

# PULSOXIMETRU GIMA ABPM CU BLUETOOTH

# Manual de utilizare și întreținere

ATENȚIE: Operatorii trebuie să citească și să înțeleagă complet acest manual înainte de a utiliza produsul.

# Gima 35112



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

IP22 Z C € 0123



# ABPM50



Brehmstr. 56, 40239 Duesseldorf, Germany

# Gima S.p.A.

Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com www.gimaitaly.com



# Cuvânt înainte

Vă rugăm să citiți Manualul de Utilizare cu atenție, înainte de a folosi acest produs. Manualul de Utilizare descrie procedurile de folosire și trebuie urmat cu strictețe. Acest manual prezintă în detaliu pașii ce trebuie respectați atunci când se utilizează produsul, operațiunile ce pot cauza o funcționare anormală, riscurile ce pot provoca vătămări corporale și avarieri ale produsului, precum și alte conținuturi. Pentru detalii, consultați diferitele capitole. Pentru eventuale anomalii, accidentări ale personalului și deteriorări ale dispozitivului, apărute ca urmare a utilizării, întreținerii, depozitării fără respectarea cerințelor din manualul de utilizare, compania noastră nu va răspunde de garanțiile de siguranță, fiabilitate și performanță! Garanția producătorului nu acoperă astfel de defecțiuni!

Compania noastră alocă fiecărui dispozitiv un număr de înregistrare din fabrică și un profil de utilizator, iar utilizatorii beneficiază de servicii de întreținere gratuite timp de un an de la data achiziției. Pentru a ne facilita prestarea unor servicii de întreținere cuprinzătoare și eficiente, vă rugăm să vă asigurați că returnați cardul de garanție, atunci când solicitați servicii de reparații.

🖄 Observație: Vă rugăm să citiți Manualul de Utilizare cu atenție, înainte de a folosi acest produs.

Informațiile descrise în prezentul manual de utilizare sunt în conformitate cu situația concretă a produsului. În cazul modificărilor și actualizărilor de software, informațiile conținute în acest

document pot fi modificate fără notificare.

#### Elemente de atenționare

# Înainte de a utiliza acest produs, vă recomandăm să luați în considerare siguranța și eficacitatea următoarelor aspecte:

Descrierea rezultatelor fiecărei măsurători să fie corelată cu simptomele clinice, de către medici calificați.

■ Fiabilitatea și corecta funcționare a acestui produs este condiționată de respectarea conținutului prezentului manual, cu privire la instrucțiunile de întreținere.

Operatorul vizat al acestui produs poate fi pacientul.

Nu efectuați operațiuni de întreținere și depanare, când dispozitivul este în funcțiune.

#### Răspunderea operatorului

Operatorul trebuie să citească cu atenție manualul de utilizare, înainte de a utiliza acest produs și să respecte cu strictețe procedura de utilizare, descrisă în manualul de utilizare.

În faza de proiectare a produsului, au fost luate în considerare toate cerințele de securitate, însă operatorul nu trebuie să ignore observațiile privind pacientul și starea mașinii.

Operatorul are obligația de a comunica companiei noastre condițiile de utilizare a produsului.

#### Răspunderea companiei noastre

Compania noastră are răspunderea de a pune la dispoziție produse autorizate, realizate în conformitate cu standardele companiei, prevăzute pentru acest tip de produse.

Compania noastră va pune la dispoziție schema de circuite, metoda de calibrare și alte informații, la cererea utilizatorului, pentru a ajuta tehnicienii autorizați și calificați să repare piesele proiectate de compania noastră.

Compania noastră are răspunderea de a asigura întreținerea produsului, conform clauzelor contractuale.

Compania noastră are răspunderea de a răspunde în timpul util solicitărilor utilizatorului.

Compania noastră răspunde de efectele asupra siguranței, fiabilității și eficienței acestui dispozitiv, în următoarele situații:

Atunci când operațiunile de asamblare, adăugare, depanare, modificare sau reparație sunt executate de personal calificat, autorizat de compania noastră.

Atunci când echipamentele electrice din încăpere sunt în conformitate cu cerințele în vigoare, iar dispozitivul este utilizat în conformitate cu manualul de utilizare.

Manualul de utilizare este redactat de compania noastră. Toate drepturile sunt rezervate.

# CUPRINS

Capitolul 1	Introducere	1
1.1	Măsuri de siguranță	1
1.2	Informații generale	7
1.3	Funcțiile butoanelor	9
1.4	Interfețe	11
1.5	Accesorii	12
Capitolul 2	Noțiuni de bază	17
2.1	Deschideți pachetul și verificați	17
2.2	Instalarea bateriilor	17
2.3	Alimentarea dispozitivului	19
2.4	Conectare senzor	20
Capitolul 3	Interfața funcției	22
3.1	Interfață principală	22
3.2	Interfață de măsurare	23
3.3	Interfața de măsurare a rezultatelor	24
3.4	Meniu Sistem	24
3.5	Revizuirea datelor utilizatorului obișnuit	38

Capitolul 4	Măsurarea NIBP	40
4.1	Generalități	40
4.2	Aplicarea manșetei și măsurarea NIBP	43
4.3	Sfaturi de folosire	45
4.4	Mesaje de eroare și soluții NIBPs	50
4.5	Întreținere și curățare	51
4.6	Transport și depozitare	55
4.7	Taste și simboluri	56
Capitolul 5	Cerințe hardware	59
Capitolul 6	Funcții Software	60
6.1	Registrul utilizatorului	60
6.2	Interfață principală	62
6.3	Uzură	63
6.4	Setarea planului de colectare	64
6.5	Descărcare date	66
6.6	Deschidere fișier de date	67
6.7	Ștergere fișier de date	68
6.8	Backup fișier de date	70

6.9	Editare date IP	71
6.10	Graficul tendinței TA	73
6.11	Afişarea informațiilor statistice	76
6.12	Setări informații despre pacient	77
6.13	Setarea timpului de somn	78
6.14	Setarea pragului TA	79
6.15	Histogramă	80
6.16	Diagramă circulară	81
6.17	Linia de corelație	82
6.18	Imprimare raport	83
6.19	Ajutor	85
Specificații		86
Apendice		90

# **Capitolul 1 Introducere**

Operatorii nu necesită pregătire profesională, însă trebuie să utilizeze acest produs după ce au înteles pe deplin cerintele din cuprinsul acestui manual.

Pentru a preveni rănirea sau vătămarea utilizatorilor ca urmare a utilizării necorespunzătoare, vă rugăm să consultati "Măsuri de sigurantă" si să utilizati acest produs în mod corespunzător. Pentru o introducere generală a Tensiometrului, vă rugăm să consultati Informatii generale. Pentru instructiunile de utilizare de bază, consultati Functia Butonului. Pentru alocarea prizelor de interfată, vă rugăm să consultati Interfete.

### 1.1 Măsuri de sigurantă





Dacă nu este utilizat corect, există posibilitatea de daune asupra personalului și a bunurilor.

Daunele asupra bunurilor se referă la afectarea casei, a proprietății, a animalelor domestice si a celor de companie.

Pentru pacientii cu tulburări grave de circulatie a sângelui sau aritmie, vă rugăm să utilizati dispozitivul sub îndrumarea unui medic. În caz contrar, poate duce la hemoragie acută sau eroare de măsurare ca urmare a strângerii bratului.

Nu efectuați măsurători neinvazive ale tensiunii arteriale pe pacienți ce suferă de anemie cu celule în seceră (siclemie) sau pe pacienți a căror piele este afectată, sau se preconizează că ar putea fi afectată.

■ Pentru un pacient cu trombastemie, este important să se determine dacă măsurarea tensiunii arteriale se va face automat. Determinarea trebuie să se bazeze pe evaluarea clinică.



Nu există contraindicații.



Nu utilizați dispozitivul în prezența unor gaze anestezice inflamabile, în amestec cu aer sau cu protoxid de azot.

În caz contrar, pot să apară riscuri.

Pentru copii și persoane incapabile să se exprime, vă rugăm să utilizați dispozitivul sub îndrumarea unui medic.

În caz contrar, se pot produce accidentări sau pot să apară neînțelegeri.

Auto-diagnosticarea și auto-tratamentul folosind rezultatele măsurătorii pot fi periculoase. Urmați indicațiile medicului dvs.

Vă rugăm să înmânați rezultatele măsurătorii medicului dvs., care cunoaște starea dvs. de sănătate

și poate stabili diagnosticul.

# Nu utilizați dispozitivul pentru alte scopuri, în afară de măsurarea tensiunii arteriale.

În caz contrar, se pot produce accidentări sau anomalii

# Utilizați întotdeauna manșeta specială.

În caz contrar, este posibil ca măsurătoarea să nu fie corectă.

# Nu lăsați manșeta umflată excesiv, pentru mult timp.

În caz contrar, pot să apară riscuri.

În caz de stropire cu lichid a dispozitivului sau accesoriilor, în special atunci când lichidele pătrund în tub sau în dispozitiv, întrerupeți utilizarea acestuia și adresați-vă departamentului de asistență. În caz contrar, pot să apară riscuri.

Eliminați materialele folosite pentru ambalare, respectând legislația aplicabilă în materie de control al deșeurilor și nu le lăsați la îndemâna copiilor.

În caz contrar, deșeurile pot fi dăunătoare pentru mediu sau pentru copii.

Vă rugăm să folosiți accesoriile aprobate pentru acest dispozitiv și să verificați dacă dispozitivul și accesoriile funcționează corect și în siguranță, înainte de a le utiliza.

În caz contrar, apare riscul de accidentare sau de compromitere a preciziei măsurării.

În caz de udare accidentală a dispozitivului, acesta trebuie așezat într-un loc uscat și ventilat, pe un interval de timp necesar pentru eliminarea umezelii. În caz contrar, apare riscul de avariere a dispozitivului din cauza umezelii.

Nu depozitați și nu transportați dispozitivul în alte medii decât mediul specificat.

În caz contrar, apare riscul unor erori de măsurare.

Se recomandă să verificați cu regularitate dacă dispozitivul sau accesoriile prezintă daune. Dacă sesizați vreo daună, întrerupeți folosirea dispozitivului și adresați-vă imediat tehnicianului bioelectronist din cadrul spitalului, sau departamentului nostru de asistență clienți. Nu dezasamblați, nu reparați și nu modificați dispozitivul dacă nu ați primit aprobare în acest sens.

În caz contrar, precizia de măsurare va fi compromisă.

## Acest dispozitiv nu poate fi utilizat pe platforme de transport mobile.

În caz contrar, apare riscul unor erori de măsurare.

#### Acest dispozitiv nu poate fi utilizat pe o masă rabatabilă.

În caz contrar, apare riscul de cădere a dispozitivului.

Eliminați materialele folosite pentru ambalare, bateriile consumate și produsele scoase din uz, în conformitate cu legile și reglementările locale. Produsele și materialele scoase din uz vor fi eliminate în mod corespunzător de către utilizator, în conformitate cu prevederile autorității competente.

Înlocuirea accesoriilor cu piese care nu sunt produse de compania noastră poate duce la apariția unor anomalii.

Operațiunile de întreținere trebuie efectuate exclusiv de personalul autorizat de întreținere din cadrul companiei noastre sau din cadrul altor centre autorizate de asistență.

#### Acest dispozitiv poate fi utilizat doar pentru un singur obiect de testare o dată.

În caz de inhalare sau înghițire a unor piese mici ale dispozitivului, adresați-vă imediat medicului.

Dispozitivul și accesoriile sunt prelucrate cu materiale alergenice. Dacă sunteți alergic la acestea, întrerupeți folosirea dispozitivului.

Nu utilizați un telefon mobil în apropierea tensiometrului. Câmpurile excesive de radiații generate de telefoanele mobile pot interfera cu utilizarea normală a tensiometrului. Tensiometrul dă radiații electromagnetice ușoare către mediul extern, dar nu afectează utilizarea normală a altor echipamente.

Acest dispozitiv este potrivit ocazional cu echipament electrochirurgical, dar atunci când este utilizat cu echipament electrochirurgical, siguranța pacientului trebuie să aibă cea mai mare prioritate.

Piesele aparatului care sunt în contact cu pacientul (manșete, tuburi de aer, carcasă etc.) sunt realizate din material izolator, iar aparatul este protejat împotriva șocurilor electrice. Când pacientului i se aplică dispozitive de înaltă frecvență sau de defibrilare, nu trebuie luate măsuri de precauție speciale și descărcarea defibrilatorului nu va afecta dispozitivul.

Dacă sunt utilizați conectori Luer lock în realizarea tubulaturii, există posibilitatea ca aceștia să fie

conectați din greșeală la sistemele de fluid intravascular, permițând pomparea aerului într-un vas de sânge.

Acest dispozitiv este potrivit ocazional cu echipament electrochirurgical, dar atunci când este utilizat cu echipament electrochirurgical, siguranța pacientului trebuie să aibă cea mai mare prioritate.

Când tensiometrul este ud, vă rugăm să nu îl mai utilizați și să ne contactați.

După apăsarea butonului de pornire, dacă dispozitivul are defecțiuni de afișare, cum ar fi ecran alb, ecran neclar sau niciun conținut afișat pe ecran, vă rugăm să contactați compania noastră.

🛆 Observație 🖄

Software-ul a fost dezvoltat în conformitate cu standardul IEC60601-1. Posibilitatea riscurilor care decurg din erorile programului software a fost redusă la minimum.

■ Toate echipamentele analogice și digitale conectate la acest dispozitiv trebuie să fie certificate conform standardelor CEI (cum ar fi IEC60950: Echipamente pentru tehnologia informației - Siguranță și IEC60601-1: Echipamente electrice medicale - Siguranță) și, de asemenea, toate echipamentele trebuie conectate în conformitate cu cerințele versiunii valabile a standardului de sistem IEC60601-1-1. Persoana care conectează echipamentul suplimentar la portul de intrare și ieșire a semnalului va răspunde de conformitatea sistemului cu standardul IEC60601-1.

6

• Consultați următoarele capitole pentru valoarea minimă a semnalelor fiziologice ale pacientului. Folosirea dispozitivului sub valoarea minimă poate duce la rezultate inexacte.

■ Tensiometrul trebuie să fie în conformitate cu standardul IEC80601-2-30: Cerințe speciale pentru siguranța de bază și performanța esențială a sfigmotensiometrelor automate non-invazive.

#### 1.2 Informații generale

Acest dispozitiv este protejat de defibrilator, timpul de recuperare a defibrilației fiind de 5 secunde. Rețineți că nu sunt necesare măsuri de precauție specifice dispozitivului în timpul defibrilației, iar descărcarea defibrilației nu are niciun efect asupra tensiometrului. Echipamentul folosește canale respiratorii din silicon gri, în cazul efectului asupra echipamentului atunci când dispozitivul de defibrilare a fost utilizat pe pacient.

#### Instrucțiuni generale:

Dispozitivul este aplicat pentru măsurarea și monitorizarea tensiunii arteriale (TA) pentru adulți (inclusiv femeile însărcinate), copii și nou-născuți. Cel mai mult stochează 300 înregistrări ale utilizatorilor obișnuiți și 350 date de tensiune arterială în ambulatoriu. Fiecare înregistrare include timpul de măsurare detaliat, tensiunea arterială sistolică, tensiunea arterială diastolică, tensiunea arterială medie, frecvența pulsului, mesajul de eroare și numărul de înregistrare etc.

Acest dispozitiv are o interfață de funcționare prietenoasă și dispune de un LCD color de 2,4 inci.

Acesta integrează funcția de revizuire a datelor și funcția de afișare, care include revizuirea datelor de înregistrare unică BIG FONT, lista de date, diagrama cu tendințele datelor BP, ora curentă, data, puterea și așa mai departe.

Utilizatorul poate porni/opri monitorul, începe măsurarea manuală, poate seta parametrii sistemului și așa mai departe cu cinci taste din panoul frontal. (Vă rugăm să consultați partea "Funcțiile butoanelor" pentru detalii)

Tensiometrul nu dispune de un sistem de alarmă, dar va reaminti utilizatorului când puterea este scăzută, măsura este greșită sau datele de măsurare depășesc limitele setate. Când puterea este scăzută sau măsurarea este greșită, anunțul este sonor și vizual, dispozitivul va bâzâi intermitent și lumina roșie va clipi pentru a solicita utilizatorului să înlocuiască bateriile sau pentru a indica motivul măsurării eșuate; când datele de măsurare depășesc limitele setate, ecranul este audibil, iar culoarea fontului rezultatelor măsurătorii se va schimba în roșu. Utilizatorii pot deschide și închide ecranul în funcție de necesitate.

Mufa pentru manșetă este situată în partea de sus a dispozitivului și mufa USB în partea de jos a dispozitivului. Datele stocate pot fi transferate pe computer cu interfața USB, iar apoi pot fi efectuate diferite operațiuni folosind software-ul pentru computer. (Vă rugăm să consultați partea "Funcții software" pentru conținutul detaliat)

🛆 Observație 🖄

8

În modul utilizator obișnuit, tensiometrul va opri periodic iluminarea de fundal dacă nu există nicio operațiune și se va opri automat dacă nu există nicio operațiune timp de două minute. Când lumina de fundal se stinge în modul de tensiune arterială ambulatorie, indicatorul albastru clipește intermitent pentru a indica dispozitivul în stare de funcționare.

#### 1.3 Funcțiile butoanelor

Toate operațiunile tensiometrului ar putea fi finalizate cu ajutorul butoanelor. Numele butonului este pe el. Acestea sunt:



Apăsați butonul mai mult timp, apoi sistemul va porni. Când porniți și opriți tensiometrul, lumina roșie și albastră clipesc o dată pentru a indica faptul că operațiunea de pornire sau oprire a reușit. Apăsați-l scurt pentru a reveni la interfața boot-strap.

Textul din mijlocul ecranului din partea de jos indică funcția acestei taste. Indiferent de meniurile în care se află sistemul, apăsați butonul și sistemul va executa imediat o anumită funcție.

Textul din partea de jos stânga a ecranului indică funcția acestei taste.

Precum: Butonul este comutatorul indicator în interfața boot-strap, tasta sus în "MENIU SISTEM" și tasta stânga în diagrama "TENDINȚĂ".

Textul din partea de jos dreapta a ecranului indică funcția acestei taste.

Precum: butonul este cheia de revizuire a datelor utilizatorului curent în interfața boot-strap și tasta săgeată jos în "MENIU SISTEM" și tasta săgeată dreapta în diagrama "TENDINȚĂ".

• 🚱

Buton de pornire/oprire. În cazul măsurării, apăsați această tastă pentru a anula măsurarea curentă.

🖄 Observație 🖄

- După conectarea cablului USB, toate butoanele sunt dezactivate. Dacă măsurarea TA este în curs, această măsurătoare va fi anulată automat.
- În timpul măsurării, toate cele trei butoane SEC sunt dezactivate.

Semnul dreptunghiular de pe ecran care se mișcă odată cu operațiunea butoanelor  $\bigcirc$ ,  $\bigcirc$  se numește "cursor". Operațiunea poate fi efectuată în orice poziție în care cursorul poate rămâne.

Când elementul nu este selectat, cursorul este galben; când este selectat, cursorul devine roșu.

#### 1.4 Interfețe

Pentru confortul operațiunii, diferite tipuri de interfețe se află în diferite părți ale dispozitivului. Mufa manșetei NIBP se află în partea de sus a dispozitivului.

# A Observație

#### Conexiunea conductei de aer extern NIBP este precum cum se arată:

- (1) duză metalică tub de prelungire a manșetei
- 2 priză pentru conducta de aer





Figura 1.4.2 Jos

**În partea de jos se află priza pentru USB:** ①Priză pentru USB; conectați linia de date pentru încărcarea datelor.

### 1.5 Accesorii

1) O manșetă pentru adulți

- 2) O linie de date USB
- 3) Tub prelungitor BP
- 4) O husă
- 5) Manual de utilizare
- 6) Software

# 🛆 Observație 🖄

De asemenea, tensiometrul poate fi echipat cu manșetă pediatrică și neonatală, iar dacă este necesar, vă rugăm să contactați compania noastră sau reprezentanții acesteia.

Lățimea manșetei ar trebui să fie 40% din circumferința membrului (50% pentru nou-născut) sau 2/3 din lungimea brațului superior. Lungimea părții umflate a manșetei ar trebui să fie suficientă pentru a înconjura 50% până la 80% din membru. Manșetele necorespunzătoare pot produce citiri eronate. Dacă există o problemă cu dimensiunea manșetei, utilizați o manșetă mai mare pentru a reduce eroarea.

Tipul pacientului	Circumferința membrului	Lățimea manșetei	Lungimea tubului gonflabil
Nou-născut	6 $\sim$ 11 cm	4,5 cm	
Sugar	10 $\sim$ 19 cm	8 cm	
Pediatric	18~26 cm	10,6 cm	1,5 m sau 3 m
Adult 1	$25{\sim}35{ m cm}$	14 cm	
Adult 2	33~47 cm	17 cm	

Manșetă de unică folosință pentru nou-născuți

Dimensiune	Circumferința	Lățimea manșetei	Lungimea tubului gonflabil
	membrului		
1	3,3~5,6 cm	2,5 cm	
2	4,2~7,1 cm	3,2 cm	1.5
3	5,0 $\sim$ 10,5 cm	4,3 cm	1,5 m sau 3 m
4	6,9~11,7 cm	5,1 cm	



Vă rugăm să utilizați accesoriile speciale furnizate de către producător sau să înlocuiți accesoriile conform cerințelor producătorului pentru a evita vătămarea pacienților.

# 🗥 Observație 🖄

 Manşeta este un produs consumabil. Pentru a măsura corect tensiunea arterială, schimbați manşeta la timp.

Dacă manşeta cade, vă rugăm să contactați compania noastră pentru a cumpăra una nouă. Manşeta achiziționată separat nu include tubul prelungitor BP. Vă rugăm să oferiți o explicație dacă trebuie să cumpărați un tub prelungitor BP în același timp. Dacă nu doriți să cumpărați un tub prelungitor BP, vă rugăm să nu aruncați tubul prelungitor BP atunci când înlocuiți manşeta, ci instalați-l pe noua manşetă.

Husa este potrivită pentru ca pacienții să poată lua cu ei tensiometrul. Nu este necesar să o înlocuiți când rucsacul prezintă o uşoară uzură. Pacienții pot, în funcție de situația reală, să contacteze compania noastră pentru a cumpăra un nou rucsac atunci când cel original nu poate transporta tensiometrul.

A Observatie

Atunci când produsul și accesoriile descrise în acest manual sunt pe cale să depășească perioada de utilizare, acestea trebuie eliminate conform specificațiilor relevante de manipulare a produsului. Dacă doriți mai multe informații, adresați-vă companiei noastre sau reprezentantului dvs.

# Capitolul 2 Noțiuni de bază

# 2.1 Deschideți pachetul și verificați

Deschideți pachetul și scoateți cu grijă echipamentul și accesoriile. Păstrați materialul ambalajului pentru un posibil transport sau pentru o depozitare ulterioară. Verificați componentele conform listei de ambalare.

- Verificați dacă există deteriorări mecanice.
- Verificați toate cablurile, modulele și accesoriile.

Dacă există vreo problemă, contactați imediat distribuitorul.

### 2.2 Instalarea bateriilor

Instrumentul va fi furnizat cu două baterii alcaline "AA" sau de mare capacitate. Înainte de utilizarea dispozitivului, este necesar să puneți bateria în cutia corespunzătoare din spatele tensiometrului.



1 Demontați capacul bateriei în direcția săgeții.

(2) Instalați bateriile "AA" respectând polaritățile  $\oplus \bigcirc$ .

(3) Glisați pentru a închide capacul bateriei.

Pictograma "\_\_\_\_\_": bateriile se vor epuiza; dispozitivul afișează "Baterie descărcată" în același timp. În acest moment, înlocuiți-le cu două baterii noi (de același fel). Testarea folosind baterii aproape descărcate se poate solda cu valori eronate de măsurare și cu alte probleme.

⚠ Precauții ⚠

Închideți aparatul, înainte de a schimba bateriile.

■ Vă rugăm să utilizați 2 baterii cu mangan sau alcaline de dimensiune "AA"; nu folosiți baterii de alte tipuri. În caz contrar, s-ar putea produce un incendiu.

Bateriile noi și vechi, sau bateriile de diferite tipuri nu pot fi folosite împreună. În caz contrar, pot cauza scurgeri, încălzire, spargerea și deteriorarea tensiometrului.

■ Polaritățile "+" și "-" ale bateriilor trebuie să se potrivească cu polaritățile compartimentului bateriei, astfel cum este indicat. Când bateriile se descarcă, înlocuiți-le cu 2 baterii noi în același timp.

Vă rugăm să scoateți bateriile când nu utilizați dispozitivul pentru o perioadă lungă de timp

(mai mult de zece zile). În caz contrar, se pot produce scurgeri, încălzire, spargerea și deteriorarea tensiometrului.

Dacă electrolitul bateriei vă pătrunde în ochi, clătiți imediat cu multă apă curată. Contactați imediat un medic. În caz contrar, poate cauza orbire sau alte pericole.

Dacă electrolitul bateriilor se lipește de piele sau haine, vă rugăm să clătiți imediat cu multă apă curată. În caz contrar, poate răni pielea.

Aruncați bateriile uzate în conformitate cu reglementările locale aplicabile privind mediul înconjurător. În caz contrar, poate provoca poluarea mediului.

Tensiometrul este un echipament alimentat intern, care poate fi conectat la rețeaua publică.

#### 2.3 Alimentarea dispozitivului

Țineți apăsat butonul de pornire  $\bigotimes$ ; indicatorul va clipi o dată, ceea ce arată că cureaua de pornire a reușit, apoi eliberați butonul și sistemul va intra în interfața principală.

Țineți apăsat butonul de start  $\bigotimes$  chiar și după pornire; indicatorul va clipi o dată, ceea ce arată

că oprirea a avut succes, iar dispozitivul poate fi oprit în siguranță.



Dacă este detectat vreun semn de deteriorare sau instrumentul afișează unele mesaje de eroare, nu îl utilizați pe niciun pacient. Contactați imediat inginerul biomedical din cadrul spitalului sau Centrul nostru de asistență pentru clienți.

Dispozitivul poate fi utilizat în mod normal o dată ce a fost pornit, fără a aștepta ca acesta să fie pregătit.

# A Observație

Verificați toate funcțiile care pot fi utilizate și asigurați-vă că dispozitivul este în stare bună.

#### 2.4 Conectare senzor

🛆 Observație 🖄

Pentru informații despre conectarea corectă a manșetei NIBP, consultați Figura 2.4.1



Figura 2.4.1 Metodă de conectare

Conectați senzorul între tensiometru și partea de măsurare a pacientului.

# Capitolul 3 Interfața funcției

#### 3.1 Interfață principală

Apăsați 🍪 pentru a porni dispozitivul. Indicatorul va clipi circular o dată, ceea ce arată că cureaua de pornire a reușit, apoi, odată încheiată apăsarea, sistemul va intra în interfața principală.

În modul utilizator obișnuit, dacă nu există nicio operațiune de apăsare a tastei în timpul stabilit de sistem, dispozitivul va opri LCD-ul și va intra în modul de așteptare. Dacă nu există nicio operațiune în modul de așteptare, dispozitivul se va opri automat; indicatorul "RUN" clipește o dată la 3 secunde pentru a indica faptul că dispozitivul se află în stare de funcționare.

Când puterea este scăzută, bara de progres a bateriei este goală, în același timp se aude sunetul ecranului, iar indicatorul roșu clipește într-un timp fix.

## În interfața principală:

Starea comutatorului indicator este afișată în partea stângă sus a ecranului; butonul 🔿 poate schimba starea ecranului în scurt timp.

Bara de utilizator afișează tipul curent de pacient (adult, pediatric, nou-născut) și cantitatea din înregistrarea de date a utilizatorului obișnuit. Data și ora curente sunt afișate în partea din mijloc sus a ecranului.

🖄 Observație 🖄

Toate interfețele, cu excepția pictogramei de reținere a tendinței, comutatorul indicator, precum și un font mic al orei curente.

Cea mai veche înregistrare va fi suprascrisă după depășirea memoriei. Mesajul "Depășire" este afișat în interfața principală.

## 3.2 Interfață de măsurare

Interfața de măsurare afișează în timp real presiunea manșetei și informațiile curente de măsurare.

În procesul de măsurare, cu excepția butoanelor  $\bigotimes$  și  $\bigotimes$ , celelalte butoane sunt dezactivate.

În orice interfață, cu excepția măsurării, apăsați 🇭 tasta pentru a ieși din interfața curentă și înapoi la interfața boot-strap.

## 3.3 Interfața de măsurare a rezultatelor

## Rezultatul măsurării include:

SYS: tensiunea arterială sistolică (mmHg/kPa)

DIA: tensiunea arterială diastolică (mmHg/kPa)

FP: frecvența pulsului (bpm)

Dacă există o eroare în timpul măsurării, pe ecran va apărea un mesaj de eroare. Dacă SUNETUL INDICATOR este setat să fie pornit, acesta va porni. Apăsați tasta FĂRĂ SUNET pentru a opri sunetul și apăsați-o încă o dată pentru a continua.

## 3.4 Meniu Sistem

În interfața principală, conform textului din mijloc jos al ecranului, apăsați butonul  $(\Xi)$ , apoi intrați în meniul de sistem și executați diferite operațiuni cu opțiuni folosind butoanele  $\bigcirc$  și  $\bigcirc$ .



Figura 3.4.1 Meniu Sistem

## 3.4.1 Configurare sistem

Introduceți elementul "SETARE SISTEM" în [MENIU SISTEM]; meniul "SETARE SISTEM" include:

Elementul "LIMBĂ": comutați limba curentă a sistemului;

Elementul "UNITATE" are două opțiuni: mmHg, kPa;

Elementul "MOD MĂSURARE" are trei opțiuni: adult, pediatric, nou-născut;

Elementul "SETARE ABPM": setați parametrii ABPM:

Elementul "TIMP(I) DE ILUMINARE": 15, 30, 60, 120



"TIMPUL DE ILUMINARE" din "SETARE SISTEM" este folosit de utilizatorul obișnuit; timpul de iluminare de fundal al tensiunii arteriale în ambulatoriu este o valoare fixă de 5s.

Pentru a efectua monitorizarea ambulatorie a tensiunii arteriale, selectați mai întâi elementul "SETARE ABPM" din meniul [SETARE SISTEM]; meniul pop-up este afișat în Figura 3.4.2:

٩	05-26-2021 11:17
	ABPM SET
	AWAKE TIME 07:00
	ASLEEP TIME 22:00
	ASLEEP INTERVAL(min) 30
	EXIT
U.	P ENTER DOWN

Figura 3.4.2 Configurare ABPM

Opțiuni pentru "INTERVAL DE TREZIRE (min)" și "INTERVAL DE ADORMIRE (min)": 5,10,15, 20, 30, 40, 60, 90, 120, 180, 240;

Pasul fiecărei ajustări pentru "TIMP DE TREZIRE" și "TIMP DE ADORMIRE" este de 30 minute. Intervalul de reglare: 00:00~23:30.

🛆 Observație 🖄

Intervalul de măsurare setat în "INTERVALUL DE TREZIRE" și "INTERVALUL DE ADORMIRE" este un interval de timp în care pornește automat măsurarea în modul de tensiune arterială ambulatorie, fără a include pornirea manuală. De exemplu: setați "TIMP DE TREZIRE" la 7:00, setați "INTERVAL DE TREZIRE" la 15 min, apoi, aparatul va efectua prima măsurare a tensiunii arteriale la 7:15; dacă utilizatorul începe o măsurare a tensiunii arteriale apăsând butonul de măsurare între orele 7:00-7:15, dispozitivul va începe automat măsurarea la 7:15 și nu va fi afectat de măsurarea manuală.

După ce fiecare element al acestei interfețe este setat, meniul de tensiune arterială ambulatorie trebuie, de asemenea, setat corect pentru a porni funcția ABPM. Consultați 3.4.5 Meniul de tensiune arterială ambulatorie pentru detalii.

#### 3.4.2 Timp sistem

Selectați elementul "TIMP SISTEM" în [MENIU SISTEM]; va apărea următorul meniu:





Selectați "SALVEAZĂ" după finalizarea configurării orei; schimbarea orei s-a efectuat cu succes, apoi ieșiți din configurarea orei sistemului și reveniți la meniul anterior. Selectați "ANULEAZĂ" pentru a anula setarea și a reveni la meniul anterior.

### 3.4.3 Ștergerea datelor

Selectați "DA" în meniul "ȘTERGERE DATE" din [MENIU SISTEM]; după ce apăsați o anumită tastă, va apărea următorul meniu:



Figura 3.4.4 Ștergerea datelor

Dacă apăsați "CONFIRMĂ", datele comune ale utilizatorului vor fi șterse. Dacă apăsați "ANULEAZĂ", operațiunea va fi anulată.

## 3.4.4 Configurare indicator

Selectați elementul "SETARE INDICATOR" din [MENIU SISTEM] pentru a intra în interfața sa de
configurare, apoi efectuați setările corespunzătoare conform următoarei proceduri:

"INDICATOR SYS" și "INDICATOR DIA" pot controla separat închiderea sau deschiderea indicatorului SYS și DIA.

Solicitarea este activată sau dezactivată în funcție de limitele superioare și inferioare care au fost setate. Când rezultatul măsurării este mai mare decât limita superioară sau mai mic decât limita inferioară și, între timp, "SUNET INDICATOR" este activat, la fel și "INDICATOR SYS" sau "INDICATOR DIA" în mod corespunzător, va apărea promptul.

Intervalele reglabile ale limitelor superioare și inferioare ale solicitării modului pentru adulți sunt următoarele:

INDICATOR SYS: 40~270 mmHg

INDICATOR DIA: 10~215 mmHg

Intervalele reglabile ale limitelor superioare și inferioare ale solicitării modului pediatric sunt următoarele:

INDICATOR SYS: 40~200 mmHg

INDICATOR DIA: 10~150 mmHg

Intervalele reglabile ale limitelor superioare și inferioare ale solicitării modului nou-născut sunt următoarele:

INDICATOR SYS: 40~135 mmHg

INDICATOR DIA: 10~100 mmHg

"IMPLICIT" include conținutul principal:

Mod de măsurare: adult;

Limita de solicitare a parametrilor:

Mod Utilizator	Limita superioară a tensiunii sistolice	Limita inferioară a tensiunii sistolice	Limita superioară a tensiunii diastolice	Limita inferioară a tensiunii diastolice
Adult	140	90	90	40
Pediatric	120	70	70	40
Nou-născut	90	60	60	20

Comutator SUNET INDICATOR: OFF;

Unitate de măsură: mmHg;

Timp de iluminare fundal al utilizatorului obișnuit: 120s;

Comutator ABPM: SFÂRȘIT;

Timp de somn: 22:00;

Interval de măsurare în stare de somn: 30 minute;

Interval de măsurare în stare de trezire: 15 minute;

Timp de trezire: 07:00;

Comutator INDICATOR SYS: OFF;

Comutator INDICATOR DIA: OFF.

#### Observații: Tensiometrul nu are sistem de alarmă.

#### 3.4.5 Meniu ABPM

#### 1.Modul ABPM

După ce meniul tensiunii arteriale ambulatorie este operat corect (consultați 3.4.1), selectați meniul "ABPM" din [SISTEM MENIU] pentru a intra în interfața acestuia.

Comutați "ABPM ON-OFF" pe "ÎNCEPE", apoi va apărea un mesaj indicator pentru ABPM al utilizatorului curent, cum ar fi:



#### Figura 3.4.5 Meniul indicator ABPM

Apăsați butonul  $\bigcirc$ , ștergeți datele de măsurare ale tensiunii arteriale în ambulatoriu, intrați în modul tensiunii arteriale în ambulatoriu și începeți monitorizarea tensiunii. Consultați Figura 3.4.6 pentru interfața ABPM.

Apăsați butonul 🛇, salvați datele de măsurare ale tensiunii arteriale în ambulatoriu, intrați în

modul tensiunii arteriale în ambulatoriu și începeți monitorizarea tensiunii. Fișa de măsurare a tensiunii arteriale în ambulatoriu include date anterioare. Consultați Figura 3.4.6 pentru interfața ABPM.

Apăsați butonul (), renunțați la alegere, reveniți la meniul anterior, iar monitorizarea ambulatorie a tensiunii arteriale nu va începe.

#### 2.Interfață de lucru ABPM

În mediul de lucru ABPM, iluminarea de fundal este doar pentru 5 secunde, cu excepția (); apăsați orice tastă pentru a activa iluminarea de fundal. Interfața de lucru ABPM este astfel cum se indică:

ABPM TOTAL:
SYS DIA
mmHg
ABPM is running! To stop ABPM,you should press"OK"for a long time.
SILENCE

#### Figura 3.4.6 Interfață de lucru ABPM

Dacă apare SUNET INDICATOR, apăsați tasta FĂRĂ SUNET pentru a opri sunetul și apăsați-o din nou pentru a continua.

În interfața de lucru ABPM, apăsați lung butonul ; va apărea interfața de indiciu ABPM de ieșire. În această interfață, apăsați butonul pentru a ieși din mediul de lucru ABPM și intrați în mediul de lucru obișnuit al utilizatorului; va fi afișată interfața boot-strap. În interfața de indiciu

ABPM de ieșire, apăsați butonul  $\bigotimes$  pentru a ieși din interfață și reveniți la interfața de lucru ABPM.

În interfața de lucru ABPM, pentru a opri dispozitivul, ieșiți mai întâi din modul ABPM, apoi apăsați lung comutatorul de alimentare pentru a-l opri.

#### 3.Analiza datelor ABPM

Selectați elementul "DATE ABPM" din meniul "ABPM" pentru a intra în interfața de examinare a datelor.

 Interfață de afișare "FONT MARE": Fiecare înregistrare este o interfață, iar conținutul afișajului include: utilizatorul curent, totalul datelor din înregistrarea utilizatorului curent, numărul de serie al înregistrării, timpul stocat al înregistrării, tensiunea ridicată, tensiunea scăzută, tensiunea medie, frecvența pulsului.

• În interfața de revizuire a datelor ABPM "FONT MARE", apăsați butonul () pentru a selecta "LISTĂ"; va apărea interfața tabelului de date. Fiecare interfață conține 5 înregistrări, fiecare înregistrare include timpul, tensiunea ridicată, tensiunea scăzută, tensiunea medie, frecvența pulsului.

În interfața de revizuire a datelor "LISTĂ"ABPM , apăsați butonul = pentru a selecta "TENDINȚA"; va apărea interfața de tendință a datelor. Interfața Trend poate urmări 100 înregistrări de tendințe. Dacă datele de măsurare sunt mai mult de 100 elemente, apăsați butoanele , pentru a glisa curba de tendință pentru stânga și dreapta, scara axei verticale și punctul de

plecare; punctul final se ajustează automat în funcție de lățimea datele stocate. Data afișată în

partea de jos a tendințelor este timpul de înregistrare a datelor pentru primul punct și, respectiv, ultimul punct pentru tendința curentă.

#### 3.4.6 SUNET INDICATOR

După selectarea "ON", difuzorul pornește. Simbolul ᅇ va fi afișat în interfața principală. După

selectarea "OFF", difuzorul se oprește și va apărea X. Când modificați setările, va apărea caseta de introducere a parolei; introduceți parola corectă "8015" pentru a o schimba. Metoda de

introducere a parolei: mutați cursorul în zona de afișare a parolei și apăsați butonul din mijloc. Când cadrul dreptunghiului devine roșu selectat, ajustați numărul cu butonul "Sus" și "Jos", apoi apăsați din nou butonul din mijloc pentru a ieși din starea selectată după ajustare. După introducerea parolei de 4 biți, mutați cursorul pe "CONFIRMARE", apoi apăsați butonul din mijloc. Setarea sunetului indicator poate fi schimbată dacă parola este corectă.

#### 3.5 Revizuirea datelor utilizatorului obișnuit

• Revizuirea datelor Utilizator obișnuit "FONT MARE"

Apăsați butonul  $\bigotimes$  pentru a introduce recenzia datelor de utilizator obișnuit "FONT MARE" în interfața boot-strap. Conținutul afișat este similar cu examinarea datelor privind tensiunea arterială în ambulatoriu FONT MARE.

Revizuirea datelor "LISTĂ" de utilizator obișnuit
 Apăsați butonul = pentru a afișa datele "LISTĂ" ale utilizatorului obișnuit în interfața de

revizuire a datelor FONT MARE pentru utilizatorul obișnuit. Conținutul afișat este similar cu lista de date pentru tensiunea arterială în ambulatoriu.

• Revizuirea datelor "TENDINȚE" ale utilizatorului obișnuit

Apăsați butonul e pentru a afișa "TENDINȚA" datelor de utilizator obișnuit în interfața de examinare a datelor LISTEI de utilizatori obișnuiți. Conținutul afișat este similar cu tendința tensiunii arteriale în ambulatoriu.

Apăsați butonul 🛇 pentru a ieși din interfață și reveniți la interfața de lucru ABPM.

## Capitolul 4 Măsurarea NIBP

#### 4.1 Generalități

- Modulul de tensiune arterială non-invazivă (NIBP) măsoară tensiunea arterială folosind metoda oscilometrică. Trebuie asigurate următoarele: folosirea lamei pentru blocarea sângelui arterei, verificarea undei oscilometrice în timpul degazării pentru a fi siguri că nu a fost afectată de factorii subiectivi ai operatorului sau perturbarea zgomotului ambiental.
- Există două moduri de măsurare disponibile: manuală și automată. Fiecare mod afișează tensiunea arterială diastolică, sistolică și MAP și frecvența pulsului.
- Poate fi folosit pentru adulți, copii și nou-născuți.

## $\triangle$ Avertisment $\triangle$

Măsurătorile prelungite neinvazive ale tensiunii arteriale în modul Auto pot fi asociate cu ischemia și neuropatia la nivelul membrului care poartă manșeta. Când monitorizați un pacient, examinați frecvent extremitățile membrului pentru a observa culoarea, căldura și sensibilitatea să fie normale. Dacă se observă orice anomalie, opriți măsurătorile tensiunii arteriale.

### 🖄 Avertisment 🖄

Nu efectuați măsurători neinvazive ale tensiunii arteriale pe pacienți ce suferă de anemie cu celule

în seceră (siclemie) sau pe pacienți a căror piele este afectată, sau se preconizează că ar putea fi afectată.

Pentru un pacient cu trombastemie, este important să se determine dacă măsurarea tensiunii arteriale se va face automat. Determinarea trebuie să se bazeze pe evaluarea clinică.

#### 4.1.1 Modul de măsurare precis

1. Adoptați o poziție așezată comodă, folosind spatele și brațele pentru

a vă sprijini corpul.

- 2. Puneți-vă cotul pe o masă, cu palma în sus.
- 3. Manșeta trebuie să fie la nivelul inimii dumneavoastră.
- 4. Stați cu picioarele așezate pe podea și nu vă încrucișați picioarele.

# 🖄 Observație 🖄



- Nu vorbiţi şi nu vă mişcaţi în timpul măsurării.
- Nu utilizați dispozitive mobile, cum ar fi telefonul mobil, în apropierea dispozitivului atunci când efectuați măsurarea.
- Rezultatele măsurătorilor pot fi diferite din cauza poziției diferite a manșetei.
- Nu atingeți dispozitivul, manșeta sau tubul prelungitor în timpul măsurării.
- Consultați Secțiunea 1.1 pentru contraindicațiile măsurării NIBP.

Când măsurați la copii sau la pacienți nou-născuți, asigurați-vă că selectați modul corect de măsurare (consultați setarea modului de măsurare) și utilizați manșeta specificată pentru copii sau nou-născuți. Utilizarea modului de măsurare incorect poate cauza pericol pentru pacient, deoarece nivelul presiunii la adulți este relativ ridicat și nu este potrivit pentru pacienții pediatrici sau nou-născuți.

În modul nou-născut, valoarea inițială de umflare a manşetei este de 9,3 kPa (70 mmHg). Manşeta poate fi umflată la 20kPa (150mmHg). Dacă valoarea de umflare depăşeşte această valoare, dispozitivul se va reseta și se va dezumfla automat.

Dispozitivul are protecție dublă la suprapresiune pentru hardware şi software. Dacă apare o supraumflare, dispozitivul se va reseta şi se va dezumfla imediat. Dacă dispozitivul păstrează starea de umflare excesivă, vă rugăm să deconectați manşeta de la dispozitiv şi să întrerupeți alimentarea sau să opriți dispozitivul.

Vă rugăm să utilizați dispozitivul la o temperatură și umiditate adecvate (consultați Specificații), în caz contrar, rezultatul măsurat poate să nu fie precis.

# 🛆 Observație 🛆

#### Măsurarea trebuie efectuată într-un loc liniștit și cu corpul relaxat.

Rămâneți nemișcat timp de 4~5 minute, înainte de măsurare.

Relaxați corpul și nu lăsați mușchii să funcționeze.

Nu vorbiți și nu vă mișcați în timpul măsurării.

Așteptați 4-5 minute când măsurați succesiv.

Nu utilizați echipamente mobile, cum ar fi telefonul mobil, lângă dispozitiv.

#### 4.2 Aplicarea manșetei și măsurarea NIBP

Avertisment 🛕

Înainte de a începe o măsurare, verificați dacă ați selectat o setare adecvată pentru pacientul dumneavoastră. (adult, pediatric sau nou-născut). Nu aplicați manșeta pe un membru care are o perfuzie intravenoasă sau cateter. Acest lucru ar putea cauza leziuni tisulare în jurul cateterului atunci când perfuzia este încetinită sau blocată în timpul umflării manșetei.

Valoarea minimă a semnalului fiziologic al pacientului reprezintă limita cea mai de jos pe care dispozitivul o poate măsura. Rezultatul măsurat poate fi inexact dacă dispozitivul rulează sub amplitudinea minimă sau valoarea minimă a semnalului fiziologic al pacientului.

Nu răsuciți și nu încurcați tubul respirator, în caz contrar se va crea presiune continuă în manșetă, provocând apoi blocarea fluxului sanguin și vătămarea gravă a pacientului.

Nu utilizați manșeta pe zona rănită, întrucât vor fi provocate daune mai grave asupra zonei vătămate.

Nu utilizați manșeta pe locul unde se efectuează tratamentul intravascular sau cu conexiune cu

cateter, în caz contrar se poate provoca blocarea temporară a fluxului sanguin și vătămarea pacientului.

Nu aplicați manșeta pe partea unde a fost efectuată o mastectomie;

Presiunea exercitată de manșetă poate cauza slăbiciune temporară a unor funcții ale corpului. Prin urmare, nu utilizați echipamente electrice medicale de monitorizare pe brațul în cauză.

Nu vă mișcați în timpul măsurătorii, întrucât fluxul sanguin al pacientului va avea un efect întârziat.

Dispozitivul are nevoie de 2 ore timp de recuperare pentru a-și atinge performanța de utilizare prevăzută după ce a fost scos de la cea mai scăzută temperatură de depozitare.

Dispozitivul are nevoie de 4 ore timp de recuperare pentru a-și atinge performanța de utilizare prevăzută după ce a fost scos de la cea mai ridicată temperatură de depozitare.

1. Conectați furtunul de aer la priza manșetei de pe dispozitiv și apoi conectați dispozitivul la sursa de alimentare.

2. Aplicați manșeta pe brațul pacientului urmând instrucțiunile de mai jos (Figura 4.2.1).

• Asigurați-vă că manșeta este complet dezumflată.

 Aplicaţi pacientului manşeta de dimensiunea corespunzătoare şi asiguraţi-vă că simbolul "φ" este peste artera corespunzătoare. Asiguraţi-vă că manşeta nu este înfăşurată prea strâns în jurul membrului. Strângerea excesivă poate provoca decolorarea şi o eventuală ischemie a extremităţilor.



Figura 4.2.1 Aplicarea manșetei

3. Conectați manșeta la tubul respirator. Manșeta trebuie plasată la același nivel cu inima pacientului. În caz contrar, modificați rezultatele măsurătorii prin următoarele metode

• Dacă manșeta este plasată mai sus decât nivelul inimii, adăugați 0,75 mmHg (0,10 kPa) pentru fiecare inci de diferență.

• Dacă este plasat mai jos decât nivelul inimii, minus 0,75 mmHg (0,10 kPa) pentru fiecare inci de diferență.

4. Verificați dacă modul de măsurare este selectat corespunzător. (modul de măsurare este afișat în zona de informații a interfeței principale).

5. Apăsați butonul 🕒 de pe panoul frontal pentru a începe umflarea și măsurarea.

#### 4.3 Sfaturi de folosire

1. Pentru a începe măsurarea automată:

În meniul CONFIGURARE ABPM, selectați elementul "INTERVAL DE ADORMIRE" și elementul

"INTERVAL DE TREZIRE", în care utilizatorul poate selecta intervalul de timp pentru măsurarea automată. Apoi, intrați în meniul "ABPM" și selectați pentru a intra în mediul de lucru ABPM, iar sistemul va începe să se umfle și să măsoare automat în funcție de intervalul de timp setat.



Măsurătorile prelungite neinvazive ale tensiunii arteriale în modul Auto pot fi asociate cu ischemia și neuropatia la nivelul membrului care poartă manșeta. Când monitorizați un pacient, examinați frecvent extremitățile membrului pentru a observa culoarea, căldura și sensibilitatea să fie normale. Dacă se observă orice anomalie, opriți măsurătorile tensiunii arteriale.

2. Pentru a opri măsurarea automată:

În timpul măsurării automate, apăsați butonul 🏵 în orice moment pentru a opri măsurarea automată.

- 3. Pentru a începe o măsurare manuală:
- Apăsați butonul e pentru a începe o măsurare manuală în mediul de lucru obișnuit al utilizatorului.
- În timpul perioadei de inactivitate a procesului de măsurare automată, apăsați butonul



în orice moment pentru a începe o măsurare manuală. Apoi apăsați butonul 🏵 pentru a opri măsurarea manuală și sistemul va continua să execute programul de măsurare automată.

# 🛆 Observație 🖄

Dacă aveți dubii cu privire la acuratețea oricăror citiri, verificați semnele vitale ale pacientului printr-o metodă alternativă înainte de a verifica funcționarea tensiometrului.



Dacă vreun lichid ajunge din neatenție pe echipament sau accesoriile acestuia sau pătrunde în tub ori în interiorul tensiometrului, contactați Centrul local de asistență pentru clienți.

#### Limite de măsurare

Metoda oscilometriei prezintă unele limitări în funcție de starea pacientului. Această măsură se bazează pe unda regulată a pulsului, generată de presiunea arterială. În cazul în care starea pacientului face dificilă o astfel de metodă de detectare, valoarea măsurată devine nesigură și timpul de măsurare crește. Utilizatorul ar trebui să fie conștient de faptul că următoarele condiții vor face măsurare anesigură sau timpul de măsurare se va prelungi. În acest caz, starea pacientului va face imposibilă măsurarea:

#### • Mișcări ale pacientului

Măsurătorile nu vor fi precise sau nu vor putea fi efectuate, dacă pacientul se mișcă, tremură sau are convulsii. Aceste mișcări pot compromite detectarea pulsului tensiunii arteriale. De asemenea, timpul de măsurare se va lungi.

#### Aritmie cardiacă

Măsurătorile nu vor fi precise și pot deveni imposibile, atunci când aritmia cardiacă a pacientului provoacă bătăi neregulate ale inimii. Prin urmare, timpul de măsurare se va lungi.

• Aparat de circulație extracorporală

Măsurătorile nu vor fi posibile, dacă pacientul este conectat la un aparat de circulație extracorporală.

#### Oscilații de tensiune

Măsurătorile nu vor fi precise și pot deveni imposibile, dacă tensiunea arterială a pacientului se modifică rapid în intervalul de timp în care impulsurile de presiune arterială sunt analizate pentru a obține măsurarea.

#### Şoc sever

Dacă pacientul este în șoc sever sau în hipotermie, măsurătorile nu vor fi precise, deoarece fluxul sanguin redus către vasele periferice va determina o pulsație redusă a arterelor.

#### • Frecvențe cardiace extreme

Măsurătorile nu se pot efectua la o frecvență cardiacă sub 40 bpm, sau peste 240 bpm.

Pacient cu obezitate

Stratul gros de grăsime corporală va reduce precizia de măsurare, deoarece grăsimea acumulată în jurul arterelor funcționează ca un amortizor în calea manșetei dispozitivului.

# De asemenea, și următoarele situații pot cauza modificări ale valorii măsurate a tensiunii arteriale

- După consumul de mâncare (în decurs de 1 oră) sau băuturi care conțin alcool sau cofeină ori după fumat, exerciții fizice sau baie;
- Utilizarea unei posturi incorecte, cum ar fi statul în picioare sau culcat etc.;
- Dacă pacientul vorbește sau își mișcă corpul în timpul măsurării;
- În timpul măsurării, pacientul este nervos, entuziasmat sau într-o stare de emoție instabilă;
- Dacă temperatura din încăpere creşte sau scade brusc și vertiginos, sau dacă condițiile mediului de măsurare prezintă oscilații frecvente;
- Măsurarea într-un vehicul aflat în mișcare;
- Poziția manșetei aplicate (mai sus sau mai jos decât nivelul inimii);
- Măsurare continuă mai mult timp;

4.4	Mesaje	de eroare	și soluții	NIBPs
-----	--------	-----------	------------	-------

Mesaj afişat	Cauză	Soluție
Baterie descărcată	Bateria dispozitivului este descărcată.	Înlocuiți bateria. Dacă problema persistă, vă rugăm să ne contactați.
Slăbiți manșeta	Manșeta nu este conectată corect.	Reconectați manșeta. Dacă problema persistă, vă rugăm să ne contactați.
Eroare de presiune atmosferică	Supapa nu poate fi deschisă.	Reporniți dispozitivul. Dacă problema persistă, vă rugăm să ne contactați.
Semnalul este prea slab	Obiectul care măsoară pulsul este prea slab sau manșeta este slăbită.	Verificați conexiunea manșetei și strângeți manșeta dacă este slăbită.
Este peste interval	Obiectul care măsoară tensiunea arterială este peste intervalul de măsurare.	Efectuați o nouă măsurătoare. Dacă problema persistă, vă rugăm să ne contactați.
Mișcare excesivă	Mișcarea poate duce la prea multe interferențe de semnal în timpul procesului de măsurare.	Asigurați-vă că rămâneți nemișcat în timpul procesului de măsurare.
Suprapresiune	Presiunea manșetei este peste interval, ADU 300 mmHg, nou-născut: 150mmHg.	Verificați manșeta pentru a vă asigura că nu este blocată sau strânsă.

Semnal saturat	Mișcarea sau alți factori pot duce la o amplitudine prea mare a semnalului.	Verificați conexiunea tubului de aer pentru a vă asigura că nu este strâns. Pacientul trebuie să nu vorbească și apoi să efectueze o nouă măsurătoare.
Scurgeri de aer	Posibilă scurgere de aer în supapă sau în tubul respirator	Verificați tubul de aer și manșeta.
Eroare de sistem	Posibilă defecțiune cauzată de pompă, supapă de aer sau senzor de presiune.	Vă rugăm să ne contactați.
Necesită prea mult timp	Timpul pentru o singură măsurătoare depășește timpul maxim de măsurare (adult: 180 s, nou-născut: 90 s).	Verificați conexiunea tubului de aer și strângeți manșeta.

#### 4.5 Întreținere și curățare

\*Respectați măsurile de precauție și metodele corecte de folosire, din cuprinsul acestui manual de utilizare. În caz contrar, nu ne vom asuma răspunderea pentru eventualele avarii.



Scoateți bateriile înainte de a curăța dispozitivul sau echipamentul periferic. Accesoriile și

unitatea principală trebuie separate, pentru a fi curățate.

Nu turtiți tubul din cauciuc pe manșetă.

#### Curățare:

- Nu scufundați dispozitivul sau accesoriile în lichid.
- În cazul în care constatați deteriorarea sau avarierea dispozitivului și a accesoriilor, vă rugăm să nu îl utilizați.
- Aveți grijă ca apa sau substanțele de curățare să nu pătrundă în mufe, pentru a evita deteriorarea dispozitivului.
- Nu folosiți motorină, uleiuri volatile, diluanți etc., pentru a șterge dispozitivul.

#### Întreținere:

Curățați cu regularitate dispozitivul și accesoriile acestuia. Se recomandă curățarea acestora o dată pe lună. Când se murdărește, folosiți o cârpă uscată și moale pentru a-l șterge. Dacă dispozitivul, accesoriul sau echipamentul periferic sunt foarte murdare, înmuiați o cârpă moale în apă sau detergent ușor și stoarceți-o, apoi utilizați cârpa pentru curățare. Nu curățați părțile interioare.

Dispozitivul trebuie inspectat și calibrat periodic sau în conformitate cu cerințele spitalului (perioada recomandată este de 1 an). Este disponibil pentru inspectare în instituția de inspecție specificată de către stat sau de către personalul profesionist. Vă rugăm să contactați personalul post-vânzare al companiei noastre dacă trebuie să intrați în modul de detectare a presiunii statice pentru inspecție.

#### Manșetă reutilizabilă pentru măsurarea tensiunii arteriale

Manșeta poate fi sterilizată prin autoclavare convențională, sterilizare cu gaz sau cu radiații în cuptoare cu aer cald sau dezinfectată prin imersare în soluții de decontaminare, însă nu uitați să îndepărtați punga de cauciuc dacă utilizați aceste metode. Manșeta nu trebuie curățată uscat. Poate fi spălată la mașină sau manual, ultima metodă putând prelungi durata de viață a manșetei. Înainte de spălare, scoateți punga de cauciuc din latex. Lăsați manșeta să se usuce bine după spălare, apoi reintroduceți punga de cauciuc în manșetă.





Figura 5.1 Înlocuiți punga de cauciuc

Pentru a introduce punga de cauciuc în manșetă, așezați mai întâi punga deasupra manșetei, astfel încât tuburile de cauciuc să se alinieze cu deschiderea mare de pe partea lungă a manșetei. Acum

rulați punga pe lungime și introduceți-o în deschiderea de pe partea lungă a manșetei. Țineți tuburile și manșeta și mișcați manșeta până când punga este în poziție. Treceți tuburile de cauciuc din interiorul manșetei și afară prin orificiul mic de sub marginea interioară.

#### Manșete de unică folosință pentru măsurarea tensiunii arteriale

Manșeta de unică folosință este destinată utilizării pe un singur pacient. Nu utilizați aceeași manșetă pe niciun alt pacient. Nu folosiți dezinfecția sau sterilizarea cu abur de înaltă presiune pe manșeta de unică folosință. Manșeta de unică folosință poate fi curățată folosind soluție pe bază de săpun pentru a preveni infecția.

# 🛆 Observație 🖄

Ținând cont de protecția mediului, manșetele de unică folosință pentru măsurarea tensiunii arteriale trebuie reciclate sau eliminate corespunzător.

## Depozitare:

# A Recomandare

Nu expuneți dispozitivul la lumina directă a soarelui pentru o perioadă lungă de timp, în caz contrar ecranul se poate deteriora.

Performanța de bază și siguranța dispozitivului nu sunt afectate de praful sau vata din mediul casnic,

în timp ce dispozitivul nu trebuie amplasat în locuri cu temperatură ridicată, umiditate, gaze sub formă de praf sau corozive.

O manșetă uzată poate cauza măsurători incorecte, de aceea se recomandă înlocuirea periodică a manșetei, conform indicațiilor din manualul de utilizare.

Pentru a evita avarierea dispozitivului, nu lăsați dispozitivul la îndemâna copiilor sau animalelor de companie.

Evitați apropierea dispozitivului de temperaturi extrem de ridicate, cum ar fi șemineele, în caz contrar performanța dispozitivului poate fi compromisă.

Nu depozitați dispozitivul la un loc cu medicamente chimice sau gaze corozive.

Nu poziționați dispozitivul în locuri în care se află apă.

Nu așezați dispozitivul în locuri în pantă, sau unde este expus vibrațiilor sau loviturilor

#### 4.6 Transport și depozitare

- Dispozitivul ambalat poate fi transportat cu un vehicul obișnuit sau conform contractului de comandă. Nu transportați dispozitivul amestecat cu materiale toxice, nocive sau corozive.
- După ambalare, dispozitivul trebuie depozitat într-o încăpere bine ventilată, fără gaze corozive și cu un interval de temperatură de: -20 °C~+55 °C și o umiditate relativă nu mai mare de 95%.

#### 4.7 Taste și simboluri

Este posibil ca dispozitivul dvs. să nu conțină toate simbolurile de mai jos.

Semnal	Descriere	Semnal	Descriere
$\triangle$	Atenție: Citiți și respectați cu atenție instrucțiunile (avertismentele) de utilizare		Respectați instrucțiunile de utilizare
SYS	Tensiune sistolică	DIA	Tensiune diastolică
MAP	Tensiune arterială medie	FP	Frecvența pulsului (bpm)
SN	Număr de serie	EMC	Compatibilitate electromagnetică
IP22	Grad de protecție asigurat prin carcasă	P/N	Număr piesă, alocat de către producător
ADU	Adult	NEO	Nou-născut
PED	Pediatric	INFO	Informații
ABPM	Tensiometru pentru măsurarea tensiunii arteriale în ambulatoriu	-  <b>↑</b>  -	Componentă aplicată de tip BF cu protecție împotriva efectelor descărcării defibrilatorului

	Echipament din clasa a II-a	$\bigotimes$	Fără sunet
$\bigotimes$	Închideți indicația sonoră a mesajului indicator	$\bigcirc$	Deschideți indicația sonoră a mesajului indicator
LOT	Cod lot	$\square$	Valabil până la data de
<u> </u>	Cu această parte în sus		Fragil, manevrați cu atenție
Ť	A se păstra într-un loc răcoros și uscat	\$ •	Limită de presiune atmosferică
X	Limită de temperatură	<i>%</i>	Limită de umiditate
	Producător	~~~	Data fabricației
	Putere baterii	۲	Frecvența pulsului (bpm)

	<ol> <li>Niciun deget introdus în sonda SpO2</li> <li>Nu există date NIBP de revizuit</li> <li>Un indicator al calității neadecvate a semnalului</li> </ol>		<ol> <li>Fără frecvență puls</li> <li>Un indicator al calității neadecvate a semnalului</li> </ol>
X	Eliminare DEEE	<b>CE</b> 0123	Dispozitiv medical conform Directivei 93/42/CEE
	Reciclabil	EC REP	Reprezentant autorizat pe teritoriul Comunității Europene
(LATEX)	Nu conține latex		Importat de
REF	Cod produs		

## Capitolul 5 Cerințe hardware

Procesor: Frecvență de bază 2,5G sau mai mult Sistem de operare: Windows XP sau o versiune ulterioară Memorie EMS: 1GB și mai mult Hard disk: 250G sau mai mult Afișaj: raport de rezoluție 1024\*768 sau mai mare USB: 2 sau mai mult Rezoluția imprimantei: 600 DPI

## Capitolul 6 Funcții Software

#### 6.1 Registrul utilizatorului

Faceți dublu clic pe pictograma software-ului, apoi va apărea caseta de dialog prezentată mai jos.

Please enter use	r name	
		-
<u>O</u> kay	Delete	Delete <u>a</u> ll

Figura 6.1.1 Registrul utilizatorului

Introduceți numele de utilizator, faceți clic pe "Ok", apoi va apărea caseta de dialog "Setare configurare" prezentată în Figura 6.1.2. Faceți clic pe "Șterge" pentru a șterge informațiile de configurare ale utilizatorului. "Șterge tot" este folosit pentru a șterge informațiile de configurare ale tuturor utilizatorilor.

Dacă sunteți un utilizator nou, atunci va apărea următoarea casetă de dialog.

Configuration Set
Case Path Report   Threshold
Patient File Path C:\Program Files\ABPM\data
C:
🔽 Always use default path
Qkay <u>C</u> ancel



"Mod stocare caz": selectați modul de stocare implicită pentru caz; după ce obțineți datele de pe dispozitiv, fișierul cazului va fi salvat în acest mod.

Dacă selectați "Folosiți întotdeauna modul implicit", atunci fișierul cazului va fi salvat automat în modul de instalare.

#### 6.2 Interfață principală

Dispozitivul va intra în interfața principală (prezentată mai jos) după setarea informațiilor de configurare.



Figura 6.2 Interfață principală

#### 6.3 Uzură

După ce faceți clic pe tasta de comandă rapidă 🚟, apare următoarea figură. Înainte de a utiliza

dispozitivul, vă rugăm să citiți cu atenție "Aspecte necesare" și folosiți dispozitivul conform figurii următoare.



Figura 6.3 Uzură

#### 6.4 Setarea planului de colectare

Faceți clic pe tasta de comandă rapidă 🛄 sau faceți clic pe elementul din bara de meniu

<u>U</u>pload

și va apărea caseta de dialog "Încărcare parametri":

Patient Name Patient ID	5		00:00	
Current Time	2011-12-30 09:45	18:00		06:0
Time Periods - Awake Asleep	Time         Interval           07:30         30mins         22:30           22:30         60mins         9		12:00	

#### Figura 6.4 Setare parametru de colectare

Ca și figura de mai sus, medicul ar putea seta parametrul în funcție de starea pacientului și cerințele de diagnostic, apoi monitorul ar putea finaliza colectarea conform setării. Explicația

parametrului este următoarea:

Nume pacient: numele pacientului

**Identificare pacient**: numărul de identificare al pacientului. Este folosit pentru marcarea pacientului și are exclusiv rolul de a evita starea de omonimie a pacientului

Timp curent: Ora curentă de afișare a sistemului

Perioade de timp:

Timp de trezire: pacientul este în stare de trezire

Timp de somn: pacientul este adormit

**Interval**: interval de colectare. Pentru a reduce efectul asupra somnului pacientului, intervalul de colectare a somnului trebuie să fie mai lung.

De exemplu, ca în figura de mai sus: intervalul timpului de trezire este 7:30-22:30, iar intervalul de somn este 22:30 - a doua zi 7:30. Intervalul de colectare în stare de trezire este de 30 minute, iar intervalul de colectare în stare de somn este de 60 minute.

Zona de somn și zona de trezire vor fi afișate în partea dreaptă.

Când setarea parametrilor este încheiată, faceți clic pe "Ok" pentru a încărca proiectul pe monitor.
## 6.5 Descărcare date

Înainte de a descărca datele de măsurare de pe dispozitiv, vă rugăm să vă asigurați că:

1. Dispozitivul este conectat corect la computer.

2. Dispozitivul este pornit.

3. Deconectați dispozitivul de la pacient înainte de a-l conecta la computer.

Datele descărcate ale pacientului vor fi salvate în cazul în care este setat modul de stocare. Dacă doriți să schimbați modul de stocare, selectați "Setare mod fișier"; va apărea caseta de dialog (Figura 6.1.2), apoi puteți schimba modul.

Faceți clic pe tasta de comandă rapidă Dovnload sau pe "Descărcare" din meniu pentru a selecta

datele în care trebuie să obțineți starea, apoi începeți să descărcați datele.

#### 6.6 Deschidere fișier de date

Faceți clic pe "Deschidere date" pentru a deschide interfața cazului prezentat mai jos:

Select file to	open			X
-	Patient	Patient TD	Start Time	File Name
[]	samplel	12345	2008/07/25 1	Deno. avp
Current Path:	\abnm\data			
Search				
C Patient Name				
C Patient ID				Search
🗇 Start Time		2017-06-12	Ŧ	
	Qkaj	,	⊆ancel	

Figura 6.6 Selectarea cazului

În această interfață, puteți opera selecția unității și a folder-ului în partea din stânga sus pentru încărcarea discului specificat și a conținutului folder-ului; dacă fișierul de caz există în acest folder, informațiile de bază ale acestor fișiere de caz vor fi afișate sub formă de listă, cu includerea următoarelor: numele pacientului, numărul de identificare al pacientului, ora de începere și numele fișierului. Faceți clic pentru a selecta fișierul de caz care urmează să fie deschis, apoi faceți clic pe "Ok" pentru a deschide și încărca informațiile despre fișierul cazului.

Când există multe date de caz, selectați un articol de întrebare, introduceți informațiile cheie, apoi faceți clic pe "Căutare" pentru a interoga.

#### 6.7 Ștergere fișier de date

Dacă simțiți că unele date despre pacient nu sunt necesare, le puteți șterge. Selectați "Ștergere date" din meniu pentru a intra în submeniul prezentat astfel cum se indică mai jos.

Select file to del	ete				×
C:	Patient sample1	Patient ID 12345	Start Time 2008/07/25 1	File Name Deno. awp	-
	<		Ш		
Current Path:					_
jo: (program Tiles	<u>O</u> kay		Cancel		

# Figura 6.7 Ștergere fișier de date

Mai multe fișiere pot fi șterse în același timp. Apăsați "Ctrl" și faceți clic pe fișierul pe care doriți să îl ștergeți și, în același timp, faceți clic pe "Ok", pentru a șterge fișierul cazului selectat. Faceți clic pe "Anulează" pentru a anula ștergerea.

## 6.8 Backup fișier de date

Software-ul are funcția de backup al cazului. Selectați "Copiere date" din meniu, apoi va apărea următoarea figură.

Select file to cop	y				×
C: 🔹	Patient	Patient ID	Start Time	File Name	
[]	sample1	12345	2008/07/25 1	Deno. avp	
	<				
'	1.1.5				
Current Path:					
c:\program file:	s\abpm\data				
	Qkay		Cancel		

Figura 6.8.1 Copiere fișier de date

După selectarea fișierelor, faceți clic pe "Ok"; va apărea o casetă de dialog care este utilizată pentru a seta fișierele de stocare ale fișierelor de rezervă. După setare, faceți clic pe "Ok" pentru salvare. Interfața directorului de destinație este afișată după cum urmează:

Select destination directory	
c:\program files\abpm\data	
C:	
[]	
Oltay Cancel	-
<u>Okay</u> <u>Cancer</u>	

Figura 6.8.2 Setări pentru modul de rezervă

# 6.9 Editare date IP

După deschiderea fișierulu ide caz, datele privind tensiunea arterială pot fi editate. Faceți clic pe



tasta de comandă rapidă

sau selectați "Date TA" din meniu pentru a intra în interfața

prezentată	mai	jos:
------------	-----	------

*=5/192(2.6%)	Number	Time	Date	BP (nnHg)	PR (BPM)	MAP (nnHg)	PP (nmHg)	Sp0	TC
	1	14:45	25-07-2008	116/71	70	82	45		3/0
	2	14:50	25-07-2008	113/69	75	85	44		3/0
	3	14:55	25-07-2008	121/77	81	95	44		3/0
	4	15:00	25-07-2008	124/74	75	87	50		3/0
	5	15:05	25-07-2008	113/71	72	81	42		3/0
	6	15:10	25-07-2008	106/72	72	83	34		3/0
	7	15:15	25-07-2008	111/76	74	88	35		3/0
	8	15:20	25-07-2008	107/64	65	75	43		3/0
	9	15:25	25-07-2008	123/67	73	96	56		3/0
	10	15:30	25-07-2008	132/68	75	79	64		3/0
	11	15:35	25-07-2008	109/62	72	74	47		3/0
	12	15:40	25-07-2008	102/64	75	75	38		3/0
	13	15:45	25-07-2008	98/58	74	72	40		3/0
	14	15:50	25-07-2008	107/63	68	74	44		3/0
	15	15:55	25-07-2008	98/62	76	76	36		3/0
*	16	16:00	25-07-2008	112/64	66	76	48		3/0
	17	16:05	25-07-2008	110/72	71	82	38		3/0
	18	16:10	25-07-2008	105/68	64	79	37		3/0
	19	16:15	25-07-2008	101/65	62	75	36		3/0
	20	16:20	25-07-2008	108/64	68	77	44		3/0
	01	16.95	25-07-2008	105/63	RE	79	40		9/0
									>

Figura 6.9 Interfața de editare a datelor

Toate citirile TA sunt afișate în caseta de dialog de mai sus.

\*=5/192 (2,6%): 192 reprezintă suma de date, 5 reprezintă cantitatea de date ștearsă, 2,6 % este procentul de date șterse din toate datele de colectare.

Număr: reprezintă numărul de serie al colectării datelor.

Timp: reprezintă timpul de colectare.

Date: reprezintă datele de colectare.

TA (mmHg): presiunea sistolică/presiunea diastolică, unitatea este mmHg.

FP: frecvența pulsului, unitatea este BPM

MAP: presiunea medie, unitatea este mmHg.

PP: diferența de presiune între presiunea sistolică și presiunea diastolică, unitatea este mmHg.

SpO<sub>2</sub>(%): saturația de oxigen, unitatea este %.

TC: cod de eroare/mod de măsurare (consultați capitolul 4)

Comentariu: adăugați informații despre comentarii la datele TA.

În cadrul acestor date pot fi efectuate, de asemenea, operațiuni de excludere. Simbolul "\*" indică ștergerea datelor (nu se afișează în graficul tendinței și nu se înregistrează în statistici). Puteți face clic pe zona de locație a primei coloane pentru a adăuga sau șterge "\*". Și în câmpul de comentarii puteți face însemnări cu privire la date, iar informațiile de comentariu vor fi afișate în graficul și raportul de tendințe.

# 6.10 Graficul tendinței TA

După selectarea fișierului de caz, curba tendinței TA va fi afișată automat pe ecran. Faceți



clic pe tasta de comandă rapidă Br trend la submeniul său. Două tipuri de grafice: tendință

de umplere a culorilor și tendință de linie punctată. Graficul tendinței este prezentat mai jos.



Figura 6.10.1 Graficul tendinței de umplere a culorilor



#### Figura 6.10.2 Graficul tendinței liniilor punctate

Puteți comuta cele două tipuri de grafice de tendință prin butonul "Tip grafic" din partea de jos a interfeței software. Când deplasați mouse-ul pe zona de tendințe, informațiile detaliate despre datele din această locație se vor afișa în partea de sus a zonei benzii de rulare, inclusiv numărul de serie al datelor, ora și data colectării, valoarea tensiunii arteriale ridicate/scăzute, frecvența pulsului, comentariile etc. Apăsați butonul din stânga al mouse-ului pentru a șterge sau adăuga punctul de date care urmează să fie afișat.

## 6.11 Afișarea informațiilor statistice

Apăsați tasta de comandă rapidă stati... sau selectați "Raportați" din meniu pentru a intra în

submeniul acestuia, afișat mai jos.

	Count	BP [mmHg]	PR[BPM]	PP [nnHg]
<i>Awake</i>	170	114.8/67.4	66.4	47.4
Åsleep	17	103.6/62.5	62.4	41.2
Total	187	113.8/67.0	66.0	46.9
	SYS%	DIAM	Thre	eshold
Åwake	7.1	3.5	140	/90
Asleep	0.0	0.0	120	/80
Total	6.4	3.2		

Figura 6.11 Informații statistice TA

Jumătatea superioară a figurii arată media datelor privind tensiunea arterială și numărul de

măsurători în starea "Treaz" și "Adormit". Partea de jos indică procentul de date de avertizare, 140/90, 120/80 reprezintă valoarea de avertizare a tensiunii arteriale a presiunii sistolice și diastolice în starea "Treaz" și "Adormit", unitatea este mmHg.

# 6.12 Setări informații despre pacient

Selectați "Date pacient" din meniu pentru a intra în submeniul prezentat astfel cum este indicat mai jos. Informații despre pacient, inclusiv: informații pacient, medicamente curente, informații despre diagnostic și informații despre medic.

Patient Info   Curre	nt Medications   Diag	nose Information	Physician Info
Patient ID	12345	Age	30 -
Patient Nume	samplei	Mule/Femule	Nale v
Address		Height (cm)	180 *
		Weight (kg)	75
Out Patient No.		Bace	
Admission No.		Date of Birth	1987-12-30 +
Bed No.		Telephone	
Department No.		Enail	

Figura 6.12 Editați informațiile despre pacient

Informațiile recente despre medicamentele pacientului pot fi introduse în coloana "Medicamente curente". Descrierea datelor tensiunii arteriale și informațiile de diagnostic pot fi introduse în coloana "Informații de diagnosticare".

Numele medicului și sfatul medicului pot fi introduse în coloana "Informații medic".

#### 6.13 Setarea timpului de somn

Timpul de trezire și de somn poate fi setat prin modul manual. După setare, software-ul va calcula din nou datele în starea "Treaz" și "Adormit", apoi va actualiza graficul de tendință și va calcula automat datele statistice. Interfața prezentată mai jos va apărea după selectarea "Perioadei de somn" din meniu.



Figura 6.13 Setarea timpului de somn

## 6.14 Setarea pragului TA

Pragul TA poate fi modificat prin modul manual. După modificare, graficul de tendință corespunzător și datele de analiză vor fi reînnoite automat. Selectați "Prag" pentru a intra în submeniul prezentat astfel cum este indicat mai jos.

Configuration	Set	X			
Case Path   Repor	t Threshold				
	Systolic Diastolic				
Awake	<u>140</u>				
Asleep	120 -> 80 -= [40, 240]				
	Factory defaults				
Day BP load value < 40 - %					
	Night BP load value < 50 🔆 %				
Circadian rhythm of BP ranges 10 15 - %					
	Qkay <u>C</u> ancel				

Figura 6.14 Setarea pragului TA

Pragurile implicite recomandate pentru calcularea sarcinii tensiunii arteriale sunt 140/90 pentru

perioadele de veghe și 120/80 pentru perioadele de somn. Acestea sunt valori implicite când selectați butonul Setări implicite din fabrică.

## 6.15 Histogramă



Apăsați tasta de comandă rapidă Histo...; va apărea următoarea interfață.



Figura 6.15 Histogramă

"Toate", "Ziua" și, respectiv, "Noaptea" pot afișa valorile analizei în fiecare perioadă.

#### 6.16 Diagramă circulară

Apăsați tasta de comandă rapidă Pie c...; va apărea următoarea interfață: Maximum: 170 [mmHg] [18:05 140 Above ⊛ AIL Minimum: 81 (mmHg) (21:21) 100-140 mmHz Averages: 113 [mmHg] 100 - Below C Day C Night Maximum: 95 [mmHg] (18:05] 50 Above Minimum: 41 [mmHq] (21:00) Averages: 66 [mmHg] 60-90 mmHg 60 Below DiestolicimmHg Maximum: 95 [BPM] (17:25] 100 Above Minimum: 49 [BPM] (02:30 60-100 BPM Averages: 65 (BPM 50 Below PRIBPM



Interfața diagramei circulare este împărțită în patru regiuni; de la stânga la dreapta, prima regiune este zona de afișare a valorii care indică valorile maxime, minime și medii dintre valorile de măsurare, a doua regiune este zona de afișare a diagramei circulare, a treia este setarea zonei

pentru culoarea diagramei circulare și valorile, iar ultima este zona de afișare a timpului. Are trei opțiuni: "Toate", "Ziua" și, respectiv, "Noaptea" care pot afișa valorile analizei în fiecare perioadă.

#### 6.17 Linia de corelație



Figura 6.17 Linia de corelație

Axa orizontală este axa presiunii sistolice. Axa verticală este axa presiunii diastolice. Roșul reprezintă dependența pentru presiunea diastolică de presiunea sistolică; albastrul reprezintă dependența

pentru presiunea sistolică de presiunea diastolică. Cercul gol este valoarea TA măsurată în timpul zilei, iar cercul plin este valoarea TA măsurată noaptea.

## 6.18 Imprimare raport

După editarea datelor TA și a informațiilor de diagnosticare, dați clic pe "Raport"; software-ul va crea o serie de rapoarte de diagnosticare, iar dumneavoastră veți puteți selecta toate paginile sau unele dintre ele pentru imprimare.

Selectați "Configurare Raport" în "Raport", apoi va apărea următoarea figură.

Configuration Set	
Case Path Report   Threshold	
Report file name:	
Edit Report Add Report	
Delete Report	
Qkay Cancel	

Figura 6.18.1 Configurare Raport

Puteți selecta un raport configurat pentru imprimare sau puteți face clic pe "Editare raport" pentru a edita raportul selectat.

Configuration Set	×
Print Page Graph	_
Report file   Mospital Name   Ø Demographics   PR/MAP/PP Histograms Page   Statistics Page   BP Summary Page   Colorized Graph Page   Ø Histograms Page   Ø Histograms Page   Ø Pie Chart Page   Ø Prequency Histograms Page   Correlation Page	
QK Cancel	

Figura 6.18.2 Editare raport

Faceți clic pe "Adăugare raport" pentru a adăuga un nou raport. Dacă nu aveți nevoie de raportul curent, puteti, de asemenea, să faceți clic pe "Ștergere raport" pentru a-l șterge.

Faceti clic pe tasta de comandă rapidă

sau selectati "Raport" din meniu pentru a

previzualiza raportul, apoi selectati "Imprimare" pentru a imprima raportul.

#### 6.19 Ajutor

Faceti clic pe tasta de comandă rapidă Help la submeniul său, care oferă o scurtă descriere

pentru fiecare funcție a programului. În plus, veți găsi butonul "Ajutor" în fiecare interfață de

operare. Faceti clic pe el pentru a verifica descrierea acestei functii, ceea ce este convenabil pentru

cunoașterea rapidă a utilizării software-ului.





Report

# Specificații

Nume	Tensiometr ambulatori	Tensiometru pentru măsurarea tensiunii arteriale în ambulatoriu			
Grad de protecție împotriva pătrunderii apei	IP22	IP22			
Afișaj optic	Display LCE	Display LCD color de 2,4 inci			
Mod de operare	Funcționar	e continuă			
Specificații NIBP					
Metodă de măsurare	Metodă oscilon	odă oscilometrică			
Moduri de lucru	Automat				
	adult	0~297 mmHg (0~39,6 kPa)			
Interval de presiune	pediatric	0~235 mmHg (0~31,3 kPa)			
manșeta	nou-născut	0~147 mmHg (0~19,6 kPa)			
	adult	SYS: 40 $\sim$ 270 mmHg (5,3 $\sim$ 36,0 kPa)			
	adult	DIA: 10 $\sim$ 215 mmHg (1,3 $\sim$ 28,7 kPa)			
Interval de măsurare	nodiatric	SYS: 40 $\sim$ 200 mmHg (5,3 $\sim$ 26,7 kPa)			
tensiune arterială	peulatric	DIA: 10 $\sim$ 150 mmHg (1,3 $\sim$ 20,0 kPa)			
	nou năccut	SYS: 40 $\sim$ 135 mmHg (5,3 $\sim$ 18,0 kPa)			
	nou-nascut	DIA: 10 $\sim$ 100 mmHg (1,3 $\sim$ 13,3 kPa)			
Interval de măsurare puls	40~240/min				
Umflare	adult	160mmHg (21,33 kPa)			

	pediatric	120mmHg(16kPa)			
	nou-născut	70mmHg (9,33 kPa)			
	modul adult	INDICATOR SYS: 40~270 mmHg (5,3~36,0 kPa)			
	modul adult	INDICATOR DIA: 10~215 mmHg (1,3~28,7 kPa)			
Interval messi indicator	modul	INDICATOR SYS: 40~200 mmHg (5,3~26,7 kPa)			
Interval mesaj indicator	pediatric	INDICATOR DIA: 10~150 mmHg (1,3~20,0 kPa)			
	modul	INDICATOR SYS: 40~135 mmHg (5,3~18,0 kPa)			
	nou-născut	INDICATOR DIA: 10~100 mmHg (1,3~13,3 kPa)			
Protecție la suprapresiune	modul adult	297±3 mmHg (39,6±0,4 kPa)			
	modul	240+5 mmHg (22+0.67kPa)			
	pediatric				
	modul	147+3  mmHg (19.6+0.4  kPa)			
	nou-născut	14715 mm g (15,010,4 ki a)			
Rezoluție					
Tensiune	1 mmHg (0,133 kPa)				
Frecvența pulsului	±5%				
Precizia măsurării					
Acuratețea presiunii	Tensiune statică: ±3 mmHg (±0,4 kPa)				
manșetei					
Eroare	Valoarea tensiunii arteriale măsurate de dispozitiv este echivalentă cu valoarea de măsurare stetoscopică, efectuați o				

	verificare clinică în conformitate cu cerințele din ISO 81060-2:				
	2013, a căror eroare îndeplinește următoarele condiții:				
	Eroare medie maximă: ±5 mmHg				
	Abatere standard maximă: 8 mmHg				
Temperatura/umiditatea	15 90~40 90 15% PH~95% PH (fårå condensare)				
de funcționare	+5 °C 40 °C 15% RH 85% RH (Idia condensate)				
	Transportați cu un vehicul de uz general sau conform clauzelor				
Transport	din contractul de vânzare și nu expuneți dispozitivul la lovituri,				
	scuturături, stropi de ploaie și zăpadă, în timpul transportului.				
Dopozitoro	Temperatură: -20 ºC~+55 ºC; umiditate relativă: ≤95 %; fără gaze				
Depozitare	corozive și curenți de aer.				
Presiune atmosferică	700 hPa~1060 hPa				
Sursă de alimentare	DC 3 V				
	Când temperatura este de 23 ºC, circumferința brațului este de				
Durata de viață a bateriei	270 mm, iar tensiunea arterială măsurată este normală, cele 2				
	baterii alcaline de tip "AA" pot fi folosite de aproximativ 150 ori.				
Putere nominală	≤ 3,0 VA				
Dimensiuni	128(L)*69(I)*36 mm(H)				
Greutate unitară	240 grame (fără baterii)				
Clasificara da sigurantă	Echipament alimentat intern				
Clasificare de Sigurariça	Tip BF aplicat, rezistent la defibrilare par				
Durată de viată utilă	Durata de viață a dispozitivului este de cinci ani sau de 10.000 ori				

	măsurarea TA.					
Data fabricației	Consultați eticheta					
	Configurație standard:					
Accesorii	Manșetă pentru adulți: circumferința membrului 25-35 cm					
	(mijlocul brațului)					
	Software, manual de utilizare, linie de date USB, tub extensibil					
	BP, o husă.					
	Componente vândute separat:					
	Manșetă pediatrică: circumferința membrului 10-19 cm (mijlocul					
	brațului)					
	Manșetă pentru nou-născuți: circumferința brațului este de 6-11					
	cm (mijlocul brațului)					

# Apendice

Tabel 1:

## Ghidul și declarația producătorului – emisie electromagnetică

Dispozitivul este destinat utilizării în mediul electromagnetic specificat mai jos. Clientul utilizatorului dispozitivului trebuie să se asigure că acesta este utilizat în astfel de condiții și mediu.

Test de emisie	Conformitate
Emisii RF CISPR 11	Grupa 1
Emisii RF CISPR 11	Clasa B
Emisiile armonice IEC 61000-3-2	Nu se aplică
Fluctuații de tensiune/emisii de pâlpâire IEC 61000-3-3	Nu se aplică

# Tabel 2:

Ghidul și declarația producătorului - Imunitate electromagnetică						
Testul de imunitate	Nivel de tesaret IEC60601	Nivel de conformitate				
Descărcări electrostatice (ESD) IEC61000-4-2	±8kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV aer	±8kV contact ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV aer				
Câmp magnetic de frecvență de putere IEC 61000-4-8	30A/m 50 Hz/60 Hz	30A/m 50 Hz/60 Hz				
Radiații RF IEC61000-4-3	10V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80% AM la 1kHz	10V/m 80 MHz – 2,7 GHz 80% AM la 1kHz				

Tabel 3:

Ghidul și declarația producătorului - Imunitate electromagnetică						
Radiații RF IEC61000-4-3 (Specificații de testare pentru IMUNITATE PORT CARCASĂ la echipamentele de comunicații fără fir RF)	Test Frecvență (MHz)	Bandă (MHz)	Funcție	Modulare	IEC 60601-1-2 Nivel de testare (V/m)	Nivel de conformitat e (V/m)
	385	380 -390	TETRA 400	Puls modulație 18Hz	27	27
	450	430 -470	GMRS 460, FRS 460	FM ± 5 kHz deviere 1 kHz dimensiune	28	28
	710 745 780	704 – 787	Bandă LTE 13, 17	Puls modulație 217Hz	9	9
	810	800 -	GSM 800/900,	Puls	28	28

870	960	TETRA 800,	modulație		
		iDEN 820,	18Hz		
930		CDMA 850,			
		Bandă LTE 5			
1720	1700 -	GSM 1800;	Puls	28	28
	1990	CDMA 1900;	modulație		
1845		GSM 1900;	217Hz		
		DECT;			
1070		Bandă LTE 1, 3,			
1970		4, 25; UMTS			
2450	2400 -	Bluetooth,	Puls	28	28
	2570	WLAN,	modulație		
		802,11 b/g/n,	217Hz		
		RFID 2450,			
		Bandă LTE 7			
E240	E100		Dulc	0	0
5240	2100 -	vvLAIV 802,11	ruis	Э	Э
5500	5800	d/11			
5785			ZT/HZ		

Tabel 4:

Ghidul și declarația producătorului - Imunitate electromagnetică

Radiații RF IEC61000-4-39 (Specificații de testare pentru IMUNITATE PORT CARCASĂ la câmpuri magnetice de proximitate)	Test Frecvență	Modulare	IEC 60601-1-2 Nivel de testare (A/m)	Nivel de conformitate (A/m)
	30kHz	CW	8	8
	134,2kHz	Puls modulație 2,1kHz	65	65
	13,56MHz	Puls modulație 50kHz	7.5	7,5



- Nu vă apropiați de echipamentul chirurgical HF activ şi de camera ecranată RF a unui sistem ME pentru imagistică prin rezonanță magnetică, unde intensitatea perturbărilor EM este mare.
- Utilizarea acestui echipament adiacent sau împreună cu alte echipamente trebuie evitată deoarece ar putea duce la o funcționare necorespunzătoare. Dacă este necesară o astfel de utilizare, acest echipament, precum și celelalte trebuie respectate pentru a verifica dacă acestea funcționează normal.
- Folosirea altor accesorii, traductoare şi cabluri în afară de cele specificate sau livrate de producătorul acestui echipament se poate solda cu intensificarea emisiilor electromagnetice sau cu reducerea imunității electromagnetice a acestui echipament, ducând la funcționare

incorectă.

 Echipamentele portabile de comunicații RF (inclusiv perifericele, cum ar fi cablurile antenei și antenele externe) nu trebuie utilizate la o distanță mai mică de 30 cm (12 inci) de orice parte a ABPM50, inclusiv cablurile specificate de către producător. În caz contrar, ar putea rezulta slăbirea performanței acestui echipament.

Tipurile de cablu enumerate mai jos trebuie utilizate pentru a asigura conformitatea cu standardele de imunitate și radiații de interferență:

Număr	Nume	Lungimi maxime de cablu (m)	Cablu ecranat
1	Linie de date USB	1.00	Y



Performanță esențială:

1. În condiții de mediu, eroarea maximă pentru măsurarea presiunii manșetei trebuie să fie

mai mică sau egală cu ±3 mmHg (±0,4 kPa).

2. Reproductibilitatea determinării tensiunii arteriale a sfigmotensiometrului automat trebuie să fie mai mică sau egală cu 3,0 mmHg (0,4 kPa).



**Eliminare:** Produsul nu trebuie eliminat împreună cu alte deșeuri menajere. Utilizatorii trebuie să elimine acest echipament prin aducerea acestuia la un punct de reciclare specific pentru echipamentele electrice și electronice

#### CONDIȚII DE GARANȚIE GIMA

Se aplică garanția B2B standard Gima, de 12 luni