

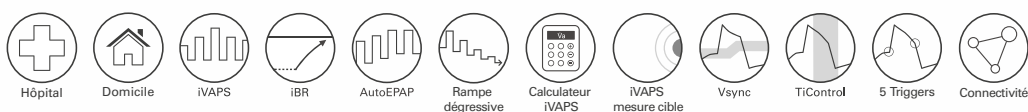
Pour une ventilation ajustée et facilitée

La Lumis 150 VPAP ST est un ventilateur non invasif doté du mode iVAPS*, conçu pour les patients non dépendants souffrant de troubles respiratoires obstructifs ou restrictifs.

L'iVAPS*, mode spécifique à ResMed, vise à maintenir non pas un volume cible, mais une ventilation minute cible tenant compte de l'espace anatomique. Pour cela, il se donne une cible dite de ventilation alvéolaire et ajuste l'aide en fonction des besoins variables de chaque patient. L'algorithme de fréquence cible iBR** vient se combiner pour optimiser la synchronisation et le confort du traitement.

Avec la Lumis 150 VPAP ST, le mode iVAPS s'enrichit d'une nouvelle fonction : l'AutoEPAP. Lorsque l'Auto EPAP est activée, l'iVAPS surveille aussi les voies aériennes supérieures, et ce cycle à cycle, pour délivrer une ventilation personnalisée au patient.

La Lumis 150 VPAP ST a été conçue pour faciliter l'utilisation et la titration. Bénéficiant de la plateforme Air10, elle intègre l'humidification et le module de télé-suivi.



*intelligent Volume Assured Pressure Support

**intelligent Backup Rate

IntelligentAir : une réponse ajustée

IntelligentAir est un ensemble de technologies ResMed capables d'ajuster le traitement aux besoins respiratoires de chaque patient. S'adaptant automatiquement aux changements survenant durant le sommeil et aux différents stades de la pathologie d'un patient, IntelligentAir rend la ventilation personnalisée possible.



iVAPS

iVAPS apprend la ventilation alvéolaire de chaque patient, définit des cibles appropriées, puis ajuste l'aide inspiratoire appropriée.



iBR

Fréquence cible iBR* maximise les probabilités de déclenchement par les patients en toute sécurité. La fonction iBR s'active et ramène, en cas de chute, la respiration du patient à sa fréquence cible de confort.



AutoEPAP

AutoEPAP maintient l'ouverture des voies aériennes supérieures en ajustant automatiquement la pression expiratoire, en réponse à des obstructions partielles et totales.



Vsync

Vsync offre une excellente synchronisation entre le patient et le ventilateur, même en présence d'une fuite importante.



TiControl

TiControl™ est une fenêtre de liberté sécurisée qui favorise la respiration spontanée du patient, grâce à un TiMin et TiMax définis.



5 Triggers

Déclenchement et cyclage vous permettent d'optimiser la synchronisation patient /ventilateur en ajustant la sensibilité du trigger (déclenchement) et du cyclage (trigger expiratoire) - 5 seuils

*iBR est disponible dans les modes iVAPS et ST.

Fonctions clés

QuickNav : pour une titration manuelle facilitée

La fonction Quick Nav permet, par un simple double clic sur la touche Accueil, de basculer de l'écran de réglage à l'écran de monitoring et réciproquement pour revenir, exactement à la même position. On peut ainsi modifier un paramètre et voir immédiatement l'impact.

ClimateControl : pour une humidification automatisée et simplifiée

L'humidificateur intégré HumidAir™ combiné avec un circuit ClimaLine Air™ délivre au patient une ventilation à la température et au niveau d'humidification le plus confortable possible. En plus de la position automatique, la configuration simple offre encore plus d'options avec la possibilité de chauffer sans humidifier, un connecteur rotatif à 180 degrés et des niveaux supplémentaires d'humidification.

Rampe dégressive : pour un arrêt de la ventilation en douceur

La rampe dégressive est une fonction qui, si elle est activée par le clinicien, permet au patient de choisir à chaque fois, s'il veut arrêter sa ventilation brutalement ou progressivement (jusqu'à 15min). Cela peut l'aider à reprendre sa ventilation spontanée en douceur.

ResScan et AirView : pour le suivi et le télé-suivi des patients ventilés

ResScan vous permet d'obtenir les données détaillées et haute résolution pour une analyse précise de la ventilation du patient. La solution de télé-suivi AirView, facilitée par l'intégration du module de transmission, permet un suivi à distance, des données statistiques et des profils nocturnes avec la SpO2. L'option Remote Assist, donne accès aux paramètres techniques de l'appareillage.

Codes produits

Lumis 150 VPAP ST	28111
HumidAir Nettoyable	37300
Circuit ClimateLineAir™	37296
Circuit ClimateLineAir™ Oxy	37357

Remarque : Les caractéristiques techniques peuvent être modifiées sans préavis. Consultez systématiquement le guide de l'utilisateur de votre dispositif.



Caractéristiques techniques

Modes	PPC, S, T, ST avec iBR en option, PAC, iVAPS avec AutoEPAP en option
Plage de pression de fonctionnement	2–25 cm H ₂ O (2–25 hPa) dans les modes S, T, ST, PAC et iVAPS 4–20 cm H ₂ O (4–20 hPa) dans le mode PPC
Niveau de pression acoustique	26,6 dBA avec une incertitude de 2 dBA telle que mesurée selon la norme ISO 17510-1:2009 (mode CPAP)
Dimensions (H x L x P)	116 mm x 205 mm x 150 mm (ventilateur) 116 mm x 255 mm x 150 mm (ventilateur avec humidificateur HumidAir)
Poids	1 106 g (ventilateur uniquement) 1 268 g (ventilateur avec humidificateur HumidAir)
Bloc d'alimentation de 90 W	Plage d'entrée : 100–240 V, 50–60 Hz, 57 VA (consommation électrique typique) 108 VA (consommation électrique maximum)
Fonctionnement :	
Température	+5 °C à +35 °C,
Humidité relative	10–95 % sans condensation
Altitude	du niveau de la mer jusqu'à 2 591 m (1 013 hPa à 738 hPa)
Stockage et transport	
Température	-20 °C à +60 °C
Humidité relative	5–95 % sans condensation
Composition du boîtier	Thermoplastique ignifugé
Adjonction d'oxygène	Débit d'oxygène maximum recommandé : 15 l/min (PPC, S, T, ST, PAC) ; 4 l/min (iVAPS)
Filtre à air standard	Fibres polyester non tissées
Circuits respiratoires	Circuit SlimLine™ ; ClimateLineAir (15 mm) ; ClimateLineAir Oxy (19mm) et standard (19 mm)
Sortie d'air	La sortie d'air de 22 mm est conforme à la norme ISO 5356-1:2004
Compatibilité électromagnétique	CEM conforme à la norme CEI 60601-1-2: 2007
Utilisation en avion	ResMed atteste que le dispositif est conforme aux exigences de la Federal Aviation Administration (FAA) (RTCA/DO-160, section 21, catégorie M) pour toutes les phases du voyage aérien
Classification CEI 60601-1: 2006	Classe IIa (double isolation), type BF, indice de protection contre la pénétration de liquides IP22

CE REP ResMed (UK) Ltd, 96 Jubilee Ave, Milton Park, Abingdon, Oxfordshire OX14 4RW.

DISTRIBUE PAR : ResMed SAS, 292, allée Jacques Monod - 69791 Saint-Priest Cedex - FRANCE

Dénomination : Lumis 150 VPAP ST. **Indications :** Ventilation non invasive chez les patients qui pèsent plus de 13 kg, ou plus de 30 kg en mode iVAPS, souffrant d'insuffisance respiratoire ou d'apnées obstructives du sommeil (SAOS). Prévu pour une utilisation à domicile ou en milieu hospitalier. Humidificateur prévu pour être utilisé chez un seul patient, à domicile, et pour être utilisé plusieurs fois dans un environnement hospitalier/institutionnel. **Dispositif médical de classe :** IIa. **Evaluation de la conformité par :** TÜV0123. **Bon usage :** Lire attentivement le manuel utilisateur fourni avec le dispositif. **Remboursement :** Pris en charge par les organismes d'assurance maladie dans certaines situations : consultez les modalités sur le site www.ameli.fr. Pour les dispositifs médicaux ClimateLine Air, ResScan et AirView, consultez les notices respectives pour plus d'informations. Veuillez consulter Resmed.com pour obtenir les coordonnées des bureaux ResMed dans le monde. AirView, ClimateLine, HumidAir, Lumis, SlimLine et TiControl sont des marques commerciales et/ou des marques déposées du groupe ResMed. Pour des informations relatives aux brevets, visitez ResMed.com. Les caractéristiques peuvent être modifiées sans préavis. La disponibilité des produits peut varier selon les régions. © 2015 ResMed Ltd. 1018755/2 2016-01