Rodrigo Costa Sumi de Moraes

De:	Helenice Martins <helenice.martins@locmed.com.br></helenice.martins@locmed.com.br>
Enviado:	Qua 26/02/2020 17:44
Para:	Suprimentos Saude <suprimentos.saude@joinville.sc.gov.br></suprimentos.saude@joinville.sc.gov.br>
CC:	licitacao@locmed.com.br <licitacao@locmed.com.br></licitacao@locmed.com.br>
Assunto:	Contrarrazão- PE 003/2020
Modificado:	Qua 26/02/2020 17:44
Anexos:	BiPAP A30 User Manual Clinico Portuguese for Brazil.pdf; CONTRARRAZOES- 003.2020 PE - JOIVILLE.SC.pdf; 21° ADITIVO DO CONTRATO
Anexos:	SOCIAL-compactado.pdf

Boa tarde,

Segue anexo contrarrazão referente ao PE 003.2020, edital SEI Nº 5426963/2020, bem como manual do equipamento ofertado.

Atenciosamente,



Enviado pelo eM Client | www.emclient.com





AO ILUSTRÍSSIMO (A) SENHOR (A) PREGOEIRO (A) DO PREGÃO №003/2020 –FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE, MUNICIPIO DEJOINVILLE/SC.

CONTRARRAZÕES – RECURSO ADMINISTRATIVO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2020 EDITAL SEI Nº 5426963/2020

LOCMED HOSPITALAR LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ/MF sob o nº 04.238.951/0001-54, com sede na Avenida Santos Dumont, nº 1719, lojas 4 e 5, bairro Aldeota, na cidade de Fortaleza, estado do Ceará, CEP: 60.150-160, vem, respeitosamente, perante Vossa Senhoria, apresentar **CONTRARRAZÕES** ao Recurso Administrativo interposto pela empresa **EQUIPAMED EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA**, pessoa jurídica inscrita no CNPJ/MF nº 51.207.041/0001-94, Inscrição Estadual nº 110.282.817-110, com sede na Rua Alto do Bonfim, n.º 162, Vila Santa Catarina, Cidade de São Paulo, SP, CEP 04.382-070, com esteio nas disposições do Art. 4º, incisos XVIII da Lei nº



1



10.520/2002, Art. 11 incisos XIX e XX do Decreto nº 3.555/2000 c/c as previsõesconstante noITEM 12.6 − RECURSO do Edital doPREGÃO ELETRÔNICO № 003/2020, pelas razões a seguir delineadas.

I – DA TEMPESTIVIDADE

LOCMED HOSPITALAR LTDA comprova a tempestividade da presente contrarrazões, visto que o data limite para registro de Recurso Administrativo teve-se dia 19.02.2020 (quarta), pela regra do Subitem 12.6.3 do Edital do Pregão nº 003/2020, possuindo data limite para registro da contrarrazões dia **26.02.2020 (quarta)**, tendo-se por tempestiva.

II- DAS CONTRARRAZÕES

Ab initio, necessário esclarecer que a presente licitação possui o escopo aquisição de equipamentos e materiais médicos hospitalares, a serem utilizados na Unidade de Terapia Intensiva do Hospital Municipal São José de Joinville, de acordo com especificações, quantitativos e condições estabelecidas nos Anexos I e VIII do Edital SEI Nº 5426963/2020.

O Recurso interposto pela EQUIPAMED EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA insurge-se contra o equipamento BIPAP PHILIPS A30 apresentado pela empresa LOCMED, sob a justificativa do não atendimento ao ANEXO I - ITEM 3: BIBAP MICROPROCESSADORA (C) BIPAP com monitor Gráfico, não obstante insubsistente tem-se o recurso ora combatido pelas razões a seguir:

II.I – O EQUIPAMENTO OFERTADO NÃO ATENDE A SOLICITAÇÃO EM EDITAL: "BIPAP COM MONITOR GRÁFICO"

No que pertine ao presente ponto objeto de insurgência pela recorrente, descabida se tem tal insurgência, posto que elementar na leitura do

2



f fb.com/locmedhospitalar
fb.com/locmedhospitalar
www.locmed.com.br



MANUAL fácil se tem a constatação que o equipamento BIPAP PHILIPS A30 atende as exigências do EDITAL, possuindo monitorização numérica e barra, permitindo a monitorização do paciente, conforme se extrai das Folhas 33 do MANUAL DO USUÁRIO, vejamos:

5.5 Acesso à tela Monitoramento

A tela Monitoramento aparece após pressionar a tecla Terapia na tela Em espera. Há duas versões dessa tela: Visão simples e Visão detalhada. À direita, há exemplos das duas telas.

5.5.1 Conteúdo da tela Monitoramento

A tela Monitoramento é dividida em vários painéis: painel de Monitoramento, painel de Data e hora, painel de Acessório do paciente (se conectado) e painel de Status.

Na Visão simples, a tela de Monitoramento exibe o seguinte:

- 1. Painel de Monitoramento
 - Modo de terapia
 - b. Flex ou AVAPS (se habilitado) é exibido ao lado do modo de terapia, junto do valor configurado
 - c. O Indicador respiratório do paciente é exibido abaixo do modo de terapia
 - d. O símbolo de pico de pressão aparece no gráfico de acordo com a Pressão máxima do paciente alcançada durante cada respiração
 - e. Um gráfico de barras exibe o nível atual da pressão
 - Se habilitados, os indicadores de status de alarmes Pausa áudio, Apneia e Circuito desconectado são exibidos no canto superior direito
- 2. O painel Data/Hora exibe a data e hora atuais.
- 3. O painel de Acessório do paciente é exibido quando há um acessório conectado ao aparelho. Consulte o capítulo Acessórios para obter mais informações.
- O painel de Status exibe certos símbolos que indicam os recursos sendo usados, como a Rampa, além do status da bateria.

Na Visão detalhada, as mesmas informações são exibidas, mas em vez de exibir o painel Data e hora, a tela mostra os seguintes parâmetros medidos:

- Pressão do paciente (Pressão)
- Volume corrente expirado (Vte)



33



Capítulo 5 Visualização e alteração das configurações

3

II.II – O EQUIPAMENTO OFERTADO NÃO ATENDE A SOLICITAÇÃO EM EDIAL: "DEVE PERMITIR O USO PARA DESMAME DE PACIENTES TRAQUEOSTOMIZADOS"







O presente EDITAL exige um equipamento para uso diverso das razões discorridas pela EQUIPAMED, classificando-se por uso NÃO INVASIVO, características em conformidade com o **BIPAP PHILIPS A30** o qual concebe o uso pelo paciente TRAQUEOSTOMIZADOS (TQT), que são pacientes não dependentes.

Em suma, o **BIPAP PHILIPS A30** possui modos espontâneos sem o ajuste da FR no qual permiti realizar o desmame do mesmo, conforme se atesta das Folhas 36 do MANUAL DO USUÁRIO, conforme se extrai:

36

5.6.1.1 Configurações da terapia

1. Modo

Altere a configuração de Modo para um dos modos de terapia a seguir:

- CPAP
- S
- S/T
- T
- PC

2. AVAPS

Selecione Liga ou Desliga para ativar ou desativar o AVAPS.

3. Frequência AVAPS

Se o AVAPS estiver ativado, a Frequência AVAPS poderá ser ajustada de 0,5 a 5,0 cm H₂O/minuto em incrementos de 0,5 cm H₂O.

4. Bloquelo do Flex

Selecione Desligado para permitir que os usuários ajustem a configuração Flex. Ou selecione Ligado para que os usuários não possam ajustar a configuração Flex.

5. Flex

Esta configuração fica indisponível quando o AVAPS está ativado. Configure o Flex como 1, 2 ou 3 para ativar a configuração. A configuração 1 oferece um pequeno alívio da pressão, e os números mais altos oferecem alívio adicional. Selecione Desligado para desativar a configuração. O paciente também tem acesso a esta configuração se o Bloqueio do Flex estiver desligado. Porém, se Flex estiver "Desligado", o usuário não poderá ajustá-lo.

6. Volume corrente

Se o AVAPS estiver ativado, você pode ajustar o volume corrente pretendido de 200 a 1500 ml em incrementos de 10 ml.

7. IPAP

Esta configuração é exibida se o AVAPS estiver Desligado. Aumente ou reduza a Pressão inspiratória positiva nas vias respiratórias (IPAP) de 4 a 30 cm H₂O em incrementos de 0,5. Não é poss(vel definir uma configuração de IPAP mais baixa que a configuração de EPAP. A IPAP é limitada a 25 cm H₂O quando o recurso Flex está ativado.

BIPAP A30 Manual do usuário









O presente EDITAL não possui tal exigência exposta pela recorrente quanto a obrigatoriedade da bateria estar acoplada de forma interna, tendo-se por inócua tal impugnação.

Ademais disso, imperioso pontuar que o **BIPAP PHILIPS A30** possui o recurso de uso de bateria externa, podemos atender com a bateria universal da Philips no qual permite essa autonomia, conforme se atesta na das Folhas 46 do MANUAL DO USUÁRIO, o qual identifica no ícone da bateria, indicando a possibilidade de uso com a bateria externa, vejamos:



BIPAP A30 Manual do usuário

46





Destarte, pelas razões retro aduzidas o recurso proposto pela EQUIPAMED não merece guarida por este ilmo. Pregoeiro, nesse desiderato PUGNA, pelo atendimento do equipamento BIPAP PHILIPS A30 as todas exigência do EDITAL SEI Nº 5426963/2020, e ao final, PUGNA pela adjudicação da empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA do presente certame licitatório.

III - DOS PEDIDOS

Diante do exposto, **REQUER** a **MANTENÇA DA DECISÃO** que declarou a empresa diante ao absoluto atendimento aos requisitos e exigências do Edital do Pregão Eletrônico nº 003/2020, ao passo que requer, seja julgado improcedente o recurso interposto pela EQUIPAMED EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA, pelas razões retro delineadas, bem como seja adjudicada a empresa **LOCMED HOSPITALAR LTDA**, por lídima justiça.

São os termos em que se pede e espera deferimento.

Fortaleza (CE) para Joinville (SC), 26 de fevereiro de 2020.

LOCMED HOSPITALAR LTDA BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO DIRETOR COMERCIAL CPF: 621.118.683-53





6





Respironics Inc. 1001 Murry Ridge Lane Murrysville, PA 15668, EUA Respironics Deutschland Gewerbestrasse 17 82211 Herrsching, Alemanha EC[REP]



1077312 R00 DSF 4/01/11 Portuguese-BR

Bipap A30



SOMENTE PARA USO DO PROVEDOR DE CUIDADOS DOMICILIARES

Acesso às telas de configuração da prescrição

ADVERTÊNCIA

As informações nesta página se destinam SOMENTE aos provedores de cuidados domiciliares. Retire esta página do manual antes de dar o manual para o paciente.

Modos de Acesso ao menu Total e Limitado

O ventilador possui dois níveis de Acesso ao menu, Total e Limitado. O Acesso ao menu Total possibilita alterar todas as configurações disponíveis. O Acesso ao menu Limitado permite que o usuário altere apenas as configurações de prescrição que afetam o conforto do paciente, como Tempo de aumento ou Flex, caso elas estejam disponíveis como parte da prescrição. Desativar as configurações de Bloqueio no modo de Acesso ao menu Total faz com que os usuários possam modificá-las. Consulte o Capítulo 5 para obter mais informações. O padrão do ventilador é o modo de Acesso ao menu Total.

Quando o aparelho estiver no modo de Acesso ao menu Limitado, use a sequência de teclas a seguir para entrar no modo de Acesso ao menu Total:

- 1. Na tela Em espera ou Monitoramento, pressione o botão de seta para baixo e o botão Indicador de alarme/Pausa áudio simultaneamente por vários segundos. Isso coloca o aparelho temporariamente no modo de Acesso ao menu Total.
- 2. Se você pressionar esta sequência de teclas a partir da tela Monitoramento, o Menu principal será exibido. Se fizer isso a partir da tela Em espera, a tela Configuração será exibida.
- 3. Um indicador sonoro será ativado para indicar que você está no modo de Acesso ao menu Total.
- 4. Você pode acessar o menu Opções e mudar permanentemente a configuração de Acesso ao menu para Total. Caso contrário, o aparelho retornará ao modo Limitado quando você sair das telas do menu ou se nenhum botão do aparelho for pressionado durante um minuto.

Observação: O Capítulo 5 fornece descrições detalhadas das telas de menu Total e Limitado.

Observação: A Philips Respironics recomenda que você coloque o aparelho de volta no modo Acesso ao menu Limitado antes de devolvê-lo ao paciente para que os pacientes não possam alterar as configurações de prescrição.

Respironics Inc. 1001 Murry Ridge Lane Murrysville, PA 15668, EUA Respironics Deutschland Gewerbestrasse 17 82211 Herrsching, Alemanha ECREP



1077312 R00 DSF 4/01/11 Portuguese-BR

BiPAP A30 Manual do usuário

Sumário

Capítulo 1. Introdução	
1.1	Conteúdo da embalagem1
1.2	Indicação de uso1
1.3	Advertências e precauções2
	Advertências2
	Precauções5
	Observações5
1.4	Contraindicações
1.5	Considerações para o paciente
1.6	Apresentação do sistema6
	1.6.1 Botões de controle
1.7	Símbolos9
1.8	Viagens com o sistema
	1.8.1 Viagens aéreas
1.9	Como entrar em contato com a Philips Respironics
Capítulo 2. Modos de t	erapia e recursos
2.1	Modos de terapia do aparelho11
2.2	Recursos terapêuticos
	2.2.1 AVAPS

© 2011 Koninklijke Philips Electronics N.V. Todos os direitos reservados.

	2.2.2 Recurso de conforto Bi-Flex	13
	2.2.3 Rampa	13
	2.2.4 Tempo de aumento	13
	2.2.5 Sensibilidade do Digital Auto-Trak	14
2.3	B Detecção de eventos da terapia	14
	2.3.1 Detecção de eventos nos modos com uma frequência de apoio	15
Capítulo 3. Alarmes de	o ventilador	17
3.1	Indicadores de alarmes sonoros e visuais	17
	3.1.1 Indicadores LED de alarme	17
	3.1.2 Indicadores sonoros	18
	3.1.3 Mensagens de alarme	19
3.2	2 Silenciamento de um alarme	19
3.3	8 Reiniciação de um alarme	20
3.4	Pescrições dos alarmes	20
	3.4.1 Alarmes do paciente (configurados pelo usuário)	20
	3.4.2 Alarmes do sistema	21
3.5	5 O que fazer quando um alarme é ativado	23
3.6	5 Tabela de resumo dos alarmes	24
	3.6.1 Alarmes do paciente (configurados pelo usuário)	24
	3.6.2 Alarmes do sistema	25
	3.6.3 Mensagens informativas	26
Capítulo 4. Configuraç	ção do aparelho	27
4.1	Instalação do filtro de ar	27
4.2	2 Onde colocar o aparelho	28
4.3	3 Conectar o circuito respiratório	28
4.4	l Fornecimento de alimentação para o aparelho	29
	4.4.1 Uso de alimentação CA	29
	4.4.2 Uso de alimentação CC	30
	4.4.3 Indicadores de fonte de alimentação do aparelho	30

Capítulo 5. Visualização	o e alteração das configurações	31
5.1	Navegação pelas telas do Menu	31
5.2	Uso da função Trava do teclado	31
5.3	Acesso à tela Em espera	32
5.4	Acesso à tela Configuração	32
5.5	Acesso à tela Monitoramento	33
	5.5.1 Conteúdo da tela Monitoramento	33
5.6	Alteração das configurações no modo de acesso ao menu do provedor	34
	5.6.1 Alteração dos alarmes e configurações do aparelho	35
	5.6.2 Alteração das configurações do menu Opções	40
	5.6.3 Visualização do Registro de alarmes	42
	5.6.4 Visualização do Registro de eventos	43
	5.6.5 Visualização das informações do aparelho	43
5.7	Como atualizar as prescrições utilizando o cartão SD	43
5.8	Alteração das configurações no modo de Acesso ao menu Limitado	44
	5.8.1 Alteração dos itens do menu Minhas configurações	44
	5.8.2 Itens do menu Opções no Modo de acesso Limitado	45
5.9	Símbolos do monitor	46
Capítulo 6. Limpeza e r	nanutenção	49
6.1	Limpeza do ventilador	49
6.2	Limpeza e troca do filtro de entrada de ar	49
6.3	Limpeza do tubo reutilizável	50
6.4	Manutenção	50
Capítulo 7. Acessórios		51
7.1	Umidificador	51
7.2	Cartão SD	51
7.3	Oxigênio suplementar	52
7.4	Sistema de Chamada de enfermagem	52
7.5	Unidade de Alarme remoto	52
7.6	Oxímetro	53

7.7 Software DirectView da Philips Respironics	53
7.8 Software Encore da Philips Respironics	53
7.9 Estojo de transporte	53
Capítulo 8. Solução de problemas	55
Capítulo 9. Especificações técnicas	
Capítulo 10. Informações de EMC	61
Garantia limitada	

BiPAP A30 Manual do usuário

1. Introdução

1.1 Conteúdo da embalagem

O sistema **BiPAP A30** pode incluir os componentes a seguir. Alguns componentes são acessórios opcionais que podem não acompanhar o aparelho.



1.2 Indicação de uso

O ventilador BiPAP A30 fornece suporte ventilatório não invasivo para tratar pacientes adultos e pediátricos que pesem mais de 10 kg com apneia obstrutiva do sono (AOS) e insuficiência respiratória. Ele pode ser usado em residências e em ambientes clínicos como hospitais, laboratórios do sono, instituições de tratamentos subagudos.

1.3 Advertências e precauções

Advertências

Uma advertência indica a possibilidade de lesão ao usuário ou ao operador.

Monitoramento do paciente Qualificações do pessoal	 Antes de colocar um paciente no ventilador, uma avaliação clínica deve ser feita para determinar: As configurações dos alarmes do aparelho Equipamento de ventilação alternativa necessário Se um monitor alternativo (ou seja, um Oxímetro de pulso com alarme ou Monitor respiratório) deve ser usado O BiPAP A30 é um aparelho médico controlado, desenvolvido para ser utilizado por terapeutas respiratórios ou outros profissionais da saúde treinados e qualificados sob a
	supervisao de um medico. Este manual serve como referência. As instruções deste manual não devem substituir as instruções do seu profissional da saúde em relação ao uso do aparelho.
	A prescrição e outras configurações do aparelho somente devem ser alteradas por ordem do médico supervisor.
	O operador deve ler e entender todo este manual antes de usar o aparelho.
Alterações de prescrição com cartão SD	Ao se fazer uma alteração nas configurações de prescrição de terapia ou de alarmes com o cartão SD, o profissional da saúde deve revisar e verificar quaisquer alterações na prescrição antes de usar o aparelho. O profissional da saúde é responsável por garantir que as configurações de prescrição estejam corretas e que sejam compatíveis com o paciente após o uso deste recurso. Instalar a prescrição incorreta para um determinado paciente pode resultar em terapia inadequada, falta de um monitoramento de segurança apropriado e danos ao paciente.
Alimentação de apoio da bateria	Procure imediatamente uma fonte de alimentação alternativa quando o alarme "Bateria baixa" for ativado.
Temperaturas de operação e armazenagem	Não use este aparelho se a temperatura ambiente estiver acima de 35 °C, pois a temperatura do fluxo de ar pode exceder 43 °C. Isso pode causar irritação térmica ou danos às vias respiratórias do paciente.
	Não use o aparelho enquanto ele estiver posicionado em um local quente, como por exemplo sob luz solar direta.
Inicialização do aparelho	Certifique-se de que o aparelho esteja funcionando adequadamente ao ser inicializado (ao entrar no modo Em espera). Sempre verifique se o sinal sonoro pode ser ouvido e se os LEDs do alarme se acendem momentaneamente em vermelho e, depois, em amarelo. Contate a Philips Respironics ou um centro de serviços autorizado se essas indicações não ocorrerem na inicialização. Consulte os Capítulos 4 e 5 para obter mais informações sobre a inicialização do aparelho.
Filtro bacteriológico	A Philips Respironics recomenda o uso de um filtro bacteriológico na saída de linha principal sempre que o aparelho for utilizado com vários pacientes.
Recursos terapêuticos	As funções AVAPS e Bi-Flex destinam-se apenas a pacientes adultos.

Circuitos do paciente	O ventilador somente deve ser usado com interfaces do paciente (como máscaras, circuitos e portas de expiração) recomendadas pela Philips Respironics. O funcionamento correto do aparelho, incluindo alarmes, com outros circuitos não foi verificado pela Philips Respironics e é responsabilidade do profissional da saúde ou terapeuta respiratório.
	É necessário haver uma porta de expiração. Não bloqueie a porta de expiração. Isso pode reduzir o fluxo de ar e fazer com que o ar expirado seja inspirado novamente.
	Em baixas pressões expiratórias, o fluxo através da porta de expiração pode ser inadequado para limpar do tubo todo o gás expirado, então parte dele pode ser inspirado novamente.
	Se estiver usando um circuito do paciente com máscara facial, esta deve ser equipada com uma válvula de segurança (arraste). Certifique-se de que a válvula de segurança (arraste) esteja funcionando adequadamente com o ventilador.
Ventilador com funcionamento irregular	Se você perceber alterações inexplicáveis no desempenho do aparelho, se ele estiver fazendo barulhos diferentes, se ele foi derrubado ou mal utilizado, se entrou água no gabinete ou se o gabinete estiver rachado ou quebrado, suspenda o uso e contate a Philips Respironics ou um centro de serviços autorizado para fazer uma manutenção.
Circuito desconectado	Você não deve confiar em um único alarme para detectar a condição de Circuito desconectado. Os alarmes de Baixa ventilação minuto e de Apneia devem ser usados em conjunto com o alarme de Circuito desconectado.
	Teste a operação da função Circuito desconectado sempre que uma alteração for feita no circuito. Um aumento da resistência do circuito pode impedir a operação apropriada de alguns alarmes.
Sistema de Chamada de enfermagem e Alarme remoto	A saída de Chamada de enfermagem deste aparelho somente pode ser utilizada com SELV (voltagem extra baixa de segurança) conforme descrito no IEC 60601-1. Não conecte a saída de Chamada de enfermagem deste aparelho a voltagens potencialmente perigosas, pois isso poderá causar lesões graves ou morte.
	As funções Chamada de enfermagem e Alarme remoto devem ser consideradas como um auxílio ao sistema de alarme do aparelho. Não confie unicamente na função Chamada de enfermagem.
	Ao usar um alarme remoto ou sistema de chamada de enfermagem, certifique-se de testar totalmente o conector e o cabo verificando se:
	 Os alarmes anunciados no ventilador também são anunciados no alarme remoto ou sistema de chamada de enfermagem.
	 Desconectar o cabo do alarme remoto ou da chamada de enfermagem do ventilador ou do sistema de alarme remoto ou chamada de enfermagem resulta em uma notificação de alarme no alarme remoto.
Cabo de alimentação	Conecte o cabo de alimentação à tomada de forma que evite que as pessoas tropecem no cabo ou que cadeiras e outros móveis interfiram com ele.
	Use com o ventilador somente cabos de alimentação recomendados pela Philips Respironics.
Acessórios	Ao se adicionar componentes ao sistema respiratório, a resistência de fluxo e o espaço morto dos componentes adicionados (como umidificadores e filtros) devem ser cuidadosamente considerados em relação ao potencial para efeitos adversos no gerenciamento ventilatório do paciente e dos alarmes do aparelho.

Oxigênio	Se estiver administrando oxigênio suplementar de fluxo fixo, a concentração de oxigênio pode não ser constante. A concentração de oxigênio inspirado variará dependendo das pressões, fluxos do paciente e vazamento do circuito. Vazamentos substanciais podem reduzir a concentração de oxigênio inspirado para menos do que o valor esperado. Deve-se usar aparelhos de monitoramento do paciente apropriados, conforme indicação médica, como um oxímetro de pulso com alarme.
	Ao usar oxigênio com este sistema, o abastecimento de oxigênio deve estar de acordo com as regulamentações locais para oxigênio de uso medicinal.
	Não ligue o aparelho a uma fonte de oxigênio desregulada ou com pressão alta.
	Ao usar oxigênio com este sistema, uma válvula de pressão Philips Respironics deve ser colocada na saída do aparelho. Deixar de usar a válvula de pressão pode resultar em risco de incêndio.
	O oxigênio acelera a combustão. O oxigênio não deve ser usado enquanto se fuma ou na presença de chamas expostas.
	Não use o aparelho perto de uma fonte de vapores tóxicos ou prejudiciais.
	Ao usar oxigênio com este sistema, ligue o aparelho antes de ligar o oxigênio. Desligue o oxigênio antes de desligar o aparelho. Isso evitará o acúmulo de oxigênio no aparelho. Explicação da advertência: Quando o aparelho não estiver em funcionamento e o fluxo de oxigênio permanecer ligado, o oxigênio suprido para o tubo poderá se acumular dentro do gabinete do aparelho. O oxigênio acumulado no gabinete do aparelho poderá representar risco de incêndio.
Limpeza	Para evitar choques elétricos, sempre desconecte o cabo de alimentação da tomada antes de limpar o aparelho.
	Nunca utilize o aparelho se alguma peça estiver danificada ou se não estiver funcionando apropriadamente. Troque as peças danificadas antes de continuar a utilização.
	Inspecione periodicamente os fios e cabos elétricos e verifique se há danos ou sinais de desgaste. Suspenda o uso e substitua em caso de dano.
	Reparos e ajustes só devem ser realizados por funcionários de serviços autorizados pela Philips Respironics. Serviços não autorizados podem causar lesões, invalidar a garantia ou causar danos de alto custo ao aparelho.



Uma precaução indica a	possibilidade de	danos ao aparelho.
------------------------	------------------	--------------------

Descarga eletrostática (ESD)	Não use mangueiras antiestáticas ou condutivas nem tubos do paciente condutivos com o aparelho.
Condensação	A condensação pode danificar o aparelho. Se o aparelho for exposto a temperaturas muito quentes ou muito frias, deixe-o se ajustar à temperatura ambiente (temperatura de operação) antes de iniciar a terapia.
Filtros	Um filtro de espuma cinza sem danos e adequadamente instalado é necessário para o uso apropriado. Lave-o periodicamente e troque-o quando ficar danificado para ter um funcionamento apropriado.
Cabos de extensão	Não use cabos de extensão com este aparelho.
Posicionamento do	Não coloque o aparelho dentro ou em cima de qualquer recipiente que possa coletar água.
aparelho	Não coloque o aparelho diretamente sobre tapetes, tecidos ou outros materiais inflamáveis.
	Não conecte o aparelho a uma tomada que seja controlada por um interruptor.
Umidificador	O umidificador aquecido somente pode ser usado quando o ventilador estiver conectado à alimentação CA. Ele não pode ser usado com uma bateria.
Bateria externa	Não use a mesma bateria externa para ligar o ventilador e qualquer outro equipamento, como uma cadeira de rodas elétrica.
	A bateria externa somente deve ser conectada ao ventilador usando-se o Cabo de bateria externa da Philips Respironics. Esse cabo tem fusível, fio pré-instalado e terminais para garantir uma conexão segura a uma bateria padrão de chumbo ácido com ciclo profundo. O uso de qualquer outro adaptador ou cabo pode causar um funcionamento inadequado do ventilador.
Limpeza	Não mergulhe o aparelho nem permita que nenhum líquido entre no gabinete ou no filtro de entrada.
	Não autoclave o ventilador a vapor. Isso destruirá o ventilador.
	Não use detergentes fortes, limpadores abrasivos nem escovas para limpar o sistema de ventilação.

Observações

• Este produto não contém borracha de látex natural nem borracha natural seca nas áreas acessíveis ao paciente ou ao operador, na passagem do ar ou no circuito respiratório.

1.4 Contraindicações

Se o paciente tiver qualquer uma das condições a seguir, consulte seu profissional da saúde antes de usar o aparelho:

- Impossibilidade de manutenção de vias aéreas patentes ou secreções adequadamente limpas
- Risco de aspiração do conteúdo gástrico
- Diagnóstico de sinusite aguda ou otite média
- Epistaxe resultando em aspiração de sangue para o pulmão
- Hipotensão

1.5 Considerações para o paciente

- Relate imediatamente qualquer desconforto no peito, falta de ar ou dor de cabeça forte incomuns.
- Se ocorrer irritação da pele ou transtornos devido ao uso da máscara, consulte as instruções da máscara para saber o procedimento adequado.
- A terapia de pressão positiva não invasiva pode causar os seguintes efeitos colaterais:
 - Desconforto auditivo
 - Conjuntivite
 - Lesões na pele devido às interfaces não invasivas
 - Distensão gástrica (aerofagia)

1.6 Apresentação do sistema

O aparelho aumenta a respiração do paciente fornecendo ar pressurizado através do circuito do paciente. Ele capta o esforço respiratório do paciente através da monitoração do fluxo de ar no circuito do paciente e ajusta a saída de ar para auxiliar na inspiração e expiração. Esta terapia é conhecida como ventilação de dois níveis. A ventilação de dois níveis fornece uma pressão mais alta, conhecida como IPAP (pressão inspiratória positiva nas vias respiratórias), à inspiração e uma pressão mais baixa, conhecida como EPAP (pressão expiratória positiva nas vias respiratórias), à expiração. Quanto maior a pressão, mais fácil será a inspiração, e quanto menor a pressão, mais fácil será a expiração. O aparelho também pode fornecer um nível de pressão único, conhecido como CPAP (Pressão positiva contínua nas vias respiratórias).

Vários acessórios estão disponíveis para uso com o aparelho. Contate o seu provedor de cuidados domiciliares para adquirir os acessórios que não estiverem inclusos no sistema. A figura abaixo ilustra alguns dos conectores e recursos do aparelho, descritos na tabela a seguir.



Característica	Descrição
Porta de saída de ar	Conecte o tubo flexível aqui.
Entrada para cartão SD	Se aplicável, insira o cartão SD opcional aqui.
Entrada para acessórios (com tampa)	Se aplicável, os acessórios opcionais como o módulo de link ou o modem podem ser instalados aqui. Consulte as instruções fornecidas com o acessório. Quando não estiver usando um acessório, a tampa deve estar colocada no aparelho.
Entrada de alimentação CA	Conecte o adaptador de alimentação CA aqui.
Entrada de alimentação CC	Conecte uma bateria externa aqui usando o cabo de alimentação CC da Philips Respironics.
Área do filtro	Um filtro de espuma cinza reutilizável deve ser colocado na área do filtro para filtrar poeira e pólen. Um filtro ultrafino branco também pode ser usado para uma filtragem mais completa de partículas muito pequenas.
Conector de chamada de enfermagem	Conecte um sistema de chamada de enfermagem ou de alarme remoto ao aparelho conectando o cabo adaptador apropriado a este conector.
Tampa lateral	Se desejar usar um umidificador com o aparelho, esta tampa lateral pode ser facilmente retirada com a aba de liberação antes de se anexar o umidificador. Consulte o Manual do umidificador para obter mais informações.

A figura abaixo mostra a tela e os principais botões de controle do aparelho.



Característica	Descrição
Tela do monitor	Exibe as configurações da terapia, os dados do paciente e outras mensagens.
Botão Iniciar/Parar	Se este botão for pressionado quando o aparelho estiver desligado, o aparelho entrará no modo Em espera. Se este botão for pressionado enquanto a terapia estiver sendo fornecida, será exibida uma tela pop-up que lhe permitirá desligar o aparelho ou voltar ao modo Em espera.
Botão Indicador de alarme/Pausa áudio	Este botão tem duas finalidades: ele silencia temporariamente a parte sonora de um alarme e também age como um indicador de alarme. Consulte o Capítulo 3 para obter mais informações.
Botão de seta Para cima/Para baixo	Este botão possibilita navegar pelo menu do monitor e editar as configurações do aparelho.
Botões Esquerdo e Direito	Estes botões possibilitam selecionar as opções exibidas ou realizar certas ações especificadas na tela.

1.7 Símbolos

Os símbolos a seguir aparecem no aparelho.

Símbolo	Descrição
ڻ ل	Iniciar/Parar
×.	Indicador de alarme/Pausa áudio
\mathbf{k}	Para uso em aviões. Cumpre com o RTCA/DO-160F seção 21, categoria M.
	Corrente contínua
-2	Fonte de alimentação CA: conexão para a fonte de alimentação CA/CC
Ēŧ	Voltagem da bateria CC: conexão para uma bateria externa
Ĩ	Consulte as instruções de uso.
Ŕ	Peça de contato com o paciente do tipo BF
	Classe II (duplamente isolado)
IP22	Proteção contra exposição
	Coleta separada para equipamentos elétricos e eletrônicos de acordo com a Diretriz 2002/96/EC da UE.

1.8 Viagens com o sistema

Para sua conveniência nas estações de segurança, há um aviso na parte inferior do aparelho declarando que se trata de um equipamento médico. Pode ser útil levar este manual com você para ajudar o pessoal da segurança a entender o aparelho.

Se estiver viajando para um país com tensão de linha diferente da que você usa atualmente, um cabo de alimentação diferente ou um adaptador internacional pode ser necessário para que o seu cabo de alimentação seja compatível com as tomadas do outro país.

1.8.1 Viagens aéreas

O aparelho é adequado para uso em aviões quando estiver funcionando com uma fonte de alimentação CA ou CC.

Observação: O aparelho não é adequado para uso em aeronaves se houver modems ou umidificadores instalados.

1.9 Como entrar em contato com a Philips Respironics

Para realizar a manutenção do aparelho, contate o departamento de atendimento ao cliente da Philips Respironics no telefone +1-724-387-4000 ou +49 8152 93060.

Respironics Inc. 1001 Murry Ridge Lane Murrysville, PA 15668, EUA

Respironics Deutschland Gewerbestrasse 17 82211 Herrsching, Alemanha

BiPAP A30 Manual do usuário

2. Modos de terapia e recursos

2.1 Modos de terapia do aparelho

Modos de terapia	Descrição
СРАР	Pressão positiva contínua nas vias respiratórias. A CPAP mantém um nível constante de pressão durante todo o ciclo respiratório.
S	Pressão assistida espontânea. Um modo de terapia de dois níveis no qual as respirações são acionadas e transicionadas pelo paciente. O aparelho aciona a IPAP (Pressão inspiratória positiva nas vias respiratórias) em resposta ao esforço inspiratório espontâneo e faz a transição para EPAP (Pressão expiratória positiva nas vias respiratórias) durante a expiração. O aparelho também faz a transição da respiração acionada pelo paciente se nenhum esforço expiratório do paciente for detectado por 3 segundos. O nível de Pressão assistida (PS) fornecida é determinado pela diferença entre as configurações de IPAP e EPAP (PS = IPAP - EPAP).
S/T	Pressão assistida espontânea/temporizada. Um modo de terapia de dois níveis no qual cada respiração é acionada e transicionada pelo paciente ou acionada e transicionada pela máquina. O modo S/T é similar ao modo S, exceto pelo fato de que o aparelho também aplicará uma taxa respiratória mínima definida, se necessário, fornecendo respirações acionadas (temporizadas) pela máquina. Para essas respirações, o tempo de inspiração também é um valor definido.
Т	Pressão assistida temporizada. Um modo de terapia de dois níveis no qual as respirações são acionadas e transicionadas pela máquina. O modo T fornece um auxílio de pressão obrigatório com pressões de dois níveis. A taxa respiratória do paciente não tem efeito na taxa da máquina nem nos níveis de pressão. O acionamento da IPAP é determinado pela configuração de taxa respiratória, e o tempo de transição é determinado pela configuração de tempo de inspiração.
РС	Pressão assistida de controle de pressão. Um modo de terapia de dois níveis no qual cada respiração é acionada pelo paciente ou pela máquina e transicionada pela máquina. O modo PC é similar ao modo S/T, exceto pelo fato de que todas as respirações são transicionadas pela máquina. Este modo é limitado pela pressão, acionado pelo paciente ou pela máquina e transicionado por tempo. O tempo de transição é determinado pela configuração de Tempo de inspiração.

2.2 Recursos terapêuticos

Dependendo da prescrição recebida, o aparelho fornece os seguintes recursos terapêuticos.

2.2.1 AVAPS

Se ativada, a Pressão assistida com garantia de volume médio (AVAPS) é um recurso disponível nos modos S, S/T, PC e T. Ele ajuda os pacientes a manterem um volume corrente (V_T) igual ou maior que o volume corrente pretendido (configuração de Volume corrente no AVAPS) controlando automaticamente a pressão assistida (PS) fornecida para o paciente. O recurso AVAPS ajusta a PS variando o nível de IPAP entre a configuração mínima (IPAP mín) e a máxima (IPAP máx).

O algoritmo AVAPS no BiPAP A30 contém uma melhoria para alcançar e manter o volume corrente pretendido de forma mais precisa. O esforço muscular de uma respiração espontânea geralmente resulta em um volume corrente maior do que uma respiração fornecida pela máquina à mesma pressão. O novo algoritmo AVAPS aumentará ligeiramente a pressão nas respirações acionadas pela máquina para compensar essa diferença, e durante toda a noite o algoritmo "aprenderá" a quantidade correta de pressão elevada que deve ser aplicada nas respirações acionadas pela máquina.

Se a IPAP máx for alcançada e o volume corrente fixado não for alcançado, o alarme Baixo volume corrente é ativado (se estiver habilitado).

Se a função de Rampa tiver sido ativada, ela terá prioridade sobre o recurso AVAPS. Quando a rampa for concluída, o AVAPS será reiniciado.

2.2.1.1 Frequência AVAPS

A configuração de Frequência AVAPS possibilita ajustar a frequência máxima na qual a pressão assistida será alterada automaticamente para alcançar o volume corrente pretendido. A frequência real pode ser menor do que a configuração máxima, dependendo da diferença entre o volume corrente estimado atual e o volume corrente pretendido. Uma frequência maior permite que o algoritmo AVAPS altere a pressão assistida mais rápido para alcançar o volume corrente pretendido. Ela pode ser ajustada de 0,5 cm H₂O por minuto a 5,0 cm H₂O por minuto em incrementos de 0,5 cm H₂O por minuto.

2.2.2 Recurso de conforto Bi-Flex

Se estiver ativado, o aparelho oferecerá um recurso de conforto chamado Bi-Flex somente no modo S. O atributo Bi-Flex ajusta a terapia inserindo pequenas quantidades de alívio da pressão durante os estágios finais da inspiração e durante a expiração ativa (parte inicial da expiração). Os níveis Bi-Flex 1, 2 ou 3 refletem progressivamente o maior alívio de pressão que será aplicado no final da inspiração e no início da expiração.



2.2.3 Rampa

Quando habilitado, o aparelho vem equipado com a função de rampa linear. O recurso de rampa reduzirá a pressão e, então, aumentará gradualmente (rampa) a pressão até a configuração de pressão prescrita para que os pacientes possam adormecer com mais conforto.

2.2.4 Tempo de aumento

Quando habilitado, o aparelho oferece um recurso chamado Tempo de aumento nos modos S, S/T, T e PC. Tempo de aumento é a quantidade de tempo que o aparelho demora para passar da configuração de pressão expiratória para a configuração de pressão inspiratória. Os níveis de Tempo de aumento de 1, 2, 3, 4, 5 ou 6 refletem



progressivamente uma resposta mais lenta do aumento de pressão que ocorre no início da inspiração. A configuração de 1 é o tempo de aumento mais rápido, e 6 é o mais lento. Ajuste o tempo de aumento para encontrar a melhor configuração de conforto para o paciente. O tempo de aumento não pode ser ajustado quando o Bi-Flex estiver ativado.

2.2.5 Sensibilidade do Digital Auto-Trak

Uma das características importantes do aparelho é a capacidade de reconhecer e compensar vazamentos não intencionais no sistema e ajustar automaticamente os algoritmos de acionamento e ciclo para manter um desempenho otimizado quando houver vazamentos. Este recurso é conhecido como Sensibilidade do Digital Auto-Trak.

2.2.5.1 Compensação de vazamentos

O aparelho monitora continuamente o fluxo e ajusta a estimativa de fluxo do paciente conforme o vazamento do circuito muda. A compensação fornece uma melhor estimativa do fluxo do paciente a ser usado para controlar os padrões de respiração do paciente e para calcular os parâmetros baseados no fluxo, como o volume corrente expirado.

2.2.5.2 Sensibilidade

Como não existe um limite de sensibilidade predeterminado que assegure o sincronismo entre paciente e equipamento em relação a esforços de respiração e vazamentos do circuito variáveis, o aparelho acompanha continuamente os padrões de respiração do paciente e ajusta automaticamente os limites de sensibilidade para garantir sensibilidade otimizada à medida que os padrões de respiração mudam ou à medida que o vazamento do circuito muda.

2.3 Detecção de eventos da terapia

O aparelho monitora a respiração e detecta apneias, hipopneias e outros eventos da terapia (conforme disponibilidade).

Evento	Definição
Detecção de apneia em vias aéreas obstruídas/ desimpedidas Apneia/ Vias aéreas desimpedidas Detecção de apneia	Uma apneia é detectada quando há uma redução de 80% no fluxo de ar da linha de base por pelo menos 10 segundos ou se não há fluxo de ar detectado por 10 segundos. Durante a apneia, um ou mais pulsos de teste de pressão são fornecidos pelo aparelho. O aparelho avalia a resposta do paciente aos pulsos de teste e avalia se a apneia ocorreu enquanto o paciente estava com as vias aéreas desimpedidas ou obstruídas. A via aérea é considerada como estando desimpedida se o pulso de teste de pressão gerar uma quantidade significativa de fluxo; do contrário, a via aérea é considerada como estando obstruída.
Detecção do RERA	O RERA (despertar relacionado ao esforço respiratório) é definido como um despertar do sono que segue uma sequência de respirações de 10 segundos ou mais caracterizada por um esforço respiratório cada vez maior, mas que não atinge os critérios de uma apneia ou hipopneia. O ronco, apesar de normalmente estar associado a esta condição, não precisa estar presente. O algoritmo do RERA monitora uma sequência de respirações que exibe uma redução sutil no fluxo de ar e uma limitação progressiva do fluxo. Se essa sequência de respiração for encerrada por um aumento súbito do fluxo de ar com a ausência da limitação do fluxo, e o evento não atingir as condições de uma apneia ou hipopneia, um RERA é indicado.

Evento	Definição
Respiração periódica	Um padrão de respiração decrescente e crescente persistente que se repete entre 30 e 100 segundos. O nadir do padrão respiratório é caracterizado por uma redução de, no mínimo, 40% no fluxo de ar em relação a um fluxo de linha de base estabelecido. O padrão deve estar presente por vários minutos antes de poder ser identificado como respiração periódica.
Detecção da hipopneia	Uma hipopneia é detectada quando há uma redução de aproximadamente 40% no fluxo de ar em relação à linha de base por pelo menos 10 segundos.
Detecção de ronco	O ronco vibratório é detectado quando uma frequência específica é detectada durante a parte inspiratória da respiração do paciente. O ronco vibratório é desabilitado em pressões acima de 16 cm H ₂ O.
Vazamento grande	O nível do vazamento é tão grande que não é mais possível determinar os eventos respiratórios com precisão estatística.

2.3.1 Detecção de eventos nos modos com uma frequência de apoio

Se o aparelho estiver em um modo que forneça sua própria respiração de apoio, como os modos S/T, PC ou T, ele NÃO fornecerá o pulso de teste. Em vez disso, ele usará a respiração de apoio da máquina e a avaliará para escolher que tipo (se houver) de apneia deverá ser registrado.

BiPAP A30 Manual do usuário

3. Alarmes do ventilador

Há três tipos de alarmes:

- Prioridade alta Requer resposta imediata do operador
- Prioridade média Requer resposta rápida do operador
- Prioridade baixa Requer a atenção do operador. Estes alarmes alertam sobre uma mudança no status do ventilador.

Além disso, o ventilador também exibe mensagens informativas e alertas de confirmação que o notificam sobre as condições que requerem atenção, porém não se qualificam como condições de alarme.

Observação: Se vários alarmes ocorrerem ao mesmo tempo, todos os alarmes serão processados e exibidos, mas os alarmes serão ordenados primeiro por prioridade e, depois, por ocorrência, com os alarmes mais novos e de maior prioridade no topo da lista. A precedência dos alarmes tem a seguinte ordem: prioridade alta, prioridade média, prioridade baixa e mensagens informativas.

Observação: Nem todos os alarmes estão disponíveis em todos os modos de terapia; alguns alarmes dependem do modo.

3.1 Indicadores de alarmes sonoros e visuais

Quando ocorre uma condição de alarme:

- O indicador LED de alarme no botão Indicador de alarme/Pausa áudio se acende
- O alarme sonoro é ativado
- Uma mensagem aparece na tela descrevendo o tipo de alarme

Cada uma delas é descrita abaixo em detalhes.

3.1.1 Indicadores LED de alarme

O botão Indicador de alarme/Pausa áudio na frente do ventilador se acende da seguinte forma sempre que um alarme é detectado:

 Indicador vermelho piscante – Quando o aparelho detecta um alarme de prioridade alta, o botão Indicador de alarme/Pausa áudio pisca em vermelho.

- Indicador amarelo piscante Quando o aparelho detecta um alarme de prioridade média, o botão Indicador de alarme/Pausa áudio pisca em amarelo.
- Indicador amarelo contínuo Quando o aparelho detecta um alarme de prioridade baixa, uma luz amarela contínua aparece no botão Indicador de alarme/Pausa áudio.

O botão Indicador de alarme/Pausa áudio não se acende quando mensagens informativas ou alertas de confirmação são exibidos.

3.1.2 Indicadores sonoros

Um indicador sonoro toca quando houver falta de energia ou quando for detectado um alarme de prioridade alta, média ou baixa. Além disso, um indicador sonoro toca para as mensagens informativas e para confirmar que certas medidas foram tomadas (por exemplo, quando o cartão SD é inserido ou retirado do aparelho).

- Indicador sonoro de Ventilador inoperante Quando ocorrer um alarme de ventilador inoperante, dispara-se um alarme sonoro contínuo. As descrições do alarme mais adiante neste capítulo exibem este indicador como:
- Indicador sonoro de prioridade alta Quando um alarme de alta prioridade for detectado, uma série de bipes soará no seguinte padrão, sendo repetido duas vezes: 3 bipes, uma pausa e, então, mais 2 bipes. Este indicador continua até a causa do alarme ser corrigida ou até o alarme sonoro ser pausado. As descrições do alarme mais adiante neste capítulo exibem este indicador como:
 \$\$
- Indicador sonoro de prioridade baixa Quando um alarme de baixa prioridade é detectado, uma série de bipes soa em um padrão de 2 bipes. Este padrão se repete até a causa do alarme ser corrigida ou até o alarme sonoro ser pausado. As descrições do alarme mais adiante neste capítulo exibem este indicador como:

 Indicadores sonoros de mensagens informativas e confirmações – Quando uma mensagem informativa aparece na tela, um curto indicador sonoro de 1 bipe é emitido. Além disso, quando o aparelho detecta que determinada ação foi concluída (por exemplo, quando o botão Iniciar/Parar é pressionado para iniciar a terapia ou quando um cartão SD é inserido ou retirado do aparelho), ouve-se um breve indicador sonoro de um bipe. As descrições do alarme mais adiante neste capítulo exibem este indicador como:

Observação: Para os indicadores de alarmes registrados neste manual, cada "losango" representa um bipe audível.

3.1.3 Mensagens de alarme

Quando o ventilador detecta um alarme, a tela Alarmes e mensagens é exibida, mostrando uma descrição da condição de alarme. Quando uma mensagem de alarme for exibida, ela será realçada em vermelho se for um alarme de prioridade alta ou em amarelo se for um alarme de prioridade média ou baixa. (A cor do realce é igual à cor do LED de alarme no botão Indicador de alarme/Pausa áudio.) Se um alarme for reiniciado manualmente pelo usuário, a tela Alarmes e mensagens será removida e a tela Monitoramento será exibida novamente. Se o alarme for cancelado automaticamente, a tela Alarmes e mensagens continuará sendo exibida, mas o realce do alarme ativo será removido, o LED será apagado e o alarme sonoro será interrompido.

3.2 Silenciamento de um alarme

Quando um alarme for ativado, você poderá silenciar temporariamente o indicador sonoro pressionando o botão Indicador de alarme/Pausa áudio. O alarme será silenciado por 60 segundos e, depois, soará novamente se a causa do alarme não tiver sido corrigida. Cada vez que o botão Indicador de alarme/Pausa áudio for pressionado, outro período de 60 segundos será iniciado.

Quando Pausa áudio estiver ativo, o símbolo Indicador de alarme/Pausa áudio (🖄) será exibido se você estiver na tela Monitoramento.

Também existe um recurso para silenciar previamente os alarmes. Você pode pressionar o botão Indicador de alarme/Pausa áudio a qualquer momento para iniciar um período de 60 segundos de silêncio. Se um alarme ocorrer durante esse período, o indicador sonoro não soará até que termine o período de silêncio.

3.3 Reiniciação de um alarme

O botão Reiniciar exclui da tela os alarmes ativos e interrompe o LED e o indicador sonoro dos alarmes. Esse botão deve ser selecionado depois que a situação que causou os alarmes for corrigida. Pressionar esse botão cancela todos os alarmes ativos e reinicia a detecção de alarmes.

O ventilador cancela automaticamente certos alarmes se a causa do alarme for corrigida, desligando o LED de alarme, o alarme sonoro e a cor de fundo do alarme. Você pode reiniciar manualmente um alarme pressionando o botão Esquerdo (Reiniciar). A função de silenciamento do alarme ativo é cancelada quando qualquer alarme for reiniciado manualmente.

3.4 Descrições dos alarmes

Esta seção descreve todos os alarmes do ventilador e as mensagens informativas.

3.4.1 Alarmes do paciente (configurados pelo usuário)

1. Alarme Circuito desconectado

Este alarme é de prioridade alta. Ele dispara quando o circuito respiratório está desconectado ou tem um vazamento grande. O aparelho continua a funcionar. O alarme será encerrado automaticamente quando o circuito for reconectado ou o vazamento for consertado.

2. Alarme Apneia

Este alarme é de prioridade alta. Ocorre quando o paciente não aciona uma respiração dentro do tempo especificado na configuração do alarme de apneia. O aparelho continua a funcionar. O alarme será encerrado automaticamente quando forem detectadas duas respirações consecutivas do paciente que se encaixem na configuração de tempo do alarme de apneia.

3. Alarme Alta taxa respiratória

Este alarme é de prioridade alta. Ocorre quando a taxa respiratória é maior que a configuração do alarme de Alta taxa respiratória. O aparelho continua a funcionar. O alarme será encerrado automaticamente quando a taxa respiratória medida for menor que a configuração do alarme de Alta taxa respiratória.

4. Alarme Baixa ventilação minuto

Este alarme é de prioridade alta. Ocorre quando a ventilação minuto do paciente for menor que a configuração do alarme de Baixa ventilação minuto. O aparelho continua a funcionar. O alarme será encerrado automaticamente quando a ventilação minuto calculada for maior que a configuração do alarme de Baixa ventilação minuto.

5. Alarme Baixo volume corrente

Este alarme é de prioridade alta. Ocorre quando o AVAPS está ativado e o ventilador não consegue alcançar a configuração fixada de volume corrente. O aparelho continua a funcionar. O alarme será encerrado automaticamente quando o volume corrente fixado for alcançado.

3.4.2 Alarmes do sistema

1. Falta de energia

Ocorre quando há uma falta de energia total e a energia foi perdida enquanto o aparelho estava fornecendo a terapia.

2. Alarme de Ventilador inoperante

Ocorre quando o ventilador detecta um erro interno ou uma condição que possa afetar a terapia. O aparelho se desligará se a causa da falha indicar que o aparelho não pode fornecer a terapia.

3. Alarme de Bateria baixa

Este é um alarme de prioridade alta que ocorre em dois estágios. O alarme de prioridade média indica que restam aproximadamente 20 minutos de operação, e o alarme de prioridade alta indica que restam menos de 10 minutos de operação. O tempo real de funcionamento pode ser mais ou menos que isso, variando de acordo com a idade da bateria, condições ambientais e terapia.

4. Alarme de Regulação de pressão

Este alarme é de prioridade alta. Ocorre quando o ventilador não pode regular a pressão com uma precisão aceitável. O aparelho continua a funcionar.

5. Alarme de Energia CA desconectada

Este alarme é de prioridade média. Ocorre quando a fonte de alimentação CA é perdida e o aparelho passa a usar alimentação CC (bateria). O aparelho continua a funcionar. O alarme é encerrado quando o ventilador volta a operar com alimentação CA.

6. Alarme de Tecla presa

Este alarme é de prioridade baixa. Ocorre quando uma tecla fica presa dentro da caixa do aparelho.

7. Alarme Inserir cartão SD

Este alarme é de prioridade baixa. Ocorre quando um oxímetro de pulso é conectado ao ventilador e não há cartão SD inserido no ventilador. O aparelho continua a funcionar, mas nenhum dado do oxímetro é registrado em um cartão SD.

8. Mensagem informativa de Erro de cartão

Esta mensagem informativa ocorre quando um cartão SD inutilizável é inserido no ventilador. O aparelho continua a funcionar, mas os dados não podem ser registrados no cartão SD.

9. Mensagem informativa Iniciar com bateria

Essa mensagem informativa indica que o ventilador foi ligado com alimentação da bateria e não há alimentação CA disponível. O operador do aparelho deve verificar se é isso o que deseja.

10. Mensagem informativa Verifique fonte alimentação de CA

Essa mensagem informativa ocorre quando a voltagem de entrada da alimentação CA para o ventilador está baixa. O aparelho continua a funcionar.

11. Mensagem informativa Bateria externa desconectada

Essa mensagem informativa ocorre quando uma bateria externa é desconectada do ventilador enquanto ele funciona com alimentação CA. O aparelho continua a funcionar com alimentação CA.
3.5 O que fazer quando um alarme é ativado

Siga os passos a seguir quando houver um alarme:

- 1. Sempre que ocorrer um alarme, primeiro observe o paciente e certifique-se de que uma ventilação e uma oxigenação (se apropriado) adequadas estejam disponíveis.
- 2. Escute e observe os indicadores de alarme, veja o botão Indicador de alarme/Pausa áudio (vermelho ou amarelo) e verifique se o LED está piscando ou se está aceso continuamente.
- 3. Verifique se há mensagens de alarme aparecendo na tela e se elas estão realçadas em vermelho ou amarelo.
- 4. Pressione o botão Indicador de alarme/Pausa áudio para silenciar temporariamente o alarme sonoro. Um indicador visual será exibido (🖄). Ou pressione o botão Esquerdo (Reiniciar) para reiniciar o alarme. No caso de falta de energia, use o botão Indicador de alarme/Pausa áudio para silenciar e encerrar o alarme.
- 5. Verifique o alarme nas descrições dos alarmes deste capítulo para determinar a fonte do alarme e a ação apropriada.

3.6 Tabela de resumo dos alarmes

As tabelas a seguir fornecem um resumo dos alarmes de alta, média e baixa prioridade, além das mensagens informativas.

3.6.1 Alarmes do paciente (configurados pelo usuário)

Alarme	Prioridade	Sonoro	Indicadores visuais	Ação do aparelho	Ação do usuário
Circuito desconectado	Alta	000 00	Botão piscando em vermelho. Mensagem: Circuito desconectado	Em operação	Conecte novamente o circuito do paciente ou conserte o vazamento. Se o problema continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares. Se o aparelho não sair do estado de Circuito desconectado, mude-o para uma fonte de ventilação alternativa.
Apneia	Alta	000 00	Botão piscando em vermelho. Mensagem: Apneia	Em operação	Relate a ocorrência do alarme para o seu provedor de cuidados domiciliares. Continue a usar o aparelho.
Alta taxa respiratória	Alta	000 00	Botão piscando em vermelho. Mensagem: Alta taxa respiratória	Em operação	Continue a usar o aparelho. Se o alarme continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Baixa ventilação minuto	Alta	000 00	Botão piscando em vermelho. Mensagem: Baixa ventilação minuto	Em operação	Continue a usar o aparelho. Se o alarme continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Baixo volume corrente	Alta	000 00	Botão piscando em vermelho. Mensagem: Vte baixo	Em operação	Continue a usar o aparelho. Se o alarme continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.

3.6.2 Alarmes do sistema

Alarme	Prioridade	Sonoro	Indicadores visuais	Ação do aparelho	Ação do usuário
Ventilador inoperante	Alta		Botão piscando em vermelho. Mensagem: Ventilador inoperante	O aparelho é desligado se não puder fornecer a terapia com segurança. Ou continua a operar em um nível limitado.	Pressione o botão Iniciar/Parar. Se o visor estiver operacional, a tela de confirmação Desligar será exibida. Selecione o botão Direito para desligar o aparelho e silenciar o alarme. Retire o paciente imediatamente do ventilador e conecte-o a uma fonte de ventilação alternativa. Para manutenção, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Regulação de pressão	Alta	000 00	Botão piscando em vermelho. Mensagem: Regulação de pressão	Em operação	Verifique se há oclusões ou vazamentos excessivos. Se o alarme continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Falta de energia	Alta	00	Botão piscando em vermelho. Tela em branco	Desliga-se	Se estiver usando alimentação CA, tente conectar o aparelho a uma fonte de alimentação CA alternativa. Se a perda de energia continuar, mude para alimentação CC conectando uma bateria externa ao aparelho. Se ainda assim não houver energia, conecte o paciente a uma fonte de ventilação alternativa e contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Bateria baixa (quando uma bateria está conectada)	Alta	000 00	Alta prioridade. Botão piscando em vermelho. Mensagem: Bateria baixa. No painel Status, a caixa ao redor da bateria fica vermelha.	Em operação	Mude para uma bateria alternativa ou troque para alimentação CA.
Energia CA desconectada (quando uma bateria está conectada)	Média	000	Botão piscando em amarelo. Mensagem: Energia CA desconectada. Uma caixa aparece ao redor da bateria em uso.	Passa para a fonte de alimentação alternativa	Verifique o adaptador de alimentação CA e reconecte-o se necessário. Certifique-se de que o aparelho não esteja conectado a um circuito CA sobrecarregado.

Alarme	Prioridade	Sonoro	Indicadores visuais	Ação do aparelho	Ação do usuário
Tecla presa	Baixa	\$ \$	Botão amarelo constante. Mensagem: Tecla presa	Em operação	Verifique as teclas para determinar se estão presas na caixa. Se o alarme continuar, coloque o paciente em uma fonte de ventilação alternativa e contate seu provedor de cuidados domiciliares.
Inserir cartão SD (quando um oxímetro está conectado)	Baixa	\$ \$	Botão amarelo constante. Mensagem: Inserir cartão SD	Em operação	Insira um cartão SD no ventilador ou retire o oxímetro.

3.6.3 Mensagens informativas

Mensagem	Prioridade	Sonoro	Indicadores visuais	Ação do aparelho	Ação do usuário
Erro de cartão	Informativa	۵	Mensagem: Erro de cartão	Em operação	Remova o cartão SD e use outro cartão, se disponível. Certifique- se de que o cartão esteja de acordo com as especificações. Se a condição persistir, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Iniciar com bateria	Informativa	\$	Mensagem: Iniciar com bateria	Em operação	Verifique o status da bateria. Conecte a uma fonte de alimentação CA assim que possível.
Verifique fonte alimentação de CA	Informativa	\$	Mensagem: Verifique fonte alimentação de CA	Em operação	Conecte o ventilador a uma bateria e remova a alimentação CA. Troque a fonte de alimentação CA. Se a condição persistir, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.
Bateria externa desconectada	Informativa	\$	Mensagem: Bateria ext. desconectada	Em operação	Verifique a conexão com a bateria, caso não seja uma desconexão intencional.

BiPAP A30 Manual do usuário

4. Configuração do aparelho

4.1 Instalação do filtro de ar

O aparelho usa um filtro de espuma cinza que é lavável e reutilizável e um filtro ultrafino branco que é descartável. O filtro reutilizável filtra poeira comum e pólen, enquanto o filtro ultrafino oferece uma filtragem mais completa de partículas muito pequenas. O filtro cinza reutilizável deve estar posicionado sempre que o aparelho estiver funcionando. O filtro ultrafino é recomendado para pessoas sensíveis à fumaça de tabaco ou outras partículas pequenas. Um filtro de espuma cinza reutilizável é fornecido com o aparelho. Um filtro ultrafino descartável também pode estar incluso.

Se o filtro não estiver instalado quando você receber o aparelho, pelo menos o filtro de espuma cinza reutilizável deve ser instalado antes de se usar o aparelho. Para instalar o(s) filtro(s):

- Se estiver usando o filtro ultrafino branco descartável, insira-o primeiro na área do filtro, com o lado liso na direção do aparelho.
- 2. Insira o filtro de espuma cinza obrigatório na área do filtro depois do filtro ultrafino.

Observação: Se não estiver usando o filtro branco descartável, simplesmente insira o filtro de espuma cinza na área do filtro.

Observação: Consulte o Capítulo 6 para obter informações sobre como limpar e trocar o filtro de ar.



4.2 Onde colocar o aparelho

Coloque o aparelho na posição vertical em uma superfície firme e plana, em um lugar de fácil alcance e em um nível mais baixo do que a sua posição de dormir. Certifique-se de que a área do filtro na parte traseira do aparelho não esteja bloqueada por roupas de cama, cortinas ou outros itens. O ar deve circular livremente ao redor do aparelho para que o sistema funcione apropriadamente. Certifique-se de que o aparelho esteja longe de aquecedores e de refrigeradores de ar (por exemplo: respiros com ventilação forçada, radiadores ou condicionadores de ar).

4.3 Conectar o circuito respiratório

Você precisará dos seguintes acessórios para montar o circuito recomendado:

- Interface da Philips Respironics (máscara nasal ou máscara facial) com porta de expiração integrada ou interface da Philips Respironics com aparelho de expiração separado (como o Whisper Swivel II)
- Tubo flexível de 22 mm ou 15 mm da Philips Respironics
- Fixador cefálico (para a máscara) da Philips Respironics

Para conectar o circuito respiratório ao aparelho, siga os passos a seguir:

- 1. Conecte o tubo flexível à saída de ar na lateral do aparelho.
 - a. Se necessário, conecte o filtro bacteriológico à saída de ar do aparelho e depois conecte o tubo flexível à saída do filtro bacteriológico.
 - b. Ao usar o filtro bacteriológico, o desempenho do aparelho pode ser afetado. No entanto, o aparelho e a terapêutica permanecerão funcionais.
- 2. Ligue o tubo à máscara. Consulte as instruções da máscara.
- 3. Prenda o fixador cefálico na máscara, se necessário. Consulte as instruções do fixador cefálico.

4.4 Fornecimento de alimentação para o aparelho

O aparelho pode operar com alimentação CA ou CC.

4.4.1 Uso de alimentação CA

Um cabo de alimentação CA e uma fonte de alimentação estão inclusos com o aparelho.

- 1. Ligue o plugue do cabo de alimentação na fonte de alimentação.
- 2. Ligue a extremidade em forma de garfo do cabo de alimentação em uma tomada elétrica que não seja controlada por um interruptor.
- 3. Ligue o conector do cabo da fonte de alimentação na entrada de alimentação na parte traseira do ventilador.
- 4. Certifique-se de que todos os cabos estejam bem conectados.
- Existe um grampo acessório que pode ser usado para prender o cabo de alimentação para evitar uma desconexão acidental. Passe os cabos pelo grampo e prenda o grampo ao gabinete do aparelho usando o parafuso fornecido, como ilustrado.



Observação: Alguns aparelhos têm um conector de alimentação com trava. Para evitar danificar o conector, ao desconectar o cabo de alimentação, puxe o conector pela base, e não pelo cabo, para liberar a trava.

4.4.2 Uso de alimentação CC

O ventilador pode funcionar com uma bateria de chumbo ácido de 12 VCC usando o Cabo de bateria externa da Philips Respironics. Esse cabo tem fios pré-instalados e terminais para garantir uma conexão segura da bateria externa com o ventilador. O tempo de funcionamento da bateria depende das características da bateria e do uso do aparelho.

Devido a vários fatores, incluindo a química da bateria, sua idade e perfil de uso, a capacidade da bateria externa exibida na tela do aparelho é apenas uma estimativa da capacidade restante real.

Consulte as instruções fornecidas com o Cabo de bateria externa para obter informações detalhadas sobre como usar o aparelho usando uma bateria externa.

4.4.3 Indicadores de fonte de alimentação do aparelho

Há muitos indicadores de fonte de alimentação no aparelho e na tela do monitor. Esses indicadores são descritos a seguir com detalhes.

4.4.3.1 Indicadores de alimentação CA

Quando a alimentação CA é fornecida ao aparelho e o fluxo de ar está desligado, o indicador LED verde de CA do botão Iniciar/Parar se acende. Quando a alimentação CA é fornecida e o fluxo de ar está ligado, o indicador LED branco de CA do botão Iniciar/Parar se acende.

4.4.3.2 Indicadores de alimentação CC

Quando a alimentação CC é fornecida ao aparelho, os símbolos da bateria aparecem na tela para indicar o status da bateria. O sombreado no ícone da bateria indica a energia restante na bateria. Consulte a tabela Símbolos do monitor no Capítulo 5 para obter informações sobre cada símbolo da bateria.

BiPAP A30 Manual do usuário

5. Visualização e alteração das configurações

5.1 Navegação pelas telas do Menu

Para navegar por todas as telas e configurações do menu:

- Use o botão de seta Para cima/Para baixo para rolar o menu.
- Use os botões Esquerdo e Direito para realizar as ações especificadas nos botões da tela.

5.2 Uso da função Trava do teclado

Observação: Quando a Trava do teclado está ativada, os botões Indicador de alarme/Pausa áudio e Iniciar continuam a funcionar normalmente.

- Acesse a função Trava do teclado no menu Opções. Seu propósito é evitar alterações acidentais das configurações do aparelho. Este recurso bloqueia as teclas de navegação (Para cima, Para baixo, Parar, Esquerda e Direita).
- 2. Se o teclado estiver travado, você deverá destravá-lo antes de entrar no Menu. Ao pressionar uma das teclas de navegação, uma mensagem de Teclado destravado será exibida. Para destravar o teclado, pressione e segure o botão Direito por 5 segundos. Ou pressione o botão Esquerdo (Cancelar) para cancelar o destravamento do teclado.
- 3. Um indicador sonoro é ouvido quando o teclado é destravado. Depois de a tela ser destravada, você pode entrar no Menu normalmente pressionando o botão Para cima.
 - Há um limite de tempo de inatividade da trava do teclado. Depois de você ter destravado o teclado como indicado, o teclado será travado novamente após cinco minutos de inatividade.

O teclado será destravado automaticamente se ocorrer um alarme ou se aparecer uma mensagem informativa e ele permanecerá destravado enquanto os alarmes estiverem ativos.

5.3 Acesso à tela Em espera

- 1. Depois de pressionar o botão 🕑, a tela inicial será exibida momentaneamente, indicando o nome do aparelho e a versão do software.
- A tela Em espera, aqui ilustrada, é exibida. Ela exibe data, hora, modo de terapia, painel do acessório do paciente (se houver um acessório conectado), painel de status e painel de teclas virtuais.
- Você pode realizar as seguintes ações a partir da tela Em espera:
 - Se um umidificador estiver conectado, você pode ativar a função de pré-aquecimento do umidificador pressionando a tecla Esquerda (Pré-aquecer). Consulte o capítulo Acessórios para obter mais informações.



- b. Se um módulo acessório estiver conectado, você pode monitorar a conexão com qualquer acessório do paciente conectado.
- c. Acesse o menu selecionando a tecla Para cima (Menu).
- d. Inicie a terapia selecionando a tecla Direita (Terapia). Quando essa tecla é selecionada, o fluxo de ar é iniciado e a tela Monitoramento é exibida.

5.4 Acesso à tela Configuração

- 1. Há duas formas de acessar a tela Configuração:
 - Selecione Menu na tela Em espera
 - Pressione a sequência de teclas de Acesso ao menu do provedor na tela Em espera
- Você pode acessar as configurações do aparelho e da terapia nesta tela. As opções do menu variam de acordo com a sua configuração do aparelho. Um exemplo de tela é exibido aqui.



5.5 Acesso à tela Monitoramento

A tela Monitoramento aparece após pressionar a tecla Terapia na tela Em espera. Há duas versões dessa tela: Visão simples e Visão detalhada. À direita, há exemplos das duas telas.

5.5.1 Conteúdo da tela Monitoramento

A tela Monitoramento é dividida em vários painéis: painel de Monitoramento, painel de Data e hora, painel de Acessório do paciente (se conectado) e painel de Status.

Na Visão simples, a tela de Monitoramento exibe o seguinte:

- 1. Painel de Monitoramento
 - a. Modo de terapia
 - b. Flex ou AVAPS (se habilitado) é exibido ao lado do modo de terapia, junto do valor configurado
 - c. O Indicador respiratório do paciente é exibido abaixo do modo de terapia
 - O símbolo de pico de pressão aparece no gráfico de acordo com a Pressão máxima do paciente alcançada durante cada respiração
 - e. Um gráfico de barras exibe o nível atual da pressão
 - f. Se habilitados, os indicadores de status de alarmes Pausa áudio, Apneia e Circuito desconectado são exibidos no canto superior direito
- 2. O painel Data/Hora exibe a data e hora atuais.
- 3. O painel de Acessório do paciente é exibido quando há um acessório conectado ao aparelho. Consulte o capítulo Acessórios para obter mais informações.
- 4. O painel de Status exibe certos símbolos que indicam os recursos sendo usados, como a Rampa, além do status da bateria.

Na Visão detalhada, as mesmas informações são exibidas, mas em vez de exibir o painel Data e hora, a tela mostra os seguintes parâmetros medidos:

- Pressão do paciente (Pressão)
- Volume corrente expirado (Vte)





33

- Vazamento (Vaz.)
- Ventilação minuto (VentMin)
- Taxa respiratória (TR)
- Relação I:E

Observação: Quando um oxímetro estiver conectado, as leituras atuais de SpO_2 e Freq. cardíaca somente serão exibidas no painel de Acessório do paciente se a Visão detalhada estiver ativada. Quando a Visão detalhada estiver desativada, apenas um ícone de coração será exibido para indicar que o oxímetro está conectado e para exibir o status dos dados. Os valores dos dados não serão exibidos.

5.6 Alteração das configurações no modo de acesso ao menu do provedor

- 1. Pressione a tecla Para cima para entrar nas telas do Menu a partir das telas Em espera ou Monitoramento. A tela do Menu principal é exibida.
- 2. Escolha uma das opções a seguir na tela do Menu principal:
 - Remoção segura do cartão SD: Esta opção será exibida se houver um cartão SD inserido no ventilador. Selecione esta opção quando quiser remover o cartão SD. Quando a mensagem de confirmação "Remover o cartão SD" for exibida, retire o cartão. Se você pressionar o botão esquerdo (cancelar) ou não retirar o cartão dentro de 30 segundos, a mensagem de confirmação será fechada e o ventilador continuará a gravar informações no cartão.
 - Alarmes e configurações: Verifique e altere os alarmes e as configurações da prescrição.
 - Opções: Verifique e altere as configurações do aparelho, como Modo de acesso Total ou Limitado, Visão detalhada, Idioma, etc.
 - Registro de alarmes: Veja a lista dos 20 alarmes mais recentes.
 - Registro de eventos: Veja a lista de todos os eventos ocorridos, como alterações nas configurações do ventilador, condições de ventilador inoperante, alarmes, etc.
 - Informações: Veja informações detalhadas sobre o aparelho, como a versão do software e número de série do aparelho.

5.6.1 Alteração dos alarmes e configurações do aparelho

- 1. Na tela do Menu principal, use a tecla Para cima/Para baixo para realçar o item Alarmes e configurações.
- 2. Pressione a tecla Direita para selecionar Alarmes e configurações.

As configurações do aparelho estão listadas abaixo, junto com os modos de terapia nos quais elas estão disponíveis.

			Modo		
Configuração da terapia	СРАР	S	S/T	т	PC
Modo	Х	х	Х	Х	Х
AVAPS ³		X ³	Х	Х	Х
Frequência AVAPS ¹		X1	X1	X1	X1
Bloqueio do Flex⁴		X4			
Flex ⁴		X4			
Volume corrente ¹		X1	X1	X1	X1
IPAP		X	Х	Х	Х
Pressão IPAP máx. ¹		X1	X1	X1	X1
Pressão IPAP mín. ¹		X1	X1	X1	X1
EPAP		Х	Х	Х	Х
СРАР	Х				
Taxa respiratória			Х	Х	Х
Tempo de inspiração			Х	Х	Х
Bloqueio do Tempo de aumento ²		Х	Х	Х	X2
Tempo de aumento ^{2 3}		X ³	Х	Х	X ²
Duração rampa	Х	Х	Х	Х	Х
Pressão início da rampa	Х	Х	Х	Х	Х
Umidificação System One	Х	Х	Х	Х	Х
Umidificador	Х	Х	Х	Х	Х
Bloqueio do Tipo de tubos	Х	Х	Х	Х	Х
Tipo de tubos	Х	Х	Х	Х	Х
Bloqueio da Resist. System One	Х	Х	Х	Х	Х
Resistência System One	Х	Х	Х	Х	Х
Alarme Circuito desconectado	Х	Х	Х	Х	Х
Alarme Apneia	Х	Х	Х	Х	Х
Alarme Baixo volume corrente ¹		X1	X1	X1	X1
Alarme Baixa ventilação minuto	Х	Х	Х	Х	Х
Alarme Alta taxa respiratória	X	X	Х	Х	Х

1. Somente disponível quando o AVAPS está ativado.

2. Indisponível quando o AVAPS está ativado.

3. Indisponível quando Flex está ativado.

4. O Flex fica indisponível quando o AVAPS está ativado.

5.6.1.1 Configurações da terapia

1. Modo

Altere a configuração de Modo para um dos modos de terapia a seguir:

- CPAP
- S
- S/T
- т
- PC

2. AVAPS

Selecione Liga ou Desliga para ativar ou desativar o AVAPS.

3. Frequência AVAPS

Se o AVAPS estiver ativado, a Frequência AVAPS poderá ser ajustada de 0,5 a 5,0 cm H_2O /minuto em incrementos de 0,5 cm H_2O .

4. Bloqueio do Flex

Selecione Desligado para permitir que os usuários ajustem a configuração Flex. Ou selecione Ligado para que os usuários não possam ajustar a configuração Flex.

5. Flex

Esta configuração fica indisponível quando o AVAPS está ativado. Configure o Flex como 1, 2 ou 3 para ativar a configuração. A configuração 1 oferece um pequeno alívio da pressão, e os números mais altos oferecem alívio adicional. Selecione Desligado para desativar a configuração. O paciente também tem acesso a esta configuração se o Bloqueio do Flex estiver desligado. Porém, se Flex estiver "Desligado", o usuário não poderá ajustá-lo.

6. Volume corrente

Se o AVAPS estiver ativado, você pode ajustar o volume corrente pretendido de 200 a 1500 ml em incrementos de 10 ml.

7. IPAP

Esta configuração é exibida se o AVAPS estiver Desligado. Aumente ou reduza a Pressão inspiratória positiva nas vias respiratórias (IPAP) de 4 a 30 cm H₂O em incrementos de 0,5. Não é possível definir uma configuração de IPAP mais baixa que a configuração de EPAP. A IPAP é limitada a 25 cm H₂O quando o recurso Flex está ativado.

8. Pressão IPAP máx.

Esta configuração é exibida se o AVAPS estiver ativado. Aumente ou reduza a configuração de 4 a 30 cm H₂O em incrementos de 0,5. A Pressão IPAP máx. deve ser igual ou maior que o valor de IPAP mín.

9. Pressão IPAP mín.

Esta configuração é exibida se o AVAPS estiver ativado. Aumente ou reduza a configuração de 4 a 30 cm H₂O em incrementos de 0,5. A Pressão IPAP mín. deve ser igual ou maior que o valor da EPAP e deve ser igual ou menor que a Pressão IPAP máx.

10. EPAP

Aumente ou reduza a Pressão expiratória positiva nas vias respiratórias (EPAP) de 4 a 25 cm H_2O em incrementos de 0,5.

11. CPAP

Aumente ou reduza a configuração de pressão CPAP de 4 a 20 cm H₂O em incrementos de 0,5.

12. Taxa respiratória

Aumente ou reduza a configuração de Taxa respiratória de 0 a 40 RPM nos modos S/T e PC ou de 4 a 40 RPM no modo T em incrementos de 1. Use a configuração de Taxa respiratória para estabelecer a taxa mínima de respirações obrigatórias que o ventilador fornecerá por minuto.

13. Tempo de inspiração

Ajuste a configuração de Tempo de inspiração de 0,5 a 3,0 segundos em incrementos de 0,1 segundo. O Tempo de inspiração é a duração da fase inspiratória de uma respiração obrigatória.

14. Bloqueio do Tempo de aumento

Selecione Desligado para permitir que os usuários ajustem a configuração de Tempo de aumento ou Ligado para impedir que os usuários ajustem a configuração.

15. Tempo de aumento

Ajuste o tempo de aumento de 1 a 6 para encontrar a melhor configuração de conforto para o paciente. O Tempo de aumento é o tempo que o aparelho demora para mudar de EPAP para IPAP. Uma configuração mais baixa indica um tempo de aumento mais lento, e uma configuração mais alta indica um tempo de aumento mais rápido. O paciente também tem acesso a esta configuração se o Bloqueio do Tempo de aumento estiver desligado.

16. Duração rampa

Desative a Rampa selecionando Desligado, ou aumente ou reduza a configuração de Duração da rampa de 5 a 45 minutos em incrementos de 5 minutos. Quando você configura a duração da rampa, o aparelho aumenta a pressão do valor definido na tela Pressão início da rampa até a configuração de pressão durante o tempo especificado aqui.

17. Pressão início da rampa

Aumente ou reduza a pressão de início da rampa em incrementos de 1 a 4 cm H₂O até a configuração de pressão. O paciente também tem acesso a esta configuração, a menos que a duração da rampa esteja configurada como Desligado.

18. Umidificação System One

Selecione Ligado para ativar ou Desligado para desativar este recurso de umidificação. O controle de umidade System One mantém uma umidade uniforme na máscara monitorando e fazendo ajustes de acordo com a temperatura ambiente e a umidade do local.

19. Umidificador

Aumente ou reduza esta configuração de 0 a 5 em incrementos de 1.0 é a configuração de umidade mais baixa, e 5 é a mais alta.

20. Bloqueio do Tipo de tubos

Selecione Desligado para permitir que os usuários alterem o tipo de tubo no modo do usuário. Ou selecione Ligado para que os usuários não possam ajustar o tipo de tubo.

21. Tipo de tubos

Esta configuração possibilita selecionar o diâmetro correto do tubo que está sendo usado com o aparelho. Selecione 22 mm para o tubo de 22 mm da Philips Respironics ou 15 mm para o tubo opcional de 15 mm da Philips Respironics. O paciente também tem acesso a esta configuração se o Bloqueio do Tipo de tubos estiver desligado.

22. Bloqueio da Resist. System One

Selecione Desligado para permitir que os usuários modifiquem a configuração de Resistência System One. Ou selecione Ligado para que os usuários não possam ajustar a Resistência System One.

23. Resistência System One

Selecione de 0 a 5 para definir a Resistência System One. Escolha "0" para desligar a compensação da Resistência System One. Esta configuração possibilita o ajuste do nível de alívio da pressão do ar com base na máscara específica da Philips Respironics. Cada máscara da Philips Respironics pode ter uma configuração de Bloqueio da Resistência System One. O paciente também tem acesso a esta configuração se o Bloqueio da Resistência System One estiver desligado.

24. Alarme Circuito desconectado

Esta configuração ativa ou desativa o alarme de circuito desconectado. Se ativado, um alarme sonoro será ouvido quando um vazamento de ar grande e contínuo (como uma remoção da máscara) for detectado no circuito.

Selecione Desligado para desativar o alarme. Ou escolha 15 ou 60 segundos. Selecionar 15 ou 60 significa que o alarme soará depois que o circuito tiver estado desconectado por esse período de tempo.

25. Alarme Apneia

Esta configuração ativa ou desativa o alarme de apneia. Se ativado, um alarme sonoro será ouvido quando uma apneia for detectada.

Selecione Desligado para desativar o alarme. Ou, aumente ou reduza a configuração de 10 a 30 segundos em incrementos de 10 segundos. Por exemplo, uma configuração de 10 significa que o alarme soará se o tempo entre as respirações espontâneas exceder 10 segundos.

26. Alarme Baixo volume corrente

Selecione Ligado para ativar ou Desligado para desativar o alarme de Vte baixo. Quando o alarme estiver ativado, um indicador sonoro será ouvido se o volume corrente pretendido não puder ser alcançado. Este alarme somente fica disponível quando o AVAPS está ativado.

27. Alarme Baixa ventilação minuto

Esta configuração ativa ou desativa o alarme de Baixa ventilação minuto. O alarme disparará quando a ventilação minuto calculada for menor ou igual a esta configuração. Selecione Desligado para desativar este alarme, ou aumente ou reduza a configuração de 1 l/min a 99 l/min em incrementos de 1.

28. Alarme Alta taxa respiratória

Esta configuração ativa ou desativa o alarme de Alta taxa respiratória. O alarme é ativado quando a taxa respiratória medida atinge ou ultrapassa esta configuração. Selecione Desligado para desativar este alarme, ou aumente ou reduza a configuração de 1 RPM a 60 RPM em incrementos de 1.

5.6.2 Alteração das configurações do menu Opções

- 1. Na tela do Menu principal, use a tecla Para cima/Para baixo para selecionar o item Opções.
- 2. Pressione a tecla Direita para selecionar Opções.

5.6.2.1 Configurações de Opções

As configurações a seguir estão disponíveis no menu Opções.

1. Acesso ao menu

Selecione acesso ao menu Total ou Limitado. O acesso ao menu Total permite que os provedores de cuidados domiciliares acessem todas as configurações do ventilador e da prescrição. O acesso ao menu Limitado permite que os usuários acessem somente determinadas configurações e não permite que eles alterem as configurações de prescrição.

2. Visão detalhada

Ligue ou Desligue a Visão detalhada usando esta configuração. A Visão detalhada exibe informações adicionais da terapia na tela Monitoramento.

3. Idioma

Selecione o Idioma no qual o software deve aparecer (inglês, francês, alemão, etc.). As informações nas telas serão exibidas no idioma selecionado aqui.

4. Unidades de pressão

Selecione as unidades de pressão que serão exibidas nas telas. Você pode escolher cm H₂O ou hPa. Todas as unidades de pressão nas telas serão exibidas na unidade selecionada aqui.

5. Indicador respiratório

Selecione Paciente ou Máquina para escolher se o indicador respiratório piscará na tela durante uma respiração acionada pelo paciente ou durante uma respiração acionada pela máquina. O padrão é Máquina.

6. Trava do teclado

Selecione Ligado para ativar ou Desligado para desativar o recurso de Trava do teclado.

7. Luz de fundo do teclado

Ligue ou Desligue a luz de fundo usando esta configuração. Sempre que você pressionar o botão para iniciar a terapia, a luz de fundo do teclado se acenderá temporariamente. Quando a terapia estiver sendo fornecida, o teclado se acenderá de acordo com a configuração de Luz de fundo do teclado. Se a configuração for Ligado, a luz de fundo permanecerá ligada enquanto a terapia estiver sendo fornecida. Se a configuração for Desligado, a luz de fundo permanecerá desligada enquanto a terapia estiver sendo fornecida.

Observação: A configuração de Luz de fundo do teclado não liga nem desliga o botão Iniciar/Parar.

8. Brilho da tela

Ajuste o brilho da luz de fundo da tela de 1 a 10, sendo 1 a configuração mais escura e 10 sendo a mais clara.

9. Protetor de tela

Você pode alterar o protetor de tela para reduzir o consumo de energia ou escurecer a tela em um quarto escuro. As configurações a seguir estão disponíveis:

- Tênue: A luz de fundo da tela é reduzida para que a tela ainda fique visível, mas não muito clara.
- Resp: A tela fica preta, com apenas o indicador respiratório do paciente e o manômetro visíveis.
- Desl: Nenhum protetor de tela é exibido, e a luz de fundo da tela permanece acesa.

Se ativado, o protetor de tela será exibido após 5 minutos de inatividade no teclado. Para sair do protetor de tela, pressione qualquer botão do aparelho. Além disso, qualquer alarme ou mensagem informativa também interromperá o protetor de tela.

10. Formato da data

Selecione mm/dd/aaaa ou dd/mm/aaaa como o formato da data a ser exibida nas telas do aparelho.

11. Formato do horário

Selecione o formato de 12 horas (hh:mm AM) ou de 24 horas (hh:mm). Por exemplo, 2:49 PM ou 14:49.

12. Mês

O padrão é o mês atual. O ajuste vai de 1 (janeiro) a 12 (dezembro).

13. Dia

O padrão é o dia atual. O intervalo de ajuste vai de 1 a 31. O valor máximo depende do mês selecionado.

14. Ano

O padrão é o ano atual. O intervalo de ajuste vai de 2000 a 2099.

15. Hora

O padrão é a hora atual. O ajuste vai de 12 AM a 12 PM ou de 0 a 23, dependendo do Formato do horário selecionado.

16. Minuto

O padrão é o minuto atual. O intervalo de ajuste vai de 0 a 59.

17. Horas de ventilador

Exibe o número de horas em que o ventilador esteve ativo desde a última vez que esse valor foi reiniciado. É possível zerar esse valor, se desejado (por exemplo, quando você entrega o aparelho a um novo paciente).

Observação: As Horas da máquina exibidas na tela Informações indicam o número total de horas em que o soprador ficou ativo durante a vida do aparelho. Esse valor não pode ser reiniciado.

18. Horas de terapia

Esta configuração exibe o tempo total em que o paciente recebeu a terapia. É possível reiniciar esse valor.

5.6.3 Visualização do Registro de alarmes

- 1. Na tela do Menu principal, use a tecla Para cima/Para baixo para realçar o item Registro de alarmes.
- 2. Pressione a tecla Direita para selecionar Registro de alarmes.

O registro de alarmes exibe os alarmes em ordem cronológica, com os eventos mais recentes sendo exibidos primeiro. Ele lista os 20 alarmes ou mensagens mais recentes que apareceram na tela do aparelho.

O registro de alarmes pode ser apagado no modo de Acesso ao menu Total, mas não quando o aparelho estiver no modo de Acesso ao menu Limitado. Pressione o botão Direito (Limpar) para apagar o registro de alarmes.

Observação: Dependendo de quantos alarmes ocorreram, o registro de alarmes pode ter até 4 páginas.

5.6.4 Visualização do Registro de eventos

- 1. Na tela do Menu principal, use a tecla Para cima/Para baixo para realçar o item Registro de eventos.
- 2. Pressione o botão Direito para selecionar Registro de eventos.

O registro de eventos exibe uma lista de todos os eventos que ocorreram, em ordem cronológica, com os eventos mais recentes sendo exibidos primeiro. O registro de eventos está disponível no modo de Acesso ao menu Total, mas não no modo de Acesso ao Menu Limitado.

3. Se desejado, pressione o botão Direito (Limpar) para apagar o registro de eventos.

5.6.5 Visualização das informações do aparelho

- 1. Na tela do Menu principal, use a tecla Para cima/Para baixo para realçar o item Informações.
- 2. Pressione o botão Direito para selecionar Informações.

A tela Informações fornece um resumo das configurações atuais de prescrição, configurações do aparelho e configurações do sistema. Você pode usar os botões Para cima/Para baixo para rolar a tela Informações.

Você também pode ver a tela Informações pressionando a tecla **Para baixo** durante 5 segundos quando estiver na tela Monitoramento. Isso faz a Visão detalhada da tela Monitoramento e a tela Informações serem exibidas temporariamente.

5.7 Como atualizar as prescrições utilizando o cartão SD

É possível atualizar a prescrição do paciente usando o Cartão SD. A atualização da prescrição pode ser feita com o ventilador ligado ou desligado.

- 1. Insira um Cartão SD com uma prescrição válida no aparelho. A mensagem **"Alterar Prescrição?"** será exibida na tela.
- Selecione Sim para iniciar o processo de atualização da prescrição. Selecione Não para cancelar o
 processo de atualização da prescrição e voltar à tela anterior.
- Selecione Página para revisar toda a prescrição. Selecione Cancelar para cancelar o processo de atualização da prescrição e retornar a tela para o estado inicial, antes do início da atualização da prescrição.
- 4. Depois de toda a prescrição ter sido revisada, a tela exibirá as opções para cancelar ou aceitar as alterações. Selecione **OK** para concluir a atualização da prescrição e exibir a tela de confirmação Alteração da prescrição. Selecione **Cancelar** para cancelar o processo de atualização da prescrição e retornar a tela para o estado inicial, antes do início da atualização da prescrição.

Se o cartão SD for removido durante a atualização da prescrição, o processo será interrompido e a tela voltará ao estado inicial antes de a atualização da prescrição ter começado.

Uma mensagem será exibida na tela se algum erro ocorrer durante esse processo. Para obter detalhes sobre possíveis erros de prescrição, consulte o Capítulo 8, Solução de problemas.

5.8 Alteração das configurações no modo de Acesso ao menu Limitado

As configurações disponíveis para os usuários são limitadas quando o aparelho está no modo de acesso Limitado.

- 1. Pressione a tecla Para cima para entrar nas telas do Menu a partir das telas Em espera ou Monitoramento. A tela do Menu principal é exibida.
- 2. Escolha uma das opções a seguir na tela do Menu principal:
 - Remoção segura do cartão SD: Esta opção será exibida se houver um cartão SD inserido no ventilador. Selecione esta opção quando quiser remover o cartão SD. Quando a mensagem de confirmação "Remover o cartão SD" for exibida, retire o cartão. Se você pressionar o botão Esquerdo (Cancelar) ou não retirar o cartão dentro de 30 segundos, a mensagem de confirmação será fechada e o ventilador continuará a gravar informações no cartão.
 - Minhas configurações: Verifique e altere certas configurações de prescrição, como o tempo de aumento ou a pressão de início da rampa, se essas configurações foram ativadas pelo seu provedor.
 - Opções: Verifique e altere certas configurações do aparelho, como trava do teclado ou luz de fundo do teclado.
 - Registro de alarmes: Veja a lista dos 20 alarmes mais recentes.
 - Informações: Veja informações detalhadas sobre o aparelho, como a versão do software e o número de série do aparelho.

5.8.1 Alteração dos itens do menu Minhas configurações

- 1. Na tela do Menu principal, use a tecla Para cima/Para baixo para realçar o item Minhas configurações.
- 2. Pressione o botão Direito para selecionar Minhas configurações. A tela Minhas configurações será exibida.

Siga as instruções abaixo para navegar pelas configurações da terapia e alterá-las.

- 1. Na tela Minhas configurações, use o botão Para cima/Para baixo para navegar até a configuração que deseja alterar e realce-a.
- 2. Para modificar uma configuração quando ela está realçada, pressione o botão Direito (Modificar).

- 3. Use o botão Para cima/Para baixo (Editar) para visualizar as configurações disponíveis. Pressione Para baixo para diminuir a configuração ou Para cima para aumentá-la.
- 4. Depois de ter escolhido a configuração desejada, pressione o botão Direito (OK) para salvar a nova configuração. Ou, se decidir não alterar a configuração, pressione o botão Esquerdo (Cancelar).
- 5. Agora você pode navegar até a próxima configuração que deseja alterar usando o botão Para cima/Para baixo (Navegar), ou sair do menu Minhas configurações pressionando o botão Esquerdo (Encerrar) para voltar ao Menu principal.

Você pode alterar as configurações a seguir no menu Minhas configurações se elas tiverem sido ativadas pelo seu provedor de cuidados domiciliares. Consulte a seção Configurações da terapia acima para obter detalhes sobre cada configuração.

- Tipo de tubos
- Tempo de aumento
- Pressão início da rampa
- Flex
- Resistência System One
- Umidificador

5.8.2 Itens do menu Opções no Modo de acesso Limitado

As configurações a seguir estão inclusas no menu Opções quando o aparelho está no modo de acesso Limitado. Consulte a seção Configurações de Opções acima para obter detalhes sobre cada configuração.

- Trava do teclado
- Luz de fundo do teclado
- Brilho da LCD
- Protetor de tela
- Formato da data
- Formato do horário
- Mês
- Dia
- Ano
- Hora
- Minuto

5.9 Símbolos do monitor

A tabela a seguir define os símbolos que podem aparecer na tela.	
--	--

Símbolo	Descrição
A	Alarme de apneia ativado
AVAPS	AVAPS ativado
AVAPS: 1	AVAPS ativado, e a configuração de Frequência AVAPS (por ex., 1)
×	Pausa áudio está ativada
8	O alarme de Circuito desconectado está ativado
	A bateria externa está totalmente carregada e em uso
Ĩ	A bateria externa está a 80% de sua capacidade
	A bateria externa está a 60% de sua capacidade
	A bateria externa está a 40% de sua capacidade
ï	A bateria externa está a 20% de sua capacidade
	A bateria externa tem menos de 20 minutos de carga restante
	A bateria externa tem menos de 10 minutos de carga restante
Ĩ	A bateria externa está descarregada
FLEX	O FLEX está ativado
FLEX: 1	FLEX ativado e configuração FLEX (por ex., 1)
ם	Modo de Acesso ao menu Total (Modo do provedor)

Símbolo	Descrição	
2221	Umidificador conectado e configuração do umidificador (por ex., 1)	
~	Mau funcionamento do umidificador (símbolo piscante exibido)	
	Rampa	
	Cartão SD inserido	
	Erro de cartão SD (Cartão de memória defeituoso inserido)	

BiPAP A30 Manual do usuário

6. Limpeza e manutenção

6.1 Limpeza do ventilador

A superfície externa do ventilador deve ser limpa antes e depois de cada uso e, se necessário, com maior frequência.

- 1. Desconecte o aparelho da tomada e limpe o painel frontal e a parte externa do gabinete conforme necessário utilizando um pano limpo umedecido com água e detergente neutro.
- 2. Verifique se há danos no aparelho e no tubo após a limpeza. Substitua quaisquer peças danificadas.
- 3. Deixe o aparelho secar totalmente antes de ligar o cabo de alimentação.

6.2 Limpeza e troca do filtro de entrada de ar

Em condições normais de uso, você deve limpar o filtro de espuma cinza pelo menos uma vez a cada duas semanas e trocá-lo por um novo a cada seis meses. O filtro ultrafino branco é descartável e deve ser trocado após 30 noites de uso ou antes disso se ele estiver sujo. NÃO limpe o filtro ultrafino.

- 1. Se o aparelho estiver ligado, interrompa o fluxo de ar. Desligue o aparelho da fonte de alimentação.
- 2. Retire o(s) filtro(s) do gabinete apertando-o(s) gentilmente no centro e puxando-o(s) para fora do aparelho.
- 3. Verifique a limpeza e a integridade do(s) filtro(s).
- 4. Lave o filtro de espuma cinza em água morna com um detergente suave. Enxágue completamente para remover todos os resíduos de detergente.
- 5. Deixe o filtro secar naturalmente por completo antes de recolocá-lo. Se o filtro de espuma estiver rasgado ou danificado, troque-o. Somente os filtros fornecidos pela Philips Respironics devem ser usados no aparelho.

- 6. Se o filtro ultrafino branco estiver sujo ou danificado, troque-o.
- 7. Recoloque os filtros, inserindo o filtro ultrafino branco primeiro, se aplicável.

6.3 Limpeza do tubo reutilizável

- 1. Limpe o tubo diariamente.
- 2. Desconecte o tubo flexível do aparelho.
- 3. Lave gentilmente o tubo em uma solução de água morna e detergente neutro.
- 4. Enxágue completamente e deixe secar naturalmente.

6.4 Manutenção

O aparelho não precisa de manutenções de rotina.

BiPAP A30 Manual do usuário

7. Acessórios

Há vários acessórios disponíveis para o seu aparelho BiPAP A30. Contate o seu provedor de cuidados domiciliares para obter informações adicionais. Ao usar os acessórios, sempre siga as instruções enviadas com eles.

7.1 Umidificador

Você pode usar o umidificador integrado fornecido com o seu aparelho. Um umidificador pode reduzir o ressecamento e a irritação nasais adicionando umidade ao fluxo de ar.

Quando o aparelho está Em espera, se o umidificador integrado estiver conectado e a configuração do parâmetro do umidificador for maior que 0, a tecla Esquerda é rotulada como **Pré-aquecer**. Selecionar essa tecla inicia a função de pré-aquecimento do umidificador e altera o ícone do umidificador para "aquecimento ativo". Selecionar essa tecla novamente enquanto a função de pré-aquecimento está ativa faz com que essa função seja interrompida. Depois que a chapa de aquecimento alcançar a temperatura desejada, a função Pré-aquecer é automaticamente finalizada.

7.2 Cartão SD

O sistema é fornecido com um cartão SD inserido na entrada para cartões SD na parte traseira do aparelho para registrar informações para o provedor de cuidados domiciliares. O provedor pode lhe pedir para retirar o cartão SD periodicamente e enviá-lo para avaliação.

Para remover o cartão SD:

- 1. Selecione a opção "Remoção segura do cartão SD" no menu principal.
- 2. Depois que a mensagem de confirmação "Remover o cartão SD" for exibida, retire o cartão.

Para fazer um Registro de eventos no cartão SD:

1. Acesse a tela Configuração no modo de Acesso ao menu Total.

- 2. Selecione a opção "Grav registro de eventos no cart SD" no menu principal.
 - a. Enquanto a gravação está sendo feita, uma caixa de confirmação com a mensagem "Gravação em andamento" é exibida.
 - b. Quando a gravação está terminada, uma caixa de confirmação com a mensagem "Gravação bem-sucedida" é exibida.
 - c. Se a gravação não for feita, uma caixa de confirmação com a mensagem "A gravação falhou" é exibida.

Observação: O cartão SD não precisa estar instalado para o aparelho funcionar adequadamente. **Observação:** Use somente os cartões SD disponibilizado pela Philips Respironics.

Para obter detalhes sobre como atualizar uma prescrição usando o cartão SD, consulte o Capítulo 5.

7.3 Oxigênio suplementar

O oxigênio pode ser adicionado em qualquer lugar do circuito do paciente, desde que uma válvula de pressão seja colocada em linha entre o aparelho e a fonte de oxigênio. Consulte as advertências sobre oxigênio no Capítulo 1 ao usar oxigênio com o aparelho.

7.4 Sistema de Chamada de enfermagem

Você pode usar um sistema institucional de Chamada de enfermagem com o seu aparelho. Existem vários cabos da Philips Respironics para conectar um sistema de Chamada de enfermagem ao ventilador. Consulte as instruções inclusas no conjunto de cabos para obter mais detalhes.

7.5 Unidade de Alarme remoto

É possível usar uma unidade de Alarme remoto da Philips Respironics com o seu aparelho. Existe um conjunto de cabos adaptadores dedicados para conectar o aparelho à unidade de Alarme remoto. Consulte as instruções inclusas na unidade de Alarme remoto e no conjunto de cabos adaptadores para obter mais detalhes.

7.6 Oxímetro

Você pode conectar ao ventilador o aparelho de oximetria recomendado para monitorar os níveis de SpO₂ e frequência cardíaca. Quando um oxímetro está conectado, o painel de Acessório do paciente aparece nas telas Em espera e Monitoramento. Um ícone de coração indica que o oxímetro está conectado e exibe o status dos dados. Quando o aparelho está com a Visão detalhada ativada, o painel também exibe as leituras atuais de SpO₂ e Freq. cardíaca. Se dados ruins estiverem sendo lidos no oxímetro, traços aparecerão ao lado dos indicadores de SpO₂ e Freq. cardíaca.

Observação: Use somente o aparelho de oximetria disponibilizado pela Philips Respironics.

7.7 Software DirectView da Philips Respironics

Você pode usar o software DirectView da Philips Respironics para transferir os dados de prescrição do cartão SD para um computador. O DirectView pode ser usado pelos médicos para receber e relatar os dados armazenados no cartão SD. O DirectView não faz avaliações nem diagnósticos automáticos dos dados da terapia do paciente.

7.8 Software Encore da Philips Respironics

Você pode usar o software Encore da Philips Respironics para transferir os dados de prescrição do cartão SD para um computador. O Encore pode ser usado pelos médicos para receber e relatar os dados armazenados no cartão SD.

7.9 Estojo de transporte

Há um estojo de transporte disponível para transportar o seu ventilador. Ao viajar, o estojo de transporte sempre deve ser levado como bagagem de mão. O estojo de transporte não protegerá o sistema se for colocado com a bagagem despachada.

BiPAP A30 Manual do usuário

8. Solução de problemas

Este capítulo mostra alguns dos problemas que o seu aparelho pode apresentar e as soluções possíveis.

Pergunta: Por que o aparelho não liga? A luz de fundo dos botões não acende.

Resposta: Se estiver usando alimentação CA:

- Verifique a tomada e verifique se o aparelho está devidamente conectado.
- Verifique se há energia disponível na tomada, se o cabo de alimentação CA está conectado corretamente à fonte de alimentação e se o cabo da fonte de alimentação está devidamente conectado à entrada de alimentação do aparelho.

Se estiver usando uma fonte de alimentação externa:

- Verifique se o cabo de alimentação CC e o cabo adaptador da bateria estão bem conectados.
- Verifique a bateria. Ela pode precisar ser recarregada ou trocada.
- Se o problema persistir, verifique o fusível do cabo de CC de acordo com as instruções fornecidas com o cabo de CC. O fusível pode precisar ser trocado.

Se o problema continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares.

Pergunta: Por que o fluxo de ar não liga?

Resposta: Verifique se o aparelho está ligado corretamente.

- Verifique se o aparelho não está no modo Em espera. O fluxo de ar permanece desligado no modo Em espera.
- Pressione o botão Terapia para garantir que a terapia esteja ligada.
- Se o problema continuar, contate o seu provedor de cuidados domiciliares para receber assistência.

Pergunta: Por que o fluxo de ar está muito mais quente do que o normal? **Resposta:** Os filtros de ar podem estar sujos. Limpe ou troque os filtros de ar.

- A temperatura do ar pode variar um pouco, baseada na temperatura ambiente. Certifique-se de que o aparelho esteja adequadamente ventilado. Mantenha-o longe de roupas de cama ou cortinas que possam bloquear o fluxo de ar ao redor dele.
- Certifique-se de que o aparelho esteja longe da luz do sol direta e de aquecedores.
- Se estiver usando um umidificador com o aparelho, verifique as configurações dele. Consulte as instruções do umidificador para se certificar de que ele esteja funcionando apropriadamente.

Pergunta: Por que a máscara está desconfortável?

Resposta: Pode ser devido ao ajuste inadequado do suporte cefálico ou da máscara.

- Verifique se a máscara tem o tamanho correto.
- Se o problema persistir, entre em contato com o provedor de cuidados domiciliares para que ele forneça uma máscara diferente.

Pergunta: Por que a alteração da prescrição falhou quando atualizei a prescrição usando o cartão SD?

Resposta: Há três mensagens de erros possíveis que serão exibidas se a alteração da prescrição falhar quando um cartão SD estiver sendo usado:

- A alteração da prescrição falhou: Retire o cartão e troque a prescrição por uma prescrição válida.
- A prescrição falhou Número de série: Retire o cartão e troque a prescrição pela prescrição com o número de série correto.
- A prescrição falhou Versão: Retire o cartão e troque a prescrição por uma prescrição na versão correta.

BiPAP A30 Manual do usuário

9. Especificações técnicas

Ambiental

	Operação	Armazenamento
Temperatura	5 ℃ a 35 ℃	-20 °C a 60 °C
Umidade relativa	15 a 95% (sem condensação)	15 a 95% (sem condensação)
Pressão atmosférica	101 kPa a 77 kPa (aproximadamente 0 – 2286 m)	n/a

Físico

Dimensões:	22,23 cm L x 18,42 cm C x 10,79 cm A
Peso:	Aproximadamente 2 kg

Padrões de conformidade

Este aparelho foi criado para seguir estes padrões:

- IEC 60601-1: Equipamento eletromédico Parte 1: Requerimentos gerais de segurança
- IEC 60601-1-2: Requerimentos gerais de segurança Padrão de garantia: Compatibilidade eletromagnética Requerimentos e testes
- ISO 10651-6: Ventilador pulmonar para uso médico Requerimentos específicos de segurança básica e desempenho essencial Parte 6: Aparelhos de apoio ventilatório para uso domiciliar
- ISO 10993-1: Avaliação biológica de aparelhos médicos Parte 1: Avaliação e teste (Biocompatibilidade)
- RTCA/DO-160F seção 21, categoria M, Emissão de energia de frequência de rádio

Elétrico

Fonte de alimentação CA:	100 a 240 VCA, 50/60 Hz, 1,2 A
Fonte de alimentação CC:	12 VCC, 5,0 A (Bateria externa)
	24 VCC, 4,2 A (Fonte de alimentação)
Tipo de proteção contra choque elétrico:	Equipamento classe II/Alimentado internamente
Grau de proteção contra choque elétrico:	Peça de contato com o paciente do tipo BF
Grau de proteção contra penetração de água:	À prova de respingos, IP22
Modo de operação:	Operação contínua

Cartão SD e Leitor de cartão SD

Use apenas os cartões SD e leitores de cartão SD disponibilizados pela Philips Respironics, incluindo: Leitor/Gravador de cartões SanDisk[®] - SanDisk ImageMate - REF SDDR-99-A15

Parâmetro	Faixa	Precisão
IPAP	$4 - 30 \text{ cm H}_2\text{O}$	$\pm 2,5 \text{ cm H}_2\text{O}^*$
EPAP	4 – 25 cm H ₂ O	$\pm 2,5 \text{ cm H}_2\text{O}^*$
СРАР	$4 - 20 \text{ cm H}_2\text{O}$	$\pm 2,5 \text{ cm H}_2\text{O}^*$
Taxa respiratória	0 a 40 RPM	\pm 1 RPM ou \pm 10% da configuração, o que for maior
Tempo de inspiração	0,5 a 3 segundos	± (10% da configuração + 0,1 segundo)

Exatidão do controle

As especificações listadas são baseadas no uso de um circuito do paciente padrão (tubo de 15 ou 22 mm da Philips Respironics; Whisper Swivel II).

* Pressão medida na porta de conexão do paciente com ou sem o umidificador aquecido integrado (sem fluxo do paciente).
Exatidão dos parâmetros exibidos

Parâmetro	Precisão	Resolução	Faixa
Taxa de vazamento estimada	n/a	0,1 l/min	0 a 175 l/min
Volume corrente expirado	\pm 20 ml ou \pm 20% da leitura, o que for maior	1 ml	0 a 2000 ml
Taxa respiratória	± 1 RPM ou ± 10% da leitura, o que for maior	1 RPM	0 a 60 RPM
Ventilação expirada por minuto	Cálculo baseado no Volume corrente expirado e na Taxa respiratória	0,1 l/min	0 a 25 l/min
Pressão estimada do paciente	\pm 2,5 cm H ₂ O	0,1 cm H₂O	$0 a 40 \text{ cm H}_2\text{O}$
Relação I:E	Cálculo baseado no Tempo de inspiração e no Tempo de expiração	0,1	9,9:1 a 1:9,9

* A exatidão dos parâmetros exibidos é baseada na condição ambiental a uma altitude nominal de 380 metros. Todos os parâmetros baseados no fluxo são expressos em fluxo volumétrico.

** Pressão medida na porta de conexão do paciente com ou sem o umidificador aquecido integrado (sem fluxo do paciente).

Som

Nível mínimo de som do alarme: 60 dB(A)

Respiração espontânea durante falta de energia

Fluxo do paciente (l/min)	Resistência expiratória* (cm H ₂ O)	Resistência inspiratória* (cm H ₂ O)
30	<2,1	<2,3
60	<5,3	<5,4

* Inclui o umidificador

Descarte

Coleta separada para equipamentos elétricos e eletrônicos de acordo com a Diretriz 2002/96/EC da UE. Descarte este aparelho de acordo com a regulamentação local.

BiPAP A30 Manual do usuário

10. Informações de EMC

Orientação e declaração do fabricante – Emissões eletromagnéticas

Este aparelho é indicado para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O usuário deste aparelho deve se certificar de que seja usado nesse ambiente.

Teste de emissões	Conformidade	Ambiente eletromagnético – Orientação
Emissões de RF CISPR 11	Grupo 1	O aparelho utiliza energia de RF somente para sua função interna. Portanto, suas emissões de RF são muito baixas e é improvável que causem interferência em equipamentos eletrônicos próximos.
Emissões de RF CISPR 11	Classe B	O aparelho pode ser usado em todos os estabelecimentos, incluindo ambientes domésticos e
Emissões harmônicas IEC 61000-3-2	Classe A	estabelecimentos conectados diretamente à rede de fornecimento de energia pública de baixa voltagem
Flutuações de voltagem/emissões intermitentes (Flicker) IEC 61000-3-3	Cumpre	que gera energia para fins domésticos.

Orientação e declaração do fabricante – Imunidade eletromagnética

Este aparelho é indicado para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O usuário deste aparelho deve se certificar de que seja usado nesse ambiente.

Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético – Orientação		
Descarga eletrostática (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV contato ± 8 kV ar	± 6 kV contato ± 8 kV ar	O piso deve ser de madeira, concreto ou cerâmica. Se o piso estiver coberto com um material sintético, a umidade relativa deve ser de pelo menos 30%.		
Surto/transiente elétrico rápido IEC 61000-4-4	± 2 kV para linhas de fonte de alimentação ± 1 kV para linhas de entrada-saída	± 2 kV para a fonte principal ± 1 kV para linhas de entrada/saída	A qualidade da rede de energia elétrica deve ser a mesma de um ambiente hospitalar ou residencial comum.		
Sobretensão IEC 61000-4-5	± 1 kV modo diferencial ± 2 kV modo comum	± 1 kV modo diferencial ± 2 kV para modo comum	A qualidade da rede de energia elétrica deve ser a mesma de um ambiente hospitalar ou residencial comum.		
Quedas de tensão, pequenas interrupções e flutuações de tensão em linhas de entrada de alimentação IEC 61000-4-11		$<5\% U_{T}$ (>95% de queda em U_{T}) por 0,5 ciclo 40% U_{T} (60% de queda em U_{T}) por 5 ciclos 70% U_{T} (30% de queda em U_{T}) por 25 ciclos <5% U_{T} (>95% de queda em U_{T}) por 5 s	A qualidade da rede de energia elétrica deve ser a mesma de um ambiente hospitalar ou residencial comum. Se o usuário do aparelho precisar de um funcionamento contínuo durante as interrupções de fornecimento de energia elétrica, é recomendado que o aparelho seja ligado em um no-break ou em uma bateria.		
Campo magnético da frequência da corrente (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Os campos magnéticos da frequência da corrente devem ficar em níveis típicos de um ambiente hospitalar ou domiciliar comum.		
OBSERVAÇÃO: U _T é a voltagem da rede elétrica CA antes da aplicação do nível de teste.					

Orientação e declaração do fabricante – Imunidade eletromagnética

Este aparelho é indicado para uso no ambiente eletromagnético especificado abaixo. O usuário deste aparelho deve se certificar de que seja usado nesse ambiente.

Teste de imunidade	Nível de teste IEC 60601	Nível de conformidade	Ambiente eletromagnético – Orientação
RF conduzida IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz a 80 MHz fora das bandas ISMª	3 Vrms	Equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis não devem ser utilizados a uma distância do aparelho (incluindo cabos) menor do que o afastamento recomendado calculado a partir da equação aplicável à frequência do transmissor. Afastamento recomendado: $d = 1, 2 \sqrt{P}$
RF radiada IEC 61000-4-3	3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	10 V/m 26 MHz a 2,5 GHz	$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz a 2,5 GHz
			onde <i>P</i> é a potência máxima de saída do transmissor em watts (W) de acordo com o fabricante do transmissor e <i>d</i> é o afastamento recomendado em metros (m).
			As intensidades de campo provenientes de transmissores de RF fixos, determinadas por uma inspeção eletromagnética do local,ª devem ser menores do que o nível de conformidade em cada faixa de frequência. ^b
			Poderão ocorrer interferências em áreas próximas a equipamentos marcados com o seguinte símbolo: ((;;))

OBSERVAÇÃO 1: A 80 MHz e 800 MHz, a faixa de frequência mais elevada se aplica.

OBSERVAÇÃO 2: Essas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

A intensidade de campo de transmissores fixos como, por exemplo, estações base para telefones por ondas de rádio (celulares/sem fio) e rádios móveis terrestres, rádio amador, transmissões de radiodifusão AM e FM e televisão não pode ser prevista com exatidão através da teoria. Para avaliar o ambiente eletromagnético resultante de transmissores de RF fixos, leve em consideração a possibilidade de realizar uma inspeção eletromagnética do local. Se a intensidade de campo medida no local onde o aparelho está em uso ultrapassar o nível de conformidade de RF aplicável citado acima, verifique se o aparelho funciona normalmente. Caso um desempenho anormal seja observado, pode ser necessário tomar medidas adicionais como redirecionar ou alterar a localização do aparelho.
 b Na faixa de frequência entre 150 kHz e 80 MHz, as intensidades de campo devem ser inferiores a 3 V/m.

Afastamentos recomendados entre equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis e este aparelho

O aparelho é indicado para uso em ambiente eletromagnético onde as perturbações de RF radiadas sejam controladas. O cliente ou usuário deste aparelho pode ajudar a evitar interferências eletromagnéticas mantendo a distância mínima entre os equipamentos de comunicação de RF portáteis e móveis (transmissores) e este aparelho como recomendado abaixo, de acordo com a potência máxima de saída do equipamento de comunicação.

Potência máxima nominal de saída do	Afastamento de acordo com a frequência do transmissor (metros)				
transmissor (Watts)	150 kHz a 80 MHz fora das bandas ISM $d = 1, 2 \sqrt{P}$	150 kHz a 80 MHz nas bandas ISM d = 1,2 √P	80 MHz a 800 MHz d = 1,2 √P	800 MHz a 2,5 GHz d = 2,3 √P	
0,01	0,12	0,12	0,12	0,23	
0,1	0,38	0,38	0,38	0,73	
1	1,2	1,2	1,2	2,3	
10	3,8	3,8	3,8	7,3	
100	12	12	12	23	

Para transmissores com potência máxima nominal de saída não listada acima, o afastamento d recomendado em metros (m) pode ser estimado usando-se a equação aplicável à frequência do transmissor, onde P é a potência máxima de saída do transmissor.

OBSERVAÇÃO 1: A 80 MHz e 800 MHz, a faixa de frequência mais elevada se aplica.

OBSERVAÇÃO 2: As bandas ISM (industrial, científica e médica) entre 150 kHz e 80 MHz são 6,765 MHz a 6,795 MHz; 13,553 MHz a 13,567 MHz; 26,957 MHz a 27,283 MHz; e 40,66 MHz a 40,70 MHz.

OBSERVAÇÃO 3: Um fator adicional de 10/3 é usado para calcular o afastamento recomendado para transmissores nas bandas de frequência ISM entre 150 kHz e 80 MHz e na faixa de frequência de 80 MHz e 2,5 GHz para reduzir a probabilidade de que equipamentos de comunicação móveis/portáteis possam causar interferência se forem trazidos inadvertidamente para a área do paciente.

OBSERVAÇÃO 4: Essas diretrizes podem não se aplicar a todas as situações. A propagação eletromagnética é afetada pela absorção e reflexão de estruturas, objetos e pessoas.

BiPAP A30 Manual do usuário

Garantia limitada

A Respironics, Inc. garante que o sistema **BiPAP A30** está isento de defeitos de fabricação e de materiais e que funcionará de acordo com as especificações do produto durante um período de dois (2) anos a partir da data de venda feita pela Respironics, Inc. ao revendedor. Se o produto não funcionar de acordo com as especificações, a Respironics, Inc. efetuará, a seu critério, o conserto ou a troca do material ou peça com defeito. A Respironics, Inc. pagará o frete normal de sua sede até o endereço do revendedor apenas. Esta garantia não cobre os danos causados por acidentes, uso inadequado, abuso, alterações e outros defeitos que não estejam relacionados ao material ou à fabricação.

A Respironics, Inc. não assume nenhuma responsabilidade por perdas econômicas, perdas de lucros, custos indiretos ou danos consequenciais que possam surgir de qualquer venda ou utilização deste produto. Alguns países não permitem a exclusão ou limitação dos danos incidentais ou consequenciais, de forma que a limitação ou exclusão acima referida poderá não se aplicar ao seu caso.

Os acessórios e as peças de reposição, incluindo, mas não se limitando a circuitos, tubos, aparelhos de vazamento, válvulas de escape, filtros e fusíveis, não são cobertos por esta garantia.

Esta garantia substitui todas as outras garantias expressas. Além disso, quaisquer garantias implícitas, incluindo qualquer garantia de comercialização ou adequação a um determinado fim, estão limitadas a dois anos. Alguns países não permitem limitações na duração de garantias implícitas, portanto a limitação acima pode não se aplicar ao seu caso. Esta garantia lhe oferece direitos legais específicos, e podem existir ainda outros direitos que variam de acordo com os países.

Para fazer valer os seus direitos sob esta garantia, contate o revendedor autorizado local da Respironics, Inc. ou a Respironics, Inc. em:

1001 Murry Ridge Lane Murrysville, Pennsylvania 15668-8550, EUA +1-724-387-4000

> Deutschland Gewerbestrasse 17 82211 Herrsching, Alemanha +49 8152 93060

ALA	Minis	tério da Econo	omia			Nº DC) PROTOCOLO (Uso da	Junta Comercial)	
100	Secretaria de Governo Digital				esarial e Integração				
Secretaria do Desenvolvimento Econômico) D					
A CONTRACT OF A									
NIRE (da sede ou filial, quando a Código da Natureza Nº de Matrícu				Nº de Matrícula do Ager	nte				
Sede for em outra OF) Jurídica Auxiliar do									
23	23200888381 2062								
1 - RE	I - REQUERIMENTO								
			ILMO	(A). SR.(A)	PRESIDENTE D	A Junta Com	nercial do Estado de	o Ceará	
Nome:		LOCMED HO	SPITALA	R LTDA					
		(da Empresa	ou do Age	ente Auxiliar d	o Comércio)				
								Nº FCN/RE	
requer	a V.Sª o dei	ferimento do s	eguinte a	ito:					
	CÓDICO								
VIAS	DO ATO	EVENTO	QTDE	DESCRIÇÃO	DO ATO / EVENTO			CEE1	900262128
1	002			ALTERACA	0				
	1	206	1	PROCURAC	CAO (QUANDO INSE	RIDA NO PRO	CESSO)		
		026	1	ABERTURA	DE FILIAL EM OUTR	AUF			
		051	1	CONSOLID	ACAO DE CONTRAT	D/ESTATUTO			
		L							
						Representant	te Legal da Empresa	Agente Auxiliar de	o Comércio:
			1	Local		Nome:	0	0	
				Loodi		Assinati	ira.		
			11	Novombro 202	10	Telefone	e de Contato:		
			<u>_1 1</u>	Data	19	relefending			
2 119				Data					
			·			DECISAO	COLEGIADA	1	
	s) Empresar	iai(ais) iguai(a	ais) ou sei	meinante(s):				Process	so em Ordem
	M							À	decisão
									1
								/_	/ Data
									Dala
	io /	/			ΠNÃO /	1			
	 	/ Data	Res	ponsável		/ Data	Responsável	Res	ponsavel
	~ · · · - · · ·						-		
	AO SINGUL	.AR				2ª Exigência	3ª Exigência	4ª Exigência	5ª Exigência
	ocesso em	exigência. (Vid	de despac	cho em folha a	inexa)				
	ocesso defe	rido. Publique	e-se e arq	uive-se.					
	ocesso inde	ferido. Publiq	ue-se.						
								/ /	
							_	Data	Responsável
DECIS	ÃO COLEG	IADA				Dâ Evicên -	02 E:	48 T	53 5
	ocesso em	exigência. (Vi	de despac	cho em folha a	inexa)	2ª Exigencia	3ª Exigencia	4ª Exigencia	5ª Exigencia
	ocesso defe	rido. Publique	e-se e ara	uive-se.	,				
	ocesso inde	ferido. Publiqu	ue-se.						
	/	/							
Data			V	ogal	Vogal		Vogal		
Presidente da Turma									
	RVACÕES								
	V AÇUES								

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi utenti de divisita este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral.





Registro Digital

Capa de Processo

Identificação do Processo				
Número do Protocolo	Número do Processo Módulo Integrador	Data		
19/195.047-5	CEE1900262128	21/10/2019		
Identificação do(s)	Assinante(s)			

CPF	Nome			
415.585.533-04	MARCELO DA COSTA MOTA			

相 1

U

10

Página 1 de 1

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 -22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. pág. 2/12



LUCIANA MARIA NOBRE DE AQUINO, brasileira, casada em regime de comunhão parcial de bens, assistente social, natural da cidade de Fortaleza/CE, nascida em 16/03/1976, portadora da CNH sob o nº 00621134583 DETRAN-CE e CPF de nº 546.366.803-59, residente e domiciliada nesta capital na Av. Padre Antônio Tomás, nº 3433, Apto. 2200, Bairro Papicu, CEP 60.190-020, Fortaleza/CE, BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO, brasileiro, solteiro, maior de idade, administrador de empresas, natural de Fortaleza/CE, nascido em 04/11/1984, portador da CNH sob o nº 02817721286 DETRAN-CE e CPF de nº 621.118.683-53, residente e domiciliado nesta capital na Rua João Cordeiro, nº 1095, Apto. 1702, Torre Orbetello, Praia de Iracema, CEP 60.110-300, Fortaleza/CE, ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO, brasileiro, casado em regime de comunhão parcial de bens, empresário, natural da cidade de Fortaleza/CE, nascido em 11/04/1987, portador da CNH sob o nº 03601350654 DETRAN-CE e CPF sob o nº 621.118.503-06, residente e domiciliado na Rua Bruno Porto, nº 600, Apto 601, Bloco D, Cidade dos Funcionários, CEP 60.824-010, Fortaleza/CE e RONALDO MESQUITA MOURA, brasileiro, casado em regime de comunhão parcial de bens, engenheiro mecânico, natural da cidade de Terezina/PI, nascido em 28/10/1956, portador da cédula de identidade profissional sob o nº 5901-D CREA-CE e CPF de nº 072.630.403-44, residente e domiciliado nesta capital na Rua Ministro Eduardo Ellery Barreira, nº 29, Bloco B, Apto. 602, Bairro Coco, CEP 60.811-391, Fortaleza/CE, Únicos sócios componentes da sociedade limitada, que gira nesta praça sob a denominação social LOCMED HOSPITALAR LTDA, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0001-54, estabelecida nesta capital na Av. Santos Dumont, nº 1719, lojas 04 e 05 e 07 a 10, Bairro Aldeota, CEP 60.150-161 Fortaleza/CE, devidamente registrada na JUCEC sob o NIRE nº 23200888381, por despacho de 10/01/2001 neste ATO representados por seu bastante procurador o Sr. **MARCELO DA COSTA MOTA**, brasileiro, divorciado, contador, nascido em 25/05/1971, natural de Fortaleza/CE, portador da cédula de identidade contabilista sob o nº 010506/O-0 CRC-CE e CPF sob o nº 415.585.533-04, residente e domiciliado nesta capital na Av. Santos Dumont, nº 1699, sala 105, Aldeota, CEP 60.150-161, Fortaleza/CE, resolvem alterar seu Contrato Social, o que fazem conforme as cláusulas e condições seguintes:

CLAÚSULA PRIMEIRA: Fica neste ato criada uma filial na Rua Projetada PS, nº 333, Bairro Aeroporto, CEP 37.031-090, na cidade de Varginha/MG.

PARÁGRAFO PRIMEIRO: A filial adotará o nome de fantasia **"LOCMED MINAS GERAIS"** e explorará as atividades de códigos: 46.45-1-01 / 47.73-3-00 Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios e comercio varejista de artigos médicos e ortopédicos.

PARÁGRAFO SEGUNDO: Fica destacado do capital da empresa a importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais), para manutenção da filial.

CLÁUSULA SEGUNDA: As demais cláusulas e condições do presente contrato, não alteradas por este instrumento, permanecem em pleno vigor.

Em razão da alteração ocorrida na sociedade os sócios resolvem CONSOLIDAR o contrato social como segue:

CONSOLIDAÇÃO DE CONTRATO SOCIAL

LUCIANA MARIA NOBRE DE AQUINO, brasileira, casada em regime de comunhão parcial de bens, assistente social, natural da cidade de Fortaleza/CE, nascida em 16/03/1976, portadora da CNH sob o nº 00621134583 DETRAN-CE e CPF de nº 546.366.803-59, residente e domiciliada nesta capital na Av. Padre Antônio Tomás, nº 3433, Apto. 2200, Bairro Papicu, CEP 60.190-020, Fortaleza/CE, **BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO**, brasileiro, solteiro, maior de idade, administrador de empresas, natural de Fortaleza/CE, nascido em 04/11/1984, portador da CNH sob o nº 02817721286 DETRAN-CE e CPF de nº 621.118.683-53, residente e domiciliado nesta capital na Rua João Cordeiro, nº 1095, Apto. 1702, Torre Orbetello, Praia de Iracema, CEP 60.110-300, Fortaleza/CE, **ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO**, brasileiro, casado em

1

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine – Secretária-Geral.

regime de comunhão parcial de bens, empresário, natural da cidade de Fortaleza/CE, nascido em 11/04/1987, portador da CNH sob o nº 03601350654 DETRAN-CE e CPF sob o nº 621.118.503-06, residente e domiciliado na Rua Bruno Porto, nº 600, Apto 601, Bloco D, Cidade dos Funcionários, CEP 60.824-010, Fortaleza/CE e RONALDO MESQUITA MOURA, brasileiro, casado em regime de comunhão parcial de bens, engenheiro mecânico, natural da cidade de Terezina/PI, nascido em 28/10/1956, portador da cédula de identidade profissional sob o nº 5901-D CREA-CE e CPF de nº 072.630.403-44, residente e domiciliado nesta capital na Rua Ministro Eduardo Ellery Barreira, nº 29, Bloco B, Apto. 602, Bairro Coco, CEP 60.811-391, Fortaleza/CE, Únicos sócios componentes da sociedade limitada, que gira nesta praça sob a denominação social LOCMED HOSPITALAR LTDA, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0001-54, estabelecida nesta capital na Av. Santos Dumont, nº 1719, lojas 04 e 05 e 07 a 10, Bairro Aldeota, CEP 60.150-161 Fortaleza/CE, devidamente registrada na JUCEC sob o NIRE nº 23200888381, por despacho de 10/01/2001, neste ATO representados por seu bastante procurador o Sr. MARCELO DA COSTA MOTA, brasileiro, divorciado, contador, nascido em 25/05/1971, natural de Fortaleza/CE, portador da cédula de identidade contabilista sob o nº 010506/O-0 CRC-CE e CPF sob o nº 415.585.533-04, residente e domiciliado nesta capital na Av. Santos Dumont, n° 1699, sala 105, Aldeota, CEP 60.150-161 Fortaleza/CE conforme as cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA: DA DENOMINAÇÃO, SEDE E FORO.

A Sociedade gira sob a denominação Social de **LOCMED HOSPITALAR LTDA**, e adotará como o nome de fantasia para o estabelecimento a expressão **"LOCMED"**, tendo sede e domicílio na Av. Santos Dumont, nº 1719, lojas 04 e 05 e 07 a 10, Bairro Aldeota, CEP 60.150-161, Fortaleza/CE.

CLÁUSULA SEGUNDA: DO INÍCIO DAS ATIVIDADES

A sociedade iniciou suas atividades em 10/01/2001.

CLÁUSULA TERCEIRA: DO TEMPO DA SOCIEDADE

A sociedade será por tempo indeterminado.

CLÁUSULA QUARTA: DO OBJETO SOCIAL

a) Comercio atacadista, varejista e representação comercial de máquinas, aparelhos, equipamentos, peças e acessórios, materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais.

b) Serviço de locação manutenção e assistência técnica de máquinas, aparelhos, equipamentos, peças e acessórios, materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos.

c) Serviço de treinamento, capacitação e qualificação de pessoas para manuseio, limpeza e inclusão de parâmetros em equipamentos médicos-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos.

d) Serviço de armazenamento e transporte de máquinas, aparelhos, equipamentos, peças e acessórios, materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais.

e) Comercio, a Importação e a Exportação de máquinas, aparelhos, equipamentos, peças e acessórios, materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais.

PARÁGRAFO ÚNICO – A Sociedade será representada Ativa, Passiva, Judicial e Extrajudicial, pelos sócios BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO e ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO.

2



Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral.

CLÁUSULA QUINTA: DAS FILIAIS

A empresa atualmente possui as seguintes filiais:

a) **"LOCMED FORTALEZA 02"** estabelecida na Av. Barão de Studart, nº 1176, Bairro Aldeota, CEP 60.120-001, Fortaleza/CE, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0006-69 e NIRE sob o nº 23900532920 por despacho de 01/11/2013, explorando as atividades de: Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos, com o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

b) **"LOCMED TERESINA"** estabelecida na Rua Coelho de Resende, nº 432, Bairro Centro, CEP 64.000-370, Teresina/PI, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0005-88 e NIRE sob o nº 22900159268 por despacho de 29/10/2012, explorando as atividades de: Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos, com o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

c) **"LOCMED JUAZEIRO NO NORTE"** estabelecida na Rua São José, nº 1037, Bairro Salesianos, CEP 63.050-211, Juazeiro do Norte/CE, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0004-05 e NIRE sob o nº 23900499345 por despacho de 10/10/2012, explorando as atividades de: Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos, com o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

d) **"LOCMED RECIFE"** estabelecida na Rua Henrique Dias, nº 161, Bairro Boa Vista, CEP 50.070-140, Recife/PE, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0007-40 e NIRE sob o nº 2690072540-2 por despacho de 26/06/2017, explorando as atividades de Códigos: 46.45-1-01 / 47.73-3-00 / 77.39-0-02 / 33.19-8-00 Comércio atacadista e varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos, com o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

e) **"LOCMED SÃO LUIS"** estabelecida na , para Av. da Paz, nº 2, Bairro Parque Shalon, CEP 65072-570, São Luís/MA, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0008-20 e NIRE sob o nº 21900296272 por despacho de 08/08/2017, explorando as atividades de Códigos: 47.73-3-00 / 77.39-0-02 / 33.19-8-00 Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos, com o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

f) "LOCMED PETROLINA" estabelecida na Av. Souza Filho, nº 957, Bairro Centro, CEP 56.304-000, Petrolina/PE, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0009-

3

ō

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine – Secretária-Geral.

01 e NIRE sob o nº 2690075905-6 com despacho em 11/09/2018, explorando as atividades de Códigos: 47.73-3-00 / 77.39-0-02 / 33.19-8-00 Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos; o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

g) "LOCMED JOÃO PESSOA" estabelecida na Av. Gal. Bento da Gama, nº 435, Bairro Torre, CEP 58040-090, João Pessoa/PB, inscrita devidamente no CNPJ sob o nº 04.238.951/0010-45 e NIRE sob o nº 25900264706 com despacho em 31/01/2019, explorando as atividades de Códigos:47.73-3-00 / 77.39-0-02 / 33.19-8-00 Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos; o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

h) **"LOCMED SALVADOR"** estabelecida na Av. Vasco da Gama, nº 2931, Salas 120, 121, 122 e 123, Bairro Engenho Velho de Brotas, CEP 40.240-090, Salvador/BA, , explorando as atividades de Códigos:47.73-3-00 / 77.39-0-02 / 33.19-8-00 Comércio varejista de máquinas, aparelhos, equipamentos e materiais médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais, odontológicos e gases medicinais e o Serviço de locação, manutenção e assistência técnica de maquinas, aparelhos, equipamentos médico-cirúrgico-hospitalares, laboratoriais e odontológicos; o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

i) **"LOCMED MINAS GERAIS"** estabelecida na rua projetada PS, 333, Aeroporto, Varginha/MG explorando as atividades de códigos: 46.45-1-01 / 47.73-3-00 Comércio atacadista de instrumentos e materiais para uso médico, cirúrgico, hospitalar e de laboratórios e comércio varejista de artigos médicos e ortopédicos; o capital destacado na importância de R\$ 10.000,00 (Dez Mil Reais).

CLÁUSULA SEXTA: DO CAPITAL SOCIAL

O Capital Social no valor de R\$ 300.000,00 (Trezentos Mil Reais), dividido em 300.000 (Trezentos Mil Cotas) no valor de R\$ 1,00 (Um Real) cada, já totalmente integralizado em moeda corrente, fica assim distribuído entre os sócios:

LUCIANA MARIA NOBRE DE AQUINO (207.000 cotas)	R\$	207.000,00
BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO (45.000 cotas)	R\$	45.000,00
ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO (45.000 cotas)	R\$	45.000,00
RONALDO MESQUITA MOURA (3.000 cotas)	R\$	3.000,00
TOTAL (300.000 cotas)	R\$	300.000,00

PARÁGRAFO ÚNICO – A responsabilidade de cada sócio é restrita ao valor de suas cotas, mas todos respondem solidariamente pelo total da participação do capital social nos termos do Artigo 1.052 do Código Civil.

CLÁUSULA SÉTIMA: ADMINISTRAÇÃO E USO DO NOME COMERCIAL

A Administração da sociedade, o uso da denominação social e as representações Ativas, Passivas, Judiciais e Extrajudiciais, será exercida pelos Sócios **BRUNO CAMARGO LIMA DE**

4



Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine – Secretária-Geral.

AQUINO e ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO assinando isoladamente, com poderes e atribuições de administrador, que terá uso da firma somente em documentos sociais e serão vedados endossos, avais e fianças em documentos alheios aos legítimos interesses da sociedade, podendo nomear Procuradores, em nome da sociedade.

CLÁUSULA OITAVA: RESPONSABILIDADE TECNICA

A responsabilidade Técnica por todos os atos praticados nas atividades desenvolvidas pela empresa será exercida pelo o Sr. RONALDO MESQUITA MOURA.

CLAÚSULA NONA: DA MOVIMENTAÇÃO DE CONTAS BANCÁRIAS

As contas bancárias poderão ser movimentadas com saques em ordens feitas pelos Sócios **BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO** e **ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO** assinando isoladamente ou por procurador constituído em nome da sociedade.

CLÁUSULA DÉCIMA: DAS RETIRADAS DE PRO – LABORE

As retiradas de pró-labore serão estipuladas de comum acordo entre os sócios respeitando a legislação em vigor.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA: DA RETIRADA DOS SÓCIOS

Em caso de retirada de um dos sócios a sociedade não se dissolverá, ficando desde já pactuado que o sócio retirante de comum acordo com os sócios remanescentes, que a preferência na aquisição das quotas, serão dos sócios remanescentes, desde que manifeste este interesse por escrito no prazo de 30 (trinta) dias, onde se fará um balanço especial levantado para esse fim.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA: EXERCÍCIO SOCIAL/ LUCROS/ PREJUÍZOS

O exercício social coincidirá com o ano civil. A 31 de Dezembro de cada ano será levantado um Balanço Patrimonial Cujos lucros ou prejuízos apurados serão distribuídos entre os sócios, proporcionalmente às cotas de cada um no capital social, podendo, todavia, utilizar os lucros para aumento de capital, e/ou compensar os prejuízos em exercícios futuros, conforme o caso.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA: DO FALECIMENTO DE SÓCIO

O falecimento de um, dos sócios não dissolverá necessariamente a sociedade, podendo o "de cujus" ser substituído por seus herdeiros ou representante legal, ficando com os sócios remanescentes a prioridade na aquisição das quotas do sócio falecido, conforme cláusula décima.

PARÁGRAFO ÚNICO – Caso não haja interesse dos herdeiros ou impedimentos legais que impeça a substituição prevista, os haveres do sócio falecido serão apurados por balanço e pagos pelo novo sócio previsto na cláusula décima, na forma pactuada entre as partes interessadas.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA: DAS DELIBERAÇÕES

As deliberações relativas à aprovação das Contas dos administradores, aumento/redução do capital, designação/destituição de administradores, modo de remuneração, pedido de concordata, distribuição de lucros, alteração contratual e fusão, cisão e incorporação, e outros assuntos relevantes para a sociedade, serão definidas na reunião de sócios.



Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral.

PARÁGRAFO PRIMEIRO – A reunião dos sócios será realizada em qualquer época, mediante convocação dos administradores ou sócio.

PARÁGRAFO SEGUNDO - As deliberações serão aprovadas por ³/₄ do capital social, salvo nos casos em que a legislação exigir maior "quórum".

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: Os casos omissos neste contrato serão resolvidos com observância dos preceitos do Novo Código Civil, e de outros dispositivos legais que lhes sejam aplicados.

DECLARAÇÕES:

Os sócios administradores declaram sob as penas da Lei não estão condenados em nenhum crime, cuja pena vede o exercício de administrador da sociedade conforme Art.1011 Parágrafo 1º. Do Novo Código Civil de 2002.

Os sócios declararam não estarem incursos em quaisquer crimes previstos em Lei, que os impeçam de exercer atividades mercantis.

E, por estarem justos e contratados, assinam o presente instrumento em 01 (uma) via, na presença das testemunhas abaixo, devendo essa única via ser arquivada na JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO CEARA.

Fortaleza/CE, 11 de Novembro de 2019.

LUCIANA MARIA NOBRE DE AQUINO Representada por: MARCELO DA COSTA MOTA

BRUNO CAMARGO LIMA DE AQUINO Representado por: MARCELO DA COSTA MOTA

ANDRE CAMARGO LIMA DE AQUINO Representado por: MARCELO DA COSTA MOTA

RONALDO MESQUITA MOURA Representado por: MARCELO DA COSTA MOTA

Ī

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine – Secretária-Geral.



pág. 8/12





415.585.533-04

1

(1) (1)

1

(III)

31

Registro Digital

Documento Principal

MARCELO DA COSTA MOTA

Identificação do Pro	ocesso	
Número do Protocolo	Número do Processo Módulo Integrador	Data
19/195.047-5	CEE1900262128	21/10/2019
Identificação do(s)	Assinante(s)	
CPF	Nome	

Página 1 de 1

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 -22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. pág. 9/12





Ministério da Economia Secretaria de Governo Digital Departamento Nacional de Registro Empresarial e Integração Secretaria do Desenvolvimento Econômico Junta Comercial do Estado do Ceará

Relatório de Filiais Abertas

Informamos que, do processo 19/195.047-5 arquivado nesta Junta Comercial sob o número 5348789 em 11/11/2019 da empresa 2320088838-1 LOCMED HOSPITALAR LTDA, consta a abertura da(s) seguinte(s) filial(ais):

NIRE	ENDEREÇO
3192000189-6	RUA PROJETADA PS 333 - BAIRRO AEROPORTO CEP 37031-090 - VARGINHA/MG

11/11/2019



Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral.

Willies pág. 10/12



Sistema Nacional de Registro de Empresas Mercantil - SINREM Governo do Estado do Ceará Secretaria de Estado da Fazenda do Estado do Ceará Junta Comercial do Estado do Ceará

TERMO DE AUTENTICAÇÃO - REGISTRO DIGITAL

Certifico que o ato, assinado digitalmente, da empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, de nire 2320088838-1 e protocolado sob o número 19/195.047-5 em 22/10/2019, encontra-se registrado na Junta Comercial sob o número 5348789, em 11/11/2019. O ato foi deferido digitalmente pelo examinador Tacia Maciel Peixoto Monteiro.

Assina o registro, mediante certificado digital, a Secretária-Geral, Lenira Cardoso de Alencar Seraine. Para sua validação, deverá ser acessado o sitio eletrônico do Portal de Serviços / Validar Documentos (http:// portalservicos.jucec.ce.gov.br/Portal/pages/imagemProcesso/viaUnica.jsf) e informar o número de protocolo e chave de segurança.

Capa de Processo

1

Assinante(s)				
CPF	Nome			
415.585.533-04	MARCELO DA COSTA MOTA			
Documento Princip	pal			

Assinante(s)				
CPF	Nome			
415.585.533-04	MARCELO DA COSTA MOTA			

Fortaleza. Segunda-feira, 11 de Novembro de 2019

Lenira Cardoso de Alencar Seraine: 236.117.073-68

Página 1 de 1



Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine – Secretária-Geral.



JUNTA COMERCIAL DO ESTADO DO CEARÁ

Registro Digital

O ato foi deferido e assinado digitalmente por :

Identificação do(s) Assinante(s)				
CPF	Nome			
041.173.063-08	TACIA MACIEL PEIXOTO MONTEIRO			
236.117.073-68	LENIRA CARDOSO DE ALENCAR SERAINE			

Fortaleza. Segunda-feira, 11 de Novembro de 2019



and ma

U

100

Junta Comercial do Estado do Ceará

Certifico registro sob o nº 5348789 em 11/11/2019 da Empresa LOCMED HOSPITALAR LTDA, Nire 23200888381 e protocolo 191950475 - 22/10/2019. Autenticação: ADF4FF9DE3703334F2DA9A782256F83DAA60AB10. Lenira Cardoso de Alencar Seraine - Secretária-Geral. Para validar este documento, acesse http://www.jucec.ce.gov.br e informe nº do protocolo 19/195.047-5 e o código de segurança Y6uC Esta cópia foi autenticada digitalmente e assinada em 12/11/2019 por Lenira Cardoso de Alencar Seraine – Secretária-Geral.

pág. 12/12