



PREMIER TALKING BLOOD PRESSURE MONITOR

Models UA-1030T + UA-1030TCN

Instruction Manual
ORIGINAL

ENGLISH

Manuel d'instructions
TRADUCTION

FRANÇAIS





Manual de instrucciones
TRADUCCIÓN

ESPAÑOL




THIS MONITOR IS CLINICALLY VALIDATED











This blood pressure monitor was clinically validated by an independent organization. Blood pressure measurements determined with this device are equivalent to those obtained by a trained observer using the cuff/stethoscope auscultation method within the limits prescribed by the American National Standard Institute (ANSI/AAMI SP10) for electronic sphygmomanometers. The published study was performed by a reviewing committee consisting of physicians and/or nurses. Among blood pressure manufacturers, A&D Medical is proud to have the highest number of Clinically Validated monitors with a positive recommendation from professionals that are available to consumers.

PRELIMINARY REMARKS





-  This device conforms to the European Directive 93/42 EEC for Medical Products. This is made evident by the **CE**₀₁₂₃ mark of conformity. (0123: The reference number to the involved notified body)
-  The device is designed for use on adults only, not newborns or infants.
-  Environment for use. The device is for use in the home healthcare environment.
-  This device is designed to measure blood pressure and pulse rate of people for diagnosis.

PRECAUTIONS







-  Precision components are used in the construction of this device. Extremes in temperature, humidity, direct sunlight, shock or dust should be avoided.
-  Clean the device and cuff with a dry, soft cloth or a cloth dampened with water and a neutral detergent. Never use alcohol, benzene, thinner or other harsh chemicals to clean the device or cuff.
-  Avoid tightly folding the cuff or storing the hose tightly twisted for long periods, as such treatment may shorten the life of the components.

-  The device and cuff are not water resistant. Prevent rain, sweat and water from soiling the device and cuff.
-  Measurements may be distorted if the device is used close to televisions, microwave ovens, cellular telephones, X-ray or other devices with strong electrical fields.
-  When using the device, confirm that the device is clean.
-  Used equipment, parts and batteries are not treated as ordinary household waste, and must be disposed of according to the applicable local regulations.
-  When the AC adapter is used, make sure that the AC adapter can be readily removed from the electrical outlet when necessary.
-  Do not modify the device. It may cause accidents or damage to the device.
-  To measure blood pressure, the arm must be squeezed by the cuff hard enough to temporarily stop blood flow through the artery. This may cause pain, numbness or a temporary red mark to the arm. This condition will appear especially when measurement is repeated successively. Any pain, numbness, or red marks will disappear with time.
-  Do not apply the cuff on an arm in which another medical device is attached. The equipment may not function properly.
-  People who have a severe circulatory deficit in the arm must consult a doctor before using the device, to avoid medical problems.
-  Do not self-diagnose the measurement results and start treatment by yourself. Always consult your doctor for evaluation of the results and treatment.

PRECAUTIONS

-  Do not apply the cuff on an arm with an unhealed wound.
-  Do not apply the cuff on an arm receiving an intravenous drip or blood transfusion. It may cause injury.
-  Do not use the device where flammable gases such as anesthetic gases are present. It may cause an explosion.
-  Do not use the device in highly concentrated oxygen environments, such as a high-pressure oxygen chamber or an oxygen tent. It may cause a fire or explosion.

Please read this important information before using your monitor.

-  Please remember that only a medical practitioner is qualified to interpret your blood pressure measurements. Use of this device should not replace regular medical examinations.
-  Consult your physician if you have any doubt about your readings. Should a mechanical problem occur, contact A&D Medical in the U.S.A. at 1-888-726-9966 or contact Auto Control in Canada at 1-800-461-0991.
-  Do not attempt to service, calibrate, or repair this monitor.
-  Because your UA-1020 monitor contains delicate, high-precision parts, avoid exposing it to extremes in temperature or humidity or to direct sunlight, shock and dust. A&D Medical guarantees the accuracy of this monitor only when it is stored and used within the temperature and humidity ranges noted on page E-26.
-  Clean the monitor and cuff with a dry, soft cloth or a cloth dampened with water and a mild detergent. Never use alcohol, benzene, thinner or other harsh chemicals to clean monitor or cuff.
-  Remove and replace batteries if monitor is not used for more than six months. Alkaline batteries recommended.



Fast. Easy. Accurate.

Congratulations on purchasing a state-of-the-art A&D Medical blood pressure monitor—one of the most technologically advanced monitors available today. Designed for ease of use and accuracy, this monitor will facilitate your daily blood pressure regimen.

Physicians agree that daily self-monitoring of blood pressure is an important step individuals can take to maintain cardiovascular health and prevent the serious consequences associated with undetected and untreated hypertension.

A&D Medical has been manufacturing high quality healthcare products for over 20 years. We are committed to providing you and your family with monitoring devices that provide the utmost in accuracy and convenience.

A&D Medical - Designed for Life.



VALIDATION STATEMENT	E-1
PRE-CAUTIONS	E1- E3
IMPORTANT INFORMATION	E-4
TABLE OF CONTENTS	E-6
WHAT DISPLAY SYMBOLS MEAN.	E-7 - E-8
MONITOR COMPONENTS	E-9
HOW UA-1020 WORKS.	E-10



BEFORE YOU START	E-10
SELECTING THE CORRECT CUFF SIZE.	E-11
ADJUSTING THE CLOCK.	E-12
ADJUSTING THE PRESSURE	E-12
TRICHECK™ MODE	E-13



TAKING YOUR BLOOD PRESSURE.	E-14 - E-15
MEASUREMENT USING TRICHECK.	E-16
MEASUREMENT WITH SET PRESSURE.	E-17
MEASUREMENT WITH DESIRED SYSTOLIC PRESSURE	E-17
WHAT IS AN IRREGULAR HEARTBEAT	E-18
ABOUT THE PRESSURE RATING INDICATOR™	E-19
ABOUT MEMORY	E-20



USING THE MONITOR WITH AC ADAPTER	E-21
---	------



ABOUT BLOOD PRESSURE.	E-22 - E-26
-------------------------------	-------------



TROUBLESHOOTING	E-27
SPECIFICATIONS	E-28
EMC TABLE	E-29 -E-31



CONTACT INFORMATION	E-32
FRENCH INSTRUCTIONS	F-1















SPANISH INSTRUCTIONS	S-1
--------------------------------	-----







LOGBOOK PAGES	L-1
-------------------------	-----

WHAT DISPLAY SYMBOLS MEAN






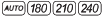
Symbols that are printed on the device case

Symbols	Function / Meaning	Recommended Action
	Standby and turn the device on.	_____
	Battery installation guide	_____
	Direct current	_____
SN	Serial number	_____
2010 	Date of manufacture	_____
	Type BF: Device, cuff and tubing are designed to provide special protection against electrical shock.	_____
 0123	EC directive medical device label	_____
	WEEE label	_____
	Manufacturer	_____
	EU-representative	_____
	Refer to instruction manual/booklet	_____
	Class II device	_____
	Polarity of DC jack	_____

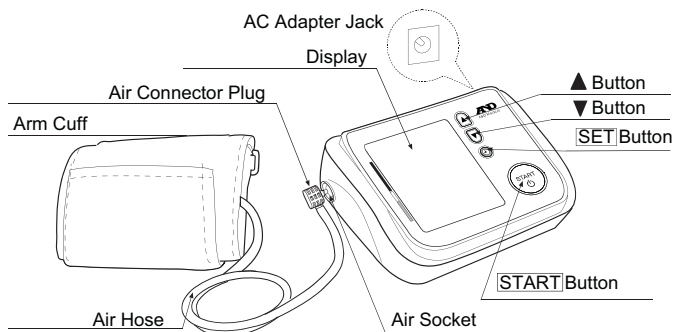
Symbols that appear on the display

Symbols	Function / Meaning	Recommended Action
	Appears while measurement is in progress. It blinks when the pulse is detected.	Measurement is in progress. Remain as still as possible.
	Irregular Heartbeat symbol (I.H.B.) Appears when an irregular heartbeat is detected during measurement.	_____
	TriCheck mode Takes three consecutive measurements automatically and displays the average values of the three measurements.	_____
	Appears when a body or arm movement is detected.	The reading may yield an incorrect value. Take another measurement. Remain still during measurement.

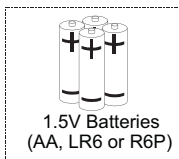
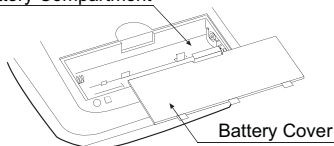
WHAT DISPLAY SYMBOLS MEAN

Symbols	Function / Meaning	Recommended Action
	Appears during measurement when the cuff is applied loosely.	The reading may yield an incorrect value. Apply the cuff correctly, and take another measurement.
	Previous measurements stored in memory	_____
	Average data	_____
 Full Battery	The battery power indicator during measurement.	_____
 Low Battery	The battery is low when it blinks.	Replace all batteries with new ones when the mark blinks.
<i>Err</i>	Unstable blood pressure due to movement during measurement.	Take another measurement. Remain still during measurement.
	The systolic and diastolic values are within 10 mmHg of each other.	Apply the cuff correctly, and take another measurement.
	The pressure value did not increase during the inflation.	
<i>Err</i> <i>[UF]</i>	The cuff is not applied correctly.	
<i>E</i> PUL DISPLAY ERROR	The pulse is not detected correctly.	
<i>Err E</i>	Blood pressure monitor internal error	Remove the batteries and press the [START] button, and then install the batteries again. If the error still appears, contact the A&D.
<i>Err 9</i>		
SYS.	Systolic blood pressure in mmHg	_____
DIA.	Diastolic blood pressure in mmHg	_____
PUL./min.	Pulse per minute	_____
AM	Data taken in the AM	_____
PM	Data taken in the PM	_____
	Pressure settings Indicates the pressure value as set by the user.	_____

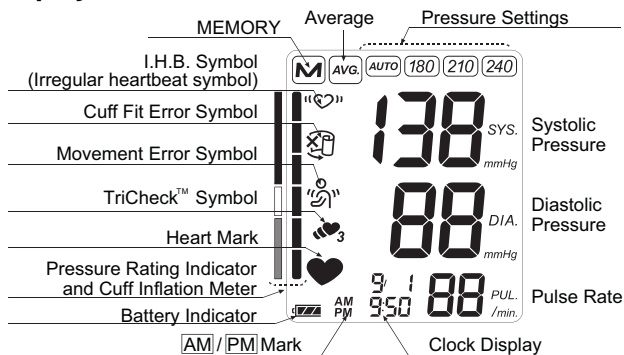
MONITOR COMPONENTS



Battery Compartment



Display



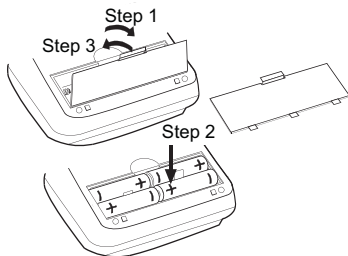
A&D blood pressure monitors are easy to use, accurate and digitally display full measurement readouts. Our technology is based on the "oscillometric method" - a noninvasive blood pressure determination. The term "oscillation" refers to any measure of vibrations caused by the arterial pulse. Our monitor examines the pulsatile pressure generated by the arterial wall as it expands and contracts against the cuff with each heartbeat.

The cuff is inflated until the artery is fully blocked. The inflation speed is maximized and the pressure level is optimized by the device. The monitor takes measurements while the cuff is both inflating and deflating. This results in a faster measurement providing greater comfort to the user.

BEFORE YOU START

You must install 4 type A (1.5 volt) batteries (alkaline batteries recommended), or use the AC Adapter (see page E-19 for using the Monitor with AC Adapter) and attach the cuff to the monitor before using it. To install batteries (or replace them if the "Low Battery" symbol appears on display), proceed as follows:

1. Remove battery compartment cover by gently pushing down on arrow and sliding cover forward.
2. Put in bottom row of batteries first. Place the batteries in compartment with positive (+) and negative (-) terminals matching those indicated in the compartment. Be sure batteries make contact with compartment terminals.
3. Replace cover by sliding it into the compartment and gently pressing into place.



NOTE: Rechargeable batteries are not recommended for use with this monitor.

NOTE: Please dispose of batteries following local regulations.

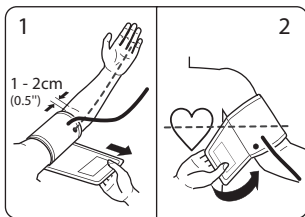
SELECTING THE CORRECT CUFF SIZE

Using the correct cuff size is important for an accurate reading. A cuff that is too large will produce a reading that is lower than the correct blood pressure; a cuff that is too small will produce a reading that is higher than the correct blood pressure. With your arm hanging at the side of your body, measure the circumference of your upper arm at the midpoint between the shoulder and elbow.

ARM SIZE	CUFF NAME	BRAND	REPLACEMENT CUFF MODEL#
6.3" - 9.4" (16 - 24 cm)	SlimFit™ Small Cuff	A&D MEDICAL	UA-289
9.0" - 14.6" (23 - 37 cm)	SlimFit™ Medium Cuff	A&D MEDICAL	UA-290
12.2" - 17.7" (31 - 45 cm)	SlimFit™ Large Cuff	A&D MEDICAL	UA-291
9.0" - 14.6" (23 - 37 cm)	SmoothFit™ Cuff	A&D MEDICAL	UA-392





Our unique cuff is designed to accommodate a wide range of arm sizes, from 9 - 14.6" (23 - 37 cm). The SlimFit™ cuff is designed to provide you with a quick and comfortable fit. Just slide the cuff onto your upper arm and secure - it's that simple! For more detail, please read the section Taking Your Blood Pressure (see pg. E-12).

If your arm circumference is greater than 14.6" (37 cm) or smaller than 9" (23 cm), you will need to purchase a different size cuff than the one that is included in this box. Please call A&D Medical at 1-888-726-9966 (in Canada please call 1-800-461-0991) for more information on our alternate cuff sizes.






ADJUSTING THE CLOCK

The UA-1020 blood pressure monitor has a built-in clock that gives you the time and date and can tell you when a blood pressure reading stored in memory was taken. We recommend that you adjust the clock prior to use. To adjust the clock, follow these simple steps:


1. Press the clock button  located to the right of the display.
2. Use the arrow   buttons to set the year.
3. After reaching the desired year, press the clock button  again.
4. Repeat the process for the month, day and hour.
5. The next setting will be for pressure.

ADJUSTING THE PRESSURE

1. After setting the year, month, day and hour, the next mode is the pressure setting.
2. Default is **AUTO**, which stands for automatic.
3. For even more rapid readings, you can adjust the default to about 30 mmHg or more above your expected systolic pressure.
4. Use the arrow   buttons to set the pressure.
5. After reaching the desired pressure, press the clock button  again.
6. The next setting will be for TriCheck™ Mode.

TRICHECK™ MODE

The UA-1020 blood pressure monitor has an optional feature to automatically take three consecutive readings one minute apart and then provide you with the average. This complies with the American Heart Association's recommended measuring method.

1. After setting the year, month, day, hour and pressure, the next mode is the  TriCheck™ Mode.
2. Default is off.
3. To turn on, use the arrow ▲ ▼ buttons.
4. To turn off again, use the arrow ▲ ▼ buttons.
5. After reaching the desired setting, press the clock ⌚ button again.
6. This will end your settings session.
7. To adjust any values, push the clock ⌚ button and begin again.

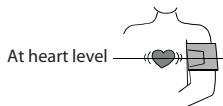
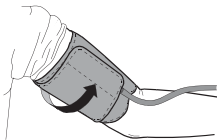
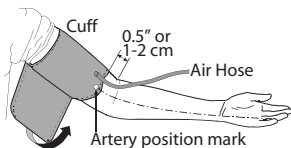
TIPS FOR BLOOD PRESSURE MONITORING:

- ☞ Relax for several moments before measurement.
- ☞ Do not smoke or ingest caffeine at least 30 minutes prior to measurement.
- ☞ Remove constricting clothing and place cuff on bare arm.
- ☞ Unless your physician recommends otherwise, use left arm to measure pressure.
- ☞ Do not talk during measurement.
- ☞ Do not cross legs and keep your feet flat on floor during measurement.

NOW YOU ARE READY.

FOLLOW THESE SIMPLE STEPS:

1. Sit comfortably with your left arm resting on a flat surface so that the center of your upper arm is at the same height as your heart.
2. Lay left arm on the table, palm up and wrap the cuff around the upper arm, about 0.5" (1-2 cm) above the inside of the elbow, as shown, Place the cuff directly against the skin, as clothing may cause a faint pulse, and result in a measurement error.
3. Secure cuff around arm. The cuff should be snug but not too tight. You should be able to insert two fingers between the cuff and your arm.
4. Make sure cuff is aligned at heart level.



TAKING YOUR BLOOD PRESSURE

5. Press the **START** button. All of the display segments are displayed. Zero (0) is displayed blinking briefly. The display changes, as indicated in the figure at the right, as the measurement begins. The cuff starts to inflate. It is normal for the cuff to feel very tight. A pressure bar indicator is displayed, on the left edge of the display, during the inflation.

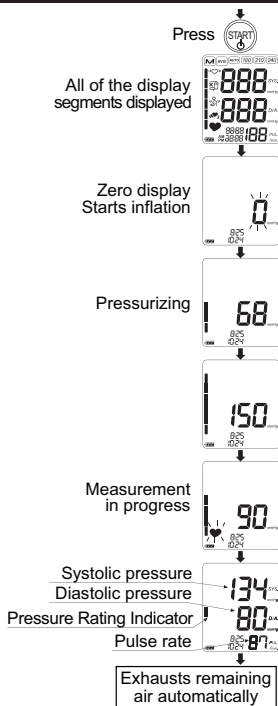
Note: If you wish to stop inflation at any time, press the **START** button again.

6. When inflation is complete, deflation starts automatically and **♥** blinks, indicating that the measurement is in progress. Once the pulse is detected, the mark blinks with each pulse beat.

Note: If an appropriate pressure is not obtained, the device starts to inflate again automatically. To avoid re-inflation, see "Measurement with the SET Pressure" on the next page.

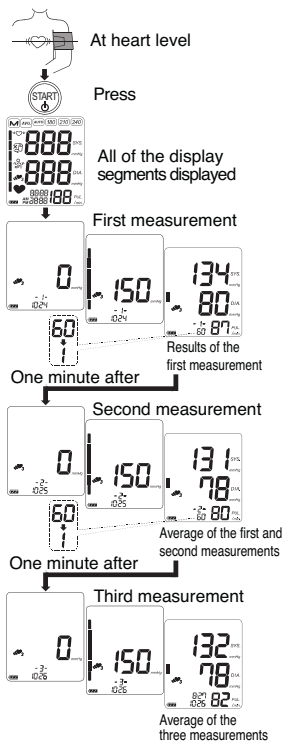
7. When the measurement is complete, the systolic and diastolic pressure readings and pulse rate are displayed. The device announces the measurement results. The cuff exhausts the remaining air and deflates completely.

8. Press the **START** button to turn the device off. After one minute of non-operation, the device will turn off automatically.
9. The reading is then stored into memory. See page E-18 for more details about the memory function.
10. Remove cuff and make a note of blood pressure and pulse rate on the chart in the back of this manual, indicating date and time of measurement. Additional logbook charts can be downloaded and printed for free at www.andmedical.com or in Canada at www.autocontrol.com. We advise that you record the date and time after each measurement because an accurate blood pressure history relies not on single or sporadic readings, but on a pattern over time.




MEASUREMENT USING TRICHECK

1. Press the **START** button.
All of the display segments are displayed.
Zero (0) is displayed blinking briefly and the first measurement starts.
2. When the measurement is complete, the systolic and diastolic pressure readings and pulse rate are displayed, then a one-minute countdown starts for the second measurement.
3. After one minute, the second measurement starts.
4. When the measurement is complete, the average readings of the first and second measurements are displayed, then a one-minute countdown starts for the third measurement.
5. After one minute, the third measurement starts.
6. When the measurement is complete, the average readings of the three measurements are displayed and stored in memory.



Notes:

- During the measurement, the TriCheck  symbol is displayed.
- To cancel the measurement, press the **START** button. In this case, no data is stored in memory.
- When the cuff fit error symbol appears during the first measurement, cancel the measurement, reapply the cuff correctly and start a new measurement.
- After measurement, the average data of the three measurements is stored in memory. No data will be stored, when canceling the measurements, or before completion of the third measurement.

MEASUREMENT WITH SET PRESSURE

The UA-1020 is designed to detect the pulse and to inflate the cuff to a systolic pressure level automatically. If re-inflation occurs repeatedly, use the following methods.

During the blood pressure measurement, re-inflation may occur. A fixed pressure value can be set to avoid re-inflation.

1. At step 6 of the clock adjustment procedure (see page E-10), press the **SET** button to go to the pressure setting mode. The current setting blinks.
2. Press the **▲** or **▼** button to select a pressure value about 30 mmHg or more above your expected systolic pressure from the following.

AUTO : Automatic pressurization (default value)

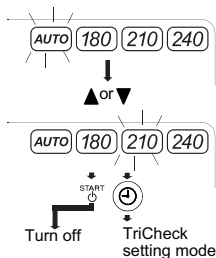
180 : Pressure value of 180 mmHg (fixed)

210 : Pressure value of 210 mmHg (fixed)

240 : Pressure value of 240 mmHg (fixed)

3. Press the **SET** button to go to the TriCheck setting mode.

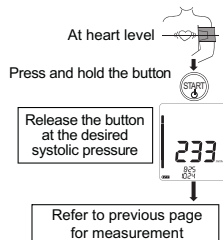
Press the **START** button to turn the device off. After three minutes of non-operation, the device will turn off automatically. The next measurement will be performed with the new pressure value.



MEASUREMENT WITH DESIRED SYSTOLIC PRESSURE

Use this method when re-inflation occurs repeatedly even if the pressure value is set to **240** in the procedure above or when the results are not displayed even if the pressure decreases to 20 mmHg or less.

1. Place the cuff on the arm (preferably the left arm).
2. Press and hold the **START** button until a number about 30 to 40 mmHg higher than your expected systolic pressure appears.
3. When the desired number is reached, release the **START** button to start measurement. Continue to measure your blood pressure as described on the previous page.



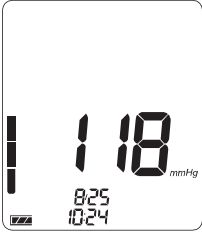
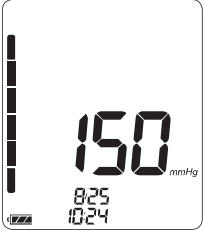
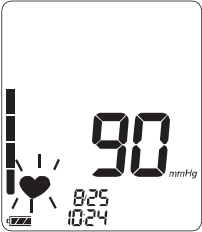
WHAT IS AN IRREGULAR HEARTBEAT

The UA-1020 blood pressure monitor provides a blood pressure and pulse rate measurement even when an irregular heartbeat occurs. The Irregular Heartbeat symbol (♥) will appear in the display window in the event an Irregular Heartbeat has occurred during measurement. An irregular heartbeat is defined as a heartbeat that varies by 25% from the average of all heartbeat intervals during the blood pressure measurement. It is important that you relax, remain still and refrain from talking during measurements.

Note: We recommend contacting your physician if you see this symbol frequently.

ABOUT CUFF INFLATION METER

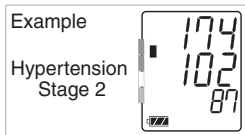
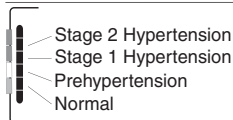
The Cuff Inflation Meter is located on the left side of the display screen to tell you when the blood pressure monitor is inflating and deflating the cuff. The Cuff Inflation Meter moves up during inflation and moves down during deflation.

Inflation in Progress	Inflation Complete	Deflation/Measurement in Progress
 The display shows a vertical bar on the left side that is approximately 75% full, indicating the cuff is inflating. The main display shows a large '118' with 'mmHg' below it. At the bottom, it shows '825' and '10:24'.	 The display shows a vertical bar on the left side that is 100% full, indicating the cuff is fully inflated. The main display shows a large '150' with 'mmHg' below it. At the bottom, it shows '825' and '10:24'.	 The display shows a vertical bar on the left side that is approximately 25% full, indicating the cuff is deflating. The main display shows a large '90' with 'mmHg' below it. A heart symbol with radiating lines is visible on the left side of the display. At the bottom, it shows '825' and '10:24'.

ABOUT THE PRESSURE RATING INDICATOR™

The Pressure Rating Indicator™ is a feature which provides a snapshot of your blood pressure classification based on your measurements. This will let you quickly know what your blood pressure readings mean. Each segment of the bar indicator corresponds to the Seventh Report of the Joint National Committee (JNC7) on Prevention, Evaluation and Treatment of High Blood Pressure from the National Heart, Lung and Blood Institute - May 2003. For a more detailed look at this blood pressure classification, please refer to “Assessing High Blood Pressure” on page E-21.

JNC7 Classification Indicator



■ : The indicator displays a segment, based on the current measurement, corresponding to the JNC7 Classification.

NOTE: Due to other risk factors (e.g. diabetes, obesity, smoking, etc.) in addition to your blood pressure measurement, the Pressure Rating Indicator is approximate. Please consult with your physician for interpretation and diagnosis of your blood pressure measurements.

NOTE: Residents outside of the United States (e.g., Canada and Mexico) should refer to the WHO Classification Table on page E-21 for assessment of their blood pressure measurement.

Note: This device stores the last 90 measurements in memory. The device announces the memory data values as they are displayed.

1. Press the ▲ or ▼ button. The average of all measurements and the number of data are displayed. (If no data, "0" is displayed. Press the ▲, ▼ or **START** button to turn the device off.)

2. Each time the ▼ button (or the ▲ button to display the data in the reverse order) is pressed, the memory data is displayed as follows.

Average of all AM (morning) measurements taken between 4:00 and 9:59. (In the example, 10 measurements. If no data, "--" is displayed.)



Average of all PM (evening) measurements taken between 18:00 and 1:59. (In the example, 9 measurements. If no data, "--" is displayed.)

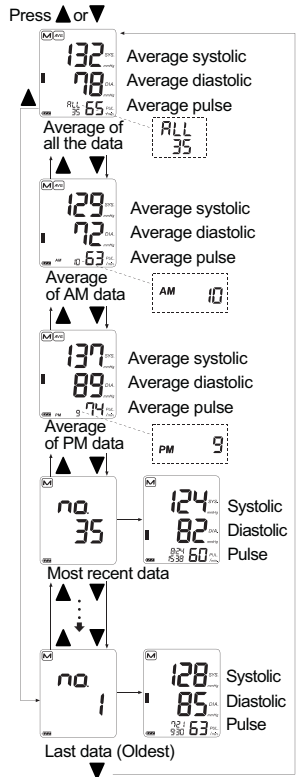


Most recent data (See No. 35). Three seconds after the data number display, the measurement data is displayed.



Last data (No.1). Three seconds after the data number display, the measurement data is displayed.

3. After the last data is displayed, press the ▼ button to return the average display of all measurements.
4. Press the **START** button to turn the device off. After one minute of non-operation, the device will turn off automatically.



USING THE MONITOR WITH AC ADAPTER

The UA-1020 has an AC adapter jack to allow you to supply power from an outlet in your home. We recommend you only use the exclusive AC adapter to avoid potential damage to the monitor. Please contact A&D Medical at 1-888-726-9966 or if you are in Canada contact AutoControl at 1-800-461-0991, if you would like to purchase an AC adapter.

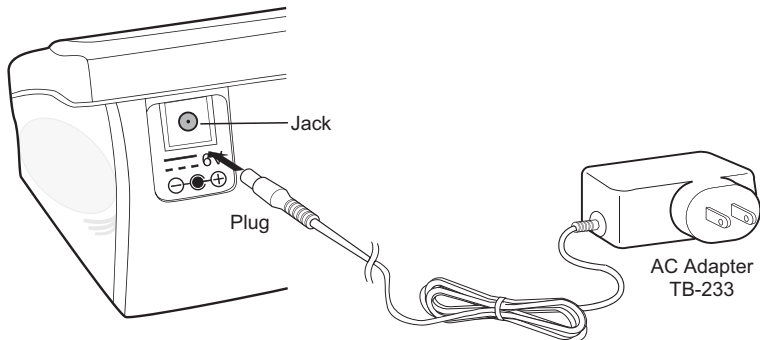
CONNECTING THE AC ADAPTER TO THE MONITOR:

1. Gently insert the AC adapter plug into a 120V AC outlet.
2. Connect the AC adapter plug into the jack on the back of the monitor.

DISCONNECTING THE AC ADAPTER FROM THE MONITOR:

1. Turn the unit off by pressing the START button.
2. Disconnect the plug from the jack of the monitor quickly.
3. Gently remove the AC adapter from the outlet.

NOTE: If monitor has batteries and an AC adapter connected, the measurements stored in memory may be lost if AC adapter is unplugged from the wall first. To ensure that measurements remain in memory, make sure the unit is off and that the jack plugged into the monitor is removed quickly before unplugging adapter from the wall.



WHAT IS BLOOD PRESSURE?

Blood pressure is the force exerted by blood against the walls of the arteries. Systolic pressure occurs when the heart contracts; diastolic pressure occurs when the heart expands. Blood pressure is measured in millimeters of mercury (mmHg).

WHAT AFFECTS BLOOD PRESSURE?

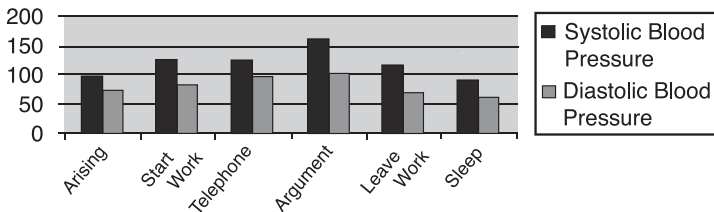
Blood pressure is affected by many factors: age, weight, time of day, activity level, climate, altitude and season. Certain activities can significantly alter one's blood pressure. Walking will likely raise an individual's blood pressure. Sleeping will likely decrease blood pressure. Not relaxing for several moments before measurements can influence readings as well.

In addition to these factors, beverages containing caffeine or alcohol, certain medications, emotional stress and even tight-fitting clothes can make a difference in the readings.

WHAT CAUSES VARIATIONS IN BLOOD PRESSURE?

An individual's blood pressure varies greatly from day to day and season to season. For hypersensitive individuals, these variations are even more pronounced. Normally, blood pressure rises during work or play and falls to its lowest levels during sleep.

Fluctuation within a day (case: 35 year old male)



ABOUT BLOOD PRESSURE

ASSESSING HIGH BLOOD PRESSURE FOR ADULTS

The following standards for assessing high blood pressure (without regard to age or gender) have been established as a guideline. Please note that other risk factors (e.g. diabetes, obesity, smoking, etc.) need to be taken into consideration and may affect these figures. Consult with your physician for an accurate assessment.

JNC7 Classification Table – for adults within the U.S

BP Classification	Systolic (mmHg)		Diastolic (mmHg)
Normal	less than 120	and	less than 80
Prehypertension	120-139	or	80-89
Stage 1 Hypertension	140-159	or	90-99
Stage 2 Hypertension	greater than or equal to 160	or	greater than or equal to 100

SOURCE: The Seventh Report of the Joint National Committee on Prevention, Evaluation and Treatment of High Blood Pressure for adults. National Heart, Lung and Blood Institute - May 2003.

WHO Classification Table – for adults outside of the U.S. (e.g. Canada, Mexico)

BP Classification	Systolic (mmHg)		Diastolic (mmHg)
Optimal	less than 120	and	less than 80
Normal	less than 130	or	less than 85
High-Normal	130-139	or	85-89
Grade 1 Hypertension	140-159	or	90-99
Grade 2 Hypertension	160-179	or	100-109
Grade 3 Hypertension	greater than or equal to 180	or	greater than or equal to 110

SOURCE: Standards to assess high blood pressure, without regard to age or gender, have been established by the World Health Organization (WHO).

WHAT IS HYPERTENSION?

Hypertension (high blood pressure) is the diagnosis given when readings consistently rise above normal. It is well known that hypertension can lead to stroke, heart attack, and by other illness if left untreated. Referred to as a “silent killer” because it does not always produce symptoms that alert you to the problem, hypertension is treatable when diagnosed early.

CAN HYPERTENSION BE CONTROLLED?

In many individuals, hypertension can be controlled by altering lifestyle and minimizing stress, and by appropriate medication prescribed and monitored by your doctor. The American Heart Association recommends the following lifestyle suggestions to prevent or control hypertension:

- Don't smoke.
- Reduce salt and fat intake.
- Maintain proper weight.
- Exercise routinely.
- Have regular physical checkups.
- Monitor your blood pressure at periodic intervals.

WHY MEASURE BLOOD PRESSURE AT HOME?

It is now well known that, for many individuals, blood pressure readings taken in a doctor's office or hospital setting might be elevated as a result of apprehension and anxiety. This response is commonly called “white coat hypertension.”

In any case, self-measurement at home supplements your doctor's readings and provides a more accurate, complete blood pressure history. In addition, clinical studies have shown that the detection and treatment of hypertension is improved when patients both consult their physicians and monitor their own blood pressure at home.

ABOUT BLOOD PRESSURE

ANSWERS TO WHY YOUR READINGS ARE DIFFERENT BETWEEN HOME AND AT THE DOCTOR'S OFFICE

Why are my readings different between home and at a doctor's office?

Your blood pressure readings taken in a doctor's office or hospital setting may be elevated as a result of apprehension and anxiety. This response is known as white coat hypertension.

When I bring my monitor to a doctor's office, why do I get a different measurement from my monitor to that taken by a doctor or nurse?

The healthcare professional may be using a different sized cuff. The size of the bladder inside the cuff is critical for the accuracy of the measurement. This may give you a different reading. A cuff too large will produce a reading that is lower than the correct blood pressure; a cuff that is too small will produce a reading that is higher than the correct blood pressure. There may also be other factors that can cause the difference in measurements.

KEYS TO SUCCESSFUL MONITORING:

Blood pressure fluctuates throughout the day. We recommend that you are consistent in your daily measurement routine:

- Measure at the same time every day.
- Sit in the same chair/position.
- Do not cross legs and keep your feet flat on the floor.
- Relax for several minutes before measurement.
- Use the correct cuff size to get an accurate reading.
- Sit still during measurement – no talking, eating or sudden movements.
- Record your measurement in a logbook.

ESTABLISHING BASELINE MEASUREMENTS

The most important method to get an accurate blood pressure measurement is consistency. To get the most benefit out of your monitor, it is important to establish a “baseline measurement.” This helps build a foundation of measurements that you can use to compare against future readings. To build this baseline measurement, devote two weeks for consistent blood pressure monitoring. This involves doing everything the same way when you measure (e.g. measuring during the same time of day, in the same location, sitting in the same chair, using the same cuff, etc.). Once you establish your baseline measurement, you can start evaluating if your measurement has been affected based on things like lifestyle changes or medication treatment.

HOW DO I RECORD MY BLOOD PRESSURE?

Blood pressure readings are typically recorded with the systolic pressure written first, followed by a slash mark and the diastolic pressure. For example, 120 mmHg systolic and 80 mmHg diastolic measurements are written as 120/80. Pulse is simply written with the letter “P” followed by the pulse rate – P 72, for example. Please see the back of the manual for the blood pressure tracking record.

CUSTOMER SUPPORT TOOLS ONLINE

Additional tools are available on www.andmedical.com to help you get the most out of your blood pressure monitoring. These include:


- Large Print Instruction Manuals
- Animated Operating Instructions
- Additional Logbook Sheets

TROUBLESHOOTING

Problem	Probable Cause	Corrective Action
Nothing appears in the display, after I press the START button.	Batteries are drained.	Replace all batteries with new ones. Alkaline batteries recommended.
	Battery terminals are not in the correct position.	Reinstall the batteries with negative and positive terminals matching those indicated in the battery compartment.
The cuff does not inflate.	Battery voltage is too low. Low battery symbol blinks. [If the batteries are drained completely, the mark does not appear.]	Replace all batteries with new ones. Alkaline batteries recommended.
The unit does not measure. Readings are too high or too low.	The cuff is not fastened properly.	Fasten the cuff correctly.
	You moved your arm or body during the measurement.	Make sure you remain very still and quiet during the measurement.
	The cuff position is not correct.	Sit comfortably and still. Make sure the cuff is at the same level as your heart.
	You are using the wrong size cuff.	See Pg. E-9 "Selecting the Correct Cuff."
	Taking too many readings on the same arm in a short period of time.	Relax several minutes before each measurement.
The value is different from that measured at a clinic or doctor's office.	The healthcare professional may be using a different sized cuff.	See Pg. E-23 "Answers to Why Your Readings Are Different Between Home and the Doctor's Office."
	Your measurements may be elevated by white coat hypertension	See Pg. E-22 "Why Measure Blood Pressure at Home."

NOTE: If the actions described above do not solve the problem, call 1-888-726-9966. Do not attempt to repair the device yourself.

SPECIFICATIONS

Model	UA-1030T / UA-1030TCN (Canada)
Type	Oscillometric
Display	Digital character height Pressure (20.0 mm)/Pulse (11.5 mm) displayed simultaneously
Memory90 readings
Measurement rangePressure: 0 - 299 mmHg Systolic pressure: 60 - 279 mmHg Diastolic pressure: 40 - 200 mmHg Pulse: 40 - 180 beats per minute
AccuracyPressure: ± 3 mmHg, Pulse $\pm 5\%$
Power source4 x 1.5 volt batteries (AA, LR6 or R6P) or 120 volt AC adapter (TB-233)
ClassificationInternally powered ME equipment (Supplied by batteries) / Class II (Supplied by adapter) Continuous operation mode.
Clinical testAccording to ANSI / AAMI SP-10 1992
EMCIEC 60601-1-2: 2007
Recommended operating environment50°F to 104°F (10°C to 40°C) 15%RH to 85%RH/800 hPa to 1060 hPa
Recommended transport/storage environment	-.4°F to 140°F (-20°C to 60°C) 10%RH to 95%RH
DimensionsLength: 4.1" (105 mm) Width: 5.5" (140 mm) Height: 2.4" (60 mm)
Weight10 oz. (285 g) without batteries
Number of measurements1000 measurements, when AA alkaline batteries are used, with pressure value of 180mmHg at room temperature of 23°.
Applied part	Cuff Type BF 
Useful lifeDevice: 5 years (when used six times a day) Cuff: 2 years (when used six times a day)

CE₀₁₂₃ (U.S.A.)

Blood pressure measurements determined by the UA-1020 are equivalent to those obtained by a trained observer using the cuff/stethoscope auscultation method within the limits prescribed by the American National Standards Institute for electronic or automated sphygmomanometers.

EMC TABLE

Medical Electrical Equipment needs special precautions regarding EMC and needs to be installed and put into service according to the EMC information provided in the following. Portable and mobile RF communication equipment (e.g. cell phones) can affect Medical Electrical Equipment. The use of accessories and cables other than those specified may result in increased emissions or decreased immunity of the unit.

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic emissions		
The A&D unit is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the A&D unit should assure that it is used in such an environment.		
Emissions test	Compliance	Electromagnetic environment – guidance
RF emissions CISPR 11	Group 1	The A&D unit uses RF energy only for its internal function. Therefore, its RF emissions are very low and are not likely to cause any interference in nearby electronic equipment.
RF emissions CISPR 11	Class B	The A&D unit is suitable for use in all establishments, including domestic establishments and those directly connected to the public low-voltage power supply network that supplies buildings used for domestic purposes.
Harmonic emissions IEC 61000-3-2	Class A	
Voltage fluctuations / flicker emissions IEC 61000-3-3	Complies	

Recommended separation distances between portable and mobile RF communications equipment and the A&D unit


The A&D unit is intended for use in an electromagnetic environment in which radiated RF disturbances are controlled. The customer or the user of the A&D unit can help prevent electromagnetic interference by maintaining a minimum distance between portable and mobile RF communications equipment (transmitters) and the A&D unit as recommended below, according to the maximum output power of the communications equipment.

Rated maximum output power of transmitter	Separation distance according to frequency of transmitter		
	m		
W	150 kHz to 80 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	80 MHz to 800 MHz $d = 1.2 \sqrt{P}$	800 MHz to 2.5 GHz $d = 2.3 \sqrt{P}$
0.01	0.12	0.12	0.23
0.1	0.38	0.38	0.73
1	1.2	1.2	2.3
10	3.8	3.8	7.3
100	12	12	23

For transmitters rated at a maximum output power not listed above, the recommended separation distance d in metres (m) can be estimated using the equation applicable to the frequency of the transmitter, where p is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer.

NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the separation distance for the higher frequency range applies.

NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity			
The A&D unit is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the A&D unit should assure that it is used in such an environment.			
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance
Conducted RF IEC 61000-4-6 Radiated RF IEC 61000-4-3	3 V _{rms} 150 kHz to 80 MHz 3 V/m 80 MHz to 2,5 GHz	3 V _{rms} 3 V/m	<p>Portable and mobile RF communications equipment should be used no closer to any part of the A&D unit, including cables, than the recommended separation distance calculated from the equation applicable to the frequency of the transmitter.</p> <p>Recommended separation distance:</p> $d = 1.2 \sqrt{P}$ $d = 1.2 \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz to } 800 \text{ MHz}$ $d = 2.3 \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz to } 2,5 \text{ GHz}$ <p>where P is the maximum output power rating of the transmitter in watts (W) according to the transmitter manufacturer and d is the recommended separation distance in metres (m).</p> <p>Field strengths from fixed RF transmitters, as determined by an electromagnetic site survey,^a should be less than the compliance level in each frequency range.^b</p> <p>Interference may occur in the vicinity of equipment marked with the following symbol: </p>
NOTE 1 At 80 MHz and 800 MHz, the higher frequency range applies.			
NOTE 2 These guidelines may not apply in all situations. Electromagnetic propagation is affected by absorption and reflection from structures, objects and people.			
<p>^a Field strengths from fixed transmitters, such as base stations for radio (cellular/cordless) telephones and land mobile radios, amateur radio, AM and FM radio broadcast and TV broadcast cannot be predicted theoretically with accuracy. To assess the electromagnetic environment due to fixed RF transmitters, an electromagnetic site survey should be considered. If the measured field strength in the location in which the A&D unit is used exceeds the applicable RF compliance level above, the A&D unit should be observed to verify normal operation. If abnormal performance is observed, additional measures may be necessary, such as re-orienting or relocating the A&D unit.</p> <p>^b Over the frequency range 150 kHz to 80 MHz, field strengths should be less than 3 V/m.</p>			

EMC TABLE

Guidance and manufacturer's declaration – electromagnetic immunity			
The A&D unit is intended for use in the electromagnetic environment specified below. The customer or the user of the A&D unit should assure that it is used in such an environment.			
Immunity test	IEC 60601 test level	Compliance level	Electromagnetic environment – guidance
Electrostatic discharge (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV contact ± 8 kV air	± 6 kV contact ± 8 kV air	Floors should be wood, concrete or ceramic tile. If floors are covered with synthetic material, the relative humidity should be at least 30%.
Electrical fast transient/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV for power supply lines ± 1 kV for input/output lines	± 2 kV for power supply lines ± 1 kV for input/output lines	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 kV line to line ±2 kV line to earth	± 1 kV line to line ±2 kV line to earth	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment.
Voltage dips, short interruptions and voltage variations on power supply input lines IEC 61000-4-11	< 5% U_T (> 95% dip in U_T) for 0.5 cycle 40% U_T (60% dip in U_T) for 5 cycles 70% U_T (30% dip in U_T) for 25 cycles < 5% U_T (> 95% dip in U_T) for 5 s	< 5% U_T (> 95% dip in U_T) for 0.5 cycle 40% U_T (60% dip in U_T) for 5 cycles 70% U_T (30% dip in U_T) for 25 cycles < 5% U_T (> 95% dip in U_T) for 5 s	Mains power quality should be that of a typical commercial or hospital environment. If the user of the A&D unit requires continued operation during power mains interruptions, it is recommended that the A&D unit be powered from an uninterruptible power supply or a battery.
Power frequency (50/60 Hz) magnetic field IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Power frequency magnetic fields should be at levels characteristic of a typical location in a typical commercial or hospital environment.
NOTE : U_T is the AC mains voltage prior to application of the test level.			

Our products are designed and manufactured using the latest scientific and technological methods, and offer accurate, easy to use, home monitoring and treatment options. Our full product line includes:

- **Digital Blood Pressure Monitors**
- **Digital Thermometers**
- **Blood Pressure Cuffs**
- **Wireless Products**
- **Personal Health Scales**
- **Manual Blood Pressure Monitors**
- **Activity Monitors**
- **Stethoscopes**

EC	REP
----	-----

A&D Instruments, LTD

Unit 24/26 Blacklands Way,
Abingdon Business Park, Abingdon,
Oxfordshire OX14 1DY United Kingdom
Telephone: [44](1235) 550420 Fax:[44](1235) 550485

This blood pressure monitor and cuff carries different warranties in different countries of purchase. Please see below for warranty length and contact information where you purchased this product.

In the United States of America:

5 year warranty
Manufactured for:
A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131 U.S.A.
www.andmedical.com
1-888-726-9966

In Canada:

7 year warranty
Distributed in Canada by:
Auto Control Medical, Inc.
6695 Millcreek Drive, Unit 6
Mississauga, Ontario, L5N 5R8 Canada
www.lifesourcecanada.com
1-800-461-0991

In Latin America:

No warranty
Manufactured for:
A&D Medical
A division of A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131
Toll-Free: 1-888-726-9966
www.andmedical.com

All other countries:

Various warranties - see packaging
Manufactured by:
A&D Company, Limited
1-243 Asahi, Kitamoto-shi,
Saitama, 364-8585 Japan
www.aandd.jp
[81] (48) 593-1119



B L O O D P R E S S U R E R E C O R D
JOURNAL DE LA TENSION ARTÉRIELLE
REGISTRO DE LA PRESION ARTERIAL

Name :

Age :

Weight :

Nom :

Âge :

Poids :

Nombre :

Edad :

Peso :

DATE	AM	SYS/DIA	PULSE	PM	SYS/DIA	PULSE
DATE	AM	SYS/DIA	POULS	PM	SYS/DIA	POULS
FECHA	AM	SIS/DIA	PULSO	PM	SIS/DIA	PULSO



B L O O D P R E S S U R E R E C O R D
JOURNAL DE LA TENSION ARTÉRIELLE
REGISTRO DE LA PRESION ARTERIAL

Name :

Age :

Weight :

Nom :

Âge :

Poids :

Nombre :

Edad :

Peso :

DATE	AM	SYS/DIA	PULSE	PM	SYS/DIA	PULSE
DATE	AM	SYS/DIA	POULS	PM	SYS/DIA	POULS
FECHA	AM	SIS/DIA	PULSO	PM	SIS/DIA	PULSO



LA PRIME / TRICHECK™ TENSÍOMÈTRE DE PARLANT

Modèles UA-1030T + UA-1030TCN

Instruction Manual
ORIGINAL

ENGLISH

Manuel d'instructions
TRADUCTION

FRANÇAIS




Manual de instrucciones
TRADUCCIÓN

ESPAÑOL




CE TENSIOMÈTRE EST APPROUVÉ CLINIQUEMENT

Cet tensiomètre a été approuvé cliniquement par un organisme indépendant. Les mesures de tension artérielle prises par cet appareil sont équivalentes à celles obtenues par un observateur qualifié qui utilise la méthode auscultatoire du brassard/stéthoscope dans les limites prescrites par l'American National Standard Institute (ANSI/AAMI SP10) pour les sphygmomanomètres électroniques. L'étude publiée a été réalisée par un comité constitué de médecins et d'infirmières. Parmi les fabricants de tensiomètres, A&D Medical est fier de compter le nombre le plus élevé de tensiomètres approuvés cliniquement avec une recommandation positive de professionnels qui sont à disposition des consommateurs.

REMARQUES PRÉLIMINAIRES

-  Cet appareil est conforme à la directive européenne 93/42 EEC des appareils médicaux avec le marquage **CE**₀₁₂₃ de conformité. (0123: Le numéro de référence au corps notifié concerné)
-  Cet appareil est destiné à une utilisation dans un environnement de soins à domicile.
-  Cet appareil est conçu pour mesurer la tension artérielle et le pouls des individus en vue d'un diagnostic.

MESURES DE SÉCURITÉ

-  Des pièces de haute précision sont utilisées lors de la construction de cet appareil. Éviter les températures extrêmes, l'humidité, la lumière directe du soleil, les chocs et la poussière.
-  Nettoyer l'appareil et le brassard au moyen d'un chiffon doux, sec ou humidifié avec de l'eau et un détergent neutre. Ne jamais utiliser de l'alcool, du benzène, du diluant ou d'autres produits chimiques puissants pour nettoyer l'appareil ou le brassard.
-  Éviter de tordre le brassard ou de laisser le tube tordu pendant de longues périodes, car ceci pourrait raccourcir la durée de vie des composants.







MESURES DE SÉCURITÉ

- ☞ L'appareil et le brassard ne sont pas imperméables. Empêcher la pluie, la sueur et l'eau de souiller l'appareil et le brassard.
- ☞ Les mesures peuvent être faussées si l'appareil est utilisé à proximité d'une télévision, d'un four à micro-ondes, d'un téléphone cellulaire, d'un appareil de radiographie ou d'autres appareils émettant des champs électriques puissants.
- ☞ Lors de la réutilisation de l'appareil, vérifiez qu'il est propre.
- ☞ Ne pas modifier l'appareil. Cela pourrait causer des accidents ou endommager l'appareil.
- ☞ Pour mesurer la tension artérielle, le bras doit être suffisamment comprimé par le brassard afin d'arrêter temporairement le débit sanguin dans l'artère. Ceci peut causer une douleur, un engourdissement ou une marque rouge temporaire sur le bras. Ce problème apparaîtra notamment quand la mesure est répétée de manière successive. Tout engourdissement, douleur ou marque rouge disparaîtra avec le temps.
- ☞ Les personnes qui présentent un grave déficit circulatoire dans le bras doivent consulter un médecin avant d'utiliser l'appareil, afin d'éviter tout problème médical.
- ☞ Ne pas auto-diagnostiquer les résultats de mesures et commencer un traitement par soi-même. Veuillez toujours consulter votre médecin pour l'évaluation des résultats et le traitement.
- ☞ Ne pas appliquer le brassard sur le bras lorsque d'autres équipements médicaux y sont attachés. Aucun des appareils ne pourra fonctionner correctement.
- ☞ Ne pas appliquer le brassard sur un bras présentant une blessure non cicatrisée.
- ☞ Ne pas appliquer le brassard sur un bras attaché à une perfusion intraveineuse ou à une transfusion sanguine. Cela pourrait causer des blessures ou des accidents.

- Ne pas utiliser l'appareil en présence de gaz inflammables, tels que des gaz anesthésiques. Cela pourrait causer une explosion.
- Ne pas utiliser l'appareil dans des environnements à haute concentration en oxygène, comme une chambre ou une tente à oxygène haute pression. Cela pourrait causer un incendie ou une explosion.
- Ne pas tordre ou écraser le tuyau d'air.
- L'appareil et le brassard ne sont pas imperméables. Evitez de les mouiller avec de l'eau, de la transpiration ou la pluie.
- Les mesures peuvent être faussées si l'appareil est utilisé près d'un poste de télévision, un four à micro ondes, un téléphone cellulaire, des appareils à rayon X ou tout autre appareil dégageant de forts champs électriques.
- Cet appareil a été dessiné et fabriqué pour une longue période de service. Mais il est généralement recommandé de le faire vérifier tous les 2 ans pour assurer le fonctionnement correct et la précision. Veuillez contacter votre revendeur autorisé ou le groupe de service A&D pour l'entretien.
- L'appareil usé, les pièces et les piles ne doivent pas être jetées comme les déchets ménagers ordinaires, elles doivent être traitées conformément à la législation en vigueur.

RENSEIGNEMENTS IMPORTANTS

Prière de lire ces renseignements importants avant d'utiliser votre tensiomètre.

-  Rappel : seul un professionnel de la santé qualifié est en mesure d'interpréter les résultats affichés par le tensiomètre. L'utilisation de cet appareil ne remplace pas des examens médicaux périodiques.
-  Consultez votre médecin si vous doutez de l'exactitude de vos lectures. En cas de problème de mesure, appelez A&D Medical aux États-Unis au 1-888-726-9966 ou Auto Control au Canada au 1-800-461-0991.
-  Ne pas essayer d'entretenir, d'étalonner ou de réparer cet appareil.
-  Le tensiomètre UA-1020 est composé de pièces délicates de haute précision. Éviter d'exposer l'appareil à l'humidité ou à des températures extrêmes ou aux rayons directs du soleil et le protéger contre les chocs et la poussière. A&D Medical garantit la précision de ce tensiomètre uniquement lorsqu'il est entreposé et utilisé dans les plages de températures et d'humidité indiquées à la page F-26.
-  Nettoyer le tensiomètre et le brassard au moyen d'un chiffon doux, sec ou humidifié avec de l'eau et un détergent doux. Ne jamais utiliser de l'alcool, du benzène, du diluant ou d'autres produits chimiques puissants pour nettoyer le tensiomètre ou le brassard.
-  Retirer et remplacer les piles si le tensiomètre est inutilisé pour une période de plus de six mois. Les piles alcalines sont recommandées.



Rapide. Facile. Précis.

Félicitations pour votre achat de tensiomètre avant-gardiste A&D Medical, l'un des tensiomètres les plus évolués offerts de nos jours. Conçu pour en faciliter l'emploi et donner des résultats exacts, ce tensiomètre facilitera votre prise de tension artérielle quotidienne.

Les médecins sont d'accord pour dire que l'auto-surveillance quotidienne est une mesure importante que les individus peuvent prendre pour préserver leur santé cardiovasculaire et prévenir les sérieuses conséquences associées à l'hypertension artérielle indétectée ou non traitée.

A&D Medical fabrique des produits de santé de haute qualité depuis plus de 20 ans. Nous sommes engagés à vous fournir, ainsi qu'à votre famille, des dispositifs de surveillance qui vous donnent ce qu'il y a de meilleur en matière de précision et de commodité.

A&D Medical - Conçu pour la vie.

TABLE DES MATIÈRES



DÉCLARATION DE VALIDATION	F-1
MESURES DE SÉCURITÉ	F-3 - F3
RENSEIGNEMENTS IMPORTANTS.....	F-4
TABLE DES MATIÈRES	F-6
SIGNIFICATION DES SYMBOLES.....	F-7 - F-8
PIÈCES DU TENSIOMÈTRE.....	F-9
FONCTIONNEMENT DE L'APPAREIL UA-1020	F-10



AVANT DE COMMENCER	F-10
SÉLECTION DU BRASSARD DE TAILLE APPROPRIÉE.....	F-11
RÉGLAGE DE L'HORLOGE	F-12
RÉGLAGE DE LA TENSION	F-12
MODE TRICHECK™	F-13
PRENDRE LA TENSION ARTÉRIELLE	F-14 - F-15
MESURE À L'AIDE DE TRICHECK	F-16
MESURE AVEC TENSION DÉFINIE.....	F-17
MESURE AVEC TENSION SYSTOLIQUE DÉSIRÉE	F-17
QU'EST-CE QU'UNE ARYTHMIE?.....	F-18
AU SUJET DE L'INDICATEUR DE NIVEAU DE PRESSION	F-19
AU SUJET DE LA MÉMOIRE	F-20



UTILISATION DU TENSIOMÈTRE AVEC UN ADAPTATEUR CA.....	F-21
---	------



UTILISATION DU TENSIOMÈTRE AVEC UN ADAPTATEUR CA.....	F-21
---	------



RENSEIGNEMENTS RELATIFS À LA TENSION ARTÉRIELLE	F-22 - F-26
---	-------------



DÉPANNAGE.....	F-27
CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES.....	F-28
TABLEAU DE COMPATIBILITÉ ÉLECTROMAGNÉTIQUE.....	F-29 - F-31
COORDONNÉES.....	F-32















MODE D'EMPLOI EN FRANÇAIS	F-1
MODE D'EMPLOI EN ESPAGNOL.....	S-1







PAGES DU JOURNAL DE TENSION ARTÉRIELLE	L-1
--	-----

SIGNIFICATION DES SYMBOLES







Symboles imprimés sur le boîtier de l'appareil

Symboles	Fonction / Signification	Action recommandée
	Se tenir prêt et allumer l'appareil.	_____
	Guide d'installation de la pile	_____
	Courant continu	_____
SN	Numéro de série	_____
2010 	Date de fabrication	_____
	Type BF : L'appareil, le brassard et la tubulure sont conçus pour fournir une protection particulière	_____
	Dispositif médical breveté, directive	_____
	Étiquette WEEE	_____
	Fabricant	_____
	Représentant CE	_____
	Reportez-vous au mode d'emploi/la brochure	_____
	Appareil de la Classe	_____
	Polarité de la prise	_____

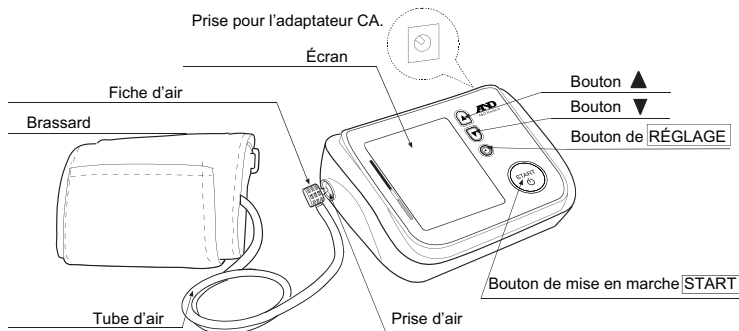
Symboles qui apparaissent à l'écran

Symboles	Fonction / Signification	Action recommandée
	Apparaît lorsque la mesure est en cours. Clignote lorsque le pouls est détecté.	Mesure en cours. Rester le plus immobile possible.
	Symbole Arythmie (I.H.B.) Apparaît quand arythmie de coeur irrégulier est détecté pendant la mesure.	_____
	Mode TriCheck Prend automatiquement trois mesures consécutives et affiche les valeurs moyennes des trois mesures.	_____
	Apparaît lorsqu'un mouvement du corps ou du bras est détecté.	La lecture peut produire une valeur incorrecte. Refaire la mesure. Rester immobile durant la mesure.

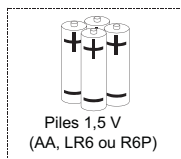
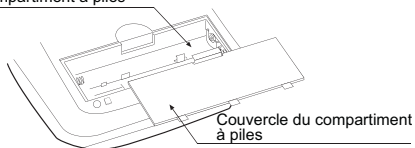
SIGNIFICATION DES SYMBOLES

Symboles	Fonction / Signification	Action recommandée
	Apparaît pendant la mesure lorsque le brassard n'est pas assez serré.	La lecture peut produire une valeur incorrecte. Mettre le brassard correctement et recommencer la mesure.
	Mesures précédentes enregistrées dans la mémoire	_____
	Données moyennes	_____
 Pile pleine	Le symbole de la réserve d'énergie des piles s'affiche pendant la mesure.	_____
 Pile faible	La pile est faible lorsque le symbole clignote.	Remplacer toutes les piles par des piles neuves lorsque le symbole clignote.
Err	Tension artérielle instable suite à des mouvements corporels.	Refaire la mesure. Rester immobile durant la mesure.
	Les valeurs systolique et diastolique sont à moins de 10 mm de Hg de différence l'une de l'autre.	
	La valeur de la tension n'a pas augmenté pendant le gonflage.	
Err CUF	Le brassard n'est pas bien mis.	Mettre le brassard correctement et recommencer la mesure.
E ERREUR D'AFFICHAGE DU POULS	Le pouls n'est pas bien détecté.	
$ErrE$	Erreur interne du tensiomètre	Retirer les piles et appuyer sur le bouton START (mise en marche), puis installer à nouveau les piles. Si l'erreur apparaît toujours, contacter A&D.
$Err9$		
SYS.	Tension systolique en mm de Hg	_____
DIA.	Tension diastolique en mm de Hg	_____
PUL./min.	Pulsations par minute	_____
AM	Données relevées le matin	_____
PM	Données rentrées la soirée	_____
	Réglages de la tension	_____
	Indique la valeur de la tension telle que réglée par l'utilisateur.	

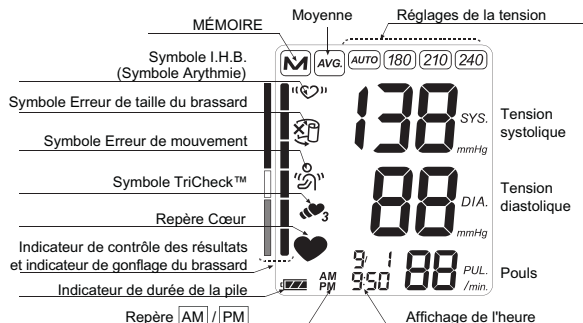
PIÈCES DU TENSIONNÈTRE



Compartiment à piles



Écran



FONCTIONNEMENT DE L'APPAREIL UA-1030T

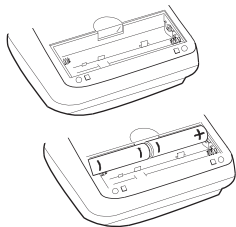
Les tensiomètres A&D faciles à utiliser sont précis et l'écran affiche des lectures numériques complètes. Notre technologie se fonde sur la « méthode de l'oscilloscope », une mesure non invasive de la tension artérielle. L'expression « oscillation » se réfère à toute mesure des vibrations produites par le pouls artériel. Notre tensiomètre analyse la tension produite par le pouls et transmise par la paroi artérielle alors que l'artère se dilate et se comprime contre le brassard à chaque battement cardiaque.

Le brassard se gonfle jusqu'à ce que l'artère soit complètement bloquée. La vitesse de gonflage est maximisée et le niveau de pression est optimisé par l'appareil. Le tensiomètre prend des mesures alors que le brassard se gonfle et se dégonfle. Vous obtenez ainsi une lecture plus rapide et plus confortable pour l'utilisateur.

AVANT DE COMMENCER

Insérer quatre piles A (1,5 volt) (piles alcalines recommandées) ou utiliser l'adaptateur CA (consulter la page F-19 pour le mode d'emploi de l'appareil avec l'adaptateur CA) et fixer le brassard au tensiomètre avant de l'utiliser. Pour insérer les piles (ou les remplacer si le symbole « Piles faibles » s'affiche à l'écran), procéder comme suit :

1. Retirer le couvercle du compartiment à piles en appuyant doucement sur la flèche et en le glissant vers l'avant.
2. Insérer d'abord les piles de la dernière rangée. Respecter la polarité des piles dans le compartiment. Faire correspondre les bornes positive (+) et négative (-) avec les inscriptions. S'assurer que les piles entrent en contact avec les bornes du compartiment.
3. Replacer le couvercle en le glissant dans le compartiment et l'enfonçant délicatement en position.



REMARQUE : il est déconseillé d'utiliser des piles rechargeables avec cet appareil.

REMARQUE : veuillez éliminer les piles en respectant les règlements locaux.

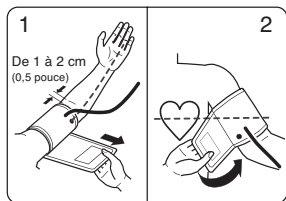
SÉLECTION DU BRASSARD DE TAILLE APPROPRIÉE

L'utilisation d'un brassard de taille appropriée est importante pour une lecture précise. Un brassard trop grand donnera une lecture plus basse que la tension artérielle exacte alors qu'un brassard trop petit fournira une lecture plus élevée. Avec le bras le long du corps, mesurer la circonférence du pourtour du bras à mi-chemin entre l'épaule et le coude.

CIRCONFÉRENCE DU BRAS	NOM DU MODÈLE	MARQUE	N° DU MODÈLE DE RECHANGE
6,3 pouces à 9,4 pouces (16 à 24 cm)	Petit brassard SlimFit™	A&D MEDICAL	UA-289
9,0 pouces à 14,6 pouces (23 à 37 cm)	Moyen brassard SlimFit™	A&D MEDICAL	UA-290
12,2 pouces à 17,7 pouces (31 à 45 cm)	Grand brassard SlimFit™	A&D MEDICAL	UA-291
9,0 pouces à 14,6 pouces (23 à 37 cm)	Brassard SmoothFit™	A&D MEDICAL	UA-292



Notre brassard unique est conçu pour convenir à différentes tailles de bras, entre 9 et 14,6 po (23 et 37 cm). Le brassard SlimFit™ est conçu pour un enfilage plus rapide et plus de confort. Faire glisser le brassard sur le bras (entre le coude et l'épaule) et fixer : c'est aussi simple que cela ! Pour de plus amples renseignements, veuillez lire le chapitre Prendre la tension artérielle (voir pg. F-12).

Si le pourtour de votre bras est supérieur à 14,6 po (37 cm) ou inférieur à 9 po (23 cm), vous devrez acheter un brassard de taille différente que celui inclus dans cette boîte. Pour de plus amples renseignements sur nos autres tailles de brassard, appelez A&D Medical au 1-888-726-9966 (au Canada, appelez 1-800-461-0991).




RÉGLAGE DE L'HORLOGE




Le tensiomètre UA-1020 dispose d'une horloge intégrée qui vous donne la date et l'heure, et vous indique lorsqu'une lecture de tension artérielle enregistrée dans la mémoire a été prise. Nous vous recommandons de régler l'horloge avant utilisation. Pour régler l'horloge, procéder comme suit :

1. Appuyer sur le bouton de l'horloge  situé à droite de l'écran.
2. Utiliser les boutons fléchés ▲ ▼ pour régler l'année.
3. Après avoir réglé l'année désirée, appuyer à nouveau sur le bouton de l'horloge .
4. Répéter le processus pour le mois, le jour et l'heure.
5. Le réglage suivant sera celui de la tension.

RÉGLAGE DE LA TENSION







1. Après avoir réglé l'année, le mois, le jour et l'heure, le prochain mode est le réglage de la tension.
2. La valeur par défaut est **AUTO**, qui sert pour l'automatique.
3. Pour des lectures encore plus rapides, vous pouvez régler la valeur par défaut à environ 30 mm de Hg ou plus au-dessus de votre tension systolique prévue.
4. Utiliser les boutons fléchés ▲ ▼ pour régler la tension.
5. Après avoir réglé la tension désirée, appuyer à nouveau sur le bouton de l'horloge .
6. Le réglage suivant sera celui du mode TriCheck™.

Le tensiomètre UA-1020 possède une fonction en option pour prendre automatiquement trois lectures consécutives à une minute d'intervalle chacune et pour indiquer la moyenne. Cet appareil est conforme à la méthode de mesure recommandée par l'Association américaine des maladies du cœur.

1. Après avoir réglé l'année, le mois, le jour, l'heure et la tension, le prochain mode est le mode  3 TriCheck™.
2. Il est désactivé par défaut.
3. Pour l'activer, utiliser les boutons fléchés ▲ ▼.
4. Pour le désactiver à nouveau, utiliser les boutons fléchés ▲ ▼.
5. Après avoir réglé le réglage désiré, appuyer à nouveau sur le bouton de l'horloge .
6. Cela mettra fin à votre session de réglages.
7. Pour modifier une valeur, appuyer sur le bouton de l'horloge , puis recommencer.

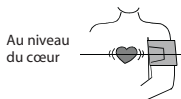
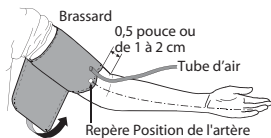
PRENDRE LA TENSION ARTÉRIELLE

CONSEILS POUR LA PRISE DE LA TENSION ARTÉRIELLE :

-  Se détendre pendant quelques minutes avant la mesure.
-  Ne pas fumer ni consommer de caféine au moins 30 minutes avant la mesure.
-  Enlever tout vêtement trop ajusté et placer le brassard sur le bras dénudé.
-  À moins d'avis contraire de votre médecin, nous vous recommandons de mesurer la tension artérielle à partir du bras gauche.
-  Ne pas parler pendant la mesure.
-  Ne pas croiser les jambes et maintenir les pieds à plat sur le plancher pendant la mesure.

VOUS ÊTES MAINTENANT PRÊT. PROCÉDER COMME SUIT :

1. S'asseoir confortablement, le bras gauche appuyé sur une surface plane de sorte que le centre du bras soit au même niveau que le cœur.
2. Appuyer le bras gauche sur la table, paume de la main vers le haut et envelopper le brassard autour du bras (entre le coude et l'épaule), environ 0,5 po (1-2 cm) au-dessus de l'intérieur du coude, comme indiqué. Placer le brassard directement sur la peau, étant donné qu'un vêtement peut masquer le pouls et entraîner une erreur de mesure.
3. Fixer solidement le brassard autour du bras. Il doit être ajusté sans être trop serré. Vous devez pouvoir insérer deux doigts entre le brassard et le bras.
4. S'assurer que le brassard est aligné au niveau du cœur



5. Appuyer sur le bouton de mise en marche

START Tous les segments de l'écran sont affichés. Zéro (0) s'affiche et clignote brièvement. Comme indiqué dans la figure à droite, l'écran change lorsque la mesure commence. Le brassard commence à gonfler. Il est normal de sentir le brassard très serré. Pendant le gonflage, un indicateur de tension s'affiche, à gauche de l'écran.

Remarque : appuyer à tout moment sur le bouton de mise en marche **START pour cesser le gonflage.**

6. Lorsque le gonflage est terminé, le dégonflage se met en marche automatiquement et le symbole ♥ clignote, indiquant le déroulement de la prise de mesure. Lorsque le pouls est détecté, le symbole clignote avec chaque pulsation.

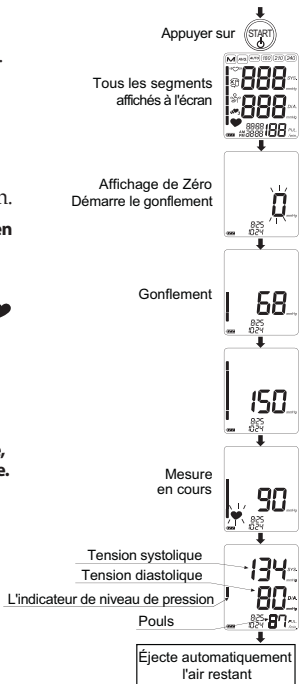
Remarque : si le tensiomètre indique une tension artérielle inappropriée, le gonflage recommence automatiquement. Pour éviter un nouveau gonflage, voir « Mesure avec tension définie » à la page suivante.

7. À la fin de la mesure, les lectures de tensions systolique et diastolique, ainsi que le pouls, sont indiquées à l'écran. L'appareil annonce les résultats de mesure. Le brassard laisse échapper le reste de l'air et se dégonfle complètement.

8. Appuyer sur le bouton de mise en marche **START** pour éteindre l'appareil. Après une minute de non-fonctionnement, l'appareil s'éteindra automatiquement.

9. La lecture est alors enregistrée dans la mémoire. Pour de plus amples renseignements, voir la page F-18 sur la fonction mémoire.


10. Enlever le brassard et prendre note de votre pouls et de votre tension artérielle ainsi que de la date et de l'heure au tableau au verso de votre manuel. Il est possible de télécharger et d'imprimer des tableaux supplémentaires du journal de tension artérielle gratuitement sur www.andmedical.com ou au Canada sur www.autocontrol.com. Nous demandons d'indiquer la date et l'heure sur le registre après chaque prise de mesure puisque l'évaluation de la tension artérielle s'appuie sur un historique afin d'en déterminer un schéma habituel avec le temps plutôt que sur une lecture unique ou sporadique.

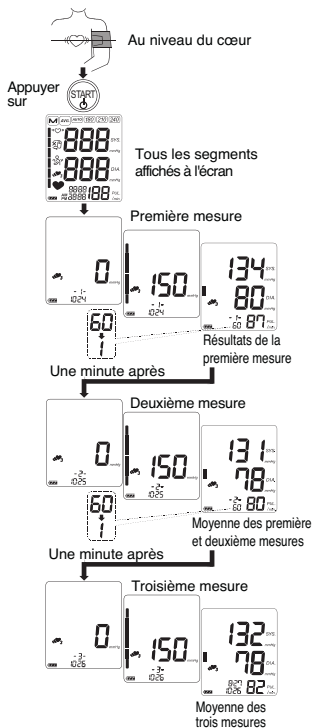


MESURE À L'AIDE DE TRICHECK

1. Appuyer sur le bouton de mise en marche **START**. Tous les segments de l'écran sont affichés. Zéro (0) s'affiche et clignote brièvement et la première mesure commence.
2. À la fin de la mesure, les lectures de tensions systolique et diastolique, ainsi que le pouls, sont indiquées à l'écran, puis un compte à rebours d'une minute démarre pour la deuxième mesure.
3. Après une minute, la deuxième mesure démarre.
4. À la fin de la mesure, les moyennes de lecture des première et deuxième mesures s'affichent, puis un compte à rebours d'une minute démarre pour la troisième mesure.
5. Après une minute, la troisième mesure démarre.
6. À la fin de la mesure, les moyennes de lecture des trois mesures s'affichent et sont enregistrées dans la mémoire.

Remarques :

- Pendant la mesure, le symbole TriCheck  s'affiche.
- Pour annuler la mesure, appuyer sur le bouton de mise en marche **START**. Dans ce cas, aucune donnée n'est enregistrée dans la mémoire.
- Lorsque le symbole d'erreur de mise en place du brassard s'affiche pendant la première mesure, annuler la mesure, remettre le brassard correctement et démarrer une nouvelle mesure.
- Après la mesure, les données moyennes des trois mesures sont enregistrées dans la mémoire. Aucune donnée ne sera enregistrée lors de l'annulation des mesures ou avant la fin de la troisième mesure.

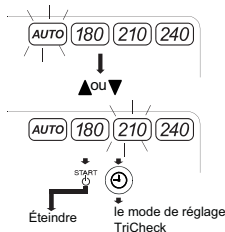


MESURE AVEC TENSION DÉFINIE

L'appareil UA-1020 est conçu pour détecter le pouls et gonfler automatiquement le brassard à un niveau de tension systolique. Si un nouveau gonflage se produit de manière répétée, utiliser les méthodes suivantes.

Pendant la mesure de la tension artérielle, un nouveau gonflage peut se produire. Il est possible de définir une valeur de tension fixe afin d'éviter un nouveau gonflage.

1. À l'étape 6 de la procédure de réglage de l'horloge (voir page F-10), appuyer sur le bouton de réglage **SET** pour passer au mode de réglage de tension. Le réglage actuel clignote.
2. Appuyer sur le bouton ▲ ou ▼ pour sélectionner une valeur de tension à environ 30 mm de Hg ou plus au-dessus de la tension systolique prévue parmi ce qui suit
AUTO : pressurisation automatique (valeur par défaut)
180 : valeur de tension de 180 mm de Hg (fixe)
210 : valeur de tension de 210 mm de Hg (fixe)
240 : valeur de tension de 240 mm de Hg (fixe)

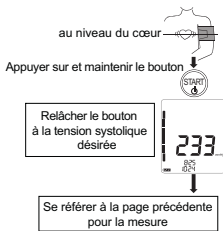


3. Appuyer sur le bouton de réglage **SET** pour aller au mode de réglage TriCheck. Appuyer sur le bouton de mise en marche **START** pour éteindre l'appareil. Après trois minutes de non-fonctionnement, l'appareil s'éteindra automatiquement. La mesure suivante sera réalisée avec la nouvelle valeur de tension.

MESURE AVEC TENSION SYSTOLIQUE DÉSIRÉE

Utiliser cette méthode lorsqu'un nouveau gonflage se produit de manière répétée, même si la valeur de tension est définie à **240** dans la procédure ci-dessus ou lorsque les résultats ne s'affichent pas même si la tension diminue à 20 mm de Hg ou moins.

1. Placer le brassard sur le bras (de préférence le bras gauche).
2. Appuyer sur le bouton de mise en marche **START** et le maintenir enfoncé jusqu'à ce qu'un nombre de 30 à 40 mm de Hg supérieur à votre tension systolique prévue apparaisse.
3. Lorsque le nombre désiré est atteint, relâcher le bouton de mise en marche **START**. Continuer à mesurer la tension artérielle comme décrit à la page précédente.




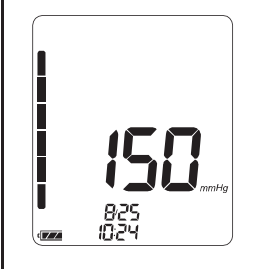
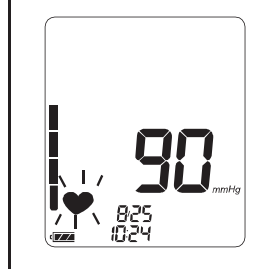
QU'EST-CE QU'UNE ARYTHMIE ?

Le tensiomètre UA-1020 fournit des mesures de tension artérielle et du pouls même en présence d'un rythme cardiaque irrégulier. Le symbole du battement de cœur irrégulier (♥) apparaîtra à l'écran si un battement irrégulier est détecté en cours de mesure. Un rythme cardiaque irrégulier est un rythme qui varie de 25 % par rapport à la moyenne de tous les rythmes cardiaques pendant la mesure de la tension artérielle. Il est important d'être détendu, sans bouger et d'éviter de parler pendant la mesure.

Remarque : nous vous recommandons de communiquer avec votre médecin si vous voyez souvent ce symbole.

INDICATEUR DE GONFLAGE DU BRASSARD

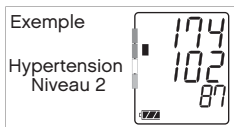
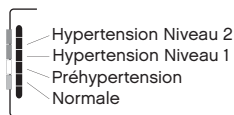
L'indicateur de gonflage du brassard est situé à gauche de l'écran d'affichage et vous montre quand le tensiomètre gonfle et dégonfle le brassard. L'indicateur de gonflage du brassard monte pendant le gonflage et descend pendant le dégonflage.

Gonflage en cours	Gonflage terminé	Dégonflage/Mesure en cours
		

AU SUJET DE L'INDICATEUR DE NIVEAU DE PRESSION (PRESSURE RATING INDICATOR™)

L'indicateur de niveau de pression (Pressure Rating Indicator™) est une fonction qui fournit un aperçu de votre classification de tension artérielle selon vos mesures. Cet indicateur vous permettra de connaître rapidement la signification de vos lectures. Chaque segment de l'indicateur correspond au « Seventh Report of the Joint National Committee (JNC7) » sur la prévention, l'évaluation et le traitement de l'hypertension du « National Heart, Lung and Blood Institute » – de mai 2003. Pour de plus amples renseignements concernant cette classification de la tension artérielle, consulter le chapitre « Évaluation de l'hypertension chez l'adulte » à la page F-21.

Indicateur du niveau de pression
(Pressure Rating Indicator™)



■ : L'indicateur affiche un segment en fonction de la lecture actuelle qui correspond à la classification JNC7.

REMARQUE : En fonction d'autres facteurs de risque (comme le diabète, l'obésité, le tabagisme, etc.) en plus de la mesure de la tension artérielle, l'indicateur de niveau de pression est approximatif. Veuillez consulter votre médecin pour une interprétation et un diagnostic de vos mesures de tension artérielle.

REMARQUE : Résidents hors des États-Unis (ex. : Canada et Mexique) peuvent se référer à la table de classification OMS à la page F-21 pour l'évaluation de leur mesure de tension.

AU SUJET DE LA MÉMOIRE

Remarque : cet appareil enregistre les 90 dernières mesures dans la mémoire. L'appareil annonce les valeurs dans la mémoire lorsqu'elles s'affichent.

1. Appuyer sur le bouton ▲ ou ▼. La moyenne de toutes les mesures et le nombre de données s'affichent. (En cas d'absence de données, « 0 » s'affiche. Appuyer sur le bouton ▲, ▼ ou de mise en marche **START** pour éteindre l'appareil.)
2. À chaque fois que l'on appuie sur le bouton ▼ (ou sur le bouton ▲ pour afficher les données en sens inverse), les données de la mémoire s'affichent comme suit.

Moyenne de toutes les mesures AM (matin) prises entre 4 h et 9 h 59. (Dans l'exemple, 10 mesures. En cas d'absence de données, « -- » s'affiche.)



Moyenne de toutes les mesures PM (soir) prises entre 18 h et 1 h 59. (Dans l'exemple, 9 mesures. En cas d'absence de données, « -- » s'affiche.)

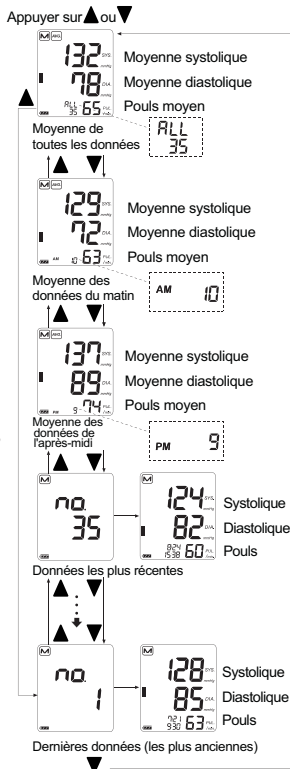


Données les plus récentes (voir n° 35). Trois secondes après l'affichage du nombre de données, les données de mesure s'affichent.



Dernières données (n° 1). Trois secondes après l'affichage du nombre de données, les données de mesure s'affichent.

3. Après l'affichage des dernières données, appuyer sur le bouton ▼ pour revenir à l'affichage de la moyenne de toutes les mesures.
4. Appuyer sur le bouton de mise en marche **START** pour éteindre l'appareil. Après une minute de non-fonctionnement, l'appareil s'éteindra automatiquement.



UTILISATION DU TENSIOMÈTRE AVEC UN ADAPTATEUR CA

Le tensiomètre UA-1020 est doté d'une prise pour adaptateur CA qui vous permet d'alimenter l'appareil à partir d'une prise d'alimentation domestique. Nous vous recommandons d'utiliser uniquement l'adaptateur CA exclusif pour éviter tout dommage éventuel à l'appareil. Si vous souhaitez acheter un adaptateur CA, appelez A&D Medical au 1-888-726-9966 ou, si vous vous trouvez au Canada, appelez AutoControl au 1-800-461-0991.

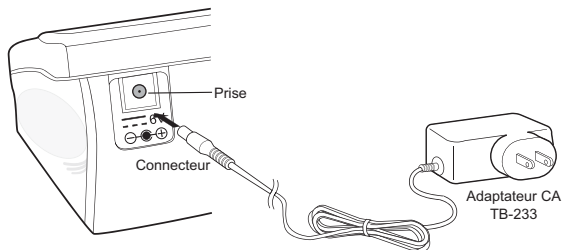
CONNEXION DE L'ADAPTATEUR CA AU TENSIOMÈTRE

1. Insérer délicatement la fiche de l'adaptateur CA dans une prise d'alimentation de 120 volts CA.
2. Insérer la fiche de l'adaptateur CA dans la prise à l'arrière du tensiomètre.

DÉCONNEXION DE L'ADAPTATEUR CA DU TENSIOMÈTRE

1. Éteindre l'appareil en appuyant sur le bouton de mise en marche START.
2. Débrancher la fiche de la prise de l'écran rapidement.
3. Retirer délicatement l'adaptateur CA de la prise d'alimentation.

REMARQUE : si les piles sont insérées dans le tensiomètre et que l'adaptateur est également branché, il est possible de perdre les données enregistrées dans la mémoire si l'adaptateur CA est d'abord débranché du mur. Pour conserver les données en mémoire, s'assurer d'éteindre d'abord l'appareil, puis de retirer rapidement la fiche insérée dans le tensiomètre avant de débrancher l'adaptateur du mur.



RENSEIGNEMENTS RELATIFS À LA TENSION ARTÉRIELLE

QU'EST-CE QUE LA TENSION ARTÉRIELLE ?

La tension artérielle est la pression du sang contre les parois des artères. La contraction du cœur produit la tension systolique ; la dilatation du cœur produit la tension diastolique. La tension artérielle est mesurée en millimètre de mercure (mm de Hg).

QUELS SONT LES FACTEURS QUI INFLUENCENT LA TENSION ARTÉRIELLE ?

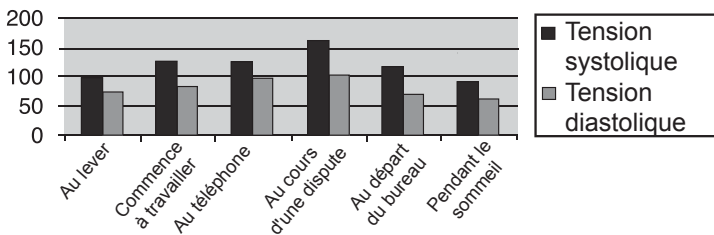
La tension artérielle varie en fonction de plusieurs facteurs dont : l'âge, le poids, l'heure du jour, le niveau d'activité, le climat, l'altitude et la saison de l'année. Certaines activités peuvent affecter la tension de façon considérable. La marche augmentera vraisemblablement votre tension artérielle. Dormir abaissera vraisemblablement votre tension artérielle. Ne pas se détendre pour une période minimale avant la prise de mesure peut également influencer le résultat.

En plus de ces facteurs, les boissons contenant de la caféine ou de l'alcool, certains médicaments, un excès de tension nerveuse et même des vêtements trop serrés peuvent influencer les lectures.

QUELLES SONT LES CAUSES DES FLUCTUATIONS DE TENSION ARTÉRIELLE ?

La tension artérielle d'une personne varie énormément d'un jour à l'autre et de saison en saison. Chez les personnes hypersensibles, ces fluctuations sont encore plus accentuées. Normalement, la tension artérielle augmente pendant le travail ou le jeu et chute à des niveaux très bas pendant le sommeil.

Fluctuation dans un jour (cas : homme de 35 ans)



RENSEIGNEMENTS RELATIFS À LA TENSION ARTÉRIELLE

ÉVALUATION DE L'HYPERTENSION CHEZ L'ADULTE

Les normes suivantes servent de principes directeurs quant à l'évaluation de l'hypertension (sans égards à l'âge ou au sexe). Remarquer qu'il faut tenir compte d'autres facteurs de risque (notamment le diabète, l'obésité, le tabagisme, etc.) car ils peuvent influencer les résultats. Consulter un médecin pour une évaluation précise.

Tableau de classification JNC7 – Adultes habitant aux États-Unis.

Classification de la tension artérielle	Systolique (mm de Hg)	Diastolique (mm de Hg)
Normale	en dessous de 120	et en dessous de 80
Préhypertension	120 à 139	ou 80 à 89
Hypertension de niveau 1	140 à 159	ou 90 à 99
Hypertension de niveau 2	plus élevée que ou égale à 160	ou plus élevée que ou égale à 100

SOURCE : The Seventh Report of the Joint National Committee on Prevention, Evaluation and Treatment of High Blood Pressure for adults. National Heart, Lung and Blood Institute - mai 2003.

Tableau de classification de l'OMS – Adultes habitant aux États-Unis (ex. : Canada, Mexique)

Classification de la tension artérielle	Systolique (mm de Hg)	Diastolique (mm de Hg)
Optimale	en dessous de 120	et en dessous de 80
Normale	en dessous de 130	ou en dessous de 85
Normale - élevée	130 à 139	ou 85 à 89
Hypertension de niveau 1	140 à 159	ou 90 à 99
Hypertension de niveau 2	160 à 179	ou 100 à 109
Hypertension de niveau 3	plus élevée que ou égale à 180	ou plus élevée que ou égale à 110

SOURCE : l'Organisation mondiale de la santé (OMS) a établi des normes pour évaluer l'hypertension sans égards à l'âge ou au sexe.

RENSEIGNEMENTS RELATIFS À LA TENSION ARTÉRIELLE

DÉFINITION DE L'HYPERTENSION

L'hypertension (ou la haute tension) est le diagnostic émis lorsque les lectures sont constamment au-dessus de la normale. Il est très bien reconnu que l'hypertension peut mener à un accident vasculaire cérébral (AVC), une crise cardiaque ou une autre affection si non traitée. Souvent appelé le « tueur silencieux », car il ne provoque pas toujours de symptômes pour nous sensibiliser au problème, l'hypertension se traite lorsqu'elle est diagnostiquée tôt.

EST-IL POSSIBLE DE CONTRÔLER L'HYPERTENSION ?

Dans la majorité des cas, il est possible de contrôler l'hypertension en modifiant son style de vie, en réduisant les sources de stress et à l'aide de médicaments prescrits par un médecin, sous sa surveillance. L'Association américaine des maladies du cœur nous donne les suggestions suivantes concernant le style de vie pour éviter ou contrôler l'hypertension :

- Ne pas fumer.
- Réduire le sel et l'absorption de gras.
- Maintenir un poids-santé.
- Faire de l'exercice régulièrement.
- Subir des examens physiques périodiquement.
- Surveiller sa tension artérielle à des intervalles périodiques.

POUR QUELLES RAISONS MESURER SA TENSION ARTÉRIELLE À LA MAISON ?

Il est bien connu que, pour plusieurs personnes, les lectures de la tension artérielle au cabinet du médecin ou à l'hôpital peuvent rendre le patient inquiet et nerveux et faire monter sa tension. Cette réaction porte couramment le nom de « syndrome de la blouse blanche ».

Peu importe le cas, les lectures prises à la maison complètent le suivi médical et procurent une analyse plus précise et complète de la tension artérielle. En outre, des études cliniques ont démontré que la détection et le traitement de l'hypertension s'améliorent lorsque le patient consulte son médecin et fait son propre suivi à la maison.

RENSEIGNEMENTS RELATIFS À LA TENSION ARTÉRIELLE

RAISONS POUR LESQUELLES LES LECTURES À LA MAISON DIFFÈRENT DE CELLES OBTENUES AU CABINET DU MÉDECIN

Pourquoi mes lectures obtenues à la maison diffèrent-elles de celles prises au cabinet du médecin ?

Les prises de tension artérielle au cabinet du médecin ou à l'hôpital peuvent rendre le patient nerveux et faire monter la tension. Cette réaction est connue sous le nom de « syndrome de la blouse blanche ».

Lorsque j'amène mon tensiomètre au cabinet du médecin, pourquoi mes lectures sont-elles différentes de celles prises par le médecin ou son infirmière ?

Il se peut que le professionnel de la santé utilise un brassard de taille différente. La dimension de la vessie à l'intérieur du brassard est importante à la précision de la lecture. Cela peut vous donner une lecture différente. Un brassard trop grand donnera une lecture plus basse que la tension artérielle exacte, alors qu'un brassard trop petit fournira une lecture plus élevée. D'autres facteurs peuvent également être responsables de ces différences entre les lectures.

CONSEILS ESSENTIELS À LA SURVEILLANCE RÉUSSIE DE LA TENSION ARTÉRIELLE :

La tension artérielle fluctue au cours de la journée. Nous vous recommandons d'être cohérent dans votre routine de lectures quotidiennes.

- Mesurer la tension à la même heure tous les jours.
- S'asseoir sur la même chaise et dans la même position.
- Ne pas croiser les jambes et maintenir les pieds à plat sur le plancher.
- Se détendre pendant quelques minutes avant la mesure.
- Utiliser la taille de brassard qui vous convient pour obtenir une lecture précise.
- Rester assis calmement - ne pas parler, ni manger ou faire de mouvements brusques.
- Incrire la mesure dans le journal de tension artérielle.

RENSEIGNEMENTS RELATIFS À LA TENSION ARTÉRIELLE

ÉTABLISSEMENT DE MESURES DE RÉFÉRENCE

La méthode la plus importante pour obtenir une mesure précise de la tension artérielle est la cohérence. Pour profiter pleinement du tensiomètre, il est important d'établir une « mesure de référence ». Cette mesure sert de référence et sera utilisée pour comparer vos lectures à l'avenir. Pour établir une bonne référence, il faut consacrer deux semaines de surveillance cohérente de la tension artérielle. En autres termes, il faut tout faire de la même façon pendant la mesure (notamment prendre la mesure à la même heure chaque jour, au même endroit, sur la même chaise au moyen du même brassard, etc.). Une fois la mesure de référence établie, vous pouvez commencer à évaluer si votre lecture est influencée par des facteurs comme des modifications à votre mode de vie ou la prise de médicaments.

COMMENT DOIS-JE INSCRIRE MA TENSION ARTÉRIELLE ?

Normalement, il faut d'abord inscrire la tension systolique suivie d'un trait et de la tension diastolique. Par exemple, les mesures systolique de 120 mm de Hg et diastolique de 80 mm de Hg sont écrites 120/80. Le pouls est simplement indiqué avec la lettre « P » suivie du pouls - P 72, par exemple. Veuillez vous référer au verso du manuel pour l'inscription de vos données de tension artérielle.

OUTILS D'ASSISTANCE CLIENTÈLE EN LIGNE


D'autres outils sont disponibles sur www.andmedical.com pour vous aider à profiter au mieux de votre tensiomètre. Ils incluent :

- Manuels d'instruction à imprimer
- Modes d'emploi animés
- Fiches supplémentaires du journal de tension artérielle

Problème	Cause probable	Mesure corrective
L'écran ne se met pas en fonction lorsque j'appuie sur le bouton de mise en marche START.	Les piles sont épuisées.	Remplacer toutes les piles par des piles neuves. Les piles alcalines sont recommandées.
	Les bornes des piles ne respectent pas la polarité inscrite.	Réinsérer les piles en respectant la polarité (bornes négative et positive) correspondante à celle inscrite dans le compartiment des piles.
Le brassard ne se gonfle pas.	La tension des piles est trop faible. Le symbole de pile faible clignote. [Si les piles sont complètement épuisées, le symbole n'apparaît pas.]	Remplacer toutes les piles par des piles neuves. Les piles alcalines sont recommandées.
L'appareil ne fonctionne pas correctement. Les lectures sont trop élevées ou trop basses.	Le brassard n'est pas bien fixé.	Fixer le brassard correctement.
	Vous avez bougé votre bras ou votre corps pendant la mesure.	Rester immobile sans bouger pendant la mesure.
	La position du brassard est incorrecte.	S'asseoir confortablement sans bouger. S'assurer que le brassard est au même niveau que le cœur.
	Vous utilisez un brassard de la mauvaise taille.	Consulter la page F-9 « Sélection du brassard de taille appropriée ».
	La prise d'un trop grand nombre de mesures sur le même bras dans une courte période de temps.	Se détendre cinq minutes avant chaque prise de mesure.
La lecture de la tension artérielle est différente de celle prise à la clinique ou dans le cabinet du médecin.	Il se peut que le professionnel de la santé utilise un brassard de taille différente.	Consulter la page F-23 « Raisons pour lesquelles les lectures à la maison diffèrent de celles obtenues au cabinet du médecin. »
	Il se peut que la lecture soit élevée à cause du syndrome de la blouse blanche.	Consulter la page F-22 « Pour quelles raisons mesurer sa tension artérielle à la maison ? »

REMARQUE : si les actions décrites ci-dessus ne solutionnent pas le problème, composer le 1-888-726-9966. Ne pas soumettre cet appareil à vos propres services pour tentative de réparation.

CARACTÉRISTIQUES TECHNIQUES

Modèle	UA-1030T/UA-1030TCN (Canada)
Type	Oscillométrique
Affichage	Caractères numériques pleine hauteur ; tension (20,0 mm)/pouls (11,5 mm) s'affichant simultanément
Mémoire	90 lectures
Plage de mesure	Tension : 0 à 299 mm de Hg Tension systolique : 60 à 279 mm de Hg Tension diastolique : 40 à 200 mm de Hg Pouls : 40 à 180 battements par minute
Précision	Tension : ± 3 mm de Hg, Pouls : ± 5 %
Alimentation	4 x piles 1,5 volt (AA, LR6 ou R6P) ou adaptateur CA 120 volts (TB-233)
Classification	Équipement ME à alimentation interne (fournie par des piles). Mode de fonctionnement continu.
Essai clinique	Conformément à ANSI/AAMI SP-10 1992
Compatibilité électromagnétique	CEI 60601-1-2: 2007
Environnement propice pour l'opération du tensiomètre	50 °F à 104 °F (10 °C à 40 °C) 15 %RH à 85 %RH 800 à 1060 hPa
Environnement propice au rangement du tensiomètre	-4 °F à 140 °F (-20 °C à 60 °C) 10 %RH à 95 %RH
Dimensions	Longueur : 4,1 po (105 mm) Largeur : 5,5 po (140 mm) Hauteur : 2,4 po (60 mm)
Poids	10 onces (285 g) sans les piles
Nombre de Mesures	Env. 1000 fois LR6 (piles alcalines) Avec une valeur de tension de 180 mm Hg et une température ambiante de 23 °C
Pièce Appliquée	Brassard Type BF 
Vie Utile	Appareil : 5 ans (si utilisé six fois par jour) Brassard : 2 ans (si utilisé six fois par jour)

 0123 (U.S.A.)

Les mesures de la tension artérielle détectées par l'appareil UA-1020 sont équivalentes à celles obtenues par un observateur qualifié qui utilise la méthode auscultatoire du brassard/stéthoscope dans les limites prescrites par l'American National Standards Institute pour les sphygmomanomètres électroniques ou automatiques.

TABLEAU DE COMPATIBILITÉ ÉLECTROMAGNÉTIQUE

Un appareil électrique à usage médical nécessite des précautions particulières concernant la compatibilité électromagnétique et doit être installé et mis en service dans le respect des informations de compatibilité électromagnétique présentées ci-après. Un équipement de communication RF portable et mobile (par exemple un téléphone cellulaire) peut avoir une incidence sur un équipement électrique à usage médical. L'utilisation d'accessoires et de câbles autres que ceux spécifiés (autres que les pièces d'origine) peut entraîner une augmentation des émissions ou une diminution de l'immunité de l'unité.

Conseils et déclaration du fabricant – Émissions électromagnétiques		
L'unité A&D est destinée à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de l'unité A&D doit s'assurer de son utilisation dans un tel environnement.		
Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique – Conseils
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	L'unité A&D n'utilise de l'énergie RF que pour son fonctionnement interne. Ainsi, ses émissions RF sont très faibles et ne semblent pas provoquer d'interférences avec les équipements électroniques à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe B	L'unité A&D convient à une utilisation dans tous les établissements, y compris les habitations et les établissements directement connectés au réseau d'alimentation public basse tension qui alimente les bâtiments destinés à accueillir des habitations.
Émissions de courant harmonique CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluctuations de tension/Scintillement CEI 61000-3-3	Conforme	

Conseils et déclaration du fabricant – Émissions électromagnétiques		
L'unité A&D est destinée à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de l'unité A&D doit s'assurer de son utilisation dans un tel environnement.		
Test d'émissions	Conformité	Environnement électromagnétique – Conseils
Émissions RF CISPR 11	Groupe 1	L'unité A&D n'utilise de l'énergie RF que pour son fonctionnement interne. Ainsi, ses émissions RF sont très faibles et ne semblent pas provoquer d'interférences avec les équipements électroniques à proximité.
Émissions RF CISPR 11	Classe B	L'unité A&D convient à une utilisation dans tous les établissements, y compris les habitations et les établissements directement connectés au réseau d'alimentation public basse tension qui alimente les bâtiments destinés à accueillir des habitations.
Émissions de courant harmonique CEI 61000-3-2	Classe A	
Fluctuations de tension/Scintillement CEI 61000-3-3	Conforme	

TABLEAU DE COMPATIBILITÉ ÉLECTROMAGNÉTIQUE


Conseils et déclaration du fabricant – Immunité électromagnétique			
L'unité A&D est destinée à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de l'unité A&D doit s'assurer de son utilisation dans un tel environnement.			
Test d'immunité	Niveau de test CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique – Conseils
RF conduites CEI 61000-4-6 RF rayonnées CEI 61000-4-3	3 V _{rms} De 150 kHz à 80 MHz 3 V/m De 80 MHz à 2,5 GHz	3 V _{rms} 3 V/m	<p>Les équipements de communication RF portables et mobiles ne doivent pas être utilisés à une distance des pièces de l'unité A&D, y compris les câbles, inférieure à la Distance d'éloignement recommandée calculée à partir de l'équation applicable à la fréquence de l'émetteur-récepteur.</p> <p>Distance d'éloignement recommandée :</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>$d = 1,2 \sqrt{P}$ de 80 MHz à 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ de 800 MHz à 2,5 GHz</p> <p>où P est la puissance de sortie nominale maximale de l'émetteur-récepteur en watts (W) selon les indications du fabricant du transmetteur et d est la distance de séparation recommandée en mètres (m).</p> <p>Les intensités de champ issues des émetteur-récepteurs RF fixes, telles qu'elles sont déterminées par relevé électromagnétique du site,^a doivent être inférieures au niveau de conformité dans chaque plage de fréquence.^b</p> <p>Des interférences peuvent survenir à proximité d'un équipement comportant le symbole suivant :</p> 
NOTE 1 A 80 MHz et 800 MHz, la distance d'éloignement pour la plage de fréquence la plus élevée s'applique.			
NOTE 2 Ces indications ne sont pas universelles. L'absorption et la réflexion des structures, des objets et des individus influent sur la propagation électromagnétique.			
<p>^a En théorie, les intensités de champ issues de transmetteurs fixes, par exemple stations de base pour téléphones (cellulaires/sans fil) et radios mobiles terrestres, radio amateur, réseau de radio AM et FM et de télévision, ne peuvent être anticipées avec précision. Afin d'évaluer l'environnement électromagnétique avec les transmetteurs RF fixes, un relevé électromagnétique du site doit être établi. Si l'intensité de champ mesurée à l'emplacement d'utilisation de l'unité A&D dépasse le niveau de conformité RF applicable indiqué ci-dessus, l'unité A&D doit être surveillée afin d'en vérifier le bon fonctionnement. En cas de dysfonctionnement, des mesures supplémentaires peuvent se révéler nécessaires, notamment une réorientation ou un déplacement de l'unité A&D.</p> <p>^b Au-delà de la plage de fréquence de 150 kHz à 80 MHz, les intensités de champ doivent être inférieures à 3 V/m.</p>			

TABLEAU DE COMPATIBILITÉ ÉLECTROMAGNÉTIQUE

Conseils et déclaration du fabricant – Immunité électromagnétique			
L'unité A&D est destinée à une utilisation dans l'environnement électromagnétique spécifié ci-dessous. Le client ou l'utilisateur de l'unité A&D doit s'assurer de son utilisation dans un tel environnement.			
Test d'immunité	Niveau de test CEI 60601	Niveau de conformité	Environnement électromagnétique – Conseils
Décharge électrostatique (ESD) CEI 61000-4-2	± 6 kV contact ± 8 kV air	± 6 kV contact ± 8 kV air	Les sols doivent être recouverts de bois, béton ou carreaux de céramique. Si les sols sont recouverts de matériaux synthétiques, l'humidité relative doit être de 30 % au moins.
Coupure/Sursaut électrique rapide CEI 61000-4-4	± 2 kV pour lignes d'alimentation ± 1 kV pour lignes entrée/sortie	± 2 kV pour lignes d'alimentation ± 1 kV pour lignes entrée/sortie	La qualité du réseau d'alimentation doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique.
Surtension transitoire CEI 61000-4-5	± 1 kV ligne à ligne ± 2 kV ligne à la terre	± 1 kV ligne à ligne ± 2 kV ligne à la terre	La qualité du réseau d'alimentation doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique.
Baisses de tension, brèves interruptions et variations de tension sur les lignes d'alimentation d'entrée CEI 61000-4-11	< 5 % U_T (> baisse de U_T de 95 %) pour 0,5 cycle 40 % U_T (baisse de U_T de 60 %) pour 5 cycles 70 % U_T (baisse de U_T de 30 %) pour 25 cycles < 5 % U_T (> baisse de U_T de 95 %) pour 5 s	< 5 % U_T (> baisse de U_T de 95 %) pour 0,5 cycle 40 % U_T (baisse de U_T de 60 %) pour 5 cycles 70 % U_T (baisse de U_T de 30 %) pour 25 cycles < 5 % U_T (> baisse de U_T de 95 %) pour 5 s	La qualité du réseau d'alimentation doit être celle d'un environnement commercial ou hospitalier classique. Si l'utilisateur de l'unité A&D a besoin d'un fonctionnement en continu pendant des interruptions d'alimentation, il est recommandé d'alimenter l'unité A&D par le biais d'un système d'alimentation sans interruption ou d'une batterie.
Fréquence d'alimentation (50/60 Hz) Champ magnétique CEI 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Les champs magnétiques de fréquence industrielle doivent être à des niveaux propres à un emplacement type dans un environnement commercial ou hospitalier type.
NOTE : U_T représente la tension d'alimentation CA avant le test de niveau.			

COORDONNÉES

Nos produits sont conçus et fabriqués grâce aux plus récentes méthodes scientifiques et technologiques et offrent des options de traitement et de surveillance à la maison précises et faciles à utiliser. Notre gamme complète de produits comprend :

- Tensiomètres à affichage numérique
- Tensiomètres manuels
- Brassards de prise de tension
- Stéthoscopes
- Balances personnelles de santé
- Thermomètres à affichage numérique
- Moniteurs d'activité
- Produits sans fil

EC REP

A&D Instruments, LTD

Unit 24/26 Blacklands Way,
Abingdon Business Park, Abingdon,
Oxfordshire OX14 1DY United Kingdom
Telephone: [44](1235) 550420 Fax:[44](1235) 550485

Ce tensiomètre et ce brassard ont différentes garanties dans plusieurs pays d'achat. Voir ci-dessous la durée de la garantie et les coordonnées de l'endroit où vous achetez ce produit.

Aux États-Unis :

Garantie de 5 ans
Fabriqué pour:
A&D Medical
Une division de A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131 États-Unis
Sans frais : 1-888-726-9966
www.andmedical.com

Au Canada :

Garantie de 7 ans
Distribué au Canada par:
Auto Control Medical, Inc.
6695 Millcreek Drive, Unit 6
Mississauga, Ontario, L5N 5R8 Canada
www.lifesourcecanada.com
1-800-461-0991

En Amérique latine :

Aucune garantie
Fabriqué pour:
A&D Medical
Une division de A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131 États-Unis
Sans frais : 1-888-726-9966
www.andmedical.com

Tous les autres pays :

 Plusieurs garanties - voir emballage
Fabriqué par:
A&D Company, Limited
1-243 Asahi, Kitamoto-shi,
Saitama, 364-8585 Japan
www.aandd.jp
[81] (48) 593-1119



B L O O D P R E S S U R E R E C O R D
JOURNAL DE LA TENSION ARTÉRIELLE
REGISTRO DE LA PRESION ARTERIAL

Name :

Age :

Weight :

Nom :

Âge :

Poids :

Nombre :

Edad :

Peso :

DATE	AM	SYS/DIA	PULSE	PM	SYS/DIA	PULSE
DATE	AM	SYS/DIA	POULS	PM	SYS/DIA	POULS
FECHA	AM	SIS/DIA	PULSO	PM	SIS/DIA	PULSO



B L O O D P R E S S U R E R E C O R D
JOURNAL DE LA TENSION ARTÉRIELLE
REGISTRO DE LA PRESION ARTERIAL

Name :

Age :

Weight :

Nom :

Âge :

Poids :

Nombre :

Edad :

Peso :

DATE	AM	SYS/DIA	PULSE	PM	SYS/DIA	PULSE
DATE	AM	SYS/DIA	POULS	PM	SYS/DIA	POULS
FECHA	AM	SIS/DIA	PULSO	PM	SIS/DIA	PULSO



MONITOR DE PRESIÓN ARTERIAL DE LA PREMIER PARLANTE

Modelos UA-1030T + UA-1030TCN

Instruction Manual
ORIGINAL

ENGLISH

Manuel d'instructions
TRADUCTION

FRANÇAIS




Manual de instrucciones
TRADUCCIÓN

ESPAÑOL



ESTE MONITOR ESTÁ CLÍNICAMENTE VALIDADO

Este monitor de presión arterial fue clínicamente validado por una organización independiente. Las mediciones de la presión arterial determinadas por este dispositivo equivalen a las obtenidas por un observador capacitado que sigue el método de auscultación con brazaletes y estetoscopio, dentro de los límites indicados por el Instituto Nacional de Normas de EE. UU. (ANSI/AAMI SP10) para esfigmomanómetros electrónicos. El estudio publicado fue realizado por un comité de revisión integrado por médicos y/o enfermeros. Entre los fabricantes de monitores de presión arterial, A&D Medical está orgulloso de contar con la mayor cantidad de monitores Clínicamente Validados recomendados por profesionales que están a disposición del consumidor.

OBSERVACIONES PRELIMINARES






-  Este aparato se ajusta a la Directiva Europea 93/42 EEC para productos médicos. Esto se evidencia con la marca **CE**₀₁₂₃ de conformidad. (0123: Número de referencia notificado al cuerpo interesado)
-  Este aparato está diseñado sólo para usarse en adultos, los niños y los recién nacidos no pueden usarlo.
-  Este dispositivo está diseñado para su uso en interiores, para medir la presión sanguínea y la frecuencia cardíaca para diagnósticos.

PRECAUCIONES

-  Componentes de precisión se han utilizado en la construcción de este dispositivo. Condiciones extremas de temperatura, humedad, luz solar directa, golpes o polvo deben ser evitados.
-  Limpie el dispositivo y el brazalete con un paño suave y seco o un paño humedecido con agua y un detergente neutro. Nunca utilice alcohol, benceno, disolvente u otros productos químicos abrasivos para limpiar el dispositivo o el brazalete.

- ☞ Evite doblar el brazalete de manera firme o ajustada o guardar la manguera retorcida durante períodos prolongados, dado que ello puede acortar la vida útil de los componentes.
- ☞ El dispositivo y el brazalete no son resistentes al agua. Evite que la lluvia, el sudor o el agua manchen el dispositivo o el brazalete.
- ☞ Las mediciones pueden verse distorsionadas si el aparato se usa cerca de televisores, hornos de microondas, teléfonos celulares, rayos X u otros dispositivos con campos eléctricos fuertes.
- ☞ Al utilizar el dispositivo, compruebe que se encuentre limpio.
- ☞ Los equipos usados, piezas y baterías no deben ser tratados como basura doméstica, y deben desecharse de acuerdo a las normas locales aplicables.
- ☞ Cuando utilice el adaptador de CA, asegúrese que puede ser fácilmente removido de la toma de corriente cuando sea necesario.
- ☞ No modifique el dispositivo. Puede causar accidentes o daños en el mismo.
- ☞ Para medir la presión sanguínea, el brazo debe ser temporalmente apretado por el brazalete lo suficientemente duro como para parar el flujo de la sangre a través de la arteria. Esto puede causar dolor, entumecimiento o una marca roja de carácter temporal en el brazo. Estas condiciones aparecerán especialmente cuando la medición se repite sucesivamente. Cualquier dolor, entumecimiento o marca roja desaparecerá con el tiempo.
- ☞ No ponga el brazalete en un brazo que esté conectado a otro dispositivo médico. Los equipos pueden funcionar de manera incorrecta.
- ☞ Las personas que tienen un grave déficit circulatorio en el brazo deben consultar a un médico antes de utilizar el dispositivo, para evitar problemas de salud.

PRECAUCIONES

-  No auto-diagnostique los resultados de la medición ni comience el tratamiento por sí mismo. Consulte siempre a su médico para la evaluación de los resultados y el tratamiento.
-  No coloque el brazalete en el brazo con una herida abierta.
-  No aplique el brazalete en un brazo que esté recibiendo goteo intravenoso o transfusión de sangre. Esto puede provocar lesiones.
-  No utilice el dispositivo en presencia de gases inflamables, como gases anestésicos. Podría producirse una explosión.
-  No utilice el dispositivo en entornos altamente concentrados de oxígeno, como una cámara de oxígeno de alta presión o una tienda de oxígeno. Puede causar un incendio o una explosión.

Lea esta importante información antes de utilizar el monitor.

- ☞ Recuerde que solamente los profesionales médicos están capacitados para interpretar las mediciones de presión arterial. El uso de este dispositivo no debería reemplazar a los exámenes médicos periódicos.
- ☞ Consulte al médico si tiene dudas sobre los resultados obtenidos. En caso de que ocurra un problema mecánico, comuníquese con A&D Medical en los EE. UU. al 1-888-726-9966 o con Auto Control en Canadá al 1-800-461-0991.
- ☞ No intente realizar ningún tipo de mantenimiento, calibración ni reparación de este monitor.
- ☞ Ya que el monitor UA-1020 contiene piezas delicadas y de alta precisión, evite exponerlo a niveles extremos de temperatura o humedad y a la luz directa del sol, a los golpes y al polvo. A&D Medical garantiza la precisión de este monitor solamente si se guarda y se utiliza dentro de los límites de temperatura y humedad detallados en la página S-26.
- ☞ Limpie el monitor y el brazalete con un paño seco y suave o un paño humedecido con agua y un detergente suave. Nunca limpie el monitor o el brazalete con alcohol, bencina, solvente ni otros productos químicos agresivos.
- ☞ Retire y reemplace las baterías si el monitor no se utiliza durante más de seis meses. Se recomienda usar baterías alcalinas.



Rápido. Fácil. Preciso.

Felicitaciones por la compra del monitor de presión arterial A&D de última generación, uno de los monitores de tecnología más avanzada actualmente disponibles en el mercado. Este monitor, diseñado para permitir precisión y uso sencillo, le facilitará su régimen diario de control de la presión arterial.

Los médicos coinciden en que el control diario de la presión arterial realizado por uno mismo es una importante medida que uno puede adoptar para mantener la salud cardiovascular y prevenir las graves consecuencias relacionadas con la hipertensión no detectada ni tratada.

A&D Medical tiene más de 20 años de experiencia fabricando productos médicos de calidad para el cuidado de la salud. Nos hemos comprometido a ofrecerles, tanto a usted como a su familia, dispositivos de control que ofrecen lo máximo en precisión y comodidad.

A&D Medical. Diseños para toda la vida.



DECLARACIÓN DE VALIDACIÓN	S-1
PRECAUCIONES	S-1 - S-3
INFORMACIÓN IMPORTANTE	S-4
ÍNDICE	S-6
SIGNIFICADO DE LOS SÍMBOLOS DE LA PANTALLA	S-7 - S-8
COMPONENTES DEL MONITOR	S-9
CÓMO FUNCIONA UA-1020	S-10



ANTES DE COMENZAR	S-10
SELECCIÓN DEL BRAZALETE DE TAMAÑO CORRECTO	S-11
AJUSTE DEL RELOJ	S-12
AJUSTE DE LA PRESIÓN	S-12
MODO TRICHECK™	S-13
MEDICIÓN DE LA PRESIÓN ARTERIAL	S-14 - S-15
MEDICIÓN CON TRICHECK	S-16
MEDICIÓN CON PRESIÓN DE REFERENCIA	S-17
MEDICIÓN CON PRESIÓN SISTÓLICA DESEADA	S-17
QUÉ ES UN LATIDO IRREGULAR DEL CORAZÓN	S-18
ACERCA DEL INDICADOR DE CLASIFICACIÓN DE PRESIÓN™	S-19
ACERCA DE LA MEMORIA	S-20



USO DEL MONITOR CON UN ADAPTADOR DE CA	S-21
--	------



ACERCA DE LA PRESIÓN ARTERIAL	S-22 - S-26
-------------------------------------	-------------



RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS	S-27
ESPECIFICACIONES	S-28
TABLA EMC	S-29- E-31














INFORMACIÓN DE CONTACTO	S-32
INSTRUCCIONES EN FRANCÉS	F-1
INSTRUCCIONES EN INGLÉS	E-1







PÁGINAS DEL REGISTRO	L-1
----------------------------	-----

SIGNIFICADO DE LOS SÍMBOLOS DE LA PANTALLA










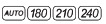
Símbolos impresos en el estuche del dispositivo

Símbolos	Función/Significado	Acción recomendada
	Encendido del dispositivo y colocación en espera	_____
	Guía de instalación de batería	_____
	Corriente continua	_____
SN	Número de serie	_____
2010 	Fecha de fabricación	_____
	Tipo BF: el dispositivo, el brazalete y los tubos están diseñados para brindar protección especial contra descargas eléctricas.	_____
 0123	Etiqueta de dispositivo médico según directiva de la CE	_____
	Etiqueta RAEE (Residuos de Aparatos Eléctricos y Electrónicos)	_____
	Fabricante	_____
	Representante en la UE	_____
	Dispositivo Clase II	_____
	Consulte el manual o folleto de instrucciones	_____
	Polaridad del conector de CC	_____

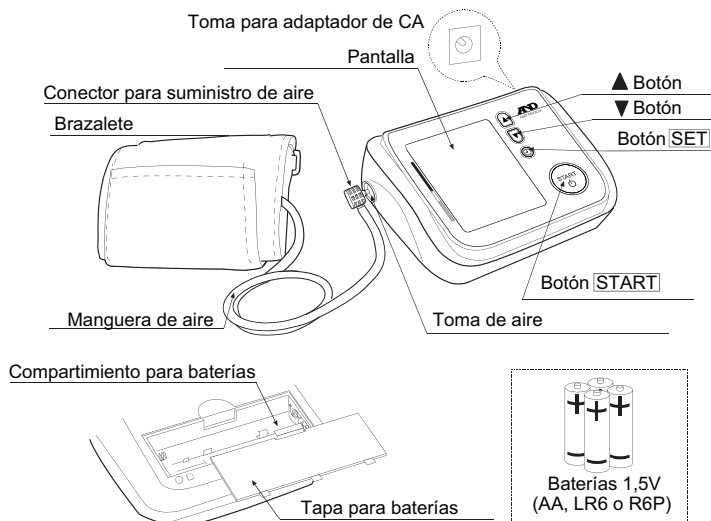
Símbolos que aparecen en la pantalla

Símbolos	Función/Significado	Acción recomendada
	Aparece mientras la medición está en curso. Parpadea cuando detecta las pulsaciones.	La medición está en curso. Quédese lo más quieto posible.
	Símbolo de latido irregular Aparece cuando se detecta un latido irregular del corazón durante la medición.	_____
	Modo TriCheck Realiza tres mediciones consecutivas automáticamente y muestra los valores promedio de las tres mediciones.	_____
	Aparece cuando detecta un movimiento corporal o del brazo.	La lectura puede indicar un valor incorrecto. Realice una nueva medición. Permanezca quieto durante la medición.

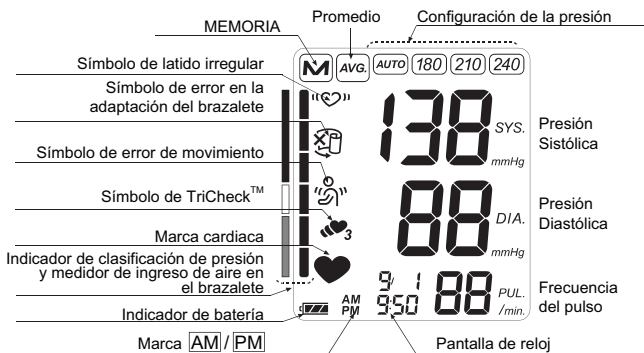
SIGNIFICADO DE LOS SÍMBOLOS DE LA PANTALLA

Símbolos	Función/Significado	Acción recomendada
	Aparece durante la medición cuando el brazalete está flojo.	La lectura puede indicar un valor incorrecto. Colóquese el brazalete correctamente y realice otra medición.
	Medición previa almacenada en la memoria	_____
	Datos promedio	_____
 Full Battery	El indicador de carga de la batería se muestra durante la medición.	_____
 Low Battery	Las baterías tienen poca carga cuando parpadea.	Reemplace todas las baterías por otras nuevas cuando el símbolo parpadee.
Err	Presión arterial inestable a causa del movimiento durante la medición.	Realice una nueva medición. Permanezca quieto durante la medición.
	Hay una diferencia de hasta 10 mmHG entre el valor sistólico y el diastólico.	Colóquese el brazalete correctamente y realice otra medición.
	El valor de la presión no aumentó al inflar el brazalete.	
	El brazalete no está colocado correctamente.	Colóquese el brazalete correctamente y realice otra medición.
	Las pulsaciones no se detectan correctamente.	
	Error interno en el monitor de presión arterial	Quite las baterías y presione el botón START ; luego coloque las baterías nuevamente. Si el error persiste, comuníquese con A&D.
		
SYS.	La presión arterial sistólica se mide en mmHg	_____
DIA.	La presión arterial diastólica se mide en mmHg	_____
PUL./min.	Pulsaciones por minuto	_____
AM	Datos admitidos la mañana	_____
PM	Datos admitidos la tarde	_____
	Configuración de la presión Indica el valor de la presión según la configuración del usuario.	_____

COMPONENTES DEL MONITOR



Pantalla



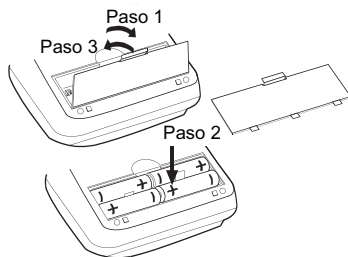
Los monitores de presión arterial A&D son fáciles de usar, tienen una gran precisión y muestran de manera digital resultados completos de mediciones. Nuestra tecnología se basa en el “método de medición de la oscilación”, una determinación no invasiva de la presión arterial. El término “oscilación” se refiere a cualquier medición de vibraciones ocasionadas por el pulso arterial. Nuestro monitor examina la presión pulsátil generada por la pared arterial cuando se expande y contrae contra el brazalete con cada latido del corazón.

El brazalete se infla hasta que la arteria queda completamente bloqueada. El dispositivo aumenta al máximo la velocidad de ingreso de aire y optimiza el nivel de presión. El monitor toma mediciones mientras el brazalete se está inflando y desinflando. Esto da como resultado mediciones más rápidas, lo cual a su vez brinda mayor comodidad para el usuario.

ANTES DE COMENZAR

Debe colocar las 4 baterías A (de 1,5 voltios). Se recomienda usar baterías alcalinas o emplear el adaptador de CA (si va a utilizar el monitor con el adaptador de CA, consulte la página S-19) y conectar el brazalete al monitor antes de usarlo. Para colocar las baterías (o reemplazarlas si aparece en la pantalla el símbolo de poca carga en las baterías), siga estos pasos:

1. Quite la tapa del compartimiento de baterías presionando hacia abajo con un dedo apoyado sobre la flecha y deslizando la tapa hacia delante.
2. Coloque primero la hilera inferior de baterías. Coloque las baterías haciendo coincidir los terminales positivo (+) y negativo (-) con los indicados en el compartimiento. Asegúrese de que las baterías hagan contacto con los terminales del compartimiento.
3. Coloque nuevamente la tapa. Para ello, deslícela y colóquela suavemente en su lugar.



NOTA: No se recomienda usar baterías recargables con este monitor.

NOTA: Deseche las baterías de conformidad con las normativas locales.

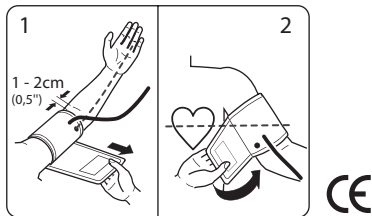
SELECCIÓN DEL BRAZALETE DE TAMAÑO CORRECTO

Utilizar un brazalete del tamaño correcto es importante para obtener una lectura correcta. Un brazalete demasiado grande producirá una lectura menor que la presión arterial correcta; uno demasiado pequeño producirá una lectura mayor que la presión arterial correcta. Con el brazo extendido al costado del cuerpo, mida la circunferencia de la parte superior del brazo, en el punto medio entre el hombro y el codo.





MEDIDA DEL BRAZO	NOMBRE DEL BRAZALETE	MARCA	MODELO DE REPUESTO DE BRAZALETE
6,3" – 9,4" (16 - 24 cm)	Brazalete pequeño SlimFit™	A&D MEDICAL	UA-289
9" – 14,6" (23 - 37 cm)	Brazalete mediano SlimFit™	A&D MEDICAL	UA-290
12,2" – 17,7" (31 - 45 cm)	Brazalete grande SlimFit™	A&D MEDICAL	UA-291
9" – 14,6" (23 - 37 cm)	Brazalete SmoothFit™	A&D MEDICAL	UA-392

Nuestro exclusivo brazalete está diseñado para adaptarse a varios tamaños de brazos, desde 9 – 14,6" (23 - 37 cm). El brazalete SlimFit™ está diseñado para permitirle que se diseñe colocar rápidamente y con comodidad. Colóquese el brazalete en la parte superior del brazo y sujételo. ¡Listo! Para obtener más información, lea la sección "Medición de la presión arterial" (ver pág. S-12).





Si la circunferencia de la parte superior del brazo es mayor que 14,6" (37 cm) o menor que 9" (23 cm), debe comprar un brazalete de un tamaño diferente del que contiene esta caja. Comuníquese con A&D Medical al 1-888-726-9966 (en Canadá, llame al 1-800-461-0991) para obtener más información sobre nuestros brazaletes de diferentes tamaños.



El monitor de presión arterial UA-1020 posee un reloj incorporado que le brinda la hora y fecha, y le informa cuándo se realizó una lectura de presión arterial almacenada en la memoria. Recomendamos que ajuste el reloj antes de usarlo. Para ajustar el reloj, siga estos simples pasos:




1. Presione el botón del reloj  que se encuentra a la derecha de la pantalla.
2. Utilice los botones de flecha   para configurar el año.
3. Luego de elegir el año deseado, vuelva a presionar el botón del reloj .
4. Repita este proceso para configurar el mes, el día y la hora.
5. A continuación se describe la configuración de la presión.

AJUSTES DE LA PRESIÓN

1. Una vez que haya configurado el año, mes, día y hora, debe proceder a configurar la presión.
2.  está predeterminado; significa automático.
3. Para obtener lecturas aún más rápidas, realice el ajuste predeterminado aproximadamente a 30 mmHg o más de la presión sistólica esperada.
4. Utilice los botones de flecha   para configurar la presión.
5. Luego de elegir la presión deseada, vuelva a presionar el botón del reloj .
6. A continuación se describe la configuración del Modo TriCheck™.

MODO TRICHECK™

El monitor de presión arterial UA-1020 cuenta con una función opcional para realizar automáticamente tres lecturas consecutivas cada un minuto y luego informarle el promedio. Esto cumple con el método de medición recomendado por la Asociación Americana del Corazón.

1. Una vez que haya configurado el año, mes, día y hora, debe proceder a configurar el Modo TriCheck™  3 .
2. El modo predeterminado no está activado.
3. Para activarlo, utilice los botones de flecha ▲ ▼ .
4. Para volver a desactivarlo, utilice los botones de flecha ▲ ▼ .
5. Luego de obtener la configuración deseada, vuelva a presionar el botón del reloj  .
6. Esto finalizará la sesión de configuración.
7. Para ajustar los valores, presione el botón del reloj  y comience nuevamente.

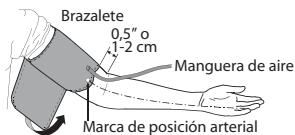
CONSEJOS PARA EL CONTROL DE LA PRESIÓN ARTERIAL:

- ☞ Descanse varios minutos antes de realizar la medición.
- ☞ No fume ni consuma cafeína por lo menos 30 minutos antes de la medición.
- ☞ Quítese la ropa ajustada y colóquese el brazalete en el brazo desnudo.
- ☞ A menos que el médico le recomiende lo contrario, utilice el brazo izquierdo para medir la presión
- ☞ No hable durante la medición.
- ☞ No cruce las piernas y mantenga sus pies bien apoyados en el piso durante la medición.

AHORA ESTÁ LISTO.

SIGA ESTOS SIMPLES PASOS:


1. Siéntese cómodo con el brazo izquierdo apoyado en una superficie plana de modo que el centro de la parte superior del brazo quede a la altura del corazón.
2. Apoye el brazo izquierdo sobre la mesa, con la palma hacia arriba, y coloque el brazalete alrededor de la parte superior del brazo, aproximadamente 0,5" (1-2 cm) por encima de la parte interna del codo, como se muestra a la derecha. Coloque el brazalete directamente sobre la piel, dado que la vestimenta puede generar un pulso débil que podría ocasionar un error en la medición.
3. Coloque el brazalete alrededor del brazo. El brazalete debe estar firme pero no demasiado ajustado. Debería poder pasar dos dedos entre el brazalete y el brazo.
4. Asegúrese de que el brazalete esté a la altura del corazón.



MEDICIÓN DE LA PRESIÓN ARTERIAL

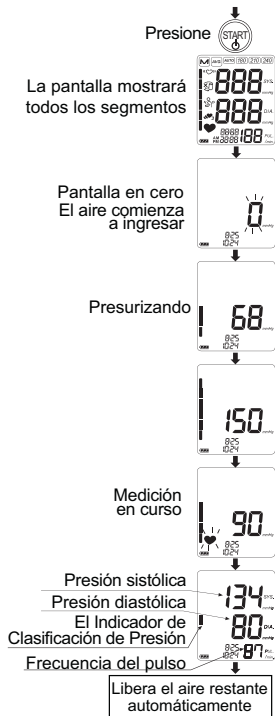
- Presione el botón **START**. La pantalla mostrará todos los segmentos. Cero (0) se muestra con un breve parpadeo. La visualización cambia, como se indica en la figura de la derecha, cuando se comienza con la medición. El brazalete comienza a recibir aire. Es normal que el brazalete se sienta muy ajustado. Al inflar el brazalete, aparecerá un indicador de barras de presión a la izquierda de la pantalla.

Nota: Si desea detener el ingreso de aire en cualquier momento, presione nuevamente el botón **START**


- Quando termina de inflar, el aire comienza a salir automáticamente y el  parpadea, lo que indica que la medición está en curso. Una vez detectado el pulso, la marca parpadea con cada latido.

Nota: Si no se obtiene una medición adecuada de la presión, el dispositivo comienza automáticamente a inflar el brazalete otra vez. Para evitar tener que volver a inflar el brazalete, consulte "Medición con presión de referencia" en la página siguiente.

- Quando la medición finaliza, en la pantalla aparecen las lecturas de presión sistólica y diastólica, y la frecuencia del pulso. El dispositivo indica los resultados de la medición. El brazalete libera el aire restante y se desinfla completamente.
- Presione el botón **START** para apagar el dispositivo. Después de un minuto de inactividad, el dispositivo se apagará automáticamente.
- La lectura se almacena en la memoria. Consulte la página S-18 para obtener más información sobre la función de la memoria.
- Quite el brazalete y tome nota de la presión arterial y la frecuencia del pulso en el gráfico que se encuentra en el reverso de este manual; indique la fecha y la hora de la medición. Puede descargar e imprimir gratuitamente gráficos de registro adicionales en www.andmedical.com o en Canadá en www.autocontrol.com. Le aconsejamos que registre la fecha y hora después de cada medición, ya que un historial de la presión arterial preciso se basa no solamente en mediciones esporádicas o individuales, sino en un patrón en el tiempo.



1. Presione el botón **START** .
La pantalla mostrará todos los segmentos.
Cero (0) se muestra con un breve parpadeo y comienza la primera medición.
2. Una vez realizada la medición, aparecen en pantalla las mediciones de presión sistólica y diastólica y la frecuencia del pulso;
luego comienza una cuenta regresiva de un minuto para la segunda medición.
3. Después de un minuto, comienza la segunda medición.
4. Una vez realizada la medición, aparecen en pantalla las mediciones promedio de la primera y segunda medición; luego comienza una cuenta regresiva de un minuto para la tercera medición.
5. Después de un minuto, comienza la tercera medición.
6. Una vez realizada la medición, aparecen en pantalla las mediciones promedio de las tres mediciones y se almacenan en la memoria.

 A la altura del corazón

Presione



La pantalla mostrará todos los segmentos

Primera medición



Resultados de la primera medición

Un minuto después

Segunda medición



Promedio de la primera y segunda medición


Un minuto después

Tercera medición



Promedio de las tres mediciones

Notas:

- Durante la medición, aparece en pantalla el símbolo  de TriCheck.
- Para cancelar la medición, presione el botón START. En este caso, no se almacena ningún dato en la memoria.
- Si aparece el símbolo de error en la adaptación del brazalete durante la primera medición, cancele la medición, vuelva a colocar el brazalete correctamente y comience una nueva medición.
- Luego de realizar la medición, los datos promedio de las tres mediciones se almacenan en la memoria. Si se cancelan las mediciones o no se completa la tercera medición, no se almacenará ningún dato.

MEDICIÓN CON PRESIÓN DE REFERENCIA

El UA-1020 está diseñado para detectar el pulso e inflar el brazalete hasta alcanzar automáticamente un nivel de presión sistólica. Si se vuelve a inflar repetidas veces, utilice los siguientes métodos.

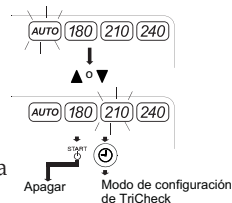
Durante la medición de la presión arterial, el brazalete se puede volver a inflar. Se puede establecer un valor de presión fijo para evitar que se vuelva a inflar el brazalete

1. En el paso 6 del proceso de ajuste del reloj (ver página S-10), presione el botón **SET** para ir al modo de configuración de la presión. La configuración actual parpadea.
2. Presione el botón **▲** o **▼** para seleccionar el valor de presión de aproximadamente 30 mmHg o más por encima de su presión sistólica prevista a partir de los siguientes.

AUTO	: Presurización automática (valor predeterminado)
180	: Valor de presión de 180 mmHg (fijo)
210	: Valor de presión de 210 mmHg (fijo)
240	: Valor de presión de 240 mmHg (fijo)

3. Presione el botón **SET** para ir al modo de configuración de TriCheck.

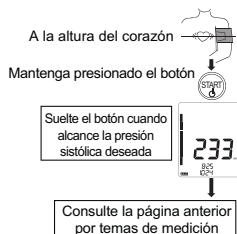
Presione el botón **START** para apagar el dispositivo. Después de tres minutos de inactividad, el dispositivo se apagará automáticamente. La siguiente medición se realizará con el nuevo valor de presión.



MEDICIÓN CON PRESIÓN SISTÓLICA DESEADA

Utilice este método cuando el brazalete se vuelva a inflar repetidas veces, incluso si el valor de presión se fija en **240** durante el proceso arriba descrito o cuando los resultados no se muestran, incluso si la presión disminuye a 20 mmHg o menos.

1. Coloque el brazalete en el brazo (preferentemente en el brazo izquierdo).
2. Mantenga presionado el botón **START** hasta que aparezca un número que sea entre 30 y 40 mmHg mayor que el número esperado de su presión sistólica.
3. Cuando alcance el número deseado, suelte el botón **START** para comenzar con la medición. Mida su presión arterial como se describe en la página anterior



QUÉ ES UN LATIDO IRREGULAR DEL CORAZÓN

El monitor de presión arterial UA-1020 mide la presión arterial y la frecuencia del pulso aun cuando se producen latidos irregulares del corazón. El símbolo de latido irregular (♥) aparecerá en la ventana de la pantalla, si se detecta un latido irregular del corazón durante la medición. Un latido irregular se define como un latido del corazón que se desvía un 25% del promedio de todos los intervalos de latidos durante la medición de la presión arterial. Es importante que se relaje, permanezca quieto y se abstenga de hablar durante las mediciones.

Nota: Le recomendamos que se comunique con el médico si ve este símbolo con frecuencia.

ACERCA DEL MEDIDOR DE INGRESO DE AIRE EN EL BRAZALETE

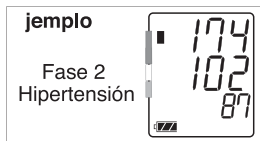
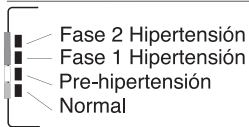
El medidor de ingreso de aire en el brazalete está situado en el lado izquierdo de la pantalla y le indica cuándo el monitor de presión arterial está inflando y desinflando el brazalete. Este medidor se mueve hacia arriba durante el ingreso de aire y hacia abajo durante la salida de aire.

Ingreso de aire en curso	Ingreso de aire completo	Salida de aire/medición en curso
		

ACERCA DEL INDICADOR DE CLASIFICACION DE PRESIÓN™

El Indicador de Clasificación de Presión™ es una característica que provee una instantánea de la clasificación de su presión arterial basada en sus medidas. Esto le permitirá saber rápidamente lo que significan sus medidas de presión arterial. Cada segmento de la barra indicadora corresponde al Séptimo Reporte del Comité de la Junta Nacional (JNC7) en Prevención, Evaluación y Tratamiento de Alta Presión Arterial del Instituto Nacional del Corazón, Pulmones y Sangre Mayo 2003. Para mas información detallada acerca de esta clasificación de alta presión, refiérase a “Evaluando Alta Presión Arterial” en la página S-21.

Acercas del Indicador de Clasificación de Presión™



■ : El indicador muestra un segmento, basado en la medida más actual, correspondiente a la clasificación JNC7.

NOTA: Debido a otros factores de riesgo (Ej.: diabetes, obesidad, fumar, etc.) en adición a sus medidas de presión arterial, el Indicador de Clasificación de Presión es aproximado. Por favor consulte con su Doctor para interpretación y diagnóstico de sus medidas de presión arterial.

NOTA: Residentes fuera de los Estados Unidos (Ej.: Canadá y México) deben consultar la Tabla de Clasificación WHO en la página S-21 para comparar sus mediciones de presión arterial.

Nota: Este dispositivo almacena en la memoria las últimas 90 mediciones. El dispositivo anuncia los valores de los datos en la memoria a medida que se van mostrando.

1. Presione el botón ▲ o ▼. Se muestra el promedio de todas las mediciones y la cantidad de datos. (Si no hay datos, aparece "0". Presione el botón ▲, ▼ o **START** para apagar el dispositivo).
2. Cada vez que se presiona el botón ▼ (o el botón ▲ para visualizar los datos en el orden inverso), los datos de la memoria aparecen de la siguiente manera.

Promedio de todas las mediciones AM (mañana) realizadas entre las 4:00 y las 9:59. (En el ejemplo, 10 mediciones. Si no hay datos, aparece "--").



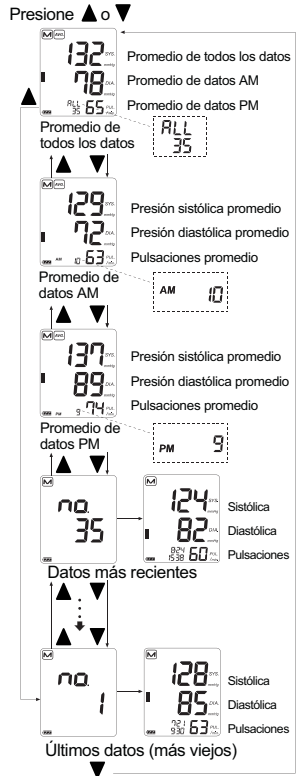
Promedio de todas las mediciones PM (tarde) realizadas entre las 18:00 y la 01:59. (En el ejemplo, 9 mediciones. Si no hay datos, aparece "--").



Datos más recientes (ver N° 35). Tres segundos después de que se muestra el número de datos, se muestran los datos de la medición.



Últimos datos (N° 1). Tres segundos después de que se muestra el número de datos, se muestran los datos de la medición.



3. Después de que se muestran los últimos datos, presione el botón ▼ para regresar al promedio de todas las mediciones.
4. Presione el botón **START** para apagar el dispositivo. Después de un minuto de inactividad, el dispositivo se apagará automáticamente.

USO DEL MONITOR CON ADAPTADOR DE CA

El UA-1020 tiene una toma para adaptador de CA que le permite suministrar energía desde un tomacorriente de su hogar. Le recomendamos utilizar solamente el adaptador de CA exclusivo para evitar posibles daños al monitor. Comuníquese con A&D Medical al 1-888-726-9966 o, si está en Canadá, comuníquese con AutoControl al 1-800-461-0991, si desea comprar un adaptador de CA.

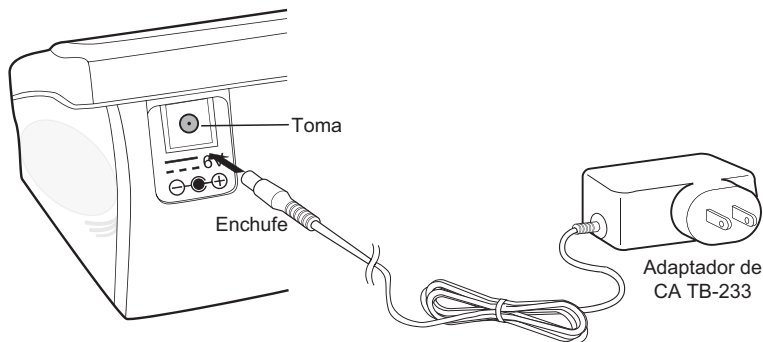
PARA CONECTAR EL ADAPTADOR DE CA AL MONITOR:

1. Introduzca con cuidado el enchufe del adaptador de CA en un tomacorriente de CA de 120V.
2. Conecte el enchufe del adaptador de CA en la toma que se encuentra en la parte trasera del monitor.

PARA DESCONECTAR EL ADAPTADOR DE CA DEL MONITOR:

1. Apague la unidad presionando el botón START.
2. Desconecte rápidamente el enchufe de la toma del monitor.
3. Retire con cuidado el adaptador de CA del tomacorriente.

NOTA: Si el monitor tiene baterías puestas y un adaptador de CA conectado, las mediciones almacenadas en la memoria se pueden perder si desenchufa primero el adaptador de CA del tomacorriente. Para que las mediciones se almacenen en la memoria, asegúrese de que la unidad esté apagada y de quitar rápidamente el enchufe del monitor antes de desenchufar el adaptador del tomacorriente de pared.



¿QUÉ ES LA PRESIÓN ARTERIAL?

La presión arterial es la fuerza que ejerce la sangre contra las paredes de las arterias. La presión sistólica se produce cuando el corazón se contrae; la diastólica, cuando el corazón se expande. La presión arterial se mide en milímetros de mercurio (mmHg).

¿QUÉ AFECTA A LA PRESIÓN ARTERIAL?

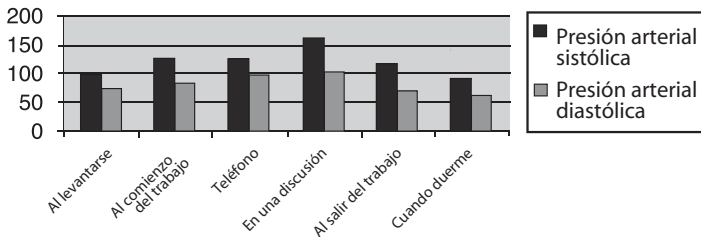
La presión arterial puede verse afectada por muchos factores: edad, peso, momento del día, nivel de actividad, clima, altitud y estación del año. Ciertas actividades pueden alterar de manera significativa la presión arterial de un individuo. Una caminata puede elevar la presión arterial de una persona. Dormir puede reducir la presión arterial. Las lecturas también se pueden ver afectadas por la falta de descanso durante mucho tiempo antes de las mediciones.

Además de estos factores, las bebidas con cafeína o alcohol, ciertos medicamentos, la tensión nerviosa e incluso las prendas muy ajustadas al cuerpo pueden producir diferencias en los resultados de las mediciones.

¿QUÉ FACTORES PROVOCAN VARIACIONES EN LA PRESIÓN ARTERIAL?

La presión arterial de un individuo varía en gran medida de un día al otro y de una estación del año a otra. En el caso de los individuos hipersensibles, estas variaciones son aún más marcadas. Generalmente, la presión arterial sube cuando se trabaja o se juega, y desciende a sus niveles más bajos cuando se duerme.

Fluctuación en el transcurso de un día (caso: hombre de 35 años de edad)



ACERCA DE LA PRESIÓN ARTERIAL

EVALUACIÓN DE LA HIPERTENSIÓN ARTERIAL EN ADULTOS

Se han establecido las siguientes normas para evaluar la hipertensión arterial (sin considerar la edad ni el sexo) a modo de orientación. Recuerde que es necesario tener en cuenta otros factores de riesgo (como diabetes, obesidad, tabaquismo, etc.) que pueden afectar estas cifras. Consulte al médico para obtener una evaluación exacta.

Tabla de clasificación de JNC7 para adultos de EE. UU.

Clasificación de la presión arterial	Sistólica (en mmHg)	Diastólica (en mmHg)
Normal	inferior a 120	e inferior a 80
Prehipertensión	120-139	o 80-89
Hipertensión en etapa 1	140-159	o 90-99
Hipertensión en etapa 2	superior o igual a 160	o superior o igual a 100

FUENTE: El Séptimo Informe del Comité Nacional Conjunto sobre Prevención, Evaluación y Tratamiento de Hipertensión Arterial en Adultos. Instituto Nacional de Cuidados del Corazón, los Pulmones y la Sangre, mayo de 2003.

Tabla de clasificación de la OMS para adultos fuera de EE. UU. (por ej., Canadá, México)

Clasificación de la presión arterial	Sistólica (en mmHg)	Diastólica (en mmHg)
Óptima	inferior a 120	e inferior a 80
Normal	inferior a 130	o inferior a 85
Alta-normal	130-139	o 85-89
Grado de hipertensión 1	140-159	o 90-99
Grado de hipertensión 2	160-179	o 100-109
Grado de hipertensión 3	superior o igual a 180	o superior o igual a 110

FUENTE: La Organización Mundial de la Salud (OMS) ha establecido normas para determinar si hay hipertensión arterial, sin considerar la edad ni el sexo.

¿QUÉ ES LA HIPERTENSIÓN?

La hipertensión (presión arterial alta) es el diagnóstico que se da cuando los resultados de las mediciones de la presión están constantemente por encima del nivel normal. Se sabe que la hipertensión no tratada puede resultar en accidentes cerebrovasculares, ataques cardíacos u otras enfermedades. Conocida como la “asesina silenciosa” porque no siempre presenta síntomas que alertan al paciente, la hipertensión puede tratarse si se diagnostica a tiempo.

¿ES POSIBLE MANTENER LA HIPERTENSIÓN BAJO CONTROL?

En muchos individuos, la hipertensión se puede mantener bajo control mediante cambios en el estilo de vida y la reducción de la tensión nerviosa, además de la medicación adecuada indicada y supervisada por el médico. La Asociación Americana del Corazón hace las siguientes sugerencias en cuanto al estilo de vida, para evitar o controlar la hipertensión:

- No fume.
- Consuma menos sal y grasas.
- Mantenga un peso saludable.
- Haga ejercicios con regularidad.
- Hágase exámenes médicos periódicos.
- Controle la presión arterial periódicamente.

¿POR QUÉ TOMARSE LA PRESIÓN ARTERIAL EN CASA?

Ahora se sabe que, en muchos individuos, las lecturas de la presión arterial tomadas en un consultorio médico o un hospital pueden resultar más elevadas, a causa del miedo y la ansiedad. Esta reacción se llama comúnmente “hipertensión de consultorio”.

En todo caso, la medición hecha por uno mismo en casa sirve como complemento de las lecturas realizadas por el médico y proporciona un historial de presión arterial más exacto y completo. Además, los estudios clínicos han demostrado que la detección y el tratamiento de la hipertensión se mejoran cuando los pacientes consultan a sus médicos y controlan la presión arterial en el hogar.

ACERCA DE LA PRESIÓN ARTERIAL

POR QUÉ SE OBTIENEN RESULTADOS DIFERENTES EN EL HOGAR Y EN EL CONSULTORIO DEL MÉDICO

¿Por qué mis resultados son diferentes en casa y en el consultorio médico?

Las lecturas de presión arterial tomadas en un consultorio médico o un hospital pueden resultar más elevadas, a causa del miedo y la ansiedad. Esta reacción se conoce como hipertensión de consultorio.

Cuando llevo el monitor a un consultorio médico, ¿por qué la medición que obtengo es diferente a la que obtiene un médico o enfermero?

Es posible que el profesional esté utilizando un brazalete de otro tamaño. El tamaño de la almohadilla interna del brazalete es fundamental para que la medición sea precisa. Esto puede arrojar una lectura diferente. Un brazalete demasiado grande producirá una lectura menor que la presión arterial correcta; uno demasiado pequeño producirá una lectura mayor que la presión arterial correcta. La diferencia entre las mediciones también puede ser producto de otros factores.

CLAVES PARA UN CONTROL SATISFACTORIO:

La presión arterial oscila durante el día. Le recomendamos que tenga constancia en la rutina diaria de mediciones:

- Tómese la presión a la misma hora todos los días.
- Siéntese en la misma silla y posición.
- No cruce las piernas y mantenga los pies bien apoyados en el piso.
- Descanse durante varios minutos antes de realizar la medición.
- Utilice un brazalete del tamaño adecuado para obtener una lectura correcta.
- Permanezca quieto durante la medición, sin hablar, comer ni hacer movimientos bruscos.
- Anote el resultado de la medición en el registro.

CÓMO ESTABLECER MEDICIONES DE REFERENCIA

El método más importante para obtener una medición exacta de la presión arterial es la coherencia. Para aprovechar al máximo el monitor, es importante que establezca una “medición de referencia”. Esto ayuda a construir una base de mediciones que puede usar para comparar con mediciones futuras. Para llegar a esta medición de referencia, lleve un control coherente de la presión arterial durante dos semanas. Esto implica hacer todo de la misma manera cada vez que se tome la presión (por ej., a la misma hora del día, en el mismo lugar, sentado en el mismo asiento, utilizando el mismo brazalete, etc.). Una vez que establezca la medición de referencia, puede comenzar a evaluar si la medición ha sido afectada por factores como cambios en el estilo de vida o tratamientos con medicamentos.

¿CÓMO LLEVO UN REGISTRO DE MI PRESIÓN ARTERIAL?

Las mediciones de presión arterial generalmente se registran con la presión sistólica en primer lugar, seguida de una barra y la presión diastólica. Por ejemplo, las mediciones de 120 mmHg sistólica y 80 mmHg diastólica se escriben: 120/80.

Las pulsaciones se anotan simplemente con la letra "P" seguida de la frecuencia del pulso, por ejemplo: P 72. Consulte el dorso del manual para obtener el registro de seguimiento de la presión arterial.

ASISTENCIA AL CLIENTE EN LÍNEA


Encontrará más herramientas en www.andmedical.com que lo ayudarán a aprovechar al máximo el control de su presión arterial. Incluyen:

- Manuales de instrucción en letra grande
- Instrucciones de uso animadas
- Cuaderno de registro con más hojas

RESOLUCIÓN DE PROBLEMAS

Problema	Causa probable	Medida correctiva
No aparece nada en la pantalla después de que presiono el botón START.	Las baterías están agotadas.	Reemplace todas las baterías por otras nuevas. Se recomienda usar baterías alcalinas.
	Los terminales de las baterías no están en la posición correcta.	Coloque nuevamente las baterías haciendo coincidir los terminales negativo y positivo con los indicados en el compartimiento de las baterías.
El brazalete no se infla.	El voltaje de las baterías es demasiado bajo. El símbolo batería baja parpadea. [Si las baterías están agotadas por completo, la marca no aparece].	Reemplace todas las baterías por otras nuevas. Se recomienda usar baterías alcalinas.
La unidad no realiza la medición. Las mediciones son demasiado altas o demasiado bajas.	El brazalete no está sujeto de manera adecuada.	Sujete el brazalete correctamente.
	Movió el brazo o el cuerpo durante la medición.	Asegúrese de estar muy quieto y en silencio durante la medición.
	La posición del brazalete no es la correcta.	Siéntese cómodo y quieto. Asegúrese de que el brazalete esté a la altura del corazón.
	Está usando un tamaño incorrecto de brazalete.	Ver pág. S-9 "Selección del brazalete de tamaño correcto".
	Tomar demasiadas mediciones en un mismo brazo durante un período corto de tiempo.	Descanse durante varios minutos antes de cada medición.
El valor es diferente al medido en una clínica o un consultorio médico.	Es posible que el profesional esté utilizando un brazalete de otro tamaño.	Ver pág. S-23 "Por qué se obtienen resultados diferentes en el hogar y en el consultorio del médico".
	Es posible que las mediciones sean elevadas por la hipertensión de consultorio.	Ver pág. S-22 "Por qué tomarse la presión arterial en casa".

NOTA: Si las medidas recomendadas no resuelven el problema, llame al 1-888-726-9966. No intente reparar usted mismo el dispositivo.

Modelo	UA-1030T / UA-1030TCN (Canadá)
Tipo	Oscilométrico
Pantalla	Altura digital de los caracteres Presión (20 mm)/Pulsaciones (11.5 mm) mostrados simultáneamente
Memoria	90 mediciones
Rango de medición	Presión: 0 - 299 mmHg Presión sistólica: 60 - 279 mmHg Presión diastólica: 40 - 200 mmHg Pulsaciones: 40 - 180 latidos por minuto
Precisión	Presión: ± 3 mmHg, Pulsaciones: $\pm 5\%$
Suministro de energía	Baterías de 4 x 1,5 voltios (AA, LR6 o R6P) o un adaptador de CA de 120 voltios (TB-233)
Clasificación	Equipo ME alimentado internamente (por pilas) / Clase II (por adaptador) modo de funcionamiento continuo.
Análisis clínico	De conformidad con ANSI / AAMI SP-10 1992
EMC (compatibilidad electromagnética)	IEC 60601-1-2: 2007
Condiciones ambientales de uso recomendadas	50° F a 104° F (10° C a 40° C) 5%RH to 85%RH 800 hPa to 1060 hPa
Condiciones de almacenamiento recomendadas	-4° F a 140° F (-20° C a 60° C) 10%RH to 95%RH
Dimensiones	Largo: 4,1" (105 mm) Ancho: 5,5" (140 mm) Alto: 2,4" (60 mm)
Peso	10 onzas (285 g) sin baterías
Número de mediciones	aprox. 700 veces LR6 (pilas alcalinas) con un valor de 180 mmHg de presión, temperatura ambiente 23 °C.
Parte a colocar	Brazalete tipo BF 
Vida útil	Dispositivo: 5 Años (usándolo seis veces al día) Brazalete: 2 Años (usándolo seis veces al día)

 0123 (Estados Unidos de América)

Las mediciones de la presión arterial determinadas por el UA-1030 T son equivalentes a las obtenidas por un observador capacitado que usa el método de auscultación con brazaletes y estetoscopio, dentro de los límites indicados por el Instituto Nacional de Normas de EE. UU. para esfigmomanómetros electrónicos o automatizados.

TABLA EMC

Los Equipos Eléctricos Médicos necesitan precauciones especiales relativas a la EMC y necesita instalarse y ponerse en servicio de acuerdo con la información de EMC proporcionada a continuación. Los equipos de comunicación de RF portátil y móvil (ej. teléfonos celulares) pueden afectar equipos eléctricos médicos. El uso de accesorios y cables distintos de los especificados (distintos de piezas originales bosco) puede aumentar las emisiones o disminuir la inmunidad de la unidad.

Guía y declaración del fabricante – emisiones electromagnéticas		
La unidad A&D está prevista para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario de la unidad A&D debe asegurarse de que sea utilizada en este entorno.		
Prueba de emisiones	Cumplimiento	Entorno electromagnético – guía
Emisiones de RF CISPR 11	Grupo 1	La unidad A&D utiliza energía de RF sólo para su función interna. Por lo tanto, sus emisiones de RF son muy bajas y es poco probable que cause alguna interferencia en equipos electrónicos cercanos.
Emisiones de RF CISPR 11	Clase B	La unidad A&D es adecuada para ser utilizada en todos los establecimientos, incluidos establecimientos doméstico y los conectados directamente a la red pública de alimentación de bajo voltaje que alimenta a edificios utilizados con fines domésticos.
Emisiones armónicas IEC 61000-3-2	Clase A	
Fluctuaciones de voltaje / emisiones fluctuantes IEC 61000-3-3	Cumple	

Distancias de separación recomendadas entre equipos de comunicaciones de RF portátiles y móviles y la unidad A&D

La unidad A&D está prevista para ser utilizada en un entorno electromagnético en el cual las perturbaciones de RF radiada están controladas. El cliente o el usuario de la unidad A&D puede ayudar a evitar la interferencia electromagnética manteniendo una distancia mínima entre el equipo de comunicaciones de RF portátil y móvil (transmisores) y la unidad A&D como se recomienda a continuación, de acuerdo con la potencia de salida máxima del equipo de comunicaciones.

Potencia de salida nominal máxima del transmisor W	Distancia de separación de acuerdo a la frecuencia del transmisor m		
	150 kHz a 80 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	80 MHz a 800 MHz $d = 1,2 \sqrt{P}$	800 MHz a 2,5 GHz $d = 2,3 \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,12	0,23
0,1	0,38	0,38	0,73
1	1,2	1,2	2,3
10	3,8	3,8	7,3
100	12	12	23

Para transmisores con una potencia de salida nominal máxima no listada anteriormente, la distancia de separación recomendada d en metros (m) puede estimarse utilizando la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor, donde p es la potencia de salida nominal máxima del transmisor en vatios (W) de acuerdo con el fabricante del transmisor.

NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica la distancia de separación de rango mayor de frecuencia.

NOTA 2 Estas guías pueden no aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética queda afectada por la absorción y reflexión desde estructuras, objetos y personas.


Guía y declaración del fabricante – inmunidad electromagnética			
La unidad A&D está prevista para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario de la unidad A&D debe asegurarse de que sea utilizada en este entorno.			
Prueba de inmunidad	Nivel de prueba IEC 60601	Nivel de Cumplimiento	Entorno electromagnético – guía
RF conducida IEC 61000-4-6 RF radiada IEC 61000-4-3	3 V _{rms} 150 kHz a 80 MHz 3 V/m 80 MHz a 2,5 GHz	3 V _{rms} 3 V/m	<p>Equipos de comunicaciones de RF portátiles o móviles no deben no debe utilizarse más cerca de ninguna parte de la unidad A&D, incluidos cables, que la distancia de separación recomendada calculada a partir de la ecuación aplicable a la frecuencia del transmisor.</p> <p>Distancia de separación recomendada:</p> $d = 1,2 \sqrt{P}$ <p>$d = 1,2 \sqrt{P}$ 80 MHz a 800 MHz $d = 2,3 \sqrt{P}$ 800 MHz a 2,5 GHz</p> <p>donde P es la potencia de salida nominal máxima del transmisor en vatios (W) de acuerdo con el fabricante del transmisor y d es la distancia de separación recomendada en metros (m).</p> <p>La intensidad de campo de transmisores de RF fijos, determinada por una revisión electromagnética del sitio, ^a debe ser menor que el nivel de cumplimiento en cada rango de frecuencia. ^b</p> <p>Puede producirse interferencia cerca del equipo marcado con  el símbolo siguiente:</p>
NOTA 1 A 80 MHz y 800 MHz, se aplica el rango de la frecuencia mayor.			
NOTA 2 Estas guías pueden no aplicarse en todas las situaciones. La propagación electromagnética queda afectada por la absorción y reflexión desde estructuras, objetos y personas.			
<p>^a Las intensidades de campo de transmisores de RF fijos, tales como equipos de base para radio teléfonos (celulares/inalámbricos) y radios de campo móviles, radioaficionados, emisoras de radio AM y FM y emisoras de TV no puede predecirse teóricamente con precisión. Para evaluar el entorno electromagnético debido a transmisores de RF fijos, debe considerarse una revisión electromagnética del sitio. Si la resistencia de campo medida en la ubicación en la cual se utiliza la unidad A&D supera el nivel de cumplimiento de RF aplicable anterior, la unidad A&D debe examinarse para comprobar su funcionamiento normal. Si se observa un rendimiento anormal, pueden ser necesarias medidas adicionales, tales como una reorientación o recolocación de la unidad A&D.</p> <p>^b En el rango de frecuencia de 150 kHz a 80 MHz, las intensidades de campo deben ser menores de 3 V/m.</p>			

TABLA EMC

Guía y declaración del fabricante – inmunidad electromagnética			
La unidad A&D está prevista para su uso en el entorno electromagnético especificado a continuación. El cliente o el usuario de la unidad A&D debe asegurarse de que sea utilizada en este entorno.			
Prueba de inmunidad	Nivel de prueba IEC 60601	Nivel de Cumplimiento	Entorno electromagnético – guía
Descarga Electrostática (ESD) IEC 61000-4-2	± 6 kV contacto ± 8 kV aire	± 6 kV contacto ± 8 kV aire	Los suelos deben ser de madera, hormigón o baldosa de cerámica. Si los suelos están revestidos de material sintético, la humedad relativa debe ser por lo menos del 30%.
Transitorios/ráfagas eléctricos rápidos IEC 61000-4-4	± 2 kV para líneas de alimentación ± 1 kV para líneas de entrada/salida	± 2 kV para líneas de alimentación ± 1 kV para líneas de entrada/salida	La calidad de la alimentación de la red debe ser la de un entorno comercial o de hospital típico.
Surge IEC 61000-4-5	± 1 kV línea a línea ±2 kV línea a tierra	± 1 kV línea a línea ±2 kV línea a tierra	La calidad de la alimentación de la red debe ser la de un entorno comercial o de hospital típico.
Caidas de voltaje, interrupciones cortas y variaciones de voltaje en líneas de entrada de alimentación IEC 61000-4-11	< 5% U_T (> 95% caída en U_T) para 0,5 ciclos 40% U_T (60% caída in U_T) para 5 ciclos 70% U_T (30% caída en U_T) para 25 ciclos < 5% U_T (> 95% caída en U_T) para 5 s	< 5% U_T (> 95% caída en U_T) para 0,5 ciclos 40% U_T (60% caída en U_T) para 5 ciclos 70% U_T (30% caída en U_T) para 25 ciclos < 5% U_T (> 95% caída en U_T) para 5 s	La calidad de la alimentación de la red debe ser la de un entorno comercial o de hospital típico. Si el usuario de la unidad A&D requiere un funcionamiento continuado durante interrupciones de la red de alimentación, se recomienda que la unidad A&D sea activada desde un suministro de energía ininterrumpida o una batería.
Frecuencia de potencia (50/60 Hz) Campo magnético IEC 61000-4-8	3 A/m	3 A/m	Los campos magnéticos de frecuencia industrial deben estar en niveles característicos de una ubicación típica en un entorno comercial u hospitalario típico.
NOTA: U_T es el voltaje de la red de CA antes de la aplicación del nivel de prueba.			

Nuestros productos están diseñados y fabricados conforme a los métodos científicos y tecnológicos más modernos, y ofrecen métodos precisos y fáciles de usar en el hogar. Nuestra línea completa de productos incluye:

- Monitores digitales de presión arterial
- Monitores manuales de presión arterial
- Brazaletes para presión arterial
- Estetoscopios
- Balanza de uso personal
- Termómetros digitales
- Monitores de actividades
- Productos inalámbricos

EC REP

A&D Instruments, LTD

Unit 24/26 Blacklands Way,
Abingdon Business Park, Abingdon,
Oxfordshire OX14 1DY United Kingdom
Telephone: [44](1235) 550420 Fax:[44](1235) 550485

Este monitor de presión arterial y el brazalete tienen diferentes garantías en diferentes países. A continuación encontrará la duración de la garantía y la información de contacto del país donde compró el producto.

En los Estados Unidos de América:

5 años de garantía
Fabricado para:
A&D Medical
Una división de A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131
Número gratuito: 1-888-726-9966
www.andmedical.com

En América Latina:

No tiene garantía
Fabricado para:
A&D Medical
Una división de A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131
Número gratuito: 1-888-726-9966
www.andmedical.com

En Canadá:

7 años de garantía
Distribuido en Canadá por:
Auto Control Medical
6695 Millcreek Drive, Unit 6
Mississauga, Ontario
L5N 5R8 Canadá
Número gratuito: 1-800-461-0991
www.autocontrol.com

Otros países:

 Varias garantías - ver envoltorio
Fabricado para:
A&D Company, Limited
1-243 Asahi, Kitamoto-shi,
Saitama, 364-8585 Japan
www.aandd.jp
[81] (48) 593-1119



B L O O D P R E S S U R E R E C O R D
JOURNAL DE LA TENSION ARTÉRIELLE
REGISTRO DE LA PRESION ARTERIAL

Name :

Age :

Weight :

Nom :

Âge :

Poids :

Nombre :

Edad :

Peso :

DATE	AM	SYS/DIA	PULSE	PM	SYS/DIA	PULSE
DATE	AM	SYS/DIA	POULS	PM	SYS/DIA	POULS
FECHA	AM	SIS/DIA	PULSO	PM	SIS/DIA	PULSO



B L O O D P R E S S U R E R E C O R D
JOURNAL DE LA TENSION ARTÉRIELLE
REGISTRO DE LA PRESION ARTERIAL

Name :

Age :

Weight :

Nom :

Âge :

Poids :

Nombre :

Edad :

Peso :

DATE	AM	SYS/DIA	PULSE	PM	SYS/DIA	PULSE
DATE	AM	SYS/DIA	POULS	PM	SYS/DIA	POULS
FECHA	AM	SIS/DIA	PULSO	PM	SIS/DIA	PULSO

AND

Manufactured by:
A&D Company, Limited
1-243 Asahi, Kitamoto-shi,
Saitama, 364-8585 Japan
www.aandd.jp
[81] (48) 593-1119

 **A&D INSTRUMENTS LTD.**
Unit 24/26 Blacklands Way, Abingdon Business Park
Abingdon, Oxfordshire OX14 1DY United Kingdom
Telephone: [44] (1235) 550420 Fax: [44] (1235) 550485

Manufactured for:
A&D Engineering, Inc.
1756 Automation Parkway
San Jose, CA 95131 U.S.A.
www.andmedical.com
1-888-726-9966

Distributed in Canada by:
Auto Control Medical, Inc.
6695 Millcreek Drive, Unit 6
Mississauga, Ontario, L5N 5R8 Canada
www.lifesourcecanada.com
1-800-461-0991

LifeSource® is a registered trademark of A&D Medical. Pressure Rating Indicator™ is a trademark of A&D Medical. Patent pending. TriCheck™, World Class Monitor™, SmoothFit™ and SlimFit™ are trademarks of A&D Company, Limited or A&D Medical.

©2011 A&D Medical. All rights reserved.

Specifications subject to change without notice.

I-MAN-UA-1020-092011-REV-b Printed in China