz	2,4GHz-2,57GHz
9V/m	PM 50% 217Hz	5,1GHz-5,8GHz

Para 8ntenna8da de frecuencias, se realizaron pruebas con una 8ntenna dispuesta vertical y horizontalmente.

1.3 Etiquetas y símbolos

1.3.1 Etiqueta de ID



Los símbolos se describen en la tabla a continuación:

Símbolo	DESCRIPCIÓN
Model	Nombre del producto
SN	Número de serie de dispositivo
	Nombre y dirección del fabricante
C € 0476	Marca CE para productos sanitarios: este es un producto sanitario certificado de Clase <i>II</i> a que cumple los requisitos de el Reglamento EU 2017/745
†	Símbolo de seguridad eléctrica: de conformidad con la norma IEC60601-1 , el producto y sus componentes son de tipo BF y, por consiguiente, ofrecen protección contra descargas eléctricas
	Símbolo de equipo de clase II: de conformidad con IEC60601-1 , el producto cumple con los requisitos de seguridad de los equipos de Clase II al cargar la batería
A	Etiqueta RAEE: este símbolo está relacionado con la Directiva europea 2012/19/CEE sobre residuos de aparatos eléctricos y electrónicos. Al final de su vida útil, este aparato no debe desecharse como si se tratase de residuos urbanos, sino que debe enviarse a un centro de eliminación de residuos RAEE autorizado. Cuando se compra un modelo nuevo equivalente, el dispositivo también puede enviarse al proveedor de forma gratuita. Debido a los materiales empleados en su fabricación, la eliminación del dispositivo como residuos urbanos podría ser perjudicial para el medio ambiente o para la salud. El incumplimiento de los requisitos legales mencionados arriba se sancionará con la imposición de multas
IPX1	La etiqueta que lleva la inscripción: indica el nivel de protección contra la penetración de líquidos (IPX1) del producto. El dispositivo está protegido contra la caída vertical de gotas de agua
$((\overset{\bullet}{\bullet}))$	Símbolo de antena para dispositivos que incluyen transmisores de RF
FCC ID	Código de identificación de la FCC (FCC ID) indicating traceability to FCC compliance

Página 8 de 41



Símbolo	DESCRIPCIÓN
Rx ONLY	Referencia a los reglamentos de la FDA de Estados Unidos (Rx Only)
(3)	Instrucciones de uso. Consulte el manual de instrucciones Lea este manual detenidamente antes de utilizar el dispositivo médico
~~ <u></u>	Fecha de producción del dispositivo
•	Etiqueta de advertencia de puerto USB. Sirve para conectar el dispositivo a un PC. Utilice los cables suministrados por el fabricante exclusivamente y respete las normas de seguridad IEC 60601-1
SpO2	Etiqueta de advertencia de puerto de oximetría de pulso
E	Electrostatic discharge symbol. This symbol is used near every connector that has been excluded from the electrostátic discharge test. En este dispositivo se han realizado las pruebas de descarga electrostátic.
O + + DC IN 12V	Etiqueta relacionada con el método para cargar la batería. El símbolo aparece junto al conector en el que se enchufa el cargador de la batería. Utilice el cargador suministrado por el fabricante solamente. Características del cargador de batería: modelo FW8000/12
	Límites de temperatura: indica los límites de temperatura a los que el dispositivo médico puede exponerse de manera segura
<u></u>	Limitación de humedad: indica el rango de humedad al que el dispositivo médico puede exponerse de manera segura
♦• ♦	Limitación de presión: indica el rango de presión a la que el dispositivo médico puede exponerse de manera segura
MD	El símbolo indica que el producto es un dispositivo médico
UDI	El símbolo indica la Identificación Única del Dispositivo
* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	El símbolo indica que el dispositivo no debe exponerse a la luz solar directa
†	El símbolo indica que el dispositivo debe mantenerse seco
	Corriente continua

1.3.2 Etiqueta de certificación FCC

El espirómetro **Spirolab** cumple lo estipulado en la sección 15 de las normas de la FCC. El funcionamiento del dispositivo está sujeto a lo siguiente:

- (1) El dispositivo no debe ocasionar interferencias perjudiciales.
- (2) El dispositivo puede someterse a cualquier tipo de interferencia, incluidas interferencias que puedan causar efectos no deseados. La realización de modificaciones sin la aprobación expresa de la empresa puede comprometer el uso del dispositivo por el usuario.

NOTA: Este dispositivo se ha sometido a pruebas que confirman que cumple los límites de los equipos digitales de clase A según lo establecido en la sección 15 de las normas de la FCC. Estos límites están diseñados para proporcionar una protección razonable contra interferencias perjudiciales cuando el equipo se utiliza en un entorno comercial. Este equipo genera, utiliza y puede irradiar energía de radiofrecuencia y, si no se instala y utiliza de acuerdo con el manual de instrucciones, puede causar interferencias perjudiciales en las comunicaciones por radio. Es probable que el funcionamiento de este equipo en un área residencial cause interferencias perjudiciales, en cuyo caso el usuario deberá corregir las interferencias por su cuenta.

Los símbolos definidos se encuentran en la etiqueta de identificación del dispositivo.

1.3.3 Símbolo de descarga electrostática

Este símbolo se utiliza cerca de cada conector que se ha excluido de la prueba de descarga electrostática.



No se debe tocar los contactos de conectores identificados con el símbolo de advertencia ESD, ni tampoco se deben emplear para realizar conexiones antes de adoptar medidas oportunas contra descargas electrostáticas (ESD, por sus siglas en inglés).

A continuación se ofrecen ejemplos de medidas de precaución:

Procedimientos ambientales: aire acondicionado, humidificación, pavimentos conductores, uso de ropa no sintética



Procedimientos de usuario: descarga mediante el uso de objetos metálicos grandes; uso de una muñequera antiestática

El personal que utilice dispositivos susceptibles de sufrir descargas electrostáticas deberá recibir una explicación adecuada del símbolo ESD, además de formación sobre los efectos de las descargas electrostáticas y sobre las medidas para evitar tales efectos.

Una descarga electrostática es una carga eléctrica en reposo. Además del flujo repentino de electricidad que se produce entre dos objetos en contacto, es un cortocircuito o una ruptura dieléctrica. Las descargas electrostáticas pueden deberse a la acumulación de electricidad estática o a la inducción electrostática. Con humedad relativa baja, la sequedad del ambiente produce un aumento significativo de la generación de cargas. Los plásticos comunes incrementan los niveles de carga.

A continuación se muestran los valores de tensión típicos que generan las descargas electrostáticas:

Caminar sobre moqueta 1500-35000 V Caminar en suelo de vinilo sin tratar 250-12000 V Sobres de vinilo usados para organizar documentos 600-7000 V Trabajar en una mesa 700-6000 V

El contacto de dos elementos con valores de carga diferentes produce una descarga eléctrica con chispa. La transferencia de carga rápida y espontánea puede provocar el recalentamiento o la fusión de los circuitos de los componentes electrónicos.

La exposición de un elemento sensible a ESD a una descarga eléctrica que lo dañe parcialmente puede provocar un defecto oculto. Aunque el dispositivo puede seguir funcionando con normalidad sin que se detecte la avería en las pruebas habituales, puede degenerar en una avería intermitente o persistente incluso después de mucho tiempo.

Con materiales ESD, las descargas se producen en contacto con el suelo o con otros objetos conductores. Los materiales disipadores permiten que la electricidad fluya hasta el suelo con más lentitud que los materiales conductores del mismo tamaño. Los plásticos comunes y el vidrio pueden servir de aislantes. El aislante retiene la carga eléctrica, que no puede transferirse al suelo. Tanto conductores como aislantes pueden cargarse con cargas electrostáticas y descargarse. La puesta a tierra es una manera eficaz de evitar las descargas electrostáticas, pero solo pueden conectarse a tierra los conductores.

Los principios fundamentales para controlar las descargas electrostáticas son:

Conectar a tierra todos los conductores, incluidas las personas Quitar los aislantes y reemplazarlos por otros antiestáticos Utilizar ionizadores

Prestar atención a las áreas que no son antiestáticas; por ejemplo, utilizar embalajes antiestáticos

1.4 Descripción del producto

Spirolab es un espirómetro portátil que también puede funcionar como oxímetro de pulso (opcional). El dispositivo puede funcionar de forma totalmente autónoma o conectarse a un ordenador personal mediante conexiones USB; el dispositivo puede conectarse a una impresora externa a través de USB.

El dispositivo está diseñado para medir los parámetros de respiración y para monitorizar la saturación de oxígeno y la frecuencia del pulso. Además de efectuar una prueba de control para determinar la calidad de las lecturas realizadas, el dispositivo puede guardar los resultados de cerca de 10.000 espirometrías o aproximadamente 500 horas de datos de oximetría.

El espirómetro **Spirolab** es un dispositivo dirigido a médicos especialistas, para quienes es una herramienta compacta pero potente que permite procesar cerca de 30 parámetros funcionales. El dispositivo también ofrece una respuesta farmacodinámica; es decir, ofrece un porcentaje de comparación de los datos espirométricos medidos antes y después (PRE/POST) de la administración de un medicamento broncodilatador o de la estimulación bronquial. Los datos medidos tras la administración del medicamento (POST) se comparan con los datos anteriores a la administración del medicamento (PRE).

Una turbina del interior del dispositivo, cuyo principio de funcionamiento es la interrupción de la luz infrarroja, mide el volumen y el flujo. Este principio garantiza la obtención de resultados exactos y reproducibles sin necesidad de recalibraciones periódicas. Las características principales de este tipo de sensor son las siguientes:

- Lecturas precisas incluso con bajos índices de flujo de aire (final de la exhalación)
- Independencia de la humedad y la densidad del gas
- Irrompible y resistente a golpes
- Reemplazo económico

El sensor de flujo y volumen con turbina está disponible en formato desechable y reutilizable.





TURBINA DESECHABLE



TURBINA REUTILIZABLE

Para que las turbinas mantengan sus características, es importante adoptar las siguientes precauciones:

- Si la turbina es desechable, cámbiela cada vez que realice una espirometría.
- Si la turbina es reutilizable, desinféctela antes de usarla en un paciente nuevo para garantizar los niveles más altos de seguridad e higiene posibles.

Para interpretar los resultados de la espirometría de forma adecuada, es fundamental compararlos con los denominados valores de normalidad, en cuyo cálculo se emplean datos estandarizados de los pacientes, y con valores de referencia personales asociados a la historia clínica del paciente concreto.

Los valores que aparecen en la historia clínica de un paciente concreto pueden variar en gran medida con respecto a los valores de normalidad que siempre se asocian a una persona "sana".

El espirómetro **Spirolab** se puede conectar a un PC o a otro sistema informático. Los datos de cada espirometría pueden almacenarse en el dispositivo, transferirse a un PC y mostrarse en pantalla (curvas de flujo/volumen, parámetros de espirometría y parámetros de oximetría opcionales).

El dispositivo se puede conectar a un PC mediante un puerto micro USB.

Además de realizar pruebas de capacidad vital forzada (FVC), capacidad vital (VC), capacidad vital inspiratoria (IVC) y ventilación voluntaria máxima (MVV), con el espirómetro **Spirolab** se obtiene el perfil de ventilación y el índice de aceptabilidad (control de calidad) y reproducibilidad de la espirometría efectuada por el paciente. La función de interpretación automática utiliza 11 niveles con arreglo a la clasificación de la ATS (American Thoracic Society). Es posible repetir cada prueba. Los mejores parámetros funcionales siempre estarán disponibles para repetir rápidamente las lecturas. En los valores disponibles que pueden seleccionarse se incluyen los valores de normalidad (teóricos). Por ejemplo, los médicos de los países de la Unión Europea suelen utilizar los valores recomendados por la ERS (European Respiratory Society).

Función de oximetría

El sensor de oximetría dispone de dos diodos emisores de luz (LED); uno de ellos emite luz roja visible mientras que el otro emite luz infrarroja. Ambas bandas de luz atraviesan el dedo para llegar al detector de luz. Durante el paso por el dedo, la sangre y el tejido blando absorben parte de la luz, dependiendo de la concentración de hemoglobina. La cantidad de luz absorbida depende de la oxigenación de la sangre en el interior del tejido.

Este principio de funcionamiento garantiza lecturas precisas y reproducibles sin necesidad de calibrar constantemente el dispositivo. El sensor de oximetría se puede desinfectar con alcohol isopropílico.

A continuación se muestra un diagrama representativo de los componentes y puertos del dispositivo:



Rev.3.1 Página 11 de 41





- (1) Papel térmico
- (2) Pantalla
- (3) Puerto mini USB
- (4) Botón de encendido
- (5) MiniFlujómetro
- (6) Turbina desechable "FlowMIR
- (7) Puerto SpO2
- (8) Puerto MiniFlowmeter
- (9) Puerto USB
- (10) Puerto RJ45
- (11) Puerto DC IN 12V

Especificaciones técnicas

A continuación se ofrece una descripción completa de las especificaciones del dispositivo, el sensor de flujo y volumen con turbina y el sensor de oximetría.

Especificaciones del espirómetro

Este dispositivo cumple los requisitos de la siguiente norma:

- Normalización +ATS de la espirometría 2019
- ISO 23747: 2015
- ISO 26782: 2009

Parámetros medidos:

Símbolo	Descripción	Unidad
*FVC	FVC óptima	L
*FEV1	FEV1 óptimo	L
*PEF	PEF óptimo	L/s
FVC	Capacidad vital forzada	L
FEV1	Volumen exhalado durante el primer segundo de la prueba	L
FEV1/FVC	FEV1/FVC x100	%
FEV1/VC	FEV1/óptimo entre EVC e IVC x 100	0/0
PEF	Pico de flujo espiratorio	L/s
Tiempo PEF	Tiempo hasta alcanzar el 90% del PEF	S
FEF-2575	Flujo medio durante el intervalo del 25 – 75% de la FVC	L/s
FEF7585	Flujo medio durante el intervalo del 75 – 85% de la FVC	L/s
FEF25	Flujo máximo al 25% de la FVC	L/s
FEF50	Flujo máximo al 50% de la FVC	L/s
FEF75	Flujo máximo al 75% de la FVC	L/s
FEV05	Volumen exhalado después de 0,5 segundos	L
FEV05/FVC	FEV05/FVC x 100	0/0
FEV075	Volumen exhalado después de 0,75 segundos	L
FEV075/FVC	FEV075/FVC x 100	0/0
FEV2	Volumen exhalado durante los 2 primeros segundos de la prueba	L
FEV2/FVC	FEV2/FVC x 100	%
FEV3	Volumen exhalado durante los 3 primeros segundos de la prueba	L
Rev.3.1		Página 12 de 41



Símbolo	Descripción	Unidad
FEV3/FVC	FEV3/FVC x 100	%
FEV6	Volumen exhalado durante los 6 primeros segundos de la prueba	L
FEV1/FEV6	FEV1/FEV6x100	0/0
FEV1/PEF	FEV1/PEF (índice empey)	L/L/s
FEV1/FEV0.5	FEV1/FEV0.5	\
FET	Tiempo de exhalación forzada	S
EVOL	Volumen extrapolado	mL
FIVC	Capacidad vital forzada inspiratoria	L
FIV1	Volumen inspirado durante el primer segundo	L
FIV1/FIVC	FIV 1 %	0/0
PIF	Pico de flujo inspiratorio	L/s
FIF25	Flujo máximo al 25% de la FIVC	L/s
FIF50	Flujo máximo al 50% de la FIVC	L/s
FIF75	Flujo máximo al 75% de la FIVC	L/s
FEF50/FIF50	FEF50/FIF50 x 100	0/0
MVVcal	Ventilación voluntaria máx. calculada en función del FEV1	L/s
VC	Capacidad vital espiratoria lenta	L
EVC	Capacidad vital espiratoria	L
IVC	Capacidad vital inspiratoria	L
IC	Capacidad inspiratoria: (máximo entre EVC e IVC) -ERV	L
ERV	Volumen de reserva espiratorio	L
IRV	Volumen de reserva inspiratorio	L
VT	Volumen tidal	L
VE	Ventilación minuto en reposo	L/min
RR	Frecuencia respiratoria	Respiraciones/min
tI	Tiempo inspiratorio medio en reposo	S
tE	Tiempo de exhalación medio en reposo	S
TV/tI	Flujo inspiratorio medio en reposo	L/min
tI/tTOT	tI/(tI+tE)	\
MVV	Ventilación voluntaria máxima	L/min
ELA	Edad pulmonar estimada	años

^{*=} valores óptimos

Sensor de flujo/volumen	Turbina bidireccional
Sensor de temperatura	Semiconductor (0-45 °C)
Método de detección	Interrupción de infrarrojo
Volumen máximo medido	10 L
Flujo	± 16 L/s
Precisión de volumen (ATS 2019)	± 2.5% o 50 mL
Precisión de flujo	± 5% o 200 mL/s
Resistencia dinámica a 12 1/s	$<0,5 \text{ cmH}_2\text{O/L/s}$

1.5.2 Especificaciones del oxímetro

Para mediciones de oximetría, el dispositivo cumple con los requisitos de la siguiente norma:

ISO 80601-2-61: 2017 Equipos eléctricos médicos: requisitos particulares para la seguridad básica y el rendimiento esencial de los equipos de oxímetro de pulso (Medical electrical equipment - particular requirements for basic safety and essential performance of pulse oximeter equipment)

Sensor blando reutilizable para adultos		Sensor blando pediátrico reutilizable	
Rango (SpO2)	Arms (%)	Rango (SpO2)	Arms (%)
70-100 %	± 1.470	70-100 %	± 1.390
70-80 %	± 1.626	70-80 %	± 1.851
80-90 %	± 1.667	80-90 %	± 1.397
90-100 %	+ 0.941	90-100 %	± 0.652

Los Arms (Cuadrado medio de raíz de precisión), como se recuerda en el estándar mencionado anteriormente, representa la precisión del dispositivo en términos del error cuadrado medio de cada medición de SpO2, obtenida por oximetría de pulso, en relación con el valor de referencia de SaO2 respectivo, obtenido por cooximetría.

Los rangos enumerados muestran los diferentes rangos de saturación de oxígeno para los cuales se ha calculado la precisión. La precisión del dispositivo se puede evaluar con un probador.

Definiciones



Episodio de desaturación	Descenso de SpO2 >= 4% durante un intervalo de tiempo limitado de 8 - 40 segundos y posterior aumento >=2% en un intervalo de 150 segundos.	
Episodio de variación del pulso	Aumento del pulso >= 10 LPM en un intervalo de tiempo limitado de 8 - 40 segundos y posterior descenso >=8 LPM en un intervalo de 150 segundos.	

Parámetros de oximetría:

Símbolo	Descripción	Unidad
%SPO2 mín.	Valor de SPO2 mínimo durante la prueba	%
%SPO2 máx.	Valor de SPO2 máximo durante la prueba	%
PPM mín.	PPM mínimas durante la prueba	PPM
PPM máx.	PPM máximas durante la prueba	LPM
%SPO2 medio	Valor medio de SPO2	%
LPM medio	Valor medio de LPM	LPM
T Total	Duración de la prueba	hh:mm:ss
T análisis	Tiempo total de medición (duración de la prueba, ceros excluidos)	hh:mm:ss
T<90%	Tiempo con SpO2 inferior al 90%	%-hh:mm:ss
T<89%	Tiempo con SpO2 inferior al 89%	%-hh:mm:ss
T5	Tiempo con SpO2 inferior al 5% del valor medio	%-hh:mm:ss
T<40 LPM	Tiempo transcurrido con frecuencia del pulso <40 LPM	%-hh:mm:ss
T>120 LPM	Tiempo transcurrido con frecuencia del pulso <120 LPM	%-hh:mm:ss

Método de detección	Absorción de luz roja e infrarroja	
Rango de medición de %SpO2	0 – 99% (con incrementos del 1%)	
Resolución de SpO ₂	1%	
Precisión de %SpO ₂	± 2% entre 70-99% de SpO2	
Número de latidos para calcular el valor medio de %SpO ₂	8 pulsaciones	
Rango de medición de la frecuencia del pulso	18 – 300 LPM	
Resolución de la frecuencia del pulso	1 LPM	
Precisión de la frecuencia del pulso	± 2 LPM o 2% del valor más alto	
Intervalo para calcular el valor medio de frecuencia del pulso	8 segundos	
Calidad de la señal	0 - 8 segmentos de pantalla	
Longitudes de onda y potencia de salida óptica máxima	luz roja: 660 nm, 2.0 mW (**)	
sensores de oximetría promedio (919024)	luz infrarroja: 905 nm, 2.4 mW (**)	
Longitudes de onda y salida de potencia óptica de los	luz roja: 660 nm, 3.5-4.5 mW (**)	
sensores de oximetría (sensores Envitec)	luz infrarroja: 905 nm, 3.5-4.5 mW (**)	

^{**} Esta información puede ser útil para el médico.

1.5.3 Descripción de las alarmas de oximetría

Spirolab está equipado con indicadores de alarma sonoros y visuales para alertar al operador para que preste atención inmediata al paciente o a las condiciones anormales del dispositivo. **Spirolab** detecta tanto las alarmas del paciente como las del equipo. Tanto las alarmas de los pacientes como las de los equipos se identifican como *prioridad media*, según se define en la norma IEC 60601-1-8.

Alarmas de prioridad media

Las alarmas de *prioridad media* indican posibles problemas con el equipo u otras situaciones que no ponen en peligro la vida. Las alarmas auditivas de prioridad media suenan en la forma de tres pitidos.

La posición prevista del operador para percibir correctamente una señal de alarma visual es de 1 metro.

Resumen de alarma

Spirolab detecta tanto las alarmas del paciente como las del equipo. Los indicadores de alarma permanecen activos mientras la condición de alarma está presente.



Verifique todos los ajustes y los límites de alarma antes de que comience la prueba de oximetría para asegurarse de que están configurados según lo previsto.

Establecer los LÍMITES DE ALARMA en valores extremos puede inutilizar el SISTEMA DE ALARMA. Puede existir un peligro si se utilizan diferentes preajustes en varios dispositivos en un área de atención.

El sistema de alarma proporciona condiciones de alarma de *prioridad media* para:

- Nivel alto y bajo de SpO₂,
- Nivel alto y bajo de frecuencia de pulso,
- El sensor está desconectado,
- Dedo introducido incorrectamente,



- El nivel de la batería es insuficiente.

Cada condición de alarma provoca la generación de una señal de **alarma visual**. Las pruebas de oximetría están concebidas para no ser atendidas de forma continua por un operador en su uso normal, por lo que se generan señales de **alarma auditiva** adicionales.

Alarmas del paciente (fisiológicas)

Si las lecturas de SpO_2 o de pulso son iguales o superiores al límite superior de alarma, o si son iguales o inferiores al límite inferior de alarma, el dispositivo generará una alarma de prioridad media.

Rev.3.1 Página 15 de 41



Descripción de alarmas del paciente	Valor de fábrica	Opciones de ajuste	Incremento
Límite de alarma de SpO ₂ alto	99%	85-99%	1%
Límite de alarma de SpO ₂ baja	85%	85-99%	1%
Límite de alarma de frecuencia de pulso alta	120 BPM	30-240 BPM	1 BPM
Límite de alarma de frecuencia de pulso baja	60 BPM	30-235 BPM	1 BPM

Alarmas del equipo (técnicas)

- El sensor está desconectado
- Dedo introducido incorrectamente
- El nivel de la batería es insuficiente

Indicador de alarma visual

Cuando la alarma se active debido a la superación del límite de alarma fisiológica, el área de datos correspondiente se verá en modo inverso (vídeo).

Cuando la alarma se active debido a más de una condición de alarma fisiológica, cada parámetro se mostrará en modo inverso.

Si la alarma se activa por una condición técnica, se muestra el mensaje de advertencia correspondiente, por ejemplo:

ADVERTENCIA

DEDO introducido incorrectamente

Indicador de alarma auditiva

Las alarmas sonoras pueden oírse en un entorno tranquilo. La alarma sonora de prioridad media tiene un tono "du-du-du" que se repite cada 5 segundos. La señal de alarma acústica puede desactivarse temporalmente mientras se produce una condición de alarma. La duración del audio en pausa, el intervalo de tiempo en el que el sistema de alarma o parte del sistema de alarma no genera una señal de alarma audible, es de un máximo de 2 minutos.

El nivel de presión sonora del tono de alarma es de unos 55 dB, conforme a la norma.

Señales sonoras:

- Beep acústico con frecuencia que depende del pulso cardíaco
- Sonido de encendido posterior a la interrupción de una prueba por agotamiento de las baterías

Las especificaciones definidas para la oximetría y para el pulso cardíaco son las mismas independientemente del sensor utilizado entre aquellos definidos con anterioridad.

1.5.4 Otras características

Memoria	En la memoria se pueden guardar datos de más de 10.000 espirometrías. El número		
Memoria	exacto no se ha determinado, ya que depende de la configuración que realice el médico		
Pantalla	Pantalla LCD táctil en color de 7 pulgadas con resolución 800x480		
Teclado	Táctil en pantalla		
Interfaz	USB, Bluetooth		
Interfaz Bluetooth	Norma 5.0		
Duración de la batería	10 años de uso aproximadamente		
Fuente de alimentación	Batería NiMH recargable de 7,2 V (6 baterías de 1,2 V cada una), 4000 mAh		
Cargador de batería	Modelo FW8000/12		
Autonomía	~10 horas		
Medidas	Cuerpo principal 220x210x51 mm		
Peso	Unidad central 1450 g (incluida batería)		
T' 1	Alimentado internamente		
Tipo de protección eléctrica	Clase II mientras se carga la batería		
Grado de protección eléctrica	BF		
Grado de protección contra	Aponeto IDV1 protocido protocido portes la poíde ventical de cotas de como		
la penetración de agua	Aparato IPX1 protegido protegido contra la caída vertical de gotas de agua		
Nivel de seguridad en presencia			
de gases anestésicos inflamables,	No apto		
oxígeno y nitrógeno			
Condiciones de uso	Dispositivo para uso continuo		
	Temperatura: MÍN40 °C, MÁX. + 75 °C		
Condiciones de almacenamiento	Humedad: mín. 10 % HR; máx. 95 % HR		
	Pressão atmosférica: 50 kPa, 106 kPa		
	Temperatura: MÍN40 °C, MÁX. + 75 °C		
Condiciones de transporte	Humedad: mín. 10 % HR; máx. 95 % HR		
	Pressão atmosférica: 50 kPa, 106 kPa		
	Temperatura: mín. +10 °C, máx. +40 °C;		
Condiciones de funcionamiento	Humedad: MÍN. 10% HR; MÁX. 95% HR		
	Pressão atmosférica: 70 kPa, 106 kPa		



	Manual de uso
	Seguridad eléctrica IEC 60601-1:2005 + A1: 2012
	Compatibilidad electromagnética IEC 60601-1-2: 2015
	+ATS/ERS Pautas: 2019
	ISO 26782: 2009
	ISO 23747: 2015
	EN ISO 14971: 2019
	ISO 10993-1: 2018
	IEC 60601-1-9:2007+AMD1:2013
Normativa aplicable	2011/65/UE Directive
	EN ISO 15223-1:2021
	EN IEC 60601-1-6: 2010+Amd2013
	IEC 62366-1:2015
	ISO 80601-2-61: 2017
	IEC 60601-1-8:2017
	IEC 62304:2006 + A1:2015
	Directiva 2014/53/UE RED
	IEC 62311:2019
Indicadores clave del rendimiento (de	Error del valor numérico mostrado: error de porcentaje de medición de flujo < ± 5%.
conformidad con IEC 60601-1: 2005 +	Medición de los parámetros de oximetría con precisión definida en la tabla de sección
A1:2012)	1.5.2
Límites de emisión	CISPR 11 Group 1 Class A*
Protección contra descargas 8kV contact, 15kV air	
electrostáticas	
Inmunidad de campo magnético	30 A/m
Inmunidad por radiofrecuencia	3V/m @ 80-2700 MHz

^{*}Las características de EMISIÓN de este equipo lo hacen adecuado para su uso en zonas industriales y hospitales (CISPR 11 clase A). Si se utiliza en un entorno residencial (para el que normalmente se requiere CISPR 11 clase B), este equipo podría no ofrecer una protección adecuada a los servicios de comunicación por radiofrecuencia. El usuario podría tener que tomar medidas de mitigación, como reubicar o reorientar el equipo.

MIR pondrá a disposición, a pedido, diagramas de circuitos, listas de componentes, descripciones, instrucciones de calibración u otra información que ayudará al personal de servicio a reparar aquellas partes del dispositivo designadas por MIR como reparables por el personal de servicio

2. USO DEL SPIROLAB

2.1 Encendido y apagado del Spirolab

Para encender el espirómetro **Spirolab**, pulse el botón del frontal de la unidad.



En la primera pantalla que aparece cuando se enciende el dispositivo se indica el progreso de la carga interna del software.

Solo la primera vez el dispositivo pide al usuario que proteja el acceso con un PIN:

De acuerdo con GDPR (Reglamento general de protección de datos) el usuario puede hacer esto insertando un PIN.



Página 17 de 41



Pulse OK si desea establecer un PIN personal

О

Pulse Undo (deshacer) para saltar esta función.

Si pulsa OK, entonces un mensaje requiere confirmar el uso de un PIN: pulse OK para continuar o Undo (deshacer) para saltar esta función.

- Pulse OK en la siguiente pantalla
- El PIN debe tener 4 números.
- Inserte un PIN en el campo "New PIN" (nuevo PIN) usando el teclado numérico,
- Repita el PIN en el campo "Confirm new PIN" (confirmar nuevo PIN).
- Si el PIN fuera correcto, aparecerá una ventana emergente con el siguiente mensaje:

Cambio de PIN satisfactorio

• Pulse **OK**

Rev.3.1

• Pulse para volver a la pantalla principal.

Desde este momento, cada vez que se encienda el dispositivo, deberá insertarse el PIN

Si el PIN fuera incorrecto, el usuario puede volverlo a intentar (el dispositivo permite 20 intentos al día).

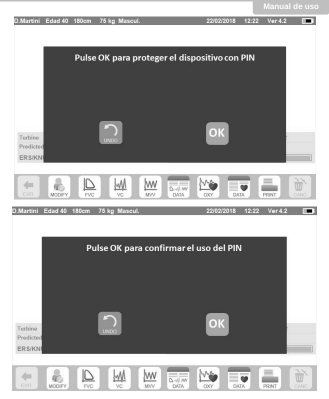
Después de 20 intentos, el usuario debe esperar al siguiente día para desbloquear el dispositivo.

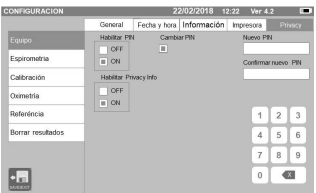
Si el usuario se olvidara del PIN, debe enviar una consulta al siguiente sitio web:

www.spirometry.com/getpin

Complete los campos e inserte el DEVICE ID (Id. de dispositivo) mostrado en la ventana emergente de la pantalla.

Tras el registro, el sistema enviará un correo electrónico a la dirección incluida en el sitio web con el PIN para desbloquear el dispositivo.











Al final aparecerá la pantalla principal



Para apagar el espirómetro Spirolab, pulse el botón del frontal de la unidad.



ADVERTENCIA

El dispositivo Spirolab no se apaga por completo, sino que entra en un modo de espera extraordinariamente lento. Algunas funciones permanecen activas para permitir que el dispositivo mantenga actualizadas la fecha y la hora, y para que se pueda activar de forma remota en caso necesario. Por este motivo, el símbolo del botón de encendido es que corresponde al modo de espera.

2.2 Ahorro de energía

La carga de la batería interna se indica en la esquina superior derecha de la pantalla mediante el símbolo:



Si el símbolo es de color verde por entero, la batería está cargada.



ADVERTENCIA

Para cargar la batería, utilice el cargador suministrado por el fabricante solamente.

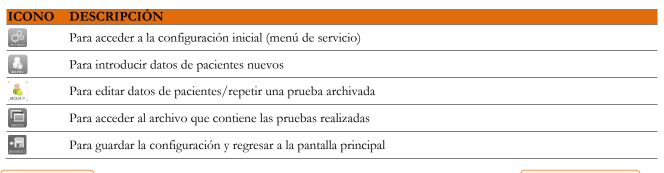
2.3 Pantalla principal

La pantalla principal proporciona acceso a las funciones del dispositivo. En la sección siguiente se explican las funciones de cada icono.



2.4 Símbolos e iconos

En la tabla siguiente se incluyen los iconos de las distintas pantallas y se explica su significado.





ICONO	DESCRIPCIÓN
EXIT	Para salir sin guardar y volver a la pantalla principal
D-III MW DATA	Para ver la última sesión de espirometría del paciente actual
DATA	Para ver la última sesión de oximetría del paciente actual
DAIA J	Para realizar una prueba de oximetría
EVC	Para realizar una prueba de espirometría con FVC
	Para realizar una prueba de espirometría con VC
[W]	Para realizar una prueba de espirometría con MVV
(G.)	Para realizar una prueba broncodilatadora (POST)
	Para comprobar las alarmas y los umbrales establecidos durante una prueba de oximetría
**	Para comprobar que el sensor de oximetría está correctamente conectado durante la prueba
	Para comprobar la existencia de la señal durante la prueba de oximetría
_	Alerta de alarma acústica activa. Presione para silenciar durante 2 minutos
PRNT	Para imprimir una prueba
(CANC)	Para eliminar una prueba
[NDO	Para cancelar la operación y volver al paso anterior
6 ;	Para invertir el sentido de avance del papel (sentido antihorario)

2.5 Menú de servicio



Para ver encabezados, introduzca el PIN establecido o, si no se insertó un PIN personal, introduzca el PIN predeterminado que es el siguiente:

1223

Si el PIN personal se perdiera, toque ? para desbloquear el dispositivo enviando una consulta en el sitio de Internet descrito anteriormente (punto 2.1).

Brightness

En esta pantalla se puede cambiar el brillo de la pantalla arrastrando el cursor naranja en vertical. El brillo cambiará en tiempo real.

En el menú de servicio aparecerá la siguiente secuencia de opciones:

- Device
- Spirometry
- Calibration
- Oximetry
- References
- Delete archive

Pulse la opción que desee para seleccionarla.

Dispositivo

Esta opción incluye lo siguiente:

- General
- Fecha/hora
- Info



- Impresora
- Privacidad

Pulse el cuadro blanco para seleccionar los ajustes que desee; la opción seleccionada se resalta mediante un cuadro naranja.

Para ajustar el brillo de la pantalla, mueva el cursor naranja en vertical hasta que consiga el brillo deseado.

Para programar la fecha y la hora correctas, pulse el cuadro para que aparezca el cursor; utilice el teclado numérico de la parte inferior derecha para definir el valor correcto.

El área "Daylight saving time" (horario de verano) permite establecer el cambio de hora automático en función del área geográfica en la que se encuentre. El dispositivo reconoce los cambios de fecha hasta 2026.

En la sección "Info" se muestran las versiones de hardware y software de los componentes más importantes del dispositivo, además del número de serie.

En la sección "Printer" (impresora) se puede establecer la cabecera de impresión. Pulse el espacio blanco situado debajo de "printout header" (cabecera de impresión) para que aparezca el teclado numérico virtual. Puede introducir caracteres hasta completar la cadena.

En el área "External printer" (impresora externa) se puede habilitar o deshabilitar la impresión externa a través de conexión USB, o seleccionar el tipo de color de impresión en caso de usar la impresora externa a través de USB. La impresora que se utilizará debe ser de tipo postscript.

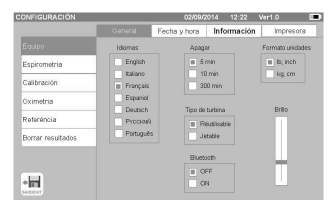
En la sección "Privacy" (privacidad), el usuario puede habilitar o deshabilitar:

- el PIN
- la Información sobre privacidad

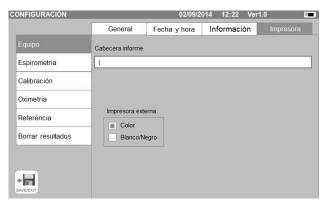
El dispositivo tiene establecido un PIN predeterminado, que es el siguiente:

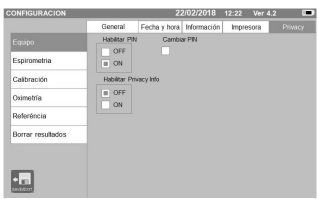
1223

En esta sección, se puede cambiar el PIN habilitando "Change PIN" (cambiar PIN).





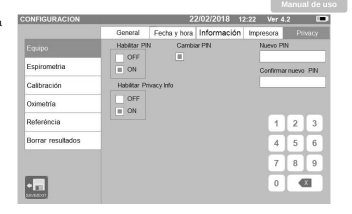




Rev.3.1 Página 21 de 41



En la pantalla aparecerá un teclado numérico con los campos para cambiar el PIN.

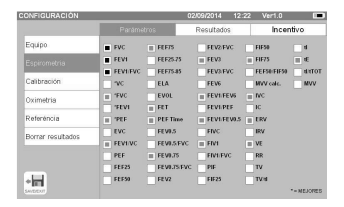


Spirometry

Esta opción incluye lo siguiente:

- Parameters
- Outcome
- Incentives

En el área "Parameters" es posible seleccionar los valores que aparecerán al final de una prueba y se incluirán en la copia impresa. La opción seleccionada también se resalta mediante un cuadro naranja.



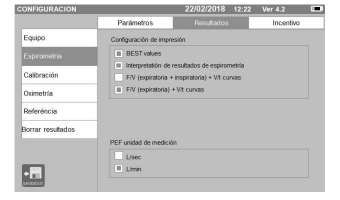
En el área "Results" se puede elegir lo que se va a incluir en la copia impresa entre lo siguiente:

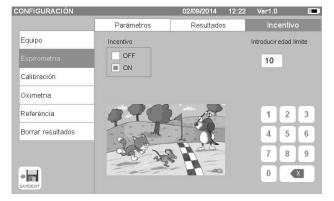
- Best values
- Interpretation of spirometry results
- F/V (expiratoria + inspiratoria) y curvas V/t
- Curva solo expiratoria F/V y curvas V/t

Esta sección permite seleccionar la unidad de medición para mostrar el valor PEF: l/s o l/min

En el área "Incentive" se puede configurar el incentivo pediátrico para mejorar el resultado de la espirometría.

El incentivo se puede activar o desactivar. Cuando sea preciso activarlo, seleccione "ON" en la parte izquierda e introduzca el umbral de edad hasta la que aparece el incentivo. Utilice el teclado numérico para configurar este valor.





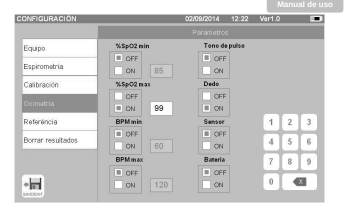
Calibration

Consulte la información relacionada con la calibración en el apartado 2.5.1.

Oximetry



En esta área se pueden configurar todas las alarmas relacionadas con una prueba de oximetría. Cuando las alarmas se configuran en "ON", se activa un cuadro en el que se puede establecer el valor de umbral pertinente con el teclado numérico.





🔨 ADVERTENCIA

No se configurará ningún valor máximo de un parámetro que sea menor o igual que el valor mínimo. El dispositivo emitirá un pitido y regresará automáticamente a la pantalla de configuración del valor mínimo.

Esta sección permite configurar el valor esperado utilizado entre:

Adultos	Niños
ERS	Knudson
Knudson	Knudson
USA	Knudson
ERS	Zapletal
MC-Barcelona	Zapletal
JRS-JAPAN	JRS-JAPAN
Chinese H.K.	Chinese H.K.
Pereira	Pereira
CECA1971	Knudson
NHANES III	NHANES III
GLI	GLI
Padilla-Perez	Knudson

Si elige el último valor esperado NHANES III, se aplicarán las limitaciones establecidas en el pasado en la norma NHANES III.



ATENCIÓN

Las pruebas VC y MVV se deshabilitan cuando se configura NHANES III como valor esperado.

Delete archive

Con el teclado numérico, introduzca el PIN establecido para eliminar todas las pruebas almacenadas en el dispositivo de manera permanente.

2.5.1 Calibración de las turbinas



ATENCIÓN

La turbina no necesita calibrarse; solo tiene que limpiarse de forma periódica.

La turbina desechable se inspecciona antes de guardarla herméticamente sellada en el envase, por lo que no necesita calibrarse.

Sin embargo, si desea calibrar la turbina debe tener en cuenta lo siguiente.

Se puede calibrar tanto las turbinas reutilizables como las turbinas desechables.

Para realizar la calibración se utilizan los valores de FVC (espiratoria) y FIVC (inspiratoria) que se han medido durante una prueba realizada con una aguja calibrada.

Para acceder a la configuración de calibración, seleccione la opción "Calibration" en el menú de servicio; la primera pantalla, "Last values", permite comprobar los porcentajes actuales que aplica el dispositivo.

Rev.3.1 Página 23 de 41



La elección de "New calibration" permite calcular factores de conversión nuevos. Realice una prueba utilizando la calibración de la ieringa.

Lleve a cabo lo siguiente en la misma secuencia:

- Hacer una maniobra de inspiración
- Hacer una maniobra de espiración
- Vuelve a hacer una maniobra de inspiración
- En la maniobra de la jeringa, el flujo debe entrar dentro de las líneas rojas.
- comienzas con un flujo muy bajo
- Caudal intermedio
- caudal alto hasta que se cubran las líneas rojas.

En la pantalla se muestra el gráfico de la prueba.

A continuación, pulse 🝱

ajustando, Syringe value por ejemplo, 300 (cL) muestra la siguiente pantalla

Se establece introduciendo los datos relacionados con los parámetros:

- Temperatura
- Humedad

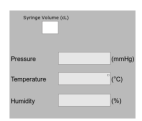
Si la corrección de calibración es inferior al 10%, los valores se muestran en la pantalla siguiente.

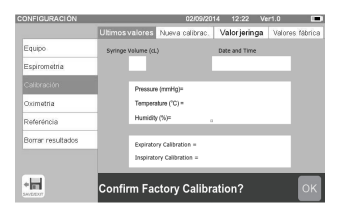
Pulse "OK" para configurar valores de corrección nuevos.

Cuando los valores superan el 10%, aparece el siguiente mensaje en la pantalla:

¡ADVERTENCIA! CORRECCIÓN demasiado alta







No se aceptan los valores de FVC y FIVC. Esto significa que el sistema no es capaz de corregir un error de calibración tan grande. En este caso, realice lo siguiente:

- Instale una turbina nueva para comprobar que el espirómetro Spirolab funciona correctamente.
- También puede limpiar la turbina en cuestión.

Para cancelar la calibración empleada y restablecer la configuración de fábrica, seleccione "Factory values" en el menú de calibración.

A continuación, pulse



ATENCIÓN

Según la publicación "Standardised Lung Function Testing" de la European Respiratory Society (Vol 6, suplemento 16 de marzo de 1993), el aire que se expulsa por la boca se encuentra a una temperatura de 33/34ºC aproximadamente.

Para convertir los valores de volumen y flujo de aire a unidades BTPS (37 °C), es preciso aumentarlos un 2,6%. El factor BTPS correspondiente a una temperatura de 33 °C es 1,026, que en realidad equivale a una corrección del 2,6%. En la práctica, el factor BTPS correspondiente al flujo y los volúmenes espiratorios es constante y equivale a 1,026.

El factor BTPS correspondiente al flujo y los volúmenes inspiratorios depende de la temperatura ambiente, ya que el aire que se inhala se encuentra a esa temperatura.

Por ejemplo, con temperatura ambiente de 20 °C y humedad relativa del 50%, el factor BTPS es 1,102, lo que equivale a una corrección de +10,2%.

La corrección del flujo y los volúmenes inspiratorios se realiza de forma automática gracias a un sensor de temperatura ambiente que mide la temperatura en el interior del dispositivo y permite calcular el factor BTPS.

Si se utiliza una jeringa de 3 litros para realizar la prueba y el espirómetro Spirolab está perfectamente calibrado, el valor de FVC (jeringa) que se mide será:

 $3,00 \text{ (FVC)} \times 1,026 \text{ (BTPS)} = 3,08 \text{ L (FVC a BTPS)}$

Cuando la temperatura ambiente es de 20 °C, se mide el siguiente valor de FIVC (jeringa):



$3,00 \text{ (FVC)} \times 1,102 \text{ (BTPS)} = 3,31 \text{ L (FVC a BTPS)}$

El usuario debe saber que el volumen de la jeringa que se muestra se ha convertido a unidades BTPS y que las "alteraciones" del resultado en comparación con los valores previstos no representan ningún error.

Por ejemplo, si realiza la calibración con los datos:

FVC = 3,08 L y FIVC = 3,31 L a 20 °C de temperatura ambiente, el coeficiente de corrección será:

EXPIRATORIA ,00% INSPIRATORIA ,00%

De nuevo, NO se trata de un error, sino que es la consecuencia lógica de lo explicado anteriormente.

NOTA

En la calibración también se puede utilizar el software MIR Spiro que se suministra con el dispositivo. Para obtener información detallada sobre la calibración con este software, consulte el manual en línea de MIR Spiro.

2.6 Datos de pacientes

Desde la pantalla principal, puede acceder al área de gestión de datos del paciente:

- crear un nuevo perfil de paciente o comprobar los pacientes en los archivos
- Cambiar los datos de los pacientes actuales.





2.6.1 Introducción de datos de pacientes nuevos



Esta pantalla proporciona acceso a los datos de todos los pacientes. El código de identificación (ID) no es obligatorio. Pulse el espacio gris para acceder a varios campos y utilice el teclado virtual que aparece en pantalla para introducir información. Al seleccionar "Mejor valor personal" el paciente se gestionará utilizando los valores especiales de predicción definidos por el médico; para más detalles sobre la gestión de Mejor valor personal, consulte la información adicional que figura al final de este punto.

Al pulsar el campo "Origen" aparece un menú desplegable en el que se puede elegir el valor deseado.

El icono permite eliminar el último carácter introducido.

El icono permite introducir caracteres en mayúscula.

El icono permite introducir información en el campo siguiente.

El icono permite volver a la pantalla principal sin guardar datos.

El icono ser permite guardar la información introducida y regresar a la pantalla principal.





ADVERTENCIA

Los datos necesarios para crear un perfil de paciente son:

- nombre
- apellidos
- sexo

Si no se introduce alguno de estos datos, el perfil del paciente no se crea después de pulsar

En el campo "Origen" aparecerán las siguientes opciones:

Normas ATS/ERS	
Grupo	% de corrección
Ningún grupo seleccionado	100%
Caucásico	100%
Oriental	100%
Chino de Hong Kong	100%
Japonés	89%
Polinesio	90%
Indio del norte	90%
Indio del sur	87%
Paquistaní	90%
De ascendencia africana	87%

No	ormas NHANES II
	7111111 (250 11
Ca	ucásico
Af	roamericano
Me	ejicano americano
	ros



85% Aborigen

Cuando se aplican las normas ATS/ERS, y dependiendo del grupo étnico, el porcentaje de corrección influye en los valores esperados de los parámetros siguientes:

FVC, FEV1, FEV3, FEV6, FIVC, FIV1, EVC, IC, VC, ERV, TV, TV/ti

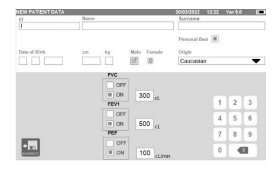
Cuando se aplican las normas NHANES III, y dependiendo del grupo étnico, se tienen en cuenta las diferentes fórmulas esperadas (de acuerdo con la norma de referencia).

Una vez que se selecciona el grupo étnico deseado, el dispositivo termina de definir los parámetros del paciente y regresa automáticamente a la pantalla principal.

En el caso de GLI para cada grupo étnico, el dispositivo aplica una tabla diferente para calcular los valores esperados y no un porcentaje de corrección.

Al establecer el mejor valor personal para el paciente, el médico puede definir los valores previstos para los parámetros FVC, FEV1 y PEF. Se habilitará la siguiente pantalla, donde se podrá establecer qué parámetro gestionar con Mejor valor personal y el valor.

Cuando se activan las opciones Mejor valor personal, los informes de impresión muestran un área dedicada a describir qué parámetros están activados.



2.6.2 Edición de los datos de pacientes



Seleccione el icono y utilice la pantalla como se describe en la sección 2.6.1.



ATENCIÓN

Cuando se selecciona esta función no se crea un paciente nuevo según lo descrito antes, sino que cambian los datos del mismo paciente y los datos de pruebas futuras se asocian a ese paciente, que siempre se identifica con el mismo código ID único.



ATENCIÓN

El médico puede modificar la gestión del mejor valor personal habilitando o deshabilitando la opción "Mejor valor personal". La nueva configuración se aplicará solo a la nueva sesión. Los datos del archivo no se modifican.

2.7 Visualización de los datos almacenados

2.7.1 Búsqueda de archivos



En la pantalla principal se puede acceder a los datos del archivo del dispositivo mediante el uso del icono anterior.

Es posible realizar búsquedas por:

- ID
- Apellido
- Fecha de nacimiento
- Fecha de la prueba

También se puede seleccionar el tipo de prueba:

- **FVC**
- POST
- VC
- MVV
- OXY





Cada vez que se selecciona una opción aparece un cuadro en el que se pueden introducir los datos de la búsqueda.

2.7.2 Visualización de los datos archivados

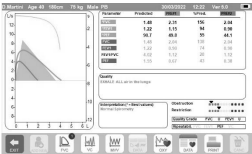
El archivo presenta la lista de pacientes, con el paciente más reciente al principio. Pulse la línea para seleccionar el paciente necesario (la línea se vuelve naranja) y elija una de las funciones activas en la parte inferior de la pantalla.

Los iconos activados son de color, mientras que los iconos grises están desactivados.

Para cerrar el archivo, utilice el icono



Para ver las pruebas de espirometría realizadas por el paciente, utilice el icono La información se muestra igual que en la imagen de la derecha. A la izquierda aparece un gráfico de tendencias de la prueba (flujo/volumen y volumen/tiempo), mientras que a la derecha se muestran los mensajes relacionados con la calidad y los valores de los parámetros seleccionados en el menú de servicio.



Si los parámetros FVC, FEV1 o PEF están resaltados en rojo en el área de resultados, esto significa que están configurados con los valores "Mejor valor persona" previstos. El ajuste Mejor valor personal se encuentra en la fila de encabezado junto a los datos del paciente ("PB" después del género del paciente).

Si desplaza el dedo por el área de parámetros podrá ver otros parámetros seleccionados en el menú de servicio.

Para eliminar una de las pruebas realizadas, pulse la columna relacionada con los datos de la prueba que quiere eliminar; cuando

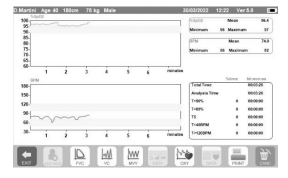
los datos queden seleccionados por dos bandas situadas a la izquierda y la derecha, pulse el icono de la parte inferior derecha. Pulse "OK" en la ventana emergente que aparece en pantalla.

En cada pantalla, puede regresar al paso anterior pulsando

Para ver las pruebas de oximetría del paciente seleccionado, utilice el icono

Los datos se muestran como en la imagen de la derecha, con el gráfico de tendencias de %SpO2 y LPM siempre en el lado izquierdo y los valores numéricos de los distintos parámetros en el lado derecho.

La prueba se puede cancelar con el icono de la parte inferior derecha. Si desea realizar una prueba nueva en el paciente seleccionado desde esta pantalla, puede utilizar el icono de la prueba que desee realizar; se mostrará un mensaje para que confirme que desea efectuar una prueba nueva en el paciente seleccionado. Pulse "YES" para confirmar la operación o "NO" para retroceder.



Página 27 de 41

Si el paciente ha realizado varias pruebas de espirometría u oximetría, se indica el número de pruebas en la lista inicial (entre paréntesis junto al tipo de prueba).

Para ver pruebas distintas de la primera, pulse los iconos DATA (espirometría) u DATA (oximetría).

2.7.3 Presentación de la última sesión de prueba

Durante las sesiones, el espirómetro guarda hasta 8 pruebas FVC de forma automática. Si utiliza el icono de la pantalla principal:

- DAIM en el caso de las pruebas de espirometría
- DATA en el caso de las pruebas de oximetría

puede ver las tres mejores pruebas de la sesión (PRE1 óptimo). Las 3 pruebas óptimas de la sesión anterior se guardan automáticamente en el archivo al final de la sesión cuando se introduce un paciente nuevo o se cambia a la fase POST. Estas pruebas pueden recuperarse del archivo e imprimirse, ya sea de forma colectiva o individual.

En la pantalla principal pueden aparecer números junto a los iconos de las pruebas de espirometría; por ejemplo:





En este caso, el número incluido en el círculo rojo representa las pruebas FVC realizadas en la sesión actual.

2.8 Modo en línea (conectado a un PC)

Este modo funciona como un espirómetro en tiempo real basado en un laboratorio conectado a un PC.

La conexión al PC puede realizarse por USB o mediante una conexión inalámbrica Bluetooth.

El espirómetro **Spirolab** se convierte en un sensor inteligente que mide el volumen y el flujo mientras el PC controla las funciones, incluidos el encendido y el apagado.

Si se conecta a un portátil, el espirómetro **Spirolab** puede utilizarse para llevar a cabo pruebas epidemiológicas en lugares de trabajo, escuelas, etc.

Además de los parámetros de espirometría típicos y las curvas de F/V en tiempo real, este sistema puede recopilar información más compleja, como perfiles de ventilación y datos de volumen extrapolados (Vext).

El programa informático permite utilizar protocolos de provocación bronquial más modernos y puede mostrar las respuestas por dosis y tiempo de FEV1.



ATENCIÓN

El dispositivo no se puede controlar de forma remota cuando está conectado a un PC. La configuración del PC se transfiere al dispositivo y permanece activa cuando utiliza el dispositivo de forma remota. Por ejemplo, si utiliza el espirómetro Spirolab conectado al PC y configura una turbina concreta (desechable o reutilizable), esta será la turbina predeterminada en cualquier otro momento en que utilice el dispositivo de forma remota. Por consiguiente, es importante prestar atención a la configuración del tipo de turbina.

2.9 Realización de una prueba de espirometría



ADVERTENCIA

Desenchufe el cargador del espirómetro Spirolab mientras realiza las pruebas.

Para realizar la prueba de espirometría de forma correcta es preciso respetar rigurosamente las instrucciones siguientes.

- Deslice completamente la turbina hasta su posición en el MiniFlowmeter y gírela hacia la derecha hasta que encaje.
- Conecte el MiniFlowmeter al espirómetro Spirolab como se muestra en la imagen de la derecha.
- Deslice la boquilla por la ranura de la turbina unos 0,5 cm como mínimo.
- Coloque las pinzas en la nariz del paciente para evitar que el aire se escape.



- Tome el MiniFlowmeter con ambas manos o sujételos como si fuese un teléfono móvil.
- Introduzca la boquilla en la boca del paciente hasta detrás de los dientes y asegúrese de que no se escape aire por las comisuras de la boca.



ADVERTENCIA

La correcta colocación de la boquilla detrás de los dientes es fundamental para eliminar cualquier turbulencia que pueda repercutir negativamente en los parámetros de la prueba.



ADVERTENCIA

Recomendados que el paciente permanezca erguido durante la prueba y que se incline hacia delante durante la exhalación para que los músculos abdominales faciliten la expulsión del aire.

La pantalla principal contiene iconos para realizar varios tipos de pruebas:



Prueba de espirometría con FVC



Prueba de espirometría con VC



Prueba de espirometría con MVV



Prueba con broncodilatador (POST)

Para terminar una prueba, pulse

Prueba FVC 2.9.1



Para realizar una prueba FVC, siga estas instrucciones:

INSPIRAR.

ESPIRAR enérgicamente (≥6 s).

INSPIRAR enérgicamente.

La prueba puede comenzar (de manera opcional) con la respiración en reposo. Cuando esté listo, inhale tan rápido como pueda (resulta más fácil si abre completamente los brazos) y expulse todo el aire de los pulmones con la máxima fuerza posible. Sin retirar la boquilla, inhale tan rápido como pueda para completar el ciclo. El último paso puede omitirse si no es necesario calcular los parámetros de inhalación (FIVC, FIV1, FIV1%, PIF).

La fase de inhalación también puede llevarse a cabo antes de colocar la boquilla en la boca.

Tras una inspiración lenta y profunda, la siguiente exhalación debería efectuarse con tanta fuerza y rapidez como sea posible.

Después de un intervalo de exhalación de 6 segundos, el dispositivo emitirá un pitido continuo que indica que ha transcurrido el tiempo mínimo de exhalación. Se trata del tiempo mínimo que exigen las asociaciones internacionales de neumología más importantes.



🔼 ADVERTENCIA

Recuerde que es fundamental expulsar todo el aire de los pulmones para obtener resultados precisos.

La prueba puede repetirse tantas veces como sea necesario sin tener que retirar la boquilla de la boca. En este caso, el espirómetro Spirolab reconocerá automáticamente que se trata de un ciclo más largo (FVC+FEV1 más largo) y presentará las lecturas correspondientes.

Cuando termine la prueba, pulse

Durante la prueba, el espirómetro Spirolab emite una serie de pitidos repetidos, cuya frecuencia es directamente proporcional a la velocidad a la que se inhala y exhala el aire. Esto ayuda al médico a identificar el momento en que el flujo de aire está a punto de ser nulo y, por consiguiente, el paciente ha agotado el volumen de aire disponible en la exhalación y la inhalación.

En la sección de mantenimiento también se describe la utilidad de esta función para comprobar con facilidad que los sensores de volumen y flujo funcionan correctamente.

Además de requerirse una exhalación profunda para que los resultados de la prueba FVC sean fiables, el tiempo de espiración forzada (FET) debe ser lo bastante largo para permitir la completa expulsión del aire de los pulmones.

Prueba VC 2.9.2



Perfil de ventilación

La prueba de capacidad vital lenta puede comenzar con la respiración en estado de reposo. Después de tres o cuatro respiraciones similares consecutivas, un pitido continuo avisa al usuario de que se ha obtenido el perfil de ventilación y que es posible medir los valores de VC o IVC.

Capacidad vital espiratoria lenta: VC

Tras el pitido, inspirar lo más despacio que pueda y luego espirar con toda la lentitud de que sea capaz.

Capacidad vital inspiratoria lenta: IVC

Tras el pitido, espirar lo más despacio que pueda y luego inspirar con toda la lentitud de que sea capaz. Cuando termine la prueba, pulse

2.9.3 Prueba MVV





Empiece la prueba realizando una serie de inhalaciones y exhalaciones forzadas lo más rápido que pueda. La frecuencia recomendada es de 30 respiraciones por minuto.

La prueba termina de forma automática después de 12 segundos.



ADVERTENCIA

Para verificar la prueba del menú de servicio, compruebe que el parámetro relacionado con la prueba está activado en "Set parameters"; el icono se encuentra desactivado en caso contrario.



ADVERTENCIA

Es importante recordar que la boquilla y la turbina desechables deben cambiarse al final de una sesión de prueba del paciente.

2.9.4 Realización de pruebas POST broncodilatación tras la administración de un medicamento



ADVERTENCIA

Para llevar a cabo una prueba POST, es preciso que el paciente haya realizado al menos una prueba PRE FVC el mismo día (es decir, en la misma sesión). No se pueden realizar pruebas POST en pruebas PRE VC o MVV; sin embargo, se pueden realizar pruebas POST VC o MVV si se ha realizado y archivado al menos una prueba PRE FVC el mismo día.

Para realizar una prueba POST, proceda como sigue:

Pulse en la pantalla principal.

En la pantalla de la derecha aparece la lista de todos los pacientes que han realizado una prueba PRE el mismo día.

Seleccione el paciente y elija una de las funciones que estén activadas. Se solicita confirmación para pasar al modo POST. Pulse "YES" para realizar la prueba en el modo POST o "NO" para retroceder.



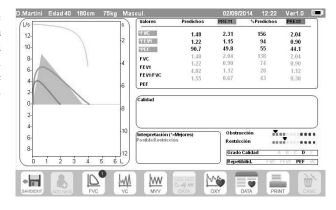
La prueba "POST" es el examen de espirometría que se realiza después de administrar un broncodilatador al paciente. Las pruebas que se realizan después en el paciente seleccionado presentan los siguientes parámetros:

- Los valores de la prueba efectuada
- Los valores de la prueba PRE óptima realizada por el mismo paciente el mismo día (es decir, en la misma sesión)
- El porcentaje de cambio entre los valores PRE y POST (columna CHG)

No se pueden realizar pruebas POST si el archivo solamente contiene pruebas PRE efectuadas en días anteriores (sesiones distintas de la actual). Si crea un paciente nuevo o recupera otro paciente del archivo durante una sesión POST, el dispositivo sale automáticamente de la sesión POST actual.

2.10 Presentación y lectura de resultados de espirometría

Los resultados de la espirometría se muestran una vez que concluye la prueba FVC. En pantalla se muestran los gráficos flujo/volumen y volumen/tiempo, los parámetros seleccionados en la configuración relativa a la prueba óptima de entre las pruebas realizadas en la sesión y el porcentaje de comparación con los valores esperados. Desplácese por el área de parámetros para ver los demás conjuntos de parámetros que pueda haber.



2.10.1 Aceptabilidad, repetibilidad y mensajes de calidad

La aceptabilidad, la usabilidad y la repetibilidad de los parámetros FVC y FEV1 para cada prueba individual se definen según lo resumido en la Tabla 7 de la guía ATS/ERS 2019:



Para FEV1 y FVC		Requerido para la aceptabilidad		Requerido para la usabilidad	
Criterio de aceptabilidad y usabilidad	FEV1	FVC	FEV1	FVC	
Debe tener una EVOL (VEXT o BEV) <5 % de FVC o 0,100 L, lo que sea mayor	SÍ	SÍ	SÍ	SÍ	
No debe tener tos en el primer segundo de espiración*	SÍ	NO	SÍ	NO	
No debe haber cierre glótico en el primer segundo de espiración*	SÍ	SÍ	SÍ	SÍ	
No debe haber cierre glótico después de 1 segundo de espiración	NO	SÍ	NO	NO	
Debe alcanzar uno de estos tres indicadores de final de la espiración forzada (EOFE): 1. Estabilización espiratoria (<0,025 L en el último segundo de espiración) 2. Tiempo espiratorio >15 segundos 3. El FVC está dentro de la tolerancia de repetibilidad o es mayor que el FVC mayor observado anteriormente †		SÍ	NO	NO	
No debe haber evidencia de obstrucción de la boquilla o del espirómetro		SÍ	NO	NO	
No debe haber evidencia de fuga		SÍ	NO	NO	
Si la inspiración máxima después del EOFE es mayor que el FVC, entonces FIVC - FVC debe ser <0,100 L o el 5 % de FVC, lo que sea mayor‡		SÍ	NO	NO	

Criterios de repetibilidad (aplicados a los valores aceptables de FVC y FEV1)

Edad > 6 años: La diferencia entre los dos valores mayores de FVC debe ser <0,150 L, y la diferencia entre los dos valores mayores

de FEV1 debe ser <0,150 L

Edad ≤ 6 años: La diferencia entre los dos valores mayores de FVC debe ser <0,100 L o el 10 % del valor más alto, lo que sea mayor,

y la diferencia entre los dos valores mayores de FEV1 debe ser <0,100 L o el 10 % del valor más alto, lo que sea

mayor

Abreviaturas: EVOL (VEXT o BEV) = volumen retroextrapolado; EOFE = final de la espiración forzada; FEV075 = volumen espiratorio forzado en los primeros 0,75 segundos.

El sistema de clasificación (arriba en la Tabla 10) informará al intérprete si se reportan valores de maniobras utilizables que no cumplen con todos los criterios de aceptabilidad.

*Para los niños de 6 años o menores, deben tener al menos 0,75 segundos de espiración sin cierre glótico o tos para una medición aceptable o utilizable de FEV0,75.

† Ocurre cuando el paciente no puede espirar lo suficiente como para lograr una estabilización (por ejemplo, niños con alto retroceso elástico o pacientes con enfermedad pulmonar restrictiva) o cuando el paciente inspira o suelta la boquilla antes de una estabilización. Para la aceptabilidad dentro de la maniobra, el FVC debe ser mayor o estar dentro de la tolerancia de repetibilidad del FVC mayor observado antes de esta maniobra dentro del conjunto de pruebas prebroncodilatadoras o posbroncodilatadoras actuales.

É Aunque se recomienda encarecidamente la realización de una inspiración forzada máxima, su ausencia no excluye que una maniobra se considere aceptable, a menos que se esté investigando específicamente una obstrucción extratorácica.

El diseño de los espirómetros MIR con turbina es tal que no están sujetos a un ajuste erróneo de flujo cero.

Para la prueba VC, los criterios de aceptabilidad según la guía ATS/ERS 2019 se definen de la siguiente manera: la prueba VC se considera aceptable si hay un aumento de volumen inferior a 0,025 L en 1 segundo; en este caso, se considera que la prueba tiene una estabilización.

Los criterios de repetibilidad en caso de prueba VC se definen de la manera siguiente:

Número de pruebas	Se requieren 3 pruebas aceptables	
VC	La diferencia de VC entre la maniobra mayor y la siguiente mayor debe ser ≤ menor de las siguientes:	
	0,150 L o 10 % VC, para pacientes mayores de 6 años	
	O	
	0,100 L o 10 % VC. Para los que tienen 6 años o menos	
	En caso contrario, deberán realizarse ensayos adicionales.	

Después de cada maniobra, la guía ATS/ERS 2019 proporciona mensajes de calidad basados en los criterios de aceptabilidad definidos en la tabla 7 de la guía ATS/ERS 2019, de la manera siguiente:

Mensaje de	Activación de advertencia	Instrucción al paciente
advertencia		
Sin estabilización	sin estabilización y espiración < 15 s	continúe hasta que se quede completamente vacío
Inicio vacilante	EVOL (VEXT o BEV) excede el límite	expulsión inmediata cuando está completamente lleno
Inicio lento	tiempo de aumento > 150 ms	expulsión inmediata cuando está completamente lleno
Parada abrupta	sospecha de cierre de glotis	si siente que se le cierra la garganta, relájese pero siga empujando
Tos en la espiración	sospecha de tos en el primer segundo de la espiración	pruebe a tomar un sorbo de agua antes del siguiente soplido
Vacilación a volumen	tiempo de vacilación > 2 s	expulsión cuando está completamente lleno
máximo		
Llenado lento	el flujo inspiratorio medio de la respiración justo	inhale más rápido antes de expulsar
	antes de la espiración forzada es inferior a 2 L/s	
Inspiración final baja	FIVC < 90 % FVC	después de vaciar completamente sus pulmones, recuerde
		inspirar – volver a la parte superior
Inspiración incompleta	FIVC < FVC	llene completamente los pulmones antes de expulsar –
		respire lo más profundo que pueda

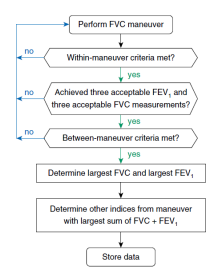


ADVERTENCIA

Basados en los criterios definidos en las directrices de 2019 de la ATS, el resultado de la prueba más alta no es el que tiene la mejor FVC+FEV1 total, ya que se elige entre las pruebas que satisfacen los criterios de aceptabilidad establecidos por las directrices mencionadas. Por lo tanto, se elige de un conjunto de pruebas que no generaron mensajes de error.

La siguiente tabla de las directrices de la ATS de 2019 define los criterios de elección para las pruebas de aceptabilidad y repetibilidad.





Otras consideraciones y la gestión de casos particulares se detallan en la guía ATS/ERS 2019.

El grado de calidad de una sesión de pruebas se expresa con una letra, que se refiere por separado a FVC y FEV1, según se describe en la tabla 10 de la guía ATS/ERS 2019:

Grado	Número de mediciones	Repetibilidad:	Repetibilidad:
		Edad > 6 años	Edad < 6 años*
Α	≥ 3 aceptable	Dentro de 0,150 L	Dentro de 0,100 L*
В	2 aceptable	Dentro de 0,150 L	Dentro de 0,100 L*
С	≥ 2 aceptable	Dentro de 0,200 L	Dentro de 0,150 L*
D	≥ 2 aceptable	Dentro de 0,250 L	entro 0,200 L*
Е	≥ 2 aceptable	> 0,250 L	> 0,200 L*
	o 1 aceptable	N/A	N/A
U	0 aceptable $Y \ge 1$ utilizable	N/A	N/A
F	0 aceptable Y 0 utilizable	N/A	N/A

El grado de repetibilidad se determina para el conjunto de maniobras prebroncodilatadoras y el conjunto de maniobras posbroncodilatadoras por separado. Los criterios de repetibilidad se aplican a las diferencias entre los dos mayores valores de FVC y los dos mayores valores de FEV1. El grado U indica que solo se obtuvieron mediciones utilizables pero no aceptables. Aunque algunas maniobras pueden ser aceptables o utilizables en niveles de calificación inferiores a A, el objetivo primordial debe ser conseguir siempre la mejor calidad de prueba posible para cada paciente. Adaptado de *Am. J. Respir. Crit. Care Med. 2017;196:1463–1472.**O el 10 % del valor más alto, lo que sea mayor; se aplica solo a los menores de 6 años

2.10.2 Interpretación de los resultados de espirometría

La interpretación de la espirometría hace referencia a la capacidad vital forzada (FVC) y se identifica por medio de luces indicadoras. Esta interpretación se calcula sobre la mejor maniobra según la guía ATS/ERS 2019. Los mensajes pueden incluir lo siguiente:

- ◀ Espirometría normal
 - ◆ Pequeña obstrucción/restricción
 - ◆ Obstrucción/restricción moderada
- ◆Obstrucción/restricción moderadamente grave
- ◆ Obstrucción/restricción grave
- ◆Obstrucción/restricción muy grave

El nivel de interpretación final es "restricción + obstrucción"; la luz indicadora indica el peor parámetro entre restricción y obstrucción.

2.11 Procedimiento de oximetría



Desenchufe el cargador del espirómetro Spirolab mientras realiza las pruebas.



ADVERTENCIA

Compruebe que la función de oximetría está disponible en el dispositivo que está utilizando, ya que se trata de una función optativa en varios modelos.

Rev.3.1 Página 32 de 41



ADVERTENCIA

La descripción del sensor siguiente solo sirve de ejemplo. Con el dispositivo Spirolab se pueden emplear todos los sensores mencionados en la sección 1.2.4. MIR no recomienda ningún sensor en particular. La elección se deja a discreción del médico. El espirómetro Spirolab no se puede apagar durante las pruebas de oximetría. Para apagarlo hay que interrumpir la prueba que se está realizando. Este sistema evita cualquier interrupción imprevista que pueda comprometer la fiabilidad de los datos.

Para llevar a cabo una lectura no invasiva de la saturación de oxígeno (SpO₂) y la frecuencia del pulso, utilice el sensor de dedo reutilizable. Este sensor está recomendado para pacientes que pesan más de 20 kg y que tienen movilidad limitada o que permanecen quietos durante las pruebas. En las pruebas que se realizan mientras el paciente camina se aconseja utilizar otros tipos de sensores a los que afecte menos el movimiento de las manos.

Para realizar una prueba de oximetría, proceda como sigue:

Conecte el sensor al dispositivo mediante la introducción del conector con la flecha orientada hacia arriba.

Elija un sitio en el que haya buen flujo sanguíneo y que resulte adecuado para colocar el sensor.

Introduzca el dedo por completo en el sensor. Asegúrese de que la yema del dedo cubra completamente el detector. Si no puede colocar el dedo de manera correcta, introduzca otro dedo.

Coloque el sensor de manera que el cable discurra por el dorso de la mano. Esto garantiza la permanencia de la fuente de iluminación en el mismo lado que las uñas, mientras que el detector permanece debajo del dedo.





Para acceder al área de oximetría, pulse en la pantalla principal. Si el ícono no está habilitado, significa que su dispositivo no está equipado con la función de oximetría.



ADVERTENCIA

El mensaje siguiente se muestra antes de iniciar una prueba cuando el suministro de alimentación es insuficiente:

Low battery

En este caso, pulse 🗓 para salir de la prueba; de lo contrario, el dispositivo empezará a realizar la prueba unos segundos

Si se interrumpe una prueba por algún motivo inesperado, la próxima vez que se encienda el dispositivo aparecerá el siguiente mensaje:

WARNING

the last oximetry test was improperly interrupted

Al mismo tiempo, el dispositivo emitirá pitidos de forma intermitente durante 4 segundos. El dispositivo Spirolab regresará a la pantalla principal.



ADVERTENCIA

Para proteger el sensor y no comprometer la fiabilidad de las lecturas, no retuerza el cable del sensor sin motivo ni haga demasiada fuerza cuando utilice, conecte, desconecte o aparte el sensor de oximetría.

Los primeros segundos de cualquier prueba se destinan a encontrar la señal de mayor intensidad; una vez que se encuentra, el temporizador se restablece y el espirómetro **Spirolab** empieza a almacenar datos.

Si el sensor no se inserta correctamente, el icono 🔑 se transforma en ื y a su lado aparece el icono –

El espirómetro Spirolab pitará al mismo tiempo (si se ha configurado en el menú de servicio).

Rev.3.1 Página 33 de 41



Si el sensor se ha insertado pero el dedo no está correctamente colocado, el icono ve se transforma en ve y a su lado aparece el icono El espirómetro Spirolab pitará al mismo tiempo (si se ha configurado en el menú de servicio).

Mediante la pulsación del icono 🖶 se puede poner la alarma en pausa durante unos minutos. Si la situación de alerta no se resuelve, el pitido vuelve a sonar después de unos minutos.

Cuando el sensor recibe la señal correctamente, el dispositivo empieza a pitar y las lecturas aparecen en pantalla después de unos segundos. Es posible configurar alarmas para las pruebas de oximetría como se explica en la sección 2.5.

Si el valor de %SpO2 o la frecuencia LPM aumentan o disminuyen con respecto al umbral durante una prueba, el espirómetro Spirolab pitará (si se ha configurado en el menú de servicio) mientras no se resuelva la anomalía.



ADVERTENCIA

Las pruebas se almacenan con el código del último paciente mostrado. Si se trata de un paciente introducido previamente, recupere una prueba efectuada en ese paciente antes de realizar la prueba y continúe como se describe en el apartado 2.7.2.

Durante las pruebas de oximetría se muestra el nivel de la batería. Esto permite calcular cuánto tiempo funcionará el dispositivo en las condiciones de uso (presentación al máximo o modo de ahorro de energía).

Para terminar una prueba, pulse



2.11.1 Instrucciones para utilizar el sensor en pacientes adultos



ATENCIÓN

La descripción del sensor siguiente solo sirve de ejemplo. Con el dispositivo Spirolab se puede utilizar cualquiera de los sensores descritos en la sección 1.2.4. MIR no recomienda ningún sensor en particular y deja la elección a discreción del médico.

Para monitorizar las lecturas no invasivas de saturación de oxígeno en sangre arterial, se recomienda emplear sensores reutilizables de tipo "blando".



ADVERTENCIA

sensores están hechos de materiales de LÁTEX NATURAL SIN PROTEÍNAS. Los materiales empleados en la fabricación de los sensores se han sometido a pruebas de biocompatibilidad rigurosas.

- Elija un sitio de colocación adecuado en el dedo de la mano o del pie que permita la alineación directa de la fuente de luz con el detector. Los sitios preferidos son los dedos índice o pulgar.
- Retire la laca de uñas o las uñas postizas.
- Coloque el dedo del paciente en el sensor con la parte de la uña hacia arriba y sitúe la yema del dedo sobre el detector. Por la mitad del sensor y la punta del dedo debe pasar una línea imaginaria.



- Doble la parte superior del sensor sobre el dedo; asegúrese de que la fuente de luz quede directamente alineada con el detector situado debajo. Tienda el cable por la palma de la mano o la planta del pie y, si es necesario, sujételo con esparadrapo.
- Conecte el sensor al dispositivo mediante la introducción del conector con la flecha (impresa en el conector) orientada hacia arriba y asegúrese de que todo funciona de forma correcta según lo descrito anteriormente.



ADVERTENCIA

No retuerza el cable del sensor sin motivo ni haga demasiada fuerza cuando utilice, conecte, desconecte o aparte el sensor de oximetría.

Si el sensor está demasiado apretado, puede generar lecturas de saturación incorrectas.

Se recomienda utilizar una tirita para sujetar el cable del sensor a la muñeca.



TRANSMISIÓN DE DATOS



ADVERTENCIA

Antes de iniciar la transmisión de datos, lea atentamente las instrucciones y asegúrese de entenderlas a la perfección.



🔼 ADVERTENCIA

La comunicación Bluetooth se considera una función adicional. En caso de interrupción de la transmisión, recomendamos utilizar una tecnología de puerto USB más fiable.

3.1 Transmisión de datos por Bluetooth

Spirolab puede conectarse como «dispositivo esclavo» a cualquier otro «dispositivo maestro». Por lo tanto, puede conectar spirolab a un PC o a un teléfono móvil y controlarlo mediante el software MIR Spiro.

La conexión utiliza el protocolo SPP (Serial Port Profile).

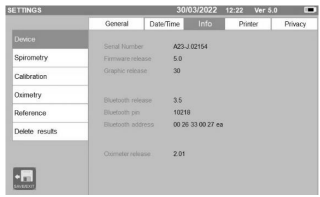
Para realizar dicha conexión es necesario lo siguiente:

- El Spirolab debe disponer de función Bluetooth (esta función es opcional en algunos modelos).
- El ajuste «Bluetooth» debe estar en «ON».

Si se cumplen estas condiciones, puede buscar dispositivos habilitados desde el dispositivo «maestro».

Una vez identificado el spirolab, se le pedirá que introduzca su PIN; esta información se encuentra en el menú de servicio, en la sección «Dispositivo», «Información», como se muestra a la derecha.

Introduzca el valor mostrado y continúe con la actividad denominada «emparejamiento», es decir, emparejar «dispositivo» spirolab y el dispositivo «maestro».



En este punto, spirolab puede utilizar la conexión a través del protocolo SPP (Serial Port Profile). Para más detalles sobre el uso del protocolo, póngase en contacto con el fabricante.

Del mismo modo, spirolab puede conectarse a un PC en el que haya instalado MIR Spiro. Una vez conectado como se ha descrito anteriormente, MIR Spiro se convierte en un panel interactivo para controlar spirolab y, por lo tanto, realizar pruebas de espirometría y oximetría inalámbricas «en línea» que se almacenarán directamente dentro del software.

Conexión con un PC por medio del puerto USB



ADVERTENCIA

Antes de conectar el espirómetro Spirolab al PC por medio del puerto USB es necesario instalar el programa MIR Spiro, que actúa de interfaz con el dispositivo.

Antes de empezar el procedimiento siguiente es importante conocer la versión del sistema operativo del PC que se va a utilizar (haga clic en "system" en el panel de control para consultar la información del sistema operativo instalado). Si MIR Spiro ya está instalado, no es necesario realizar las acciones siguientes.

Para realizar la conexión, introduzca el conector micro USB que se suministra con el Spirolab en puerto USB del PC.

Cuando se conecte por primera vez, el PC instalará automáticamente el controlador de Microsoft, en función de la versión del sistema operativo que utilice. Si necesita más ayuda en esta fase, consulte el manual del software MIR Spiro.



1.48



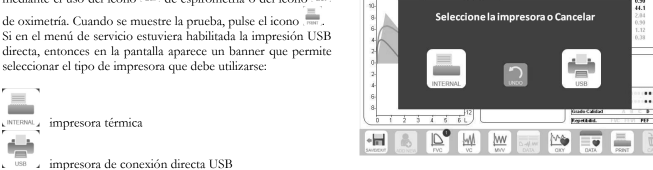
3.3 Impresión de datos

El espirómetro Spirolab permite imprimir la última prueba realizada y las pruebas almacenadas en el archivo.

Para imprimir la última prueba realizada, recupere la prueba

mediante el uso del icono del icono del icono

de oximetría. Cuando se muestre la prueba, pulse el icono ... Si en el menú de servicio estuviera habilitada la impresión USB directa, entonces en la pantalla aparece un banner que permite



Seleccione una función en 5 segundos (cuando todas las bolas pasen a ser naranjas); si no se selecciona ninguna función después de 5 segundos, la impresión térmica se iniciará automáticamente.

Si la impresión USB se deshabilita, entonces si toca el icono 👼 se iniciará automáticamente la impresora térmica.

Para imprimir una prueba realizada en el pasado y almacenada en el archivo, lleve a cabo una búsqueda como se describe en la sección 2.7.1; cuando encuentre la prueba, pulse

Además, en este caso aparecerá el banner para seleccionar el tipo de impresión: impresora térmica o a través de conexión USB. El sistema imprime la información seleccionada en "Spirometry" - "Results".

"Durante la fase de impresión aparecerá un ícono en el centro de la pantalla que permitirá pausar la fase de impresión y aparecerá una ventana emergente que permitirá seleccionar tres íconos (como en la imagen a continuación):

- OK para finalizar la fase de impresión en ausencia de problemas y mostrar la pantalla de los resultados espirométricos.
- OUT para invertir el sentido de avance del papel (sentido antihorario) con el fin de expulsarlo en caso de mal posicionamiento.
- PAPER para hacer avanzar el papel térmico al final de la impresión en caso de que se deban imprimir más pruebas posteriormente."



3.4 Actualización del software interno

Si el dispositivo está conectado a un PC por medio del puerto USB, es posible actualizar el software interno del Spirolab. Las actualizaciones pueden descargarse desde el registro ubicado en www.spirometry.com. Para obtener más información sobre la descarga de actualizaciones, consulte el manual de "MIR Spiro".

MANTENIMIENTO



Ninguna parte puede ser sometida a mantenimiento durante su uso.

Los dispositivos Spirolab necesitan poco mantenimiento. No obstante, existen operaciones que deben realizarse de forma periódica:

- Limpiar y comprobar las turbinas reutilizables.
- Cambiar las turbinas desechables en cada prueba.
- Limpiar el sensor de oximetría (sensores reutilizables).
- Cargar la batería interna.



Es preciso prestar mucha atención al realizar todas las operaciones de mantenimiento que se describen en el Manual del usuario. El incumplimiento de estas instrucciones puede dar lugar a lecturas incorrectas o a una interpretación errónea de las lecturas.

El fabricante o el personal autorizado por este deben realizar todas las modificaciones, los ajustes, las reparaciones y las reconfiguraciones.

Cuando surjan problemas, no intente realizar reparaciones.

El ajuste de los parámetros que pueden configurarse es responsabilidad de personal cualificado. El paciente no corre ningún riesgo aunque el dispositivo esté mal configurado.

4.1 Limpieza y comprobación de las turbinas reutilizables

Con el espirómetro Spirolab se pueden utilizar dos tipos de sensores de volumen y flujo con turbina: desechables y reutilizables. Esto garantiza una gran precisión y ofrece una ventaja adicional, ya que evita la necesidad de efectuar calibraciones periódicas. Basta con una simple limpieza antes de cada uso para asegurarse de que la turbina funcione de forma correcta (solo turbinas reutilizables).

La limpieza no es necesaria en el caso de las turbinas desechables, ya que se suministran limpias en embalajes precintados. Estas turbinas deben desecharse después del uso.



ADVERTENCIA

Es aconsejable comprobar periódicamente que no se han depositado impurezas o cuerpos extraños en el interior de la turbina, como piel o, peor todavía, pelo. Estos podrían ralentizar o bloquear las palas de la turbina y comprometer la precisión de las lecturas.

Antes de cada uso, realice la prueba que se describe en la sección 4.1.1 siguiente para comprobar la eficacia de la turbina. Si el resultado es negativo, realice lo siguiente.

Para limpiar una turbina reutilizable es preciso extraerla de su alojamiento en el MiniFlowmeter. Para esto, gírela hacia la izquierda y tire con cuidado. Para facilitar la extracción puede presionar suavemente la parte inferior de la turbina con un dedo.

Ponga la turbina a remojo en detergente líquido frío y agítela para eliminar las impurezas que se hayan depositado en su interior. La turbina debe permanecer a remojo el tiempo recomendado por el fabricante del detergente que se indica en las instrucciones de uso.



ADVERTENCIA

Para evitar daños irreparables en la turbina, no utilice soluciones de detergente a base de alcohol o aceite ni la ponga a remojo en agua o soluciones calientes.

Nunca introduzca la turbina en un autoclave. No esterilice la turbina.

Nunca limpie la turbina con agua corriente ni la rocíe con otros líquidos. Si no dispone de detergente líquido, al menos debe limpiar la turbina con agua limpia.

MIR sugiere el uso de hipoclorito de sodio, probado en todos los sensores MIR.

Sumerja la turbina en agua limpia (no caliente) para enjuagarla.

Agite la turbina para eliminar el exceso de agua. Coloque el sensor en posición vertical en una superficie seca y deje que se seque.

Antes de instalar la turbina otra vez, compruebe que funciona correctamente. Es aconsejable realizar una inspección visual para asegurarse de que las palas se mueven sin problema. Coloque la turbina en el lateral y mueva las palas lentamente a izquierda y derecha. Deberían girar sin problema. Si no es así, no se podrá garantizar la precisión de las lecturas y habrá que cambiar la turbina.

Cuando termine de limpiar, coloque de nuevo la turbina en su alojamiento y consulte el símbolo de candado cerrado del MiniFlowmeter para asegurarse de que se encuentra en la posición correcta.

Para introducir la turbina de forma correcta, empújela completamente hacia dentro y gírela hacia la derecha hasta que encaje en el interior del alojamiento de plástico.

Repita las comprobaciones que se describen en la sección 4.1.1 para asegurarse de que la turbina funciona correctamente; si todavía tiene problemas, cambie la turbina por otra.



ADVERTENCIA

Cuando se utilizan turbinas desechables no hay que realizar ninguna operación de limpieza, pero hay que cambiar la turbina con cada paciente.

4.1.1 Comprobación del correcto funcionamiento de la turbina

- Encienda el Spirolab y actúe como si fuese a realizar una prueba de espirometría.
- Tome el MiniFlowmeter con una mano y muévalo lentamente de derecha a izquierda, y viceversa, para que el aire circule por la turbina.
- Si las palas se mueven de forma correcta, el dispositivo emitirá pitidos repetidos de distinta frecuencia con la circulación del flujo
- Si no escucha ningún pitido durante este movimiento, limpie la turbina.

Limpieza del sensor de oximetría



El sensor de oximetría reutilizable debe limpiarse cada vez que se cambia de paciente; es decir, debe limpiarse antes de aplicarlo a otro paciente.

Limpie el sensor con un paño humedecido con agua u otra solución de jabón suave. Para desinfectar el sensor, frótelo con alcohol isopropílico. Después de limpiarlo, deje que se seque completamente.

No utilice agentes abrasivos o cáusticos para limpiar el sensor.



ADVERTENCIA

No esterilice el sensor con radiación, vapor u óxido de etileno.

Desconecte siempre el sensor antes de realizar los procesos de limpieza o desinfección.

Los sensores Spirolab no llevan látex.

4.3 Carga de la batería



ATENCIÓN

Para cargar la batería, utilice el cargador suministrado por el fabricante solamente.

Cuando se enciende el espirómetro Spirolab, el estado de la batería se indica mediante un icono de la parte superior derecha:



Si el símbolo es completamente verde, la batería tiene el nivel de carga máximo. Si solo parte del símbolo es verde o el dispositivo no se enciende, hay que cargar la batería como sigue:

- Conecte el cargador de la batería al conector y a la red eléctrica. En la esquina inferior derecha se ilumina un LED de color azul.
- Este LED se apagará cuando la batería termine de cargarse.





Cuando la batería esté cargada, desconecte el cargador del dispositivo y de la red eléctrica.



ADVERTENCIA

No utilice el dispositivo mientras se esté cargando. Desconecte siempre el cargador cuando la batería termine de cargarse.



4.4 Sustitución del papel térmico

El siguiente procedimiento describe los pasos que hay que realizar para sustituir de forma correcta el rollo de papel térmico.





- 1) Abra la tapa del compartimiento del papel térmico y retírelo del dispositivo. Retire el soporte del rollo de papel.
- 2) Inserte el nuevo rollo de papel sobre el soporte del rollo de papel y guíe el papel térmico dentro de las ranuras para el soporte de rodillo
- 3) Empuje el papel dentro de la ranura ubicada bajo el carrete de tracción (carrete de goma negra en la impresora térmica); un sensor detecta el papel y lo hará avanzar automáticamente. Si fuera necesario,

haga avanzar el papel pulsando el icono en la pantalla táctil. Cuando lo haga, pulse el icono OK

 Deslice el papel a través de la ranura en la tapa del compartimiento de papel térmico.
 Cierre la tapa del compartimiento







Si no utiliza la impresora durante un tiempo prolongado después de cortar el papel térmico, es posible que el papel se atasque. Para evitar esta situación, imprima más de 2 mm (2 pulgadas) después de cortar o empuje el papel hacia arriba.

No retraiga el papel térmico más de 2,5 mm hacia atrás. Si el papel térmico sale del cabezal térmico y de los rodillos, es posible que la impresora no pueda alimentar el papel o que se produzca un atasco.

No tire del papel hacia adelante o hacia atrás después de cortar parcialmente. Puede haber un problema para mover el papel.



El operador no debe tocar simultáneamente al paciente y las partes de los equipos no médicos que son accesibles para el operador durante el mantenimiento de rutina después de retirar las cubiertas sin el uso de una herramienta.

Rev.3.1 Página 39 de 41



5. SOLUCIÓN DE PROBLEMAS

PROBLEMA	MENSAJE	POSIBLE CAUSA	SOLUCIÓN
	\	Es posible que la batería esté descargada.	Cargue el dispositivo con el cargador.
El Spirolab no se enciende.	\	Es posible que el dispositivo haya perdido el software interno.	Conecte el dispositivo a un PC por medio del puerto USB y actualice el software. Para obtener más información, consulte el Manual del usuario de MIR Spiro en línea.
Mensaje durante el apagado	Demasiados intentos por hoy	El usuario ha superado el número máximo de intentos para insertar el pin	Espere al día siguiente. El número de intentos se restablecerá.
Mensaje cuando se habilita la información sobre privacidad	Para cumplir con la política de privacidad, actualice todos los dispositivos conectados	La información sobre privacidad está habilitada	El mensaje avisa al usuario para que actualice el software MIR Spiro instalado en el PC para cumplir la política de privacidad
Problemas para encender el dispositivo	RAM error data recovero Please wait	Los datos de la memoria del dispositivo están dañados.	Si los datos se han recuperado de forma correcta, se repetirá el último proceso de encendido estándar; en caso contrario, póngase en contacto con un centro de asistencia autorizado o con el fabricante.
El dispositivo se apaga y se reinicia durante el uso.	\	Existe un error interno.	En www.spirometry.com, compruebe si existe una versión actualizada del software; si existe, descárguese el software y actualice el dispositivo con la última versión de MIR Spiro. Para obtener más información, consulte online el Manual del usuario de MIR Spiro.
Las lecturas que aparecen al finalizar las pruebas de espirometría no son verosímiles.	\	Es posible que la turbina esté sucia.	Limpie la turbina como se describe en la sección 4.1; si es necesario, sustituya la turbina por otra nueva.
	\	La prueba se ha realizado de manera incorrecta.	Repita la prueba conforme se indica en las instrucciones de la pantalla.
Algunos parámetros no se muestran cuando termina una prueba de espirometría.	\	Configuración de parámetros personalizada en el menú de servicio	Compruebe la configuración de las opciones en el área "Spirometry", "Parameters" del menú de servicio como se describe en la sección 2.5.
Las lecturas que se muestran durante una	\	El sensor está mal colocado o la perfusión es deficiente.	Corrija la posición del sensor de oximetría.
prueba de oximetría son irregulares, intermitentes o incorrectas.	\	El paciente se ha movido.	El paciente no debe realizar movimientos bruscos para obtener resultados precisos.
El brillo de la pantalla no es alto durante las pruebas.		La pantalla se oscurece automáticamente 5 minutos después del comienzo de la prueba. Esta función aumenta la duración de la batería.	Ninguna
Problemas con la carga de la batería	Defective battery	La batería está dañada o mal colocada.	Póngase en contacto con el servicio técnico.
Error de memoria imprevisto	Error in memory	Los datos almacenados en el archivo se han dañado.	Póngase en contacto con el servicio técnico.
El dispositivo se congela cuando se producen eventos imprevistos.	\		Pulse el botón 3 veces y espere unos segundos; el dispositivo se reiniciará y se encenderá.



Antes de ponerse en contacto con el centro de servicio, descargue el archivo del dispositivo en el PC mediante el programa MIR Spiro, si es posible. Esto es necesario dada la posibilidad de que se pierdan los datos durante la reparación, además de que permite proteger la privacidad del paciente, ya que ni el fabricante ni el personal autorizado tienen permiso para consultar estos datos.

Rev.3.1 Página 40 de 41



CONDICIONES DE LA GARANTÍA

El dispositivo Spirolab y los accesorios autorizados están garantizados durante un periodo de:

- 12 meses para uso profesional (médico, hospital, etc.)
- 24 meses cuando un paciente adquiere el dispositivo para uso personal

La garantía es válida desde la fecha de la compra que aparece en la factura u otro documento.

El periodo de la garantía comienza en la fecha de la venta que se refleja en la factura o en el comprobante de venta.

El producto debe comprobarse en el momento de la compra o recepción. En caso de que exista alguna reclamación, tendrá que ponerse de inmediato en conocimiento del fabricante.

La garantía cubre la reparación o (a discreción del fabricante) la sustitución del producto o los componentes defectuosos e incluye la mano de obra y los repuestos.

La garantía no cubre las baterías ni los componentes sujetos a desgaste, incluida la turbina desechable.

A discreción del fabricante, la garantía no es válida en los casos siguientes:

- Usos incorrectos, inadecuados o no acordes con las normas técnicas o de seguridad vigentes en el país en el que se utiliza el producto
- Uso del producto para fines distintos de los indicados en las instrucciones de uso o incumplimiento de las instrucciones
- Reparación, ajuste, modificación o manipulación por personal que no cuenta con la autorización del fabricante
- Daño causado por la falta de mantenimiento o por mantenimiento incorrecto
- Daño causado por tensión física y eléctrica anormal
- Daño causado por fallos de los sistemas eléctricos o de los elementos del equipo al que se conecta el dispositivo
- Modificación, borrado, eliminación o destrucción del número de serie

Para efectuar las reparaciones y sustituciones mencionadas en la garantía, es preciso devolver los productos a nuestros centros de servicio autorizados. Para obtener más información sobre los centros de servicio, póngase en contacto con el distribuidor local o con el fabricante.

El cliente debe correr con los gastos de envío, aduana y entrega de las mercancías.

Cualquier producto o componente que se envíe a reparar tendrá que incluir una descripción clara y detallada de la avería. El fabricante tendrá que autorizar el envío de antemano por escrito o por teléfono.

MIR Medical International Research se reserva el derecho de sustituir el producto o de realizar los cambios en el mismo que la empresa considere necesarios.

Rev.3.1 Página 41 de 41