

EN
FR

NeoNatalie Live

Important Product Information

www.laerdal.com



Read these instructions thoroughly. Observe all warnings, precautions and instructions on the product, in the User Guide and in this Important Product Information booklet. Retain this booklet for future reference.

 **Warnings and Cautions**

A Warning states a condition, hazard, or unsafe practice that can result in serious personal injury or death.

A Caution states a condition, hazard, or unsafe practice that can result in minor personal injury or damage to the product.



Note
A note states important information about the product or its operation.

General

 **Caution**

Use of automatic chest compression machines may damage the manikin.

English

NeoNatalie Live

Federal Communications Commission (FCC) and Industry Canada (IC) Statements

This device complies with part 15 of the FCC Rules and RSS-210 of IC rules. Operation is subject to the following two conditions:

1. This device may not cause harmful interference, and
2. This device must accept any interference received, including interference that may cause undesired operation.

This equipment has been tested and found to comply with the limits for a Class B digital device, pursuant to part 15 of the FCC

Rules. These limits are designed to provide reasonable protection against harmful interference in a residential installation. This equipment generates, uses and can radiate radio frequency energy and, if not installed and used in accordance with the instructions, may cause harmful interference to radio communications. However, there is no guarantee that interference will not occur in a particular installation. If this equipment does cause harmful interference to radio or television reception, which can be determined by turning the equipment off and on, the user is encouraged to try to correct the interference by one or more of the following measures:

- Reorient or relocate the receiving antenna.
- Increase the separation between the equipment and receiver.
- Consult the dealer or an experienced radio/TV technician for help.

Caution: Changes or modifications not expressly approved by Laerdal Medical could void the user's authority to operate the equipment.

The term "IC" before the equipment certification number only signifies that the Industry Canada technical specifications were met.

Mise en garde:Tout changement ou toute modification n'ayant pas fait l'objet d'une

approbation expresse de Laerdal Medical peut annuler le droit dont dispose l'utilisateur de se servir de l'équipement.

Le terme « IC » qui précède le numéro d'agrément de l'équipement signifie uniquement que les caractéristiques techniques spécifiées par Industrie Canada sont respectées.

This device contains licence-exempt transmitter(s)/receiver(s) that comply with Innovation, Science and Economic Development Canada's licence-exempt RSS(s). Operation is subject to the following two conditions:

1. This device may not cause interference.
2. This device must accept any interference, including interference that may cause undesired operation of the device.

L'émetteur/récepteur exempt de licence contenu dans le présent appareil est conforme aux CNR d'Innovation, Sciences et Développement économique Canada applicables aux appareils radio exempts de licence. L'exploitation est autorisée aux deux conditions suivantes :

1. L'appareil ne doit pas produire de brouillage;
2. L'appareil doit accepter tout brouillage radioélectrique subi, même si le brouillage est susceptible d'en compromettre le fonctionnement.

NeoNatalie Live QCPR contains FCC ID: QHQ-20-09551

Contains: IC 20263-2009551

Canada

This Class B digital apparatus complies with Canadian ICES-003.

EU

CE: This product is in compliance with the essential requirements of Council Directive 2014/53/EU on Radio Equipment (RED), and Council Directive 2011/65/EU on restriction of the use of certain hazardous substances (RoHS).

Waste Handling

Dispose of in accordance with your country's recommendations.

This appliance is marked according to the European directive 2012/19/EC on Waste Electrical and Electronic Equipment (WEEE).

By ensuring this product is disposed of correctly, you will help prevent potential negative consequences for the environment and human health, which could otherwise be caused by inappropriate waste handling of this product.

The symbol on the product, or on the documents accompanying the product, indicates that this appliance may not be treated as household waste. Instead it shall be handed over to the applicable collection point for the recycling of electrical and electronic equipment. Disposal must be carried out in accordance with local environmental regulations for waste disposal.

For more detailed information about treatment, recovery and recycling of this product, please contact your local city office, your household waste disposal service or Laerdal representative.

Certification, Compliance and Labels

Symbol	Definition
	CE Mark
	Manufacturer
	Date of Manufacture
	WEEE Symbol
	Reference number
	Serial Number
	Warning / Caution symbol

English

NeoNatalie Live

Specifications

NeoNatalie Live	
Dimensions	49 cm x 24 cm x 12 cm (19.3" x 9.5" x 4.7")
Weight	≤ 1800 gr (≤ 4 lbs)
Operating temperature	0 °C to +40 °C (32 °F to 104 °F)
Humidity	< 95% relative humidity
Storage temperature	-10 °C to +50 °C (14 °F to +122 °F)
Electronics	
Maximum Output Power	0 dBm
Frequency Range	2.400 MHz - 2.4835 MHz
Li-ion Battery	
Battery	Lithium-ion
Voltage	3.7 V nominal
Capacity	2050 mAh (7.59 Wh)
Size	11.0 x 37.0 x 56.5 mm (0.44" x 1.46" x 2.22")
Weight	48 g (0.11 lb)

Warranty

The Laerdal NeoNatalie Live has a two-year limited Warranty. Refer to the Laerdal Global Warranty for terms and conditions.

Lisez ces instructions attentivement. Respectez tous les avertissements, mises en garde et instructions figurant sur le produit, dans le mode d'emploi et dans le présent livret d'informations importantes sur le produit. Conservez le présent livret pour pouvoir vous y référer ultérieurement.

 Avertissements et mises en garde
Un avertissement identifie les conditions, les risques ou les mauvaises pratiques pouvant blesser gravement une personne ou provoquer sa mort.
Une mise en garde identifie les conditions, les risques ou les mauvaises pratiques pouvant blesser des personnes ou endommager le produit.

 Note
Une note indique des informations importantes relatives au produit ou à son utilisation.

Généralités

 Mise en garde
L'utilisation d'appareils de compression thoracique automatique peut endommager le mannequin.

Français

NeoNatalie Live

Federal Communications Commission (FCC) and Industry Canada (IC) Statements

This device complies with part 15 of the FCC Rules and RSS-210 of IC rules. Operation is subject to the following two conditions:

1. This device may not cause harmful interference, and
2. This device must accept any interference received, including interference that may cause undesired operation.

This equipment has been tested and found to comply with the limits for a Class B digital device, pursuant to part 15 of the FCC Rules. These limits are designed to provide reasonable protection against harmful interference in a residential installation. This equipment generates, uses and can radiate radio frequency energy and, if not installed and used in accordance with the instructions, may cause harmful interference to radio communications. However, there is no guarantee that interference will not occur in a particular installation. If this equipment does cause harmful interference to radio or television reception, which can be determined by turning the equipment off and on, the user is encouraged to try to correct the interference by one or more of the following measures:

- Reorient or relocate the receiving antenna.
- Increase the separation between the equipment and receiver.
- Consult the dealer or an experienced radio/TV technician for help.

Caution: Changes or modifications not expressly approved by Laerdal Medical could void the user's authority to operate the equipment.

The term "IC" before the equipment certification number only signifies that the Industry Canada technical specifications were met.

Mise en garde :Tout changement ou toute modification n'ayant pas fait l'objet d'une approbation expresse de Laerdal Medical peut annuler le droit dont dispose l'utilisateur de se servir de l'équipement.

Le terme « IC » qui précède le numéro d'agrément de l'équipement signifie uniquement que les caractéristiques techniques spécifiées par Industrie Canada sont respectées.

This device contains licence-exempt transmitter(s)/receiver(s) that comply with Innovation, Science and Economic Development Canada's licence-exempt RSS(s). Operation is subject to the following two conditions:

1. This device may not cause interference.
2. This device must accept any interference, including interference that may cause undesired operation of the device.

L'émetteur/récepteur exempt de licence contenu dans le présent appareil est conforme aux CNR d'Innovation, Sciences et Développement économique Canada applicables aux appareils radio exempts de licence. L'exploitation est autorisée aux deux conditions suivantes :

1. L'appareil ne doit pas produire de brouillage;
2. L'appareil doit accepter tout brouillage radioélectrique subi, même si le brouillage est susceptible d'en compromettre le fonctionnement.

NeoNatalie Live porte ID FCC:
QHQ-20-09551

Contenu: IC 20263-2009551

Canada

Cet appareil numérique de classe B est conforme aux exigences de la norme canadienne ICES-003.

UE

CE : Ce produit est conforme aux exigences essentielles de la Directive du Conseil 2014/53/UE relative aux équipements radioélectriques (RED) et à la Directive du Conseil 2011/65/UE relative à la limitation de l'utilisation de certaines substances dangereuses (RoHS).

Traitement des déchets

L'élimination doit être conforme aux recommandations de votre pays.

Cet appareil est marqué conformément à la Directive européenne 2012/19/CE relative aux déchets d'équipements électriques et électroniques (DEEE).

En veillant à l'élimination correcte de ce produit, vous éviterez des conséquences potentiellement délétères pour la santé humaine et l'environnement, qui pourraient découler d'un traitement inappropriate lors de la mise au rebut de ce produit.

Le symbole apposé sur le produit ou sur les documents qui l'accompagnent indique que cet appareil ne peut pas être traité comme un déchet ménager. Il doit être remis à un point de collecte adapté pour le recyclage des équipements électriques et électroniques. Son élimination doit être réalisée conformément à la réglementation environnementale locale relative à l'élimination des déchets.

Pour obtenir des informations plus détaillées sur le traitement, la collecte et le recyclage de ce produit, contactez votre mairie, le service de traitement des déchets ménagers local ou votre représentant Laerdal.

Certification, conformité et étiquettes

Symbole	Définition
	Marquage CE
	Fabricant
	Date de fabrication
	Symbole DEEE
	Numéro de référence
	Numéro de série
	Symbole d'avertissement / de mise en garde

Français
NeoNatalie Live

Caractéristiques techniques

NeoNatalie Live	
Dimensions	49 cm x 24 cm x 12 cm (19.3" x 9.5" x 4.7")
Poids	≤ 1800 gr
Température de fonctionnement	0 °C to +40 °C
Humidité	< 95 % d'humidité relative
Température de stockage	-10 °C to +50 °C
Composants électroniques	
Puissance maximale de sortie	0 dBm
Plage de fréquences	2.400 MHz - 2.4835 MHz
Batterie au Lithium-ion	
Batterie	Lithium-ion
Tension	3.7V nominal
Capacité	2050 mAh (7.59 Wh)
Taille	11.0 x 37.0 x 56.5 mm
Poids	48 g

Garantie

NeoNatalie Live de Laerdal bénéficie d'une garantie limitée de deux ans. Reportez-vous à la garantie mondiale de Laerdal pour en connaître les clauses.

© 2020 Laerdal Medical AS. All rights reserved.

Manufactured in China for: Laerdal Medical AS
P.O. Box 377

Tanke Svilandsgate 30, 4002 Stavanger; Norway
T: (+47) 51 51 17 00

Printed in Norway

www.laerdal.com



20-16803 Rev A