



PHILIPS

Accessoires et
consommables

Une gamme complète



Nos consommables de monitoring
patient assurent le fonctionnement sûr
et efficace de vos appareils Philips

Chez Philips Healthcare, nous proposons des accessoires et des consommables spécialement conçus pour répondre à nos spécifications, en privilégiant la qualité, la sécurité, l'efficacité et la fiabilité. Notre objectif est de mettre à disposition des consommables et des accessoires qui optimisent les performances des équipements et instruments Philips. Nous sommes déterminés à améliorer la vie des patients et des professionnels de santé à travers nos solutions de monitoring. Ainsi, nous proposons une large gamme de consommables et d'accessoires **validés** pour être utilisés avec les équipements Philips et contribuer à un fonctionnement **sûr et le plus fiable possible**.

Pour exploiter au mieux les performances de vos solutions de monitoring Philips, utilisez-les exclusivement avec des consommables et des accessoires validés par Philips. Cela réduit les risques potentiels ainsi que les éventuels dysfonctionnements afin d'assurer le bon fonctionnement de vos appareils.

Si des dysfonctionnements apparaissent sur du matériel Philips après avoir connecté des périphériques, des équipements supplémentaires, des consommables ou des accessoires (y compris des logiciels) n'ayant pas été testés et validés par Philips, votre garantie standard de 3 ans pourrait ne pas s'appliquer.

Qu'entend-on par "validé", "vérifié" et "approuvé" ?

Avant sa mise sur le marché ou les essais cliniques, tout dispositif médical doit être vérifié et validé afin de s'assurer qu'il est conforme à l'utilisation prévue et aux déclarations faites aux clients. Les opérations de **vérification** démontrent que le produit satisfait aux exigences de conception définies. Les opérations de **validation** confirment quant à elles que la conception est conforme aux besoins de l'utilisateur dans le cadre de l'utilisation prévue. Le produit est **approuvé** lorsque son utilisation avec les appareils Philips a été testée et validée par Philips. Nous recommandons l'utilisation exclusive des consommables et accessoires approuvés par Philips avec nos appareils.

À quelles normes les consommables et accessoires Philips sont-ils conformes ?

Nos produits sont conformes aux normes et réglementations exigées par la FDA ; aux normes harmonisées et aux réglementations européennes applicables au secteur des dispositifs médicaux exigées par la Commission Européenne ; ainsi qu'à celles définies par les comités de normalisation tels que la Commission électrotechnique internationale (CEI), l'Association pour l'avancement de l'instrumentation médicale (AAMI) et l'Organisation internationale de normalisation (ISO).

Comment les produits Philips sont-ils vérifiés et validés ?

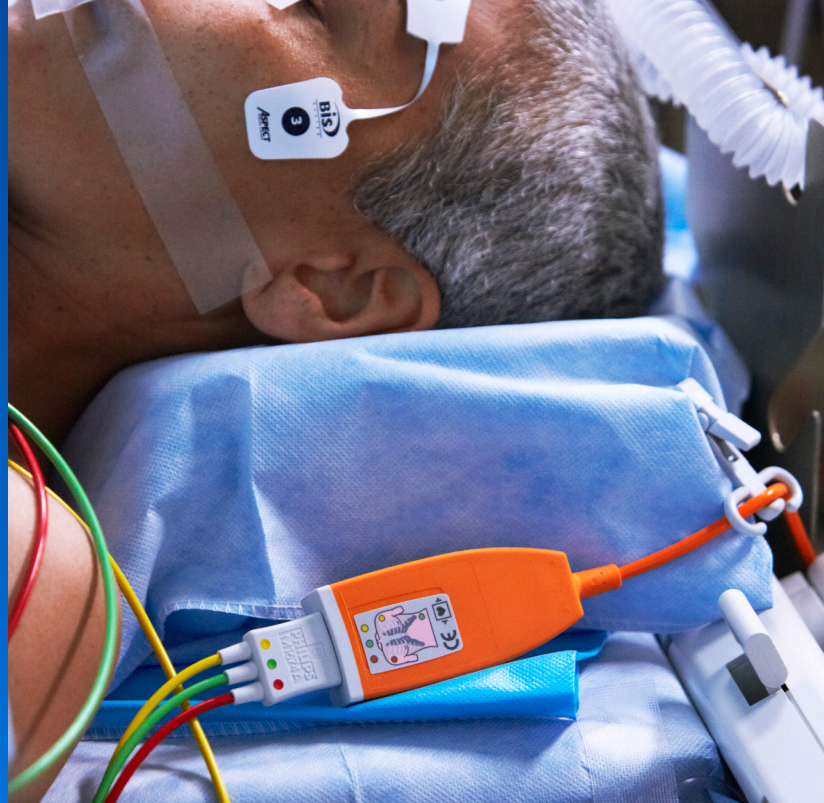
Nos produits sont conçus en conformité avec les normes et réglementations en vigueur qui leur sont applicables et sont soumis à des tests de vérification et de validation rigoureux ainsi qu'à un contrôle qualité strict lors de leur fabrication. Avant sa mise sur le marché ou les essais cliniques, le dispositif doit être vérifié et validé afin de s'assurer qu'il est conforme à l'utilisation prévue et aux déclarations faites aux clients. Nos produits sont soumis à des tests qui simulent les conditions réelles auxquelles ils seront confrontés dans un environnement de soins réel. Par exemple, un brassard de pression non invasive est soumis à des cycles répétés de gonflage et de dégonflage, et le connecteur est soumis à des tests de traction. Pour certaines catégories de produits, telles que les capteurs de SpO₂, les tests de validation utilisateur sont effectués en milieu clinique afin de recueillir l'avis des cliniciens sur ces produits.



Gamme de consommables de monitoring patient Philips



Afin de respecter les normes de sécurité et d'utilisation Philips, veuillez à toujours privilégier les produits ayant été officiellement validés.



Pourquoi est-il important de vérifier la compatibilité ?

Même si un produit semble fonctionner et remplir la fonction pour laquelle il a été conçu lorsqu'il est branché sur l'appareil Philips, les mesures peuvent être inexactes et inefficaces. Nous nous portons garants de nos mesures cliniques, car nous avons effectué une série complète de tests et de validations de nos dispositifs en tant que solution de bout en bout, du moniteur au patient.

Quels sont les risques associés à l'utilisation d'accessoires et de consommables non approuvés ?



Inexactitude potentielle et inefficacité des mesures et/ou des performances du produit



Problèmes de connectivité et interruption de surveillance



Incidence des particules ou des substances provenant d'appareils non validés sur le matériel



Risques relatifs à la sécurité, tels que la surchauffe



Dysfonctionnement des appareils entraînant une interruption des processus de travail



Risque d'incendie ou d'explosion de la batterie



Potentielles incidences sur la garantie de l'appareil

© 2024 Koninklijke Philips N.V. Tous droits réservés.

Philips se réserve le droit d'apporter des modifications aux caractéristiques et/ou d'arrêter la production de tout produit, à tout moment et sans obligation de préavis, et décline par la présente toute responsabilité résultant de l'utilisation de cette publication.



00000455-12-02 * MAY 2025

Pour nous contacter
Consultez le site : www.philips.fr/healthcare
healthcare@philips.com