

NUOVO MONITOR PAZIENTE **CMS 8000**

Manuale d'uso





CONTEC MEDICAL SYSTEMS CO., LTD No.112 Qinhuang West Street, Economic & Technical Development Zone. Qinhuangdao, Hebei Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Made in China



Prolinx GmbH Brehmstr

Importato da: Gima S.p.A. Via Marconi, 1 - 20060 gima@gimaitaly.com www.gimaitaly.com

Copyright

Risultato

La nostra azienda detiene tutti i diritti su questo lavoro inedito e intende mantenerlo riservato. Potremmo anche cercare di mantenere questo lavoro come un copyright non pubblicato. Questa pubblicazione deve essere utilizzata esclusivamente a scopo di riferimento, funzionamento, manutenzione o riparazione delle nostre apparecchiature. Nessuna parte di questo manuale può essere divulgata per altri scopi.

In caso di pubblicazione involontaria o deliberata, la nostra azienda intende far valere i propri diritti su questo lavoro in base alle leggi sul copyright come opera pubblicata. Coloro che hanno accesso a questo lavoro non possono copiare, utilizzare o divulgare le informazioni in questo lavoro se non espressamente autorizzato da noi a farlo.

Si ritiene che tutte le informazioni contenute in questa pubblicazione siano corrette. La nostra azienda non è responsabile per gli errori contenuti nel presente documento né per i danni incidentali o consequenziali in relazione alla fornitura, alle prestazioni o all'uso di questo materiale. Questa pubblicazione può fare riferimento a informazioni ed è protetta da copyright e brevetti e non trasmette alcuna licenza in base ai diritti di brevetto della nostra azienda, né ai diritti di altri. La nostra azienda non si assume alcuna responsabilità per eventuali violazioni di brevetti o altri diritti di terzi.

Il contenuto del presente manuale è soggetto a modifiche senza preavviso.

Responsabilità del produttore

La nostra azienda è responsabile della sicurezza, dell'affidabilità e delle prestazioni di questa apparecchiatura solo a condizione che:

- Tutte le operazioni di installazione, ampliamento, modifica e riparazione dell'apparecchiatura siano eseguite da personale qualificato e che,
- L'apparecchiatura elettrica applicata sia conforme agli standard nazionali pertinenti; e,
- Il monitor venga utilizzato rispettando rigorosamente il presente manuale.

AVVERTENZA

• Questo monitor non è un dispositivo destinato a scopi terapeutici.

NOTA

- Questo apparecchio non è destinato all'uso familiare.
- Per assicurarsi che lo strumento supporti le funzioni descritte in questo manuale, fare riferimento al prodotto effettivo.

È importante che l'ospedale o l'organizzazione che utilizza questa apparecchiatura esegua un programma di manutenzione ragionevole. La mancata osservanza di tale programma può causare guasti alla macchina o danni alla salute umana.

Su richiesta, la nostra azienda può fornire, dietro compenso, gli schemi dei circuiti necessari, l'elenco delle illustrazioni di taratura e altre informazioni per aiutare un tecnico qualificato a eseguire la manutenzione e la riparazione di alcune parti che la nostra azienda può definire come riparabili dall'utente.

Garanzia

Lavorazione e materiali

La nostra azienda garantisce la nuova apparecchiatura, oltre agli accessori, come priva di difetti di lavorazione e materiali per un periodo di 12 mesi (6 mesi per gli accessori) dalla data di consegna all'acquirente. L'obbligo della nostra azienda ai sensi della presente garanzia è limitato alla sola riparazione.

Dispensa

L'obbligo o la responsabilità della nostra azienda ai sensi della presente garanzia non comprende alcuna spesa di trasporto o di altro tipo, né la responsabilità per danni diretti, indiretti o conseguenti o per ritardi derivanti dall'uso improprio o dall'applicazione di parti o accessori del prodotto o dalla sostituzione con parti non approvate dalla nostra azienda o riparate da persone diverse dal personale autorizzato dalla nostra azienda. La presente garanzia non si estende a qualsiasi strumento che sia stato sottoposto a uso anomalo, negligenza nella manutenzione o danneggiato; a qualsiasi strumento dal quale sia stata alterata o rimossa l'etichetta del numero di serie originale della nostra azienda o i marchi di identificazione del prodotto, o a qualsiasi prodotto di qualsiasi altro produttore.

Sicurezza, affidabilità e prestazioni

La nostra azienda non è responsabile degli effetti sulla sicurezza, l'affidabilità e le prestazioni del Monitor se:

- I componenti vengono smontati, estesi o riadattati.
- Il monitor non viene utilizzato in conformità alle istruzioni per l'uso o l'impianto elettrico del locale in questione non è conforme al NFPA 70: Codice elettrico nazionale o NFPA 99: Standard per le strutture sanitarie (al di fuori degli Stati Uniti, il locale in questione deve essere conforme a tutte le norme di installazione elettrica imposte dagli enti governativi locali e regionali).

Politica di restituzione

Procedura di restituzione

Nel caso in cui si renda necessario restituire un apparecchio alla nostra azienda, è necessario seguire la seguente procedura:

- Ottenere l'autorizzazione alla restituzione. Contattare il nostro servizio di assistenza e comunicare il numero di serie del prodotto. Il numero è riportato all'esterno della confezione di spedizione. Le spedizioni di restituzione non saranno accettate se il numero non è chiaramente visibile. Indicare il numero di modello, il numero di serie e una breve descrizione del motivo della restituzione.
- Politica di trasporto. Il cliente è responsabile delle spese di trasporto quando l'apparecchiatura viene spedita alla nostra azienda per l'assistenza (sono incluse le spese doganali).

Prefazione

Il presente manuale fornisce una descrizione dettagliata del monitor per quanto riguarda le prestazioni, il funzionamento e altre informazioni sulla sicurezza. Prima dell'uso, leggere attentamente il manuale d'uso per utilizzare correttamente il prodotto e garantire la sicurezza del paziente e dell'operatore.

Conservare il manuale d'uso vicino al prodotto per poterlo consultare comodamente e tempestivamente in caso di necessità.

I simboli seguenti rappresentano alcuni fatti importanti a cui è necessario prestare particolare attenzione:

Le avvertenze di sicurezza indicano la gravità dei potenziali pericoli.

Avvertenza: indica operazioni potenzialmente pericolose o non sicure che, se non evitate, possono causare la morte o gravi lesioni personali o danni alle cose.

Attenzione: indica operazioni potenzialmente pericolose o non sicure che, se non evitate, possono provocare lievi lesioni personali, guasti o danni al prodotto o danni materiali.

Nota: sottolinea attenzioni importanti, fornendo spiegazioni o interpretazioni per un uso migliore.

NOTA

- Il manuale d'uso contiene descrizioni relative a tutte le configurazioni, pertanto parte del contenuto potrebbe non essere adatto al prodotto acquistato. In caso di dubbi, contattateci.
- Fare riferimento al dispositivo per la data di produzione.
- Vita utile: valida per 5 anni dalla data di produzione.

Il presente manuale è destinato a persone che conoscono le misure di funzionamento e hanno esperienza nell'uso del dispositivo di monitoraggio.

Indice

Capitolo 1	Sicurezza	1
1.1 I	nformazioni sulla sicurezza	1
1.2 M	Aisure precauzionali	2
1.3 \$	Simboli	3
Capitolo 2	Funzionamento Generale	5
2.1 I	ntroduzione	5
2.2 0	Controindicazioni	5
2.3 U	Jnità Principale	5
2.4 I	Display	.13
Capitolo 3	Installazione	.15
3.1 A	pertura dell'imballaggio e controllo	.16
3.2 H	Requisiti ambientali	.16
3.3 I	nstallazione del monitor	.16
3.3.1	Posizionamento su una superficie piana	.17
3.4 0	Collegamento dei cavi di alimentazione	.17
3.5 A	Accensione	.18
1. Ce	ontrollo dell'aspetto	.18
2. Ce	ontrollo funzionale	.18
3.6 \$	Spegnimento	.19
Capitolo 4	Menu di sistema	.20
4.1	Impostazione delle informazioni sul paziente	.20
4.2	Impostazioni di default	.21
4.3	Revisione dei trend, revisione delle misure e revisione degli eventi di allarme	.21
4.4	Configurazione di sistema	.22
4.5	Versione della macchina	.28
4.6	Calcolo dei farmaci	.28
4.7	Manutenzione	.28
4.8	Demo	.32
Capitolo 5	Allarme	.33
5.1	Classificazione degli allarmi	.33
5.2	Livello di allarme	.33
5.3	Modalità di allarme	.34
5.4	Impostazione degli allarmi	.35
5.5	Stato degli allarmi	.37
5.6	Misure in caso di allarme	.38
5.7	Allarme di caduta della sonda	.38
Capitolo 6	Congelamento	. 39
6.1	Entrata/uscita dallo stato di congelamento	. 39
6.2	Menu di congelamento - FREEZE	. 39
6.3	Rivedere la forma d'onda congelata	.40

6.4	Registrazione della forma d'onda congelata	.40
Capitolo 7 I	Registrazione	.41
7.1	Informazioni generali sul registratore	.41
7.2	Tipo di registrazione	.41
7.3	Avvio e arresto della registrazione	.43
7.4	Operazioni del registratore e messaggi di stato	.44
Capitolo 8 I	Richiamo	.46
8.1	Grafico dei trend	. 46
8.2	Tabella dei trend	. 48
8.3	Richiamo della NIBP	. 49
8.4	Richiamo degli allarmi	. 49
8.5	Richiamo della SD	. 51
Capitolo 9 (Calcolo dei farmaci e tabella di titolazione	. 56
9.1	Calcolo dei farmaci	. 56
9.2	Tabella di titolazione	. 58
Capitolo 10	Monitoraggio ECG	. 59
10.1	Introduzione	. 59
10.2	Informazioni sulla sicurezza	. 59
10.3	Procedura di monitoraggio	. 60
10.4	Tasti di scelta rapida della schermata ECG	. 65
10.5	Impostazioni dell'ECG	. 66
10.6	Allarme ECG e messaggi di segnalazione	. 69
10.7	Monitoraggio del segmento ST	. 70
10.8	Monitoraggio ARR	.73
Capitolo 11	Monitoraggio RESP	. 79
11.1	Introduzione	. 79
11.2	Informazioni sulla sicurezza	. 79
11.3	Posizionamento dell'elettrodo RESP	. 79
11.4	IMPOSTAZIONE RESP	. 80
11.5	Messaggio di allarme RESP	. 80
Capitolo 12	Monitoraggio della SpO2	. 82
12.1	Introduzione	. 82
12.2	Informazioni sulla sicurezza	. 82
12.3	Misurazione della SpO2	. 83
12.4	Fasi del monitoraggio	. 84
12.5	Limiti della misurazione	. 84
12.6	IMPOSTAZIONE della SpO2	.85
12.7	Messaggio di allarme della SpO2	.86
Capitolo 13	Monitoraggio NIBP	. 88
13.1	Introduzione	. 88
13.2	Informazioni sulla sicurezza	. 88
13.3	Limiti della misurazione	. 89
13.4	Fasi della misurazione	.90

13.5	Suggerimenti per l'uso	91
13.6	Modifica dei risultati	92
13.7	Visualizzazione NIBP	92
13.8	IMPOSTAZIONE DI NIBP	93
13.9	Messaggio di allarme NIBP	95
Capitolo 14	Monitoraggio TEMP	99
14.1	Introduzione	99
14.2	Informazioni sulla sicurezza	99
14.3	Misurazione	99
14.4	IMPOSTAZIONE DELLA TEMPERATURA	99
14.5	Messaggio di allarme TEMP	100
Capitolo 15	Monitoraggio IBP	101
15.1	Introduzione	101
15.2	Informazioni sulla sicurezza	101
15.3	Procedura di monitoraggio	101
15.4	Impostare il nome dell'etichetta	102
15.5	Menu IBP	102
15.6	Impostazione della scala IBP	104
15.7	Azzeramento della pressione IBP	104
15.8	Taratura IBP	106
15.9	Risoluzione dei problemi di taratura della pressione	107
15.10	Informazioni e messaggi di allarme	107
Capitolo 16	Misurazione della CO2	110
16.1	Introduzione	110
16.2	Informazioni sulla sicurezza	110
16.3	Fasi del monitoraggio	111
16.4	Menu CO2	114
16.5	Fattori che influenzano l'accuratezza della misurazione	116
16.6	Informazioni e messaggi di allarme	116
Capitolo 17	CO Misurazione	119
17.1	Introduzione	119
17.2	Display CO	119
17.3	Fattori d'influenza	119
17.4	Misurazione della CO	120
17.5	Misurazione della temperatura sanguigna	123
17.6	Impostazioni della CO	124
17.7	Informazioni e messaggi di allarme	125
Capitolo 18	Batteria	126
18.1	Introduzione	126
18.2	Informazioni sullo stato della batteria	126
18.3	Installazione della batteria	126
18.4	Controllo delle prestazioni della batteria	126
18.5	Manutenzione della batteria	127

18.6	Riciclaggio della batteria
Capitolo 19	Manutenzione e pulizia129
19.1	Introduzione
19.2	Pulizia
19.3	Disinfezione131
19.4	Sterilizzazione
Capitolo 20	Manutenzione
20.1	Controllo
20,2	Risoluzione dei Problemi132
20.3	Piano di manutenzione134
20.4	VERIFICA NIBP135
20.5	Calibrazione ECG136
Capitolo 21	Accessori
21.1	Accessori per ECG 137
21.2	Accessori SpO2
21.3	Accessori NIBP
21.4	Accessori TEMP
21.5	Accessori IBP139
21.6	Accessori CO2139
21.7	Accessori CO140
Capitolo 22	Impostazioni predefinite141
22.1	Impostazioni predefinite specifiche per Paese
22.2 I	mpostazioni predefinite di allarme e misurazione148
Appendice A	A Specifiche del prodotto
Appendice H	B Dichiarazione livello del test CEM - Linee guida e dichiarazione
	del produttore
Appendice (C Messaggio di allarme sistema
Appendice I	D Informazioni cliniche SpO2
Appendice H	E Abbreviazioni 175

Capitolo 1 Sicurezza

1.1 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- Prima di utilizzare il dispositivo, è necessario controllare l'apparecchiatura, il cavo del paziente, gli elettrodi ecc. In caso di difetti evidenti o di segni di invecchiamento che possano compromettere la sicurezza o le prestazioni, è necessario sostituirli.
- Il monitor è destinato ad applicazioni di monitoraggio clinico e il suo utilizzo è consentito solo al personale medico competente.
- Il monitor può essere utilizzato su un solo paziente alla volta.
- PERICOLO DI ESPLOSIONE: non utilizzare il dispositivo in un'atmosfera infiammabile in cui possono verificarsi concentrazioni di anestetici o altri materiali infiammabili.
- L'apertura dell'alloggiamento del monitor può comportare il rischio di scosse elettriche. Tutti gli interventi di manutenzione e gli aggiornamenti futuri di questa apparecchiatura devono essere eseguiti da personale addestrato e autorizzato dalla nostra azienda.
- Per evitare ritardi nel trattamento, è necessario impostare un numero sufficiente di allarmi in base alla situazione del singolo paziente e assicurarsi che il suono dell'allarme possa essere attivato quando si verifica l'allarme.
- Non toccare il paziente, il tavolo o il dispositivo durante la defibrillazione.
- Il dispositivo può essere collegato al paziente che utilizza pacemaker cardiaci o altri dispositivi di stimolazione elettrica, ma ciò può comportare dei rischi.
- Quando viene utilizzato con apparecchiature elettrochirurgiche, l'operatore (medico o infermiere) deve dare la massima priorità alla sicurezza del paziente.
- Il monitor e i dispositivi ad esso collegati devono formare un sistema equipotenziale (messa a terra di protezione).
- Se il sistema di messa a terra di protezione è instabile, il monitor deve applicare l'alimentazione interna.
- Questo dispositivo può essere collegato solo a una presa di corrente con messa a terra di protezione. Se la presa di corrente non è dotata di messa a terra, non utilizzarla e il monitor deve essere alimentato da batterie ricaricabili. Non collegare il cavo a tre fili a una spina a due fili.
- Le informazioni sulla forma d'onda fisiologica, sui parametri fisiologici e sugli allarmi, ecc. mostrate sul monitor sono solo per riferimento medico e non possono essere considerate direttamente come base per il trattamento clinico.
- Fare attenzione a posizionare il cavo di alimentazione e i vari cavi degli accessori per evitare che il paziente venga ferito o soffocato, o che i cavi si impiglino tra loro, o che siano soggetti a interferenze elettriche.
- Non sono consentite modifiche all'apparecchiatura.
- Lo smaltimento del dispositivo di scarto, dei suoi accessori e dell'imballaggio deve essere eseguito in conformità con le leggi e i regolamenti locali, per evitare di inquinare l'ambiente. Inoltre, i materiali di imballaggio devono essere tenuti fuori dalla portata dei bambini.

ATTENZIONE

- Al termine del ciclo di vita, il prodotto descritto in questo manuale e i suoi accessori devono essere smaltiti in conformità alle normative locali o ospedaliere vigenti. In caso di domande sullo smaltimento del prodotto, contattare la nostra azienda o l'ente di rappresentanza.
- In caso di dubbi sull'integrità della messa a terra esterna del monitor e sulla sua disposizione, è necessario utilizzare la batteria interna per il funzionamento.
- I campi elettromagnetici possono influire sulle prestazioni del monitor, pertanto le altre apparecchiature utilizzate in prossimità del monitor devono soddisfare i requisiti EMC appropriati. I telefoni cellulari, i raggi X o i dispositivi per la risonanza magnetica sono possibili fonti di interferenza perché potrebbero emettere radiazioni elettromagnetiche ad alta intensità.
- Prima di accendere il dispositivo, accertarsi che la tensione e la frequenza di alimentazione corrispondano all'etichetta del dispositivo o ai requisiti specificati in questo manuale.
- Quando la batteria sta per superare la sua durata, rimuoverla immediatamente dal monitor.
- Per garantire la sicurezza del paziente, utilizzare gli accessori specificati nel presente manuale.

NOTA

- Installare l'apparecchiatura in una posizione facile da controllare, utilizzare e manutenere.
- Se il monitor si inumidisce accidentalmente o il liquido viene versato sull'apparecchiatura o sugli accessori, in particolare se il liquido può penetrare nel monitor, contattare tempestivamente il personale di assistenza.
- Il software è stato sviluppato in conformità alla norma IEC62304. La possibilità di rischi causati da errori di programma è stata ridotta al minimo.
- Le immagini e le interfacce contenute in questo manuale sono solo di riferimento, si prega di fare riferimento a tali immagini.
- La documentazione di accompagnamento di ogni sonda, della prolunga per il cavo della sonda e della copertura della sonda in abbinamento al monitor è da intendersi esclusivamente per l'uso con questo monitor. Gli accessori sono progettati per l'uso con l'apparecchiatura di monitoraggio o il termometro specifico. L'operatore ha la responsabilità di verificare prima dell'uso la compatibilità dell'apparecchiatura di monitoraggio o del termometro, della sonda, della prolunga per il cavo della sonda e della copertura della sonda. I componenti incompatibili possono causare un deterioramento delle prestazioni.

1.2 Misure precauzionali

 Per evitare l'accumulo di carica elettrostatica, si consiglia di conservare e utilizzare il dispositivo a un'umidità relativa del 30% o superiore. Il pavimento dovrebbe essere coperto di tappeti antistatici ESD o altri materiali simili. Mentre si maneggiano le componenti, sarebbe opportuno indossare degli indumenti in tessuto non sintetico.

Per prevenire che le parti sensibili a ESD del dispositivo subiscano delle scariche elettrostatiche, l'utente deve toccare la struttura metallica delle componenti o degli oggetti in metallo di grandi dimensioni vicino al dispositivo. Quando si utilizza il dispositivo, soprattutto quando si entra in contatto con le parti del dispositivo sensibili a ESD, l'utente deve indossare un bracciale di messa a terra progettato appositamente per i dispositivi sensibili a ESD. Per maggiori informazioni sull'utilizzo corretto, fare riferimento alle istruzioni fornite con il bracciale.

Formazione sulle procedure precauzionali ESD

- Tutti i potenziali utenti devono capire i simboli di avvertenza ESD e ricevere della formazione riguardo alle precauzioni ESD.
- Il contenuto di base di una procedura di formazione precauzionale ESD dovrebbe includere un'introduzione alla fisica delle cariche elettrostatiche, al livello di voltaggio normale, e ai danni alle componenti elettriche nel caso in cui l'utente vi entri in contatto con una carica elettrostatica. Inoltre, sarebbe necessaria anche una spiegazione riguardo ai metodi di prevenzione di accumulo elettrostatico e alla modalità e ai motivi per scaricare a terra l'elettricità elettrostatica accumulata dal corpo umano o sulla struttura in metallo del dispositivo o tramite l'utilizzo di un bracciale per collegare il corpo umano all'apparecchiatura o a terra.

1.3 Simboli

\triangle	Attenzione: Leggere e seguire attentamente le istruzioni (avvertenze) per l'uso		Seguire le istruzioni per l'uso
	Batteria		Fabbricante
\sim	Corrente alternata	\sum	Data di scadenza
===	Corrente continua	<u>†</u> †	Alto
С С	Standby	∎ ⊥	Fragile; maneggiare con cautela
•	Porta USB	Ť	Conservare in luogo fresco ed asciutto
Å	Equipotenziale		Limite strati di impilamento
P/N	Numero del pezzo	<u></u>	Limite di pressione atmosferica
LOT	Numero di lotto	X	Limite di temperatura
SN	Numero di serie	<u></u>	Limitedi di umidità
M	Data di produzione	몲	Accesso a Internet

Il vostro dispositivo potrebbe non contenere tutti i seguenti simboli.

EC REP	Rappresentante autorizzato nella comunità europea		Non prodotto con lattice di gomma naturale
PA	Numero del certificato di approvazione della tipologia e contrassegno degli strumenti di misurazione	Â	Segnale del cavo ECG anti-defibrillazione
CE	Dispositivo medico conforme alla	Direttiva 93	/42/CEE
X	Smaltimento RAEE		
┦♥┣	Parte applicata di tipo CF protetta contro gli effetti della scarica del defibrillatore		
REF	Codice prodotto		

Capitolo 2 Funzionamento Generale

2.1 Introduzione

Struttura e composizione: unità principale, accessori (cavi per derivazioni ECG, sensore SpO₂, tubo di prolunga NIBP, bracciale NIBP, sonda TEMP, ecc.) e cavo di alimentazione.

Il monitor è da utilizzare per il monitoraggio clinico di pazienti adulti, pediatrici e neonatali (in America, la funzione SpO₂ non è applicabile sui pazienti neonatali). È possibile monitorare parametri fisiologici quali ECG (compresa la misurazione del segmento ST e l'analisi delle aritmie), RESP, SpO₂, PR, NIBP, TEMP, IBP, CO₂. Le informazioni di monitoraggio possono essere visualizzate, riviste e stampate.

AVVERTENZA

 Il monitor deve essere utilizzato da un medico qualificato o sotto la guida di un medico professionista. Il personale che utilizza il monitor deve essere adeguatamente formato. Il personale non autorizzato o non addestrato non deve eseguire alcuna operazione.

2.2 Controindicazioni

Nessuna controindicazione.

2.3 Unità Principale

Vista anteriore



CMS7000





	Indicatore AC:
1	On - Acceso: il monitor è collegato all'alimentazione CA;
	Off - Spento: il monitor è scollegato dall'alimentazione CA.
	Indicatore di stato della batteria: è visualizzato in verde e lampeggia in condizioni di
	alimentazione a batteria; è sempre visualizzato in arancione in stato di carica e in
2	verde a carica completa.
2	O indicatore di funzionamento: quando il dispositivo si accende, questo indicatore si
	illumina; quando viene spento, questo indicatore si disattiva. Predisporre il prodotto
	per un funzionamento in condizioni standard.
2	MENU: premere questo pulsante per richiamare il MENU SISTEMA, in cui l'utente
3	può impostare le informazioni del sistema ed eseguire operazioni di revisione.
	NIBP: premere per gonfiare il bracciale e avviare la misurazione della pressione
4	sanguigna. Durante la misurazione, premerlo per annullare la misurazione e
	sgonfiare il bracciale.
-	REC/STOP: premere per avviare una registrazione in tempo reale. Il tempo di
5	registrazione può essere impostato alla voce "RT REC TIME" del menu "RECORD".
	SILENCE: premere questo pulsante per sospendere l'allarme (è possibile scegliere di
	silenziare per 1 o 2 minuti); nell'area dell'allarme viene visualizzato il simbolo
	Promore queste pulsante non niù di la secondo non disettivene tutti i tini di
	suoni (compresi il suono dell'allarme il battito cardiaco il tono del polso e il suono
6	
	dei tasti). Allo stesso tempo, viene visualizzato il simbolo 🦾 . Premere
	nuovamente questo pulsante per ripristinare tutti i tipi di suoni; a questo punto il
	simbolo scompare dallo schermo
7	FREEZE: congela o sblocca la forma d'onda
0	MAIN: qualunque sia il livello di menu in cui si trova il sistema, premere il pulsante
8	e il sistema tornerà sempre alla schermata principale.
	Manopola girevole
	• Rotazione: rotazione in senso orario o antiorario per spostare il cursore
9	• Pressione: premere la manopola per eseguire determinate operazioni, come
	entrare in un menu o elaborare un comando.
	ON/OFF
10	• ON: premere questo tasto per accendere il monitor
10	• OFF: in stato di accensione, tenendo premuto questo pulsante per 3 secondi è
	possibile spegnere il monitor.
11	Indicatore di allarme: indica il livello di allarme con colori diversi e frequenza di
	lampeggiamento
12	Maniglia
	0

Vista laterale





CMS8000



CMS9000

1	T1: Presa per la sonda TEMP del canale 1			
2	SpO ₂ : Presa per sensore SpO ₂	SpO ₂ : Presa per sensore SpO ₂		
3	ECG: Presa per il cavo ECG			
4	NIBP: Presa per il bracciale NIBP			
5	T2: Presa per la sonda TEMP del canale 2			
6	IBP/CO ₂ : Interfaccia IBP o Nota: [6] e [7] non possono essere collega contemporaneamente a una funzione; s			
7	IBP/CO2: Interfaccia IBP o collegati, viene riconosciuto solo CO2 collegamento precedente.			
8	Opzione: interfaccia riservata			
9	Coperchio del vano batterie			
10	Registrazione			
11	CO: Presa per il cavo CO			

Vista posteriore





CMS8000



1	Interfaccia di rete: interfaccia RJ45 standard, per il collegamento al sistema di monitoraggio centrale della nostra azienda tramite cavo di rete
2	Porta USB: collegamento con dispositivi di memoria esterni
3	Terminale di messa a terra equipotenziale: quando il monitor viene utilizzato insieme ad altre apparecchiature, utilizzare un cavo per collegare le altre apparecchiature al terminale equipotenziale del monitor, che elimina la differenza di potenziale di terra tra i diversi dispositivi per garantire la sicurezza.
4	Porta di alimentazione CA. Fusibile: T1.6AL250V

NOTA

- Sostituzione del fusibile: scollegare il cavo di alimentazione, aprire leggermente il vano del fusibile con un apposito utensile, così da poter sostituire il fusibile.
- L'interfaccia di rete può essere collegata solo al sistema di monitoraggio centrale della nostra azienda per formare un sistema di monitoraggio di rete.

2.4 Display

Il monitor dispone di uno schermo LCD TFT a colori ad alta risoluzione, che visualizza chiaramente tutti i parametri fisiologici e le forme d'onda del paziente. La figura seguente rappresenta un'interfaccia standard in stato di monitoraggio normale.



5

1.Indicatore della batteria

La batteria funziona normalmente, la parte solida rappresenta il livello della batteria.

batteria.

Se la batteria è scarica, è necessario caricarla immediatamente e il monitor genera un allarme di batteria scarica.

2. Area degli allarmi tecnici

Visualizzazione degli allarmi tecnici e dei messaggi di segnalazione, visualizzazione del ciclo per porzioni multiple di

informazioni.

3. Area degli allarmi fisiologici

Visualizzazione degli allarmi fisiologici, visualizzazione ciclica di più informazioni.

4. Area dei parametri

Composta da diverse aree individuali, visualizza il valore misurato corrispondente a ciascun modulo di parametro. Il nome di un singolo parametro si trova in alto a sinistra della sua area.

5. Area informazioni paziente

"BED NO.": Numero del letto del paziente da monitorare

"PAT TYPE": Tipo di paziente da monitorare

"SEX": Sesso del paziente

"BLOOD": Gruppo sanguigno del paziente

6.Data e ora

Indica la data e l'ora corrente, se necessario sono regolabili.

7.Area forma d'onda

Visualizzazione della forma d'onda dei parametri fisiologici; il nome di ciascuna forma d'onda è riportato in alto a sinistra. La modalità di filtraggio è visualizzata nella parte superiore dello schermo. Il valore di incremento di ciascun canale è visualizzato sopra la sua forma d'onda; a destra della forma d'onda è presente una scala di un millivolt.

Quando nell'interfaccia compare un menù, viene sempre individuata un'area fissa al centro dell'area della forma d'onda, che coprirà parti della forma d'onda, mentre la forma d'onda apparirà dopo l'uscita dal menu. La forma d'onda viene aggiornata a una certa velocità; per la regolazione della velocità, fare riferimento all'impostazione di ciascun parametro.

Capitolo 3 Installazione

Il monitor portatile è stato progettato per essere conforme ai requisiti di sicurezza delle norme IEC 60601-1, IEC 60601-2-27 e IEC 80601-2-30 per le apparecchiature elettromedicali. Il sistema dispone di un ingresso flottante per la protezione dalla defibrillazione e dalle lame elettrochirurgiche. Se si utilizzano gli elettrodi corretti (vedere la sezione relativa al monitoraggio ECG) e si posizionano secondo le istruzioni del produttore, il display verrà ripristinato entro 5 secondi dalla defibrillazione.

AVVERTENZA

- Se viene rilevato un qualsiasi segno di danneggiamento del funzionamento del monitor o viene visualizzato un messaggio di errore, non utilizzarlo su alcun paziente. Contattare immediatamente il tecnico biomedico dell'ospedale o il nostro tecnico di manutenzione.
- Tutte le apparecchiature analogiche e digitali collegate a questo dispositivo devono essere certificate dagli standard IEC specificati (ad es. IEC 60950 e IEC 60601-1) e tutte le apparecchiature devono essere conformi ai requisiti della norma IEC 60601-1-1 (versioni valide) per il collegamento. La persona che collega l'apparecchiatura aggiuntiva alla porta di ingresso/uscita è responsabile della conformità con lo standard IEC 60601-1-1. In caso di domande, si prega di contattarci.
- Quando questo dispositivo viene collegato ad altre apparecchiature elettriche per ottenere una funzione specifica, se i pericoli di questa combinazione non possono essere determinati dalle specifiche di ciascuna apparecchiatura (ad esempio, il rischio di scosse elettriche dovute all'accumulo di corrente di dispersione), si prega di contattare la nostra azienda o esperti del settore ospedaliero per garantire che la sicurezza necessaria di tutte le apparecchiature in questa combinazione non venga danneggiata.
- Utilizzare la nostra staffa designata (opzionale). Quando si installa la staffa, evitare che le viti tocchino il circuito stampato all'interno della macchina.
- Quando il monitor è collegato ad apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza, per prevenire che eventuali dispersioni di corrente provochino ustioni sul paziente, evitare che il sensore e il cavo del monitor entrino a contatto con l'apparecchiatura chirurgica ad alta frequenza.

NOTA

- Per garantire il normale funzionamento del monitor, leggere questo capitolo e il contenuto sulla sicurezza del paziente prima dell'uso e seguire i requisiti per l'installazione.
- Se il monitor riscontra un errore fatale durante l'autotest, emette un allarme.
- Conservare la confezione e i materiali di imballaggio per un eventuale trasporto o stoccaggio futuro.

3.1 Apertura dell'imballaggio e controllo

Prima di aprire la confezione, controllarla attentamente. Se si riscontrano danni, contattare immediatamente lo spedizioniere.

Aprire l'imballaggio ed estrarre con attenzione lo sfigmomanometro e gli accessori. Controllare i componenti in base alla bolla di accompagnamento per verificare se il dispositivo presenta danni meccanici o se manca qualche parte. In caso di problemi, contattare immediatamente la nostra azienda.

AVVERTENZA

- Lo smaltimento dei materiali di imballaggio deve avvenire nel rispetto delle normative locali o del sistema di smaltimento dei rifiuti dell'ospedale. Il materiale di imballaggio deve essere tenuto fuori dalla portata dei bambini.
- Il dispositivo può essere contaminato biologicamente durante lo stoccaggio, il trasporto o l'uso. Prima dell'uso, verificare che la confezione sia intatta, in particolare gli accessori monouso. Se si riscontrano danni, si prega di non metterlo in uso.

NOTA

• Conservare la confezione e i materiali di imballaggio per un eventuale trasporto o stoccaggio futuro.

3.2 Requisiti ambientali

Per garantire la sicurezza dell'installazione elettrica, rispettare le seguenti istruzioni. L'ambiente in cui viene utilizzato il monitor deve essere adeguatamente lontano da vibrazioni, polvere, gas corrosivi o infiammabili, temperatura o umidità estreme e così via. Quando viene installato in un armadio, deve esserei spazio sufficiente davanti al dispositivo per consentirne il funzionamento. Quando la porta dell'armadio è aperta, è necessario garantire uno spazio sufficiente sul retro del dispositivo per consentire una manutenzione agevole. Lasciare almeno 2 pollici (5 cm) di spazio intorno allo strumento per garantire la circolazione dell'aria.

AVVERTENZA

 L'ambiente di utilizzo, conservazione e trasporto deve essere conforme ai requisiti descritti nel presente manuale; in caso contrario, le specifiche del prodotto indicate nel presente manuale potrebbero non essere raggiunte o addirittura causare danni al dispositivo.

Assicurarsi che il dispositivo sia privo di condensa durante il lavoro; quando viene trasportato da una stanza all'altra, può comparire della condensa. Ciò è dovuto al fatto che il dispositivo è esposto ad aria umida e a temperature diverse.

3.3 Installazione del monitor

Dopo aver verificato il corretto funzionamento, posizionare il monitor su una superficie piana o

fissarlo alla parete. Per l'installazione del supporto a parete, consultare le relative istruzioni.

3.3.1 Posizionamento su una superficie piana

Posizionare il monitor su una superficie piana. La superficie deve essere lontana da vibrazioni, polvere o sostanze corrosive.

3.4 Collegamento dei cavi di alimentazione

Utilizzare il cavo di alimentazione in dotazione al monitor. Collegare il cavo di alimentazione alla porta di alimentazione del monitor e l'altra estremità a una presa di corrente tripolare con messa a terra.

Se il monitor è dotato di un adattatore, collegare un'estremità dell'adattatore alla porta di alimentazione del monitor e un'altra estremità a una presa di corrente tripolare con messa a terra.

NOTA

- Collegare il cavo di alimentazione alla presa dell'ospedale. Se necessario, collegarlo con il cavo di terra equipotenziale.
- Se il dispositivo è dotato di batteria, questa deve essere caricata dopo il trasporto o lo stoccaggio. Se si accende il dispositivo direttamente senza collegarlo all'alimentazione CA, potrebbe non funzionare normalmente a causa della mancanza di elettricità. Il dispositivo può essere caricato dopo il collegamento all'alimentazione CA, indipendentemente dal fatto che sia acceso o meno.

Terra

Per proteggere i pazienti e il personale medico, l'alloggiamento del monitor portatile deve essere collegato a terra. Pertanto, il monitor portatile è dotato di un cavo a tre fili rimovibile; quando viene inserito in una presa a tre fili corrispondente, il dispositivo viene messo a terra attraverso il filo di terra del cavo di alimentazione. Se non esiste una presa a tre fili, consultare il personale addetto alla gestione elettrica dell'ospedale.

AVVERTENZA Non inserire il cavo a tre fili in una presa a due fili.

Collegare il terminale di messa a terra equipotenziale del dispositivo al filo di terra. Se i pericoli di una combinazione specifica non possono essere determinati dalle specifiche di ciascuna apparecchiatura (ad esempio, il pericolo causato dall'accumulo di corrente di dispersione), contattare il produttore o gli esperti del settore per garantire che la sicurezza necessaria di tutte le apparecchiature in questa combinazione non venga danneggiata.

Messa a terra equipotenziale

Il sistema di messa a terra di protezione del locale è realizzato con la messa a terra delle spine di alimentazione e comprende già la protezione primaria del dispositivo. Per l'esame interno del cuore o del cervello, il sistema di monitoraggio portatile deve essere collegato individualmente al sistema di messa a terra equipotenziale. Un'estremità del filo di messa a terra equipotenziale (filo di equalizzazione del potenziale) è collegata al terrinale di messa a terra equipotenziale sul pannello posteriore del dispositivo e l'altra estremità è collegata a un connettore del sistema equipotenziale. Se il sistema di messa a terra di protezione è danneggiato, il sistema di messa a

terra equipotenziale svolge la funzione di sicurezza di protezione del filo di terra. L'esame del cuore (o del cervello) deve essere effettuato solo in una sala medica dotata di un sistema di messa a terra di protezione. Prima di ogni utilizzo, verificare che il dispositivo sia in buone condizioni di funzionamento. Il cavo di collegamento tra il paziente e il dispositivo deve essere privo di contaminazione elettrolitica.

3.5 Accensione

3.5.1 Controllo del dispositivo

1. Controllo dell'aspetto

Controllo dell'aspetto del sistema di monitoraggio installato:

• Controllare attentamente che il monitor paziente non presenti danni meccanici.

Assicurarsi che il monitor sia installato correttamente secondo il programma di installazione specificato.

 Assicurarsi che i cavi di collegamento tra il monitor paziente e l'apparecchiatura esterna non siano danneggiati e siano collegati correttamente alle interfacce corrispondenti.

· Assicurarsi che il modulo esterno sia collegato correttamente.

• Assicurarsi che il coperchio della batteria sia installato.

Il capitolo *Manutenzione e pulizia* fornisce informazioni dettagliate sulle precauzioni, i requisiti di pulizia, la procedura di pulizia e il detergente consigliato.

2. Controllo funzionale

Avvia

1) Collegare il cavo di alimentazione alla porta di alimentazione CA. Se il dispositivo utilizza la batteria interna per l'alimentazione, accertarsi che la batteria sia sufficiente.

2) Accendere il monitor del paziente; osservando dal davanti, l'utente deve riscontrarne l'avvio normale:

• Gli indicatori di allarme rosso e giallo si accendono rispettivamente.

• Il sistema emette un segnale acustico ad ogni accensione e l'indicatore LED sul pannello di controllo o sullo schermo lampeggia una volta. Se il segnale acustico o il lampeggiamento sono assenti, interrompere l'uso del monitor e contattare l'azienda per la manutenzione.

• Sullo schermo non compaiono messaggi di errore.

3) Controllare tutte le funzioni di cui il paziente potrebbe avere bisogno per assicurarsi che il dispositivo possa funzionare normalmente.

AVVERTENZA

 Quando il monitor viene acceso, il sistema controlla se la funzione di allarme (allarme sonoro e luminoso) sia normale. Se la funzione di allarme funziona in modo anomalo, il monitor non può essere utilizzato per il monitoraggio del paziente e occorre contattare il servizio di manutenzione del produttore.

NOTA

• Caricare completamente la batteria al primo utilizzo. Mantenere il monitor collegato all'alimentazione principale prima che la batteria sia completamente carica.

- Display
- 1) Verificare che tutti i testi siano leggibili e che tutte le immagini siano chiare.
- 2) Verificare che la luminosità del dispositivo sia normale.
- Unità principale

Verificare che l'ora visualizzata sullo schermo sia corretta. Se necessario, regolare l'ora e la data.

Controllo del registratore

Se il monitor è dotato di un registratore, aprire lo sportello del registratore per verificare che la carta sia installata correttamente. Se la carta è esaurita, consultare il capitolo *Registrazione* per i dettagli.

3.5.2 Avvio del monitoraggio

1. Controllare che i cavi del paziente e i sensori siano collegati correttamente.

2. Controllare che le impostazioni del monitor siano corrette, ad esempio "PAT TYPE" e "Pacemaker".

3. Per informazioni dettagliate sulla misurazione e il monitoraggio di ciascun parametro, consultare il relativo capitolo.

3.6 Spegnimento

Spegnere il monitor seguendo i seguenti passaggi:

1. Scollegare i cavi e i sensori collegati al paziente.

2. Tenere premuto il pulsante ON/OFF per 3 secondi per spegnere il monitor.

Capitolo 4 Menu di sistema

Questo monitor è dotato di configurazioni flessibili. È possibile personalizzare il contenuto del monitoraggio, la velocità di scansione della forma d'onda, il volume del suono e il contenuto dell'uscita. Premendo il tasto MENU sul pannello frontale del monitor, apparirà l'interfaccia mostrata nella figura seguente:

	SYSTEN NEI	NU	
PATIENT SETUP	>>	SYSTEN SETUP	>>
DEFAULT	>>	VERSION	>>
TREND GRAPH	>>	DRUG CALC	>>
TREND TABLE	>>	MAINTAIN	>>
NIBP RECALL	>>	DENO	>>
ALARN RECALL	>>		
	EXIT		
Back to the upper	menu.		

4.1 Impostazione delle informazioni sul paziente

Selezionando la voce "PATIENT SETUP" nel "SYSTEM MENU", l'utente può impostare le seguenti informazioni sul paziente:

DEPT.:	il reparto in cui il paziente viene curato		
PAT NO.:	numero di caso del paziente		
BED NO.:	selezionabile da 1 \sim 100		
DOCTOR:	nome del medico curante		
NAME:	nome del paziente (caratteri validi: a~z, A~Z, 0~9, e lo spazio, si		
	possono inserire al massimo 12 caratteri)		
SEX:	sesso del paziente (femmina, maschio)		
PAT TYPE:	tipo di paziente (adulto, pediatrico, neonatale)		
ADMIT:	data di ammissione (formato: anno/mese/giorno)		
BIRTH:	data di nascita del paziente (formato: anno/mese/giorno)		
HEIGHT (cm/pollici):	altezza del paziente (girando la manopola con un		
i	ncremento/decremento di 0,5 cm/pollici ogni volta); l'unità di misura		
	dell'altezza negli altri menu corrisponde all'unità qui impostata.		
WEIGHT (kg/lb):	peso del paziente (girando la manopola con un		
	incremento/decremento di 0,5 kg/lb ogni volta), l'unità di misura		
	del peso negli altri menu corrisponde all'unità qui impostata.		
BLOOD:	gruppo sanguigno del paziente ((Opzioni disponibili: A, B, AB, O,		
	N, "N" significa gruppo sanguigno sconosciuto)		
SALVA:	per salvare le modifiche sulle informazioni del paziente, le		
	informazioni corrispondenti saranno visualizzate nell'Area		
	informazioni paziente		
DELETE:	per cancellare le informazioni del paziente attuale e registrare un		
	nuovo paziente		

Dopo aver fatto clic sul pulsante "DELETE" in questo menu, viene visualizzata la finestra di dialogo "CONFIRM TO DELETE"; è possibile selezionare "YES" oppure "NO" per decidere se cancellare le informazioni del paziente corrente.

NOTA

- Se si sceglie "YES", le informazioni del paziente corrente verranno cancellate.
- Se le informazioni del paziente corrente vengono modificate, fare clic sul pulsante "SAVE", altrimenti le modifiche non saranno più valide.

4.2 Impostazioni di default

NOTA

• Dopo aver selezionato una voce in questo sottomenu, la voce selezionata sostituirà l'impostazione attuale del sistema e diventerà di conseguenza la configurazione predefinita del sistema.

	DEFAULT
•	FACTORY DEFAULT ADU CONFIG
•	FACTORY DEFAULT PED CONFIG
•	FACTORY DEFAULT NEO CONFIG
•	USER DEFAULT ADU CONFIG
•	USER DEFAULT PED CONFIG
•	USER DEFAULT NEO CONFIG
	ЕХІТ

In questo sottomenu è possibile selezionare sia il default di fabbrica che quello definito dall'utente. Sempre in questo sottomenu, è possibile salvare la configurazione attuale del sistema come configurazione predefinita dall'utente. In questo momento, però, il sistema salverà automaticamente tutte le impostazioni del menu dei parametri, del guadagno ECG e della modalità di filtraggio come configurazione predefinita dall'utente in base al tipo di paziente. Verrà inoltre visualizzata la finestra di dialogo "CONFIRM TO SAVE".

Selezionare "YES" per salvare tutte le configurazioni del tipo di paziente corrente come configurazione predefinita definita dall'utente.

Selezionare "NO" per rinunciare alla modifica e il sistema manterrà la configurazione precedente.

NOTA

 Dopo aver selezionato una voce qualsiasi del menu "DEFAULT" e dopo essere usciti dalla finestra di dialogo, si aprirà la finestra di dialogo "CONFIRM TO SAVE", in cui è possibile selezionare "YES" per confermare la selezione o "NO" per rinunciare alla selezione.

4.3 Revisione dei trend, revisione delle misure e revisione degli eventi di allarme

Nel "SYSTEM MENU" sono presenti le voci "TREND GRAPH", "TREND TABLE", "NIBP RECALL" e "ALARM RECALL". Per informazioni dettagliate, consultare il *Capitolo 8 Richiamo*.

4.4 Configurazione di sistema

Selezionando la voce "SYSTEM SETUP" in "SYSTEM MENU", apparirà il seguente menu:

SYSTEN SETUP				
FACE SELECT >>	ALARN SETUP >>			
WAVE SETUP >>	RECORD >>			
WAVE SELECT >>	MARK EVENT >>			
PARAN SETUP >>	SD OPERATE >>			
PARAM SELECT>>				
TIME SETUP >>				
EXIT				
Read the details of SD card.				

Nel menu "SYSTEM SETUP" l'utente può impostare le seguenti voci.

4.4.1 Selezione del volto

Il sistema offre 5 modalità di visualizzazione: "STAND SCREEN", "OxyCRG SCREEN", "TREND SCREEN", "BIG CHAR" e "VIEWBED SCREEN". È possibile scegliere una di queste modalità in base alle esigenze cliniche.

Selezionare la voce "FACE SELECT" nel menu "SYSTEM SETUP" per accedere al menu seguente:

FACE SELECT		
0	STANDARD SCREEN	
•	oxyCRG SCREEN	
•	TREND SCREEN	
•	BIG CHAR	
۲	TWELEVE LEADS	
• VIEWBED SCREEN		
	ΕΧΙΤ	

1. SCHERMATA DI ATTESA

L'impostazione predefinita è "STAND SCREEN". Se la schermata corrente non è quella standard, è possibile accedere alla schermata standard selezionando "STANDARD SCREEN" e poi selezionando "EXIT" nel menu FACE SELECT menu.



Schermata di attesa

2. Schermata OxyCRG

Se si desidera accedere alla seguente interfaccia, selezionare "OxyCRG SCREEN" e poi "EXIT" nel menu "FACE SELECT".



Schermata OxyCRG

La schermata OxyCRG si trova nella parte inferiore dell'area della forma d'onda ed è composta dall'andamento della FC, dall'andamento della SpO₂ e dall'andamento della RR (frequenza respiratoria) o dalla forma d'onda RESP compressa. Sotto il trend RR o la forma d'onda RESP compressa si trova la scala del tempo del trend. Inoltre, sotto la scala temporale sono visualizzate tre etichette. Le etichette sono descritte di seguito.

1). Lunghezza del trend

Questa etichetta consente di selezionare la durata dei grafici dei trend visualizzati. È possibile selezionare 1 minuto, 2 minuti o 4 minuti.

2. Forma d'onda RESP compressa/trend RP

Con questa etichetta si può scegliere di visualizzare la forma d'onda della respirazione compressa o il trend RR. È possibile selezionare ONDA RESP o RR.

Registrazione

È possibile selezionare l'etichetta REC per stampare il trend o la forma d'onda visualizzati nella schermata oxyCRG.

3. SCHERMATA DEI TREND

Se si desidera accedere alla seguente interfaccia, selezionare "TREND SCREEN" e poi selezionare "EXIT" nel menu "FACE SELECT".



Schermata dei trend

Grafico dei trend

Nell'area della forma d'onda, il grafico dei trend si trova sul lato destro della forma d'onda corrispondente e visualizza i trend di un parametro di ciascun modulo. Le etichette dei parametri e le loro scale sono visualizzate a sinistra del grafico dei trend.

Lunghezza del trend

La lunghezza del trend, situata sotto il grafico del trend, è di 2 ore. Nel grafico del trend, la lettura della scala all'estremità destra dell'asse X è 0 ore, quella all'estremità sinistra è -2 ore.

Selezione di un parametro dei trend

Se un modulo ha più parametri dei trend, è possibile selezionarne uno dalle opzioni dell'etichetta del parametro del grafico dei trend corrispondente. Verrà visualizzato il grafico dei trend del parametro selezionato. Ad esempio, nel grafico del trend dell'ECG, è possibile selezionare una delle opzioni dell'etichetta del parametro: FC, ST, PVC.

4. CARATTERE GRANDE

Per visualizzare il parametro in modo più chiaro a grande distanza.



Carattere grande

5. SCHERMATA MONITOR CENTRALE

Questo monitor può visualizzare la forma d'onda di un parametro e tutti i dati misurati da un altro monitor paziente nello stesso sistema di rete di monitoraggio. Per accedere alla schermata seguente, aprire il menu "FACE SELECT", selezionare la voce "VIEWBED SCREEN" e quindi selezionare "EXIT".



Schermata monitor centrale

Il monitor utilizzato per visualizzare le situazioni degli altri monitor è chiamato "host monitor". Il monitor che viene visualizzato è chiamato "viewbed monitor - monitor centrale". La schermata del monitor centrale viene sempre visualizzata nella parte inferiore dell'area della forma d'onda del monitor host. È composta dalle seguenti parti.

① Etichetta del monitor centrale

L'etichetta del monitor centrale consente di selezionare il monitor centrale che si desidera

visualizzare. Visualizza il numero del letto e il nome del paziente del monitor centrale.

2 Area parametri del monitor centrale

In quest'area sono visualizzati tutti i dati dei parametri del monitor centrale.

③ Etichetta della forma d'onda del monitor centrale

L'etichetta della forma d'onda del monitor centrale consente di selezionare una forma d'onda del monitor stesso.

④ Area della forma d'onda del monitor centrale

L'area della forma d'onda del monitor centrale si trova sotto l'etichetta della forma d'onda centrale. Visualizza la forma d'onda selezionata tramite l'etichetta della forma d'onda del monitor centrale. La velocità di scansione è di 25 mm/s. Inoltre, le informazioni relative alla forma d'onda del monitor centrale sono visualizzate sopra la forma d'onda.

4.4.2 Impostazione dell'onda

- 1. Selezionare la voce "WAVE SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP".
- Regolare il tipo di onda di un canale; l'onda corrispondente a questo canale nell'interfaccia principale cambierà di conseguenza.

4.4.3 Selezione dell'onda

- 1. Selezionare la voce "WAVE SELECT" nel menu "SYSTEM SETUP".
- La forma d'onda nell'area della forma d'onda apparirà o scomparirà di conseguenza selezionando il parametro corrispondente o annullando la selezione. Il parametro in grigio non è regolabile.
- Se si seleziona "FULL ECG", la forma d'onda ECG a derivazioni complete verrà visualizzata nell'area della forma d'onda in una schermata, mentre se si seleziona "STEP ECG", la forma d'onda ECG passo passo verrà visualizzata nell'area della forma d'onda.

NOTA

• Le funzioni "FULL ECG" e "STEP ECG" sono disattivate per impostazione predefinita e non possono essere attivate contemporaneamente.

4.4.4 Impostazione dei parametri

- 1. Selezionare la voce "PARAM SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP".
- È possibile impostare il colore dei caratteri nell'area dei parametri e il colore della forma d'onda. Il colore del valore del parametro che attiva l'allarme è rosso.

4.4.5 Selezione dei parametri

- 1. Selezionare la voce "PARAM SELECT" nel menu "SYSTEM SETUP".
- 2. La forma d'onda e il parametro appariranno o scompariranno di conseguenza, selezionando il parametro corrispondente o annullando la selezione.

4.4.6 Impostazione del tempo

- 1. Selezionare la voce "TIME SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP".
- 2. È possibile impostare le voci "Date" data e "Time" ora. Utilizzare il cursore per evidenziare la voce che si desidera modificare e ruotare la manopola per selezionare l'ora.
- 3. Selezionare quindi il tasto "SAVE SET".

NOTA

• L'ora del sistema deve essere impostata all'accensione del monitor (se è necessario impostare l'ora del sistema); in caso contrario, quando si esamina il contenuto contenente informazioni sull'ora, il sistema potrebbe non visualizzare l'ora corretta.

4.4.7 Impostazione degli allarmi

Consultare la sezione "Alarm".

4.4.8 Impostazione della registrazione

Selezionare la voce "RECORD" nel menu "SYSTEM SETUP" per visualizzare il seguente menu:

- REC WAVE1/REC WAVE2: Il registratore può emettere fino a 2 canali di forma d'onda alla volta. È possibile selezionare il nome della forma d'onda nella colonna di destra per "REC WAVE1" e "REC WAVE2". Se si seleziona "OFF", la forma d'onda di questo canale non verrà emessa. Queste impostazioni sono applicabili alla registrazione in tempo reale e alla registrazione temporale.
- RT REC TIME: Questa voce ha due opzioni, CONTINUAL e 8 s. "CONTINUAL" significa che una volta premuto il pulsante "REC/STOP" sul modulo del registratore o sul pannello di monitoraggio, il registratore stamperà in modo continuo la forma d'onda o il parametro fino a quando non verrà premuto nuovamente il pulsante.
- TIMING REC TIME: Rappresenta l'intervallo di tempo tra due registrazioni. Sono disponibili dieci selezioni: "OFF, 10min, 20min, 30min, 40min, 50min, 1HOUR, 2HOURS, 3HOURS e 4HOURS". Il sistema avvia il processo di registrazione in base all'intervallo di tempo selezionato. Il tempo di registrazione è sempre di 8 secondi.
- REC RATE: Questa voce ha due opzioni, 25,0 mm/s e 50,0 mm/s.
- REC GRID: Serve a determinare il formato di uscita: OFF è senza griglia e ON è con griglia.
- CLEAR REC TASK: Quando sono presenti troppe attività di registrazione, è possibile utilizzare questa funzione per cancellare l'evento di allarme che è stato generato e che è in attesa di essere emesso.

NOTA

- L'impostazione di "RT REC TIME" ha la priorità su "TIMING RECTIMING".
- Il registratore è un componente opzionale.
- Se vengono selezionate due forme d'onda uguali, il sistema cambierà automaticamente una delle forme d'onda con una diversa.

4.4.9 Impostazione degli eventi

Nel processo di monitoraggio di un paziente, il verificarsi di alcuni eventi può avere un impatto sul paziente, con conseguenti modifiche della forma d'onda o dei parametri. Per analizzare questi effetti, è possibile contrassegnare manualmente alcuni eventi specifici. L'evento verrà visualizzato sul grafico e sulla tabella dei trend per facilitare l'analisi dei parametri del paziente al momento dell'evento.

Il monitor dispone di quattro tipi di eventi. È possibile specificare da soli le loro rappresentazioni.

Selezionare la voce "MARK EVENT" in "SYSTEM SETUP" per modificare gli eventi. Come contrassegnare l'evento:

1. Usare la manopola per selezionare uno degli eventi A, B, C e D.

2. Il simbolo @ comparirà nella parte anteriore dell'evento selezionato.

3. Una volta effettuata una selezione errata, è possibile premere nuovamente la manopola dell'evento per annullare la selezione. Selezionando "EXIT" si esce dal menu e la selezione diventa effettiva.

4.4.10 Funzionamento della SD

Fare riferimento al capitolo relativo al Richiamo SD.

4.5 Versione della macchina

Selezionare la voce "VERSION" nel "SYSTEM MENU". Nel menu a comparsa, è possibile conoscere la versione del software del monitor.

Nome	del	CMS8000	CMS9000 (CMS7000)
software			
Specifiche		Nessuna.	Nessuna.
Versione		2.50311162128.66817	1.50311162128.66817
Standard denominazion	di ne	"Major adaptive upgrade", "Major enhancive software upgrade", "Major improvement software upgrade", "Minor corrective software upgrades", "Build"	

4.6 Calcolo dei farmaci

È possibile utilizzare la funzione di calcolo dei farmaci e della tabella di titolazione del monitor per calcolare la concentrazione di 15 tipi di farmaci. Per informazioni dettagliate, consultare il capitolo *Calcolo dei farmaci e tabella di titolazione*.

4.7 Manutenzione

4.7.1 Manutenzione utente

- 1. È necessario selezionare la voce "MAINTAIN" nel "SYSTEM MENU", quindi selezionare "USER KEY".
- Immettere la password "70808" per accedere al menu di manutenzione utente, quindi è possibile personalizzare le impostazioni di manutenzione. È possibile impostare le voci indicate di seguito:
- LANGUAGE: selezionare la lingua desiderata
- LEAD NAMING: AHA o EURO
- HELP SETUP: ON/OFF
- NIBP OBSTRUCT SETUP: 1/2/3/4

Questa funzione serve a rilevare se il paziente si muove durante la misurazione della pressione sanguigna. Se il paziente si muove, il monitor emette un messaggio di allarme e interrompe la misurazione in corso, oppure la misurazione viene eseguita come di consueto.

1) Questa funzione è impostata su "1" come impostazione predefinita.

2) "1" rappresenta la riduzione della sensibilità al minimo, "4" rappresenta l'aumento della sensibilità al massimo. Più alto è il livello di sensibilità impostato e più facile è rilevare l'interferenza del movimento.

■ "NETWORK CONFIGURATION": per maggiori dettagli, consultare la sezione 4.7.3
Configurazione di rete.

■ Configurazione server HL7:

- ① IP: 202.114.4.120. Immettere l'indirizzo IP del server.
- 2 Porta: 511. Immettere la porta del server.
- ③ Intervallo di invio: 1. Impostare la frequenza dell'invio dei dati, l'unità è "secondi".

■ IMPOSTAZIONE ALLARME:

ALM PAUSE TIME: due opzioni: 1 e 2 minuti.

• ALM TYPE: UNLATCH. "UNLATCH" si riferisce alla situazione in cui, una volta eliminate le cause dell'allarme, l'allarme scompare automaticamente.

◆ AL OUND: può essere impostato come "OFF" e sullo schermo apparirà il simbolo "↓".

Il sistema annullerà la disattivazione del suono dell'allarme nelle seguenti situazioni:

♦ Il monitor viene riavviato;

♦ Lo stato dell'allarme viene modificato, ad esempio il sistema passa allo stato di pausa dell'allarme o il suono dell'allarme viene proibito.

PROMEMORIA ALLARME ON/OFF.

Il suono dell'allarme viene silenziato o spento, il monitor paziente emette un suono periodico di promemoria.

- PROMEMORIA VOLUME: $1 \sim 7$.
- PROMEMORIA INTERVALLO: 1 min., 2 min., 3 min.
- VOLUME ALLARME MINIMO: $1 \sim 7$.

Per volume di allarme minimo si intende il valore minimo impostabile per il volume dell'allarme, che non è influenzato dalle configurazioni predefinite in fabbrica o dall'utente. L'impostazione del volume di allarme minimo resta invariata quando il monitor del paziente viene arrestato e riavviato.

- INTERVALLO/I ALLARME ALTO: $7 \sim 15$.
- INTERVALLO/I ALLARME MEDIO: $7 \sim 30$.
- ♦ INTERVALLO/I ALLARME BASSO: 15~100.

AVVERTENZA

- Quando il suono dell'allarme è disattivato, il monitor non emette alcun suono anche se viene attivato un nuovo allarme. Pertanto, l'utente deve scegliere con attenzione se disattivare il suono dell'allarme.
- Nello stato di SILENCE o ALARM PAUSE, impostare il suono dell'allarme come "OFF", quindi il sistema terminerà automaticamente lo stato di SILENCE o ALARM PAUSE.
- Quando il suono dell'allarme è "OFF", se l'operatore seleziona "SILENCE" o "ALARM PAUSE", il suono dell'allarme verrà ripristinato al volume precedente al momento dello spegnimento e, a questo punto, il sistema entrerà nello stato silenziato o di pausa di conseguenza.
- Non affidarsi al sistema di allarme sonoro solo per il monitoraggio del paziente; l'utente deve prestare molta attenzione alla situazione clinica effettiva del paziente.

NOTA:

• Quando l'allarme sou è disattivato, nell'area dell'allarme tecnico viene visualizzato il simbolo "—".

- La disattivazione dell'allarme sonoro è valida solo quando il dispositivo continua ad accendersi; una volta riavviato il dispositivo, questa impostazione verrà ripristinata al valore precipiente.
- Il simbolo """ significa che il suono dell'allarme è disattivato, il sistema non può emettere alcun suono per l'allarme, quindi l'utente deve prestare attenzione quando utilizza questa funzione.
- Esiste un modo per uscire da questo stato: impostare il suono dell'allarme su "ON" in "CONFIGURAZIONE ALLARME".

4.7.2 Manutenzione di fabbrica

- È necessario selezionare la voce "MAINTAIN" nel "SYSTEM MENU", quindi selezionare "FACTORY KEY".
- 2. Inserire la password per accedere al menu di manutenzione di fabbrica; questa funzione è disponibile solo per il personale di manutenzione specifico della nostra azienda.

4.7.3 Configurazione di rete

Fare clic sulla voce "NIT CONFIG"; si aprirà il seguente menu:

N	ET CONFIG
NET TYPE	CHS
LAN CARD SET	VIRE
LOCAL NET NO	5
SERVER IP	202.114.4.119
LOCAI	L IP CONFIG>>
SE	LECT ROUTE
	EXIT
Deal to the unreader	
back to the upper me	311U.

■ NET TYPE: CMS / CUSTOM

CMS: l'IP del server è fisso, "202.114.4.119", "LOCAL IP CONFIG" non è disponibile.

CUSTOM: quando si seleziona questa voce, l'IP di CMS e della macchina può essere modificato a seconda delle esigenze. Il menu "LOCAL IP SETUP" è il seguente.

■ LAN CARD SET: Wireless / Cablata

NOTA

• Il monitor supporta la connessione wireless e via cavo.

♦ Wireless

È necessario utilizzare la scheda di rete wireless fornita dal produttore. È necessario utilizzare un router conforme a IEEE802.11 (router di rete wireless ordinario o domestico) che supporti il

metodo di autenticazione WPA, WPA2 o WEP. Il router di rete wireless deve accedere a Internet tramite WAN.

♦ Cablata

Il dispositivo dispone di un'interfaccia per la modalità di rete cablata e accede alla LAN cablata conforme a IEEE802.3 tramite connettore RJ45. La rete cablata deve accedere a Internet tramite la rete WAN del router.

• NET TYPE: CMS o CUSTOM, selezionare il tipo di rete in base alle proprie esigenze.

CMS

L'IP del server è fisso "202.114.4.119". Quando il monitor specifica il numero di porta, il programma ottiene automaticamente l'indirizzo IP locale e la porta da collegare.

CUSTOM - PERSONALIZZATO

In questa modalità, l'indirizzo IP e la maschera di sottorete del server e le due voci di questo monitor possono essere impostate dall'utente.

• LAN CARD SET: WIRELESS/CABLATA

NOTA

 Se il monitor è collegato all'unità centrale, il software dell'unità centrale deve essere installato su un server con un indirizzo IP fisso; questo indirizzo deve essere impostato in "SERVER IP".

WIRELESS

Dopo aver selezionato la rete wireless, fare clic su "SELECT ROUTE" nel menu "NET CONFIG", quindi fare clic su "SEARCH ROUTES". Tutti i router ricercati saranno elencati sullo schermo; è possibile selezionarne uno per connettersi secondo le proprie esigenze. Se si sceglie un router con connessione sicura, viene visualizzata una finestra di dialogo per l'immissione della password.

UIRELE	SS CONFIG	
ROUTES TP-LINK_68E01E	ENCRYPTION NONE	SINGAL VERY GOOD
TP-LINK	NONE	VERY BAD
SEARCH ROUTES >>	CURSOR	CONNECT
E	х 1 Т	
Search route address.		

Quando il tipo di rete è CMS, assicurarsi che la connessione tra il dispositivo e il router wireless sia riuscita. (L'indirizzo IP del server è 202.114.4.119, l'indirizzo IP di questo monitor e la maschera di sottorete sono generati dal numero di porta).

Quando il tipo di rete è CUSTOM - PERSONALIZZATO, se si utilizza il servizio DHCP, il

dispositivo otterrà automaticamente il supporto di rete (IP dinamico di questo monitor, gateway, DNS, ecc.) attraverso il DHCP. Se si utilizza un IP specificato, impostare l'indirizzo IP del monitor e la maschera di sottorete, quindi fare clic sul pulsante "LOCAL IP CONFIG":



Cablata

Quando il tipo di rete è CMS, assicurarsi che la connessione tra il dispositivo e l'unità centrale sia riuscita. (L'indirizzo IP del server è 202.114.4.119, l'indirizzo IP di questo monitor e la maschera di sottorete sono generati dal numero di porta).

Quando il tipo di rete è PERSONALIZZATO, assicurarsi che il monitor sia collegato al router. Se si utilizza il servizio DHCP, il dispositivo otterrà automaticamente il supporto di rete (IP dinamico del monitor, gateway, DNS, ecc.) attraverso il DHCP. Se si utilizza un IP specificato, impostare l'indirizzo IP del monitor e la subnet mask.

- LOCAL NET NO: il numero di letto fisico del monitor
- SERVER IP: inserire l'indirizzo IP o il nome di dominio del server per il software della stazione centrale
- LOCAL IP CONFIG: quando "NET TYPE" è "CUSTOM", è possibile impostare l'indirizzo IP locale
- SELECT ROUTE: quando "LAN CARD SET" è impostata su "WIRELESS", fare clic su questo pulsante per accedere al menu "SELECT ROUTE" e avviare la ricerca del router e altre operazioni.

4.8 Demo

Selezionare la voce "DEMO" nel "SYSTEM MENU" per accedere alla finestra di dialogo "DEMO KEY". Immettere la password "2088" e fare clic sul pulsante "CONFIRM": il sistema entrerà nello stato DEMO.

La forma d'onda demo è una forma d'onda analogica impostata dal produttore solo per mostrare le prestazioni della macchina e per formare gli utenti.

Nell'applicazione clinica, questa funzione è vietata perché potrebbe indurre il personale medico a considerare la forma d'onda DEMO e i parametri come i dati reali del paziente, con il rischio di ritardare il trattamento o di subire un trattamento errato. Pertanto, prima di accedere a questo menu, è necessario inserire la password.

Capitolo 5 Allarme

Quando il paziente monitorato presenta variazioni anomale dei segni vitali o il monitor stesso si guasta e non riesce a monitorare il paziente, lo ricorderà al personale medico attraverso suoni, luci, ecc.

AVVERTENZA

- In ogni singola area (ad esempio, unità di terapia intensiva o sala operatoria cardiaca), esiste il rischio che lo stesso dispositivo o dispositivi simili utilizzino preimpostazioni di allarme diverse.
- Quando il monitor viene acceso, il sistema controlla se la funzione di allarme (allarme sonoro e luminoso) sia normale.
- All'accensione del monitor, il sistema emette un segnale acustico e la luce dell'allarme lampeggia una volta. Questa funzione serve a verificare se la funzione di allarme è normale. Pertanto, l'utente deve prestare attenzione a questi segnali quando accende il dispositivo. Se la funzione di allarme opera in modo anomalo, il monitor non può essere utilizzato per il monitoraggio del paziente; contattare il produttore o il centro di assistenza tecnica.

5.1 Classificazione degli allarmi

Gli allarmi sono classificati come allarmi fisiologici, allarmi tecnici e messaggi di segnalazione in base alle loro caratteristiche.

1. Allarme fisiologici

In generale, l'allarme fisiologico si attiva nelle seguenti situazioni: uno dei parametri fisiologici del paziente supera i limiti di allarme, oppure il paziente presenta anomalie fisiologiche, ad esempio una FC superiore al limite impostato. Le informazioni sull'allarme fisiologico vengono visualizzate nell'area dell'allarme fisiologico.

2. Allarme tecnico

L'allarme tecnico rappresenta gli allarmi attivati da un monitoraggio anomalo o da una distorsione dei risultati del monitoraggio dovuta a un guasto del sistema, come ad esempio la mancanza di alimentazione o la batteria scarica. Le informazioni sull'allarme tecnico sono visualizzate nell'area dell'allarme tecnico.

3. Messaggi di segnalazione

Ad eccezione dell'allarme fisiologico e dell'allarme tecnico, questi messaggi si riferiscono alle informazioni visualizzate sullo stato del sistema, che non riguardano i segni vitali del paziente. I messaggi di segnalazione sono spesso visualizzati nell'area degli allarmi tecnici. Inoltre, alcuni messaggi di segnalazione vengono visualizzati nell'area dei parametri, ad esempio i messaggi relativi alla NIBP sono visualizzati nell'area NIBP.

5.2 Livello di allarme

Gli allarmi sono classificati come allarme di alto livello, allarme di medio livello e allarme di basso livello in base alla loro gravità.

1. Allarme di alto livello

L'allarme di alto livello indica che la vita del paziente è in pericolo o che il monitor in uso presenta gravi problemi tecnici. È l'allarme più grave.

- 2. Allarme di livello medio
- L'allarme di livello medio indica un allarme grave.
- 3. Allarme di basso livello

L'allarme di basso livello è un avviso generale.

NOTA

- Il livello di tutti gli allarmi tecnici e dei messaggi di segnalazione e di alcuni allarmi fisiologici è determinato dal sistema e non può essere modificato dall'utente.
- Il livello della maggior parte degli allarmi fisiologici deve essere impostato dall'utente, come i limiti di allarme.

5.3 Modalità di allarme

Quando si verifica un allarme, il monitor può richiamare l'attenzione dell'utente in tre modi:

- Allarme sonoro
- Allarme luminoso
- Messaggio di allarme

5.3.1 Allarme sonoro

Quando si verifica un allarme, il monitor emette suoni diversi per indicare gli allarmi a diversi livelli.

Medio: "beep--beep", frequenza: ogni 7~30 secondi, intervallo 1s

Inferiore: "beep", frequenza: ogni 15~100 secondi, intervallo 1s

Gamma di pressione sonora: 45 dB~85 dB

AVVERTENZA

Se il livello di pressione del segnale di allarme acustico è inferiore al rumore ambientale, all'operatore sarà impedito riconoscere lo stato dell'allarme.

5.3.2 Allarme luminoso

Quando si verifica un allarme, la spia di allarme segnala diversi livelli di allarme con colori e frequenze di sfarfallio differenti.

Alto: l'indicatore di allarme produce uno sfarfallio di colore rosso ad alta frequenza, di circa 2 Hz.

• Medio: l'indicatore di allarme produce uno sfarfallio di colore giallo a bassa frequenza, di circa 0,66 Hz.

Basso: l'indicatore di allarme si illumina in giallo senza lampeggiare

5.3.3 Messaggio di allarme

Quando si verifica un allarme, i messaggi di allarme vengono visualizzati nell'area degli allarmi fisiologici e nell'area degli allarmi tecnici. Per gli allarmi fisiologici, davanti ai messaggi vengono utilizzati i seguenti segni per indicare il livello di allarme.

- Massimo: ***
- Medio: **
- Inferiore: *

Il sistema adotta anche diversi sfondi per indicare il livello di allarme fisiologico e allarme tecnico.

- Alto: rosso
- Medio: giallo
- Basso: giallo

NOTA

- Se un sistema di monitoraggio dispone di più apparecchiature di allarme, quando si verifica un allarme, le segnalazioni visive e sonore generate da tutte le apparecchiature di allarme devono essere identiche.
- La modalità di segnalazione degli allarmi è legata al loro livello.
- Quando si verificano contemporaneamente allarmi di livello diverso, il monitor segnala l'allarme di livello più alto tra questi.

5.4 Impostazione degli allarmi

Selezionare la voce "ALARM SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP". In questa interfaccia, l'utente può impostare le informazioni sul suono dell'allarme e così via.

- ALARM VOL: selettivo da 1 a 7, 1 è il volume minimo, 7 è il volume massimo.
- ALM REC TIME: tre opzioni: 8 s, 16 s, 32 s.
- KEYVOL: selettivo da 1 a 7 e OFF.

AVVERTENZA

- Prima di iniziare il monitoraggio, controllare se le impostazioni del limite di allarme sono idonee per il paziente.
- Quando il limite di allarme viene impostato a un valore limite, si può generare un sistema di allarme non valido.
- Non affidarsi esclusivamente al sistema di allarme sonoro per monitorare il paziente. Impostare il volume dell'allarme a un livello basso o disattivare il suono durante il monitoraggio del paziente può essere pericoloso per il paziente. Ricordarsi che il metodo più affidabile di monitoraggio del paziente è la combinazione tra supervisione personale da vicino e un corretto utilizzo dell'apparecchiatura di monitoraggio. Verificare la funzionalità del sistema di allarme dopo aver collegato il monitor all'unità centrale o al sistema di chiamata infermiere.
- Impostazione degli allarmi dei parametri

1. Gli allarmi dei parametri possono essere impostati in "PARAM ALM SETUP" o nel menu dei singoli parametri.

2. Quando l'allarme di un parametro è disattivato, accanto al parametro viene visualizzato

il simbolo "🖄".

3. Per il parametro il cui allarme è impostato su "ON", l'allarme si attiverà quando almeno uno dei parametri supera il limite di allarme. Il monitor esegue le seguenti azioni:

• Lo schermo visualizza le informazioni sull'allarme nella modalità descritta sopra;

• Il monitor emette un segnale acustico con il livello e il volume di allarme corrispondenti;

L'indicatore di allarme si accende o lampeggia;

• Informazioni su tutti i valori dei parametri al momento dell'allarme e forma d'onda 4/8/16

secondi prima e dopo che l'allarme venga memorizzato.

• Se la registrazione degli allarmi è attiva, il registratore avvia la registrazione degli allarmi. Fare riferimento al capitolo

Registrazione per ulteriori dettagli.

4. Le seguenti informazioni possono essere impostate nei parametri di impostazione degli allarmi.

• ECG ALM SETUP: Allarme HR (Frequenza cardiaca), livello di allarme, limiti di allarme (alto/basso), impostazione allarme ST,

impostazione allarme ARR (aritmia);

• SpO₂ ALM SETUP: SpO₂ ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme SpO₂ (alto/basso),

on/off PR, limiti di allarme PR (alto/basso);

• NIBP ALM SETUP: ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme SYS (alto/basso), limiti di allarme MAP

(alto/basso),

limiti di allarme DIA (alto/basso);

• RESP ALM SETUP: ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme (alto/basso), allarme apnea;

• TEMP ALM SETUP: ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme T1 (alto/basso), limiti di allarme T2

(alto/basso), limiti di allarme TD (alto).

• IBP ALM SETUP: interruttore di allarme, livello di allarme, limite di allarme superiore e inferiore del

nome etichetta corrente.

◆ CO₂ ALM SETUP: interruttore di allarme, livello di allarme, limite superiore/inferiore dell'allarme CO₂,

limite superiore dell'allarme INS, limite superiore/inferiore dell'allarme AWRR, allarme apnea.

5.5 Stato degli allarmi

Oltre alle condizioni di allarme generali, è possibile impostare il monitor su quattro diversi stati di allarme, come indicato di seguito, in base alle proprie esigenze. I quattro stati di allarme hanno simboli diversi:



5.5.1 Silenziato

Tenendo premuto il pulsante "SILENCE" (per oltre 1 secondo) sul pannello di controllo, tutti i suoni di allarme vengono disattivati. In stato silenziato, premendo il pulsante "SILENCE" (per non più di 1 secondo) si passa allo stato di "ALARM PAUSE" e l'allarme viene temporaneamente sospeso in base al tempo precedentemente impostato. Nello stato silenziato, continuando a premere il pulsante "SILENCE" (per più di 1 secondo), il sistema uscirà dallo stato attuale e ripristinerà il suono dell'allarme in modo corrispondente, tornando allo stato di allarme normale. Quando il sistema è in stato di "SILENCE", qualsiasi nuovo allarme attivato può interrompere lo stato di "SILENCE" e il sistema tornerà allo stato di allarme normale (allarme sonoro e luminoso).

5.5.2 Pausa allarme

Premere il pulsante "SILENCE" sul pannello di controllo per disattivare tutti gli allarmi sonori,

le segnalazioni luminose e le informazioni sugli allarmi fisiologici, in modo che il sistema entri

nello stato di "ALARM PAUSE". Il conto alla rovescia della pausa allarme viene visualizzato

nell'area dell'allarme fisiologico e il simbolo "A" viene visualizzato anche in quest'area. Periodo di pausa allarme: 1 e 2 minuti.

Quando si preme nuovamente il pulsante "SILENCE", il sistema torna allo stato normale. Inoltre,

un nuovo allarme attivato può eliminare lo stato di "ALARM PAUSE" e il simbolo "

NOTA

- Dopo il ritorno allo stato normale, la presenza di un allarme dipende dall'appropriatezza della condizione di allarme, ma dopo aver premuto il pulsante "SILENCE", il sistema disattiverà in modo permanente il suono dell'allarme per la caduta del cavo e della sonda.
- Il tempo di pausa dell'allarme può essere impostato nel menu "ALARM SETUP" a seconda delle esigenze; l'impostazione predefinita è di 2 minuti.

5.6 Misure in caso di allarme

Il messaggio di allarme viene visualizzato nell'area delle informazioni del sistema o nell'area degli allarmi del sistema. È necessario identificare l'allarme e intervenire in modo appropriato in base alla causa dell'allarme.

- 1. Controllare le condizioni del paziente;
- 2. Confermare il parametro di allarme o il tipo di allarme;
- 3. Identificare la causa dell'allarme;
- 4. Silenziare l'allarme, se necessario;
- 5. Una volta risolta la causa dell'allarme, verificare che l'allarme funzioni correttamente.

I messaggi e le segnalazioni di allarme per ciascun parametro sono riportati nei capitoli corrispondenti di questo manuale.

5.7 Allarme di caduta della sonda

Se il sistema emette un allarme per la caduta della sonda, l'utente può premere a lungo il pulsante "SILENCE" sul pannello frontale del monitor. A questo punto, l'indicatore di allarme smette di lampeggiare e l'altoparlante entra nello stato di ALARM STOP.

Capitolo 6 Congelamento

Durante il monitoraggio di un paziente, è possibile congelare la forma d'onda per visualizzarla con attenzione. È possibile rivedere la forma d'onda fino a 34 secondi. Inoltre, la forma d'onda congelata può essere emessa dal registratore. La funzione di congelamento di questo monitor presenta le seguenti caratteristiche:

- Lo stato di congelamento può essere attivato in qualsiasi schermata operativa.
- Quando si accede allo stato di congelamento, il sistema esce da tutti gli altri menu operativi. Allo stesso tempo, il sistema congela tutte le forme d'onda nell'area Forma d'onda o le forme d'onda dell'ECG a derivazioni complete e la forma d'onda extra (se disponibile) nella schermata ECG a derivazioni complete. Tuttavia, l'area dei parametri si aggiorna normalmente.
- Le forme d'onda congelate possono essere riviste o registrate.

6.1 Entrata/uscita dallo stato di congelamento

6.1.1 Entrare nello stato di congelamento

Nello stato di non congelamento, premere il pulsante "FREEZE" sul pannello frontale del monitor per consentire al sistema di uscire dal menu attualmente visualizzato (se disponibile), quindi entrare nello stato di congelamento e visualizzare il menu a comparsa "FREEZE". Nello stato di congelamento tutte le forme d'onda sono congelate. In altre parole, il sistema non aggiornerà più le forme d'onda.

6.1.2 Uscita dallo stato di congelamento

Nello stato di congelamento, l'esecuzione di una delle seguenti operazioni ordina al sistema di uscire dallo stato di congelamento:

- Selezionare l'opzione "EXIT" nel menu "FREEZE";
- Premere nuovamente il pulsante "FREEZE" sul pannello frontale;
- Premere il pulsante di esecuzione non immediata sul pannello frontale e i pulsanti di sistema MAIN e MENU;
- Eseguire qualsiasi operazione che possa attivare la regolazione dello schermo o la visualizzazione di un nuovo menu.

Dopo l'uscita dallo stato di congelamento, il sistema si libera dello stato di congelamento, cancella le forme d'onda dello schermo e riprende a visualizzare le forme d'onda in tempo reale.

6.2 Menu di congelamento - FREEZE

Premendo il pulsante "FREEZE" sul pannello, il menu FREEZE apparirà nella parte inferiore dello schermo. Allo stesso tempo, il sistema entrerà nello stato di congelamento.

- WAVE 1: per selezionare la prima forma d'onda congelata da registrare. L'elenco a discesa di questa voce fornisce i nomi di tutte le forme d'onda congelate visualizzate sullo schermo.
- WAVE 2: per selezionare la seconda forma d'onda congelata da registrare. L'elenco a discesa di questa voce fornisce i nomi di tutte le forme d'onda visualizzate sullo schermo.
- RECALL: per rivedere le forme d'onda congelate.
- REC: dopo averlo selezionato, il sistema inizia a registrare le forme d'onda congelate

selezionate in "WAVE 1" e "WAVE 2".

EXIT: dopo averlo premuto, il sistema chiude il menu FREEZE ed esce dallo stato di congelamento.

6.3 Rivedere la forma d'onda congelata

Spostando la forma d'onda, è possibile rivedere una forma d'onda di 34 secondi prima del momento in cui è stata congelata. Per una forma d'onda inferiore a 34 secondi, la parte rimanente viene visualizzata come una linea retta. Utilizzare la manopola per spostare il cursore sull'opzione "RECALL" del menu FREEZE. Premendo la manopola, l'opzione visualizza "L-RIGHT". Girando la manopola a sinistra o a destra, la forma d'onda è presente una freccia che indica la direzione verso l'alto. Accanto alla freccia è presente anche una scala temporale. "O s" viene utilizzato per contrassegnare il momento in cui le forme d'onda vengono congelate. Quando le forme d'onda si spostano verso destra, questo segno di tempo diventa "-1 s, -2 s, -3 s...".

6.4 Registrazione della forma d'onda congelata

Nello stato di congelamento, è possibile emettere le forme d'onda congelate visualizzate tramite il registratore. Possono essere emesse al massimo 2 forme d'onda alla volta. Nel menu FREEZE, gli elenchi a discesa "WAVE 1" e "WAVE 2" forniscono tutti i nomi delle forme d'onda congelate sullo schermo, da cui è possibile selezionare due forme d'onda. Selezionare l'opzione "REC" nel menu FREEZE per emettere i parametri generati al momento del congelamento e le due forme d'onda congelate selezionate. Se una delle due forme d'onda selezionate è disattivata o non disponibile, vengono registrati solo i parametri e l'altra forma d'onda. Se le due forme d'onda selezionate sono tutte disattivate o non disponibili, vengono registrati solo i parametri. Per quanto riguarda la funzione di registrazione delle forme d'onda congelate, è possibile registrare solo le forme d'onda visualizzate al momento del congelamento. La lunghezza del tempo di registrazione è uguale alla lunghezza della forma d'onda visualizzata sullo schermo. Ad esempio, se la velocità di una forma d'onda è relativamente elevata, la registrazione richiede un tempo inferiore. Quando si registrano forme d'onda congelate, il sistema è ancora in stato di congelamento. Al termine della registrazione, se necessario, è possibile selezionare un'altra forma d'onda da emettere e selezionare nuovamente l'opzione "REC" per registrare tutte le forme d'onda necessarie. È anche possibile registrare forme d'onda congelate premendo il pulsante "REC/STOP" sul pannello frontale. Se si seleziona l'opzione "REC" senza installare un registratore, il sistema visualizzerà "RECORDER ERROR" nella barra di stato. Per informazioni più dettagliate sulla registrazione, consultare il capitolo Registrazione.

Capitolo 7 Registrazione

NOTA

• Il registratore è un componente opzionale.

7.1 Informazioni generali sul registratore

Per il monitor viene utilizzato un registratore a matrice termica.

Prestazioni del registratore

- Velocità di registrazione: 25 mm/s o 50 mm/s.
- Larghezza di registrazione della forma d'onda: 48 mm
- Può registrare fino a 2 forme d'onda.
- Il tempo e la forma d'onda della registrazione in tempo reale sono configurabili dall'utente.
- L'intervallo di registrazione automatica è impostato dall'utente, la forma d'onda è conforme alla

registrazione in tempo reale.

La forma d'onda della registrazione degli allarmi viene selezionata automaticamente dal monitor.

NOTA

 Si consiglia di interrompere la registrazione quando viene generato l'allarme di batteria scarica. In caso contrario, il dispositivo potrebbe spegnersi per mancanza di energia.

7.2 Tipo di registrazione

Il monitor offre diversi tipi di registrazione delle bande:

- Registrazione continua in tempo reale
- Registrazione in tempo reale di 8 secondi
- Registrazione automatica di 8 secondi
- Registrazione allarme
- Registrazione della forma d'onda congelata
- Registrazione di grafici/tabelle dei trend
- Registrazione della revisione ARR
- Registrazione del richiamo dell'allarme
- Registrazione del richiamo NIBP
- Registrazione del richiamo SD
- Registrazione della titolazione del calcolo del farmaco

Registrazione in tempo reale

La registrazione in tempo reale inizia quando si preme il pulsante "REC/STOP" sul registratore.

Le forme d'onda per la registrazione continua in tempo reale e per la registrazione continua di 8 secondi sono impostate nella configurazione del sistema (di solito le prime due forme d'onda sono visualizzate sullo schermo). È possibile configurarle anche attraverso il menu. Per maggiori

dettagli, consultare la sezione relativa.

Nel menu RECORD SETUP, l'utente può scegliere di stampare due forme d'onda diverse contemporaneamente o di stamparne solo una, disattivando l'altra forma d'onda. Se le due forme d'onda sono disattivate, la registrazione in tempo reale stamperà solo i parametri misurati.

NOTA

 Se è in corso una determinata registrazione e un altro parametro richiede una registrazione di allarme, questa verrà eseguita solo al termine della registrazione precedente.

Registrazione automatica

Il monitor avvia una registrazione di 8 secondi in base all'intervallo di tempo impostato in "TIMING REC TIME" del menu "RECORD SETUP". Per maggiori dettagli, consultare la sezione "RECORD" nell'impostazione del sistema.

Registrazione degli allarmi

Parametro Allarme

Il monitor registra le forme d'onda 4/8/16 secondi prima e dopo l'allarme (totalmente 8, 16 o 32 secondi) (selezionabile nel menu Sistema).

Vengono registrati anche tutti i valori dei parametri durante l'allarme.

Verranno emesse due forme d'onda in base alle seguenti regole:

- Se vengono attivati e attivati contemporaneamente più allarmi di parametri, il registratore stamperà quelli di livello più alto. Se i parametri hanno lo stesso livello di allarme, verrà stampato l'ultimo allarme.
- Se un allarme si verifica durante la registrazione di un altro parametro, verrà stampato al termine della registrazione corrente.
- Se si verificano più allarmi contemporaneamente, le loro forme d'onda vengono memorizzate e quindi stampate a turno.
- Allarme segmento ST

Il monitor registra le forme d'onda ECG a 2 canali 4, 8 o 16 secondi prima e dopo l'allarme ST (totalmente 8, 16 o 32 secondi) (selezionabile nel menu). Vengono registrati anche tutti i valori dei parametri durante l'allarme.

Allarme aritmia

Il monitor registra la forma d'onda 4 secondi prima e dopo l'allarme (in totale 8 secondi). Vengono registrati anche tutti i risultati delle misurazioni effettuate durante l'allarme.

Registrazione della forma d'onda congelata

Il monitor stampa le forme d'onda selezionate in modalità di congelamento FREEZE. In questo modo è possibile catturare le forme d'onda anomale sullo schermo congelandole e registrandole.

Registrazione di grafici/tabelle dei trend

Il monitor può stampare il grafico e la tabella del trend nell'interfaccia di revisione del trend corrente.

Registrazione della revisione delle aritmie

Il monitor può stampare l'evento di allarme aritmia nell'interfaccia corrente ARR RECALL. Registrazione del richiamo dell'allarme

Il monitor può stampare gli eventi di allarme nell'interfaccia corrente ALARM RECALL.

Registrazione del richiamo NIBP

Il monitor può stampare tutti gli eventi di revisione NIBP nell'interfaccia NIBP RECALL.

Registrazione del richiamo SD

Il monitor può stampare i dati dei trend del caso in esame.

Tabella di Titolazione

Il monitor può stampare i messaggi nell'interfaccia TITRATION corrente.

Note sulla registrazione

- Tipo di registrazione: Registrazione in tempo reale Registrazione periodica Registrazione allarme Registrazione dell'aritmia Registrazione della forma d'onda congelata Grafico dei trend Tabella dei trend Revisione dei para-allarmi Revisione NIBP Tabella di Titolazione Parametri di allarme tempo di allarme e ter
- Parametri di allarme, tempo di allarme e tempo di congelamento
- Numero di letto del paziente, sesso, altezza, peso, data di nascita, data di ammissione
- Nome e valore del parametro
- Ora di registrazione
- Nome della forma d'onda
- Ampiezza della forma d'onda (solo per le forme d'onda ECG)
- Derivazioni ECG, scala, modalità filtro (se si hanno forme d'onda ECG, la stampa verrà effettuata entro il primo secondo o quando cambiano derivazione, guadagno e modalità filtro durante
 - la registrazione in tempo reale).
- Data e ora

7.3 Avvio e arresto della registrazione

Ecco i metodi per avviare la registrazione di ciascun tipo:

Registrazione continua in tempo reale	Premere REC/STOP per avviare/arrestare la registrazione.
Registrazione in tempo reale di 8 secondi	Premere REC/STOP per avviare la registrazione. Si arresta automaticamente dopo 8 secondi di registrazione.
Registrazione automatica	Il monitor avvia una registrazione in base all'intervallo di tempo impostato in "TIMING REC TIME" del menu "RECORD". Si arresta automaticamente dopo 8 secondi di registrazione.
Registrazione allarme	Quando la registrazione degli allarmi è impostata su ON, il monitor avvia automaticamente una registrazione quando si verifica un allarme.
Registrazione di forme d'onda congelate	Dopo aver accesso al menu FREEZE, utilizzare la manopola per selezionare due forme d'onda da emettere. Premere quindi il tasto REC nel menu per stampare le forme d'onda.

	Se entrambe le opzioni "WAVE 1" e "WAVE 2" sono impostate su
	"OFF", vengono stampati solo i parametri misurati congelati.
Registrazione del	Selezionare il pulsante "REC" nel menu "TREND GRAPH" per
grafico dei trend	stampare il grafico dei trend attualmente visualizzato.
Registrazione della	Selezionare il pulsante "REC" nel menu "TREND TABLE" per
tabella dei trend	stampare la tabella dei trend attualmente visualizzata.
Desistersisters dalla	Selezionare il pulsante "REC" nel menu "ARR RECALL" per
Registrazione della	stampare la forma d'onda dell'aritmia attualmente visualizzata e i
revisione delle aritmle	relativi parametri.
Desistersisters dalla	Accedere all'interfaccia "ALARM RECALL" da "SYSTEM
Registrazione della	MENU", selezionare il pulsante "REC" per stampare la forma
revisione degli allarmi	d'onda e i relativi parametri attualmente visualizzati.
D	Accedere all'interfaccia "NIBP RECALL" da "SYSTEM MENU",
Registrazione della	selezionare il pulsante "REC" per stampare i valori NIBP
revisione NIBP	attualmente visualizzati.
D 1 1 1	Accedere all'interfaccia "TITRATION" dal menu "DRUG CALC",
Registrazione della	selezionare il pulsante "REC" per stampare le informazioni sulla
tabella di titolazione	titolazione attualmente visualizzate.

Accedere al menu "RECORD" dal menu "SYSTEM SETUP". Selezionare il pulsante "CLEAR REC TASK": tutte le attività di registrazione verranno interrotte e tutti gli allarmi memorizzati verranno cancellati.

NOTA

• È possibile premere il pulsante REC/STOP sul pannello di controllo per interrompere qualsiasi processo di registrazione in corso.

7.4 Operazioni del registratore e messaggi di stato

Requisiti della carta da registrazione

È possibile utilizzare solo carta da registrazione conforme ai requisiti, altrimenti il registratore potrebbe non funzionare normalmente, la qualità della registrazione potrebbe essere scarsa o la testina della stampante termosensibile potrebbe essere danneggiata.

Funzionamento corretto

- Quando il registratore è in funzione, la carta da registrazione esce costantemente. Non tirare la carta, altrimenti il registratore si danneggia.
- Non utilizzare il registratore senza carta da registrazione.

Carta esaurita

Quando viene visualizzato l'allarme "RECORDER OUT OF PAPER", il registratore non è in grado di avviarsi. Inserire correttamente la carta da registrazione.

Inserimento della carta



- Premere l'interruttore per aprire lo sportello del registratore.
- Inserire un nuovo rotolo di carta nel cassetto della carta, posizionandolo correttamente e facendo attenzione ai bordi.
- Far uscire la carta dall'uscita del registratore.
- Chiudere lo sportello del registratore.

NOTA

• Fare attenzione quando si inserisce la carta. Evitare di danneggiare la testina termosensibile della stampante. A meno che non si sostituisca la carta del registratore o non si effettui la risoluzione dei problemi, non lasciare aperto lo sportello del registratore.

Rimozione dell'inceppamento della carta

Quando il registratore funziona o suona in modo improprio, aprire lo sportello del registratore per verificare se la carta è inceppata. In caso affermativo, reinstallare la carta del registratore.

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
RECORDER OUT OF PAPER	La carta del registratore è esaurita.	Minima	Inserire un nuovo rotolo di carta da registrazione.
RECORDER ERROR La comunicazione del registratore è anomala.		Minima	Spegnere il monitor e riavviarlo.

Messaggio di stato del registratore (allarme tecnico)

Se l'errore persiste, contattare il nostro servizio di assistenza.

Capitolo 8 Richiamo

Il monitor offre 480 ore di dati di trend di tutti i parametri, la memorizzazione di 4800 gruppi di risultati di misurazione NIBP e 72 eventi di allarme. Tutti questi dati possono essere emessi attraverso il registratore. Utilizzando la scheda SD, è possibile rivedere i dati di trend e la forma d'onda ECG di 72 ore. Questo capitolo fornisce istruzioni dettagliate per la revisione di questi dati.

8.1 Grafico dei trend

L'ultimo trend di 1 ora viene visualizzato con una risoluzione di 1 o 5 secondi;

L'ultimo trend di 480 ore viene visualizzato con una risoluzione di 1, 5 o 10 minuti;

Selezionare "TREND GRAPH" nel SYSTEM MENU per richiamare il seguente menu:

TREND GRAPH						
bpm		01-26-1970	04:28:28			
	*-					
100						
80						
60						
40						
20						
U	04:22:28	04:24:28	04:26:28	04:28:28		
		н: М	: S			
	HR:80	PR:80	T1:37.5	NS:		
	ST1:	SP02:98	T2:37.2	ND:		
	\$12:	RR:20	TD:0.3	NM:		
	PVCs:		5	mmHg		
PARAI	SELECT	HR	RESOLUTION	ls		
T DT	спл	7008	CURCOR			
L-KI	1 11 1	2008	CURSOR	REC		
AUT	0 ZOOM					
	EXIT					
Back to the upper menu.						

L'asse y rappresenta il valore misurato e l'asse x il tempo. Il simbolo " " nella figura precedente rappresenta il cursore del grafico dei trend. Il valore indicato dal cursore viene visualizzato sotto il grafico dei trend e il tempo corrispondente viene visualizzato sopra il trend. Gli altri trend, ad eccezione di quello della NIBP, sono visualizzati come curve continue. Nel grafico dei trend NIBP, il simbolo "*" rappresenta la coordinata del valore NIBP.

Per selezionare il grafico dei trend di un parametro specifico:

Selezionare la voce PARAM SELECT con il cursore e selezionare il nome del parametro richiesto ruotando la manopola; verrà quindi visualizzato il grafico dei trend di questo parametro. **Per selezionare il grafico dei trend a 1 o 480 ore:**

Selezionare la voce RESOLUTION con il cursore, scegliere 1 s/5 s per il grafico dei trend a 1 ora e 1min/5 min/10 min per il grafico di tendenza a 480 ore.

Per visualizzare le curve dei trend precedenti o successive:

Ouando appare "* sulla parte destra dello schermo, selezionare il pulsante "L-RIGHT", girare la manopola in senso orario per visualizzare le curve di tendenza successive. Quando appare "🗲 " nella parte sinistra dello schermo, selezionare il pulsante "L-RIGHT", girare la manopola in senso antiorario per visualizzare le curve dei trend precedenti.

Per modificare la scala di visualizzazione

Selezionare il pulsante "ZOOM" per regolare la scala dell'asse y e modificare così la curva di tendenza in proporzione. Il valore oltre il valore massimo sarà rappresentato dal valore massimo.

Per ottenere i dati del trend di un tempo specifico

Selezionare il tasto "CURSOR" e ruotare la manopola verso sinistra/destra; il cursore si sposterà

di conseguenza e cambierà anche l'ora su cui punta il cursore. Il parametro in questo momento

viene visualizzato sotto l'asse delle ascisse. Quando appare "*" sulla parte destra dello schermo, il grafico dei trend si sposta verso il basso per la curva di trend successiva, mentre il

cursore si sposta qui. Quando appare " 📌 " nella parte sinistra dello schermo, il grafico di tendenza si sposta verso l'alto per la curva di tendenza precedente, man mano che il cursore si sposta qui.

Per stampare la curva dei trend

Premere il tasto REC per stampare la curva dei trend del parametro correntemente selezionato attraverso il registratore.

Zoom automatico

L'opzione AUTO ZOOM è disponibile solo quando PARAM SELECT è impostato su "NIBP". Se il valore misurato correntemente supera l'intervallo della scala, fare clic sul pulsante "ATUO ZOOM"; la scala si regolerà automaticamente all'intervallo corretto per la misurazione corrente.

Contrassegni degli eventi sul grafico dei trend

Se un evento è contrassegnato con A, B, C o D, sul grafico dei trend il tipo di evento (A, B, C o D) verrà visualizzato nel punto corrispondente al momento del contrassegno.

Esempio di funzionamento

Per visualizzare il grafico del trend NIBP dell'ultima ora:

- Selezionare il pulsante "MENU" sul pannello frontale; si aprirà il "SYSTEM MENU".
- Selezionare la voce TREND GRAPH.
- Selezionare la voce "PARAM SELECT", passare a "NIBP" girando la manopola.
- Regolare "RESOLUTION" su 1s o 5 s.
- Selezionare il pulsante "L-RIGHT", girare la manopola per visualizzare le variazioni del tempo del grafico dei trend e della curva dei trend.
- Fermarsi alla sezione del tempo del trend richiesta per un'attenta analisi. Se necessario, selezionare il tasto ZOOM per regolare la scala di visualizzazione.
- Per ottenere i risultati della misurazione di un tempo specifico, selezionare il cursore per

spostare il cursore su questo punto; il tempo e il valore corrispondenti saranno visualizzati rispettivamente sopra e sotto la curva.

- Per stampare il grafico dei trend, selezionare REC per stampare il trend NIBP attualmente visualizzato.
- Selezionare EXIT per terminare la revisione.
- 8.2 Tabella dei trend
- Gli ultimi 480 dati della tabella dei trend possono essere visualizzati ogni 1 minuto, 5 minuti, 10 minuti, 30 minuti o 60 minuti.

Selezionare "TREND TABLE" nel SYSTEM MENU per richiamare il seguente menu:

		TRENI) TABLE		**		
TINE	EVENT	(HR (bpm)	PUCS				
(26)04:28		80					
(26)04:27		80					
(26)04:26		80					
(26)04:25		80					
(26)04:24		80					
(26)04:23		80					
(26)04:22		80					
(26)04:21		80					
(26)04:20		80					
(26)04:19		80					
(26)04:18		80					
(26)04:17		80					
RESOLUTION:	lmin	UP/DOWN	L-RIGHT	REC	REC ALL		
EXIT							
Back to the upper menu.							

L'ora corrispondente a ciascun gruppo di dati dei trend viene visualizzata nell'elenco più a sinistra, con la data tra parentesi. Gli eventi marcati sono elencati sotto la voce "EVENT" corrispondente all'ora della marcatura. I dati dei trend di tutti i parametri sono suddivisi in 6 gruppi.

```
HR , PVC
ST1, ST2
RR
T1, T2, TD
SpO<sub>2</sub>, PR
NIBP (S/M/D)
```

Per selezionare la tabella dei trend con una risoluzione specifica:

Selezionare la voce "RESOLUTION" con il cursore, girare la manopola per modificare le opzioni alla voce risoluzione, quindi l'intervallo di tempo dei dati del trend verrà modificato.

Per visualizzare i dati dei trend precedenti o successivi:

Quando nella parte superiore dello schermo appare una "freccia verso l'alto", selezionare il tasto "UP/DOWN" e girare la manopola in senso orario per visualizzare i dati dei trend successivi. Quando nella parte superiore dello schermo compare una "freccia verso il basso", selezionare la stessa voce e ruotare la manopola in senso antiorario per visualizzare i dati di trend precedenti.

Per visualizzare i dati dei trend di parametri diversi

Scegliere L-RIGHT per selezionare uno dei 6 gruppi di parametri. Un ">" accanto alla voce più a destra indica la pagina successiva disponibile. E "<" accanto alla voce più a sinistra indica la pagina precedente disponibile.

Stampa della tabella dei trend

Premere il tasto REC per stampare i dati dei trend di tutti i parametri attualmente visualizzati dal registratore.

Contrassegni di eventi sui dati dei trend

Se un evento è contrassegnato con A, B, C o D, il tipo di evento (A, B, C o D) verrà visualizzato al momento corrispondente nella tabella dei trend.

Esempio di funzionamento

Per visualizzare la tabella dei trend NIBP:

- Selezionare il pulsante "MENU" sul pannello frontale; si aprirà il "SYSTEM MENU".
- Selezionare la voce TREND TABLE.
- Selezionare la voce "L-RIGHT", passare a "NIBP" girando la manopola.
- Regolare "RESOLUTION" sull'opzione desiderata.
- Selezionare il pulsante "UP/DOWN", girare la manopola per visualizzare i dati dei trend NIBP in tempi diversi.
- Se si desidera stampare la tabella dei trend NIBP, selezionare il pulsante REC: il registratore stamperà i dati dei trend NIBP.
- Se si desidera stampare tutte le tabelle dei trend, selezionare il pulsante "REC ALL": il registratore stamperà tutti i dati dei trend di tutti i parametri.
- Selezionare EXIT per terminare la revisione.

8.3 Richiamo della NIBP

Il monitor può rivedere gli ultimi 4800 gruppi di dati di misurazione NIBP.

Selezionare NIBP RECALL nel SYSTEM MENU per richiamare il risultato e l'ora delle ultime 9 misurazioni. I dati sono elencati in ordine cronologico, dal più recente al più vecchio. È possibile visualizzare nove misurazioni in una sola schermata. Selezionare UP/DOWN per visualizzare i dati precedenti o successivi. Selezionare REC per stampare tutti i dati di misurazione di NIBP RECALL.

8.4 Richiamo degli allarmi

Il richiamo degli allarmi comprende il richiamo degli allarmi fisiologici e il richiamo degli allarmi tecnici.

Richiamo allarme fisiologico

Selezionare "ALARM RECALL" nel SYSTEM MENU, quindi selezionare la voce "PHYSIOLOGICAL ALM RECALL". In questo menu, l'utente può impostare le condizioni per la revisione degli allarmi, tra cui:

1) Ora di inizio e di fine della revisione

L'utente può selezionare l'ora di inizio della revisione alla voce "BEGIN TIME" e l'ora di fine alla voce "END TIME". L'ora di fine può essere impostata come ora corrente o come ora definita dall'utente.

2) Evento di richiamo dell'allarme

Nell'elenco a discesa ALARM RECALL EVENT, l'utente può selezionare il parametro da rivedere. Le selezioni comprendono ALL (eventi di allarme di tutti i parametri), ECG, RESP, SpO₂, NIBP, TEMP.

Dopo aver completato l'impostazione di tutte le condizioni di revisione, premere il pulsante "ALARM RECALL" per accedere al menu "ALARM RECALL".

L'interfaccia del PHYSIOLOGICAL ALARM RECALL è mostrata di seguito:



- Intervallo di tempo (formato: anno/mese/giorno/ora/minuto/secondo--anno/mese/giorno/ora/minuto/secondo).
- Tipo di evento.
- ③ Numero di serie (formato: NO. xx di XX).
- ④ Il valore al momento dell'allarme. Il risultato NIBP è escluso.
- ⑤ Forme d'onda di due canali, memorizzate per 8 s/16 s/32 s.

Per visualizzare tutte le forme d'onda durante il processo di allarme

Selezionare L-RIGHT e ruotare la manopola per visualizzare tutte le forme d'onda da 8/16/32 secondi memorizzate.

Registrazione

Selezionando il pulsante "REC", tutti i dati di revisione attualmente visualizzati verranno emessi dal registratore.

Richiamo degli allarmi tecnici

- Selezionare "ALARM RECALL" nel SYSTEM MENU, quindi selezionare la voce "TECHNICAL ALM RECALL".
- 2) Gli eventi di allarme tecnico sono disposti cronologicamente dal più recente al più vecchio. Quando il numero di eventi di allarme supera l'intervallo di memorizzazione, vengono visualizzati gli eventi più recenti. Premere il tasto UP/DOWN e girare la manopola per visualizzare gli eventi precedenti o successivi.

8.5 Richiamo della SD

L'utente può rivedere i dati del paziente memorizzati nella scheda SD sul monitor o sul PC utilizzando il software di sincronizzazione.

È necessaria una scheda SD vuota con una capacità di almeno 2G. La scheda SD montata sul monitor può memorizzare i dati dei trend (parametri tra cui: FC, PVC, ST1, SpO₂, PR, RR, T1, T2, TD, NIBP) e forma d'onda ECG a 72 ore. I dati dei trend vengono memorizzati ogni 1 minuto.

NOTA

- Per la revisione su PC utilizzando il software di sincronizzazione, è possibile rivedere solo le forme d'onda e i valori dei parametri relativi a ECG e SpO₂. Per i dettagli, consultare le istruzioni del software di sincronizzazione. Questo capitolo introduce solo il metodo di revisione sul monitor.
- Prima di inserire la scheda SD, impostare correttamente le informazioni sul paziente.
- Se i dati di diversi pazienti devono essere salvati in una scheda SD, è necessario prima smontare la scheda SD e poi modificare le informazioni del paziente. Assicurarsi che il numero del paziente sia diverso.

1. Accedere al menu SD OPERATE:

Selezionare "MENU"→"SYSTEM SETUP"→"SD OPERATE", quindi accedere al menu SD OPERATE.

2. Inserire la scheda SD

Se la scheda SD è stata inserita e funziona normalmente, viene visualizzato il messaggio SD device was found, please mount it by the button above".

NOTA

• Se appare l'informazione "SD device wasn't found, please enter SD card", è necessario uscire dal menu "SD OPERATE" e verificare che la scheda SD o l'interfaccia USB siano normali. Se il problema persiste, riavviare il monitor.

3. Montare la scheda SD

Se il monitor ha trovato la scheda SD, selezionare la voce "MOUNT DEVICE"; il sistema visualizzerà dei messaggi per indicare se la scheda SD è stata montata correttamente.

NOTA

• I dati possono essere rivisti solo dopo che la scheda SD è stata montata correttamente

per 90 secondi. In caso contrario, i due pulsanti "REVIEW TREND" e "REVIEW ECGWAVE" non sono validi.

4. Esaminare il trend

Esaminare il trend

① Selezionare la voce "REVIEW TREND" nel menu SD OPERATE.

Si aprirà il seguente menu. In questo menu è possibile selezionare il paziente che si desidera rivedere.

	SD CARI) PATIENT NUMBER R	EVIEU	
NO. PAT NO.	NAME	ADMIT / BIF	RTH	
1 DEF999	DFDADCD	2013010	94 19630808	
PAGE UP PI	AGE DOWN L	EFT RIGHT	REVIEW	EXIT

Le voci da sinistra a destra del menu sono: n., n. paziente, nome paziente, data di ricovero e data di nascita. Le informazioni vengono visualizzate in base al contenuto impostato nella configurazione del paziente. I pulsanti nella parte inferiore del menu comprendono:

• PAGE UP/PAGE DOWN: consente di osservare gli elenchi dei pazienti di altre pagine.

• UP/DOWN: spostare il cursore per selezionare un paziente specifico.

• REVIEW: premere questo pulsante per richiamare le informazioni sull'andamento

del paziente.

2 Lettura delle informazioni sui dati dei trend

Il menu visualizza le informazioni sui dati dei trend in base al paziente selezionato.

L'intestazione, da sinistra a destra, è:

- N. paziente
- Nome del paziente
- Data di ricovero
- Data di nascita

Il contenuto dell'elenco, da sinistra a destra, è:

- ♦ Il numero dell'elenco
- L'ora in cui i dati del paziente sono stati rivisti.
- La dimensione dei dati salvati al momento della revisione dei dati del paziente.

	SD	CARD PATIE	NT INFORM	ATION REVIE	U			
CUR:DEF999	DFDA	DGD	20130104	19630808				
1	2014-09-03	16:35						
PAGE UP	PACE DOWN	LEFT	RI	GHT	REVIEU	E	хі	т

3 Esaminare i dati dei trend

Selezionare una voce del menu precedente con il cursore, quindi premere il pulsante "REVIEW"; i dati dei trend verranno visualizzati in un elenco. La risoluzione è di 1 minuto.

		SD	CARD TREN	D DATA REV	IEV		
PAT P	NO.	NAME	I	IATE	COUNT		
DEF99	99 1	FDADGD	201	4-09-03	01/01		
TIME			< HR	P	lCs		
(03)16:36	5		80	27	7		
REC INT	1HIN	REC	PAGE UP	PAGE DOUN	LEFT	RIGHT	EXIT

I pulsanti sono:

- Pagina UP/ PAGE DOWN: per visualizzare i dati dei trend di tempi diversi.
- LIGHT/ RIGHT: per visualizzare i dati dei trend di diversi parametri.
- REC: per stampare l'elenco corrente.

Esame della forma d'onda ECG

① Selezionare il pulsante "REVIEW ECG WAVE" nel menu SD OPERATE, quindi scegliere un paziente specifico da esaminare.

	SD CARD PATIEN	T NUMBER REVI	B	
NO. PAT NO.	NAME			
1 DEF999	DFDADGD			
PAGE UP PAG	E DOWN UP	DOWN	REVIEV	EXIT

2 Selezionare l'intervallo di tempo che si desidera rivedere

I dati ECG vengono salvati in diversi file. È necessario salvare i dati ECG in un nuovo file ogni mezz'ora. Ad esempio, "2014-09-03 14:15" rappresenta il nome del file ECG e indica anche l'ora di inizio del salvataggio del file.

Selezionare l'intervallo di tempo:

- Per esaminare la forma d'onda ECG relativa a "2014-09-03 14:15"
- Premendo il cursore, selezionare la voce "1 2014-09-03 14:15"
- Premere il pulsante "REVIEW".

	SI	CARD PATIE	NT INFORMATION	REVIEW	
PAT NO.:	DEF999	NAME: D	FDADGD		
1	2014-09-03	14:15			
2	2014-09-03	16:35			
PAGE UP	PAGE DOWN	LEFT	RIGHT	REVIEU	EXIT

3 Revisione della forma d'onda ECG

- L'intervallo di tempo di una finestra è di 5s.
- La finestra può visualizzare la forma d'onda ECG di 3 canali. Quando il tipo di derivazione è "5

DERIVAZIONI", visualizza ECG I, ECG II e ECG V.



5 derivazioni

• Quando il tipo di derivazione è "3 LEADS", può visualizzare solo una forma d'onda a un canale. La





5. Smontare la scheda SD

Accedere al menu "SD OPERATE", premere "UMOUNT DEVICE". È possibile estrarre la scheda SD solo quando il sistema visualizza il messaggio "UMOUNT SD CARD SUCCESSFULLY, YOU CAN TAKE OUT THE CARD NOW."

Capitolo 9 Calcolo dei farmaci e tabella di titolazione

Questo monitor paziente portatile offre funzioni di calcolo dei farmaci e di visualizzazione della tabella di titolazione per quindici farmaci e visualizza il contenuto della tabella di titolazione sul registratore.

9.1 Calcolo dei farmaci

I calcoli dei farmaci che possono essere eseguiti dal sistema sono AMINOPHYLLINE, DOBUTAMINE, DOPAMINE, EPINEPHRINE, HEPARIN, ISUPREL, LIDOCAINE, NIPRIDE, NITROGLYCERIN e PITOCIN. Oltre al DRUG A, sono disponibili anche il DRUG B, il DRUG C, il DRUG D e il DRUG E per sostituire in modo flessibile qualsiasi farmaco.

Selezionando "DRUG CALC" nel SYSTEM MENU, viene visualizzata la seguente interfaccia:

DRUG CALC								
DRUG NAME	Drug A		INF RATE		∎1/hr			
VEIGHT	154.0	1ь	DRIP RATE		GTT/∎in			
AMOUNT		■9	DROP SIZE		GTT/m1			
VOLUME		•1	DURATION		hr			
CONCENTRAT		ng/nl						
DOSE/min		∎cg						
DOSE/hr		∎9						
DOSE/kg/min		∎cg						
DOSE/kg/hr		ncg	TITRATION>>					
EXIT								
Back to the upper menu.								

Per il calcolo della dose vengono applicate le seguenti formule:

Concentration= Quantità / Volume

INF Rate= Dose/Concentrazione

Duration= Quantità / Dose

Dose= Tasso × Concentrazione

Metodo operativo:

Nella finestra di calcolo del farmaco, l'operatore deve prima selezionare il nome del farmaco da calcolare e poi confermare il peso del paziente. Successivamente, l'operatore deve inserire anche altri valori noti.

Girare la manopola per spostare il cursore su ogni voce di calcolo della formula, premere la manopola e ruotarla per selezionare un valore. Una volta selezionato il valore calcolato, il risultato delle altre voci verrà visualizzato in modo corrispondente. Ogni voce di calcolo ha un limite di intervallo e se il risultato non rientra nell'intervallo, il sistema visualizza "-----".

NOTA

Per il calcolo del farmaco, il prerequisito è che l'operatore inserisca innanzitutto il
peso del paziente e il nome del farmaco. I valori forniti dal sistema all'inizio sono un
gruppo di valori iniziali casuali, che non possono essere utilizzati come riferimento
per il calcolo. Occorre invece inserire un nuovo gruppo di valori adatti al paziente,

secondo il parere del medico.

- Ogni farmaco ha la sua unità fissa o serie di unità. L'operatore deve selezionare l'unità corretta seguendo le istruzioni del medico. L'unità si regolerà automaticamente nella sua serie di unità in base al valore immesso. Se il risultato espresso da questa unità supera l'intervallo, il sistema visualizza "---".
- Dopo aver immesso un valore, nel menu apparirà una segnalazione evidente che avverte l'operatore di confermare la correttezza del valore immesso. La correttezza del valore immesso è garanzia di affidabilità e sicurezza dei risultati calcolati.
- In modalità neonato, le voci Drip Rate e Drop Size sono disabilitate.
- Per ogni valore immesso, il sistema propone sempre una finestra di dialogo che richiede la conferma dell'utente. È necessario prestare attenzione quando si risponde a ciascuna casella. Il risultato calcolato è affidabile solo se i valori inseriti sono corretti.
- Selezionare il nome del farmaco: Girare la manopola per selezionare la voce DRUG NAME. È possibile selezionare il nome del farmaco nell'elenco a discesa, tra cui AMINOPHYLLINE, DOBUTAMINE, DOPAMINE, EPINEPHRINE, HEPARIN, ISUPREL, LIDOCAINE, NIPRIDE, NITROGLYCERIN, PITOCIN, Drug A, Drug B, Drug C, Drug D e Drug E. È possibile generare ogni volta il calcolo per un solo tipo.

NOTA

 Drug A/B/C/D/E sono solo codici per i farmaci invece dei loro nomi reali. Le unità per questi cinque farmaci sono fisse. L'operatore può selezionare le unità appropriate in base alla convenzione d'uso di questi farmaci. Le regole per esprimere le unità sono:

Le unità della serie "mg" sono utilizzate in modo fisso per i farmaci A, B e C: g, mg, mcg.

Le unità della serie "unit" sono utilizzate in modo fisso per il farmaco drug D: unit, k unit, m unit.

"mEq" viene utilizzato in modo fisso per il farmaco drug E.

Patient weight - Peso del paziente: Dopo l'accesso alla finestra DRUG CALC, l'operatore deve inserire il peso del paziente nella prima o nella seconda voce. Il peso inserito verrà utilizzato come dato indipendente solo per il calcolo della concentrazione del farmaco.

NOTA

 Questa funzione di calcolo del farmaco funge solo da calcolatrice. Le informazioni contenute in questa interfaccia potrebbero non riguardare il paziente attualmente monitorato. Ciò significa che il peso del paziente nel menu Drug Calculation e i dati nel menu Patient Information sono indipendenti l'uno dall'altro. Pertanto, se il peso in Patient Information cambia, il valore in Drug Calculation non ne risentirà.

9.2 Tabella di titolazione

Accedere alla tabella di titolazione:

Selezionare la voce "DRUG NAME" nel menu DRUG CALC, confermare la selezione, quindi selezionare "TITRATION»" per accedere all'interfaccia della tabella di titolazione.

L'interfaccia della tabella di titolazione è la seguente:

TITRATION Drug A								
AMOUNT	400.00mg		VOLUME	250.0	0m1			
DOSE/min	2500.00mcg		INF RATE	93.75	1/hr			
VEIGHT	70.00kg		DRIP RATE	31.25	GTT/min			
DOSE	INF RATE	DOSE	INF RATE	DOSE	INF RATE			
0.00	0.00	10.00	0.38	20.00	0.75			
1.00	0.04	11.00	0.41	21.00	0.79			
2.00	0.08	12.00	0.45	22.00	0.83			
3.00	0.11	13.00	0.49	23.00	0.86			
4.00	0.15	14.00	0.53	24.00	0.90			
5.00	0.19	15.00	0.56	25.00	0.94			
6.00	0.23	16.00	0.60	26.00	0.98			
7.00	0.26	17.00	0.64	27.00	1.01			
8.00	0.30	18.00	0.68	28.00	1.05			
9.00	0.34	19.00	0.71	29.00	1.09			
BASIC	DOSE	STEP	1 DOSE TY	'PE	DOSE/min			
UP-DOWN			R	EC				
E X I T								
Back to the upper ∎enu.								

Come utilizzare la tabella di titolazione:

1) Nella tabella di titolazione, girare la manopola per selezionare la voce BASIC. Premere e girare la manopola per selezionare INF RATE o DOSE o DRIP RATE.

2) Spostare il cursore sulla voce STEP. Premere la manopola per selezionare la fase. L'intervallo selezionabile è $1 \sim 10$.

3) Spostare il cursore sulla voce DOSE TYPE. Premere la manopola per selezionare l'unità.

4) Spostare il cursore sulla voce UP-DOWN, premere e ruotare la manopola per visualizzare i dati nelle pagine precedenti o successive.

5) Spostare il cursore sulla voce REC. Dopo aver premuto la manopola, il registratore stampa i dati visualizzati nella tabella di titolazione corrente.

6) Spostare il cursore sulla voce EXIT, premere la manopola per tornare al menu DRUG CALC.

Capitolo 10 Monitoraggio ECG

10.1 Introduzione

Il monitoraggio ECG produce una forma d'onda continua dell'attività elettrica cardiaca del paziente per consentire una valutazione accurata dello stato fisiologico attuale del paziente. Solo un corretto collegamento dei cavi ECG può garantire una misurazione soddisfacente. Il monitor visualizza contemporaneamente le forme d'onda ECG a 2 canali in condizioni di lavoro normali e fornisce il monitoraggio a 3/5 derivazioni, l'analisi del segmento ST e l'analisi delle aritmie.

- Il cavo paziente è composto da 2 parti;
 Il cavo che si collega al monitor;
 - il set di elettrocateteri che si collega al paziente.

• Per il monitoraggio a 5 derivazioni, l'ECG può derivare due forme d'onda da due derivazioni diverse. È possibile scegliere una derivazione specifica da monitorare dal lato sinistro della forma d'onda ECG utilizzando la manopola.

■ Il monitor visualizza la frequenza cardiaca (FC), il segmento ST e l'analisi delle aritmie.

Tutti i parametri di cui sopra possono essere impostati come parametri di allarme.

NOTA

• Nelle impostazioni predefinite del monitor, le forme d'onda ECG sono le prime due visualizzate nell'area delle forme d'onda.

10.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- Non toccare il paziente, il tavolo vicino o l'apparecchiatura durante la defibrillazione.
- Per il monitoraggio, utilizzare esclusivamente i cavi e gli elettrodi ECG forniti dalla nostra azienda.
- Quando si collegano i cavi e gli elettrodi, assicurarsi che questi non siano a contatto con parti conduttrici o con la terra, in particolare che tutti gli elettrodi ECG, compresi quelli neutri, siano saldamente fissati al paziente. Non farli entrare in contatto con parti conduttrici o con la terra.
- Controllare ogni giorno che la pelle attaccata agli elettrodi ECG non sia irritata. In caso di segni di allergia, sostituire gli elettrodi ogni 24 ore o cambiare i siti.
- Prima di iniziare il monitoraggio, verificare che la derivazione funzioni normalmente. Se si scollega il cavo ECG dalla presa, sullo schermo viene visualizzato il messaggio di errore "ECG LEAD OFF" e si attiva l'allarme acustico.
- Per ottenere una corretta defibrillazione, è necessario che tutti gli elettrodi adesivi siano attaccati correttamente.
- Gli elettrodi non devono essere composti da materiali metallici diversi.

 Quando si posizionano gli elettrodi o si collegano i cavi, assicurarsi che non ci sia contatto con altre parti conduttive o a terra. In particolare, assicurarsi che tutti gli elettrodi siano collegati al paziente.

NOTA

- Durante la defibrillazione, utilizzare un cavo ECG a prova di defibrillazione.
- L'interferenza di uno strumento non collegato a terra vicino al paziente e l'interferenza dell'ESU possono causare l'imprecisione della forma d'onda.
- Quando un dispositivo ECG non è in grado di funzionare, come ad esempio "ECG module communication stopped", "ECG module communication error" o "ECG module initialization error", il monitor interromperà automaticamente il monitoraggio e segnalerà l'allarme di sistema, che è un allarme di alto livello.
- Per proteggere l'ambiente, gli elettrodi usati devono essere riciclati o smaltiti correttamente.

10.3 Procedura di monitoraggio

10.3.1 Preparazione

- 1. Preparare la pelle del paziente prima di posizionare gli elettrodi.
- La pelle è un cattivo conduttore di elettricità, pertanto la preparazione della pelle del paziente è importante per facilitare un buon contatto tra gli elettrodi e la pelle.
- Se necessario, rasare i peli dai siti in cui si attaccano gli elettrodi.
- Lavare accuratamente i siti con acqua e sapone. (Non usare mai etere o alcol puro, perché aumentano l'impedenza cutanea).
- Strofinare energicamente la pelle per aumentare il flusso sanguigno capillare nei tessuti e per rimuovere la pelle e il grasso.
- Prima di installare gli elettrodi, lasciare asciugare completamente la pelle.
- 2. Fissare la clip o il bottone automatico agli elettrodi prima del posizionamento.

3. Installare gli elettrodi sul paziente. Prima di applicarli, applicare un po' di pasta conduttiva sulla pelle se l'elettrodo non contiene pasta conduttiva.

- 4. Collegare il cavo dell'elettrodo al cavo del paziente.
- 5. Assicurarsi che il monitor sia pronto per l'alimentazione.

10.3.2 Scelta del tipo di derivazione

- 1. Selezionare l'area dei parametri ECG e accedere al menu di impostazione ECG.
- 2. Impostare "LESD TYPE" su "3 LEADS" o "5 LEADS" in base al tipo di derivazione applicato.

10.3.3 Installazione della derivazione ECG

La seguente descrizione prende come esempio gli standard americani.

NOTA

• La tabella seguente riporta i nomi delle derivazioni corrispondenti utilizzate negli standard europei e americani. (Il nome della derivazione è rispettivamente rappresentato da R, L, N, F, C, C1~C6 in secondo lo standard europeo, mentre il corrispondente nome della derivazione secondo lo standard americano è RA, LA, RL, LL, V, V1~V6.)

Standard	americano	Standard europeo		
Nome della	Colore	Nome della	Colore	
derivazione		derivazione		
RA	Bianco	R	Rosso	
LA	Nero	L	Giallo	
LL	Rosso	F	Verde	
RL	Verde	Ν	Nero	
V	Marrone	С	Bianco	
V1	Marrone/Rosso	C1	Bianco/Rosso	
V2	Marrone/Giallo	C2	Bianco/Giallo	
V3	Marrone/Verde	C3	Bianco/Verde	
V4	Marrone/Blu	C4	Bianco/Marrone	
V5	Marrone/Arancione	C5	Bianco/Nero	
V6	Marrone/Viola	C6	Bianco/Viola	

Elettrodi a 3 derivazioni

Il posizionamento degli elettrodi a 3 derivazioni è illustrato di seguito:

- RA (braccio destro): sotto la clavicola, vicino alla spalla destra
- LA (braccio sinistro): sotto la clavicola, vicino alla spalla sinistra
- LL (gamba sinistra): quadrante inferiore sinistro



Elettrodi a 5 derivazioni

Il posizionamento degli elettrodi a 5 derivazioni è illustrato di seguito:

- RA (braccio destro): sotto la clavicola, vicino alla spalla destra
- LA (braccio sinistro): sotto la clavicola, vicino alla spalla sinistra
- RL (gamba destra): quadrante inferiore destro
- LL (gamba sinistra): quadrante inferiore sinistro

V (torace): sul torace



NOTA

• Per garantire la sicurezza del paziente, tutte le derivazioni devono essere fissate al paziente.

Per il set a 5 derivazioni, attaccare l'elettrodo per il torace (V) in una delle posizioni indicate di seguito:

- V1: Sul 4° spazio intercostale, sul margine sternale destro.
- V2: Sul 4° spazio intercostale, sul margine sternale sinistro.
- V3: A metà tra gli elettrodi V2 e V4.
- V4: Sul 5° spazio intercostale sulla linea clavicolare sinistra.
- V5: Sulla linea ascellare anteriore sinistra, orizzontale con l'elettrodo V4.
- V6: Sulla linea ascellare media sinistra, orizzontale con l'elettrodo V4.
- V3R-V7R: Sul lato destro del torace, nelle posizioni corrispondenti a quelle sulla sinistra.

■ VE: Sulla posizione xifoidea. Per il posizionamento delle derivazioni a V sulla schiena, è necessario

attaccarle su uno dei siti seguenti.

- V7: Sul 5° spazio intercostale, sulla linea ascellare posteriore sinistra della schiena.
- V7R: Sul 5° spazio intercostale, sulla linea ascellare posteriore destra schiena.



Elettrodi a 12 derivazioni

Secondo gli standard americani, gli elettrodi a 12 derivazioni (cavi a 10 derivazioni) devono essere posizionati su arti e torace. Gli elettrodi per gli arti devono essere posizionati sulla pelle morbida di entrambi mani e piedi, mentre gli elettrodi per il torace devono essere posizionati in base alle necessità del medico. Fare riferimento alla figura riportata di seguito:



Posizionamento consigliato delle derivazioni ECG per i pazienti chirurgici

Il posizionamento delle derivazioni dipende dal tipo di intervento chirurgico che viene eseguito.

Ad esempio, in caso di chirurgia toracica aperta, gli elettrodi possono essere posizionati lateralmente sul torace o sulla schiena. In sala operatoria, talvolta possono presentarsi inconvenienti sulla forma d'onda dell'ECG a causa dell'uso di apparecchiature ES (elettrochirurgia). Per ridurre questo fenomeno, è possibile posizionare gli elettrodi sulla spalla destra e sinistra, sul lato destro e sinistro vicino allo stomaco e la derivazione toracica sul lato sinistro della metà del torace. Evitare di posizionare gli elettrodi sulla parte superiore delle braccia, altrimenti la forma d'onda ECG sarà troppo piccola.

AVVERTENZA

- Quando si utilizza un'apparecchiatura per elettrochirurgia, gli elettrodi devono essere collocati in una posizione equidistante dall'elettrotomo e dalla piastra di messa a terra per evitare la cauterizzazione. Il filo dell'elettrobisturi e il cavo ECG non devono essere aggrovigliati.
- Quando si utilizza un'apparecchiatura per elettrochirurgia, non posizionare mai un elettrodo vicino alla messa a terra dell'elettrobisturi, altrimenti si verificherà una forte interferenza con il segnale ECG.
- Quando il monitor è collegato a un defibrillatore e ad altri dispositivi ad alta frequenza, si raccomanda di utilizzare derivazioni ECG anti-defibrillazione, altrimenti il paziente potrebbe subire ustioni.
- Quando viene utilizzato un dispositivo elettrochirurgico (ESU), il monitor può essere influenzato dagli effetti del dispositivo elettrochirurgico, che può tornare alla sua modalità operativa precedente entro 10 secondi dall'eliminazione dei segnali ad alta frequenza e dei campi elettromagnetici ad alta frequenza, senza perdere nessuno dei dati memorizzati in modo permanente.
- Quando il monitor viene utilizzato con un defibrillatore, l'operatore deve evitare il contatto con il paziente o con il letto e l'elettrodo di defibrillazione non deve toccare direttamente l'elettrodo del monitor, poiché ciò potrebbe generare scintille e causare danni al dispositivo o lesioni al paziente.

NOTA

- Se una forma d'onda ECG non è accurata, mentre gli elettrodi sono correttamente collegati, provare a cambiare la derivazione.
- L'interferenza di uno strumento non collegato a terra vicino al paziente e l'interferenza dell'ESU possono causare l'imprecisione della forma d'onda.

Un buon segnale dovrebbe essere:

- Alto e stretto, senza tacche.
- Con onda R alta completamente sopra o sotto la linea di base.
- Con il segnale del pacemaker non superiore all'altezza dell'onda R.
- Con onda T inferiore a un terzo dell'altezza dell'onda R.
- Con onda P molto più piccola dell'onda T.
Per ottenere un'onda ECG tarata a 1 mv, l'ECG deve essere tarato. Sullo schermo viene visualizzato il messaggio "when CAL, can't monitor!" (durante CAL, non è possibile il monitoraggio).



Forma d'onda ECG in stand-by

10.4 Tasti di scelta rapida della schermata ECG

La figura seguente rappresenta un'interfaccia del monitoraggio a 5 derivazioni, solo a titolo di riferimento.



Tasto di scelta rapida ECG

① Derivazione del canale 1:

- 1) Le derivazioni selezionabili sono I, II, III, aVR, aVL, aVF, V.
- 2) Quando l'ECG è a 5 derivazioni, le derivazioni selezionabili sono: I, II, III, aVR,
- aVL, aVF; V. Quando l'ECG è a 3 derivazioni, le derivazioni selezionabili sono: I, II, III.
- 3) Le derivazioni sulla forma d'onda ECG non devono avere lo stesso nome. In caso

contrario, il sistema cambierà automaticamente il nome della forma d'onda ECG utilizzata con un altro.

② Guadagno della forma d'onda del canale 1: per regolare l'ampiezza delle forme d'onda ECG

Selezionare il valore del guadagno per ciascun canale tra $\times 0,25$, $\times 0,5$, $\times 1$, $\times 2$ e $\times 4$. Una scala di 1mV viene visualizzata su un lato di ciascun canale ECG. L'altezza della scala è direttamente proporzionale all'ampiezza della forma d'onda.

③ Metodo di filtraggio: per visualizzare una forma d'onda più chiara e dettagliata

È possibile selezionare tre modalità di filtro. In modalità DIAGNOSTIC, la forma d'onda ECG viene visualizzata senza filtro. In modalità MONITOR, vengono filtrati gli oggetti che possono causare falsi allarmi. La modalità SURGERY consente di ridurre gli oggetti e le interferenze delle apparecchiature di elettrochirurgia. La modalità di filtro è applicabile a entrambi i canali e viene visualizzata nella parte superiore dello schermo.

④ Derivazioni del canale 2: fare riferimento a ① per informazioni dettagliate.

(5) Guadagno della forma d'onda del canale 2: fare riferimento a (2) per informazioni dettagliate.

AVVERTENZA

Solo in modalità diagnostica, il sistema può fornire segnali reali non elaborati. In modalità Monitor o Surgery, le forme d'onda ECG possono presentare distorsioni di diversa entità. In queste due ultime modalità, il sistema può mostrare solo l'ECG di base; anche i risultati dell'analisi ST possono essere notevolmente influenzati. Nella modalità Surgery, i risultati dell'analisi ARR possono essere in qualche modo influenzati. Pertanto, si consiglia di monitorare il paziente in modalità diagnostica in un ambiente con interferenze relativamente ridotte.

NOTA

 Quando i segnali di ingresso sono troppo grandi, il picco della forma d'onda potrebbe non essere visualizzato. In questo caso, l'utente può modificare manualmente l'impostazione del guadagno della forma d'onda ECG in base alla forma d'onda effettiva, in modo da evitare il verificarsi di fenomeni sfavorevoli.

10.5 Impostazioni dell'ECG

Girare la manopola per spostare il cursore sul tasto di scelta rapida ECG nell'area dei parametri e premere la manopola per accedere al menu di impostazione dell'ECG.

- ALM REC: se impostato su "ON", l'allarme FC verrà registrato una volta che si verifica l'allarme.
- HR FROM

ECG: La frequenza cardiaca viene rilevata dall'onda ECG.

SpO₂: La frequenza cardiaca viene rilevata tramite il pletismogramma, il monitor segnala "PULSE" sul lato destro del tasto di scelta rapida ECG con il suono del battito. È disponibile solo l'allarme del polso. Quando la funzione HR FROM è impostata su "PLETH", il sistema esegue solo la valutazione dell'allarme della frequenza del polso, mentre l'allarme della frequenza cardiaca non viene valutato.

AUTO: Il monitor distingue la sorgente della frequenza cardiaca in base alla qualità del segnale. La priorità della sorgente ECG è superiore a quella della sorgente SpO₂. Solo quando il segnale ECG è scarso e non può essere analizzato, il sistema sceglie la sorgente SpO₂; quando la qualità del segnale ECG torna normale, la sorgente della frequenza cardiaca passa automaticamente all'ECG. Finché è presente il modulo ECG, viene visualizzato il valore della frequenza cardiaca; solo quando il modulo ECG non è presente, viene visualizzato il valore della frequenza del polso.

BOTH - ENTRAMBI: Il monitor visualizza contemporaneamente FC e PR. Il valore PR viene visualizzato a destra del tasto di scelta rapida SpO₂. Sono disponibili sia l'allarme FC che l'allarme PR. Per quanto riguarda il suono dell'FC o del PR in modalità BOTH, l'FC ha la priorità, cioè se l'FC è disponibile, il sistema emette il suono della frequenza cardiaca, ma se l'FC non è disponibile, emetterà il suono della frequenza del polso.

SWEEP

Le opzioni disponibili per lo SWEEP dell'ECG sono 12,5 mm/s, 25,0 mm/s e 50,0 mm/s.

■ LEAD TYPE: per selezionare 5 LEADS o 3 LEADS - derivazioni.

HR CHANNEL

"CH1": per contare la frequenza cardiaca mediante la forma d'onda del canale 1

"CH2": per contare la frequenza cardiaca in base alla forma d'onda del canale 2

"AUTO": il monitor seleziona automaticamente un canale per il calcolo della frequenza cardiaca

ECG ALM SETUP

◆ HR ALM: selezionare "ON" per attivare la segnalazione di allarme e la registrazione dei dati durante l'allarme della frequenza cardiaca; selezionare "OFF" per

disattivare la funzione di allarme, e verrà visualizzato X nell'area dei parametri.

◆ ALM LEV: selezionabile tra "HI" e "MED". Level HIGH rappresenta l'allarme più grave.

ALM HI: per impostare il limite superiore dell'allarme della FC.

ALM LO: per impostare il limite inferiore dell'allarme della FC.

• ST ALM SETUP: fare riferimento alla sezione *Monitoraggio del segmento ST* nel seguito per i dettagli.

• ARR ALM SETUP: fare riferimento alla sezione *Monitoraggio ARR* nel seguito per i dettagli.

NOTA

- L'allarme ECG si attiva quando la frequenza cardiaca supera il valore ALM HI o scende al di sotto del valore ALM LO.
- Impostare i limiti di allarme in base alle condizioni cliniche del singolo paziente.

 L'impostazione dei limiti di allarme FC è molto importante nel processo di monitoraggio. Il limite superiore non deve essere troppo alto. Considerando i fattori di variabilità, il limite superiore dell'allarme FC dovrebbe essere al massimo 20 battiti/min più alto della frequenza cardiaca del paziente.

DEF POINT: per i dettagli, fare riferimento alla sezione *Monitoraggio del segmento ST* di seguito.

ARR RECALL: per i dettagli, fare riferimento alla sezione *Monitoraggio ARR* nel seguito.

ALTRE IMPOSTAZIONI: Selezionare questa voce per accedere al menu ECG SETUP.

■ BEAT VOL: Sono disponibili 8 selezioni: OFF, 1~7. 7 indica il volume massimo. OFF indica l'assenza di suono.

Nel monitoraggio dell'ECG, il monitor del paziente emette una segnalazione di tipo "beep-beep" con il battito cardiaco del paziente; questo tipo di segnalazione è il suono cardiaco.

■ PACE: "ON" significa che il segnale rilevato sarà contrassegnato da una "1" sopra la forma d'onda ECG. "OFF" significa che non viene eseguita l'analisi del pacemaker.

■ KEYVOL: 8 opzioni, 0~7. 1: volume minimo, 7: volume massimo, 0: disattivazione del volume. Il suono del tasto funzione si riferisce alla segnalazione "beep" quando si preme il pulsante funzione.

AVVERTENZA

- Nel caso di un paziente che utilizza un pacemaker, il misuratore di frequenza cardiaca può contare l'impulso del pacemaker quando il paziente presenta un arresto cardiaco o un'aritmia. Pertanto, non affidarsi completamente agli allarmi del cardiofrequenzimetro. I pazienti con pacemaker devono essere monitorati attentamente.
- Se si monitora un paziente con pacemaker, impostare "PACE" su On. Se si monitora un paziente senza pacemaker, impostare "PACE" su Off. Se "PACE" è attivo, il sistema non esegue alcuni tipi di analisi ARR. Per informazioni dettagliate, consultare la sezione sull'analisi dell'aritmia.
- Quando l'opzione "PACCE" è attivata, gli eventi aritmici relativi al battito prematuro ventricolare (compreso il conteggio delle PVC) non verranno rilevati, né l'analisi del segmento ST.
 - NOTCH: ON/OFF.
 - EMG: ON/OFF.
 - PITCH TONE: ON/OFF

■ ECG CAL: selezionare questa voce per avviare la taratura dell'ECG. Metodo per terminare la taratura: selezionare nuovamente questo pulsante nel menu o cambiare il nome della derivazione sullo schermo.

■ ADJUST WAVE POS:

1. CHANNEL: CHANNEL I/CHANNEL II (CANALE I/CANALE II)

2. UP-DOWN: per regolare l'alto e il basso della forma d'onda ECG del canale-1/canale-2

3. DEF POS: per tornare alla posizione originale

■ DEFAULT: selezionare questa voce per accedere alla finestra di dialogo ECG DEFAULT CONFIG, in cui l'utente può selezionare il FACTORY DEFAULT CONFIG o l'USER DEFAULT CONFIG. Dopo aver selezionato una voce ed essere usciti dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà una finestra di dialogo per chiedere la conferma dell'utente.

10.6 Allarme ECG e messaggi di segnalazione

11.6.1 Allarmi

Gli allarmi che si verificano durante il processo di misurazione dell'ECG sono di due tipi: allarme fisiologico e allarme tecnico. Nel frattempo possono comparire anche messaggi di segnalazione. Per le caratteristiche audio e visive durante la comparsa di questi allarmi e messaggi di segnalazione, fare riferimento alla relativa descrizione nel *Capitolo 5 Allarme*. Nella schermata, gli allarmi fisiologici e i messaggi di segnalazione (allarmi generali) vengono visualizzati nell'area degli allarmi fisiologici del monitor, mentre gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che non sono in grado di attivare gli allarmi vengono visualizzati nell'area degli allarmi tecnici. Questa sezione non descrive gli allarmi relativi all'aritmia e all'analisi ST.

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

Le tabelle seguenti descrivono rispettivamente i possibili allarmi che possono verificarsi durante la misurazione.

Maggaggia	Causa	Livello di
Wiessaggio	Causa	allarme
ECG SIGNAL	Non viene rilevato alcun segnale ECG del	HIGH
WEAK	paziente.	
HR HI	Il valore di frequenza cardiaca misurato è	Selezionabile
	superiore al limite superiore di allarme.	dall'utente
HR LOW	Il valore di frequenza cardiaca misurato è	Selezionabile
	inferiore al limite di allarme inferiore.	dall'utente

Allarmi fisiologici:

Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di allarme	Soluzione
ECG LEAD OFF	Gli elettrodi ECG si		Assicurarsi che tutti gli elettrodi, le
o RESP LEAD	staccano dalla pelle	BASSA	derivazioni e i cavi del paziente
OFF	o i cavi ECG si		siano collegati correttamente.

V LEAD OFF	staccano dal		
LL LEAD OFF	monitor.		
LA LEAD OFF			
RA LEAD OFF			
MODULE ERROR	Guasto occasionale della comunicazione	HIGH	Se il guasto persiste, interrompere l'utilizzo della funzione di misurazione fornita da questo modulo ECG e informare il tecnico biomedico o il personale di manutenzione della nostra azienda.
NOISE	Il segnale di misurazione ECG è fortemente disturbato.	BASSA	Assicurarsi che il paziente sia tranquillo, che gli elettrodi siano collegati correttamente e che il sistema di alimentazione CA sia ben collegato alla messa a terra.

10.7 Monitoraggio del segmento ST

L'impostazione predefinita per il monitoraggio del segmento ST è "OFF", pertanto il monitor non elabora l'analisi ST.

È possibile impostarla su ON quando necessario.

L'algoritmo del segmento ST può misurare l'elevazione o la depressione del segmento ST sulla derivazione specificata dall'utente. I risultati della misurazione ST vengono visualizzati numericamente nelle aree dei parametri ST1 e ST2. I dati di trend vengono visualizzati graficamente e in tabelle nei menu "TREND GRAPH" e "TREND TABLE".

Unità: mV

■ Campo di misurazione: -2,0~+2,0 mV

■ Significato del valore: positivo significa innalzamento, negativo significa abbassamento.

NOTA

Quando si attiva ST ANALYSIS, il monitor seleziona la modalità "DIAGNOSTIC".
 È possibile impostare la modalità "MONITOR" o "SURGERY" a seconda delle esigenze. Tuttavia, in questo momento il valore ST è gravemente distorto.

10.7.1 ST ON/OFF

Per attivare o disattivare la visualizzazione del parametro ST:

 Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP"; per i dettagli, fare riferimento a "ECG SETUP";

2. Selezionare quindi "ST ALM SETUP" per accedere all'interfaccia, impostare "ST ANALYSIS" su on o off.

10.7.2 Impostazione allarme ST

Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP", fare clic su "ST ALM SETUP" per modificare le voci seguenti:

ST ANAL: interruttore per l'analisi ST. Impostarlo su ON per attivare l'analisi ST o su OFF per disattivarla.

■ ST ALM: selezionare "ON" per attivare il messaggio di segnalazione e la registrazione dei dati durante l'allarme dell'analisi ST; selezionare "OFF" per disattivare la

funzione di allarme e sarà presente un Anne nell'area del parametro accanto a ST1. L'allarme ST si attiva quando il risultato supera il limite superiore del valore ST o scende al di sotto del limite inferiore del valore ST.

ALM LEV: per impostare il livello di allarme ST. Sono disponibili tre selezioni: "HI", "MED" e "LO".

ALM REC: "ON" significa che il sistema abilita il registratore alla registrazione degli allarmi.

■ ALM HI: per impostare il limite superiore dell'allarme ST. L'impostazione massima è +2,0. Il limite superiore minimo deve essere maggiore di 0,1 rispetto al limite inferiore impostato.

■ ALM LO: per impostare il limite inferiore dell'allarme ST. L'impostazione minima è -2,0. Il limite inferiore massimo deve essere inferiore di 0,1 rispetto al limite superiore impostato.

10.7.3 Impostazione del punto DEF

Identificare il punto di analisi per il segmento ST.

Selezionare la voce "DEF POINT" nel menu "ECG SETUP", in cui è possibile impostare il valore del punto ISO e ST.

1. ISO (Punto base): per impostare il punto base.

2. ST (punto di partenza): per impostare il punto di misurazione.



ISO e ST sono i due punti di misura del segmento ST, entrambi regolabili.

Il punto di riferimento è la posizione in cui si trova il picco dell'onda R (come nella figura seguente). Il valore di misurazione ST per ogni onda complessa del battito cardiaco è la differenza tra i due punti di misurazione.



La posizione dei punti di misurazione (ISO e ST) deve essere regolata all'inizio del monitoraggio, oppure l'FC o la forma d'onda ECG del paziente cambiano in modo significativo. Il complesso QRS anormale non viene considerato nell'analisi del segmento ST.

NOTA

- Il complesso QRS anormale non viene considerato nell'analisi del segmento ST.
- Se la frequenza cardiaca o la forma d'onda dell'ECG del paziente cambiano in modo significativo, è necessario regolare i punti di misurazione; le istruzioni dettagliate sono descritte di seguito.

10.7.4 Regolazione del punto ISO/ST

Questi due punti possono essere regolati ruotando la manopola.

Per l'impostazione dei punti di misurazione ST, accedere alla finestra "DEF POINT". Nella finestra viene visualizzata la sagoma del complesso QRS (se il canale è spento, il sistema segnala "ST ANALYSIS KEY IS OFF!"). È regolabile tra le linee di evidenziazione della finestra. È possibile selezionare ISO o ST, quindi spostare la linea con la manopola a sinistra o a destra e decidere il punto di riferimento e il punto di misurazione.

NOTA

• I limiti di allarme per due misure ST sono identici. L'impostazione dei limiti di allarme non può essere effettuata solo per un canale.

10.7.5 Allarmi ST e messaggi di segnalazione

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

I possibili allarmi fisiologici durante la misurazione ST sono elencati di seguito.

Messaggio	Causa	Livello di Allarme		
ST1 HI -	Il valore di misurazione ST del canale 1 è superiore al	Selezionabile		
ALTO	ALTO limite superiore di allarme.			
STI LOW -	Il valore di misurazione ST del canale 1 è inferiore al	Selezionabile		
BASSO limite inferiore di allarme.		dall'utente		
ST2 III	Il valore di misurazione ST del canale 2 è superiore al	Selezionabile		
512 HI	limite superiore di allarme.	dall'utente		
ST2 LOW	Il valore di misurazione ST del canale 2 è inferiore al	Selezionabile		
SIZ LOW	limite inferiore di allarme.	dall'utente		

	· · ·		
Allarmı	11S10	logi	C1:

10.8 Monitoraggio ARR

Esame identificazione aritmie

L'analisi dell'aritmia è utilizzata per monitorare l'ECG di pazienti neonati e adulti in ambito clinico, rilevare le variazioni della frequenza cardiaca e del ritmo ventricolare, nonché salvare gli eventi di aritmia e generare informazioni di allarme. L'analisi dell'aritmia può monitorare il paziente con o senza pacemaker. Il personale qualificato può utilizzare l'analisi dell'aritmia per valutare le condizioni del paziente (come frequenza cardiaca, frequenza delle PVC, ritmo e battito cardiaco anomalo) e decidere il trattamento di conseguenza. Oltre a rilevare i cambiamenti dell'ECG, l'analisi dell'aritmia può anche monitorare i pazienti e dare un allarme adeguato in caso di aritmia.

■ Il monitoraggio dell'aritmia è disattivato per impostazione predefinita. È possibile attivarlo quando necessario.

• Questa funzione può richiamare l'attenzione del medico sulla frequenza cardiaca del paziente, misurando e classificando l'aritmia e il battito cardiaco anomalo e attivando l'allarme.

■ Il monitor può effettuare fino a 13 diverse analisi dell'aritmia.

Il monitor può memorizzare gli ultimi 60 eventi di allarme (una forma d'onda ECG a canale singolo 4 secondi prima e dopo l'allarme) durante il processo di analisi delle aritmie. L'operatore può modificare questi eventi di aritmia attraverso questo menu.

10.8.1 Analisi ARR ON/OFF

Per attivare o disattivare l'analisi ARR:

1. Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP"; per i dettagli, fare riferimento a "ECG SETUP";

2. Selezionare quindi "ARR ALARM" per accedere all'interfaccia, impostare "ARR ANAL" su on o off.

10.8.2 Impostazione allarme ARR

Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP", fare clic su "ARR ALM SETUP" per modificare le voci seguenti:

 ARR ANAL: Selezionare "ON" durante il monitoraggio. L'impostazione predefinita è "OFF".

PVCS ALM: selezionare "ON" per attivare il messaggio di segnalazione e la registrazione dei dati quando si verifica un allarme; selezionare "OFF" per disattivare la X

funzione di allarme e sarà presente un internet nell'area del parametro accanto ai PVC.

■ ALM LEV: selezionabile tra HI, MED, LO. Il livello HI - ALTO rappresenta l'allarme PVC più grave.

 ALM REC: selezionare "ON" per abilitare la registrazione quando si verifica un allarme PVC.

■ ALM HI: L'allarme PVC si attiva quando il PVC supera il valore ALM HI impostato.

ARR RELEARN: premere questo pulsante per avviare una procedura di apprendimento.

■ ARR ALM SETUP: per impostare l'allarme aritmia. In questo menu, "ALM" è l'interruttore dell'allarme, "LEV" è il livello dell'allarme, "REC" è l'interruttore della registrazione dell'allarme.

		A	IRR ALARM		
	ALM	LEV	REC		
ASYSTOLE	он	ні	OFF	ALL ALM ON	
VFIB/VTAC	ON	ні	OFF	ALL ALM OFF	
RONT	ОН	HED	OFF	ALL REC ON	
¥T>2	OH	MED	OFF	ALL REC OFF	
COUPLET	ON	MED	OFF	ALL LEV HI	
PVC	OH	MED	OFF	ALL LEV MED	
BIGEMINY	OH	MED	OFF	ALL LEV LOV	
Page	Page Down >> EXIT				
Back to the upper menu.					

Impostazione dell'allarme aritmia

Selezionare "Page Down" - pagina giù per accedere all'interfaccia per l'impostazione successiva.

ARR MORE SET 2				
	ALM	LEV	REC	
TRIGENINY	ON	MED	OFF	ALL ALM ON
ТАСНУ	ON	MED	OFF	ALL ALM UFF
BRADY	ON	MED	OFF	ALL REC ON
PNC	ON	MBD	OFF	ALL REC OFF
PNP	ON	MED	OFF	ALL LEV WED
MISSED BEATS	ON	MED	OFF	ALL LEV LOV
Page Up	>>			EXIT
Back to the up	per n	enu.		

Impostazione dell'allarme aritmia

È possibile selezionare ALL ALM ON per attivare la funzione di allarme di tutti i tipi di aritmia e selezionare ALL ALM OFF per disattivare questa funzione. Allo stesso modo, si può scegliere ALL REC ON per attivare la funzione di registrazione per tutti i tipi di aritmia e ALL REC OFF per disattivarla. La modifica di ALM LEV può azzerare il livello di allarme di tutti i tipi di aritmia.

10.8.3 Richiamo ARR

1. Selezionare questa voce per rivedere e modificare i risultati dell'analisi ARR.

2. Selezionare la voce "ARR RECALL" nel menu "ECG SETUP"; verrà visualizzata la seguente interfaccia.

ARR RECALL				
CURI	RENT TIME O	4:35:51 1	/2	
PVC	1970-01-	26 04:35:50		
CPT	1970-01-	26 04:35:25		
MIS	1970-01-	26 04:35:21		
PVC	1970-01-	26 04:35:19		
CPT	1970-01-	26 04:35:17		
CPT	1970-01-	26 04:35:07		
PVC	1970-01-	26 04:34:55		
MIS	1970-01-	26 04:34:34		
PVC	1970-01-	26 04:34:32		
PVC	1970-01-	26 04:34:26		
UP/DOWN	CURSOR	WAVE >>	RENAME	
EXIT				
Back to the upper menu.				

In questa interfaccia sono elencati gli eventi ARR memorizzati di recente:

- ♦ UP/DOWN SU/GIU: Osservare gli elenchi di eventi di altre pagine.
- ♦ CURSOR CURSORE: Sposta il cursore per selezionare un evento nell'elenco.
- RENAME RINOMINA: Rinomina l'evento Arr. selezionato. Girare la manopola finché non appare il nome desiderato, quindi premere la manopola.
- WAVE ONDA: Premere questo tasto per visualizzare nella finestra la forma d'onda dell'evento aritmico selezionato, l'ora in cui si è verificato e i parametri in quel momento.



Nell'interfaccia di richiamo della forma d'onda dell'aritmia:

♦ UP/DOWN - SU/GIU: Per osservare le forme d'onda di altri eventi di aritmia.

CURSOR - CURSORE: Per osservare l'intera forma d'onda di 8s dell'evento aritmia.

- REGISTRAZIONE: Per stampare la forma d'onda visualizzata dell'evento di aritmia.
- ♦ ESCI: Per tornare al menu ARR RECALL che elenca gli eventi di aritmia.

NOTA

• Se ci sono più di 60 eventi di aritmia, verranno conservati gli ultimi.

10.8.4 Allarmi PVC e messaggi di segnalazione

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

I possibili allarmi fisiologici e tecnici durante la misurazione dei PVC sono elencati di seguito. Allarme fisiologico:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
DVCCALM	Il valore di misurazione del PVC è superiore al	Selezionabile
PVCSALM	limite superiore di allarme.	dall'utente

Allarme aritmia

L'allarme viene attivato quando si verifica un'aritmia. Se ALM è attivo, l'allarme suona e l'indicatore di allarme lampeggia. Se REC è attivo, viene stampata la registrazione dell'allarme (la forma d'onda ECG del canale analizzato 4 secondi prima e dopo l'allarme).

Gli allarmi e i messaggi di segnalazione relativi all'analisi delle aritmie sono elencati di seguito: Allarme fisiologico:

Messaggio	Tipo di paziente compatibile	Condizione ricorrente	Livello di Allarme
ASYSTOLE	Tutti i pazienti	Non viene rilevato alcun complesso QRS per 6 secondi consecutivi.	Selezionabile dall'utente
VFIB /VTAC	Senza pacemaker	Onda di fibrillazione per 4 secondi consecutivi, oppure il numero di battiti ventricolari continui è superiore al limite superiore dei battiti ventricolari a grappolo (≥5). L'intervallo RR è inferiore a 600 ms.	Selezionabile dall'utente
VT>2	Senza pacemaker $3 \le il$ numero di PVC a grappolo < 5		Selezionabile dall'utente
COUPLET	Senza pacemaker	Senza pacemaker 2 PVC consecutive	
BIGEMINY	Senza pacemaker	Sf. bigemino	Selezionabile dall'utente
TRIGEMINY	Senza pacemaker	Sf. trigemino	Selezionabile dall'utente
R ON T	Senza pacemaker	La frequenza cardiaca è inferiore a 100, l'intervallo R-R è inferiore a 1/3 dell'intervallo medio, seguito da una pausa compensatoria di 1,25 volte l'intervallo R-R medio (l'onda R successiva avanza sull'onda T precedente).	Selezionabile dall'utente

PVC	Senza	Singola PVC non appartenente al tipo di	Selezionabile
	pacemaker	PVC sopra menzionato.	dall'utente
TACHY	Tutti i	5 complessi QRS consecutivi, intervallo	Selezionabile
	pazienti	RR inferiore a 0,5s.	dall'utente
BRADY	Tutti i	5 complessi QRS consecutivi, intervallo	Selezionabile
	pazienti	RR superiore a 1,5s.	dall'utente
MISSED BEATS	Senza pacemaker	Quando l'FC è inferiore a 100 battiti/min, non viene testato alcun battito cardiaco durante il periodo pari a 1,75 volte l'intervallo RR medio; oppure quando l'FC è superiore a 100 battiti/min, non viene testato alcun battito per 1 secondo.	Selezionabile dall'utente
PNP	Con pacemaker	Nessun complesso QRS e impulso di stimolazione sono disponibili durante il periodo pari a 1,75 volte l'intervallo R-R medio (solo per i pazienti con pacemaker.)	Selezionabile dall'utente
PNC	Con pacemaker	Quando è disponibile l'impulso di stimolazione, non esiste alcun complesso QRS durante il periodo pari a 1,75 volte l'intervallo R-R medio (considerando solo i pazienti con pacemaker.)	Selezionabile dall'utente

Tipo di paziente compatibile: "Tutti i pazienti": si riferisce all'esecuzione dell'analisi Arr.su pazienti con pacemaker o senza pacemaker.

"Senza pacemaker": si riferisce all'esecuzione dell'analisi Arr. solo sui pazienti senza pacemaker. "Con pacemaker": si riferisce all'esecuzione dell'analisi Arr. solo sui pazienti con pacemaker. Messaggi di segnalazione:

Massaggia		Livello di
Messaggio	Causa	Allarme
ARR	La costruzione del modello QRS necessaria per l'analisi	Nessun
LEARNING	Arr. è in corso.	allarme

NOTA

• Il nome dell'aritmia viene visualizzato nell'area degli allarmi.

Capitolo 11 Monitoraggio RESP

11.1 Introduzione

Metodo di misurazione: impedenza toracica. Quando il paziente respira, l'attività toracica provoca una variazione dell'impedenza toracica tra i due elettrodi ECG. Il monitor produce un'onda respiratoria sullo schermo misurando la variazione di impedenza (dovuta al movimento del torace), quindi calcola la frequenza respiratoria in base al ciclo della forma d'onda.

11.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

La misurazione respiratoria non riconosce il motivo del soffocamento, ma dà l'allarme solo se non viene verificata la respirazione successiva entro il tempo prestabilito dopo l'ultimo respiro, quindi non può essere utilizzata a scopo diagnostico.

11.3 Posizionamento dell'elettrodo RESP

Poiché la pelle non è un buon conduttore, per poter ottenere un buon segnale respiratorio, è necessario trattare la pelle su cui verrà posizionato l'elettrodo. Consultare il capitolo "Monitoraggio ECG" per il metodo di trattamento della pelle.

Per il monitoraggio RESP, non servono elettrodi aggiuntivi, ma il loro posizionamento è importante. Alcuni pazienti, a causa delle loro condizioni cliniche, espandono il torace lateralmente, causando una pressione intratoracica negativa. In questi casi, è meglio posizionare due elettrodi RESP lateralmente nell'area toracica sinistra e ascellare destra, sul punto massimo del movimento respiratorio, così da ottimizzare la forma d'onda respiratoria.

NOTA

• Si sconsiglia di utilizzare il monitoraggio RESP su pazienti molto attivi, poiché ciò può causare falsi allarmi.



Posizione degli elettrodi (5 derivazioni)

NOTA

 Posizionare gli elettrodi rossi e bianchi in diagonale per ottenere una forma d'onda respiratoria ottimale. Evitare l'area del fegato e i ventricoli del cuore nella linea tra gli elettrodi RESP, per evitare sovrapposizioni cardiache o artefatti dovuti al flusso sanguigno pulsante. Questo è particolarmente importante per i neonati.

11.4 IMPOSTAZIONE RESP

Premere il tasto di scelta rapida RESP sullo schermo per accedere all'interfaccia "RESP SETUP":

- ALM REC: selezionare "ON" per abilitare la stampa del report in caso di allarme RESP.
- SWEEP: 6.25mm/s, 12,5mm/s, 25,0mm/s
- WAVE AMP: La forma d'onda RESP può essere amplificata per la visualizzazione, fattore di amplificazione: ×0.25, ×0.5, ×1, ×2, ×4.
- Modalità di misurazione: LL-RA o LA-RA
- Impostazione allarme RESP:
 - ◆ ALM: quando si verifica un allarme RESP, il sistema segnalerà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando

si seleziona "OFF" e " apparirà nell'area dei parametri.

◆ ALM LEV: HIGH, MED e LOW - ALTO, MEDIO e BASSO; l'alto rappresenta l'allarme più grave.

- ALM HI: imposta il limite superiore dell'allarme.
- ALM LO: imposta il limite inferiore dell'allarme.
- APNEA ALM: impostare il tempo di valutazione di un caso di apnea. Intervallo: 10 \sim 40 s, aumento/diminuzione 5 s dopo ogni rotazione. Se il paziente dovesse mostrare segni di soffocamento, una volta superato il tempo impostato, il monitor attiva un allarme soffocamento.
- DEFAULT: selezionare il menu "RESP DEFAULT CONFIG", in cui l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver selezionato una delle voci e dopo essere usciti dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo che richiede una conferma

11.5 Messaggio di allarme RESP

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di RESP.

Allarmi fisiologici:

Maggaggia	Causa	Livello di
Messaggio	Causa	Allarme
RR HI	Il valore di misurazione RESP è superiore al limite	Selezionabile
	superiore di allarme.	dall'utente

RR LOW	Il valore di misurazione RESP è inferiore al limite di	Selezionabile
	allarme inferiore.	dall'utente
RESP	RESP non può essere misurato entro un intervallo di	шсц
APNEA	tempo specifico.	IIIOII
Allarmi tecnici:		

 Messaggio
 Causa
 Livello di Allarme
 Soluzione

 RESP LEAD OFF
 RA, RL o LL si stacca.
 MED
 Verificare che tutti gli elettrodi, le derivazioni e i cavi siano collegati normalmente.

Capitolo 12 Monitoraggio della SpO2

12.1 Introduzione

Il pletismogramma SpO₂ è utilizzato per determinare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina nel sangue arterioso. Se, per esempio, il 97% di molecole di emoglobina nei globuli rossi nel sangue arterioso si combina con l'ossigeno, allora il sangue ha una saturazione di ossigeno SpO₂ del 97%. Il valore numerico di SpO₂ visualizzato sul dispositivo sarà 97%. Il valore numerico di SpO₂ mostra la percentuale di molecole di emoglobina combinate con molecole di ossigeno per formare l'ossiemoglobina. Il parametro SpO₂/PLETH può anche fornire il segnale della frequenza cardiaca e un'onda pletismografica.

Come funziona il parametro SpO₂/PLETH

- La saturazione di ossigeno arterioso viene misurata con un metodo chiamato pulsossimetria. È un metodo continuo e non invasivo basato sui differenti spettri di assorbimento di emoglobina e ossiemoglobina ridotte. Misura la quantità di luce, emessa da fonti luminose su un lato del sensore, che viene trasmessa attraverso il tessuto del paziente (ad es. un dito) a un ricevitore sull'altro lato. Le lunghezze d'onda di misurazione del sensore sono nominalmente 660 nm per il LED rosso e 905 nm per il LED infrarosso. La potenza ottica massima in uscita per il LED rosso è di 6,65 mW e per il LED a infrarossi è di 6,75 mW. I sensori ottici, in quanto componenti che emettono luce, influenzeranno altri dispositivi medici applicati alla gamma di lunghezze d'onda. Queste informazioni possono essere utili per i medici che eseguono terapie ottiche.
- La quantità di luce trasmessa dipende da molti fattori, la maggior parte dei quali sono costanti. Tuttavia, uno di questi fattori, il flusso sanguigno nelle arterie, varia nel tempo a causa della pulsazione. Misurando l'assorbimento della luce durante una pulsazione, è possibile ottenere la saturazione di ossigeno del sangue arterioso. L'individuazione della pulsazione fornisce una forma d'onda PLETH e un segnale di frequenza cardiaca.
- Il valore SpO₂ e la forma d'onda PLETH possono essere visualizzati nella schermata principale.
- 12.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- È possibile utilizzare solo il sensore SpO₂ specificato in questo manuale; si prega di utilizzarlo seguendo le istruzioni per l'uso e di rispettare tutte le avvertenze e le precauzioni.
- Prima del monitoraggio, verificare che il cavo del sensore sia in condizioni normali.
 Dopo aver scollegato il cavo del sensore SpO₂ dalla presa, il sistema visualizza il messaggio di errore "SpO₂ SENSOR OFF" ed emette un allarme acustico.
- Non utilizzare il sensore SpO₂ se la confezione o il sensore risultano danneggiati. In questo caso, fare un reso al rivenditore.
- Non intrecciare cavi di apparecchiature ES (elettrochirurgiche) e il cavo sonda SpO₂.
- Un monitoraggio prolungato e continuo può aumentare il rischio di cambiamenti inattesi delle condizioni della pelle, come sensibilità anomala, rubescenza, vescicole, putrescenza repressiva e così via. È particolarmente importante controllare il posizionamento del sensore nei pazienti con scarsa perfusione o con dermogramma

immaturo mediante la collimazione della luce e il corretto fissaggio in base ai cambiamenti della pelle. Controllare periodicamente il posizionamento del sensore e spostarlo quando la pelle si deteriora. Possono essere necessari esami più frequenti per pazienti diversi.

- Le persone allergiche al silicone o all'ABS non possono utilizzare questo dispositivo.
- La sonda SpO₂ in dotazione al monitor è destinata esclusivamente all'uso con questo monitor. Il monitor è in grado di utilizzare solo la sonda SpO₂ fornita in questo manuale. È responsabilità dell'operatore verificare la compatibilità del monitor, della sonda e della prolunga prima dell'uso, per evitare lesioni al paziente.

NOTA

- La forma d'onda della SpO₂ non è proporzionale al volume del polso.
- Alcuni modelli di tester funzionali o di manichini per la simulazione medica possono misurare la precisione del dispositivo riproducendo la curva di taratura, ma non per valutare la precisione di questo dispositivo.
- La funzione SpO₂ è tarata per mostrare la saturazione funzionale dell'ossigeno.
- L'accuratezza della frequenza del polso è stata verificato utilizzando un manichino.
- Le forme d'onda PLETH non sono normalizzate, pertanto l'accuratezza dei valori misurati può diminuire quando la forma d'onda non tende a essere regolare e stabile. Quando la forma d'onda tende a essere regolare e stabile, il valore misurato è il migliore e la forma d'onda è la più standard.
- Il tempo di aggiornamento dei dati di misura è inferiore a 10 secondi e dipende dal valore PR. La media dei dati e altre elaborazioni del segnale non hanno alcun effetto sulla visualizzazione della SpO₂ e sui valori dei dati trasmessi.
- Non è necessario tarare il dispositivo durante la manutenzione.

12.3 Misurazione della SpO₂

- 1. Durante la misurazione, accertarsi che le parti soggette a usura soddisfino le seguenti condizioni:
- Il flusso sanguigno pulsante e la perfusione della circolazione siano buoni.
- Lo spessore non cambia; la variazione dello spessore causerà una mancata corrispondenza tra il sensore e le parti soggette a usura.
- 2. PR verrà visualizzato solo nelle seguenti situazioni:
- Selezionare "HR FROM" come "SpO₂" o "BOTH" nel menu ECG SETUP.
- Selezionare "HR FROM" come "AUTO" nel menu ECG SETUP e non vi è alcun segnale ECG.

NOTA

- Assicurarsi che l'unghia copra la luce.
- Il valore SpO₂ viene sempre visualizzato in un punto fisso.
- La dichiarazione di accuratezza della SpO₂ è supportata da uno studio clinico che copre l'intero intervallo.
- Il report clinico contiene 32 dati di volontari in salute, incluse 18 femmine e 14 maschi. I volontari sono di età compresa tra i 18 e i 45 anni; tra di essi vi sono 3

persone di carnagione nero-scura, 2 persone di carnagione nera, 22 persone di carnagione chiara, 5 persone di carnagione bianca.

• Non effettuare le misurazioni SpO₂ e NIBP sullo stesso braccio, perché l'ostruzione del flusso sanguigno durante la misurazione NIBP può influire negativamente sulla lettura del valore SpO₂.

12.4 Fasi del monitoraggio

- 1. Accendere il monitor.
- 2. Inserire la spina del sensore nella presa SpO₂.
- 3. Collegare il sensore nella posizione appropriata sul dito del paziente.



AVVERTENZA

• Controllare le parti da indossare una volta ogni 2 o 3 ore per verificare la consistenza della pelle e il corretto allineamento della luce. Se la consistenza della pelle cambia, spostare il sensore in un'altra posizione. È consigliabile cambiare le parti soggette a usura una volta ogni 4 ore.

NOTA

• Non usare ossimetri fotoelettrici e sensori SpO₂ durante la risonanza magnetica (MRI), poiché la corrente indotta può causare ustioni.

12.5 Limiti della misurazione

Durante la misurazione, l'accuratezza della misura può essere influenzata da:

- Interferenze elettriche ad alta frequenza, come le interferenze create dal sistema host o le interferenze provenienti da fonti esterne, ad esempio da apparecchiature elettrochirurgiche collegate al sistema.
- Test diagnostico.
- Unità di elettrochirurgia.
- Iniezioni di colorante intravascolare
- Effetti del campo elettromagnetico, come nel caso delle apparecchiature a risonanza magnetica nucleare.
- Eccessivo movimento del paziente (il paziente si muove attivamente o passivamente).
- Installazione non corretta del sensore o posizione di contatto non corretta del paziente
- Posizionare il sensore su un'estremità dotata di bracciale per la pressione sanguigna,

catetere arterioso o linea intravascolare.

- Concentrazioni significative di emoglobina non funzionale, come carbossiemoglobina (COHb) e metemoglobina (MetHb).
- Cattiva perfusione circolare della parte da misurare
- Per alcuni pazienti speciali, è necessario effettuare un'ispezione più prudente della parte da misurare. Il sensore non può essere applicato su edemi e tessuti teneri.
- Quando il dispositivo viene portato da un ambiente freddo a un ambiente caldo o umido, non utilizzarlo immediatamente.
- Poiché dita troppo magre o troppo fredde potrebbero influenzare la normale misurazione di SpO₂ e frequenza cardiaca del paziente, posizionare dita più spesse, come il pollice e il medio, abbastanza in profondità nella sonda.
- Assicurarsi che il percorso ottico sia libero da ostacoli come tessuti gommati, in modo da evitare dei risultati di misurazione imprecisi.
- Un'eccessiva luminosità ambientale può influenzare il risultato della misurazione. Si tratta di lampade fluorescenti, doppia luce rubino, riscaldatori a infrarossi, luce solare diretta, ecc.
- Il sensore SpO₂ e il tubo di ricezione fotoelettrico devono essere disposti in modo che l'arteriola del paziente si trovi posizionata tra i due.
- Il paziente sottoposto all'esame non deve avere usato smalto per le unghie o altri cosmetici.
- L'unghia del dito del paziente non può essere troppo lunga.

12.6 IMPOSTAZIONE della SpO₂

Girare la manopola per spostare il cursore sul tasto di scelta rapida SpO₂ nell'area dei parametri, premere la manopola per accedere al menu "SpO₂ SETUP".

- ALM REC: selezionare "ON", il sistema emette informazioni di allarme quando si verifica un allarme SpO₂.
- SWEEP: 12,5 mm/s, 25,0 mm/s
- Impostazione dell'allarme SpO₂

◆ SpO₂ ALM: scegliendo "ON", il sistema emetterà una segnale di allarme e memorizzerà le informazioni relative all'allarme SpO₂; scegliendo "OFF", il sistema non

emetterà alcun allarme e visualizzerà invece un \bigotimes accanto a "SpO₂".

• ALM LEV: impostare il livello di allarme, selezionabile tra HI, MED e LO. HIGH - ALTO rappresenta il caso più grave.

• SpO₂ ALM HI e SpO₂ ALM LO: L'allarme SpO₂ si attiva quando il risultato supera il valore impostato SpO₂ ALM HI o scende al di sotto del valore SpO₂ ALM LO.

• PR ALM: selezionare "ON", il sistema emette un segnale di allarme e memorizza le informazioni sull'allarme quando si verifica un allarme PR.

• PR ALM HI: L'allarme PR si attiva quando la frequenza del polso supera il valore PR ALM HI impostato.

• PR ALM LO: L'allarme PR si attiva quando il PR scende al di sotto del valore PR ALM LO.

Per individuare ulteriormente gli allarmi per i singoli parametri di misurazione, eseguire un controllo della misurazione su se stessi o utilizzando il simulatore, regolare l'impostazione dei limiti di allarme e verificare se viene attivata la risposta corretta all'allarme.

AVVERTENZA

• Impostare il limite superiore dell'allarme SpO₂ in modo che sia completamente uguale all'allarme del limite superiore dello stato spento. Un livello di ossigeno elevato può causare fibrosi nei neonati pretermine. Pertanto, il limite superiore dell'allarme SpO₂ deve essere scelto con attenzione in base alla pratica clinica accettata.

NOTA

- Il limite superiore e inferiore dell'allarme SpO₂ sarà visualizzato in modo continuativo nell'area dei parametri SpO₂.
- DEFAULT: selezionare per accedere al menu "SpO₂ DEFAULT CONFIG", in cui è possibile selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver selezionato una voce e aver abbandonato l'interfaccia, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo per chiedere conferma.

12.7 Messaggio di allarme della SpO2

- NOTA
- Non c'è ritardo di allarme per la SpO₂.

Informazioni sull'allarme della SpO2

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione della SpO₂.

Messaggio	Causa	Livello	di
111000008810		Allarme	
SpO: HI	Il valore di misurazione della SpO2 è superiore al	Selezionabile	
3pO ₂ III	limite superiore dell'allarme.	dall'utente	
S-O LOW	Il valore di misurazione della SpO2 è inferiore al limite	Selezionabile	
5p02 LOW	inferiore dell'allarme.	dall'utente	
рр ці	Il valore di misurazione PR è superiore al limite	Selezionabile	
РКПІ	superiore dell'allarme.	dall'utente	
PR LOW	Il valore di misura PR è inferiore al limite inferiore	Selezionabile	
	dell'allarme.	dall'utente	

Allarme fisiologico:

Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
SpO2 SENSOR OFF	Il sensore SpO ₂ potrebbe essere scollegato dal paziente o dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che il sensore sia posizionato nel dito del paziente o in altre parti e che il collegamento tra il monitor e i cavi sia corretto.
SpO ₂ COMM ERR	Guasto del modulo SpO ₂ o errore di comunicazione.	HIGH	Interrompere l'uso della funzione di misurazione del modulo SpO ₂ , informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
SpO2 SENSOR FAULT	Un inserimento improprio della sonda causerà il corto circuito per il cavo della sonda SpO2 o per il circuito SpO2.	HIGH	Controllare il tipo di sonda SpO2 o sostituire la sonda SpO2.

Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
SpO ₂ SEARCHING PR	Il modulo SpO ₂ sta cercando il polso.	Nessun allarme
SpO ₂ SEARCH	Il modulo SpO ₂ non è in grado di rilevare	HIGH
TIMEOUT	il segnale SpO ₂ per lungo tempo.	

Capitolo 13 Monitoraggio NIBP

13.1 Introduzione

Metodo di misurazione: Oscillometria. È applicabile per adulti, pediatrici e neonati.

Per sapere come funziona l'oscillometria, la confrontiamo con il metodo auscultatorio:

- Metodo auscultatorio: il medico ascolta la pressione sanguigna con lo stetoscopio, per ottenere la pressione sistolica e la pressione diastolica. Quando la curva della pressione arteriosa è normale, la pressione media può essere calcolata dalla pressione sistolica e dalla pressione diastolica.
- Oscillometria: la pressione sanguigna non può essere ascoltata dal monitor, ma misura l'ampiezza della vibrazione della pressione del bracciale. La vibrazione del bracciale appare quando la pressione sanguigna cambia, la pressione del bracciale corrispondente all'ampiezza massima è la pressione media, la pressione sistolica e diastolica possono essere calcolate dalla pressione media.

In una parola, il metodo auscultatorio misura la pressione sistolica e diastolica, quindi calcola la pressione media. L'oscillometria misura la pressione media e calcola la pressione sistolica e diastolica.

Il significato clinico della misurazione NIBP deve essere determinato dal medico.

Durante la misurazione in un gruppo rappresentativo di pazienti, confrontando i valori della pressione arteriosa misurati dal dispositivo e dal metodo auscultatorio, la sua accuratezza soddisfa i requisiti specificati nella norma IEC 80601-2-30:2009.

13.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- Prima di effettuare la misurazione, assicurarsi che la modalità di monitoraggio e il tipo di bracciale selezionato siano appropriati per il paziente (adulto, pediatrico, neonatale). Poiché le impostazioni errate possono compromettere la sicurezza del paziente, le impostazioni più elevate per gli adulti non sono adatte per i bambini e i neonati.
- Non effettuare le misurazioni NIBP su pazienti affetti da anemia falciforme o in qualunque caso in cui la pelle risulti danneggiata o si pensa che possa essere danneggiata.
- Per i pazienti con anomalia del meccanismo di coagulazione grave, stabilire se misurare automaticamente la pressione sanguigna in base alla valutazione clinica, in quanto la posizione di sfregamento tra l'arto e il bracciale può causare la formazione di un ematoma.
- Non applicare il bracciale a un arto sul quale è presente un catetere o una flebo endovenosa. Ciò potrebbe causare danni ai tessuti intorno al catetere quando l'infusione viene rallentata o bloccata durante il gonfiaggio del bracciale.
- La misurazione NIBP può essere eseguita durante l'elettrochirurgia e la scarica del defibrillatore, poiché il dispositivo ha la funzione di proteggere i pazienti ustionati.

- Il dispositivo può essere utilizzato in presenza di apparecchiature elettrochirurgiche, ma quando si utilizzano insieme, l'utente (medico o infermiere) deve garantire la sicurezza del paziente.
- Non posizionare il bracciale sulla ferita, altrimenti farà ancora più male al paziente.
- L'uso clinico dello sfigmomanometro deve seguire i requisiti della norma ISO 81060-2: 2013.
- Assicurarsi che il condotto d'aria che collega il bracciale della pressione sanguigna e il monitor non sia bloccato o aggrovigliato.
- Non utilizzare il bracciale sul lato della mastectomia o sulla clearance dei linfonodi.
- La pressione esercitata dal bracciale potrebbe indebolire temporaneamente alcune funzioni corporee. Non utilizzare apparecchiature elettromedicali di monitoraggio sul medesimo braccio.
- Se del liquido viene inavvertitamente spruzzato sul dispositivo o sui suoi accessori, o se può entrare nel condotto o all'interno del monitor, contattare il reparto manutenzione dell'ospedale.
- L'efficacia di questo sfigmomanometro non è stata stabilita nelle donne in stato interessante, incluse le pazienti con gestosi.
- Non posizionare il bracciale sotto una transizione con sovragonfiaggio persistente, altrimenti potrebbero sussistere rischi da gestire.

NOTA

- In caso di dubbi sull'accuratezza delle letture, controllare i segni vitali del paziente con un metodo alternativo prima di verificare il funzionamento del monitor.
- Quando viene visualizzato l'allarme di batteria scarica, si sconsiglia di avviare la misurazione NIBP. In questa circostanza, infatti, il dispositivo potrebbe spegnersi.

13.3 Limiti della misurazione

La misurazione NIBP non può essere eseguita su pazienti con frequenza cardiaca estrema (inferiore a 40 bpm o superiore a 240 bpm) o collegati a una macchina cuore-polmoni.

La misurazione può essere imprecisa o non può essere eseguita nelle seguenti condizioni:

Movimento del paziente

La misurazione diventa inaffidabile o potrebbe essere impossibile da effettuare nel caso in cui il paziente si muova, tremi o abbia le convulsioni. Tali condizioni potrebbero interferire con l'individuazione della pressione arteriosa, e il tempo di misurazione aumenterà.

Aritmia cardiaca

La misurazione diventa inaffidabile e potrebbe essere impossibile se il paziente presenta un battito cardiaco irregolare dovuto ad aritmia cardiaca, e il tempo di misurazione aumenterà.

Macchina cuore-polmone

Le misurazioni non saranno possibili se il paziente è collegato a una macchina cuore-polmone.

Cambiamento di pressione

La misurazione diventa inaffidabile e potrebbe essere impossibile se la pressione sanguigna del

paziente cambia rapidamente nel periodo di tempo in cui si sta analizzando la pressione arteriosa per ottenere dei valori di misurazione.

Stato di shock grave

Se il paziente è in grave stato di shock o ipotermia, le misurazioni non saranno affidabili poiché la diminuzione del flusso sanguigno verso le periferie causerà la riduzione delle pulsazioni delle arterie.

Paziente grasso

Lo spesso strato di grasso al di sotto dell'arto diminuirà la precisione di misurazione, dato che la vibrazione dell'arteria non può giungere al bracciale, a causa dell'attenuazione fornita dal grasso.

13.4 Fasi della misurazione

1) Preparazione del paziente per le misurazioni NIBP.

In contesti di uso normale, effettuare la misurazione NIBP su un paziente che si trovi nella posizione seguente:

- Comodamente seduto
- Gambe non incrociate
- Piante dei piedi ben a terra
- Schiena, braccia e piedi sorretti
- Metà del bracciale a livello dell'atrio destro del cuore
- Si raccomanda che il PAZIENTE si rilassi il più possibile e non parli durante la PROCEDURA di misurazione.
- 3) Si raccomanda di attendere un momento di riposo di almeno 5 minuti prima della misurazione.
- Confermare il tipo di paziente; se è errato, modificare "Patient type" in "PATIENT SETUP" nel "SYSTEM MENU".
- 5) Collegare il tubo dell'aria all'interfaccia NIBP del dispositivo, quindi accendere il dispositivo.
- 6) Selezionare il bracciale, assicurarsi che sia completamente sgonfio, quindi applicare il bracciale al braccio o alla gamba del paziente seguendo le istruzioni riportate di seguito.
- Confermare il perimetro dell'arto del paziente.
- La larghezza del bracciale deve essere pari al 40% della circonferenza dell'arto (50% per i neonati) o ai 2/3 della lunghezza della parte superiore del braccio. La parte gonfiabile del bracciale deve essere abbastanza lunga da circondare il 50-80% dell'arto. Un bracciale di dimensioni sbagliate può causare letture errate. Se la grandezza del bracciale presenta problemi, utilizzarne uno più grande.



- Collegare il bracciale al tubo dell'aria. Assicurarsi che il tubo dell'aria non sia bloccato o aggrovigliato.
- Selezionare una modalità di misurazione nell'interfaccia "NIBP SETUP". Per i dettagli, fare riferimento ai seguenti paragrafi "Suggerimenti per il funzionamento"
- 9) Premere il pulsante "NIBP" sul pannello frontale per avviare la misurazione.

NOTA

- Durante la misurazione NIBP, mantenere il soggetto e i suoi arti immobili, senza muoversi né parlare.
- Questo perché le letture della pressione sanguigna possono essere influenzate dal luogo di misurazione, dalla posizione del paziente (in piedi, seduto, sdraiato), dal movimento fisico o dalle sue condizioni fisiologiche.

13.5 Suggerimenti per l'uso

- 1. Funzionamento manuale
- Selezionare "MANUAL" nella voce "INTERVAL" dell'interfaccia "NIBP SETUP", quindi premere il pulsante "NIBP" sul pannello frontale per avviare una misurazione manuale.
- Durante il tempo di inattività del processo di misurazione automatica, premere il pulsante "NIBP" sul pannello frontale per avviare una misurazione manuale. Premere nuovamente il pulsante "NIBP" per interrompere la misurazione manuale e il sistema continua la misurazione automatica.
- 2. Misurazione automatica

Selezionare un valore di intervallo nella voce "INTERVAL" dell'interfaccia "NIBP SETUP" per eseguire la misurazione automatica, quindi premere il pulsante "NIBP" sul pannello frontale per avviare la prima misurazione; al termine, il sistema misurerà automaticamente in base all'intervallo di tempo.

3. Misurazione continua

Selezionare la voce "CONTINUAL" nell'interfaccia "NIBP SETUP" per avviare una misurazione continua. La misurazione continuerà per 5 minuti.

4. Interruzione della misurazione

Durante la misurazione, premere il pulsante "NIBP" sul pannello frontale per interrompere la misurazione.

AVVERTENZA

• In modalità automatica o continua, se il tempo è troppo lungo, l'arto sfregato con il bracciale può presentare porpora, ischemia e lesioni nervose. Pertanto, durante il monitoraggio del paziente, è necessario controllare frequentemente il colore, il calore e la sensibilità dell'arto. In caso di anomalie, sostituire il bracciale o interrompere la misurazione NIBP.

13.6 Modifica dei risultati

Mantenere l'arto da misurare e il cuore del paziente in posizione orizzontale. Se ciò non fosse possibile, dovranno essere applicate le seguenti correzioni ai valori misurati:

- Se il bracciale è più alto della posizione orizzontale del cuore, il valore deve essere aggiunto di 0,75 mmHg (0,10 kPa) dopo il valore visualizzato.
- Se il bracciale è più basso della posizione orizzontale del cuore, il valore deve essere sottratto di 0,75 mmHg (0,10 kPa) dal valore visualizzato.

13.7 Visualizzazione NIBP

Non esiste una forma d'onda per la misurazione NIBP, ma vengono visualizzati solo i risultati della misurazione NIBP. La figura seguente è utilizzata solo come riferimento, il vostro dispositivo potrebbe visualizzare un'interfaccia diversa.



- 1. L'allarme è disattivato
- 2. Tempo di misurazione
- 3. Pressione media
- 4. Unità: mmHg o kPa
- 5. Pressione diastolica
- 6. Pressione attuale del bracciale
- 7. Area informazioni di segnalazione: visualizza le informazioni di segnalazione relative

al NIBP.

- 8. Modalità di misurazione
- 9. Pressione sistolica

13.8 IMPOSTAZIONE DI NIBP

Spostare il cursore sul tasto di scelta rapida NIBP e premerlo per accedere all'interfaccia "NIBP SETUP".

- ALM REC: selezionare "ON" per abilitare la stampa del report in caso di allarme NIBP.
- Unità: mmHg o kPa
- INTERVAL

Tempo di intervallo in modalità AUTO: 1/2/3/4/5/10/15/30/60/90/120/240/480/960 minuti. Dopo aver selezionato l'intervallo di tempo, nell'area di segnalazione NIBP apparirà l'informazione "Please start", quindi premere il pulsante "NIBP" per avviare la prima misurazione automatica. Selezionare "MANUAL" nell'intervallo di tempo per interrompere la misurazione automatica e passare alla misurazione manuale.

INFLAZIONE

Premere questo pulsante per selezionare il valore di pressione iniziale per il bracciale la prossima volta; esistono diversi intervalli di valori di pre-gonfiaggio in diverse configurazioni predefinite, come mostrato nella tabella seguente.

Configurazioni predefinite	Valore di gonfiaggio predefinito (mmHg/kPa)	Valore di gonfiaggio selezionabile in modalità manuale nel menu NIBP (mmHg/kPa)
FACTORY DEFAULT ADU CONFIG	150	80/100/120/140/150/160/180/200/220/ 240
FACTORY DEFAULT PED CONFIG	100	80/100/120/140/150/160/180/200
FACTORY DEFAULT NEO CONFIG	70	60/70/80/100/120
USER DEFAULT ADU CONFIG	150	80/100/120/140/150/160/180/200/220/ 240
USER DEFAULT PED CONFIG	100	80/100/120/140/150/160/180/200
USER DEFAULT NEO CONFIG	70	60/70/80/100/120

Premere il tasto "MENU" per accedere al menu "SYSTEM MENU", quindi selezionare una configurazione di fabbrica o una configurazione utente nel menu "DEFAULT"; dopo la configurazione, tornare all'interfaccia principale e selezionare il tasto di scelta rapida NIBP per accedere al menu "NIBP SETUP". Il valore iniziale di "Inflation" è il valore iniziale della pressione di gonfiaggio corrispondente alla configurazione di default, come indicato nella tabella precedente. Spostando il cursore sulla voce "Inflation" e premendolo, è possibile visualizzare l'intervallo dei valori di gonfiaggio (come indicato nella tabella precedente) in modalità MANUAL - MANUALE.

NOTA

• "Inflation" è utilizzato per aiutare l'utente a selezionare la pressione di gonfiaggio

del bracciale la volta successiva, ma il gonfiaggio successivo è il valore di misurazione dell'ultima pressione sistolica basata sullo stesso paziente. Il sistema momorizza il valore, riducendo così il tempo di misurazione dello stesso paziente e aumentando l'accuratezza della misurazione.

 Se l'utente imposta solo il "Patient type" nell'interfaccia "PATIENT SETUP" e non esegue alcuna selezione in "DEFAULT", il sistema funzionerà in base all'impostazione iniziale del parametro del modulo relativo al "Patient type". La modifica dell'impostazione del tipo di default in "DEFAULT" modificherà il "Patient type" nell'interfaccia "PATIENT SETUP".

Impostazione dell'allarme NIBP

• AlM: quando si verifica un allarme di pressione, il sistema segnalerà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme

quando si seleziona "OFF" e "A" apparirà nell'area dei parametri.

ALM LEV: HIGH e MED, "HIGH" rappresenta l'allarme più grave.

◆ L'allarme di pressione è impostato in base ai limiti HIGH e LOW; l'allarme si attiva quando la pressione è superiore al limite HIGH - ALTO o inferiore al limite LOW -BASSO. È possibile impostare separatamente l'allarme per la pressione sistolica, la pressione media e la pressione diastolica.

RESET

Ripristina lo stato di misurazione della pompa di pressione. Premere questo pulsante per ripristinare le impostazioni iniziali della pompa di pressione. Quando la pompa di pressione non funziona correttamente e il sistema non fornisce informazioni di segnalazione sul problema, premere questo pulsante per attivare la procedura di autotest e ripristinare così le prestazioni anomale del sistema.

CONTINUAL

Avvia una misurazione continua; dopo averla selezionata, il menu scompare automaticamente e la misurazione diventa continua.

PNEUMATIC:

Viene utilizzato principalmente per verificare se le condizioni di tenuta del circuito dell'aria sono buone. Se il test viene superato, il sistema non segnala alcuna informazione. In caso contrario, vengono visualizzate le informazioni corrispondenti nell'area delle informazioni NIBP. Il test di tenuta dell'aria NIBP deve essere eseguito almeno una volta ogni due anni o quando si ritiene che la lettura sia imprecisa.

Materiali preparati:

- Bracciale per adulti: uno
- ♦ Tubo dell'aria: uno
- Cilindro: uno

Procedura del test di tenuta dell'aria:

- 1. Impostare il "Patient type Tipo di paziente" su "Adult Adulto".
- 2. Collegare il bracciale alla presa del bracciale NIBP.

3. Avvolgere il bracciale intorno al cilindro di dimensioni adeguate.



Grafico del test di tenuta dell'aria NIBP

4. Selezionare "PNEUMATIC" nel menu NIBP, quindi nell'area dei parametri NIBP viene visualizzata l'informazione "Pneum testing...".

5. Il sistema si gonfia automaticamente a 180 mmHg.

6. Il sistema si sgonfia automaticamente dopo circa 20 secondi, indicando che il test di perdita d'aria è terminato.

7. Se nell'area dei parametri NIBP non compare alcuna informazione di segnalazione, significa che le vie aeree sono in buone condizioni e non ci sono perdite d'aria. Se invece compare l'informazione di segnalazione "NIBP PNEUMATIC LEAK", significa che la via aerea potrebbe avere delle perdite d'aria. In questo caso, l'utente deve verificare se il collegamento è allentato. Dopo aver confermato la correttezza dei collegamenti, l'utente deve eseguire nuovamente il test pneumatico.

Se la segnalazione di guasto persiste, contattare il produttore per la manutenzione.

AVVERTENZA

- Questo test pneumatico, oltre a essere specificato nella norma EN 1060-1, deve essere utilizzato dall'utente per determinare semplicemente se ci sono perdite d'aria nella via aerea NIBP. Se al termine del test il sistema segnala che la via aerea NIBP presenta perdite d'aria, contattare il produttore per la manutenzione.
- DEFAULT: Selezionare "DEFAULT" per accedere all'interfaccia "NIBP DEFAULT CONFIG"; l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo la selezione, il sistema richiederà la conferma dell'utente.

13.9 Messaggio di allarme NIBP

L'allarme fisiologico è un allarme che si attiva in seguito al superamento dei limiti dei parametri e che può attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia acceso.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di NIBP.

Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
SVS III	Il valore di misurazione NIBP SYS è superiore al	Selezionabile
515 HI	limite superiore di allarme.	dall'utente
EVE LOW	Il valore di misurazione NIBP SYS è inferiore al	Selezionabile
SISLOW	limite di allarme inferiore.	dall'utente
DIA UI	Il valore di misurazione NIBP DIA è superiore al	Selezionabile
DIA HI	limite superiore di allarme.	dall'utente
DIALOW	Il valore di misurazione NIBP DIA è inferiore al	Selezionabile
DIALOW	limite di allarme inferiore.	dall'utente
MEAN HI	Il valore di misurazione NIBP MAP è superiore al	Selezionabile
	limite superiore di allarme.	dall'utente
MEAN LOW	Il valore di misurazione NIBP MAP è inferiore al	Selezionabile
	limite di allarme inferiore.	dall'utente

Allarmi tecnici (visualizzati nell'area di segnalazione sotto il valore NIBP):

Messaggio	Causa	Livello di Allarm e	Soluzione
NIBP SELF TEST ERROR	Il trasduttore o un altro componente del modulo NIBP non è corretto.	HIGH	interrompere la funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP COMM ERR	La comunicazione con il modulo NIBP è fallita.	HIGH	Se il guasto persiste, interrompere l'uso della funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP LOOSE CUFF	Il bracciale non è avvolto correttamente o non esiste un bracciale.	BASS A	Avvolgere correttamente il bracciale.
NIBP AIR LEAK	Il bracciale, il tubo flessibile o il connettore sono danneggiati.	BASS A	Controllare e sostituire le parti che perdono; se necessario, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP AIR PRESSURE ERROR	Non è disponibile un valore di pressione stabile, ad esempio i tubi sono aggrovigliati.	BASS A	Controllare se i tubi sono aggrovigliati; se il guasto persiste, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.

NIBP WEAK SIGNAL	Il bracciale è troppo allentato o il polso del paziente è troppo debole.	BASS A	Utilizzare altri metodi per misurare la pressione sanguigna.
NIBP RANGE EXCEEDED	L'intervallo di misurazione supera il limite superiore specificato.	HIGH	Resettare il modulo NIBP; se il guasto persiste, smettere di usare la funzione di misurazione del modulo NIBP, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP EXCESSIVE MOTION	Colpito dal movimento del braccio, il rumore del segnale è eccessivo o la frequenza del polso non è regolare.	BASS A	Assicurarsi che il paziente sotto monitoraggio sia immobile.
NIBP OVER PRESSURE	La pressione ha superato il limite superiore di sicurezza specificato.	HIGH	Misurare di nuovo, se il guasto persiste, interrompere l'uso della funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP SIGNAL SATURATED	Movimento eccessivo	BASS A	Interrompere il movimento del paziente.
NIBP PNEUMATIC LEAK	Durante il test pneumatico viene rilevata una perdita.	BASS A	Controllare e sostituire le parti che perdono; se necessario, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP SYSTEM FAILURE	Il sistema di pompaggio della pressione sanguigna non funziona.	HIGH	Interrompere la funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP CUFF TYPE ERROR	Il tipo di bracciale non è conforme al tipo di paziente.	BASS A	Selezionare un tipo di bracciale appropriato
NIBP TIME OUT	Il tempo di misurazione ha superato il tempo specificato.	BASS A	Misurare nuovamente o utilizzare altri metodi di misurazione.
NIBP ILLEGALLY RESET	Reset anomalo del modulo	HIGH	Reimpostare di nuovo.

MEASURE FAIL	Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo durante la misurazione	HIGH	Controllare il bracciale. Assicurarsi che il paziente sotto monitoraggio sia immobile. Misurare di nuovo.
	misurazione.		

Messaggi di segnalazione: (visualizzazione nell'area di segnalazione sotto il valore NIBP)

Magaagaia	Causa	Livello di
Messaggio	Messaggio Causa	
Manual measure	Durante la modalità di misurazione manuale.	
Cont measuring	Durante la modalità di misurazione continua.	
Auto measuring	Durante la modalità di misurazione automatica.	
Please start	Dopo aver selezionato l'intervallo di tempo in MENU	
Measurement	Durante la misurazione, premere il tasto NIBP per	
over	arrestarla.	Nessun
Calibrating	Durante la tartura	allarme
Taratura terminata	Taratura terminata	
Pneum testing	Durante il test pneumatico	
Pneum test over	Test pneumatico terminato	
Resetting	Modulo NIBP in fase di reset	
Reset failed	Reset del modulo NIBP fallito	

Capitolo 14 Monitoraggio TEMP

14.1 Introduzione

Due sonde TEMP possono essere utilizzate insieme per ottenere 2 dati di temperatura; tramite il confronto, è possibile ottenere la differenza di temperatura.

14.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- Prima del monitoraggio, verificare che il cavo della sonda sia normale. Se si scollega il cavo della sonda di temperatura dalla presa, sullo schermo viene visualizzato il messaggio di errore "T1/T2 TEMP OFF" e si attiva l'allarme acustico.
- Prendere e posizionare con cura il cavo della temperatura e il cavo, che deve essere arrotolato in modo da essere allentato quando non viene utilizzato. Se i cavi elettrici interni vengono tirati troppo, si verificano danni meccanici.
- La taratura della misurazione della temperatura è necessaria ogni due anni (o con la frequenza stabilita dalla politica delle procedure ospedaliere). Quando è necessario tarare la misura della temperatura, contattare il produttore.

14.3 Misurazione

Fasi della misurazione:

1. Selezionare una sonda TEMP appropriata in base al tipo di paziente e ai requisiti di misurazione.

- 2. Collegare correttamente la sonda TEMP al paziente.
- 3. La sonda TEMP monouso può essere utilizzata una sola volta per un solo paziente.
- 4. Verificare che le impostazioni dell'allarme siano adatte al paziente.

NOTA

- La sonda TEMP monouso può essere utilizzata una sola volta per un solo paziente.
- Il termometro clinico è di tipo a modalità diretta.
- L'autotest della misurazione della temperatura viene eseguito automaticamente una volta ogni 30 secondi durante il monitoraggio. La procedura di test dura circa 1s e non influisce sulla normale misurazione del monitoraggio della temperatura.

14.4 IMPOSTAZIONE DELLA TEMPERATURA

Spostare il cursore sul tasto di scelta rapida TEMP, quindi premere il tasto per accedere al menu "TEMP SETUP".

- ALM REC: Selezionare "ON" per abilitare la stampa del report in caso di allarme TEMP.
- TEMP unit (unità di misura TEMP): °C o °F
- Impostazione dell'allarme TEMP
 - ALM: selezionare "ON" per attivare il messaggio di segnalazione e la registrazione

dei dati durante l'allarme TEMP; selezionare "OFF" per disattivare la funzione di allarme

e visualizzare il simbolo accanto all'area TEMP.

• ALM LEV: impostare il livello di allarme, con tre opzioni: HIGH, MED o LOW - ALTO, MEDIO o BASSO.

• L'allarme per T1, T2 e TD si verifica quando la temperatura misurata supera il limite alto di allarme impostato o scende al di sotto del limite basso di allarme.

DEFAULT: selezionare "DEFAULT" per accedere all'interfaccia "TEMP DEFAULT CONFIG"; l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo la selezione, il sistema richiederà all'utente di confermare e di uscire.

14.5 Messaggio di allarme TEMP

Allarme che scatta in seguito al superamento dei limiti dei parametri e che può attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia acceso.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di TEMP.

Allarmi fisiologici:

Massaggio	Causa	Livello di
Wiessaggio	Causa	Allarme
T1 III	Il valore di misura del canale 1 è superiore al limite	Selezionabile
11 HI	superiore di allarme.	dall'utente
THOW	Il valore di misura del canale 1 è inferiore al limite di	Selezionabile
IILOW	allarme inferiore.	dall'utente
T2 III	Il valore di misura del canale 2 è superiore al limite	Selezionabile
12 ПІ	superiore di allarme.	dall'utente
T2 LOW -	Il valore di misura del canale 2 è inferiore al limite di	Selezionabile
BASSO	allarme inferiore.	dall'utente
TD HI	La differenza tra due canali è superiore al limite	Selezionabile
	superiore.	dall'utente

Allarmi tecnici:

Messaggio di allarme	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
T1 SENSOR OFF	Il cavo della temperatura del canale 1 potrebbe essere scollegato dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
T2 SENSOR OFF	Il cavo della temperatura del canale 2 potrebbe essere scollegato dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
Capitolo 15 Monitoraggio IBP

15.1 Introduzione

Il monitor può eseguire la misurazione invasiva della pressione arteriosa (IBP) a 2 canali, generare e visualizzare la forma d'onda in tempo reale e misurare pressione sistolica, pressione media e pressione diastolica sui singoli canali.

15.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- Verificare che gli accessori selezionati per l'applicazione al paziente siano conformi ai requisiti di sicurezza per i dispositivi medici.
- Il trasduttore IBP monouso non deve essere riutilizzato.
- L'operatore deve evitare il contatto con le parti conduttive degli accessori durante il collegamento e quando vengono applicate.
- Quando il monitor viene utilizzato con apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza (HF) bisogna evitare la connessione conduttiva tra dette apparecchiature e il trasduttore e i cavi del monitor, per evitare ustioni al paziente.
- Se il monitor, il trasduttore o altri accessori vengono colpiti da schizzi o spruzzi di liquidi diversi da quello destinato ad essere infuso nella linea a pressione, o se si sospetta che del liquido possa essere penetrato al loro interno, rivolgersi immediatamente al servizio di manutenzione dell'ospedale.

NOTA

- Utilizzare solo il trasduttore di pressione specificato nel manuale dell'utente.
- Il sensore, nuovo o usato, deve sempre essere calibrato secondo le procedure ospedaliere.

15.3 Procedura di monitoraggio

- 1. Inserire il cavo del sensore di pressione nell'interfaccia IBP.
- 2. Preparare la soluzione di risciacquo.

3. Risciacquare il sistema e scaricare completamente l'aria dai tubi. Verificare che non vi siano bolle d'aria nel sensore, perché la rilevazione dei valori ne risulterebbe compromessa.

AVVERTENZA

 Se vi sono bolle d'aria nei tubi, sciacquare il sistema con l'apposita soluzione, poiché le bolle d'aria possono falsare la rilevazione dei valori pressori.

- 4. Collegare il catetere del paziente al tubo della pressione.
- 5. Posizionare il sensore allo stesso livello del cuore, sulla linea medio-ascellare.
- 6. Selezionare l'etichetta corretta.

7. Azzerare il trasduttore.

8. Dopo aver azzerato correttamente, spegnere la valvola dal trasduttore per portarla alla pressione atmosferica e attivare la valvola al paziente.



15.4 Impostare il nome dell'etichetta

- 1. Utilizzare il cursore per selezionare il tasto di scelta rapida IBP.
- 2. Selezionare un nome appropriato per l'etichetta.

Nome della forma	Definizione
d'onda	
ART	Pressione sanguigna arteriosa
PA	Pressione Arteriosa Polmonare
CVP	Pressione venosa centrale
RAP	Pressione atriale destra
LAP	Pressione atriale sinistra
ICP	Pressione intracranica
P1-P2	Pressione espansa

15.5 Menu IBP

Selezionare il tasto di scelta rapida IBP sullo schermo per accedere al menù "IBP (1,2) SETUP", che viene visualizzato come di seguito:

IBP PRESSURE ZERO >> IBP PRESSURE CALIBRATE >>	
IBP PRESSURE CALIBRATE >>	
EXIT	

Impostare le seguenti voci dal menu:

- ALM REC: selezionare "ON" per abilitare i messaggi di allarme e la memorizzazione dei dati durante l'allarme IBP.
- SWEEP: impostare la velocità di scansione della forma d'onda IBP. Due opzioni: 12,5 mm/s o 25 mm/s.
- UNIT: mmHg / kPa / cmH2O
- FILTER:non filter, smooth, normal.
- SCALE ADJUST: selezionare per accedere al menu "IBP PRESS RULER ADJUST", in cui l'utente può regolare la posizione delle scale superiore, inferiore e media visualizzate sullo schermo.
- EXPAND PRESSURE: selezionare per accedere al menu "IBP EXPAND PRESS SET", in cui l'utente può impostare il tipo di pressione per P1 e P2.
- DEFAULT: selezionare per accedere al menu "IBP DEFAULT CONFIG", in cui l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver effettuato la selezione delle voci e dopo essere usciti dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo che richiede la conferma dell'utente.
- Impostazione allarme IBP:
 - ALM: quando si verifica un allarme IBP, il sistema segnalerà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando

si seleziona "OFF" e " apparirà nell'area dei parametri.

- ♦ ALM LEV: HIGH, MED.
- ALM LIMIT SET: selezionare per accedere al menù "IBP Alarm Limit Settings". In questo sottomenu si possono regolare le soglie superiore e inferiore di pressione sistolica, diastolica e media del canale 1 e del canale 2.

Se gli allarmi sono stati abilitati, quando la pressione sanguigna sistolica, media o diastolica superano o scendono al di sotto del limite di allarme superiore e inferiore, scatta il relativo allarme fisiologico. Per impostare le soglie di allarme (in una sola fase), selezionare anzitutto il nome da impostare, quindi impostare l'allarme pressione sistolica / l'allarme pressione diastolica / l'allarme pressione media.

15.6 Impostazione della scala IBP

	IBP P	RESS RULER ADJ	UST	
	ні	LO	VAL	
CH1:ART	160	0	82	
CH2:CVP	40	0	20	
				_
		ЕХІТ		
Back to the	e upper men			

La scala della forma d'onda viene visualizzata nell'area dedicata; le tre linee tratteggiate dall'alto verso il basso rappresentano rispettivamente la scala superiore, la scala di riferimento e la scala inferiore della forma d'onda, la cui impostazione si esegue come descritto nelle seguenti fasi:

- 1. Selezionare "SCALE ADJUST" nell'interfaccia "IBP SETUP".
- 2. Selezionare "HI", "VAL" e "LO" per impostare la scala appropriata.

NOTA

• Il nome della pressione IBP1 e IBP2 può essere selezionato dall'area dei tasti di scelta rapida per la forma d'onda IBP.

15.7 Azzeramento della pressione IBP

Per ottenere una lettura accurata della pressione è necessario stabilire un punto zero valido per il monitor. Calibrare il sensore in base alle esigenze dell'ospedale (almeno una volta al giorno). Le operazioni di azzeramento devono essere eseguite nelle seguenti situazioni:

- Quando si utilizza un nuovo sensore o un nuovo cavo del sensore.
- Quando si collega nuovamente il cavo del sensore e il monitor.
- Al riavvio del monitor.
- In caso di rilevazioni di dubbia accuratezza.

La calibrazione prevede le seguenti fasi:

1. Chiudere la valvola dal rubinetto a 3 vie al paziente.



2. Scaricare il trasduttore fino alla pressione atmosferica mediante il rubinetto a 3 vie.

3. Prendendo a titolo esemplificativo il canale 1: selezionare "IBP SETUP" \rightarrow "IBP PRESSURE ZERO" \rightarrow "CH1 ZERO", quindi selezionarlo per la calibrazione.

4. Quando viene visualizzato il messaggio "CH1 SUCCESSFUL ZERO", chiudere la valvola alla pressione atmosferica e aprire la valvola al paziente.

NOTA

 L'utente è tenuto a verificare che il sensore sia stato tarato prima dell'azzeramento, in caso contrario il dispositivo non avrà un valore di zero valido e le rilevazioni potranno essere inaccurate.

Causa	Soluzione
(IBP1 SENSOR OFF, FAIL)	Accertarsi che per il canale 1 non sia attivo il messaggio
SENSORE IBP1 SPENTO,	di segnalazione per sensore spento, quindi azzerare
GUASTO.	nuovamente e se il problema persiste, contattare il
	servizio di assistenza.
(DEMO, FAIL) DEMO,	Accertarsi che il monitor non sia in modalità DEMO,
GUASTO.	quindi azzerare nuovamente; se il problema persiste,
	contattare il personale di assistenza.
(PRESSURE OVER RANGE,	Accertarsi che la valvola sia sfiatata alla pressione
FAIL) PRESSIONE OLTRE I	atmosferica, quindi azzerare nuovamente; se il problema
LIMITI, GUASTO	persiste, contattare il personale di assistenza.
(PULSATILE PRESSURE,	Accertarsi che il sensore non sia collegato al paziente, che
FAIL) PRESSIONE	la valvola sia sfiatata alla pressione atmosferica, quindi
PULSATILE, GUASTO	azzerare nuovamente; se il problema persiste, contattare il
	personale di assistenza.

Risoluzione dei	problemi di azzeran	ento della pressione
------------------------	---------------------	----------------------

15.8 Taratura IBP

Punti di taratura con manometro a mercurio:

La taratura con manometro a mercurio deve essere eseguita quando si utilizza un sensore nuovo o secondo la periodicità indicata dalle procedure ospedaliere.

Lo scopo della taratura è garantire l'accuratezza delle misurazioni. Prima di iniziare la taratura con manometro a mercurio è necessario eseguire l'azzeramento. Se si procede alla calibrazione autonomamente, sarà necessaria l'attrezzatura indicata di seguito:

- Sfigmomanometro standard
- Connettore a T
- Tubo (circa 25 cm)

Procedura di taratura con manometro a mercurio:



Taratura IBP

AVVERTENZA

Non eseguire mai questa procedura durante il monitoraggio del paziente.

- 1. Prima di iniziare la taratura con manometro a mercurio è necessario eseguire l'azzeramento.
- 2. Collegare il tubo allo sfigmomanometro.
- 3. Assicurarsi che non vi sia alcun collegamento a pazienti.
- Collegare un'estremità del connettore a T al rubinetto a 3 vie, l'altra estremità alla camera d'aria, la terza estremità allo sfigmomanometro.
- 5. Aprire la porta del rubinetto a 3 vie allo sfigmomanometro.
- Selezionare il canale da taratura nel menu "IBP PRESSURE CALIBRATE", quindi selezionare il valore della pressione.
- Gonfiare fino a portare la pressione dello sfigmomanometro a un valore prossimo al valore di pressione impostato.
- 8. Regolare ripetutamente fino a quando il valore della pressione del mercurio raggiunge il

valore impostato nel menu.

- 9. Premere il tasto "CALIBRATE", il dispositivo avvia la taratura.
- 10. Attendere il risultato della taratura. Annotare i valori indicati dai messaggi del sistema.
- 11. Completata la taratura, scollegare il tubo della pressione arteriosa e il connettore a T.

15.9 Risoluzione dei problemi di taratura della pressione

Si elencano di seguito i possibili problemi di taratura:

Causa	Soluzione
(IBP1 SENSOR OFF, FAIL!) SENSORE IBP1 SPENTO, GUASTO!	Verificare il canale 1 controllando che il sensore sia ben collegato, quindi ripetere la taratura e se il problema persiste, contattare il servizio di assistenza.
(DEMO, FAIL) DEMO, GUASTO.	Assicurarsi che il monitor non sia in modalità DEMO, quindi ripetere la taratura; se il problema persiste, contattare il personale di assistenza.
(PRESSURE OVER RANGE, FAIL) PRESSIONE OLTRE I LIMITI, GUASTO	Assicurarsi che il valore di taratura selezionato sia congruo, quindi ripetere la taratura e se il problema persiste, contattare il servizio di assistenza.
(PULSATILE PRESSURE, FAIL) PRESSIONE PULSATILE, GUASTO	Assicurarsi che il valore della pressione indicato dallo sfigmomanometro sia costante, quindi ripetere la taratura e, se il problema persiste, contattare il servizio di assistenza.

15.10 Informazioni e messaggi di allarme

Messaggi di allarme

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di IBP.

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
	Il valore di misurazione SYS del canale 1 è al di	Selezionabile
151 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
	Il valore di misurazione SYS del canale 1 è al di	Selezionabile
ISI LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
	Il valore di misurazione DIA del canale 1 è al di	Selezionabile
IDI HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente

Allarmi fisiologici:

ID1 LOW	Il valore di misurazione DIA del canale 1 è al di	Selezionabile
IDI LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
	Il valore di misurazione MAP del canale 1 è al di	Selezionabile
IMT HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
DALLOW	Il valore di misurazione MAP del canale 1 è al di	Selezionabile
IMT LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
162 111	Il valore di misurazione SYS del canale 2 è al di	Selezionabile
152 11	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
IS2 LOW	Il valore di misurazione SYS del canale 2 è al di	Selezionabile
152 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
	Il valore di misurazione DIA del canale 2 è al di	Selezionabile
ID2 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
	Il valore di misurazione DIA del canale 2 è al di	Selezionabile
ID2 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
D (2 III	Il valore di misurazione MAP del canale 2 è al di	Selezionabile
IM2 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
IN AL OW	Il valore di misurazione MAP del canale 2 è al di	Selezionabile
IM2 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente

Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
IBP1 SENSOR OFF	Il cavo IBP del canale 1 non è collegato al monitor.	MED	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
IBP2 SENSOR OFF	Il cavo IBP del canale 2 non è collegato al monitor.	MED	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
IBP1SENSOR FAULT	Il sensore IBP è guasto, sostituire il sensore.	MED	Interrompere la funzione di misurazione del modulo IBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
IBP2SENSOR FAULT	Il sensore IBP è guasto, sostituire il sensore.	MED	Interrompere la funzione di misurazione del modulo IBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
IBP(1,2) COMM ERR	Guasto del modulo IBP o errore di	MED	Interrompere la funzione di misurazione del modulo IBP

comunicazione	e informare il tecnico
	biomedico o il nostro
	personale di assistenza.

Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
IBP1 MEASUREMENT EXCEED	Il valore di misurazione IBP del canale 1 è oltre l'intervallo di misurazione.	HIGH
IBP2 MEASUREMENT EXCEED	Il valore di misurazione IBP del canale 2 è oltre l'intervallo di misurazione.	HIGH
IBP1 NEED ZERO-CAL	Azzeramento IBP1 non eseguito.	BASSA
IBP2 NEED ZERO-CAL	Azzeramento IBP2 non eseguito.	BASSA

Capitolo 16 Misurazione della CO2

16.1 Introduzione

Per misurare la concentrazione di CO_2 nelle vie respiratorie del paziente il dispositivo utilizza la tecnologia ad assorbimento a infrarossi. Il principio di funzionamento è che le molecole di CO_2 assorbono l'energia infrarossa con una lunghezza d'onda specifica e la quantità di energia assorbita è direttamente proporzionale alla concentrazione di CO_2 . Quando la luce infrarossa emessa dalla sorgente di luce infrarossa penetra nel campione di CO_2 , parte dell'energia viene assorbita dalla CO_2 presente nel gas. Sull'altro lato della sorgente a infrarossi, viene utilizzato un fotorilevatore per misurare l'energia residua della luce infrarossa che verrà convertita in segnale elettrico. La comparazione e la regolazione del segnale elettrico e dell'energia della luce infrarossa riflettono con precisione la concentrazione di CO_2 nel campione di gas.

Metodi di misurazione della CO2:

- 1. Mainstream
 - Collegare il sensore di CO2 all'adattatore per le vie aeree del paziente.
- 2. Sidestream

Il gas presente nelle vie respiratorie del paziente viene campionato a portata di campionamento costante e viene analizzato dal sensore di CO₂ integrato.

La misurazione della CO2 può fornire:

- 1. Forma d'onda della CO2 a un canale.
- 2. EtCO₂: Anidride carbonica di fine espirazione, valore di CO₂ misurato al termine dell'atto respiratorio
- 3. InsCO2: CO2 minima ispirata
- 4. AwRR: Frequenza respiratoria, atti respiratori al minuto.

16.2 Informazioni sulla sicurezza

AVVERTENZA

- Non utilizzare il dispositivo in ambiente con gas anestetico infiammabile.
- Il dispositivo può essere utilizzato solo da personale con adeguata formazione professionale e avente familiarità con il presente manuale.
- Si presti la massima attenzione a evitare scariche elettrostatiche (ESD) e interferenze elettromagnetiche (EMI) con altri strumenti.
- Nel posizionare cavi e tubi, prestare attenzione che non si intreccino e che non si schiaccino.
- Non utilizzare il modulo CO₂ se bagnato o con condensa.
- Non collegare il tubo di scarico al condotto di ventilazione.
- Il dispositivo e i suoi accessori sono privi di lattice.
- Se il paziente non tollera la frequenza di campionamento di 50 ml/min ± 10 ml/min, interrompere l'utilizzo del dispositivo.

NOTA

Quando non si utilizza la funzione di monitoraggio CO2, si raccomanda di impostare il "WORK MODE" su "STANDBY".

16.3 Fasi del monitoraggio

16.3.1 Azzeramento del sensore

Quando si utilizza un nuova adattatore per le vie aeree, è necessario procedere a calibratura come segue:

- 1. Collegare il sensore al modulo CO₂.
- Selezionare l'area del parametro CO₂, impostare "WORK MODE " su " MEASUREMENT " all'interno di "CO₂ SETUP"→ "OTHER SET", quindi verrà visualizzata la schermata "CO₂SENSOR WARM UP".
- Dopo il riscaldamento, installare il sensore su un adattatore per le vie aeree pulito e asciutto. L'adattatore deve essere collegato all'atmosfera e isolato da tutte le fonti di CO₂, compresi ventilatori, flusso respiratorio del paziente e dell'operatore.
- 4. Selezionare "ZERO" nell'interfaccia "CO₂SETUP": sullo schermo viene visualizzato il messaggio "To initiate a CO₂ sensor zero".
- 5. Il tempo di azzeramento tipico è di $6 \sim 10$ s, il messaggio scompare ad azzeramento completato.

AVVERTENZA

• Quando si calibra il sensore durante la misurazione, è necessario scollegarlo dalle vie aeree del paziente.

NOTA

• Quando si utilizza un nuovo adattatore per le vie aeree, è necessario azzerarlo come descritto in questa sezione.

16.3.2 Impostazione della misurazione per il modulo CO₂ sidestream

16.3.2.1 Fasi della misurazione

- 1. Collegare il sensore al modulo CO2.
- 2. Impostare "WORK MODE" su "MEASUREMENT" in "CO₂ SETUP"→"OTHER SET".

3. Dopo l'avvio, sullo schermo viene visualizzato il messaggio " CO_2 SENSOR WARM UP" il modulo si trova in stato di misurazione di quasi precisione. È ora possibile procedere alla misurazione, ma l'accuratezza è bassa.

4. Una volta completato il riscaldamento, il modulo entra nello stato di misurazione di precisione assoluta.

Cannula di campionamento sidestream





Cannula di campionamento per paziente non intubato

Cannula di campionamento per paziente intubato

Connessione per sidestream e paziente non intubato



Come indossare la cannula per il

Connessione per sidestream e paziente intubato

1. Su un paziente intubato, l'adattatore per le vie aeree va installato quasi all'estremità del circuito, tra la curva a gomito e il tubo a Y del ventilatore, come mostrato di seguito.



2. Su un paziente intubato, in presenza di adattatore per le vie aeree integrato nel circuito respiratorio, collegare la presa luer maschio sul tubo di campionamento alla porta concava dell'adattatore delle vie aeree.



NOTA

- Scollegare la cannula, l'adattatore per le vie aeree e il tubo di campionamento dal sensore quando non in uso.
- Prima di collegare il rubinetto a 3 vie al circuito di respirazione, assicurarsi di aver collegato correttamente l'adattatore delle vie aeree e il sensore. Prima di rimuovere il sensore, assicurarsi di aver rimosso l'adattatore per le vie aeree dal circuito respiratorio.
- Prima dell'uso, controllare l'adattatore per le vie aeree. Se l'adattatore per le vie aeree danneggiato o rotto, non utilizzarlo.

Se durante la misurazione il tubo si stacca, dopo averlo ricollegato è necessario ripetere la procedura di calibratura.

16.3.3 Impostazioni di misurazione per il modulo CO2 mainstream

NOTA

- Quando si utilizza un nuovo adattatore per le vie aeree, è necessario azzerarlo come descritto in questa sezione.
- 1. Collegare il sensore al modulo CO₂.
- 2. Sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO2 SENSOR WARM UP".
- 3. Dopo il riscaldamento, collegare il sensore all'adattatore per le vie aeree.
- 4. Per l'azzeramento del sensore consultare il capitolo dedicato.
- 5. Dopo l'azzeramento, collegare il circuito come mostrato nella figura seguente.



NOTA

- Per impedire l'accumulo di liquido sulla finestra dell'adattatore, installare il sensore al di sopra dell'adattatore. L'elevata concentrazione di liquido in questo punto può infatti ostacolare l'analisi del gas.
- Utilizzare solo un adattatore per le vie aeree sterile o monouso, per evitare contaminazioni incrociate.
- Prima dell'uso, controllare l'adattatore per le vie aeree. Se l'adattatore per le vie aeree danneggiato o rotto, non utilizzarlo.
- Controllare periodicamente il sensore di flusso e il tubo di campionamento, per prevenire gli eccessi di umidità e secrezioni.

16.4 Menu CO₂

Ruotare la manopola fino a portarla sul tasto di scelta rapida CO₂ e attivare il menu "CO₂ Setup", come illustrato di seguito:

- ALM REC: selezionando "ON", al verificarsi di un allarme; CO₂ il sistema genererà le relative informazioni. L'impostazione predefinita è "OFF".
- SWEEP: per regolare la velocità di visualizzazione della forma d'onda della CO₂; sono disponibili tre opzioni: "6,25 mm/s", "12,5 mm/s", o "25,0 mm/s".
- UNIT: modifica le unità di visualizzazione dei parametri CO₂ e InsCO₂. Sono disponibili due opzioni: "mmHg" e "kPa".
- CO₂ ALM SETUP:

• ALM: quando si verifica un allarme CO₂, il sistema richiederà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando

si seleziona "OFF" e "X verrà visualizzato nell'area dei parametri.

◆ ALM LEV: sono disponibili due opzioni: HI e MED. "HI" " è l'allarme più grave, seguito dall'allarme di livello "MED". La modifica di "ALM LEV" ha effetto solo sul livello di allarme fisiologico per i parametri della CO₂ (compresi soglia superiore EtCO₂,

soglia inferiore EtCO₂, soglia superiore InsCO₂, soglia superiore AwRR e soglia inferiore AwRR). Il livello predefinito è "MED".

◆ CO₂ ALM HI: per regolare il limite superiore dell'allarme EtCO₂. Se il valore di misurazione è superiore al limite superiore di allarme CO₂ sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO₂ TOO HIGH". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.

◆ CO₂ ALM LO: per regolare il limite inferiore dell'allarme EtCO₂. Se il valore di misurazione è inferiore al limite inferiore di allarme CO₂, sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO₂ TOO LOW". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.

◆ INS ALM HI: per regolare il livello superiore dell'allarme InsCO₂. Se il valore di misurazione è superiore al limite superiore di allarme InsCO₂ sullo schermo viene visualizzato il messaggio "INS TOO HIGH". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.

• AWRR ALM HI: per regolare il limite superiore dell'allarme AwRR. Se il valore di misurazione è superiore al limite superiore di allarme, sullo schermo viene visualizzato il messaggio"AWRR TOO HIGH". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.

• AWRR ALM LO: per regolare il limite inferiore dell'allarme AwRR. Se il valore di misurazione è inferiore al limite di allarme inferiore di AwRR, sullo schermo viene visualizzato il messaggio "AWRR TOO LOW". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.

◆ APNEA ALM: dopo aver selezionato il tempo dell'allarme APNEA (7 opzioni: 10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, e 40 s), trascorso l'intervallo di tempo corrispondente sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO₂ APNEA". Il livello di allarme è "HI".

OTHER SET: selezionare per accedere all'interfaccia "CO2 SETUP".

- WAVE SCALE: per regolare l'area di visualizzazione dell'ampiezza della forma d'onda della CO₂; sono disponibili due opzioni: "LO" o "HI", l'impostazione predefinita è "LO".
- WORK MODE: per cambiare la modalità di lavoro di CO₂; sono disponibili due opzioni: MEASUREMENT o STANDBY, l'impostazione predefinita è "STANDBY". Per il monitoraggio della CO₂, selezionare "MEASUREMENT".
- ATMOS (mmHg): per regolare la pressione atmosferica attuale, intervallo: 400 mmHg~850 mmHg, Risoluzione: 1 mmHg, impostazione predefinita:760 mmHg.
- O₂ COMPENSATE: per impostare la compensazione del gas, utilizzata insieme a "BALANCE GAS" e "APNEA". Intervallo di regolazione: 0~100%, accuratezza: 1%, impostazione predefinita: 16%.
- BALANCE GAS: per impostare la compensazione del gas, utilizzata insieme a "O2 COMPENSATE" e "APNEA". Sono disponibili tre opzioni: room air, N2O e Helium. L'impostazione predefinita è "room air".
- APNEA: per impostare la compensazione del gas, utilizzata insieme a "O2 COMPENSATE" e "BALANCE GAS". Intervallo di regolazione: 0,0~20,0%, accuratezza: 0,1%, impostazione predefinita: 0,0%.

NOTA

- Il gas anestetico non viene considerato quando il gas di bilanciamento è impostato su "Helium".
- Zero: "Sample Cell Zero" è un processo rapido che consente al modulo di adattarsi alle caratteristiche ottiche dei diversi tipi di adattatore. Il processo "Sample Cell Zero" deve essere eseguito a ogni volta che si cambia il tipo di adattatore utilizzato con il modulo. Per un'accuratezza ottimale, il processo "Sample Cell Zero" va eseguito sempre quando si collega il modulo al sistema host.
- DEFAULT: selezionarlo per accedere al menu "CO₂ DEFAULT CONFIG", in cui l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver selezionato una voce el essere usiciti dal menu, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo per chiedere conferma.

16.5 Fattori che influenzano l'accuratezza della misurazione

I seguenti fattori possono influire sull'accuratezza della misurazione:

- Perdita o perdita interna di gas di campionamento.
- Urto meccanico.
- Altre fonti di interferenza.

16.6 Informazioni e messaggi di allarme

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di allarme che si verificano durante la misurazione di CO₂.

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
CO. HI	EtCO ₂ il valore di misurazione è superiore al	Selezionabile
$CO_2 III$	limite superiore di allarme.	dall'utente
CO ₂ LOW	EtCO ₂ il valore di misurazione è inferiore al limite	Selezionabile
	inferiore di allarme.	dall'utente
INS HI	InsCO ₂ il valore di misurazione è superiore ai	Selezionabile
	limiti di allarme.	dall'utente
AWRR HI	AwRR il valore di misurazione è superiore al	Selezionabile
	limite superiore di allarme.	dall'utente
AWRR LOW	AwRR il valore di misurazione è inferiore al limite	Selezionabile

Allarmi fisiologici:

	inferiore di allarme.	dall'utente
CO ₂ APNEA	Arresto della respirazione (il modulo CO2 non rileva atti respiratori nell'intervallo specificato).	HIGH

Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
CO₂ SENSOR FAULT	Errore del sensore.	HIGH	Verificare che il sensore sia collegato correttamente. Se necessario, reinserire il sensore e resettarlo. Se l'errore persiste, spedire il sensore alla fabbrica per riparazione.
CO ₂ SENSOR OVER TEMP	La temperatura del sensore è superiore a 40 °C	BASSA	Assicurarsi che il sensore non sia esposto a temperature estreme. Se l'errore persiste, spedire il sensore alla fabbrica per riparazione.
CO ₂ CHECK SAMPLING LINE	La pressione atmosferica supera l'intervallo specificato.	BASSA	Controllare se la cannula di campionamento è occlusa o attorcigliata.
CO ₂ ZERO ERROR	È stato riscontrato un errore durante l'azzeramento	BASSA	Controllare e pulire l'adattatore e, se l'errore persiste, procedere all'azzeramento.
CO ₂ OUT OF RANGE	Il valore calcolato è superiore al limite superiore di CO ₂ .	BASSA	Azzerare.
CO2 CHECK AIRWAY ADAPTER	Generalmente, si verifica quando l'adattatore delle vie aeree viene rimosso dal sensore oppure quando vi è un blocco ottico sulle finestre dell'adattatore delle vie aeree. Può anche essere causato da un falso azzeramento quando viene cambiato il tipo di adattatore.	BASSA	Pulire l'adattatore da eventuale sporcizia, sostanze appiccicose e umidità prima dell'azzeramento.
CO ₂ NOT INITIALIZE	La pressione barometrica o le compensazioni del	BASSA	Impostare le compensazioni della pressione barometrica e del gas

D	gas non sono	state	per eliminare questo errore.
	impostate	dopo	
	l'accensione.		

Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa	Livello di
		Allarme
CO ₂ ZERO IN PROGRESS	Azzeramento in corso	Nessun
		allarme
CO. SENSOR WARM UR	Indica che il sensore è in fase di	Nessun
CO ₂ SENSOR WARM UP	riscaldamento.	allarme
CO CHECK AD ADTED		Nessun
CO ₂ CHECK ADAPTER		allarme
CO ZERO REQUIRED		Nessun
CO_2 ZERO REQUIRED		allarme
CO ₂ Sample Line	Non sono presenti kit di campionamento	Nessun
Disconnected	sidestream collegati al sensore di CO2	allarme

Capitolo 17 CO Misurazione

17.1 Introduzione

La misurazione della CO (gittata cardiaca) adatta il metodo della termodiluizione atriale destra per misurare in modo invasivo la gittata cardiaca e altri parametri emodinamici. Il metodo della termodiluizione consiste nell'iniettare un certo tipo di soluzione (più fredda rispetto alla temperatura corporea) nell'apparato circolatorio umano, per misurare quindi la riduzione della temperatura sanguigna a una certa estremità inferiore. Nella finestra di misurazione della CO, il cambio di temperatura sarà indicato da una curva. L'area sotto la curva è inversamente proporzionale al valore della CO. In base alla curva, il monitor calcolerà il valore della CO. Poiché il valore della CO è in continuo cambiamento, per ottenere un valore medio affidabile della CO è necessario effettuare misurazioni multiple. Questo monitor salverà i 6 risultati di misurazione più recenti, così da permettere all'utente di selezionare i risultati di misurazione necessario per il calcolo della media. La funzione di misurazione della CO può essere utilizzata solo su adulti.

17.2 Display CO

Sull'interfaccia principale, non è visualizzata una forma d'onda per la misurazione della CO.

Al contrario, il valore CO e il valore TB (temperatura del sangue) sono visualizzati nell'area dei parametri. Selezionando l'area dei parametri CO, è possibile aprire il sottomenu **[CO Selection]**.



17.3 Fattori d'influenza

I fattori che possono influenzare l'accuratezza dei risultati di misurazione della CO includono:

- Temperatura dell'iniezione
- Volume dell'iniezione
- Temperatura sanguigna del paziente al basale
- Il ciclo di inalazione ed esalazione del paziente
- La distanza tra l'estremità del catetere flottante e il polmone
- Il catetere

- La frequenza cardiaca e lo stato emodinamico del paziente
- Iniezione di qualsiasi tipo di soluzione EV rapida durante la misurazione della CO
- Per ottenere un valore della CO accurato, si suggerisce quanto segue:
- La temperatura dell'iniezione deve essere inferiore rispetto a quella del sangue del

paziente.

- L'iniezione deve avvenire in modo uniforme e veloce.
- L'iniezione deve essere effettuata alla fine dell'esalazione.
- Attendere 1 minuto tra due iniezioni, permettendo di ripristinare la temperatura sanguigna al basale.

17.4 Misurazione della CO

Avvertenza

- Utilizzare gli accessori previsti da queste istruzioni ed evitare il contatto tra gli accessori e i metalli a conduttività elettrica.
- Non riutilizzare i prodotti monouso.
- Quando viene effettuata la defibrillazione durante il monitoraggio della CO, non toccare né entrare a contatto con il cavo di collegamento per la misurazione della CO. In caso contrario, ne deriveranno danni elettrici, guasti elettrici e altri problemi.
- Non immergere il cavo di collegamento per la misurazione della CO nell'alcol. In caso contrario, il cavo si indurirà o verrà danneggiato.
- Non disinfettare il cavo sotto pressione elevata.
- 1. Collegare il cavo della CO alla presa corrispondente sul monitor del paziente.
- Come mostrato dall'immagine seguente, collegare il monitor con il catetere flottante, l'iniettore e le altre parti.



- 3. Individuare l'impostazione del modulo e adattare i parametri d'esercizio.
- Selezionare [CO Measurement] per aprire la finestra di misurazione della CO; è quindi possibile scegliere di effettuare misurazioni multiple in base alle proprie necessità.



A. Valore della misurazione corrente

CO: Risultato della misurazione della gittata cardiaca; CI: indice cardiaco; TB:

temperatura sanguigna; TI: temperatura d'iniezione

- B. Curva della CO della misurazione della CO corrente
- C. Area informazioni di segnalazione
- D. Tasto funzione
- E. Finestra con lo storico delle misurazioni

F. Costante CO, valore medio di CO, CI e BSA; BSA: area superficie corporea

- 5. Selezionare il pulsante [Start] e avviare l'iniezione (non più di 4 secondi) sul paziente; la finestra di misurazione della CO visualizzerà la curva di termodiluizione in tempo reale. Dopo ogni misurazione, il risultato sarà visualizzato nella finestra con lo storico delle misurazioni. Attendere un istante prima di ripetere la procedura soprastante e avviare la misurazione successiva.
- Ripetere le procedure per 5 volte, così da portare a termine tutte le misurazioni richieste. Il monitor può salvare fino a 6 risultati di misurazione. Se vengono effettuate più di 6

misurazioni, il risultato della prima misurazione verrà automaticamente eliminato per permettere il salvataggio del risultato più recente. Terminate le misurazioni multiple e selezionate varie curve di misurazione nella finestra di misurazione, il sistema calcolerà e visualizzerà il valore di CO e CI medio, in base alla selezione dell'utente.

Durante l'iniezione, aprire la porta (della valvola a 3 vie) per il catetere flottante e chiudere la porta per l'estremità di iniezione. Dopo la misurazione, chiudere la porta per il catetere flottante, quindi aprire la porta per l'estremità di iniezione e assorbire l'iniezione nell'iniettore.

Inoltre, è possibile effettuare le azioni seguenti nella finestra di misurazione della CO:

1. [Start]: avvio di una misurazione della CO.

 [Stop]: se la misurazione dura per troppo tempo e non si riesce a fermarla, premendo questo pulsante è possibile arrestare la misurazione in corso.

3. **[X axis]:** regolazione dell'ampiezza dell'asse delle ascisse, selezione della lunghezza massima tra 30 o 60 secondi.

4. **[Y axis]:** regolazione dell'ampiezza dell'asse delle ordinate, selezione della lunghezza massima tra 0,5°C, 1°C, 2,0°C.

5. [Hemodynamic calculation]: aprire il menu [Hemodynamic calculation].

6. [Record]: registrare la curva di misurazione e il risultato più recente.

7. [Accept average value]: accettare il valore CO medio e visualizzarlo sull'area dei parametri.

Attenzione:

 Durante la misurazione della CO, l'allarme della temperatura sanguigna verrà disabilitato.

17.5 Misurazione della temperatura sanguigna

Come mostrato nell'immagine seguente, è il termistore all'estremità del catetere flottante per l'arteria polmonare che misura la temperatura sanguigna. Durante la misurazione della CO,

123

l'allarme della temperatura sanguigna verrà schermato così da prevenire falsi allarmi. Dopo la misurazione, l'allarme della pressione sanguigna verrà attivato automaticamente.



17.6 Impostazioni della CO

Aprire il menu [CO Setting] nell'area dei parametri CO e avviare le impostazioni seguenti:

■ [Alarm History]: [ON]/[OFF]

[CO CONST]: Immettere i coefficienti costanti relativi ai calcoli del catetere flottante e al volume e alla temperatura dell'iniezione. Quando si effettua la sostituzione con un catetere flottante diverso, regolare la costante in base alle istruzioni fornite dal produttore del catetere.

[Source of injection temperature]: se viene selezionata la modalità [Auto], la sonda sarà utilizzata per ottenere la temperatura dell'iniezione.

 [Injection temperature]: quando [Source of injection temperature] viene impostata come [Manual], immettere la temperatura dell'iniezione in questa interfaccia.

■ [Injection volume (ml)]: il range selezionabile è 1 ml~200 ml, l'intervallo è 1 ml.

[Measurement interval (s)]: il tempo minimo tra due misurazioni, l'unità è il secondo; gli intervalli selezionabili includono: 30s, 45s, 60s, 90s. Per garantire l'accuratezza della misurazione, la temperatura sanguigna deve tornare al valore normale; di conseguenza, è necessario impostare un intervallo tra due misurazioni.

[Impostazione dell'allarme CO]: ON/OFF allarme, livello di allarme, allarme limite superiore TB e allarme limite inferiore TB.

■ [Default setting]: dopo aver selezionato questa opzione, compare la finestra di dialogo [CO default setting], l'utente può selezionare [Default Manufacturer Setting] o [Default User Setting]. Dopo aver effettuato la selezione e l'uscita dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà un'altra finestra di dialogo chiedendo la conferma dell'utente.

Attenzione:

		CO SETUP		
ALM REC	OFF		CO ALM SETUP	>>
CO CONST	0.542		DEFAULT	>>
TI SOURCE	MANUAL			
тı(°C)	0			
INJECTION	10			
MEASUREMENT INTERVAL(s)	60			
		ЕХІТ		
Back to the upper	r menu.			

• La costante della CO non può essere modificata senza una ragione valida.

17.7 Informazioni e messaggi di allarme

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

La tabella seguente descrive i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione della CO.

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
CO MODULE ERROR	Il modulo CO non riesce a comunicare con il sistema principale	HIGH	Riavviare il dispositivo; se l'errore persiste, rivolgersi al produttore.
TI LEAD OFF	Il cavo del sensore di temperatura TI non è collegato in modo corretto.	BASSA	Controllare il collegamento del cavo del sensore di temperatura T1.
TB LEAD OFF	Il cavo del sensore di temperatura TB non è collegato in modo corretto.	BASSA	Controllare il collegamento del cavo del sensore di temperatura TB.

Capitolo 18 Batteria

18.1 Introduzione

Il dispositivo può configurare una batteria ricaricabile (batteria al litio), che garantisce il normale utilizzo del dispositivo durante gli spostamenti del paziente in ospedale o in caso di interruzione di corrente. La batteria può essere caricata una volta collegata alla rete elettrica, indipendentemente dal fatto che il dispositivo sia acceso. In caso di interruzione improvvisa dell'alimentazione, il sistema funziona a batteria.

18.2 Informazioni sullo stato della batteria

Le informazioni sullo stato della batteria visualizzano le condizioni della batteria e possono essere utilizzate per stimare il tempo di monitoraggio.



La batteria funziona normalmente e il punto fisso rappresenta la potenza della batteria.

La batteria è scarica e appare l'allarme di batteria scarica, che indica che la batteria deve essere caricata immediatamente.

Il funzionamento della batteria può essere mantenuto solo per un certo periodo di tempo. Una tensione troppo bassa fa scattare l'allarme tecnico di alto livello "Low battery", quindi è necessario caricare la batteria, altrimenti il dispositivo si spegnerà dopo circa 5 minuti dal primo allarme.

18.3 Installazione della batteria

Per installare o sostituire la batteria, fare riferimento ai seguenti contenuti:

1. Aprire il coperchio dell'alloggiamento delle batterie.



2. Collegare la nuova batteria al connettore, posizionare la batteria nel vano, quindi fissare l'alloggiamento delle batterie

3. Installare il pannello dell'alloggiamento delle batterie.

18.4 Controllo delle prestazioni della batteria

Le prestazioni della batteria possono diminuire con l'aumentare del tempo di utilizzo. Per verificare le prestazioni della batteria, attenersi alla seguente procedura.

1. Scollegare il collegamento tra il dispositivo e il paziente per interrompere tutte le operazioni di monitoraggio e misurazione.

2. Collegare il dispositivo alla corrente alternata per caricare continuamente la batteria per oltre 10 ore.

3. Scollegare la corrente alternata e utilizzare la batteria per alimentare il dispositivo fino allo spegnimento.

4. Il tempo di alimentazione della batteria riflette le prestazioni della batteria.

Se il tempo di alimentazione della batteria è ovviamente inferiore a quello indicato nelle specifiche, sostituire la batteria o contattare il personale di assistenza.

AVVERTENZA

- Leggere attentamente il manuale e le informazioni sulla sicurezza prima di utilizzare la batteria al litio ricaricabile (di seguito denominata "batteria").
- Tenere la batteria fuori dalla portata dei bambini.
- Non estrarre la batteria durante il monitoraggio.
- Non collegare erroneamente l'anodo e il catodo per evitare il rischio di esplosione.
- Non surriscaldare la batteria e non gettarla nel fuoco.
- Non usare la batteria vicino a fonti di fuoco o in ambienti con temperatura superiore a +60°C.
- Non gettare la batteria in acqua e non bagnarla.
- Non distruggere la batteria: non scalfire il metallo nella batteria, non colpire la batteria con martelli o altro, né utilizzare altri metodi per distruggerla, per evitare che la batteria si scaldi, faccia fumo, si deformi o bruci, causando dei rischi.
- È possibile utilizzare solo la batteria specificata dal produttore.
- La batteria può essere utilizzata solo nel dispositivo. La manutenzione necessaria deve essere eseguita SOLO da tecnici qualificati e addestrati.
- Se l'elettrolita fuoriesce e penetra nell'occhio, si prega di non strofinare l'occhio, di sciacquare immediatamente con acqua pulita e di recarsi dal medico.
- Se la batteria presenta segni di danni o perdite, sostituirla immediatamente. Non utilizzare la batteria difettosa.

NOTA

- Per proteggere l'ambiente, riciclare le batterie esauste secondo le norme vigenti.
- Quando il dispositivo viene spento a causa di un'interruzione di corrente, alla riaccensione il sistema salverà le ultime impostazioni prima dell'interruzione di corrente.

18.5 Manutenzione della batteria

La batteria deve essere sottoposta a manutenzione periodica per prolungarne la durata d'uso; prestare attenzione alle seguenti istruzioni:

- Durante la conservazione della batteria, caricarla almeno una volta ogni 3 mesi.
- Le prestazioni della batteria devono essere controllate una volta ogni 2 anni. Inoltre, deve essere controllata quando il dispositivo viene sottoposto a manutenzione o si dubita che la

batteria sia la causa del guasto.

- Si prega di togliere la batteria prima di trasportare il dispositivo o di non utilizzarlo per più di 3 mesi.
- Se il dispositivo non viene utilizzato per lungo tempo e la batteria non viene estratta, si prega di caricare la batteria una volta ogni 3 mesi, per evitare di ridurre la durata della batteria.

18.6 Riciclaggio della batteria

La batteria deve essere sostituita e riciclata correttamente se presenta danni evidenti o se non è in grado di immagazzinare normalmente l'energia. Lo smaltimento delle batterie di scarto deve avvenire nel rispetto delle leggi e dei regolamenti vigenti.

AVVERTENZA

 Non smontare la batteria, non gettarla nel fuoco e non farla andare in corto circuito. La batteria può bruciare, esplodere o fuoriuscire e causare danni alle persone.

Capitolo 19 Manutenzione e pulizia

Per la pulizia e la manutenzione del dispositivo, utilizzare esclusivamente i materiali e i metodi elencati in questo capitolo. In caso contrario, non forniamo alcuna garanzia.

La nostra azienda ha verificato i metodi di pulizia e disinfezione descritti nel manuale. Il personale ospedaliero deve attenersi al manuale per garantire una pulizia e una disinfezione sufficienti.

19.1 Introduzione

Tenere il dispositivo e gli accessori al riparo dalla polvere. Per evitare danni, rispettare le seguenti regole:

- Diluire il detergente e il disinfettante secondo le istruzioni del produttore o adottare la concentrazione più bassa possibile.
- Non immergere il dispositivo nel liquido.
- Non versare il liquido nel dispositivo o negli accessori.
- Non lasciare che il liquido penetri negli alloggiamenti.
- Non utilizzare materiali abrasivi (come lana d'acciaio o agenti lucidanti per l'argento) né solventi aggressivi (come l'acetone o detergenti contenenti acetone).

19.2 Pulizia

Il dispositivo deve essere pulito periodicamente; nelle aree gravemente inquinate o con maggiore vento di sabbia, la frequenza di pulizia deve essere aumentata. Prima di procedere alla pulizia, consultare o comprendere le norme sulla pulizia del dispositivo.

Detergenti possibili:

- acqua
- detergente schiumoso/delicato
- soluzione salina all'1%
- soluzione di dialdeide glutarica al 2%
- soluzione acquosa di ipoclorito di sodio al 10%

Quando si pulisce il dispositivo con il detergente di adsorbimento o si pulisce il detergente residuo dopo la pulizia, utilizzare un panno morbido pulito e non corrosivo o un tovagliolo di carta.

19.2.1 Pulizia per l'host

Pulire la superficie del dispositivo seguendo i seguenti passaggi:

1. Spegnere il dispositivo e scollegare il cavo di alimentazione.

2. Utilizzare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire completamente la superficie esterna (incluso l'LCD) del

dispositivo, fino a quando non vi è più sporco evidente.

3. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.

4. Posizionare il dispositivo in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

AVVERTENZA

• Prima di procedere alla pulizia, assicurarsi che il dispositivo sia spento e scollegato dal cavo di alimentazione.

ATTENZIONE

• Se il liquido viene versato nel dispositivo o negli accessori in modo incauto, contattare immediatamente la nostra azienda o il nostro personale di assistenza.

Nota

• Non utilizzare alcol o soluzioni detergenti a base di alcol.

19.2.2 Pulizia degli accessori riutilizzabili

19.2.2.1 Pulizia dei cavi delle derivazioni ECG

1. Usare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire completamente la superficie del cavo di derivazione fino a quando non vi è più sporco evidente.

2. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.

3. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.

4. Posizionare il cavo in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

19.2.2.2 Pulizia del bracciale NIBP

Pulire il bracciale:

1. Prima della pulizia, togliere la camera d'aria.

 Il bracciale non deve essere lavato a secco, ma può essere lavato in lavatrice o a mano; quest'ultimo metodo può prolungare la durata del bracciale.

3. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.

4. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.

5. Posizionare il bracciale in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria. Sostituire la camera d'aria:

Dopo la pulizia, installare la camera d'aria nel bracciale seguendo le seguenti istruzioni:

1. Arrotolare la camera d'aria nel senso della lunghezza, inserirla nel bracciale dal lato dell'apertura grande.

2. Infilare il tubo in pelle del sacchetto dell'aria dal piccolo foro sul bracciale, dall'interno verso l'esterno.

3. Regolare la posizione della camera d'aria nel bracciale.

19.2.2.3 Pulizia della sonda SpO2

- Usare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire la superficie della sonda e del cavo di alimentazione fino a quando non vi sono tracce evidenti di sporco.
- Usare un cotton fioc imbevuto di un detergente appropriato per pulire completamente la posizione di contatto tra la sonda e il paziente, fino a quando non vi è più traccia di

sporco.

- 10. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 11. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- 12. Posizionare la sonda in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

19.2.2.4 Pulizia della sonda TEMP

1. Utilizzare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire la posizione di contatto tra la sonda e il paziente

fino a quando non vi sia più sporcizia evidente.

 Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui

di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.

- 3. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- 4. Posizionare la sonda in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

19.2.2.5 Pulizia del cavo IBP

- 1. Usare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire completamente la superficie del cavo di derivazione fino a quando non vi è più sporco evidente.
- Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 3. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- 4. Posizionare il cavo in un ambiente ventilato e ombreggiato, per lasciarlo asciugare all'aria.

19.2.2.6 Pulizia del cavo CO

1. Fare riferimento al metodo di pulizia per il cavo ECG.

19.3 Disinfezione

Per evitare danni prolungati al dispositivo, la disinfezione è consigliata solo quando è indicata come necessaria nel Programma di manutenzione dell'ospedale. Prima di procedere alla disinfezione, il dispositivo deve essere pulito.

Disinfettante consigliato: isopropanolo (70%), soluzione di dialdeide glutarica al 2%, soluzione acquosa di ipoclorito di sodio al 10%.

19.4 Sterilizzazione

La sterilizzazione non è consigliata per questo monitor, i prodotti correlati, gli accessori o i materiali di consumo, a meno che non sia diversamente indicato nelle istruzioni per l'uso che accompagnano gli accessori e i materiali di consumo.

Capitolo 20 Manutenzione

AVVERTENZA

- L'ospedale o la struttura medica che utilizza il dispositivo deve stabilire un piano di manutenzione perfetto, altrimenti potrebbe verificarsi un guasto del dispositivo con conseguenze imprevedibili, fino a mettere in pericolo la sicurezza personale.
- Tutte le ispezioni di sicurezza o gli interventi di manutenzione sui componenti da smontare devono essere eseguiti da personale di assistenza professionale, altrimenti potrebbero verificarsi guasti al dispositivo, con conseguenti rischi per la sicurezza delle persone.
- Se si riscontrano problemi, contattare il personale di assistenza o la nostra azienda.
- Non è possibile sottoporre le parti a manutenzione mentre l'apparecchiatura è in uso.

20.1 Controllo

Il dispositivo deve essere controllato completamente prima dell'uso, o dopo un uso continuo di 6-12 mesi, la manutenzione o l'aggiornamento, per garantire il normale funzionamento e l'operatività.

Gli elementi da controllare includono:

- L'ambiente e la potenza soddisfano i requisiti.
- Nessuna abrasione e buone prestazioni di isolamento per il cavo di alimentazione.
- Nessun danno meccanico per il dispositivo e gli accessori.
- Gli accessori specificati sono utilizzati.
- Le funzioni di allarme sono normali.
- Il registratore funziona normalmente, la carta di registrazione è conforme ai requisiti specificati.
- Prestazioni della batteria.
- Ogni funzione di monitoraggio è in buono stato di funzionamento.
- L'impedenza di terra e la corrente di dispersione sono conformi ai requisiti.

Se si riscontrano segni di danni allo strumento, non utilizzare il monitor per eseguire il monitoraggio del paziente. Contattare l'ingegnere medico dell'ospedale o il tecnico della manutenzione dell'azienda.

Tutte le ispezioni che richiedono l'apertura del dispositivo devono essere eseguite da personale di assistenza qualificato. Le ispezioni di sicurezza e manutenzione possono essere eseguite anche da personale dell'azienda.

20,2 Risoluzione dei Problemi

Mancanza di corrente

Installare la batteria quando si utilizza il dispositivo. Come se la rete elettrica fosse scollegata, il dispositivo viene alimentato dalla batteria, che resiste solo per un periodo di tempo, e verrà automaticamente commutato alla rete elettrica quando viene collegato. Un basso voltaggio della

batteria fa scattare un allarme high-tech "Low battery" (batteria scarica) e il dispositivo si spegne dopo il primo allarme (circa 5 minuti), quindi tutti i dati del trend andranno persi.

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni		
Segnale ECG rumoroso o	Assicurarsi che il paziente non tremi.		
non viene controllata la	Filtro ECG non corretto.		
forma d'onda QRS.	· L'elettrodo è di scarsa qualità o è posizionato in modo		
	errato.		
	Controllare gli elettrodi, i cavi e il loro posizionamento.		
	Per ulteriori informazioni, consultare la sezione		
	"Monitoraggio ECG".		
	Sostituire un cavo di derivazione.		
	Rimuovere il cavo ECG dall'interfaccia e reinserirlo.		
Linea di base ECG spessa.	Il cavo ECG è intrecciato.		
	Altri cavi di alimentazione sono vicini ai cavi delle		
	derivazioni ECG.		
	Frequenza di alimentazione inadeguata.		

Risoluzione dei problemi

Altri problemi relativi alla misurazione dell'ECG

Altri problemi relativi alla misurazione dell'RESP

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
Mancata misurazione della	• Controllare la qualità e il posizionamento degli elettrodi.
RESP.	• Altre apparecchiature elettriche possono interferire con la
	misurazione.

Altri problemi relativi alla misurazione dell'NIBP

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
Non è possibile eseguire la misurazione dell'NIBP.	Controllare se il bracciale è piegato, allungato, schiacciato
	o allentato.
	• Utilizzare un bracciale di dimensioni adeguate.

Altri problemi relativi alla misurazione dell'TEMP

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
Mancata misurazione della	• Controllare se è stata utilizzata una sonda appropriata.
TEMP.	• Provare un'altra sonda.

Altri problemi relativi alla misurazione della SpO2

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni			
	Controllare la sonda e il suo posizionamento.			
Il socrale è debale	• Si noti che la pigmentazione della pelle può causare			
n segnale e debole.	deviazioni.			
	Assicurarsi che il paziente non stia tremando.			

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni	
TI LEAD OFF	Controllare il collegamento del cavo del sensore di	
	temperatura T1.	
TB LEAD OFF	Controllare il collegamento del cavo del sensore di	
	temperatura TB.	

Altri problemi relativi alla misurazione dell'CO

Altri problemi relativi alla batteria

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
Il tempo di funzionamento	• Eseguire la manutenzione della batteria secondo le
della batteria si riduce	descrizioni del manuale
notevolmente.	

Altre condizioni

Nella tabella sono elencate altre possibili condizioni e ragioni.

Altri	prob	lemi	di	funzionamento	
-------	------	------	----	---------------	--

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
Il dispositivo non riesce a	• La batteria è scarica e l'host non è collegato alla rete
stampare.	elettrica.
Il valore di misura non viene	• Controllare se sono stati selezionati i parametri richiesti per
visualizzato.	la forma d'onda o l'area digitale.
Il dispositivo non si accende.	• Controllare se il cavo di alimentazione è collegato
	correttamente.
	 Controllare i fusibili e sostituirli se necessario.
Lo schermo si ferma	• Sostituire la scheda madre, oppure contattare il tecnico per
nell'interfaccia LOGO.	rielaborare il programma della scheda madre.

20.3 Piano di manutenzione

Le seguenti operazioni possono essere eseguite solo da personale di manutenzione professionale autorizzato dalla nostra azienda. Si prega di contattare il personale di assistenza quando è necessario eseguire i seguenti interventi di manutenzione. Prima del test o della manutenzione, il dispositivo deve essere pulito e disinfettato.

Elementi di controllo/manutenzione	Frequenza
Controllo di sicurezza secondo la norma IEC60601-1.	Quando si sostituisce l'alimentatore o dopo la caduta del dispositivo.
Controllo delle perdite d'aria NIBP.	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le disposizioni dell'ospedale.

Controllo della pressione	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo
NIBP.	le disposizioni dell'ospedale.
Calibrazione NIBP.	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le disposizioni dell'ospedale.
Taratura TEMP.	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le disposizioni dell'ospedale.
Verifica CO	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le disposizioni dell'ospedale.

20.4 VERIFICA NIBP

La verifica della pressione NIBP deve essere effettuata almeno una volta ogni due anni o quando si ritiene che la lettura sia inaccurata.

Materiali preparati:

- Manometro standard
- Contenitore metallico (500 ml)
- Pompa ad aria sferoidale
- Tubo dell'aria
- Connettore a T

Procedure di verifica del trasduttore di pressione:

Sostituire il bracciale con un contenitore metallico della capacità di 500 ml \pm 5%. Collegare un manometro standard tarato, una pompa ad aria sferoidale (errore inferiore a 0,8 mmHg) e un tubo dell'aria al jack del bracciale NIBP del modulo mediante un connettore a T. Impostare il monitor in modalità "VERIFY". Gonfiare il contenitore metallico a una pressione pari a 50 e 200 mmHg con una pompa ad aria sferoidale separatamente. La differenza tra la pressione indicata dal manometro standard e dal monitor non deve superare i 3 mmHg. In caso contrario, si prega di contattare il nostro servizio clienti.



Schema di verifica della NIBP

20.5 Calibrazione ECG

Il segnale ECG può essere inaccurato a causa di problemi hardware o software quando si usa il monitor. La manifestazione principale è che l'ampiezza della forma d'onda diventa più grande o più piccola. In questo caso, è necessario calibrare l'ECG.

- Selezionare l'area dei parametri ECG.
- Selezionare "ECG SETUP"→ "OTHER SETUP" → "ECG CAL". Sullo schermo compare il segnale dell'onda quadrata.
- Confrontare l'ampiezza dell'onda quadrata con la scala, generalmente l'onda quadrata deve essere a filo con la parte superiore e inferiore del righello e il range di errore deve rientrare nel 5%
- Dopo la calibrazione, selezionare "STOP ECG CAL".
Capitolo 21 Accessori

AVVERTENZA

- Utilizzare solo gli accessori specificati in questo capitolo, poiché altri accessori potrebbero danneggiare il monitor o non soddisfare le specifiche indicate nel presente manuale.
- Gli accessori monouso possono essere utilizzati una sola volta; l'uso ripetuto può causare un deterioramento delle prestazioni o un'infezione incrociata.

• Se si riscontrano danni alla confezione o agli accessori, non utilizzarli.

21.1 Accessori per ECG

Elettrodi ECG

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
Uso adulti	Elettrodo ECG, adulti, una confezione (20 pz.)		,
Uso bambini	Elettrodo ECG, bambini, una confezione (20 pz.)	Monouso	/
Cavo ECG			
Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
AAT0005	A 5 derivazioni, standard americano, TPU,tipo a bottone placcato d'oro		
AIT0006	A 5 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a bottone placcato d'oro		
AAT0007	A 5 derivazioni, standard americano, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
AIT0008	A 5 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
AAT0013	A 3 derivazioni, standard americano, TPU,tipo a bottone placcato d'oro	Dinatikila	1
AIT0014	A 3 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a bottone placcato d'oro	Kipetione	1
AAT0021	A 5 derivazioni, standard americano, defibrillazione, TUP, tipo a bottone placcato d'oro		
AAT0015	A 3 derivazioni, standard americano, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
AIT0016	A 3 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
AAT0023	A 5 derivazioni, standard americano, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		

21.2 Accessori SpO₂

Specifiche	Nome dell'accessorio	Popolazione interessata	Descrizione	Note
ESA0061	Sonda SpO2 punta del dito digitale per adulti (CMS-N-SPO2 6P, 3m, gialla)	Adulti (>40 Kg)		
ESB0062	Sonda SpO2 ditale digitale (CMS-N-SPO2 6P, 3m, gialla)	Adulti (>40 Kg)		Sonda
ESA0063	Sonda SpO2 punta del dito digitale per bambini (CMS-N-SPO2 6P, 3m, gialla)	Bambini (10~40 Kg)		integrata
ESC0064	Sonda SpO2 integrata digitale (CMS-N-SPO2 6P, 3m, gialla)	Adulti o bambini (> 10 Kg)	Pinatihila	
FST0014	Linea prolunga sonda ossigeno sangue digitale comune (CMS-N-SpO ₂ 6P, 2M, gialla)		Ripetione	Linea prolung a separata
ESA0016	Sonda ossigeno nel sangue clip dito DB7 digitale per bambini (1m)	Bambini (10~ 40 Kg)		
ESB0017	Sonda ossigeno nel sangue punta del dito DB7 digitale per adulti (1m)	Adulti (>40 Kg)		Sonda ossigeno
ESC0029	Sonda ossigeno nel sangue legata integrata DB7 digitale (1m)	Adulti o bambini (>10 Kg)		sangue separata
ESA0003	Sonda ossigeno nel sangue clip dito DB7 digitale per adulti (1m)	Adulti (>40 Kg)		

Sonda SpO₂

21.3 Accessori NIBP

Tubo dell'aria

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
IGN0064	Tubo di prolunga NIBP, $L = 3 m$ (connettore diretto e connettore rapido (femmina))	Ripetibile	/

Bracciale

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
IGN0001	Bracciale neonatale, ripetibile	Perimetro dell'arto (6~11 cm)	
IGN0002	Bracciale per neonati, ripetibile	Perimetro dell'arto (10~19 cm)	
IGN0003	Bracciale per bambini, ripetibile	Perimetro dell'arto (18~26 cm)	,
IGN0004	Bracciale per adulti, ripetibile	Perimetro dell'arto (25~35 cm)	/
IGN0005	Bracciale per adulti, ripetibile, misura grande	Perimetro dell'arto (33~47 cm)	
IGN0006	Bracciale per adulti, ripetibile	Perimetro dell'arto (46~66 cm)	

21.4 Accessori TEMP

Sonda TEMP

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
CGP0013	Sonda di temperatura R25=2,252K, tipo superficie del corpo, CMS-N-TEMP 2P, PVC, L = 3 m	Ripetibile	/
CGP0014	Sonda di temperatura R25=2,252K, tipo cavità del corpo, CMS-N-TEMP 2P, PVC, L = 3 m	*	

21.5 Accessori IBP

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
IBP-100, nuova spina, nuovo cavo	Modulo IBP	/	Utilizzo
DGT0002	Cavo adattatore per trasduttori CMS e ABBOTT	Riutilizzabil e	ausiliari o
PT-01	Sensore IBP	Monouso	

21.6 Accessori CO₂

Modulo sidestream

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
CO2-M01, sidestream	Modulo CO2	/	/
auto-prodotto,			

XC, schema TTL			
Adattatore e can	nula per campionamento		
MGN0006	Cannula per campionamento nasale (incluso tubo di asciugatura e cotone filtro)		
MGN0007	Cannula per campionamento nasale (incluso cotone filtro)	М	,
MGN0008	Cannula per campionamento, intubazione paziente (incluso tubo di asciugatura e cotone filtro)	Monouso	1
MGN0009	Cannula per campionamento, intubazione paziente (incluso cotone filtro)		

Modulo mainstream

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note	
CO2-M02, mainstream auto-prodotto, schema TTL	Modulo CO2	/	/	
Adattatore per le vie aeree				
MGN0011	Adattatore per le vie aeree CA10M adulto/bambino/MGN0011	N	Mainstrea	
MGN0012	Adattatore per le vie aeree CA10M neonatale/MGN0012	Nonouso	m	

21.7 Accessori CO

Cavo CO

Specifiche	Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
DGT0003	Cavo CO	Riutilizzabile	/

Capitolo 22 Impostazioni predefinite

Questa appendice documenta le principali impostazioni predefinite del monitor così come viene consegnato dalla fabbrica. Per un elenco completo e una spiegazione delle impostazioni predefinite, consultare la Guida alla configurazione fornita con il monitor. Le impostazioni predefinite del monitor possono essere modificate in modo permanente in modalità Configurazione.

NOTA

• Se il monitor è stato ordinato preconfigurato in base alle proprie esigenze, le impostazioni alla consegna saranno diverse da quelle qui elencate.

22.1 Impostazioni predefinite specifiche per Paese

Certe impostazioni predefinite sono specifiche per un Paese particolare. Quelle elencate di seguito sono per tutti i Paesi in ordine alfabetico.

Paese-Descrizione	Frequenza	Peso	Altezza	Colore cavo
	di linea	unità	unità	ECG
	50/60 [Hz]	kg, lb	in, cm	IEC, AAMI
Afghanistan	50	kg	cm	AAMI
Isole Åland	50	kg	cm	CEI
Albania	50	kg	cm	CEI
Algeria	50	kg	cm	CEI
Samoa Americane	60	lb	in	AAMI
Andorra	60	lb	in	AAMI
Angola	50	kg	cm	CEI
Anguilla	60	lb	in	AAMI
Antartide	60	lb	in	AAMI
Antigua e Barbuda	50	kg	cm	AAMI
Argentina	50	kg	cm	AAMI
Armenia	50	kg	cm	CEI
Aruba	60	kg	cm	AAMI
Australia	50	kg	cm	AAMI
Austria	50	kg	cm	CEI
Azerbaigian	50	kg	cm	CEI
Bahamas, Le	60	kg	cm	AAMI
Bahrain	50	kg	cm	AAMI
Bangladesh	60	lb	in	AAMI
Barbados	50	kg	cm	AAMI
Bielorussia	50	kg	cm	CEI
Belgio	50	kg	cm	CEI

Belize	60	lb	in	AAMI
Benin	60	lb	in	AAMI
Bermuda	60	kg	cm	AAMI
Bhutan	60	lb	in	AAMI
Bolivia	50	kg	cm	AAMI
Bosnia ed Erzegovina	50	kg	cm	CEI
Botswana	50	kg	cm	CEI
Isola Bouvet	60	lb	in	AAMI
Brasile	60	kg	cm	AAMI
Territorio Britannico dell'Oceano Indiano	60	lb	in	AAMI
Brunei Darussalam	50	kg	cm	AAMI
Brunei	50	kg	cm	CEI
Bulgaria	50	kg	cm	CEI
Burkina Faso	50	kg	cm	CEI
Burundi	50	kg	cm	CEI
Cambogia	50	kg	cm	CEI
Camerun	50	kg	cm	CEI
Canada	60	kg	cm	AAMI
Capo Verde	60	lb	in	AAMI
Isole Cayman	60	kg	cm	AAMI
Repubblica Centrafricana	50	kg	cm	CEI
Chad	60	lb	in	AAMI
Cile	50	kg	cm	AAMI
Cina	50	kg	cm	CEI
Isola di Natale	60	lb	in	AAMI
Isole Cocos Keeling	60	lb	in	AAMI
Colombia	60	kg	cm	AAMI
Comore	60	lb	in	AAMI
Congo	50	kg	cm	CEI
Congo, Repubblica Democratica del	50	kg	cm	CEI
Isole Cook	60	lb	in	AAMI
Costa Rica	60	kg	cm	AAMI
Costa d'Avorio	50	kg	cm	CEI
Croazia	50	kg	cm	CEI
Cuba	60	kg	cm	CEI
Cipro	50	kg	cm	CEI

Repubblica Ceca	50	kg	cm	CEI
Danimarca	60	lb	in	AAMI
Djibouti	50	kg	cm	CEI
Dominica	50	kg	cm	AAMI
Repubblica Dominicana	60	kg	cm	AAMI
Ecuador	60	kg	cm	AAMI
Egitto	50	kg	cm	CEI
El Salvador	60	kg	cm	AAMI
Guinea equatoriale	50	kg	cm	CEI
Eritrea	50	kg	cm	CEI
Estonia	50	kg	cm	CEI
Etiopia	50	kg	cm	CEI
Isole Falkland, Malvinas	60	lb	in	AAMI
Isole Faroe	60	lb	in	AAMI
Fiji	60	lb	in	AAMI
Finlandia	50	kg	cm	CEI
Francia	50	kg	cm	CEI
Guyana francese	50	kg	cm	CEI
Polinesia francese	60	lb	in	AAMI
Territori francesi meridionali	60	lb	in	AAMI
Gabon	50	kg	cm	CEI
Gambia, Il	50	kg	cm	CEI
Georgia	60	lb	in	AAMI
Germania	50	kg	cm	CEI
Ghana	50	kg	cm	CEI
Gibilterra	60	lb	in	AAMI
Grecia	50	kg	cm	CEI
Groenlandia	60	lb	in	AAMI
Grenada	50	kg	cm	AAMI
Guadalupa	50	kg	cm	CEI
Guam	60	lb	in	AAMI
Guatemala	60	kg	cm	AAMI
Guernsey	50	kg	cm	CEI
Guinea	60	lb	in	AAMI
Guinea-Bissau	60	lb	in	AAMI
Guyana	60	kg	cm	AAMI
Haiti	60	kg	cm	AAMI
Isola Heard e isole McDonald	60	lb	in	AAMI

Santa Sede, Stato di Città del	60	lb	in	AAMI
Vaticano				
Honduras	60	kg	cm	AAMI
Hong Kong	50	kg	cm	CEI
Ungheria	50	kg	cm	CEI
Islanda	50	kg	cm	CEI
India	50	kg	cm	CEI
Indonesia	50	kg	cm	CEI
Iran, Repubblica Islamica dell'	50	kg	cm	AAMI
Iraq	50	kg	cm	AAMI
Irlanda	50	kg	cm	CEI
Isola di Man	50	kg	cm	CEI
Israele	50	kg	cm	CEI
Italia	50	kg	cm	CEI
Giamaica	50	kg	cm	AAMI
Giappone	60	kg	cm	CEI
Jersey	50	kg	cm	CEI
Giordania	50	kg	cm	AAMI
Kazakistan	50	kg	cm	CEI
Kenya	50	kg	cm	CEI
Kiribati	60	lb	in	AAMI
Corea, Repubblica Popolare Democratica di	60	lb	in	AAMI
Corea, Repubblica di	60	kg	cm	AAMI
Kuwait	50	kg	cm	AAMI
Kirghizistan	60	lb	in	AAMI
RepubblicaPopolareDemocratica del Laos	50	kg	cm	CEI
Lettonia	50	kg	cm	CEI
Libano	50	kg	cm	AAMI
Lesotho	50	kg	cm	CEI
Liberia	50	kg	cm	CEI
Giamahiria Araba Libica	60	lb	in	AAMI
Liechtenstein	60	lb	in	AAMI
Lituania	50	kg	cm	CEI
Lussemburgo	50	kg	cm	CEI
Масао	60	lb	in	AAMI
Macedonia, ex Repubblica	50	kg	cm	CEI

Jugoslava di				
Madagascar	50	kg	cm	CEI
Malawi	50	kg	cm	CEI
Malesia	50	kg	cm	CEI
Maldive	60	lb	in	AAMI
Mali	50	kg	cm	CEI
Malta	50	kg	cm	CEI
Isole Marshall	60	lb	in	AAMI
Martinica	60	kg	cm	CEI
Mauritania	50	kg	cm	CEI
Mauritius	60	lb	in	AAMI
Mayotte	60	lb	in	AAMI
Messico	60	kg	cm	AAMI
Micronesia, Stati Federati di	60	lb	in	AAMI
Moldavia, Repubblica di	60	lb	in	AAMI
Monaco	60	lb	in	AAMI
Mongolia	60	lb	in	AAMI
Montenegro	50	kg	cm	CEI
Montserrat	50	kg	cm	AAMI
Marocco	50	kg	cm	CEI
Mozambico	50	kg	cm	CEI
Myanmar	60	lb	in	AAMI
Namibia	50	kg	cm	CEI
Nauru	60	lb	in	AAMI
Nepal	60	lb	in	AAMI
Paesi Bassi	50	kg	cm	CEI
Antille Olandesi	50	kg	cm	AAMI
Nuova Caledonia	60	lb	in	AAMI
Nuova Zelanda	50	kg	cm	AAMI
Nicaragua	60	kg	in	AAMI
Niger	50	kg	cm	CEI
Nigeria	50	kg	cm	CEI
Niue	60	lb	in	AAMI
Isola Norfolk	60	lb	in	AAMI
Isole Marianne Settentrionali	60	lb	in	AAMI
Norvegia	50	kg	cm	CEI
Oman	50	kg	cm	AAMI
Pakistano	50	kg	cm	CEI

Palau	60	lb	in	AAMI
Territori Palestinesi	50	kg	cm	AAMI
Panama	60	lb	in	AAMI
Papua Nuova Guinea	60	lb	in	AAMI
Paraguay	50	kg	cm	AAMI
Perù	60	kg	cm	AAMI
Filippine	60	kg	cm	AAMI
Pitcairn	60	lb	in	AAMI
Polonia	50	kg	cm	CEI
Portogallo	50	kg	cm	CEI
Porto Rico	60	lb	in	AAMI
Qatar	50	kg	cm	AAMI
Réunion	60	lb	in	AAMI
Romania	50	kg	cm	CEI
Federazione russa	50	kg	cm	CEI
Ruanda	50	kg	cm	CEI
Sant'Elena	60	lb	in	AAMI
Saint Kitts e Nevis	60	kg	cm	AAMI
Santa Lucia	50	kg	cm	AAMI
Saint-Pierre e Miquelon	60	lb	in	AAMI
Saint Vincent e Grenadine	50	kg	cm	AAMI
Samoa	60	lb	in	AAMI
San Marino	60	lb	in	AAMI
São Tomé e Príncipe	60	lb	in	AAMI
Arabia Saudita	50	kg	cm	AAMI
Senegal	50	kg	cm	CEI
Serbia	50	kg	cm	CEI
Serbia e Montenegro	50	kg	cm	CEI
Seychelles	60	lb	in	AAMI
Sierra Leone	50	kg	cm	CEI
Singapore	50	kg	cm	CEI
Slovacchia	50	kg	cm	CEI
Slovenia	50	kg	cm	CEI
Isole Salomone	60	lb	in	AAMI
Somalia	50	kg	cm	CEI
Sudafrica	50	kg	cm	CEI
Georgia del Sud e Isole Sandwich Australi	60	lb	in	AAMI

Spagna	50	kg	cm	CEI
Sri Lanka	60	lb	in	AAMI
Sudan	50	kg	cm	CEI
Suriname	60	kg	cm	AAMI
Svalbard e Jan Mayen	60	lb	in	AAMI
Swaziland	60	lb	in	AAMI
Svezia	50	kg	cm	CEI
Svizzera	50	kg	cm	CEI
Repubblica Araba Siriana	50	kg	cm	AAMI
Taiwan, Provincia della Cina	60	kg	cm	AAMI
Tagikistan	60	lb	in	AAMI
Tanzania, Repubblica Unita di	60	lb	in	AAMI
Thailandia	50	kg	cm	AAMI
Timor Est	60	lb	in	AAMI
Togo	60	lb	in	AAMI
Tokelau	60	lb	in	AAMI
Tonga	60	lb	in	AAMI
Trinidad e Tobago	60	lb	in	AAMI
Tunisia	50	kg	cm	CEI
Turchia	50	kg	cm	CEI
Turkmenistan	60	lb	in	AAMI
Isole Turks e Caicos	60	kg	cm	AAMI
Tuvalu	60	lb	in	AAMI
Uganda	60	lb	in	AAMI
Ucraina	60	lb	in	AAMI
Regno Unito	50	kg	cm	CEI
Emirati Arabi Uniti	50	kg	cm	AAMI
Regno Unito	50	kg	cm	CEI
Stati Uniti	60	lb	in	AAMI
Isole Minori Esterne degli Stati	60	lh	in	AAMI
Uniti d'America	00	10	111	AAMI
Uruguay	50	kg	cm	AAMI
Uzbekistan	60	lb	in	AAMI
Vanuatu	60	lb	in	AAMI
Venezuela	60	lb	in	AAMI
Vietnam	50	kg	cm	CEI
Isole Vergini (Britanniche)	50	kg	cm	AAMI
Isole Vergini (americane)	60	lb	in	AAMI

Isole Wallis e Futuna	60	lb	in	AAMI
Sahara Occidentale	50	kg	cm	CEI
Yemen	50	kg	cm	AAMI
Zambia	60	lb	in	AAMI
Zimbabwe	60	lb	in	AAMI

22.2 Impostazioni predefinite di allarme e misurazione

Le impostazioni vengono inserite una sola volta per riga di tabella se sono uguali per tutte le categorie di pazienti.

22.2.1 Allarme

Nome	Di fabbrica
ALARM VOL	1
ALM REC TIME	32 s
ALM PAUSE TIME	2min
ALM TYPE	SBLOCCARE
KEYVOL	1
ALM SOUND	ON (acceso)

22.2.2 ECG

Nowe	Di fabbrica				
nome	Adulto	Ped	Neo		
FILTRO	Monitor				
HR ALM	ON (acceso)				
ALM LEV	MED				
ALM REC	OFF (spento)				
ALM HI	120 bpm	160 bpm	200 bpm		
ALM LO	50 bpm	75 bpm	100 bpm		
HR FROM	AUTO				
HR CHANNEL	СНІ				
LEAD TYPE	5 LEAD				
SWEEP	25,0mm/s				

Esame identificazione aritmie

Nama	Di fabbrica		
Nome	Adulto	Ped	Neo

ARR ANAL	OFF (spento)
PVCS ALM	OFF (spento)
ALM LEV	MED
ALM REC	OFF (spento)
ALM HI	10

Analisi del segmento ST

Norma	Di fabbrica				
Nome	Adulto	Neo			
ST ANAL	OFF (spento)				
ST ALM	OFF (spento)				
ST ALM LEV	MED				
ST ALM SEC	OFF (spento)				
ST ALM HI	0,20				
ST ALM LO	-0,20				

22.2.3 RESP

N	Di fabbrica				
Nome	Adulto	Ped	Neo		
ALM	ON (acceso)				
ALM LEV	MED				
ALM REC	OFF (spento)				
ALM HI	30 giri/min 100 giri/min				
ALM LO	8 giri/min 30 giri/min				
SWEEP	25mm/s				
APENA ALM	20 s				
WAVE AMP	X1				
RESP FROM	LL-RA				

22.2.4 SpO₂

Nome	Di fabbrica		
	Adulto	Ped	Neo
SpO ₂ ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	Hi		

ALM REC	OFF (spento)		
SpO ₂ ALM HI	100	100	95
SpO ₂ ALM LOW	90	90	90
SWEEP	25mm/s		
PR ALM	ON (acceso)		
PR ALM HI	120 bpm	160 bpm	200 bpm
PR ALM LO	50 bpm	75 bpm	100 bpm

22.2.5 NIBP

Nome	Di fabbrica		
	Adulto	Ped	Neo
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
SYS ALM HI	160 mmHg	120 mmHg	90 mmHg
SYS ALM LO	90 mmHg	70 mmHg	40 mmHg
MEAN ALM HI	110 mmHg	90 mmHg	70 mmHg
MEAN ALM LO	60 mmHg	50 mmHg	25 mmHg
DIA ALM HI	90 mmHg	70 mmHg	60 mmHg
DIA ALM LO	50 mmHg	40 mmHg	20 mmHg
UNITÀ	mmHg		
INTERVAL	MANUALE	-	
INFLAZIONE	150 mmHg	100 mmHg	70 mmHg

22.2.6 TEMP

Nome	Di fabbrica		
	Adulto	Ped	Neo
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
T1 HI	39,0		
T1 LO	36,0		
T2 HI	39,0		

T2 LO	36,0
TD HI	2,0
UNITÀ	°C

22.2.7 IBP

NY.		Di fabbrica			
Nome		Adulto	Ped	Neo	
ALM		ON (acceso)			
ALM LEV		MED	MED		
ALM REC		OFF (spento)			
SWEEP		25,0mm/s			
IBP1 UNIT		mmHg			
IBP2 UNIT	IBP2 UNIT mmHg				
FILTRO		Senza filtro			
T 1 1/2 1/2 11		Pressione sistolica/diastolica (media) (mmHg)			
		Adulto	Ped	Neo	
ADT D1 D2	ALM HI	160/90(110)	120/70(90)	90/60(70)	
AKI, F1, F2	LM LO	90/50(70)	70/40(50)	55/20(35)	
DA	ALM HI	35/16(20)	60/4(26)	60/4(26)	
PA	LM LO	10/0(0)	24/-4(12)	24/-4(12)	
Limiti di allarme		Adulto	Ped	Neo	
CVP, RAP,	ALM HI	10	4	4	
LAP, ICP	LM LO	0	0	0	

22.2.8 CO₂

Nome	Di fabbrica		
	Adulto	Ped	Neo
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
CO ₂ ALM HI	45		
CO ₂ ALM LO	30		
NS ALM HI	4		

AWRR ALM HI	30	30	100
AWRR ALM LO	8	8	30
APNEA ALM	20 s		
SWEEP	25,0mm/s		
Unità	mmHg		
WAVE SCALE	BASSA		
WORK MODE	Standby		
ATMOS(mmHg)	760		
O2 COMPENSATE	16		
BALANCE GAS	Aria		
APNEA	0,0		

22.2.9 CO

N	Di fabbrica
Nome	Adulto
ALM	ON (acceso)
ALM LEV	MED
TB ALM HI	39,0
TB ALM LO	36,0
ALM REC	OFF (spento)
CO CONST	0,542
TI SOURCE	MANUALE
TI(°C)	0
INJECTION VOLUME (ml)	10
INTERVAL (s)	60

Appendice A Specifiche del prodotto

A.1 Classificazione

Tipo anti-elettroshock	Classe I, apparecchiatura alimentata internamente ed esternamente	
Grado di	Parte applicate a prova di defibrillazione di tipo CE	
anti-elettroshock	i are appread a prova di denormazione di upo er	
Grado di resistenza ai	IPX0 (protetto contro effetti dannosi di gocce d'acqua in caduta	
liquidi nocivi	con inclinazione 15°)	
Modalità di	T	
funzionamento	Lavoro continuo	

A.2 Caratteristiche fisiche

Modello del dispositivo	Dimensione (L×L×H)	Peso
CMS7000	319mm×161mm×269mm	< 3,0 kg (configurazione standard, esclusi accessori)
CMS8000	314mm×145mm×264mm	< 3,0 kg (configurazione standard, esclusi accessori)
CMS9000	319mm×167mm×268mm	< 3,0 kg (configurazione standard, esclusi accessori)

A.3 Ambiente di lavoro

Se utilizzato o conservato al di fuori dell'intervallo di temperatura e umidità specificato, il dispositivo potrebbe non soddisfare le specifiche di prestazione qui elencate.

Ambiente di lavoro		
Temperatura	+5~+40°C	
Umidità	15~85%	
Pressione atmosferica	700~1060 hPa	
Ambiente di conservazione		
Temperatura	-20~+55°C	
Umidità	≤95 %(senza condensa)	
Pressione atmosferica	500~1060 hPa	

A.4 Alimentazione

Tensione di ingresso	100-240 V \sim
Frequenza	50/60 Hz
Potenza in ingresso	≤150 VA
Fusibile	FUSE T1.6AL250V
Batteria interna	

Tipo di batteria	Batteria agli ioni di litio	
Tensione della batteria	7,4 VDC	
Capacità della batteria	5000 mAh	
	180min	
	Condizioni di lavoro: utilizzare una batteria nuova completamente	
Tempo minimo di	carica, a temperatura ambiente: 25°C	
alimentazione	Configurazione del dispositivo: misurazione continua per ECG e	
	SpO2; misurazione NIBP in modalità AUTO, intervallo di	
	misurazione: 15 minuti	
Tempo di ricarica	90%: circa 4 ore, completamente carico: 5 ore	

A.5 Display

Dimensioni (diagonale)	12,1 pollici, display TFT a colori
Risoluzione	800×600
Informazioni sul display	Forma d'onda fino a 8 canali

A.6 LED sull'host

Indicatore di Allarme	Un indicatore di allarme (giallo/rosso)
Indicatore della batteria	Uno
Indicatore dell'alimentazione CA	Uno

A.7 Registratore

Tipo di registratore	Matrice termica di punti	
Forma d'onda	2 canali	
Ampiezza di registrazione	48 mm	
Lunghezza della carta	20 m	
Velocità della carta	25 mm/s, 50 mm/s	
Tipo di registrazione	Registrazione continua in tempo reale	
	Registrazione in tempo reale di 8 secondi	
	Registrazione automatica di 8 secondi	
	Registrazione degli allarmi dei parametri	
	Registrazione del fermo immagine della forma d'onda	
	Registrazione di grafici/tabelle dei trend	
	Registrazione della revisione degli eventi ARR	

Registrazione della revisione degli eventi di allarme
Registrazione della revisione NIBP
Registrazione della revisione su scheda SD
Registrazione del calcolo del farmaco e della tabella di titolazione

A.8 Memorizzazione dei dati

D'1' 11/ 1	Breve: 1 ora, risoluzione: 1 secondi	
Richiamo del trend	Lunga: 480 ore, risoluzione: 1 minuto	
Richiamo eventi di allarme	Allarme fisiologico: revisione per 72 eventi di allarme di tutti i parametri e 8/16/32 secondi della forma d'onda corrispondente. Allarme tecnico: 500 eventi di allarme tecnico	
Revisione degli eventi di	Revisione di 60 eventi di allarme aritmia e di 8 secondi della	
allarme aritmia	forma d'onda corrispondente.	
Revisione della misurazione NIBP	Esame degli ultimi 4800 gruppi di dati NIBP	
Revisione della scheda	Revisione dei dati di trend: risoluzione: 1 minuto	
SD	Forma d'onda ECG di 72 ore	

A.9 ECG

	3 conduttori: I. II. III	
Modalità derivazioni	5 conduttori: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V	
	3 conduttori: Forma d'onda a 1 canale	
Forma d'onda	5 conduttori: Forma d'onda a 2 canali, è possibile visualizzare	
	fino a 7 canali di forma d'onda su un unico display.	
Stile delle derivazioni	AHA (standard americano), IEC (standard europeo)	
0 110	2,5 mm/mV(×0,25),5 mm/mV(×0,5),10 mm/mV(×1),20	
Sensibilita	mm/mV(×2),40 mm/mV(×4)	
Velocità di scansione	12.5mm/s, 25mm/s, 50mm/s	
	Diagnosi: 0.05~75 Hz(+0.4 dB, -3 dB); 76~150 Hz(+0.4 dB,-4.5	
Risposta in frequenza	dB) Monitoraggio: 0,67~40 Hz (+0,4 dB, -3 dB) Chirurgia: 1~20 Hz (+0,4 dB, -3 dB)	
(larghezza di banda)		
	Monitoraggio: ≥100 dB	
CMRR	Chirurgia: ≥100 dB	
	Diagnosi: ≥90 dB	
Noter	50/60 Hz (il filtro NOTCH può essere attivato o disattivato	
NOTCH - tacca	manualmente)	
Gamma di tensione di		
polarizzazione	±500 mV	
dell'elettrodo		

Controllo della	DC per il cavo di derivazione attivo: ≤0.1 µA (Derivazione di		
derivazione	testa≤l µA)		
Tempo di recupero	Dopo la defibrillazione ≤ 5 s (sotto monitoraggio e intervento		
della linea di base	chirurgico)		
Segnale di taratura	1 mV (valore picco-picco), precisione: ±5%		
Impulso di stimolazione			
Display a impulsi	Derivazione II		
	L'impulso è contrassegnato se sono soddisfatti i requisiti della		
	norma ANSI/AAMI EC13:2002, Sez. 4.1.4	4.1:	
Indicatore di impulso	Ampiezza: ±2~±700 mV		
	Larghezza: 0,1~2 ms		
	Tempo di salita: 10~100 μs		
	L'impulso viene rifiutato se sono soddisfat	ti i requisiti della norma	
	ANSI/AAMI EC13-2002: Sez. 4.1.4.1:		
Rifiuto dell'impulso	Ampiezza: ±2~±700 mV		
	Larghezza: $0,1\sim2$ ms		
	Tempo di salita: 10~100 μs		
Velocità di rotazione $> 2.5 V/c$ PTI			
minima in ingresso	> 3,5 V/s R11		
Limiti di allarme	Range(bpm)	Passo (bpm)	
	Adulto: (limite basso+1)~300		
Limite alto FC	Paziente pediatrico e neonatale: (limite		
	basso+1)~350	1	
Limite basso FC	15~(limite alto-1)		
FC			
x · · · · ·	Adulto: 15~300 bpm		
Limite di misurazione	Paziente pediatrico e neonatale: 15~350 bp	om	
Precisione	$\pm 1~\%~o\pm 1$ bpm, a seconda del valore mag	giore	
Risoluzione	1 bpm		
Precisione dell'allarme	±2 bpm		
Massima capacità di	*		
soppressione dell'onda T	1,2mV		
	Nell'intervallo RR degli ultimi 6 secondi, prendere il valore medio		
Media FC	dopo aver rimosso i valori massimo e minimo.		
	La frequenza cardiaca visualizzata sullo schermo viene aggiornata		
	ogni secondo.		
Tempo di risposta del	D = 20 = 120 have $< 2 = -$		
	$D_{2} = 80 = 120 \text{ hpm}; < 8 = 500 \text{ hpm}; < 100 \text{ hpm}; < 10$		
cardiofrequenzimetro	Da 80 a 120 bpm: < 8 s		

frequenza cardiaca		
Accuratezza del cardiofrequenzimetro e risposta al ritmo irregolare	Dopo la fase stabile (20s), i valori della FC sono: Bigemino ventricolare: 80 bpm±1 bpm Bigemino ventricolare alternativo lento: 60 bpm±1 bpm Bigemino ventricolare alternativo rapido: 120 bpm±1 bpm Sistole bidirezionale: 95 bpm±1 bpm	
Tempo di ALLARME pe	r tachicardia	
Tachicardia ventricolare: ampiezza	Guadagno 1.0: 8 s	
=1 mV(p-v), frequenza cardiaca =206 bpm	Guadagno 0.5: 8 s	
	Guadagno 2.0: 8 s	
Tachicardia	Guadagno 1.0: 8 s	
=2 mV(p-v), frequenza cardiaca =195 bpm	Guadagno 0.5: 8 s	
	Guadagno 2.0: 8 s	
Tipo di aritmia	ASISTOLIA, BIGEMINO, VFIB/VTAC, TRIGEMINO, PVC, R SU T, DISTICO, BATTITI MANCATI, VT>2, PNC, TACHICARDIA, PNP, BRADICARDIA	
Misurazione del segmento ST		
Intervallo di misurazione	-2.0mV~+2.0mV	
Precisione	-0.8 mV~+0.8 mV: ±0,04 mV o ±10 %, a seconda di quale sia il valore maggiore. Altro intervallo: non specificato	

A.10 RESP

Metodo di misurazione	Impedenza	
Guadagno della forma d'onda	2,5 mm/mV(×0,25),5 mm/mV(×0,5),10 mm/mV(×1),20 mm/mV(×2), 40 mm/mv(×4)	
Intervallo di impedenza di misura	0,3~5 Ω	
Gamma di impedenza della linea di base	500~2500 Ω	
Impedenza differenziale in	>2,5 MΩ	

ingresso			
Larghezza di banda	0,2~2,5 Hz		
Velocità di scansione	6.25mm/s, 12,5mm/s, 25mm/s		
RR			
Intervallo di			
misurazione	0~130 girl/minuto		
Risoluzione	1 giri/min		
D	0giri/min~6giri/min: non specificato;		
Precisione	7giri/min~150giri/min:±2 giri/min o±2%.		
Allarme apnea	10~40 s		
Limiti di allarme	intervallo (giri/min)	Passo (giri/min)	
Limite allarme alto	(limite basso+1)~150		
Limite allarme basso	Adulto: 0~(limite alto-1)	1	
	Paziente pediatrico e neonatale:	1	
	0~(limite alto-1)		

A.11 NIBP

Metodo di	Oscillometrica			
misurazione				
Modalità di	Magual Auto STAT			
funzionamento	Manual, Auto, STA	1		
Intervallo di				
misurazione in	1, 2, 3, 4, 5, 10, 15,	30, 60, 90, 120, 2	240, 480, 960 n	nin
modalità AUTO				
Periodo di misura in modalità STAT	5min	5min		
Parametri di misura	SYS, DIA, MEAN			
Gamma di misurazione NIBP		Adulto	Pediatrico	Neonato
	Pressione sistolica (mmHg)	30~270	30~235	30~135
	Pressione sistolica (kPa)	4~36,0	4~31,3	4~18,0
	Pressione diastolica (mmHg)	10~220	10~195	10~100
	Pressione diastolica (kPa)	1,3~29,3	1,3~26,0	1,3~13,3
	Pressione media (mmHg)	20~235	20~210	20~110
	Pressione media (kPa)	2,7~31,3	2,7~28,0	2,7~14,7

Precisione	Errore medio massimo: ±5 mmHg Mx. Deviazione Standard: 8 mmHg		
Risoluzione della pressione	1 mmHg		
Precisione della pressione del bracciale	±3 mmHg		
Protezione contro sovrapressione	Adulto: 297 mmHg±3 mmHg Bambino: 240 mmHg±3 mmHg Neonato: 147 mmHg±3 mmHg		
Limiti di allarme	Intervallo (mmHg)	Passo (mmHg)	
Limite alto della pressione sistolica Limite basso della	Adulto: (limite basso+1)~270 Bambino: (limite basso+1)~235 Neonato: (limite basso+1)~135		
pressione sistolica	30~(limite alto-1)		
Limite alto della pressione diastolica	Adulto: (limite basso+1)~220 Bambino: (limite basso+1)~195 Neonato: (limite basso+1)~100	1	
Limite basso della pressione diastolica	10~(limite alto-1)		
Limite alto della pressione media	Adulto: (limite basso+1)~235 Bambino: (limite basso+1)~210 Neonato: (limite basso+1)~110		
Limite basso della pressione media	20~(limite alto-1)		

A.12 SpO₂

Nota: eventuali reclami concernenti la precisione della misurazione di SpO₂ devono essere supportate da misurazioni effettuate nell'ambito di studi clinici nell'arco dell'intero intervallo. Inducendo artificialmente i diversi livelli di ossigeno, nel range di 70%-100% SaO₂, confrontare i valori SpO₂ raccolti dall'apparecchiatura pulsossimetro standard secondario e dall'apparecchiatura testata in contemporanea per formare le coppie di dati, che vengono usate come analisi di accuratezza. Poiché le misurazioni del pulsossimetro sono distribuite statisticamente, è possibile prevedere che soltanto circa i due terzi delle misurazioni del pulsossimetro rientrino negli intervalli di valori misurati da un CO-OSSIMETRO.

Intervallo	di	
misurazione	e	0~100%
visualizzazione		
Risoluzione		1%
Precisione		70~100 %: ±2 %;

	0~69 %: non specificato;	
Ciclo di aggiornamento	Circa 1 s	
Tempo medio	4 s,8 s,16 s	
Limiti di allarme	Intervallo(%) Passo (%)	
Limite superiore SpO ₂	(limite basso+1)~100	1
Limite inferiore SpO ₂	0~(limite alto-1)	Ī
PR		
Misurazione e visualizzazione	25~250 bpm	
Risoluzione	1 bpm	
Precisione	± 2 bpm o $\pm 2\%$, a seconda di quale dei due sia il maggiore	
Ciclo di aggiornamento	1 s	
Limiti di allarme	Range(bpm) Passo (bpm)	
Limite alto PR	(limite basso+1)~250	
Limite basso PR	25~(limite alto-1)	

A.13 TEMP

Metodo di misurazione	Metodo del termistore		
Canale	Doppio canale		
Tipo di sonda	YSI-2.252 K		
Luogo di misurazione	Sonda sulla superficie del corpo: ascella		
	Sonda della cavità corporea: cavo orale, re	tto	
Intervallo di	0~50°C		
misurazione			
Risoluzione	0,1 °C		
Precisione	±0,1°C		
Ciclo di	Circa 1 s		
aggiornamento			
Tempo minimo per una	Superficie corporea: <100 s		
misurazione accurata	Cavità corporea: <80 s		
Tempo minimo tra	Sonda superficie corporea: <100 s		
misurazioni	Sonda cavità corporea: <80 s		
Tempo medio di	<10 s		
risposta			
Tempo di risposta	≤2 min		
all'allarme			
Unità	°C o °F		
Limiti di allarme	Range(°C)	Passo(°C)	

T1/T2 limite alto	(limite basso +0,1)~50	
Limite basso T1/T2	0~(limite alto-0,1)	0,1
Limite alto TD	0~50	

A.14 IBP

Metodo di misurazione	Misurazione invasiva e diretta		
Canale	Doppio canale		
Intervallo di misurazione	-50~300 mmHg		
Risoluzione	1 mmHg		
Precisione	Il valore maggiore tra ± 2 % o 1 mmHg.		
Tempo di aggiornamento	Circa 1 s		
Sensore di pressione			
Sensibilità	5 uV/V/mmHg		
Intervallo di impedenza	300~3000 Ω		
Spostamento di volume	<0.04 mm ³ /100 mmHg		
Unità	mmHg, kPa, cmH2O		
Limiti di allarme	Intervallo (mmHg)	Passo (mmHg)	
SYS ALM HI			
MEAN ALM HI	(limite basso+1)~350		
DIA ALM HI			
SYS ALM LO		1	
MEAN ALM LO	-50~(limite alto-1)		
DIA ALM LO			

A.15 CO₂

Modalità di misurazione	Tecnologia di assorbimento dei raggi infrarossi		
Velocità di campionamento	50ml/min ± 10ml/min		
Parametri di misura	EtCO ₂ , InsCO ₂ , AwRR		
T / 11 1	CO ₂	0~150 mmHg	
Intervallo di	InsCO ₂	0~150 mmHg	
misurazione	AwRR	2~150 giri/minuto	
Risoluzione	CO ₂ 0,1 mmHg(0~69 mmHg) 0,25 mmHg(70~150 mmHg)		

	Ju-CO	0,1 mmHg(0~69 mmHg)		
	0,25 mmHg(70~150 mmHg		lg)	
		±2 mmHg, 0~40 mmHg		
~	60	Lettura ±5%, 41~70 mmHg		
Precisione di	CO_2	Lettura ±8%, 71~100 mmHg		
misurazione		Lettura ±10%, 101~150 m	mHg	
	AwRR	±1 giri/min		
		A 25 °C, la curva di CO	A 25 °C, la curva di CO2 inspirata/espirata può	
	Mainstream	essere visualizzata entro	15s, soddisfacendo tutte	
Tempo di		le specifiche entro i 2 minu	uti.	
inizializzazione		A 25 °C, la curva di CO	D ₂ inspirata/espirata può	
	Sidestream	essere visualizzata entro	20s, soddisfacendo tutte	
		le specifiche entro i 2 minuti.		
	<60 ms			
Tempo di salita per	adulti			
Mainstream	<60 ms-interfaccia delle vie aeree riutilizzabile o monouso p			
	uso pediatrico			
Scostamento	addiafa i raa	uisiti di assuratozza antro 6	2#2	
dell'accuratezza	soddisia i requisiti di accuratezza entro o ore			
Tempo di	1s			
aggiornamento	1 8			
Tempo di ritardo per	2.2 0			
sidestream	2~3 S			
Ritardo allarme apnea	10, 40 s			
AwRR	10~40 S			
Limiti di allarme	Intervallo Fase		Fase	
CO ₂ ALM HI	(limite basso +1)~150 mmHg			
CO ₂ ALM LO	0~(limite alto -1)mmHg			
INS ALM HI	0~100 mmHg 1		1	
AWRR ALM HI	(limite basso +1) ~150 giri/min			
AWRR ALM LO	0~(limite alto -1) giri/min			

A.16 CO

Metodo di misurazione	termodiluizione	
Intervallo di misurazione	СО	0,2~20 L/min
	ТВ	23~45°C
	TI	0∼27°C
Risoluzione	СО	0,1 L/min

	TB, TI	0,1 °C
Precisione	СО	$\pm 5\%$ delle letture o $\pm 0,2$ L /min, in
		base a quale sia il valore maggiore
	TB, TI	±0,5°C (senza sensore)
Soglia di allarme	ТВ	23~45°C
Limiti di allarme	Range (°C)	Fase
Limite alto TB	(limite basso +0,1) \sim	
	45°C	0,1 °C
Limite basso TB	23~(limite alto-0,1) °C	

Appendice B Dichiarazione livello del test CEM - Linee guida e dichiarazione del produttore

Tabella 1: Emissione elettromagnetica

Guida e dichiarazione del costruttore - emissioni elettromagnetiche

Il dispositivo è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico come specificato di seguito. Il cliente o l'utente deve garantire che venga utilizzato in tale ambiente.

Test sulle emissioni	Conformità	Ambiente elettromagnetico - linee guida
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il dispositivo utilizza energia RF solo per la propria funzione interna. Di conseguenza, le emissioni RF decisamente basse rendono improbabile il verificarsi di interferenze con le apparecchiature elettroniche circostanti.
Emissioni RF CISPR 11	Classe A	
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	Il dispositivo e idoneo per l'uso in tutti gli impianti, oltre agli impianti domestici e quelli direttamente collegati alla rete di alimentazione pubblica a bassa tensione che
Fluttuazioni di tensione/ emissione di sfarfallio IEC 61000-3-3	Conforme	riforniscono edifici utilizzati per uso domestico.

Tabella 2: Immunità elettromagnetica 1

Guida e dichiarazione del costruttore - immunità elettromagnetica

Il dispositivo è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico come specificato di seguito. Il cliente o l'utente deve garantire che venga utilizzato in tale ambiente.

elettromagnetica d'immunità	Livello test IEC 60601	Conformità conformità	Ambiente elettromagnetico - linee guida	
Scariche elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV a contatto ±15kV ad aria	±8 kV a contatto ±15kV ad aria	Il pavimento deve essere di legno, cemento o piastrelle. Se il pavimento è ricoperto di materiale sintetico, l'umidità relativa deve essere almeno del 30%.	
Transitori elettrici veloci/burst IEC 61000-4-4	± 2 kV per le linee di alimentazione; ± 1 kV per linee di segnale;	±0,5 kV per le linee di alimentazione; ±1 kV per segnale di ingresso/uscita;	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.	
Sovratensione IEC 61000-4-5	±1 kV linea-linea ±2 kV linea-terra	±1 kV linea-linea ±2 kV linea-terra	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero.	
Cali di tensione, interruzioni brevi e variazioni di tensione sulle linee di ingresso dell'alimentazio ne elettrica IEC 61000-4-11	<5%U _T (calo >95% in U _T) per 0,5 cicli 40% U _T (calo 60% in U _T) per 5 cicli 70%U _T (calo 30% in U _T) per 25 cicli <5%U _T (calo >95% in U _T) per 5 sec	$<5\%U_{T}(calo >95\%)$ in U _T) per 0,5 cicli 40% U _T (calo 60% in U _T) per 5 cicli 70%U _T (calo 30% in U _T) per 25 cicli <5%U _T (calo >95%) in U _T) per 5 sec	La qualità dell'alimentazione di rete dovrebbe essere quella di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. Se l'utente richiede il funzionamento continuo durante le interruzioni dell'alimentazione elettrica, si raccomanda che il dispositivo venga alimentato da una gruppo di continuità o da una batteria.	
Campo magnetico a frequenza di rete (50/60 Hz) IEC 61000-4-8 NOTA U _T si rife	3 A/m erisce alla tensione di	3 A/m alimentazione CA pre	La frequenza dei campi magnetici dovrebbe essere al livello di un tipico ambiente commerciale o ospedaliero. cedente all'applicazione del	
livello di test.				

Guida e dichiarazione del costruttore - immunità elettromagnetica					
Il dispositivo è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico come specificato di seguito.					
Il cliente o l'ute	nte deve garantire	che venga utiliz	zato in tale ambiente		
Test di immunità	Livello test IEC 60601	Livello di conformità	Linee guida - ambiente elettromagnetico		
RF condotte IEC61000-4- $3 V_{ms}$ Da 150 KHz a 80 MHz $3 V_{ms}$ J $3 V_{ms}$ $3 V_{ms}$ $3 V_{ms}$ $3 V_{ms}$ $3 V_{ms}$ Le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili devono essere utilizzate rispettando la distanza di separazione dalle componenti del <i>Monitor paziente</i> , cavi inclusi, che può essere calcolata come funzione della frequenza del trasmettitore.RF condotte 					
NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz si applica la gamma di frequenza più alta.					
elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione da parte di strutture					
oggetti e nersor	oggetti e persone.				
^a Le intensità di campo provenienti da trasmettitori fissi, quali stazioni base per radio					

Tabella 3: Immunità elettromagnetica 2

^a Le intensità di campo provenienti da trasmettitori fissi, quali stazioni base per radio telefoni (cellulare/cordless) e radio mobili terrestri, radio amatoriali, trasmissione radio in AM e FM e trasmissione TV, teoricamente non possono essere previste con precisione. Per una valutazione dell'ambiente elettromagnetico generato dai trasmettitori RF fissi, è consigliabile prendere in considerazione l'esecuzione di un'analisi elettromagnetica in loco. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui viene utilizzato il *Monitor paziente* supera il livello di conformità applicabile di cui sopra, è necessario tenere sotto osservazione il *Monitor paziente* per verificarne il normale funzionamento. In caso contrario possono essere necessarie delle misure aggiuntive quali il riorientamento o il riposizionamento del *Monitor paziente*.

^b Entro l'intervallo di frequenza compreso tra 150 KHz e 80 MHz, l'intensità di campo deve essere inferiore a 1 V/m (80-800MHz) e 3 V/m (800-2500MHz).

Tabella 4: Distanze di separazione raccomandate

Distanza raccomandate tra

le apparecchiature di comunicazione in radiofrequenza portatili e mobili e il Monitor Paziente

Il *Monitor Paziente* è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui siano controllati i disturbi delle RF irradiate. Il cliente o l'utente del *Monitor Paziente* possono aiutare a prevenire l'interferenza elettromagnetica mantenendo una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione in radiofrequenza portatili e mobili (trasmettitori) e il *Monitor Paziente*, come consigliato di seguito, in conformità con il livello di potenza massima in uscita dell'apparecchiatura di comunicazione.

Potenza nominale	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore (m)		
massima in uscita dal trasmettitore (W)	da 150 KHz a 80 MHz $d = 3.5\sqrt{P}$	Da 80 MHz a 800 MHz $d = 3.5\sqrt{P}$	Da 800 MHz a 2,5 GHz $d=2.3\sqrt{P}$
0,01	0,3500	0,3500	0,2334
0,1	1,1068	1,1068	0,7378
1	3,5000	3,5000	2,3334
10	11,0860	11,0860	7,3786
100	35,0000	35,0000	23,3334

Nel caso di trasmettitori il cui coefficiente massimo di potenza nominale in uscita non rientri nei parametri sopra indicati, la distanza di separazione raccomandata in metri (m) può essere stimata utilizzando l'equazione applicabile alla frequenza del trasmettitore, dove P è il livello di potenza nominale massima in uscita del trasmettitore espressa in watt (W) secondo le informazioni fornite dal produttore.

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, vale la distanza di separazione corrispondente all'intervallo di frequenza maggiore.

NOTA 2 Le presenti linee guida possono non applicarsi in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione da parte di strutture, oggetti e persone.

MESSAGGIO	CAUSA	Livello di Allarme	MISURA
"XX HIGH"	Il valore XX supera il limite di allarme superiore.	Selezionabile dall'utente	Controllare se i limiti di allarme sono appropriati e la
"XX LOW"	Il valore di XX è inferiore al limite di allarme inferiore.	Selezionabile dall'utente	situazione attuale del paziente.
XX rappresenta i	l valore di parametri quali	FC, ST1, ST2, RR,	SpO ₂ , NIBP, ecc. nel sistema.
"ECG saturation, the signal is invalid"	Il segnale ECG supera l'intervallo di misurazione.	BASSA	Controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione; controllare le condizioni del paziente.
"ECG WEAK SIGNAL"	Il segnale ECG del paziente è troppo piccolo e il sistema non può eseguire l'analisi ECG.	HIGH	Controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione; controllare le condizioni del paziente.
"RESP APNEA"	Il segnale di respirazione del paziente è troppo piccolo e il sistema non può eseguire l'analisi RESP.	HIGH	Controllare il collegamento del cavo di collegamento e la situazione attuale del paziente.
"ASYSTOLE"	Il paziente soffre di Ar. ASISTOLICA.	HIGH	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"VFIB/VTAC"	Il paziente soffre di ar. di VFIB/VTAC.	HIGH	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"COUPLET"	Il paziente soffre di ar. di COPPIA.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"BIGEMINY"	Il paziente soffre di Ar. di BIGEMINIA.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"TRIGEMINY "	Il paziente soffre di ar. di TRIGEMINIA.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il

Appendice C Messaggio di allarme sistema

			collegamento tra l'elettrodo e
"R ON T"	Il paziente soffre di ar. di R SU T.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"TACHY"	Il paziente soffre di TACHICARDIA.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"BRADY	Il paziente soffre di BRADICARDIA.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"VT>2"	Il paziente soffre di ar. di VT>2.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"MISSED BEATS"	Il paziente soffre di ar. di battiti mancati.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"PNP"	Il pacemaker non viene stimolato.	Selezionabile dall'utente	Controllare il collegamento del pacemaker; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione; controllare le condizioni del paziente.
"PNC"	Non viene acquisito il segnale del pacemaker.	Selezionabile dall'utente	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"ECG LEAD OFF o RESP LEAD OFF"	La derivazione RL dell'ECG non è collegata correttamente o la derivazione ECG non è collegata correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento della derivazione RL o del cavo della derivazione ECG.
"V LEAD OFF"	La derivazione V dell'ECG non è collegata correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento della derivazione V.
"LL LEAD	La derivazione LL	BASSA	Controllare il collegamento

OFF"	dell'ECG non è collegata		della derivazione LL.
"LA LEAD OFF"	La derivazione LA dell'ECG non è collegata correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento della derivazione LA.
"RA LEAD OFF"	La derivazione RA dell'ECG non è collegata correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento della derivazione RA.
"RESP LEAD OFF"	Almeno una delle derivazioni RA, RL e LL non è collegata correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento della derivazione RA, RL o LL.
"SpO2 SENSOR OFF"	Il sensore SpO ₂ non è collegato correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento del sensore SpO ₂ .
"SpO ₂ SEARCH TIMEOUT"	Il segnale del polso del paziente è troppo ridotto e il sistema non può eseguire l'analisi del segnale del polso.	HIGH	Controllare il collegamento del sensore; verificare le condizioni del paziente.
"T1 SENSOR OFF"	Il sensore T1 non è collegato correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento del sensore T1.
"T2 SENSOR OFF"	Il sensore T2 non è collegato correttamente.	BASSA	Controllare il collegamento del sensore T2.
"ECG NOISE"	nei segnali ECG compaiono segnali di interferenza maggiori.	BASSA	Controllare il collegamento del cavo delle derivazioni ECG; controllare la situazione attuale del paziente. Controllare se il paziente si muove troppo.
"XX COMM ERR"	Il modulo XX non riesce a comunicare normalmente con l'host.	HIGH	Riavviare il monitor; se l'errore persiste, contattare il produttore.
XX rappresenta tutti i moduli dei parametri del sistema, come ECG, NIBP, SpO2, ecc.			
"KEYBOARD	La tastiera è guasta e	HIGH	Contattare il produttore per

COMM ERR"	non può essere utilizzata.		la riparazione.
"WIRELESS CONNECT ERROR" "CAN'T FIND WIRELESS DEVICE"	La parte di rete del sistema presenta problemi, per cui il sistema non è in grado di raggiungere la funzione di rete.	MED	Contattare il produttore per la riparazione.
"LOW POWER"	Batteria scarica.	HIGH	Caricare la batteria collegando il cavo CA.
"RECORDER OUT OF PAPER"	Manca la carta da registrazione	BASSA	Installare la carta da registrazione.
"RECORDER ERROR"	Il registratore comunica in modo anomalo.	BASSA	Spegnere il dispositivo e riavviarlo.
"NIBP INIT ERR" "NIBP SELFTEST ERR"	Errore di inizializzazione NIBP	BASSA	Eseguire il programma di ripristino nel menu NIBP. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP ILLEGALLY RESET"	Durante la misurazione NIBP si è verificato un reset illegale.	BASSA	Controllare le vie aeree del NIBP per verificare se ci sono ostruzioni. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP COMM ERR"	La parte di comunicazione NIBP ha un problema.	HIGH	Eseguire il programma di ripristino nel menu NIBP. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP LOOSE CUFF"	Il bracciale NIBP non è collegato correttamente.	BASSA	Ricollegare il bracciale NIBP.
"NIBP AIR LEAK"	Il bracciale NIBP non è collegato correttamente o ci sono perdite nelle vie aeree.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.

"NIBP AIR PRESSURE ERROR"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP WEAK SIGNAL"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	BASSA	Controllare se l'impostazione del tipo di paziente è corretta. Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione
"NIBP RANGE EXCEEDED"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP EXCESSIVE MOTION"	Il braccio del paziente si muove.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP OVER PRESSURE"	Forse ci sono pieghe nelle vie aeree.	BASSA	Controllare la scorrevolezza delle vie aeree e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP SIGNAL SATURATED"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP TIME OUT"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP CUFF TYPE ERR"	Forse il bracciale usato non è adatto al tipo di paziente.	BASSA	Controllare se il tipo di paziente è impostato correttamente. Controllare se il bracciale è conforme al tipo di paziente.
-----------------------------	---	-------	---
"NIBP PNEUMATIC LEAK"	La via aerea NIBP presenta delle perdite.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP SYSTEM FAILURE"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	BASSA	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
CO MODULE ERROR	Il modulo CO non riesce a comunicare con il sistema principale	HIGH	Riavviare il dispositivo; se l'errore persiste, rivolgersi al produttore.
TI LEAD OFF	Il cavo del sensore di temperatura TI non è collegato in modo corretto.	BASSA	Controllare il collegamento del cavo del sensore di temperatura T1.
TB LEAD OFF	Il cavo del sensore di temperatura TB non è collegato in modo corretto.	BASSA	Controllare il collegamento del cavo del sensore di temperatura TB.

Appendice D Informazioni cliniche SpO2

Informazioni sui risultati clinici per ogni sensore

La tabella mostra i valori ARMS misurati usando il sensore SpO₂ (S5RCH300) con il Monitor Paziente in uno studio clinico.

Range SaO2 emossimetro	70-80	80-90	90-95	95-100	Totale
Conteggio data point effettivo	85	149	82	84	400
Conteggio data point esclusione	89	156	91	97	433
Media	0.01	0.19	0.17	-0.07	0.10
Deviazione standard	1.27	1.35	1.55	1.40	1.39
Limite 95% superiore/ inferiore	2.50/-4.27	2.85/-2.50	3.22/-2.88	2.68/-2.82	2.82/-2.63
Differenza quadratica media (RMS)	1.26	1.36	1.55	1.40	1.39



Range SaO2 emossimetro	70-80	80-90	90-95	95-100	Totale
Conteggio data point effettivo	83	151	84	82	400
Conteggio data point esclusione	92	159	86	87	424
Media	0.29	0.07	0.57	-0.28	0.15
Deviazione standard	1.38	1.39	1.37	1.34	1.40
Limite 95% superiore/ inferiore	3.00/-2.42	2.80/-2.67	3.26/-2.12	2.34/-2.90	2.89/-2.60
Differenza quadratica media (RMS)	1.41	1.39	1.48	1.36	1.41

La tabella mostra i valori ARMS misurati usando il sensore SpO_2 (S5RCS300) con il Monitor Paziente in uno studio clinico.



Appendice E Abbreviazioni

E.1 Elenco unità

Abbreviazione	Descrizione
μΑ	microampere
μV	microvolt
Α	ampere
Ah	ampere ora
bpm	battito al minuto
°C	centigrado
cm	centimetro
dB	decibel
°F	fahrenheit
g	grammo
h	ora

Hz	hertz
pollici	pollici
k	chilo
kg	chilogrammo
kPa	kilopascal
L	litro
lb	libbra
m	metro
mAh	milliampere ora
mcg	microgrammo
mEq	milliequivalente
mg	milligrammo
min	minuto
ml	millilitro
mm	millimetro
mmHg	millimetri di mercurio
cmH ₂ O	centimetri di acqua
ms	millisecondo
mV	millivolt
mW	milliwatt
ΜΩ	megaohm
nm	nanometro
giri/min	respiri al minuto
S	secondi
V	volt
VA	volt ampere
Ω	ohm
W	watt

E.2 Elenco terminologia

Abbreviazione	Descrizione
AC	corrente alternata
Adu	adulto
AHA	Associazione cardiaca americana
Art	arteriosa
aVF	derivazione aumentata per il piede sinistro
aVL	derivazione aumentata per il braccio sinistro
aVR	derivazione aumentata per il braccio destro
AwRR	frequenza respiratoria vie aeree
BP	pressione sanguigna

СО	Gittata cardiaca
CCU	unità di terapia cardiaca (coronarica)
CI	indice cardiaco
CISPR	Comitato Internazionale Speciale per le Interferenze Radio
CMS	sistema di monitoraggio centrale
CO ₂	anidride carbonica
СОНЬ	carbossiemoglobina
CVP	Pressione venosa centrale
DC	corrente continua
Dia	diastolica
DPI	punto per pollice
ECG	elettrocardiografo
CEM	Compatibilità elettromagnetica
EMI	interferenza elettromagnetica
ESD	scarica elettrostatica
ESU	unità elettrochirurgica
Et	fine espirazione
EtCO ₂	anidride carbonica di fine espirazione
EtO	Ossido di etilene
FC	frequenza cardiaca
ICG	cardiografia ad impedenza
ICT/B	trasduttore di pressione punta catetere intracranico
ICU	unità di terapia intensiva
CEI	Commissione Elettrotecnica Internazionale
IEEE	Istituto degli ingegneri elettrici ed elettronici
IBP	pressione sanguigna invasiva
IP	protocollo Internet
LA	braccio sinistro
LAP	pressione atriale sinistra
LCD	display a cristalli liquidi
LED	diodo ad emissione di luce
LL	gamba sinistra (elettrodo)
MAP	pressione arteriosa media
MetHb	metemoglobina
MRI	risonanza magnetica
N/D	non applicabile
Neo	neonato
NIBP	pressione sanguigna non invasiva
oxyCRG	cardio-respirogramma con ossigeno

Ped	Pediatrico
Pleth	pletismogramma
PR	frequenza del polso
PVC	contrazione ventricolare prematura
RA	braccio destro
Rec	registrazione, registrazione
Resp	respirazione
RL	gamba destra (elettrodo)
RR	frequenza respiratoria
SpO ₂	saturazione dell'ossigeno arterioso dalla pulsossimetria
SV	volume della corsa
SIS	pressione sistolica
TB	Temperatura sanguigna
TBW	Acqua corporea totale
TD	differenza di temperatura
TI	Temperatura di iniettato
TPR	resistenza periferica totale
Temp.	temperatura
USB	bus seriale universale



Smaltimento: Il prodotto non deve essere smaltito assieme agli altri rifiuti domestici. Gli utenti devono provvedere allo smaltimento delle apparecchiature da rottamare portandole al luogo di raccolta indicato per il riciclaggio delle apparecchiature elettriche ed elettroniche

CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.