HemoSphere アドバンスドモニター

取扱説明書



Edwards Lifesciences HemoSphere アドバンスドモニター取扱説明書

当社では製品を継続的に改善しているため、価格や仕様は予告なく変更される場合があり ます。お客様からの情報提供、または製品の改良過程で生じた本取扱説明書の変更は、再発 行時に行います。本取扱説明書を通常どおりに使用しているときに、誤植、欠落、または データの誤りにお気づきになった場合は、Edwards テクニカル サポートまたは最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にご連絡ください。

Edwards テク 米国およびカ 米国およびカ 欧州: 英国: アイルランド	ニカルサポート ナダ(24 時間受付):800.822.9837 または tech_support@edwards.com ナダ以外(24 時間受付):949.250.2222
注意	米国連邦法により本品の販売は医師または医師の指示による場合に限られ ています。
製造者	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 Made in USA
商標	Edwards、Edwards Lifesciences、図案化されたEロゴ、CCOmbo、 CCOmbo V、CO-Set、CO-Set+、HemoSphere、PediaSat、Swan および Swan-Ganz は、Edwards Lifesciences Corporation の商標です。
	その他の商標はすべてそれぞれの所有者の所有物です。

Copyright ©2016 Edwards Lifesciences LLC. All rights reserved.

第1.0版発行日:9/30/2016

初版発行日:9/30/2016



Edwards Lifesciences Services GmbH Edisonstrasse 6 85716 Unterschleissheim, Germany

本書の使用方法

Edwards Lifesciences HemoSphere アドバンスドモニター取扱説明書は、本文 11 章、付録 8 章、 索引で構成されています。本書にある図は参考用にすぎず、ソフトウェアは絶えず改良されて いるため画面の正確な複製でないこともあります。

- 警告 Edwards Lifesciences 社の HemoSphere アドバンスドモニターを使用 する前に、本書をよくお読みください。 HemoSphere アドバンスドモニターと互換性があるアクセサリーを 使用する際は、使用前に当該アクセサリーに付属の取扱説明書を参照してください。
 注意 HemoSphere アドバンスドモニターと併用するアクセサリーや機器 類はすべて、使用前に破損がないか確認してください。破損の例と して、亀裂、傷、ヘニみ、電気接続部の露出、あるいはハウジング が損傷したと思われる何らかの形跡が挙げられます。
- 警告 患者さんやユーザーのけが、プラットフォームの損傷、不正確な 測定を避けるため、破損がある、あるいは互換性がないプラット フォームアクセサリー、部品、ケーブルは使用しないでください。

章	説明
1	<i>はじめに</i> : HemoSphere アドバンスドモニターの概要を説明します。
2	<i>安全性と記号</i> : 本書内にある「警告」、「注意」、「注記」、HemoSphere アドバン スドモニターやアクセサリー上に付されたラベルについて説明します。
3	<i>設置および設定</i> : HemoSphere アドバンスドモニターの設定、および初回接続 について説明します。
4	<i>HemoSphere アドバンスドモニタークイックスタート</i> :ベッドサイドモニター に熟練した医師とユーザーが、モニターをすぐに使用できるように、使用方法 を説明します。
5	HemoSphere <i>アドバンスドモニターのナビゲーション</i>:モニタリング画面 ビューについて説明します。
6	ユーザーインターフェースの設定 :患者情報、言語および国際単位、アラーム 音量、日付・時刻など、モニター画面の様々な設定について説明します。また 画面の種類を選択する方法についても説明しています。
7	<i>高度な設定</i> : アラームターゲットやグラフスケール、シリアルポートのセット アップ、デモモードなどの高度な設定について説明します。
8	<i>データのエクスポートと接続性</i> :患者データおよび臨床データを転送するモニ ターの接続性について説明します。
9	HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング : Swan-Ganz モジュール を用いた連続的心拍出量、間欠的心拍出量、右室拡張末期容量モニタリングの 設定および操作に関する手順を説明します。

章	説明
10	オキシメトリーモニタリング :オキシメトリー(酸素飽和度)測定のキャリブ レーションおよび操作に関する手順を説明します。
11	ヘルプとトラブルシューティング :ヘルプメニューの説明と、フォルト、警告、 原因および推奨される対処方法に関するメッセージの一覧が掲載されています。

付録	説明
Α	仕様
В	アクセサリー
С	患者パラメータの計算式
D	モニター設定とデフォルト設定
E	熱希釈コンピューテーション定数
F	モニターのメンテナンス、点検および サポート
G	ガイドラインと適合の宣言
н	用語集
索引	

目次

1はじめに

	1.1 本マニュアルの目的16
	1.2 適応
	1.3 禁忌
	1.4 ユーザーのプロフィール
	1.5 使用条件
	1.6 HemoSphere アドバンスドモニターの血行動態技術接続17
	1.6.1 HemoSphere Swan-Ganz モジュール
	1.6.2 HemoSphere オキシメトリーケーブル19
	1.6.3 文書類および訓練19
	1.7 取扱説明書の表記規則
	1.8 本書で使用する略語
2安全性と記号	
	2.1 安全性の信号語の定義
	2.1.1 警告
	2.1.2 注意
	2.1.3 注記
	2.2 警告
	2.3 注意
	2.4 ユーザーインターフェースの記号
	2.5 製品ラベル上の記号
	2.6 準拠規格
	2.7 HemoSphere アドバンスドモニターの基本性能
3設置および設	定
	3.1 開梱
	3.1.1 梱包箱の内容物33
	3.1.2 プラットフォームモジュールおよびケー
	ブルに必要なアクセサリー34
	3.2 HemoSphere アドバンスドモニターの接続ポート
	3.2.1 モニター正面
	3.2.2 モニター後面
	3.2.3 モニターの右パネル
	3.2.4 モニターの左バネル



3.3 HemoSphere アドバンスドモニターの設置	
3.3.1 取り付け用オプションとアドバイス	
3.3.2 バッテリー設置	
3.3.3 電源コードの接続	
3.3.3.1 等電位接続	40
3.3.4 血行動態モニタリングモジュールの接続および取り外し.	41
3.3.5 血行動態モニタリングケーブルの接続および取り外し	41
3.3.6 外部装置からのケーブル接続	41
3.4 初回起動	42
3.4.1 起動手順	42
3.4.2 言語の選択	42
4 HemoSphere アドバンスドモニタークイックスタート	
4.1 HemoSphere Swan-Ganz モジュール心拍出量モニタリング	44
4.1.1 連続的心拍出量のモニタリング	45
4.1.2 間欠的心拍出量のモニタリング	46
4.1.3 連続拡張末期容量のモニタリング	
4.2 HemoSphere オキシメトリーケーブルを用いたモニタリング	47
4.2.1 体外キャリブレーション	48
4.2.2 体内キャリブレーション	48
「IIC-Lアドバンフドエーターのナビゲーション	
5 Hemosphere $f = f = f = f = f = f$	
5 HemoSphere アドバンスドモニターのアピケーション 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観	50
5 HemoSphere アドバンスドモニターのアピケーション 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー	50 52
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー	
5 HemoSphere アドバンスドモニターのチビリーション 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ	
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更	
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更	
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ	
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド.	
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 インターベンションイベント	50 52 54 54 55 56 56 57 58
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド	
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 オンターベンションイベント 5.3.3 表トレンド	50 52 54 54 55 56 56 57 58 60 61
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観	50 52 54 54 55 56 56 56 57 58 60 61 62
5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド 5.3.1 表トレンドのスクロールモード 5.3.4 グラフ/表分割 5.3.5 フィジオビュー画面	50 52 54 54 55 56 56 57 58 60 61 62 62
5 Hemosphere アドバンスドモニター画面の外観 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド 5.3.3 表トレンド 5.3.4 グラフ/表分割 5.3.5 フィジオビュー園面 5.3.5.1 フィジオビュー履歴画面.	$\dots 50$ $\dots 52$ $\dots 54$ $\dots 54$ $\dots 54$ $\dots 56$ $\dots 56$ $\dots 56$ $\dots 56$ $\dots 57$ $\dots 58$ $\dots 60$ $\dots 61$ $\dots 62$ $\dots 62$ $\dots 63$
5 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 イラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド 5.3.1 表トレンドのスクロールモード 5.3.4 グラフ/表分割 5.3.5 フィジオビュー画面 5.3.6 コックピット画面	50 52 54 54 55 56 56 57 58 60 61 62 62 63
5 Hemosphere アドバンスドモニター画面の外観 5.1 Hemosphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド 5.3.3 表トレンド 5.3.4 グラフ/表分割 5.3.5 フィジオビュー画面 5.3.6 コックピット画面 5.3.7 フィジオツリー	$\dots 50$ $\dots 52$ $\dots 54$ $\dots 54$ $\dots 54$ $\dots 56$ $\dots 56$ $\dots 56$ $\dots 56$ $\dots 57$ $\dots 58$ $\dots 60$ $\dots 61$ $\dots 62$ $\dots 62$ $\dots 63$ $\dots 64$
 5 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド 5.3.3 表トレンド 5.3.4 グラフ/表分割 5.3.5 フィジオビュー画面 5.3.5 フィジオビュー履歴画面 5.3.7 フィジオツリー 5.3.7 コィジオツリー 5.3.7 コィジオツリー 5.3.7 コィジオツリー 	50 52 54 54 55 56 56 57 58 60 61 62 62 63 63 64
5 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観 5.2 ナビゲーションバー 5.3 モニタリングビュー 5.3 モニタリングビュー 5.3.1 パラメータグローブ 5.3.1 パラメータの変更 5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更 5.3.1.3 ステータスインジケータ 5.3.2 グラフトレンド 5.3.2 グラフトレンドのスクロールモード 5.3.2 インターベンションイベント 5.3.3 表トレンド 5.3.3 表トレンドのスクロールモード 5.3.4 グラフ/表分割 5.3.5 フィジオビュー画面 5.3.5 フィジオビュー画面 5.3.6 コックピット画面 5.3.7 フィジオツリー 5.3.7.1 連続モードと履歴モード 5.3.7.2 パラメータボックス	50 52 54 54 56 56 56 56 56 57 58 60 61 62 62 62 63 64 64

	5.4 アクション
	5.4.1 算出パラメータ計算67
	5.4.2 イベントレビュー
	5.5 情報バー
	5.5.1 バッテリー
	5.5.2 画面ロック
	5.6 ステータスバー
	5.7 モニタリング画面のナビゲーション
	5.7.1 垂直スクロール
	5.7.2 ナビゲーションアイコン
6ユーザーイング	ターフェースの設定
	6.1 患者データ
	6.1.1 新規患者
	6.1.2 患者モニタリングの継続
	6.1.3 患者データの表示
	6.2 モニター設定
	6.2.1 モニター基本設定
	6.2.1.1 言語の変更
	6.2.2 日付、時刻表示形式の変更
	6.2.2.1 日付または時刻の調整
	6.2.3 モニタリング画面の設定
	6.2.4 時間の間隔/平均化
	6.2.5 アナログ入力
7 高度な設定	6.2.5.1 キャリフレーション
	7.1 アラーム/ターゲット
	7.1.1 アラームサイレント
	7.1.2 アラーム音量設定84
	7.1.3 ターゲット設定84
	7.1.4 アラーム/ターゲットセットアップ画面
	7.1.5 全ターゲット設定
	7.1.6 カスタムデフォルト設定87
	7.1.71 つのパラメータのターゲットとアラーム設定
	7.2 スケール調整
	7.3 シリアルポートのセットアップ
	7.4 デモモード
	7.5 エンジニアリング

8 データのエクスポートと接続性

	8.1 データのエクスポート	.93
	8.1.1 データのダウンロード	.93
	8.2 データと設定の消去	.94
	8.2.1 工場出荷時設定の復元	.94
	8.3 ワイヤレス設定	.95
	8.4 HIS 接続性	.95
	8.4.1 患者の基本データ	.96
	8.4.2 患者の生理的データ	.97
	8.4.3 生理的アラームおよびデバイスフォルト	.97
	8.5 サイバーセキュリティ	.98
	8.5.1 HIPAA	.98
9 HemoSphere S	wan-Ganz モジュールのモニタリング	
	9.1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの接続	.99
	9.1.1 CCO ケーブル試験	101
	9.2 連続的心拍出量	102
	9.2.1 患者ケーブルの接続	102
	9.2.2 モニタリングの開始	103
	9.2.3 温度信号条件	104
	9.2.4 CO カウントダウンタイマーおよび STAT CO	104
	9.3 間欠的心拍出量	105
	9.3.1 患者ケーブルの接続	105
	9.3.1.1 プローブの選択	106
	9.3.2 構成設定	106
	9.3.2.1 注入液量の選択	107
	9.3.2.2 カナーナルサイスの選択	107
	9.3.2.3 コンヒューノーション足数の選択	107
	9.3.3 ボーラス測定モードの使用方法	108
	9.3.4 熱希釈の概要画面	109
	9.4 EDV/RVEF モニタリング	110
	9.4.1 患者ケーブルの接続	110
	9.4.2 ECG インターフェースケーブルの接続	111
	9.4.3 測定開始	112
	9.4.4 EDV モニタリング	112
	9.4.5 STAT EDV および RVEF	113
	9.5 SVR	113
10 オキシメトリ	リーモニタリング	
	10.1 オキシメトリーのセットアップ	114
	10.2 体外キャリブレーション	116
	10.2.1 体外キャリブレーションエラー	116

	10.3 体内キャリブレーション117
	10.4 信号品質インジケータ118
	10.5 オキシメトリーデータの再読み込み119
	10.6 HGB アップデート
	10.7 HemoSphere オキシメトリーケーブルのリセット121
	10.8 新しいカテーテル121
11 トラブルシェ	ューティング
	11.1 画面上のヘルプ122
	11.2 モニターステータスランプ123
	11.3 HemoSphere アドバンスドモニターのエラーメッセージ124
	11.3.1 システムのフォルト/警告124
	11.3.2 システムの警告127
	11.3.3 数値キーパッドエラー127
	11.4 HemoSphere Swan-Ganz モジュールのエラーメッセージ128
	11.4.1 CO フォルト/警告128
	11.4.2 EDV および SV フォルト/警告130
	11.4.3 iCO フォルト/警告130
	11.4.4 SVR フォルト/警告132
	11.4.5 一般的なトラブルシューティング132
	11.5 オキシメトリーのエラーメッセージ134
	11.5.1 オキシメトリーフォルト/警告134
	11.5.2 オキシメトリーの注意135
	11.5.3 オキシメトリーの一般的なトラブルシューティング136
付録 A: 仕様	
	A.1 HemoSphere アドバンスドモニターの仕様137
	A.2 HemoSphere バッテリーパックの仕様138
	A.3 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの仕様139
	A.4 HemoSphere オキシメトリーケーブルの仕様140
付録 B: アクセー	サリー
	B.1 アクセサリー一覧141
	B.2 アクセサリーに関する追加説明142
	B.2.1 HemoSphere アドバンスドモニターロールスタンド142
付録 C: 患者パ	ラメータの計算式
「 す ず D: + ニ メ →	一設正とアノオルト設正
	D.1 患者アータ人刀範囲
	D.2 トレンドスケールのデフォルトの制限値148
	D.3 パラメータ表示および設定可能なアラーム/ターゲット範囲149

D.4 アラームおよびターゲットのデフォルト値	
D.5 アラーム優先度	
D.6 言語デフォルト設定 *	
付録 E: コンピューテーション定数	
E.1 コンピューテーション定数値	
付録 F: システムのメンテナンス、点検およびサポート	
E1 通常メンテナンス	
F.2 モニターおよびモジュールの清掃	
F.3 プラットフォームケーブルの清掃	
F.3.1 HemoSphere オキシメトリーケーブルの清掃	
F.3.2 CCO ケーブルおよびコネクターの清掃	
F.4 点検およびサポート	
F.5 Edwards Lifesciences 株式会社の所在地	
E.6 モニターの処分	
F.6.1 バッテリーのリサイクル	
E7 予防メンテナンス	
F.7.1 バッテリーのメンテナンス	
F.7.1.1 バッテリーのコンディショニング	
F.7.1.2 バッアリーの保管	
E8 アフームシクナルのテスト	160
$F.9 \ \text{Km}$	
付録 G: カイドフインと適合の宣言	
G.1 電磁両立性(EMC)	
G.2 使用について	
付録 H: 用語集	

×

図 1-1 HemoSphere アドバンスドモニターの血行動態技術接続
図 3-1 HemoSphere アドバンスドモニターの正面図
図 3-2 HemoSphere アドバンスドモニターの後面図
(HemoSphere Swan-Ganz モジュールとの表示)
図 3-3 HemoSphere アドバンスドモニターの右パネル
図 3-4 HemoSphere アドバンスドモニターの左パネル
(モジュールなしで表示)
図 3-5 HemoSphere 電源入力カバー - ねじの位置 40
図 3-6 起動画面
図 3-7 言語選択画面
図 4-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング接続の概要
図 4-2 オキシメトリー接続の概要 47
図 5-1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の機能51
図 5-2 ナビゲーションバーー HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニ
$\overline{\mathcal{A}} \cup \overline{\mathcal{A}}$
図 5-3 モニター画面選択 ウィンドウの例
図 5-4 キーパラメータ選択ボッブアップウィンドウの例55
図 5-5 パラメータグローブ
図 5-6 グラフトレンド画面 57
図 5-7 グラフトレンド - インターベンションウインドウ
図 5-8 グラフトレンド画面-インターベンション情報バルーン60
図 5-9 表トレンド画面
図 5-10 表トレンドの表示間隔ポップアップ61
図 5-11 フィジオビュー画面
図 5-12 コックピット画面
図 5-13 フィジオツリー画面
図 5-14 フィジオツリー履歴画面65
図 5-15 フィジオツリーのパラメータボックス66
図 5-16 フィジオツリーのターゲット/入力ポップアップ66
図 5-17 情報バーー HemoSphere Swan-Ganz モジュール
図 5-18 画面ロック
図 5-19 ステータスバー
図 6-1 新規または継続選択画面
図 6-2 新規患者データ画面
図 6-3 モニター設定



図 6-4 モニター基本設定	
図 6-5 日付/時刻設定	
図 7-1 アラーム/ターゲット設定	86
図 7-2 カスタムデフォルトのアラーム/ターゲット設定	
図 7-3 個々のパラメータアラームおよびターゲットの設定	
図 7-4 グラフトレンド画面	
図 7-5 スケール調整	
図 7-6 表トレンドの表示間隔ポップアップ	91
図 8-1 HIS- 患者クエリー画面	96
図 8-2 HIS -新規患者データ画面	
図 9-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュール接続の概要	
図 9-2 CCO ケーブル試験の接続	
図 9-3 CO 接続の概要	103
図 9-4 iCO 接続の概要	105
図 9-5 iCO 新規設定構成画面	106
図 9-6 熱希釈の概要画面	110
図 9-7 EDV/RVEF 接続の概要	111
図 10-1 オキシメトリー接続の概要	115
図 11-1 HemoSphere アドバンスドモニターの LED インジケータ	123

表

表 1-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールのパラメータ	
表 1-2 HemoSphere オキシメトリーケーブルのパラメータ	
表 1-3 取扱説明書の表記規則	
表 1-4 頭字語、略語	
表 2-1 モニター画面上の記号	29
表 2-2 製品ラベル上の記号	
表 2-3 準拠規格	32
表 3-1 HemoSphere アドバンスドモニタリングのコンポーネント	
表 3-2 HemoSphere Swan-Ganz モジュールによるパラメータモニタリ ングに必要なアクセサリー	34
表 3-3 HemoSphere オキシメトリーケーブルによるパラメータモニタリ	
ングに必要なアクセサリー	
表 5-1 グラフトレンドのスクロール速度	57
表 5-2 インターベンションイベント	
表 5-3 表トレンドのスクロール速度	61
表 5-4 レビューできるイベント	67
表 5-5 バッテリー状態	69
表 6-1 アナログ入力パラメータ範囲	81
表 7-1 ターゲットステータスインジケータの色	85
表 7-2 ターゲットのデフォルト	85
表 8-1 Wi-Fi 接続状態	95
表 8-2 HIS 接続性ステータス	96
表 9-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールで選択可能なパラメータおよ び必要な接続	101
表 9-2 CO 擎告お上びフォルトメッセージの不安定温度信号時間経過	104
表 10-1 体外キャリブレーションのオプション	116
表 10.2 体内キャリブレーションのオプション	118
表 10-2 信号品質インジケータのレベル	118
表 11-1 HemoSphere アドバンスドモニターの祖覚的アラームインジケータ	123
表 11-2 HemoSphere アドバンスドモニターの雪源ランプ	124
表 11-3 システムのフォルト/警告	124
表 11-4 HemoSphere アドバンスドモニターの螫失	127
表 11-11cm/oopinict / 1/2 / 1 - 2 / 2 / 1 - 2 / 2 / 1 - 2 / 2 / 1 - 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2 / 2	127



表 11-6 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの CO フォルト/警告 128
表 11-7 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの EDV および SV フォルト/警告 130
表 11-8 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの iCO フォルト/警告130
表 11-9 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの SVR フォルト/警告132
表 11-10 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの一般的なトラブル
シューティング132
表 11-11 オキシメトリーフォルト/警告134
表 11-12 オキシメトリーの注意135
表 11-13 オキシメトリーの一般的なトラブルシューティング 136
表 A-1 HemoSphere アドバンスドモニターの物理的および機械的仕様137
表 A-2 HemoSphere アドバンスドモニターの環境仕様137
表 A-3 HemoSphere アドバンスドモニターの技術的仕様138
表 A-4 HemoSphere バッテリーパックの物理的仕様138
表 A-5 HemoSphere バッテリーパックの環境仕様138
表 A-6 HemoSphere バッテリーパックの技術的仕様139
表 A-7 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの物理的仕様139
表 A-8 HemoSphere Swan-Ganz モジュールパラメータの測定仕様
表 A-9 HemoSphere オキシメトリーケーブルの仕様140
表 A-10 HemoSphere オキシメトリーケーブルパラメータの測定仕様140
表 B-1 HemoSphere アドバンスドモニターの部品141
表 C-1 心機能プロファイルおよび酸素化プロファイルの式143
表 D-1 患者情報
表 D-2 トレンドスケールのデフォルト値148
表 D-3 設定可能なパラメータのアラームおよび表示範囲149
表 D-4 パラメータアラームのレッドゾーンおよびターゲットのデフォルト値 150
表 D-5 パラメータアラームのレッドゾーン優先度151
表 D-6 言語デフォルト設定152
表 E-1 槽温度プローブのコンピューテーション定数153
表 E-2 インライン温度プローブのコンピューテーション定数154
表 G-1 準拠に必要なアクセサリー、ケーブルおよびセンサーの一覧161
表 G-2 電磁エミッション
表 G-3 携帯形および移動形 RF 通信装置と HemoSphere アドバンスド
モニター間の推奨分離距離163
表 G-4 電磁イミュニティ(静電気放電、バースト、サージ、電圧ディップ、
電源周波教磁界)
表 G-5 電磁イミュニティ(放射 RF と伝導 RF)164

このページは空白のまま残しています

1

はじめに

目次

	_
本マニュアルの目的10	5
窗応	5
禁忌10	5
ユーザーのプロフィール	5
使用条件	7
HemoSphere アドバンスドモニターの血行動態技術接続	7
取扱説明書の表記規則)
本書で使用する略語)

1.1 本マニュアルの目的

本書では、Edwards Lifesciences 社製 HemoSphere アドバンスドモニターの機能とモニタリング オプションについて説明します。HemoSphere アドバンスドモニターは、Edwards 血行動態技 術で得られたモニタリングデータを表示するモジュール式装置です。

訓練を受けた救命救急診療医、看護師、医師が、救命救急診療を実施している病院で Edwards Lifesciences 社製 HemoSphere アドバンスドモニターを使用するために作成され ています。

本書では、HemoSphere アドバンスドモニターのセットアップ、操作方法、機器間の通信 手順、制限事項について説明します。

1.2 適応

HemoSphere アドバンスドモニターは、病院環境において、心拍出量、オキシメトリー、 右室駆出分画、拡張末期容量の測定値など血行動態パラメータのモニタリングが必要な 救急患者さんに使用できます。

1.3 禁忌

HemoSphere アドバンスドモニターには禁忌はありません。

1.4 ユーザーのプロフィール

HemoSphere アドバンスドモニターは、訓練を受けた臨床医が病院で使用することが 意図されています。



1.5 使用条件

HemoSphere アドバンスドモニターは、病院環境または他の適切な臨床設定で使用することが意図されています。

HemoSphere アドバンスドモニターは患者さんの診断にのみ使用すること が意図されています。本装置は、必ず生体情報モニターや患者さんの臨床 徴候・症状と併せて使用してください。本装置から得られた血行動態値と 患者さんの臨床症状が一致しない場合は、治療オプションに着手する前に トラブルシューティングを検討してください。

1.6 HemoSphere アドバンスドモニターの血行動態技術接続

HemoSphere アドバンスドモニターは、3 つの技術拡張モジュールスロット(標準サイズ 2、 大型サイズ(L-Tech)1)とケーブルポート 2 つを備えています。モジュールとケーブル接続 ポイントは、左側面パネルにあります。図 1-1 を参照してください。



図 1-1 HemoSphere アドバンスドモニターの血行動態技術接続

各モジュール/ケーブルには、Edwards 独自の血行動態モニタリング技術が用いられていま す。現在利用できるモジュールには、以下で説明する HemoSphere Swan-Ganz モジュールが あります(詳細は第9章「HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング」を参照してくだ さい)。また、現在利用できるケーブルには、以下で説明する HemoSphere オキシメトリー ケーブルがあります(詳細は第10章「オキシメトリーモニタリング」を参照してください)。

警告 HemoSphere アドバンスドモニターを適切に使用しないと、患者さんに危険が及ぶ可能性があります。本装置を使用する前に、本書の「警告」セクション(第2章)をよくお読みください。

1.6.1 HemoSphere Swan-Ganz モジュール

HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、Edwards 製の CCO ケーブルおよび互換性のある Swan-Ganz カテーテ ルを用いることで、連続的心拍出量(CO)および間 欠的心拍出量(iCO)をモニタリングできます。右室 拡張末期容量(EDV)は、患者さんの生体情報モニ



ターから取得した心拍数(HR_{avg})データを使用することでモニタリングできます。 HemoSphere Swan-Ganz モジュールは標準モジュールスロットに適合します。詳細は 第9章「*HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング」を*参照してください。 表 1-1 は HemoSphere Swan-Ganz モジュールの使用中に使用可能なパラメータの一覧です。

パラメータ	説明	テクノロジー
連続的心拍出量(CO)	心臓から駆出される血液量を先端熱希釈技 術により連続的に評価した値(単位: リットル/分)	Swan-Ganz CCO/CCOmbo カテー テル
連続的心係数(CI)	患者の体表面積(BSA)で補正された連続 的心拍出量	Swan-Ganz CCO/CCOmbo カテー テル
間欠的心拍出量(iCO)	心臓から駆出される血液量をボーラス熱希 釈により間欠的に評価した値(単位: リットル/分)	Swan-Ganz 熱希釈カテーテル
間欠的心係数(iCI)	患者の体表面積(BSA)で補正された間欠 的心拍出量	Swan-Ganz 熱希釈カテーテル
右室駆出分画(RVEF)	右心室からの収縮期拍出血液量を、先端熱 希釈技術およびパーセンテージのアルゴリ ズム分析により連続的に評価した値	ECG 信号入力による Swan-Ganz CCOmbo V カテーテル
右室拡張末期容量(EDV)	拡張末期の右心室の血液量について、一回 拍出量(単位 : mL/beat)を RVEF(%) で除して算出し、連続的に評価した値	ECG 信号入力による Swan-Ganz CCOmbo V カテーテル
1 回拍出量(SV)	CO 評価および心拍数(単位:SV = CO/ 時間 x 1000)から得られた収縮ご とに心室から拍出される血液量	ECG 信号入力による Swan-Ganz CCO/CCOmbo/CCOmbo V カテー テル
1 回拍出量係数(SVI)	患者の体表面積(BSA)で補正された 1回拍出量	ECG 信号入力による Swan-Ganz CCO/CCOmbo/CCOmbo V カテー テル
体血管抵抗(SVR)	左室からの血流に対する抵抗 (アフターロード)	MAP および CVP アナログ圧 信号入力による Swan-Ganz CCO/CCOmbo カテーテル
体血管抵抗係数(SVRI)	患者の体表面積(BSA)で補正された体血 管抵抗	MAP および CVP アナログ圧 信号入力による Swan-Ganz CCO/CCOmbo カテーテル

表 1-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールのパラメータ

1.6.2 HemoSphere オキシメトリーケーブル

HemoSphere オキシメトリーケーブルは、互換性がある Edwards 製オキシメトリーカテーテルを用いることで、混合静脈血酸素飽和度(SvO₂)または中心静脈血酸素飽和度(ScvO₂)をモニタリングできます。 HemoSphere オキシメトリーケーブルをモニタリング ケーブルコンセントに接続し、他の血行動態モニタリング技術と組み合わせて使用することができま す。オキシメトリーモニタリングの詳細は第10章 「オキシメトリーモニタリング」を参照してください。 表 1-2 は、HemoSphere オキシメトリーケーブルを使用 中に利用可能なパラメータの一覧です。



表 1-2 HemoSphere オキシメトリーケーブルのパラメータ

パラメータ	説明
中心静脈血酸素飽和度 (ScvO ₂)	上大静脈で測定される静脈の酸素飽和度
混合静脈血酸素飽和度 (SvO ₂)	肺動脈で測定される静脈の酸素飽和度
酸素消費量(VO ₂)	1分あたりに身体が使用する酸素の量
推定酸素消費量(VO ₂ e)	1分あたりに身体が使用する酸素の推定量(ScvO ₂ モニタ リングのみ)
酸素消費量係数(VO ₂ I)	体表面積(BSA)に対して係数化される1分あたりに身 体が使用する酸素の量
推定酸素消費量係数 (VO ₂ le)	体表面積(BSA)に対して係数化される1分あたりに身 体が使用する酸素の推定量

1.6.3 文書類および訓練

HemoSphere アドバンスドモニターで利用できる文書類および訓練は次のとおりです。

- HemoSphere アドバンスドモニター取扱説明書
- HemoSphere アドバンスドモニタークイックスタートガイド
- HemoSphere Swan-Ganz モジュール取扱説明書
- HemoSphere オキシメトリーケーブル取扱説明書

HemoSphere アドバンスドモニターのコンポーネントには、取扱説明書が同梱されています。 表 B-1「HemoSphere アドバンスドモニターの部品」(141 ページ)を参照してください。 HemoSphere アドバンスドモニターに関する訓練の受講方または文書類の入手方法について の詳細は、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にお問い合わせください。付録 F「システ ムのメンテナンス、点検およびサポート」を参照してください。

1.7 取扱説明書の表記規則

表 1-3 は本書で使用する表記規則の一覧です。

表 1-3 取扱説明書の表記規則

規則	説明
太字	太字のテキストはソフトウェア用語を示します。ソフトウェア用語また はフレーズは、左欄のように画面に表示されます。
太字 ボタン	ボタンは、オプション用のタッチスクリーンのアクセスポイントで、 太字で表示されます。例えば、画面上で[レビュー]ボタンは以下のよ うに表示されます。
	LE1-
\rightarrow	矢印は、画面のメニューオプションで連続して選択する2つのメニュー の間に表示されます。
	アイコンは、メニューまたはナビゲーションを画像として表示した、 タッチスクリーンのアクセスポイントです。HemoSphere アドバンスド モニターで表示されるメニューアイコンの全一覧については、表 2-1 (29ページ)を参照してください。
オキシメトリーキャリブレーション アイコン	太字テキストで表記されたメニューアイコンは、画面に表示されるソフ トウェア用語と対になるアイコンを示します。

1.8 本書で使用する略語

表 1-4 頭字語、略語

略語	定義
A/D	アナログ/デジタル
BSA	体表面積
BT	血液温度
CaO ₂	動脈血酸素含有量
CI	心係数
СО	心拍出量
ССО	連続的心拍出量(所定の Swan-Ganz カテーテルおよび CCO ケーブルを説明 する際に使用)
CVP	中心静脈圧
DO ₂	酸素運搬量
DO ₂ I	酸素運搬量係数
DPT	使い捨て圧トランスデューサー
EDV	拡張末期容量
EDVI	拡張末期容量係数
efu	駆出分画単位
Hct	ヘマトクリット
HIS	病院情報システム
HGB	ヘモグロビン

表 1-4 頭字語、略語(続き)

略語	定義
HR	心拍数
HR _{avg}	平均心拍数
iCO	間欠的心拍出量
IEC	国際電気標準会議
iSV	間欠的1回拍出量
IT	注入液温度
LED	発光ダイオード
LVSWI	左室 1 回仕事量係数
MAP	平均動脈圧
MPAP	平均肺動脈圧
PA	肺動脈
PaO ₂	動脈酸素分圧
PAWP	肺動脈楔入圧
POST	電源オン・セルフテスト
RVEF	右室駆出分画
RVSWI	右室1回仕事量係数
ScvO ₂	中心静脈血酸素飽和度
SpO ₂	動脈血酸素飽和度
SQI	信号品質インジケータ
ST	表面温度

表 1-4 頭字語、略語(続き)

略語	定義
SV	1 回拍出量
SVI	1 回拍出量係数
SvO ₂	混合静脈血酸素飽和度
SVR	体血管抵抗
SVRI	体血管抵抗係数
タッチ	画面にタッチすることによって HemoSphere アドバンスドモニ ターを使用すること。
TD	熱希釈測定
USB	ユニバーサル・シリアル・バス (USB コネクター)
VO ₂	酸素消費量
VO ₂ I	酸素消費量係数
VO ₂ e	酸素消費量の推定値
VO ₂ le	推定酸素消費量係数

安全性と記号

目次

安全性の信号語の定義	
警告	
注意	
ユーザーインターフェースの記号	29
製品ラベル上の記号	
準拠規格	
HemoSphere アドバンスドモニターの基本性能	

2.1 安全性の信号語の定義

2.1.1 警告

警告とは、人体に危害があるまたは死に至るような所定の動作もしくは状況を知らせるもの です。

警告 警告は、本書の文中ではこのように表示されます。

2.1.2 注意

注意とは、機器の故障、不正確なデータの生成、操作の無効化を引き起こすような動作もし くは状況を知らせるものです。

注意 注意は、本書の文中ではこのように表示されます。

2.1.3 注記

機能または手順に関する有用な情報への注意を促します。

注記 注記は、本書の文中ではこのように表示されます。



2.2 警告

以下は、HemoSphere アドバンスドモニターの取扱説明書で用いられている警告です。 本書で機能や手順に関して説明する際に用いられます。

- Edwards Lifesciences 社の HemoSphere アドバンスドモニターを使用する前に、本書を よくお読みください。
- HemoSphere アドバンスドモニターと互換性があるアクセサリーを使用する際は、 使用前に当該アクセサリーに付属の取扱説明書を参照してください。
- 患者さんやユーザーのけが、プラットフォームの損傷、不正確な測定を避けるため、 破損がある、あるいは互換性がないプラットフォームアクセサリー、部品、ケーブ ルは使用しないでください。
- HemoSphere アドバンスドモニターを適切に使用しないと、患者さんに危険が及ぶ可能性があります。本装置を使用する前に、本書の「警告」セクション(第2章)
 をよくお読みください。(第1章)
- HemoSphere アドバンスドモニターは患者さんの診断にのみ使用することが意図されています。本装置は、必ず生体情報モニターや患者さんの臨床徴候・症状と併せて使用してください。本装置から得られた血行動態値と患者さんの臨床症状が一致しない場合は、治療オプションに着手する前にトラブルシューティングを検討してください。(第1章)
- ・ 感電の危険があります:濡れた手でシステムケーブルを抜き差ししないでください。
 システムケーブルを抜く前に、手が乾いているか確認してください。(第3章)
- 爆発の危険があります!空気、酸素または亜酸化窒素と可燃性麻酔の混合ガスが存在する場所で HemoSphere アドバンスドモニターを使用しないでください。(第3章)
- ・ 患者さんやユーザーの怪我、または機器の損傷に関するリスクを最小限に抑えるため、HemoSphere アドバンスドモニターはしっかりと設置して取り付け、すべての コードおよびアクセサリーケーブルは適切に配線してください。(第3章)
- IPX1 耐水を確保するため、HemoSphere アドバンスドモニターは垂直に設置してください。(第3章)
- モニターは、後面パネルのポートや電源コードに手が届きにくくなる位置に配置しないでください。(第3章)
- 機器は電気的外科装置や除細動機器がある場所で使用することができます。電気メスまたは電気的外科装置による干渉を原因として、パラメータの測定値が不正確になる場合があります。(第3章)
- プリンターをはじめとするすべての IEC/EN 60950 機器は、患者さんのベッドから 1.5 m 以上離してください。(第3章)
- バッテリーが完全に挿入され、バッテリードアに正しくラッチがかかっていること を確認してください。バッテリーが落下すると、患者さんや医師が重傷を負うおそ れがあります。(第3章)
- HemoSphereアドバンスドモニターには正規のEdwards製バッテリーのみを使用してください。バッテリーパックをモニターから取り出した状態で充電しないでください。取り出した状態で充電すると、バッテリーが損傷したり、ユーザーがけがをしたりする場合があります。(第3章)

- 停電時のモニタリング中断を予防するため、HemoSphere アドバンスドモニターには 常にバッテリーを装着して使用してください。(第3章)
- 停電時やバッテリーの消耗時には、モニターは自動的にシャットオフされます。
 (第3章)
- 電源コード入力カバーを取り付けずにHemoSphereアドバンスドモニタリングプラットフォームを使用しないでください。カバーを取り付けずに使用すると、液体が浸入するおそれがあります。(第3章)
- 電源アダプターに接続する際は、延長コードやマルチタップを使用しないでください。
 (第3章)
- ・ 感電のリスクを回避するため、HemoSphereアドバンスドモニターは(保護アースで) 接地された電源にのみ接続してください。3本突起アダプターを2本突起アダプター に使用しないでください。(第3章)
- 機器を「hospital only」、「hospital grade」というマークが付いたコンセントまたは同等のコンセントに接続した場合しか、接地の信頼性が得られません。(第3章)
- 電源ケーブルのプラグをAC電源から抜いて、AC電源からモニターを切り離してください。モニターのオン/オフボタンでは、AC電源からシステムを切り離すことはできません。(第3章)
- Edwards Lifesciences株式会社が販売する正規のHemoSphereアドバンスドモニター用ア クセサリー、ケーブル、部品のみを使用してください。正規品以外のアクセサリー、 ケーブル、または部品を使用した場合、患者の安全または測定精度に影響すること があります。(第3章)
- 新規患者セッションを開始したら、デフォルトの生理的アラーム範囲(上限/下限)
 を必ず確認して、所定の患者さんに適切な範囲になるようにしてください。(第6章)
- 新規患者を HemoSphere アドバンスドモニターに接続する際には必ず、[新規患者] を実行するか、患者データプロフィールを消去してください。これを行わないと、 履歴表示に前患者のデータが表示されることがあります。(第6章)
- HemoSphere アドバンスドモニターのアナログ通信ポートは、カテーテルのトランス デューサ部分から分離された一般的なアースを共有しています。HemoSphere アドバ ンスドモニターに複数の機器を接続する場合は、各機器には個別に電源を供給し、 接続機器の絶縁が損なわれないようにしてください。(第6章)
- 最終的なシステム構成のリスクと漏洩電流は、IEC 60601-1:2005/A1:2012 に準拠している必要があります。ユーザーの責任においてコンプライアンスを徹底してください。(第6章)
- モニターに接続するアクセサリー装置は、データ処理装置として IEC/EN 60950、 または電子医療機器として IEC 60601-1:2005/A1:2012の認証を取得している必要が あります。機器の併用はすべて IEC 60601-1:2005/A1:2012のシステム条件に準拠し ている必要があります。(第6章)
- 別のベッドサイドモニターに切り替える場合は、リストされたデフォルト値がまだ 有効かどうかを必ず確認してください。必要に応じて、電圧範囲および対応するパ ラメータ範囲を再設定またはキャリブレーションしてください。(第6章)

- 患者の安全性に問題を引き起こす可能性がある場合は、アラーム音をオフにしない でください。(第7章)
- アラーム音量を適切にモニタリングできなくなる音量に下げないでください。適切 な音量に設定されていない場合、患者の安全性に問題が生じる可能性があります。 (第7章)
- アラームランプおよびアラーム音は、画面上でパラメータがキーパラメータ(パラメータグローブに表示されている1~4のパラメータ)として設定されている場合にしか作動しません。パラメータがキーパラメータとして選択および表示されていない場合、そのパラメータのアラームランプおよびアラーム音は作動しません。
 (第7章)
- デモデータと臨床データを間違えないように、臨床設定でデモモードが起動していないことを確認してください。(第7章)
- CCO ケーブル試験に不合格となったケーブルを使用すると、患者さんのけが、プラットフォームの損傷、不正確な測定につながるおそれがあります。(第9章)
- サーマルフィラメント周辺で血流が止まった場合は、COモニタリングを必ず中止してください。COモニタリングを中止する必要がある臨床状況とは、次のようなものです(ただし、下記に限定されるわけではありません)。・患者さんが人工心肺装置を装着している間・カテーテルが部分的に外れてサーミスタが肺動脈にない場合・患者さんからカテーテルを抜去している間(第9章)
- Edwards Lifesciences株式会社が販売する正規のHemoSphereアドバンスドモニター用ア クセサリー、ケーブル、部品のみを使用してください。正規品以外のアクセサリー、 ケーブル、または部品を使用した場合、患者の安全または測定精度に影響すること があります。(付録 B)
- HemoSphere アドバンスドモニターには、ユーザーが修理できる部品は含まれていま せん。カバーを外したり、分解等を行うと、高電圧に触れる危険性があります。 (付録 F)
- ・ 感電または発火の危険があります! HemoSphere アドバンスドモニター、モジュール、 プラットフォームケーブルを液体の中に浸さないでください。また、液体が装置内 部に入らないようにしてください。(付録 F)
- 爆発の危険があります!バッテリーを開けたり、焼却したり、高温下で保管したり、 短絡させたりしないでください。バッテリーが発火、爆発、液漏れ、発熱し、重傷や 死亡の原因となるおそれがあります。(付録 F)
- ・ 指定外のアクセサリー、センサー、ケーブルを使用すると、電磁放射の増加や電磁 イミュニティの低下を招くことがあります。(付録 G)
- HemoSphere アドバンスドモニターの改造は認められていません。(付録 G)
- 携帯形および移動形 RF 通信装置は HemoSphere アドバンスドモニターを始めとする医療電気機器すべてに影響する可能性があります。通信装置と HemoSphere アドバンスドモニターの適切な分離距離の維持に関するガイダンスは、表 G-3 に記載されています。(付録 G)

2.3 注意

以下は、HemoSphere アドバンスドモニターの取扱説明書で用いられている注意です。本書 で機能や手順に関して説明する際に用いられます。

- ・ 米国連邦法により本品の販売は医師または医師の指示による場合に限られています。
- HemoSphere アドバンスドモニターと併用するアクセサリーや機器類はすべて、 使用前に破損がないか確認してください。破損の例として、亀裂、傷、ヘこみ、 電気接続部の露出、あるいはハウジングが損傷したと思われる何らかの形跡が 挙げられます。
- ケーブルの抜き差しを行う場合は、ケーブルではなくコネクター部を持ってください。コネクターをねじったり曲げたりしないでください。使用前にはすべてのセンサーおよびケーブルが正しく完全に接続されているか確認してください。(第3章)
- HemoSphere アドバンスドモニターに関するデータの破損を回避するため、除細動器 を使用する前に、必ずモニターから CCO ケーブルとオキシメトリーケーブルを取り 外してください。(第3章)
- HemoSphere アドバンスドモニターを極端な温度にさらさないでください。付録Aの環境仕様を参照してください。(第3章)
- HemoSphere アドバンスドモニターを不潔な環境や埃っぽい環境にさらさないでください。(第3章)
- HemoSphere アドバンスドモニターの換気口を塞がないでください。(第3章)
- ・ 強い光によって液晶画面が見にくい状況では HemoSphere アドバンスドモニターを使用しないでください。(第3章)
- 本モニターを手持ち機器として使用しないでください。(第3章)
- 機器を移動するときは、必ず電源を切り、電源コードを抜いてからにしてください。 (第3章)
- HemoSphere アドバンスドモニターを外部機器に接続する場合は、詳しい取扱方法 について、当該外部機器の取扱説明書を参照してください。臨床で使用する前に、 システムが正しく機能することを確認してください。(第6章)
- 適切な研修を受けたスタッフのみが、HemoSphere アドバンスドモニターのアナロ グポートのキャリブレーションを行ってください。(第6章)
- SVRの連続測定値の精度は、外部モニターから送信される MAP および CVP データの品 質および精度に依存します。HemoSphere アドバンスドモニターでは外部モニターか らの MAP および CVP アナログ信号の品質を確認できないため、実測値と HemoSphere アドバンスドモニターで表示される数値(すべての派生パラメータを含む)は異なる 場合があります。このため、SVR の連続測定値の精度を保証することはできません。 アナログ信号の品質を判断するために、外部モニターに表示される MAP と CVP 値 を、HemoSphere アドバンスドモニターのフィジオツリー画面に表示される値と定期 的に比較してください。精度、キャリブレーション、外部モニターからのアナログ出 力信号に影響を与える可能性があるその他の変数に関する詳細については、外部入力 装置の取扱説明書を参照してください。(第6章)

- USB スティックを挿入する前に、ウイルススキャンを実施してウイルスまたはマル ウェア感染を防止してください。(第8章)
- デフォルトを復元すると、すべての設定が工場出荷時の状態に戻ります。設定変更
 やカスタマイズしたものはすべて失われます。患者さんのモニタリング中にデフォルトを復元しないでください。(第8章)
- モジュールをスロットに押し込まないでください。モジュールに均等な力をかけて、 カチッと音がするまで差し込んでください。(第9章)
- ・ 心拍出量の測定が不正確となる原因には、以下のような場合があります。・カテーテルの配置または位置が不正確・肺動脈血液の温度変化が過剰血液の温度変化を招く原因とは、以下のようなものです(ただし、下記に限定されるわけではありません)。
 * 人工心肺手術後の状態*冷却または加温した血液製剤溶液の中枢投与*圧迫用具の継続的使用・サーミスタの血栓形成・解剖学的異常(例:心臓内シャント)・患者さんの過度の体動・電気メスまたは電気的外科装置による干渉・心拍出量の急激な変化(第9章)
- 付録Eを参照して、コンピューテーション定数がカテーテル添付文書の規定と同じであることを確認してください。コンピューテーション定数が異なる場合は、所定のコンピューテーション定数を手入力します。(第9章)
- 患者さんの体動やボーラス薬剤投与などで PA 血液温度が急激に変化した場合は、iCO または iCI 値が計算される原因になることがあります。誤ったトリガー曲線を回避す るため、[注入] メッセージが表示されたらできるだけ速やかに注入してください。 (第9章)
- オキシメトリーケーブルがしっかり安定していることを確認し、取り付けたカテー テルが不必要に動かないようにしてください。(第10章)
- カテーテルおよびキャリブレーションキャップは、オキシメトリーの体外キャリブレーションを正確にするため乾燥させておく必要があります。カテーテルルーメンは、必ず、体外キャリブレーションが終了してからフラッシュしてください。
 (第 10 章)
- オキシメトリーのカテーテルを患者の体内に挿入した後に体外キャリブレーション を行うと、キャリブレーション値が不正確になります。(第10章)
- SQI 信号は、電気的外科装置の使用により干渉を受ける場合があります。電気メス およびケーブルは HemoSphere アドバンスドモニターから離れた場所で使用し、可 能であれば、電源コードは独立した AC 電源に接続してください。信号不良の問題 が継続する場合は、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にお問い合わせください。 (第 10 章)
- キャリブレーション中またはデータ読み込み処理中は、オキシメトリーケーブルを 取り外さないでください。(第10章)
- オキシメトリーケーブルが HemoSphere アドバンスドモニターから別の HemoSphere アドバンスドモニターに付け替えられている場合は、モニタリング開始前に、患者さんの身長、体重、BSA が正しいことを確認してください。必要に応じて患者データを入力し直してください。(第10章)
- 毎回の使用後には、機器とアクセサリーを清掃して保管してください。(付録 F)

- HemoSphere アドバンスドモニター、アクセサリー、モジュール、ケーブルに液体を かけたり噴霧したりしないでください。(付録 F)
- 指定した種類以外の消毒液は使用しないでください。(付録 F)
- 禁止事項:液体が電源コネクターと接触すること 液体がコネクター、モニター筐 体やモジュール開口部内に入ること上記箇所のいずれかに液体が付着した場合は、 モニターを操作しないでください。ただちに電源を切り、貴施設のバイオメディカ ル部門、または最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にご連絡ください。(付録 F)
- すべてのケーブルを定期的に検査し、不具合がないか確認してください。収納時に ケーブルをきつく巻かないでください。(付録 F)
- HemoSphere オキシメトリーケーブルを蒸気、放射線、EO で滅菌しないでください。
 HemoSphere オキシメトリーケーブルを液体に浸さないでください。(付録 F)
- ケーブルコネクターがモニターに接続されており、モニターの電源がオンになっている時に、ケーブルコネクターに電解質溶液(乳酸加リンゲル等)がかかった場合は、導電性の腐食や電気接点の急速な劣化を引き起こす可能性があります。(付録 F)
- ケーブルコネクターを洗剤、イソプロピルアルコール、グルタルアルデヒドに浸さないでください。(付録 F)
- ケーブルコネクターの乾燥にドライヤーを使用しないでください。(付録 F)
- ・ リチウムイオン電池は、連邦、州、地方すべての法律に従ってリサイクルまたは廃 棄してください。(付録 F)
- 本装置は IEC 60601-1-2 への適合について検査されており、この基準に適合しています。この基準は典型的な医療施設において有害な干渉から妥当な保護を行うために考案されたものです。本装置は高周波エネルギーを発生、使用し、放射する可能性があり、指示に従って設置および使用しない場合、近くにある他の機器に有害な干渉を与える可能性があります。しかし特定の施設において干渉が起こらないという保証はありません。本装置が他の機器に有害な干渉を起こす場合(装置の電源をoffにし再度 on にすることで分かります)、以下の対策を1つまたは複数行って、干渉がなくなるように試みてください:・受信器の向きを変えるまたは位置を変える。・装置間の距離を広げる。・製造会社に相談する。(付録 G)

Г

2.4 ユーザーインターフェースの記号

以下は、HemoSphere アドバンスドモニターの画面に表示されるアイコンです。画面の外観 やナビゲーションの詳細については、第5章「HemoSphere アドバンスドモニターのナビゲー ション」を参照してください。特定のアイコンは、所定の血行動態技術モジュールや指定の ケーブルでモニタリングを行っている間のみ表示されます。

Г

表 2-1 モニター画面上の記号

表 2-1 モニター画面上の記号(続き)

記号	説明	記号	説明
	ナビゲーションバーアイコン		CCO ケーブル試験
	CO モニタリング		(HemoSphere Swan-Ganz モジュール)
	(HemoSphere Swan-Ganz モジュール)		
	で開始		アーユーテレクーションティコン
.	しし モータリンク (HemoSphere Swan-Ganz モジュール)		>1 ノモーダリノソ 画面へ戻る
	を停止		
	モニター画面選択		前のメニューへ戻る
	アクション		取消
0			
			スクロールして垂直リストから項目を選択
1	設定		
			王臣ハーンスクロール
	スナップショット(スクリーンキャプ	00	水平スクロール
	チャー)		
	アラームサイレント		入力
	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		
1:58	カウントダウンタイマー付きアラームー次 停止(サイレント)(「アラーケサイレント」)		
アラーム 一時停止	(53ページ)を参照してください)		
	モニタリングー時停止終了	$\langle \times \rangle$	バックスペースキー(キーパッド用)
5			カーソルを左に1文字移動
	マクションアイコン	-	
	/ ソンヨン/ 1 コン iCO (間欠的心拍出量)		カーソルを右に1文字移動
JA	(HemoSphere Swan-Ganz モジュール)		
			取消キー(キーパッド用)
	オキシメトリーキャリブレーション (HemoSphere オキシメトリーケーブル)		
			有効項目
	算出パラメータ計算	\checkmark	
			無効項目
	イベントレビュー		
		L	

記号	説明
	クロック/波形-履歴データまたは間欠的 データを表示
	パラメータグローブアイコン
	クリニカル/アラームインジケータ: 緑:ターゲット範囲内 黄:ターゲット範囲外 赤:レッドアラームまたはターゲット範 囲内 グレー:ターゲット未設定
	アラーム/ターゲットのポップアップ:パ ラメータのアラーム音インジケータが有効
	アラーム/ターゲットのポップアップ:パ ラメータのアラーム音インジケータが無効
1	信号品質インジケータバー <i>信号品質インジケータ</i> (118 ページ)を参照 してください (HemoSphere オキシメトリーケーブル)。
情報バーアイコン	
	情報バーの HIS 有効アイコン 表 8-2(96 ページ)を参照してください。
	情報バーのバッテリー寿命インジケータア イコン 表 5-5(69 ページ)を参照してください。

表 2-1 モニター画面上の記号(続き)

表 2-1 モニター画面上の記号(続き)

記 号	説明
\mathfrak{S}	CO カウントダウン (HemoSphere Swan-Ganz モジュール)
Ð	平均心拍数 (ECG 入力による HemoSphere Swan-Ganz モジュール)
((r.	Wi-Fi 信号 表 8-1(95 ページ)を参照してください。
	インターベンション分析アイコン
V	インターベンション分析ボタン
V	インターベンション分析:カスタムイベン トのインジケータ(グレー)
V	インターベンション分析:体位変換のイン ジケータ(紫)
∢	インターベンション分析:輸液負荷のイン ジケータ(青)
Þ	インターベンション分析:インターベン ションのインジケータ(緑)
\odot	インターベンション情報バルーン上の編集 ボタン
	インターベンション編集画面で摘要を入力 するキーボードアイコン

2.5 製品ラベル上の記号

ここでは、HemoSphere アドバンスドモニターおよびその他の利用可能な HemoSphere アドバン スドモニタリングプラットフォームのアクセサリーに記載されている記号について説明します。

表 2-2 製品ラベル上の記号

記号	説明
	製造会社
~~	製造日
Rx only	注意:米国連邦法により本品の販売は医師 または医師の指示による場合に限られてい ます。
IPX1	IPX1 規格に従い、水の垂直滴下に対する保 護を提供します。
IPX4	IPX4 規格に従い、あらゆる方向の水跳ねに 対する保護を提供します。

表 2-2 製品ラベル上の記号(続き)

記号	説明
) M	EC 指令 2002/96/EC に従い、廃電気電子機 器の分別を示すマーク
0	特定有害物質使用制限(RoHS)指令に準拠 - 中国のみ
FC	連邦通信委員会(FCC)に準拠 - 米国のみ
	本品には、本品に近接する他の機器との RF 干渉を引き起こす可能性のある非電離放射 線送信機が含まれています。

表 2-2 製品ラベル上の記号(続き)

記 号	説明					
Carlo	取扱説明書をお読みください。					
c Intertek	ETL 認可					
REF	カタログ番号					
SN	シリアル番号					
EC REP	欧州共同体の認可					
MR	磁気共鳴では危険					
CE 0123	医療機器指令 93/42/EEC に適合					
LOT	ロット番号					
PN	部品番号					
Pb	鉛フリー					
c A S ^{US} US	UL 製品認証マーク					
Li-ion	リサイクル可能なリチウムイオン電池					
\mathbf{X}	分解しないでください					
X	焼却しないでください					
コネクター確認ラベル						
\forall	等電位ターミナルスタッド					
•	USB 2.0					
SS←	USB 3.0					

表 2-2 製品ラベル上の記号(続き)

記号	説明
윰	イーサネット接続
1	アナログ入力 1
> 2	アナログ入力2
\bigcirc	DPT 圧出力
	耐除細動型の CF 形装着部または接続
ECG	外部モニターからの ECG 入力
нэті	HDMI 出力
\bigcirc	コネクター : シリアル COM 出力(RS232)
	その他の包装ラベル
	内容物を濡らさないこと
⊢●	割れ物、取り扱い注意
	天地無用
	包装が損傷している場合は使用しないこと
20	外箱はリサイクル可能なダンボール製です
×	直射日光に当てないこと
x	輸送・保管時の温度 (X =下限値、Y =上限値)
x	輸送・保管時の湿度 (X =下限値、Y =上限値)

2.6 準拠規格

規格	表題
IEC 60601-1:2005/A1:2012	医用電気機器-第1部:基礎安全及び基本性能に関する一般的要求事 項+改訂1(2012)
IEC 60601-1-2:2014	医用電気機器-第 1-2 部:基礎安全及び基本性能に関する一般的要求 事項 — 副通則:電磁適合性-要求事項および試験
IEEE 802.11	システム間の電気通信及び情報交換 - ローカル及びメトロポリタンエリ アネットワーク — 特定要求事項第 11 部:ワイヤレス LAN の媒体アク セス制御(MAC)および物理層(PHY)仕様

表 2-3 準拠規格

2.7 HemoSphere アドバンスドモニターの基本性能

プラットフォームは、付録Aに示す仕様に準じて互換性があるSwan-Ganzカテーテルを用いる場合に、連続的COおよび間欠的COを表示します。また、プラットフォームは、付録Aに示す仕様に準じて互換性がある光ファイバーケーブルを用いる場合に、SvO₂/ScvO₂を表示します。該当する血行動態パラメータを正確に測定できない場合には、アラーム、警告、インジケータ、システムステータスが表示されます。

注記 アクセサリーの製品ラベルについては、アクセサリーの取扱説明書に記載 されている記号の表を参照してください。

設置および設定

目次

開梱	.33
HemoSphere アドバンスドモニターの接続ポート	.35
HemoSphere アドバンスドモニターの設置	.38
初回起動	.42

3.1 開梱

輸送中に破損した形跡がないかどうか、梱包箱を確認してください。何らかの破損を確認した場合は、梱包箱の写真を撮影した上で、Edwards テクニカルサポートに連絡してください。 梱包箱の中身に破損がないかを目視で確認してください。破損の例として、亀裂、傷、へこみ、あるいは、その他モニター、モジュール、ケーブルハウジングが損傷したと思われる何らかの形跡が挙げられます。外部に破損がある場合はすべて報告してください。

3.1.1 梱包箱の内容物

HemoSphere アドバンスドモニタリングプラットフォームはモジュール式であるため、梱包 箱の内容物は注文されたキットによって異なります。HemoSphere アドバンスドモニタリン グシステムはベースキット構成で、内容物は、HemoSphere アドバンスドモニター、電源 コード、電源入力カバー、HemoSphere バッテリーパック、拡張モジュール(2)、L-Tech 拡張モジュール(1)、クイックスタートガイド、USB スティック(本取扱説明書を収録) となっています。表 3-1 を参照してください。その他のキット構成として、HemoSphere Swan-Ganz モジュール、CCO ケーブル、HemoSphere オキシメトリーケーブルが追加品とし て同梱・出荷される場合があります。消耗品およびアクセサリーは別途配送される場合があ ります。注文した製品がすべて揃っていることをご確認ください。使用可能なアクセサリー の全一覧については付録 B:「アクセサリー」を参照してください。

表 3-1 HemoSphere アドバンスドモニタリングのコンポーネント

H	HemoSphere アドバンスドモニタリングシステム(ベースキット)				
•	HemoSphere アドバンスドモニター				
•	HemoSphere バッテリーパック				
•	電源コード				
•	電源入力カバー				
•	L-Tech 拡張モジュール				
•	拡張モジュール(2)				
•	クイックスタートガイド				
•	取扱説明書(USB スティックに収録)				



3.1.2 プラットフォームモジュールおよびケーブルに必要なアクセサリー

以下の表に、所定の血行動態技術モジュールまたはケーブル用として、また、モニターおよ び算出した特定のパラメータを表示する際に必要なアクセサリーを示します。

表 3-2 HemoSphere Swan-Ganz モジュールによるパラメータモニタリ ングに必要なアクセサリー

	モニタリングおよび算出できるパラメータ					
必要なアクセサリー	CO	EDV	RVEF	SVR	iCO	SV
CCO ケーブル	•	•	•	•	•	•
ECG ケーブル		•	•			•
アナログ圧入力ケーブル				•		
注入液温度プローブ					•	
Swan-Ganz 熱希釈カテーテル					•	
Swan-Ganz CCO カテーテルまたは Swan-Ganz CCOmbo カテーテル	•			*		*
Swan-Ganz CCOmbo V カテーテル		•	•			

*Swan-Ganz CCO/CCOmbo/CCOmbo V カテーテルは、SVR および SV の測定に使用することができます。

表 3-3 HemoSphere オキシメトリーケーブルによるパラメータモニタリ ングに必要なアクセサリー

	モニタリングおよび算 出できるパラメータ		
必要なアクセサリー	ScvO ₂	SvO ₂	
PediaSat オキシメトリーカテーテルまた は互換性がある中心静脈血オキシメト リーカテーテル	•		
Swan-Ganz オキシメトリーカテーテル		•	

警告

感電の危険があります:濡れた手でシステムケーブルを抜き差ししないで ください。システムケーブルを抜く前に、手が乾いているか確認してくだ さい。

注意 ケーブルの抜き差しを行う場合は、ケーブルではなくコネクター部を持っ てください。コネクターをねじったり曲げたりしないでください。使用前 にはすべてのセンサーおよびケーブルが正しく完全に接続されているか確 認してください。

> HemoSphere アドバンスドモニターに関するデータの破損を回避するため、 除細動器を使用する前に、必ずモニターから CCO ケーブルとオキシメト リーケーブルを取り外してください。

3.2 HemoSphere アドバンスドモニターの接続ポート

下図は、接続ポート、および HemoSphere アドバンスドモニターの正面、後面、側面パネルのその他の主な特徴を示しています。

3.2.1 モニター正面



図 3-1 HemoSphere アドバンスドモニターの正面図

3.2.2 モニター後面



図 3-2 HemoSphere アドバンスドモニターの後面図 (HemoSphere Swan-Ganz モジュールとの表示)
3.2.3 モニターの右パネル



図 3-3 HemoSphere アドバンスドモニターの右パネル

3.2.4 モニターの左パネル



図 3-4 HemoSphere アドバンスドモニターの左パネル (モジュールなしで表示)

3.3 HemoSphere アドバンスドモニターの設置

3.3.1 取り付け用オプションとアドバイス

HemoSphere アドバンスドモニターは、お使いになる施設の診療状況に応じて、安定した平面に設置するか、互換性があるスタンドにしっかり取り付けてください。HemoSphere アドバンスドモニタリングのロールスタンドはオプションのアクセサリーとして利用可能です。 詳細は「アクセサリーに関する追加説明」(142ページ)を参照してください。その他の取り付け用オプションに関するアドバイスについては、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にご連絡ください。

警告 **爆発の危険があります!**空気、酸素または亜酸化窒素と可燃性麻酔の混合 ガスが存在する場所で HemoSphere アドバンスドモニターを使用しないで ください。 患者さんやユーザーの怪我、または機器の損傷に関するリスクを最小限に 抑えるため、HemoSphere アドバンスドモニターはしっかりと設置して取 り付け、すべてのコードおよびアクセサリーケーブルは適切に配線してく ださい。 IPX1 耐水を確保するため、HemoSphere アドバンスドモニターは垂直に設 置してください。 モニターは、後面パネルのポートや電源コードに手が届きにくくなる位置 に配置しないでください。 機器は電気的外科装置や除細動機器がある場所で使用することができます。 電気メスまたは電気的外科装置による干渉を原因として、パラメータの測 定値が不正確になる場合があります。 プリンターをはじめとするすべての IEC/EN 60950 機器は、患者さんの ベッドから 1.5 m 以上離してください。 HemoSphere アドバンスドモニターを極端な温度にさらさないでください。 注意 付録Aの環境仕様を参照してください。 HemoSphere アドバンスドモニターを不潔な環境や埃っぽい環境にさらさ ないでください。 HemoSphere アドバンスドモニターの換気口を塞がないでください。 強い光によって液晶画面が見にくい状況では HemoSphere アドバンスドモ ニターを使用しないでください。 本モニターを手持ち機器として使用しないでください。

3.3.2 バッテリー設置

バッテリードア(図 3-3)を開き、バッテリーをバッテリーコンパートメントに挿入し、 バッテリーパックが完全に挿入され、固定されていることを確認します。バッテリードアを 閉め、ラッチがしっかりかかっていることを確認します。以下の指示に従って電源コードを 接続し、バッテリーを完全に充電します。完全に充電されている場合を除き、新しいバッテ リーパックを電源として使用しないでください。

注記 バッテリー残量がモニターに正しく表示されるようにするには、初めて使用する前にバッテリーのコンディショニングを行ってください。バッテリーのメンテナンスと状態調整に関する情報については、「バッテリーのメンテナンス」(159ページ)を参照してください。

HemoSphere バッテリーパックは、停電時のバックアップ電源として機能し、 一定期間のモニタリングに対する電力供給のみに対応できます。

警告 バッテリーが完全に挿入され、バッテリードアに正しくラッチがかかっていることを確認してください。バッテリーが落下すると、患者さんや医師が重傷を負うおそれがあります。

HemoSphere アドバンスドモニターには正規の Edwards 製バッテリーのみ を使用してください。バッテリーパックをモニターから取り出した状態で 充電しないでください。取り出した状態で充電すると、バッテリーが損傷 したり、ユーザーがけがをしたりする場合があります。

停電時のモニタリング中断を予防するため、HemoSphere アドバンスドモ ニターには常にバッテリーを装着して使用してください。

停電時やバッテリーの消耗時には、モニターは自動的にシャットオフされ ます。

3.3.3 電源コードの接続

電源コードをモニターの後面パネルに接続する前に、電源入力カバーを取り外します。

- 1 電源入力カバーをモニターの後面パネルに取り付けている2本のねじ(図 3-5)を取り外します。
- 2 着脱式電源コードを接続します。プラグがしっかり差し込まれていることを確認します。
- **3**2つのねじ穴の位置を揃え、カバーの開口部に電源コードを通して配線し、プラグの上から電源コード入力カバーを取り付けます。
- 4 ねじをねじ穴に戻して締め、カバーをモニターに取り付け直します。
- 5 電源コードのプラグを病院用コンセントに差し込みます。

警告

電源コード入力カバーを取り付けずに HemoSphere アドバンスドモニタリ ングプラットフォームを使用しないでください。カバーを取り付けずに使 用すると、液体が浸入するおそれがあります。



図 3-5 HemoSphere 電源入力カバー - ねじの位置

3.3.3.1 等電位接続

本モニターの操作中は、必ず接地してください(IEC 60601-1 準拠のクラス I 機器)。病院用 コンセントまたは3ピンコンセントが利用できない場合は、病院の電気担当者に相談して必 ず正しく接地してください。モニターの後面パネル(図 3-2)には等電位ターミナルがあり、 等電位接地システム(等電位ケーブル)を接続できます。

警告
電源アダプターに接続する際は、延長コードやマルチタップを使用しないでください。付属の電源コード以外の取り外し可能な電源コードを使用しないでください。
感電のリスクを回避するため、HemoSphere アドバンスドモニターは(保護アースで)接地された電源にのみ接続してください。3本突起アダプターを2本突起アダプターに使用しないでください。
機器を「hospital only」、「hospital grade」というマークが付いたコンセントまたは同等のコンセントに接続した場合しか、接地の信頼性が得られません。
電源ケーブルのプラグを AC 電源から抜いて、AC 電源からモニターを切り離してください。モニターのオン/オフボタンでは、AC 電源からシステムを切り離すことはできません。

注意 機器を移動するときは、必ず電源を切り、電源コードを抜いてからにして ください。

3.3.4 血行動態モニタリングモジュールの接続および取り外し

HemoSphere アドバンスドモニターには、出荷時に標準拡張モジュール2個と L-Tech 拡張モジュール1個が付属しています。新しいモニタリング技術モジュールを挿入する前に、取り外しボタンを押して空のモジュールのラッチを外し、拡張モジュールをスライドさせて取り外します。

取り付ける前に、新しいモジュールの外部に破損がないか調べてください。使用するモニタ リングモジュールに均等な力をかけて開いたスロットに挿入し、カチッと音がするまで差し 込みます。

3.3.5 血行動態モニタリングケーブルの接続および取り外し

モニタリングケーブルの2つのポートは磁気ラッチ機構を備えています。接続する前に、 ケーブルの外部に破損がないか調べてください。モニタリングケーブルをポートに正しく挿 入すると、パチンという音がします。ケーブルを取り外すには、プラグを持ってモニターか ら抜きます。

3.3.6 外部装置からのケーブル接続

HemoSphere アドバンスドモニターは、取得したモニタリングデータを利用して特定の血行 動態パラメータを算出します。モニタリングデータには、圧入力データポートや ECG モニ ター入力ポートからのデータを含みます。取得したケーブル接続はすべてモニターの後面 パネル(図 3-2)にあります。パラメータ算出に必要なケーブル接続の一覧は、「プラット フォームモジュールおよびケーブルに必要なアクセサリー」(34ページ)を参照してくださ い。アナログ圧ポートの構成に関する詳細は、「アナログ入力」(79ページ)を参照してく ださい。

警告 Edwards Lifesciences 株式会社が販売する正規の HemoSphere アドバンスドモニター用アクセサリー、ケーブル、部品のみを使用してください。正規品以外のアクセサリー、ケーブル、または部品を使用した場合、患者の安全または測定精度に影響することがあります。

3.4 初回起動

3.4.1 起動手順

モニターをオン/オフするには、正面パネルの電源ボタンを押します。モニターの電源を入 れると、Edwardsの画面に続いて電源オン・セルフテスト(POST)画面が表示され、POST が始まります。セルフテストは毎回システムの電源を入れるたびに実施され、主要なハード ウェアコンポーネントの機能を実行することで、モニターが基本的な動作要件を満たしてい ることを確認します。セルフテストのステータスメッセージは起動画面上に、シリアル番号 やソフトウェアのバージョン番号といったシステム情報と一緒に表示されます。



図 3-6 起動画面

注記 診断テストで異常な状態が検出された場合、起動画面はシステムエラー 画面に切り替わります。第11章:「トラブルシューティング」、または 付録F:「システムのメンテナンス、点検およびサポート」を参照してくだ さい。解決しない場合は、Edwards Lifesciences 株式会社にご連絡ください。

3.4.2 言語の選択

HemoSphere アドバンスドモニターの初回起動時には、画面に言語オプションが表示されます。 これは、表示言語、時刻と日付の表示形式、測定単位に反映されます。言語選択画面は、ソフ トウェアの初期化および POST が終了すると表示されます。言語を選択すると、表示単位や 時刻と日付の表示形式もその言語のデフォルト設定に設定されます。付録 D:「モニター設 定とデフォルト設定」を参照してください。

言語選択に関連する各設定は、別途、[モニター設定] 画面の [日付/時刻] 画面や、 [モニター設定] → [基本設定] から言語オプションで変更することができます。 言語選択画面が表示されたら、使用する言語を選択します。



図 3-7 言語選択画面

注記

図 3-6 および図 3-7 は起動画面および言語選択画面の例です。

4

HemoSphere アドバンスド モニタークイックスタート

目次

HemoSphere Swan-Ganz モジュール心拍出量モニタリング	44
HemoSphere オキシメトリーケーブルを用いたモニタリング	47

注記	本章は熟練した臨床医師を対象としています。HemoSphere アドバンスドモ
	ニターの使用方法について簡潔に説明します。詳細な情報や警告・注意に
	ついては、取扱説明書の該当する章を参照してください。

4.1 HemoSphere Swan-Ganz モジュール心拍出量モニタリング

HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング接続については図 4-1 を参照してください。



図 4-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング接続の概要



- HemoSphere アドバンスドモニターの電源がオフになっていることを確認してから、 HemoSphere Swan-Ganz モジュールをモニターに挿入します。モジュールが正しくは め込まれると、カチッという音がします。
- 2 電源ボタンを押して、HemoSphere アドバンスドモニターの電源を入れます。すべての機能はタッチパネルからアクセスします。
- 3 [同じ患者で継続] ボタンを選択するか、[新規患者] ボタンを選択して新規患者 データを入力します。
- 4 CCO ケーブルを HemoSphere Swan-Ganz モジュールに接続します。
- 5 [アクション] アイコン → [CCO ケーブル試験] アイコン の順にタッチ して、CCO ケーブルの試験を行います。
- 6 [モニター画面選択] アイコン **に**タッチして、使用するモニタリング画面表 示を選択します。
- 7 パラメータグローブの外側にタッチして、使用するキーパラメータをパラメータ ポップアップから選択します。
- 8 パラメータグローブ内にタッチして、[アラーム/ターゲット]を調整します。
- 9 カテーテルの種類に応じて、下記セクションいずれかのステップ 10 に進みます。
 - COモニタリングについてはセクション 4.1.1
 - iCO モニタリングについてはセクション 4.1.2
 - EDV モニタリングについてはセクション 4.1.3

4.1.1 連続的心拍出量のモニタリング

- **10** サーミスタ(①) とサーマルフィラメント(②) を接続した Swan-Ganz CCO カテー テル(図 4-1) を CCO ケーブルに取り付けます。
- 11 カテーテルが患者さんに正しく挿入されたことを確認します。
- **12** [モニタリング開始] アイコン 「報バーに表示され、最初の CO 値までの時間を示します。約3~6分後に十分な データが得られると、CO 値がパラメータグローブに表示されます。
- **13** 次の CO 測定までの時間が情報バーに表示されます。CO 測定の間隔が長くなる場合 には、キーパラメータとして STAT CO (COst)を選択します。sCO は CO 値の迅速 推定値です。
- **14** [モニタリング停止] アイコン **ジ** にタッチして、CO モニタリングを停止します。

4.1.2 間欠的心拍出量のモニタリング

手順を進める前に、セクション 4.1 のステップ 1 ~ 9 に従ってください。

- **10** Swan-Ganz カテーテルのサーミスタ接続(①、図 4-1)を CCO ケーブルに取り付け ます。
- 11 注入液温度プローブを CCO ケーブルの注入液温度プローブコネクター(③) に接続 します。注入液システムの種類(インラインまたは槽)が自動的に検出されます。
- 12 [アクション] アイコン 👩 → [iCO] アイコン 🌌 の順にタッチします。
- 13 新規設定構成画面で以下の設定を選択します。
 - 注入液容量:10 mL、5 mL、3 mL (バスプローブのみ)
 - カテーテルサイズ: 5.5F、6F、7F、7.5F、8F
 - コンピューテーション定数:自動、または選択によって手入力用のキーパッドが表示される
- 注記 コンピューテーション定数は、注入液システムの種類、注入液量、カテー テルのサイズによって自動的に算出されます。コンピューテーション定数 を手入力すると、注入液量とカテーテルサイズの選択が[自動]に設定さ れます。
 - ボーラスモード:自動または手動
 - **14**[**セット開始**] ボタンにタッチします。
 - 15 自動ボーラスモードの場合は、熱ベースラインが得られるまで [お待ちください] (お待ちください)がハイライトされます。手動ボーラスモードの場合は、熱ベースライン に達すると、測定準備完了がハイライトされます。まず [注入] ボタン にタッチして、ボーラス注入を開始します。
 - **16** 画面上で [**注入**] がハイライトされたら (**止入**)、事前に選択した量のボーラス 注入を行うため、迅速かつスムーズに、連続的に注入してください。
 - **17** [計算中] がハイライトされ (**計算中**)、その結果得られた iCO 測定値が表示さ れます。
 - 18 必要に応じて最大6回まで、ステップ15~17を繰り返します。
 - **19** 必要に応じて [**レビュー**] ボタンにタッチし、ボーラスを編集します。
 - 20 [確定] ボタンにタッチします。

4.1.3 連続拡張末期容量のモニタリング

手順を進める前に、セクション 4.1 のステップ1~9に従ってください。

- **10** サーミスタ(①) とサーマルフィラメント(②) を接続した Swan-Ganz 容積測定カ テーテル(図 4-1) を CCO ケーブルに取り付けます。
- 11 カテーテルが患者さんに正しく挿入されたことを確認します。
- **12** ECG インターフェースケーブルの一方の端を HemoSphere アドバンスドモニターの 後面パネルに接続し、反対側の端をベッドサイドモニターの ECG 信号出力に接続 します。

- **14** カウントダウンクロックが情報バーに表示され、最初の CO/EDV 値までの時間を示 します。約6~9分後に十分なデータが得られると、構成したパラメータグローブ に EDV 値または RVEF 値が表示されます。
- **15** 次の CO 測定までの時間が情報バーに表示されます。測定の間隔が長くなる場合 には、キーパラメータとして STAT パラメータ(sCO、sEDV、sRVEF)を選択し ます。sCO、sEDV、sRVEF は、CO、EDV、RVEF の迅速推定値です。
- **16**[モニタリング停止] アイコン **ジ** にタッチして、CO/EDV モニタリングを停止 します。

4.2 HemoSphere オキシメトリーケーブルを用いたモニタリング



図 4-2 オキシメトリー接続の概要

- HemoSphereオキシメトリーケーブルをHemoSphereアドバンスドモニターの左側に接続します。図 4-2 を参照してください。
- 2 電源ボタンを押して、HemoSphere アドバンスドモニターの電源を入れます。すべての機能はタッチパネルからアクセスします。
- 3 [同じ患者で継続] ボタンを選択するか、[新規患者] ボタンを選択して新規患者 データを入力します。
- 4 HemoSphere オキシメトリーケーブルは、各モニタリングセッションの前にキャリブレーションする必要があります。体外キャリブレーションの手順はセクション 4.2.1、体内キャリブレーションの手順はセクション 4.2.2 に進みます。

4.2.1 体外キャリブレーション

- 1 カテーテルトレイの蓋部分を外して、光コネクターを露出させます。
- 2 カテーテルの「上部」側を上にして光コネクターをオキシメトリーケーブルに挿入し、エンクロージャーをパチンと音がするまで閉めます。
- 3 [アクション] アイコン **○** → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン

の順にタッチします。

- 4 [オキシメトリーの種類]を選択します。ScvO2 または SvO2 のいずれかを選択します。
- **5** [**体外キャリブレーション**] ボタンにタッチします。
- 6 患者さんのヘモグロビン(HGB)値またはヘマトクリット(Hct)値を入力します。 デフォルト値は、患者さんの HGB または Hct が取得されるまで使用できます。
- 7 [**キャリブレーション**] ボタンにタッチします。
- 8 キャリブレーションが問題なく終了すると、次のメッセージが表示されます。 体外キャリブレーション OK-カテーテルを挿入してください
- 9 カテーテルの取扱説明書の記載どおりにカテーテルを挿入します。
- 10 [開始] ボタンにタッチします。
- **11** ScvO₂/SvO₂が現在のキーパラメータではない場合は、パラメータグローブ外に表示 されているパラメータラベルにタッチして、パラメータポップアップからキーパラ メータとして ScvO₂/SvO₂ を選択してください。
- **12** ScvO₂/SvO₂パラメータグローブ内にタッチして、[アラーム/ターゲット]を調整します。

4.2.2 体内キャリブレーション

- 1 カテーテルの取扱説明書の記載どおりにカテーテルを挿入します。
- 2 カテーテルの「上部」側を上にして光コネクターをオキシメトリーケーブルに挿入し、エンクロージャーをパチンと音がするまで閉めます。
- 3 [アクション] アイコン **○** → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン

💓 の順にタッチします。

- 4 [オキシメトリーの種類] を選択します。ScvO₂ または SvO₂ のいずれかを選択します。
- 5 [体内キャリブレーション] ボタンにタッチします。

設定に失敗した場合、以下のメッセージのいずれかが表示されます。

注意:血管壁アーチファクトまたはカテーテルの楔入が検出されました。 カテーテルの位置を変更してください。 または 注意:信号が不安定です。 6「血管壁アーチファクトまたはカテーテルの楔入が検出されました」または「信号が不安定です」のメッセージが表示された場合は、第10章:「ヘルプとトラブルシューティング」の記載内容に従って問題解決を試みてから、「再キャリブレーション」ボタンにタッチしてベースラインの設定を再開します。

または

[次へ] ボタンにタッチして、採血に進みます。

- 7 ベースラインのキャリブレーションが完了したら、[採取] ボタンにタッチして血液サンプルを採取し、COオキシメーターによる定量分析のため検査室にサンプルを送ります。
- 8 検査値を受け取ったら、HGB または Hct と ScvO₂/SvO₂ を入力します。
- 9 [キャリブレーション] ボタンにタッチします。
- 10 [モニター画面選択] アイコン ここの にタッチして、使用するモニタリング画面表 示を選択します。
- **11** パラメータグローブ外に表示されているパラメータラベルにタッチして、パラメー タポップアップウィンドウからキーパラメータとして ScvO₂/SvO₂ を選択します。
- **12 ScvO₂/SvO₂**パラメータグローブ内にタッチして、[アラーム/ターゲット]を調整します。

5

HemoSphere アドバンスドモ ニターのナビゲーション

目次

HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観	50
ナビゲーションバー	
モニタリングビュー	
アクション	
情報バー	.68
ステータスバー	
モニタリング画面のナビゲーション	70

5.1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の外観

すべてのモニタリング機能は、タッチパネルの適切なエリアにタッチすることで実行できま す。画面の左側にあるナビゲーションバーには、モニタリング、画面のスクロールと選択、 アクションの実行、システム設定の調整、スクリーンショットのキャプチャ、アラームサイ レント(消音)の停止や開始など、さまざまな操作ボタンがあります。HemoSphere アドバ ンスドモニター画面の主な構成を、以下の図 5-1に示します。メインウインドウには、現在 のモニタリングビューまたはメニュー画面が表示されます。モニタリングビューの種類につ いての詳細は、「モニタリングビュー」(54ページ)を参照してください。他の画面機能の詳 細については、図 5-1の参考セクションを参照してください。





図 5-1 HemoSphere アドバンスドモニター画面の機能

5.2 ナビゲーションバー

ナビゲーションバーはほとんどの画面に表示されます。例外は、起動画面と、HemoSphere アドバンスドモニターのモニタリング停止時に表示される画面です。



図 5-2 ナビゲーションパーー HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング



COモニタリング開始。HemoSphere Swan-Ganz モジュールでモニターしている間、[CO モニタ リング開始] アイコンにタッチすると、ナビゲーションバーから直接 CO モニタリングを開 始することができます。「*連続的心拍出量」*(102ページ)を参照してください。



COモニタリング停止。[モニタリング停止] アイコンは、HemoSphere Swan-Ganz モジュールを 用いた CO モニタリングが進行中であることを示します。このアイコンにタッチすると、モ ニタリングを即座に停止することができます。



モニター画面選択。[モニター画面選択] アイコンにタッチすると、表示されるパラメータの 数と、それを表示するのに使用するモニタリングビューのタイプ(色でハイライトされる) を選択することができます(図 5-3、「モニター画面選択ウィンドウの例」(54ページ)を参 照してください)。モニタリングビュー画面を選択すると、そのモニターモードがすぐに表 示されます。

直前に表示されていたモニタリング画面に戻るには [取消] アイコン 💦 にタッチします。



アクション。[アクション] ボタンにタッチすると、以下のアクションにアクセスすることができます。

- ・ 算出パラメータ計算
- ・ イベントレビュー
- ・ iCO (HemoSphere Swan-Ganz モジュール)
- **CCO** ケーブル試験 (HemoSphere Swan-Ganz モジュール)
- ・ オキシメトリーキャリブレーション (HemoSphere オキシメトリーケーブル)

算出パラメータ計算およびイベントレビューについては本章で説明します(セクション 5.4.1 (67 ページ)およびセクション 5.4.2 (67 ページ)を参照)。上記以外のアクションについて の詳細は、指定のモジュールまたはケーブルに関する章を参照してください。

設定.[設定] アイコンにタッチして、以下の設定画面にアクセスします。

- **患者データ**:第6章:「ユーザーインターフェースの設定」
- モニター設定:第6章:「ユーザーインターフェースの設定」
- ・ 高度な設定:第7章:「アラーム/ターゲット」、第7章:スケール調整、 第8章:「データのエクスポートと接続性」
- データのエクスポート:第8章:「データのエクスポートと接続性」
- デモモード:第7章:「デモモード」
- エンジニアリング:第7章:「エンジニアリング」
- ヘルプ:第11章:「画面上のヘルプ」



スナップショット。[スナップショット] アイコンにタッチすると、現在の画面の画像がキャプチャされます。画像を保存するには、HemoSphere アドバンスドモニターの2つの USB ポート(後面および正面パネル)のいずれか1つに USB スティックを取り付けることが必要です。



アラームサイレント。すべてのアラーム音が2分間消音されます。2分の間に新たに発生する生理的 アラームも消音されます。2分経過すると、再びアラーム音が鳴り始めます。フォルトが消去されて から、再度発生するまで、アラームは消音されます。新しいフォルトが発生すると、アラーム音は再 び鳴り始めます。



アラームサイレント中。アラームが一時的に消音されていることを示します。2 分間カウント ダウンするタイマーと「**アラーム 一時停止**」の文字が表示されます。



モニタリングー時停止終了。[アラームサイレント] ボタンに連続3秒間タッチしていると、 モニタリング操作を一時停止するか否かを確認する確認ポップアップが表示されます。この 機能は、モニタリングを一時停止したいときに使用します。確認後、ナビゲーションバーに ある[アラームサイレント] ボタンが[モニタリング一時停止終了] ボタンに切り替わり、 「**モニタリングー時停止**」と表示されます。再度モニタリングを行うには、[モニタリングー 時停止終了] ボタンにタッチします。

5.3 モニタリングビュー

モニタリングビューには、「グラフトレンド」、「表トレンド」、「グラフ/表分割画面」、 「フィジオビュー」、「コックピット」、「フィジオツリー」の6種類があります。これらの画 面には1度に最大4つのパラメータを表示することができます。

モニタリングビューを選択するには:

1 [モニター画面選択] アイコン [] にタッチします。[モニター画面選択]

メニューには、モニタリング画面のデザインに基づくアイコンが表示されます。



図 5-3 モニター画面選択ウィンドウの例

- 2 モニタリング画面に表示したいパラメータの数を表す数字の1、2、3、または4に タッチします。
- 3 表示したいモニター画面にタッチし、その画面フォーマットにパラメータを表示します。

5.3.1 パラメータグローブ

パラメータグローブはほとんどのモニタリング画面で右側に表示されます。コックピットモ ニタリングビューはさらに大きなフォーマットパラメータグローブで構成され、以下に示す ような共通の機能があります。

5.3.1.1 パラメータの変更

- 1 グローブの外側に表示されたパラメータラベルにタッチして、別のパラメータに変 更します。
- 2 ポップアップウィンドウが表示され、選択されているパラメータはカラーでハイラ イトされ、ウィンドウ上の他のパラメータは外枠がカラーで示されます。ハイライ トされていないパラメータが選択可能なパラメータです。図 5-4 は、HemoSphere Swan-Ganz モジュールで連続パラメータおよびモニタリングを選択している際に表 示されるポップアップウィンドウを示します。



図 5-4 キーパラメータ選択 ポップアップウィンドウの例

3 現在のパラメータの代わりに表示する、新しいパラメータを選択します。

5.3.1.2 アラーム/ターゲットの変更

[アラーム/ターグット] ポップアップ画面では、選択したパラメータのアラームおよびター ゲット値の確認および設定、またはアラーム音およびターゲットの設定の有効化/無効化を 行うことができます。ターゲット設定は数値キーパッド、または微調整であればスクロール ボタンを使って調整することができます。このポップアップ画面には、モニタリングしてい るパラメータグローブの内側にタッチするか、パラメータ設定画面からアクセスします。 詳細については、「アラーム/ターゲット」(83ページ)を参照してください。

注記 ポップアップ画面は2分間無操作状態が続くと、元の画面に戻ります。

5.3.1.3 ステータスインジケータ

各パラメータグローブの上にあるターゲットステータスインジケータ(ランタン)は患者さんの現在の状態を示します。患者さんの状態が変化すると、この色が変化します。グローブは追加情報を表示することもあります。



図 5-5 パラメータグローブ

フォルト。フォルトが発生した場合、このフォルトが消去されるまでフォルトメッセージが ステータスバーに表示されます。複数のフォルト、警告、アラームがある場合、メッセージ が2秒ごとに切り換わります。

フォルトが発生した場合、パラメータの計算が停止し、影響を受けた各パラメータグローブには、パラメータが最後に測定された時点の値、時刻、日付が表示されます。

連続的%変化インジケータ。このインジケータは変化率(%)と変化の時間間隔を示します。 構成オプションについては、「時間の間隔/平均化」(79ページ)を参照してください。



ターゲットステータスインジケータ。各グローブの上に表示されるカラーインジケータで、患者 さんの状態を表します。インジケータの色とそれが表す意味については、表 7-1、「ターゲッ トステータスインジケータの色」(85ページ)を参照してください。

5.3.2 グラフトレンド

グラフトレンド画面は、モニタリングパラメータの現在のステータスおよび履歴を表示し ます。表示される履歴の量は、時間スケールを調整することによって変更することができ ます。

パラメータのターゲット範囲が有効になっている場合、グラフの線の色にはそれぞれ意味が あります。緑はターゲット範囲内であること、黄はターゲット範囲外であるが、設定された アラーム範囲内であること、赤は値がアラーム範囲外であることを示します。なお、パラ メータのターゲット範囲が無効になっている場合、グラフの線は白くなります。パラメータ のターゲット範囲が有効になっている場合、グラフトレンド画面では、これらの色はパラ メータのグローブにあるターゲットステータスインジケータ(ランタン)の色と一致します。 各パラメータのアラームリミットはグラフの y 軸上にカラー矢印で表示されます。



図 5-6 グラフトレンド画面

表示されているパラメータの時間スケールを変更するには、x 軸または y 軸に沿ったグラフ 領域の外側にタッチすると、スケールのポップアップメニューが表示されます。[グラフトレ ンド時間] ボタンの値入力部にタッチすると、様々な時間間隔を選択することができます。

5.3.2.1 グラフトレンドのスクロールモード

過去へスクロールすることで、最大72時間分のデータを見ることができます。スクロール 中はパラメータのデータ上に日付が表示されます。2つの日付が表示されることもあります。 スクロールを開始するには、[スクロールモード]ボタンにタッチします。[スクロールモー ド]ボタンを長押しすると、スクロールの速度が上がります。[スクロール]ボタンにタッ チしてから2分後、または[戻る]ボタンにタッチすると、画面は元の表示形式に戻りま す。[スクロール]ボタンの下にスクロール速度が表示されます。

スクロールの設定	説明
>>>	現在の時間軸の2倍でスクロール
>>	現在の時間軸でスクロール(1 グラフ幅)
>	現在の時間軸の半分でスクロール (0.5 グラフ幅)

表 5-1 グラフトレンドのスクロール速度

スクロールモードでは現在表示されている時間軸より古いデータまでスクロールすることが できます。

注記 最新データより先のデータ、または最も古いデータより前のデータにタッ チすることはできません。グラフはデータがあるところまでしかスクロー ルしません。

5.3.2.2 インターベンションイベント

[グラフトレンド] 画面で [インターベンション] アイコン を選択すると、インター ベンションタイプと詳細のメニュー、および摘要セクションが表示されます。



図 5-7 グラフトレンド - インター ベンションウインドウ

新規のインターベンションを入力するには:

- 1 左側の [新規インターベンション] メニューから [インターベンション] タイプを 選択します。
- 2 右側のメニュータブから [詳細] を選択します。デフォルトでは未指定になっています。
- 3 [キーボード] アイコン [を選択して摘要を入力します (オプション)。
- 4 [決定] アイコン 🕗 にタッチします。

前回使用したインターベンションを入力するには:

- 1 [最新] 一覧タブからインターベンションを選択します。
- **2** 摘要を追加、編集、削除するには、[キーボード] アイコン **に**タッチします。
- 3 [決定] アイコン 🕖 にタッチします。

インターベ ンション	インジケータ	種類
インターベ ンション		強心剤 血管拡張薬 血管収縮薬 PEEP
体位	(紫)	下肢挙上 トレンデレンブルグ
輸液	(青)	赤血球 膠質液 晶質液
カスタム	(グレー)	カスタムイベント

表 5-2 インターベンションイベント

インターベンションのタイプを選択すると、インターベンションを示すマーカーがすべての グラフに視覚的に表示されます。これらのマーカーを選択すると、詳しい情報を知ることが できます。マーカーにタッチすると、情報バルーンが表示されます。図 5-8「グラフトレン ド画面-インターベンション情報バルーン」を参照してください。情報バルーンは特定のイ ンターベンション、日付、時刻、およびインターベンションに関連した摘要を表示します。 [編集] ボタンにタッチすると、インターベンションの時刻、日付、摘要を編集できます。 [終了] ボタンを押すと、バルーンが閉じます。

注記 インターベンション情報バルーンは2分経過すると消えます。

インターベンションの編集。各インターベンションの時刻、日付、関連する摘要は、最初の入力後に編集できるようになります。

- 編集するインターベンションに関連したインターベンションイベントインジケータ
 にタッチします。
- **2** 情報バルーン上の [編集] アイコン 🕟 にタッチします。
- 3 選択したインターベンションの時刻を変更するには、[時刻の調整] にタッチして、 キーパッドで更新後の時間を入力します。
- 4 日付を変更するには、[日付の調整] にタッチして、キーパッドで更新後の日付を 入力します。
- 5 [キーボード] アイコン [1000] にタッチして、摘要を入力または編集します。
- 6 [決定] アイコン 🕗 にタッチします。



図 5-8 グラフトレンド画面-インターベンション情報バルーン

5.3.3 表トレンド

[表トレンド] 画面は、選択したパラメータおよびその履歴を表形式で表示します。



図 5-9 表トレンド画面

- 1 値の間隔を変更するには、表の内側にタッチします。
- 2 [表示間隔] ポップアップが表示されるので、値を選択します。

	表示間隔	
$\mathbf{<}$	1分	
$\mathbf{<}$	5分	
$\mathbf{<}$	10分	
$\mathbf{<}$	30分	
$\mathbf{<}$	60分	
		\bigcirc

図 5-10 表トレンドの表示間隔ポップアップ



5.3.3.1 表トレンドのスクロールモード

過去へスクロールすることで、最大 72 時間分のデータを見ることができます。スクロール モードはセルの数に応じて決まります。3 つのスクロール速度(1x、6x、40x)から選択す ることができます。

画面スクロール中は、表の上に日付が表示されます。時間間隔が2日にまたがっている場合、 両方の日付が表示されます。

1 スクロールを開始するには、グレーの矢印の1つを長押しします。[スクロール] アイコンの上にスクロール速度が表示されます。

設定	時刻	速度		
1x	1セル	ゆっくり		
6x	6 セル	適度		
40x	40 セル	はやい		

表 5-3 表トレンドのスクロール速度

2 スクロールモードを終了するには、スクロール矢印から手を離すか、[戻る] アイ コン 🕜 にタッチします。

注記 スクロール矢印ボタンから手を離して2分後、または[戻る] アイコンに タッチすると、画面は元の画面に戻ります。

5.3.4 グラフ/表分割

[グラフ/表分割] 画面は、グラフトレンドモニタリングビューと表トレンドモニタリング ビューを組み合わせて表示します。この表示形式では、モニタリングしているパラメータの 現在と過去のデータをグラフ形式で、モニタリングしているその他のパラメータを表形式 で、同時に表示できます。

2つのパラメータを選択した場合は、1つ目のパラメータはグラフトレンド形式で表示され、 2つ目のパラメータは表トレンド形式で表示されます。パラメータは、パラメータグローブ に表示されたパラメータラベルにタッチすると変更できます。2つ以上のパラメータを選択 した場合は、最初の2つのパラメータがグラフトレンド形式で表示され、3つ目と4つ目(4 つ目を選択した場合)のパラメータが表トレンド形式で表示されます。すべてのパラメータ のグラフトレンドビューに表示されるデータのタイムスケールは、表トレンドビューに表示 されるタイムスケールとは連動していません。グラフトレンドビューに関する詳細について は、「グラフトレンド」(56ページ)を参照してください。表トレンドビューに関する詳細 については、「表トレンド」(60ページ)を参照してください。

5.3.5 フィジオビュー画面

[フィジオビュー] 画面は心臓、血液、血管系の相互関係を動画で示します。連続的および 間欠的パラメータの値は、動画と共に表示されます。



図 5-11 フィジオビュー画面

フィジオビューの画面では、拍動中の心臓は心拍を図示するものであり、1分間の拍動数を 正確に表すものではありません。この画面の主な機能は図 5-11 に番号入りで図示されてい ます。この例は、HemoSphere Swan-Ganz モジュールでモニタリングし、ECG、MAP、CVP 信号を取得する際の連続したフィジオビュー画面を示しています。

- HemoSphere オキシメトリーケーブルが接続され、静脈血酸素飽和度をモニタリン グしている間は、ScvO₂/SvO₂パラメータのデータと信号品質インジケータ(SQI) がこの部分に表示されます。
- 2 心拍出量(CO/CI)は血管系の動画の動脈側に表示されます。血流速度を表す動 画は、CO/CI値とそのパラメータに選択されたターゲット範囲(下限/上限)を基 に動作が変化します。

- 3 体血管抵抗は、CO/CIのモニタリング中と、接続された患者モニターからの MAP および CVP のアナログ圧入力信号(SVR = [(MAP-CVP)/CO]*80)を使用している間、 血管系を表す動画の中央に表示されます。体抵抗状態は、算出された SVR 値とそ のパラメータに選択されたターゲット範囲(下限/上限)を基に変化します。
- 注記
 [アラーム/ターゲット]設定は、[アラーム/ターゲット]設定画面
 (「アラーム/ターゲットセットアップ画面」(85ページ)を参照)から変
 更できます。あるいは、目的のパラメータをキーパラメータとして選択し、
 パラメータグローブの中にタッチすることにより、このパラメータの
 [Alarms/Targets] ポップアップウィンドウにアクセスすることでも変更で
 きます。
 - 4 連続モードから、左上の[時計/波形]アイコンにタッチして、[間欠的フィジオ ビュー]画面に移動します。このボタンは、間欠的履歴データがある場合にのみ表 示されます。下記の 5.3.5.1 「フィジオビュー履歴画面」を参照してください。
 - 5 [シリンジ] アイコンにタッチして iCO 画面に進み、ボーラス投与時の心拍出量測定 を行います。

5.3.5.1 フィジオビュー履歴画面

[フィジオビュー履歴] 画面には、心臓と循環系の画像を重ねた間欠的ボーラスデータと連 続データのスナップショットの両方が表示されます。循環系には、血管の圧縮等、ボーラス 設定時の患者さんの状態を示すいくつかのバリエーションがあります。

画面上部に沿った水平タブから、最大36の生理学的履歴を確認することができます。

5.3.6 コックピット画面

図 5-12 に示したこのモニタリング画面では、モニタリングしているパラメータの値が大きな パラメータグローブ(円)に表示されます。コックピットパラメータグローブはアラーム/ ターゲット範囲と値を視覚的に表示し、現在のパラメータ値は針インジケータで表示され ます。標準パラメータグローブと同様に、パラメータがアラーム領域内にある場合には、 そのグローブ内の値が点滅します。



図 5-12 コックピット画面

コックピット画面に表示されるキーパラメータグローブは、標準パラメータグローブより複 雑なターゲットとアラームインジケータを表示します。パラメータの表示範囲は、グラフト レンドの最小値と最大値の設定を使用したゲージスケールによって形成されます。針は円形 のゲージスケールで現在値を示します。ターゲット範囲が有効になっている場合、ターゲッ トとアラーム領域を示す円の外周は、赤(アラームゾーン)、黄(注意ターゲットゾーン)、 緑(許容ターゲットゾーン)で表示されます。ターゲット範囲が有効になっていない場合、 円の外周はすべてグレーとなり、ターゲットとアラームインジケータは表示されません。ス ケールの限界を超えた時点で、矢印が変化して示します。

5.3.7 フィジオツリー

フィジオツリー画面では、酸素運搬量(DO₂)と酸素消費量(VO₂)のバランスが表示され ます。パラメータ値が変更されると自動的に更新されるため、常に最新の値が表示される ことになります。パラメータを結んでいる線は、それぞれのパラメータの関連性をハイラ イトします。

5.3.7.1 連続モードと履歴モード

フィジオツリー画面には連続モードと履歴モードの2つがあります。連続モードでは、断続 測定値および算出パラメータ値は常に入手不能と表示されます。

-(4) -(5)	DOs mL Cumin n 3.4 HGB gitt	D 64 VO2 mL 0.4min SpO2 %
	86 HRavg 40	3
EDV 291 mL 291 CVP 8 mmitg	MAP 71	2 RVEF 29 Refu
<i>ל</i> יטם–יג	アフターロード	コントラクティリティ

図 5-13 フィジオツリー画面

- パラメータの上下の縦線は、そのパラメータのターゲットステータスインジケータ (ランタン)と同じ色です。
- **2** 2 つのパラメータを直接結ぶ縦線は、その下のパラメータのターゲットステータス インジケータ(ランタン)と同じ色です(SVR と MAP との間など)。
- 3 横線はその上の線と同じ色です。
- 4 左上のアイコンは、ボーラスセットが実行されると表示されます。[クロック/ 波形]アイコンにタッチし、履歴データを表示します(図 5-13参照)。
- 5 [iCO] アイコンにタッチして、熱希釈新規設定構成画面を開きます。

注記 熱希釈設定を実行する前および数値を入力するまでは(以下の 5.3.7.2 「パラ メータボックス」を参照)、[クロック / 波形] アイコンと [iCO] アイコン は表示されません。得られる連続パラメータのみが表示されます。



図 5-14 フィジオツリー履歴画面

注記 [フィジオツリー履歴] 画面には、その時点においてシステムで得られる ほとんどのパラメータが表示されます。この画面ではパラメータ間は線で 結ばれ、それぞれのパラメータの関連性をハイライトします。[フィジオ ツリー履歴] 画面では、画面右側に設定した(1~4)キーパラメータが 表示されます。画面の上部の水平タブにより、過去のデータ記録を確認す ることができます。記録時間は、熱希釈ボーラスセットと算出パラメータ 計算に対応します。

> フィジオツリー履歴画面では、最も直近の記録のみ、パラメータを入力して 算出パラメータ DO₂ および VO₂ を計算することができます。入力する値は記 録時点のもので、現時点のものではありません。

[フィジオツリー履歴] 画面は、[連続フィジオツリー] 画面の [クロック/ 波形] アイコンからアクセスします。連続フィジオツリー画面に戻るには、 [戻る] アイコン () にタッチします。この画面については2分間で自動的 に元の画面に戻ることはありません。

5.3.7.2 パラメータボックス

それぞれのパラメータボックスは、次の情報を表示します:

- パラメータ名
- パラメータの単位
- ・ パラメータ値(入手可能な場合)
- ターゲットステータスインジケータ(値が入手可能な場合)

パラメータがフォルトの場合は、値はブランクになり、それが表示時に得られない、または得られなかったことを示します。



図 5-15 フィジオツリーのパラメータボックス

5.3.7.3 ターゲットの設定およびパラメータ値の入力

ターゲット設定を変更または数値を入力するには、パラメータにタッチして [ターゲット/ 入力] ポップアップを表示します。フィジオツリーの [ターゲット/入力] ポップアップは、 以下のフィジオツリーの小さなパラメータボックスにタッチした場合に表示されます。

- HGB
- SpO₂
- SvO₂/ScvO₂(HemoSphere オキシメトリーケーブル測定が利用できない場合)
- **CVP**(構成されない場合)
- MAP (構成されない場合)
- HRavg (構成されない場合)



図 5-16 フィジオツリーのターゲット/ 入力ポップアップ

値が受け入れられると、新しいタイムスタンプでフィジオツリー履歴記録が作成されます。 これには次のものが含まれます:

- 現在の連続パラメータデータ
- 入力した値および計算値

[フィジオツリー履歴] 画面は新しく入力された記録を使用して表示されます。この後、 残りの手入力値を入力すると、算出パラメータが計算できます。

5.4 アクション

アクションメニューのほとんどのオプションは、現在のモニタリングモード(HemoSphere Swan-Ganz モジュールでモニター中など)に関連します。モニタリングモード全体で利用できるアクションは以下のとおりです。

5.4.1 算出パラメータ計算

算出パラメータ計算では、特定の血行動態パラメータを計算でき、これらのパラメータを一 括計算のために表示できます。

パラメータとして、DO₂、VO₂、SVR、LVSWI、RVSWIを算出できます。

- 1 [アクション] アイコン → [算出パラメータ計算] アイコン の順に タッチします。
- 2 必要な値を入力すると、自動的に計算され、表示されます。

5.4.2 イベントレビュー

モニタリング中に起きたパラメータ関連のイベントおよびシステムイベントをレビューする には、[イベントレビュー]を使用します。最大 72 時間分のイベントが、最新のイベントが 一番上に来るように記録されます。

- 1 [アクション] アイコン **○** → [イベントレビュー] アイコン **□**の順にタッ チします。
- 2 上下にスクロールするには、矢印キーにタッチします。
- 3 [Home] アイコン (へ) にタッチしてモニタリング画面に戻ります。

イベントレビュー記録には、以下のイベントが含まれます。

表 5-4 レビューできるイベント

イベント	記録時
CO モニタリングの開始	CO モニタリングが開始された時。
CO モニタリングの停止	ユーザーまたはシステムが CO モニタリングを停止し た時。
CO ケーブル試験に合格	CCO ケーブル試験を行って合格した時。
採血	[採取] オプションが [体内キャリブレーション用採 取] 画面で選択された時。

イベント	記録時
HGB アップデート	オキシメトリーケーブルのアップデートが、HGB の フェプデート プロトス後に定てした 吐
	アップテートプロセス後に元了した時。
iCO ボーラスを実施	iCO ボーラスが実施された時。
体外キャリブレーション	オキシメトリーケーブルのアップデートが体外キャリ ブレーションのプロセス終了後に完了した時。
体内キャリブレーション	オキシメトリーケーブルのアップデートが体内キャリ ブレーションのプロセス終了後に完了した時。
光が範囲外	オキシメトリーの光の範囲にフォルトが発生した時。
モニタリングの中断	アラーム音とパラメータモニタリングを防止するため モニタリングが一時停止された時。
モニタリング再開	通常のモニタリングが再開された時。アラーム音とパ ラメータモニタリングは有効です。
オキシメトリー接続なし	オキシメトリーケーブルの取り外しが検出された時。
オキシメトリーデータの再読 み込み	読み込まれたオキシメトリーキャリブレーションデー タをユーザーが許可した時。
システム再起動リカバリー	通電後、システムがプロンプトなしにモニタリングを 再開した時。
時刻の変更	システムクロックが更新された時。

表 5-4 レビューできるイベント(続き)

5.5 情報バー

情報バーはすべてのアクティブなモニタリング画面と、ほとんどのアクション画面に表示されます。情報バーには、現在の時刻、日付、モニタリングモード、バッテリー状態、画面ロックアイコンが表示されます。HemoSphere Swan-Ganz モジュールによるモニタリング中は、COカウントダウン、血液温度、心拍数の取得も表示される場合があります。HIS またはWi-Fi 接続でモニタリングしている場合には、そのステータスが表示されます。Wi-Fi ステータス記号は表 8-1 (95ページ)、HIS 接続状態記号は表 8-2 (96ページ)を参照してください。図 5-17 に、取得した ECG 心拍数を HemoSphere Swan-Ganz モジュールでモニタリング中の情報バーの例を示します。

<u>چ</u> اچ	12:58:59	pm 12/31/16 🚾	Swan-Ganz	70 ВРМ В	T: 98.6°F 🕉 0:59	5 6	
Wi-Fi	 。 時刻	● 日付 バッテリー	▲	↑ 平均	▲液 ▲液	со	画面 ロック
ステータス HK ス・	っ テータス 図 5-	17 情報バーー He	モード moSphere Sw	心拍数 /an-Gana	温度 z モジュール	カウントタ	「ウン

注記	図 5-17は、米国標準デフォルトの情報バーの例です。すべての言語のデ
	フォルトについては、表 D-6、「言語デフォルト設定」(152 ページ)を参
	照してください。

5.5.1 バッテリー

HemoSphere アドバンスドモニターは、HemoSphere バッテリーパックを装着していれば、停電時にも中断せずにモニタリングできます。バッテリーの寿命は情報バーに表示されるアイコン(表 5-5)によって知ることができます。バッテリー取付けの詳細については、「バッテ リー設置」(39ページ)を参照してください。モニターに表示されているバッテリー充電ステータスが正しいことを確認するために、バッテリーのコンディショニングを行って定期的にバッテリー状態を点検してください。バッテリーのメンテナンスと状態調整に関する情報については、「バッテリーのメンテナンス」(159ページ)を参照してください。

バッテリー アイコン	意味
ĺ	バッテリーの充電残量は 50% 以上
Í	バッテリーの充電残量は 50% 未満
Í	バッテリーの充電残量は 20% 未満
1	バッテリーは充電中で、電源に接 続されています
Ÿ	バッテリーは完全に充電されてお り、電源に接続されています
X	バッテリーが装着されていません

表 5-5 バッテリー状態

警告 停電時のモニタリング中断を予防するため、HemoSphere アドバンスドモ ニターには常にバッテリーを装着して使用してください。

> 停電時やバッテリーの消耗時には、モニターは自動的にシャットオフされ ます。

5.5.2 画面ロック

モニターを掃除または移動するときなど、画面をロックしたい場合に使用します。掃除の説明については、「モニターおよびモジュールの清掃」(156ページ)を参照してください。 内部タイマーによってロック解除のカウントダウンが始まると、画面のロック解除は自動的 に行われます。

1 [画面ロック] アイコンにタッチします。

2 [画面ロック] ポップアップから、画面をロックしたい時間にタッチします。



図 5-18 画面ロック

- 3 情報バーとステータスバーの右側に大きなロックアイコンが表示されます。
- 4 画面ロックを解除するには、[画面ロック] アイコン 🏊 を長押しします。

5.6 ステータスバー

ステータスバーは、すべてのモニタリング画面の一番下に表示されます。ここにはフォルト、 アラーム、警告、一部の注意と注記が表示されます。複数のフォルト、警告、アラームがあ る場合、メッセージが2秒ごとに切り換わります。

フォルト: CO – サーマルフィラメントの位置を確認してください

図 5-19 ステータスバー

5.7 モニタリング画面のナビゲーション

モニタリング画面には、標準的なナビゲーション手順がいくつかあります。

5.7.1 垂直スクロール

画面によっては、一度に1つの画面には収まらない情報を持つものがあります。レビューリ ストに垂直矢印が表示された場合には、上矢印か下矢印にタッチすると次の項目を表示でき ます。



リストから選択する場合は、垂直スクロール矢印にタッチして1度に1項目ずつ上下させます。



5.7.2 ナビゲーションアイコン

常に同じ機能を実行するボタンがいくつかあります。

Home。[Home] アイコンにタッチすると、直前に見ていたモニタリング画面に戻り、画面上のデータへの変更が保存されます。

戻る。[戻る] アイコンにタッチすると、前のメニュー画面に戻り、画面上のデータへの変更 が保存されます。



取消。[取消] アイコンにタッチすると、すべての入力が取消されます。

患者データ画面など一部の画面には [取消] ボタンがありません。患者さんのデータが入力 されるとすぐに、システムによって保存されます。

リストボタン。一部の画面には、2つの部分に分かれているボタンがあります。



このような場合、ボタンのどこかにタッチすると、選択可能項目のリストが表示されます。 ボタンの右側には現在の選択が表示されます。

バリューボタン。一部の画面には以下のような四角いボタンがあります。このボタンにタッ チすると、キーパッドが表示されます。

トグルボタン。オン/オフのように2つの選択肢から1つを選ぶような場合、[トグル] ボタンが表示されます。



ボタンの反対側にタッチすると、選択肢が切り替わります。

キーパッド。キーパッド上のキーにタッチして数値データを入力します。





キーボード。キーパッド上のキーにタッチして英数字データを入力します。
目次

患者データ	73
モニター設定	76

6.1 患者データ

システムの電源を入れると、最後の患者さんのモニタリングを継続するか、新規の患者さん のモニタリングを開始するかの選択肢が表示されます。以下の図 6-1 を参照してください。

注記 最後にモニタリングした患者さんのデータが 12 時間以上前のものである 場合、新規の患者さんのモニタリングを開始する選択肢のみ表示されます。



図 6-1 新規または継続選択画面



6.1.1 新規患者

新規患者モニタリングを開始すると、前の患者さんのデータはすべて消去されます。アラーム範囲、連続的パラメータはそれぞれのデフォルト値に設定されます。

システムを始動させるときに新規患者を入力することも、システムが作動中に新規患者を開 始することもできます。

1 モニターの電源をオンにすると、新規または継続選択画面が表示されます(図 6-1)。 [新規患者]にタッチして、ステップ6に進みます。

または

モニターの電源がすでにオンになっている場合には、[設定] アイコン 💕 にタッ チし、ステップ 2 に進みます。

- 2 [患者データ] ボタンにタッチします。
- 3 [新規患者] ボタンにタッチします。
- 4 確認画面で [はい] ボタンにタッチし、新規患者を開始します。
- 5 [新規患者データ] 画面が表示されます。図 6-2 を参照してください。

新規患者データ 不明な患者				
患者ID	不明なID			
身長	4 #			
体重				
BSA (Dubois式)				
7 E				

図 6-2 新規患者データ画面

6 患者情報を入力し、キーパッドの [決定] キー ↓ にタッチしてデータを保存し、 患者データ画面に戻ります。

警告 新規患者セッションを開始したら、デフォルトの生理的アラーム範囲(上限/下限)を必ず確認して、所定の患者さんに適切な範囲になるようにしてください。

新規患者を HemoSphere アドバンスドモニターに接続する際には必ず、
 [新規患者] を実行するか、患者データプロフィールを消去してください。
 これを行わないと、履歴表示に前患者のデータが表示されることがあり
 ます。

- 7 [患者 ID] にタッチし、キーパッドを使って患者さんの病院 ID を入力します。
- 8 [身長] にタッチし、キーパッドを使って患者さんの身長を入力します。使ってい る言語のデフォルト単位がキーパッドの右上に表示されます。測定単位を変更する には単位にタッチします。
- 9 [年齢] にタッチし、キーパッドを使って患者さんの年齢を入力します。
- 10 [体重] にタッチし、キーパッドを使って患者さんの体重を入力します。使っている言語のデフォルト単位がキーパッドの右上に表示されます。測定単位を変更するには単位にタッチします。
- **11** [**性**別] にタッチし、[男性] か [女性] を選択します。
- **12**身長と体重から [**BSA**] (DuBois 式) が計算されます。
- **13** [Home] アイコン (1) にタッチし、適切な血行動態モニタリング技術によるモニ タリング開始方法を参照してください。

注記 すべての患者データを入力するまで、[Home] アイコンは無効になっています。

6.1.2 患者モニタリングの継続

最後の患者データが12時間以内である場合、システムの電源をオンにすると患者さんの基 本データと患者 ID が表示されます。その患者さんのモニタリングを継続する場合、患者 データの読込みが行われ、トレンドデータが検索されます。そして、最後に見ていたモニ タリング画面が表示されます。[同じ患者で継続]にタッチします。

6.1.3 患者データの表示

- 1 [設定] アイコン 💭 にタッチします。
- 2 [患者データ] ボタンにタッチして患者データを表示します。画面には[新規患者] ボタンも表示されます。
- 3 [戻る] アイコン 🎧 にタッチして、設定画面に戻ります。

6.2 モニター設定

[モニター設定] 画面ではモニターに関連するいくつかの設定を変更することができます。



図 6-3 モニター設定

注記 2分間無操作状態が続くと、モニタリングビューに戻ります。

6.2.1 モニター基本設定

モニター基本設定はすべての画面に反映されるものです。表示言語、使用する単位、アラー ム音量、スナップショット音があります。

HemoSphere アドバンスドモニターは、複数の言語に対応しています。HemoSphere アドバン スドモニターを初めて起動すると、言語選択画面が表示されます。図 3-7、「言語選択画面」 (43ページ)を参照してください。2回目以降の起動時に言語選択画面は表示されませんが、 表示言語の変更はいつでも行うことができます。

言語を選択すると、デフォルトの時刻と日付の表示形式が決定します。選択した言語とは関係なく、それぞれ変更することも可能です。

注記 電源喪失後に HemoSphere アドバンスドモニターの電源を再投入した場合、 アラーム設定、アラーム音量、ターゲット設定、モニタリング画面、パラ メータ設定、言語、単位選択などのシステム設定は、自動的に電源喪失前 の設定に復元されます。

6.2.1.1 言語の変更

- 1 [設定] アイコン 💓 にタッチします。
- 2 [モニター設定] ボタンにタッチします。
- 3 [基本設定] ボタンにタッチします。



図 6-4 モニター基本設定

- 4 [言語]の値入力部分にタッチし、画面で使用する表示言語を選択します。

注記 全言語のデフォルト設定については付録 D を参照してください。

6.2.2 日付、時刻表示形式の変更

English (US)の日付デフォルトは月/日/年で、時刻デフォルトは12時間表示です。

国際言語を選択すると、日付デフォルトは付録 D:「モニター設定とデフォルト設定」にある表示形式に、時刻デフォルトは 24 時間表示になります。

- 1 [設定] アイコン 💓 にタッチします。
- 2 [モニター設定] ボタンにタッチします。

3 [日付/時刻] ボタンにタッチします。

モニター設定 日付/時刻				
日村の表示形式 MM/DD/YYYY	日付の変更 06/27/2013			
時刻の表示形式 24時間	時刻の調整 12:25:13			
	o			

図 6-5 日付/時刻設定

- 4 [日付の表示形式] ボタンの値入力部分にタッチし、使用する形式を選択します。
- 5 [日付の表示形式] ボタンの値入力部分にタッチし、使用する形式を選択します。

6.2.2.1 日付または時刻の調整

システムの時刻は必要に応じてリセットできます。その変更を反映するようにトレンドデー タが更新されます。保持されているデータは、時刻の変更を反映するように更新されます。

注記 HemoSphere アドバンスドモニターのタイムレコーダーは、サマータイム (DST)の自動調整は行いません。サーマータイムの調整は次の方法で行 う必要があります。

- 1 [設定] アイコン 🜍 にタッチします。
- **2** [モニター設定] ボタンにタッチします。
- 3 [日付/時刻] にタッチします。
- 4 日付を変更するには、[日付の調整]の値入力部分にタッチし、キーパッドで日付 を入力します。
- 5 時刻を変更するには、[時刻の調整]の値入力部分にタッチし、時刻を入力します。
- 6 [Home] アイコン () にタッチしてモニタリング画面に戻ります。

6.2.3 モニタリング画面の設定

[モニタリング画面]の設定画面から、フィジオビューとフィジオツリー画面のオプション を設定できます。

- 1 [設定] アイコン 💓 にタッチします。
- 2 [モニター設定] ボタンにタッチします。
- **3** [モニタリング画面] ボタンにタッチします。
- **4** [フィジオビュー] および [フィジオツリー] 画面で、パラメータに [係数または 係数なし] を選択します。

6.2.4 時間の間隔/平均化

[時間の間隔/平均化]の画面では、連続的%変化の時間間隔を選択することができます。

注記 2分間無操作状態が続くと、モニタリングビューに戻ります。

- 1 [設定] アイコン 🔯 にタッチします。
- 2 [パラメータ設定] ボタンにタッチします。
- 3 [時間の間隔/平均化] ボタンにタッチします。
- 4 [連続的%変化間隔]の値入力部にタッチし、以下の時間の間隔オプションから1つ を選択します:
 - なし
 5分
 20分
 - 10分
 30分

6.2.5 アナログ入力

CO モニタリング中、HemoSphere アドバンスドモニターは、接続された患者モニターからの アナログ圧信号入力を用いて SVR を算出することもできます。

注記 外部入力装置に接続すると、追加情報を表示することができます。たとえ ば、ベッドサイドモニターから MAP および CVP が連続的に受信できる場合 は、パラメータグローブに設定すると SVR が表示されます。MAP および CVP は、フィジオツリー画面とフィジオビュー画面に表示されます。

警告 HemoSphere アドバンスドモニターのアナログ通信ポートは、カテーテルのトランスデューサ部分から分離された一般的なアースを共有しています。HemoSphere アドバンスドモニターに複数の機器を接続する場合は、各機器には個別に電源を供給し、接続機器の絶縁が損なわれないようにしてください。

最終的なシステム構成のリスクと漏洩電流は、IEC 60601-1:2005/A1:2012 に 準拠している必要があります。ユーザーの責任においてコンプライアンス を徹底してください。

モニターに接続するアクセサリー装置は、データ処理装置として IEC/EN 60950、または電子医療機器として IEC 60601-1:2005/A1:2012の認 証を取得している必要があります。機器の併用はすべて IEC 60601-1:2005/ A1:2012 のシステム条件に準拠している必要があります。

注意	HemoSphere アドバンスドモニターを外部機器に接続する場合は、詳しい
	取扱方法について、当該外部機器の取扱説明書を参照してください。臨床
	で使用する前に、システムが正しく機能することを確認してください。

ベッドサイドモニターが所定のパラメータ出力に設定されたら、モニターをインターフェー スケーブルで HemoSphere アドバンスドモニターの選択アナログ入力ポートに接続します。

注記	お使いのベッドサイドモニター用に、適切な HemoSphere アドバンスドモ
	ニターアナログ入力インターフェースケーブルをお求めいただくには、
	最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社までご連絡ください。

ここからは、HemoSphereアドバンスドモニターのアナログ入力ポートの設定方法を説明します。

- 1 [設定] アイコン 🔯 にタッチします。
- 2 [モニター設定] ボタンにタッチします。
- **3** [アナログ入力] ボタンにタッチします。
- 4 MAP を接続する番号付きアナログポート用に、[パラメータ] リストボタンから [MAP] (1または2)を選択します。MAP のデフォルト設定値が表示されます。

注記 選択したポートでアナログ信号が検出されない場合は、[**接続されていま せん**] というメッセージが [ポート] リストボタンの下に表示されます。

アナログ入力の接続または未接続が最初に検出された場合は、ステータス バーに短い通知メッセージが表示されます。

5 CVP を接続する番号付きアナログポート用に、[パラメータ] リストボタンから [CVP] を選択します。CVP のデフォルト設定値が表示されます。 注記 複数のアナログ入力で同じパラメータを同時に設定することはできません。

使用するベッドサイドモニターのデフォルト値が正しくない場合(ベッドサイドモニターの取扱説明書を参照)、電圧範囲、全スケール範囲を修正したり、本章のセクション 6.2.5.1 に記載のキャリブレーション選択を実施したりすることができます。

[全スケール範囲]の値ボタンをタッチして、表示範囲を変更してください。以下の表 6-1 に、利用できるパラメータにおいて修正可能な全スケール範囲を示します。

表 6-1 アナログ入力パラメータ範囲

パラメータ	全スケール範囲
MAP	100 ~ 510 mmHg(13.3 kPa ~ 68 kPa)
CVP	10 ~ 110 mmHg(1.3 kPa ~ 14.6 kPa)

[**電圧範囲**]のリストボタンにタッチして、表示された電圧範囲を変更してくだ さい。全パラメータで利用できる、選択可能な電圧範囲は次のとおりです。

- 0~1V
- $0 \sim 5 V$
- $0 \sim 10 \, V$
- カスタム(6.2.5.1:「キャリブレーション」参照)

警告 別のベッドサイドモニターに切り替える場合は、リストされたデフォルト 値がまだ有効かどうかを必ず確認してください。必要に応じて、電圧範囲 および対応するパラメータ範囲を再設定またはキャリブレーションしてく ださい。

6.2.5.1 キャリブレーション

デフォルト値が正しくない場合や電圧範囲が不明な場合は、キャリブレーションを選択して ください。キャリブレーションプロセスは、ベッドサイドモニターから受信するアナログ信 号と組み合わせて HemoSphere アドバンスドモニターを設定します。

注記	デフォルト値が正しい場合は、キャリブレーションしないでください。
注意	適切な研修を受けたスタッフのみが、HemoSphere アドバンスドモニター のアナログポートのキャリブレーションを行ってください。

- 1 [設定] アイコン 📝 にタッチします。
- 2 [モニター設定] ボタンにタッチします。
- **3** [アナログ入力] ボタンにタッチします。
- **4** [ポート] リストボタンから使用するポート番号(1または 2)を、[パラメータ] リストボタンから対応するパラメータ(MAP または CVP)を選択します。
- 5 電圧値ポップアップ画面から [カスタム] を選択します。[アナログ入力のカスタ ム設定] 画面が表示されます。
- **6** ベッドサイドモニターから選択したアナログ入力ポートまでの全スケール信号を、 HemoSphere アドバンスドモニター上でシミュレーションします。
- 7 全スケール信号値に等しい最大パラメータ値を設定します。
- 8 [最大キャリブレーション] ボタンにタッチします。[最大 A/D] 値が [アナログ 入力のカスタム設定] 画面に表示されます。

注記 アナログ接続が検出されない場合は、[最大キャリブレーション] および [最小キャリブレーション] ボタンが無効になり、[最大 A/D] 値が [接続 されていません] に切り替わります。

- 9 プロセスを繰り返して最小パラメータ値をキャリブレーションします。
- **10**[確定] ボタンにタッチして表示されたカスタム設定を確定し、アナログ入力画面 に戻ります。
- 11 必要に応じてステップ4~10を繰り返して別のポートをキャリブレーションするか、 [Home] アイコン () にタッチしてモニタリング画面に戻ります。
- 注意 SVR の連続測定値の精度は、外部モニターから送信される MAP および CVP データの品質および精度に依存します。HemoSphere アドバンスドモ ニターでは外部モニターからの MAP および CVP アナログ信号の品質を確 認できないため、実測値と HemoSphere アドバンスドモニターで表示され る数値(すべての派生パラメータを含む)は異なる場合があります。この ため、SVR の連続測定値の精度を保証することはできません。アナログ信 号の品質を判断するために、外部モニターに表示される MAP と CVP 値 を、HemoSphere アドバンスドモニターのフィジオツリー画面に表示され る値と定期的に比較してください。精度、キャリブレーション、外部モニ ターからのアナログ出力信号に影響を与える可能性があるその他の変数に 関する詳細については、外部入力装置の取扱説明書を参照してください。

7

高度な設定

目次

アラーム/ターゲット	33
マケール調整	39
ノリアルポートのセットアップ)1
デモモード)2
ニンジニアリング)2

7.1 アラーム/ターゲット

アラームは優先度が「中」または「高」のときに起こります。アラームおよびアラーム音 が有効になるのは表示されているパラメータ(キーパラメータ)のみです。[高度な設定] メニュー内にある [**アラーム/ターゲット**] 画面から、ターゲットを調整し、アラーム音の 有効化/無効化を選択できます。[高度な設定] メニューからアクセスする機能はすべてパ スコードで保護されていますので、熟練した医師のみが変更してください。

生理的パラメータのうち、CO/CI、sCO/sCI、SV/SVI、ScvO₂/SvO₂ については、アラーム 優先度の上限(レッドゾーン)が「中」、アラーム優先度の下限(レッドゾーン)は「高」 です。生理的パラメータが SVR/SVRI、EDV/sEDV、EDVI/sEDVI、RVEF/sRVEF の場合には、 アラームの優先度は常に「中」です。

7.1.1 アラームサイレント

HemoSphere アドバンスドモニターには2種類のアラームがあります。

- 1 生理的アラーム:医師が設定するアラームで、設定した連続するキーパラメータの アラーム範囲の上限または下限を示します。
- 2 技術的アラーム:このアラームはデバイスフォルトまたは警告を示します。



注記 生理的アラーム音は2分間消音することができますが、アラームを完全に 無効にしない限り、アラーム音はオフになりません。アラームを無効にす る方法は、本章の後半で説明します。

2分の間に新たに発生する生理的アラームも消音されます。2分経過すると、再びアラーム 音が鳴り始めます。

技術的アラームが消去されてから再度発生するまで、技術的アラームは消音され、視覚的ア ラームインジケータ(優先度が「中」および「低」)は非表示になります。別の技術的ア ラームが発生した場合は、アラーム音が鳴り始め、視覚的アラームインジケータが再度表示 されます。

警告 患者の安全性に問題を引き起こす可能性がある場合は、アラーム音をオフ にしないでください。

7.1.2 アラーム音量設定

アラーム音量の範囲は「低」から「高」で、デフォルトは「中」です。これはアラーム、 フォルト、警告に適用されます。アラーム音量はいつでも変更することができます。

- 1 [設定] アイコン 💕 にタッチします。
- 2 [モニター設定] ボタンにタッチします。
- **3** [基本設定] ボタンにタッチします。
- 4 [**アラーム音量**] リストボタンの値入力部分にタッチし、使用する音量にタッチ します。
- 5 [Home] アイコン () にタッチしてモニタリング画面に戻ります。

警告 アラーム音量を適切にモニタリングできなくなる音量に下げないでください。 適切な音量に設定されていない場合、患者の安全性に問題が生じる可能性が あります。

7.1.3 ターゲット設定

ターゲットとは医師が設定する視覚的インジケータ(ランタン)です。患者が望ましいター ゲットゾーン内か(緑)、警告ターゲットゾーン内か(黄)、アラームゾーン内か(赤)を示 します。ターゲットゾーンの使用は医師によって有効/無効にすることができます。アラー ム(上限/下限)は、ターゲットゾーンと異なり、アラームパラメータ値が点滅してアラー ム音が鳴ります。

「アラーム」が使えるパラメータは [**アラーム/ターゲット**] 設定画面にベルアイコン で表示されます。デフォルトのアラーム(上限/下限)も、そのパラメータの注意ゾーン(赤) の範囲になります。アラーム(上限/下限)が設定できないパラメータは、[**アラーム/ター ゲット**] 設定画面にベルアイコンが表示されませんが、ターゲット範囲は設定することがで きます。

色	意味
緑 ()	緑のターゲットゾーンは医師によって設定さ れたターゲット範囲内にあることを示します。
ŧ	黄のターゲットゾーンはターゲット範囲外で あり、医師によって設定されたアラームまた は注意の範囲には入っていないが、警告範囲 内にあることを視覚的に示します。
赤 ()	赤のアラームまたはターゲットゾーンは「ア ラーム」状態であることを示し、[アラーム/ ターゲット] 設定画面のベルアイコンで示さ れます。デフォルトのアラーム(上限/下限) も、そのパラメータの注意ゾーン(赤)の範 囲になります。アラーム(上限/下限)が設 定できないパラメータは、[アラーム/ター ゲット] 設定画面にベルアイコンが表示され ませんが、ターゲット範囲は設定することが できます。アラームおよびターゲットゾーン の範囲は、医師が設定します。
	ターゲットが設定されていない場合、ステー タスインジケータはグレーで表示されます。

表 7-1 ターゲッ	トステータスイ	ンジケータの色
------------	---------	---------

7.1.4 アラーム/ターゲットセットアップ画面

[アラーム/ターゲット] 設定画面では、各キーパラメータのアラームおよびターゲットを 確認し、設定することができます。各キーパラメータの設定はパラメータボックスに表示さ れます。現在設定されているキーパラメータが、最初に表示されます。残りのキーパラメー タは決められた順番で表示されます。パラメータはターゲット範囲が何に基づいているかも 示します:[カスタムデフォルト]、[Edwards デフォルト]、[修正]。

夜 7-2 ダーク クトの アンオルド		
デフォルト名	説明	
カスタムデフォルト	パラメータに対してカスタムデフォルトが設定されており、 パラメータはそのデフォルトから変更されていません。	
Edwards デフォルト	パラメータはオリジナルの設定から変更されていません。	
修正	この患者さん用に、パラメータが変更されました。	

表 7-2 ターゲットのデフォルト

注記

アラームおよびアラーム音の設定は、表示されているパラメータだけに適 用されます。 アラーム/ターゲットを変更するには:

- 1 [設定] アイコン 💦 にタッチします。
- 2 [高度な設定] ボタンにタッチして、必要なパスワードを入力します。
- 3 [パラメータ設定] ボタン → [アラーム/ターゲット] ボタンの順にタッチします。
- 4 変更するパラメータの [アラーム/ターゲット] ポップアップを表示するには、 そのパラメータボックス内のどこかにタッチします。



図 7-1 アラーム/ターゲット設定

注記 この画面は2分間無操作状態が続くと、元の画面に戻ります。

赤、黄、緑の長方形は形が固定されており、サイズ/形は変わりません。

7.1.5 全ターゲット設定

全ターゲットを一度に簡単に設定または変更することができます。[すべて設定] 画面では 以下の操作を行うことができます:

- 全パラメータのアラームとターゲット設定をカスタムデフォルトに設定。
- 全パラメータのアラームとターゲット設定をカスタムデフォルトに復元。
- 全パラメータのアラームとターゲット設定を Edwards デフォルトに復元。
- 該当する全パラメータのアラーム音を有効化または無効化。
- 全パラメータのターゲット範囲を有効化または無効化。

1 [設定] アイコン 💓 にタッチします。

- 2 [高度な設定] ボタンにタッチして、必要なパスワードを入力します。
- 3 [パラメータ設定] ボタン → [アラーム/ターゲット] ボタンの順にタッチします。
- 4 [すべて設定] ボタンにタッチします。

- 5 すべてのパラメータでアラーム音を有効または無効にするには、[アラーム音] ボックスの [**すべて無効**] ボタンまたは [**すべて有効**] ボタンにタッチします。
- 6 ターゲット範囲を設定できるパラメータの全ターゲットを有効または無効にする には、[ターゲットのオン/オフ]トグルボタンにタッチします。
- 7 すべての設定をカスタムデフォルトに復元するには、[すべてをカスタムデフォルトに復元] にタッチします。「すべてのアラーム / ターゲットをカスタムデフォルトに復元します」というメッセージが表示されます。
- 8 確認ポップアップで [次へ] ボタンにタッチし、復元を確認します。
- 9 すべての設定を Edwards デフォルトに復元するには、「すべてを Edwards デフォルト に復元]にタッチします。「すべてのアラームおよびターゲットを Edwards デフォ ルトに復元します」というメッセージが表示されます。
- 10 確認ポップアップで [次へ] ボタンにタッチし、復元を確認します。

7.1.6 カスタムデフォルト設定

カスタムデフォルトを設定するには、[すべて設定] 画面または個々の [アラーム/ ターゲットの設定] 画面からいつでも有効または無効にすることができます。

- 1 [設定] アイコン 💕 にタッチします。
- 2 [高度な設定] ボタンにタッチして、必要なパスワードを入力します。
- 3 [パラメータ設定] ボタン → [アラーム/ターゲット] ボタンの順にタッチします。
- 4 [すべて設定] ボタンにタッチします。
- 5 [カスタムデフォルト設定] ボタンにタッチします。



図 7-2 カスタムデフォルトのアラーム/ ターゲット設定

- 6 デフォルトは [係数あり] または [係数なし] で表示される場合があります。 [パラメータの表示:] トグルボタンで使用するフォーマットを選択します。
- 7 設定するパラメータにタッチします。

- 8 各ターゲット設定について値入力部にタッチし、値を入力します。そのパラメータ に対応する係数ありまたは係数なしの値が自動的に設定されます。
- 9 各パラメータについてステップ7~8を繰り返します。次または前のパラメータセットを表示するには、画面の下にある右向きまたは左向き矢印にタッチします。
 10 終了後、「すべて確認」にタッチします。

7.1.7 1 つのパラメータのターゲットとアラーム設定

[アラーム/ターゲット] ポップアップで、選択したパラメータのアラームとターゲット値 を設定することができます。また、アラーム音を有効または無効にすることもできます。 ターゲット設定値は数値キーパッド、また微調整であればスクロールボタンを使って調整す ることができます。

- グローブの内側にタッチすると、そのパラメータの[アラーム/ターゲット] ポッ プアップが表示されます。[アラーム/ターゲット] ポップアップは、パラメータ ボックスにタッチすることでフィジオツリー画面でも利用できます。
- **2** 選択したパラメータのアラーム音を無効にするには、ポップアップの右上にある [**アラーム音**] アイコン **(**) にタッチします。

注記 パラメータにアラームの「高/低」を設定できない場合には、[**アラーム音**] アイコン **[11]** が [**アラーム/ターゲット**] ポップアップに表示されません。

- 3 パラメータの視覚的ターゲットを無効にするには、ポップアップ左上の有効になっている [ターゲット] アイコン にタッチします。そのパラメータのターゲットインジケータはグレーで表示されます。
- 4 矢印を使って範囲を調整するか、値入力部にタッチして数値キーパッドで入力します。



図 7-3 個々のパラメータアラームおよびター ゲットの設定

- 5 値が正しければ、[決定] アイコン 🕗 にタッチします。
- 6 取り消す場合は、[取消] アイコン 🚫 にタッチします。
- 警告 アラームランプおよびアラーム音は、画面上でパラメータがキーパラメー タ(パラメータグローブに表示されている1~4のパラメータ)として設 定されている場合にしか作動しません。パラメータがキーパラメータとし て選択および表示されていない場合、そのパラメータのアラームランプお よびアラーム音は作動しません。

7.2 スケール調整

グラフトレンドデータはグラフの左から右に描かれ、最新のデータが右に表示されます。 パラメータのスケールは縦軸、時間スケールは横軸です。



図 7-4 グラフトレンド画面

スケール設定画面では、パラメータと時間の両方のスケールを設定することができます。 選択されているパラメータ(キーパラメータ)がリストのトップにあります。追加のパラ メータを確認するには水平スクロールボタンを使用します。

- 1 [設定] アイコン 🚺 にタッチします。
- 2 [高度な設定] ボタンにタッチして、必要なパスワードを入力します。

3 [パラメータ設定] ボタン → [スケール調整] ボタンの順にタッチします。



図 7-5 スケール調整

注記 2分間無操作状態が続くと、モニタリングビューに戻ります。

- 4 各パラメータについて [下限] ボタンにタッチして、グラフに設定したい下限値を 入力します。また [上限] ボタンにタッチして、上限値を入力します。追加のパラ メータを確認するには水平スクロールアイコン ○○○ を使用します。
- 5 [グラフトレンド時間]の値入力部にタッチし、グラフに表示する総時間を設定します。次の選択肢があります:

•	3分	•	1時間		•	12 時間
•	5分	•	2 時間(デファ	ォルト)	•	18 時間
•	10分	•	4 時間		•	24 時間
•	15 分	•	6時間		•	48 時間
•	30 分					

- 6 [表示間隔]の値入力部にタッチし、各タブ値の表示間隔を設定します。次の選択 肢があります:
 - 1分(デフォルト)
 30分
 - 5分 60分
 - 10 分



図 7-6 表トレンドの表示間隔ポップアップ

- 7 次のパラメータセットに進むには、左下の矢印にタッチします。
- 8 [Home] アイコン (へ) にタッチしてモニタリング画面に戻ります。

7.3 シリアルポートのセットアップ

[シリアルポートのセットアップ] 画面を使用して、シリアルポートをデジタルデータ転送 用に設定します。画面は [戻る] アイコン 🎧 にタッチするまで表示されます。

- 1 [設定] アイコンにタッチします
- 2 [高度な設定] ボタンにタッチして、必要なパスワードを入力します。
- **3** [シリアルポートのセットアップ] ボタンにタッチします。
- 4 シリアルポートセットアップパラメータのリストボタンにタッチして、表示されているデフォルト値を変更します。
- 5 終了後、[戻る] アイコン 🎧 にタッチします。

注記	IFM アウトプロトコルによる患者モニタリングシステムをサポートするた
	め、リアルタイム通信用に 9 ピンの RS232 シリアルポートがあります。

7.4 デモモード

デモモードは研修やデモ目的で、患者データをシミュレートする際に使用します。

デモモードでは保存されたデータが表示され、保存データが繰り返し使用されます。デモ モードの HemoSphere アドバンスドモニタリングプラットフォームのユーザーインターフェー スは、通常のプラットフォームと同じように機能します。Swan-Ganz 技術の機能をデモするた めには、架空の患者データを入力する必要があります。実際にモニタリングしているときの ように、画面にタッチすることができます。

デモモードに入ると、トレンドデータおよびイベントが画面から消去され、患者モニタリン グを再開するときのために保存されます。

- 1 [設定] アイコン 😭 にタッチします。
- **2** [デモモード] ボタンにタッチします。
- 注記 HemoSphere アドバンスドモニタリングプラットフォームがデモモードで 作動しているときは、すべてのアラーム音が無効になります。
 - 3 [デモモード] 確認画面で [はい] にタッチし。
 - **4** HemoSphere Swan-Ganz モジュールによるモニタリングの詳細については、第9章: 「HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング」を参照してください。
 - 5 患者モニタリングを行う前に、HemoSphere アドバンスドモニタリングプラット フォームを必ず再起動します。
- 警告 デモデータと臨床データを間違えないように、臨床設定でデモモードが起動していないことを確認してください。

7.5 エンジニアリング

エンジニアリング画面は、Edwards Lifesciences 株式会社のエンジニアのみが操作でき、パス ワードによって保護されています。エラーが発生した場合は、最初に第 11 章 : 「トラブル シューティング」を参照してください。

8

データのエクスポートと接続性

目次

データのエクスポート	
データと設定の消去	94
ワイヤレス設定	95
HIS 接続性	95
サイバーセキュリティ	

8.1 データのエクスポート

[データエクスポート] 画面には、HemoSphere アドバンスドモニターのデータエクスポート 機能が多数表示されています。この画面はパスワードで保護されています。医師は、この画 面から、診断報告書のエクスポート、モニタリングセッションの削除、モニタリングデータ 報告書のエクスポートができます。モニタリングデータ報告書のエクスポートに関する詳 細は、以下を参照してください。

8.1.1 データのダウンロード

[データダウンロード] 画面では、モニタリングした患者データを Windows Excel XML 2003 フォーマットで USB デバイスにエクスポートすることができます。

注記	2 分間無操作状態が続くと、モニタリングビューに戻ります。	
----	-------------------------------	--

- 1 [設定] アイコン 🔯 にタッチします。
- **2** [データエクスポート] ボタンにタッチします。
- **3** [データエクスポート用のパスワード]のポップアップウインドウが表示されたら、 パスワードを入力します。
- 4 正規の Edwards 製 USB デバイスが挿入されていることを確認します。

注意	USB スティックを挿入する前に、ウイルススキャンを実施してウイルスま
	たはマルウェア感染を防止してください。

5 [データダウンロード] ボタンにタッチします。



モニタリングデータ。患者のモニタリングデータのスプレッドシートを作成するには:

- 1 [間隔] ボタンの値入力部にタッチし、ダウンロードするデータの頻度を選択し ます。頻度が短いほどデータ量が多くなります。選択肢:
 - 20秒 (デフォルト)
 - 1分
 - 5分
- **2** [ダウンロード開始] ボタンにタッチします。
- **注記** [ダウンロードが完了しました]というメッセージが表示されるまで、 USB デバイスを取り外さないでください。

USB デバイスの容量が足りないことを示すメッセージが表示されたら、 別の USB デバイスを挿入して、ダウンロードを再開してください。

ユーザー側で患者のモニターデータをすべて消去することもできます。[**すべて消去**] ボタンにタッチして、消去を確定します。

8.2 データと設定の消去

[データと設定の消去] 画面には、設定のエクスポート/インポート、全患者データの消去、 工場出荷時設定の復元に関するオプションがあります。出荷時設定に関する詳細については、 以下を参照してください。

8.2.1 工場出荷時設定の復元

デフォルトを復元すると、HemoSphere アドバンスドモニターはすべての機能を停止し、 システムを工場出荷時の状態に戻します。

- 注意 デフォルトを復元すると、すべての設定が工場出荷時の状態に戻ります。 設定変更やカスタマイズしたものはすべて失われます。患者さんのモニタ リング中にデフォルトを復元しないでください。
 - 1 [設定] アイコン 🔯 にタッチします。
 - 2 [高度な設定] ボタンにタッチします。
 - 3 [高度な設定用のパスワード] を入力します。医師用のパスコードについてはサー ビスマニュアルを参照してください。
 - 4 [データと設定の消去] ボタンにタッチします。
 - 5 [工場出荷時設定の復元] ボタンにタッチします。
 - 6 確認画面が表示されます。[はい] にタッチして継続します。
 - 7 モニターの電源をオフにして、再起動します。

8.3 ワイヤレス設定

HemoSphere アドバンスドモニターは、利用可能なワイヤレスネットワークに接続することができます。

- 1 [設定] アイコン 🔯 にタッチします。
- **2** [高度な設定] ボタンにタッチして、パスワードを入力します。医師用のパスコードについてはサービスマニュアルを参照してください。
- **3** [**ワイヤレス**] ボタンにタッチします。
- 4 利用可能な接続リストから使用するワイヤレスネットワークを選択し、必要に応じ てパスワードを入力します。

Wi-Fi 接続状態は、表 8-1 に示す記号で情報バーに表示されます。

Wi-Fi 記号	意味
((r	非常に高い信号強度
((()	中程度の信号強度
	低い信号強度
(((-	非常に低い信号強度
(((信号強度なし
{ *:	接続なし

表 8-1 Wi-Fi 接続状態

8.4 HIS 接続性

HemoSphere アドバンスドモニターは、患者さんの基本データと生理的デー タを送受信するため、病院情報システム(HIS)と通信することができます。 HemoSphere アドバンスドモニターは Health Level 7(HL7)データ交換基準(messaging standard) に対応しており、Integrating Healthcare Enterprise(IHE)プロファイルを実行します。HL7の バージョン 2.6 データ交換基準は、クリニカルドメインでの電子データ交換に最もよく使用 されている方法です。この機能にアクセスするには、互換性があるインターフェースを使用 してください。HIS 接続性(HIS Connectivity)とも呼ばれる HemoSphere アドバンスドモニ ター HL7 通信プロトコルにより、HemoSphere アドバンスドモニターと外部アプリケーション およびデバイスとの間において、以下のタイプのデータ交換が容易になります。

- ・ HemoSphereアドバンスドモニターからHISおよび/または医療機器への生理的データの送信
- HemoSphere アドバンスドモニターから HIS に生理的アラームやデバイスフォルトを 送信
- HemoSphere アドバンスドモニターによる HIS からの患者データ抽出。



図 8-1 HIS- 患者クエリー画面

HIS 接続性ステータスは、表 8-2 に示す記号で情報バーに表示されます。

HIS の記号	意味
	設定した HIS 機器とすべて良好に接続されています。
ļ,	設定した HIS 機器との通信を確立できません。
	患者 ID は、HIS 送信メッセージすべてで「不明」に設 定されています。
	設定した HIS 機器との通信で間欠的エラーが発生しています。
	記定した HIS 機器との通信で連続的エラーが発生しています。

表 8-2 HIS 接続性ステータス

8.4.1 患者の基本データ

HIS 接続性を有効にした HemoSphere アドバンスドモニターでは、業務用アプリケーション から患者さんの基本データを抽出できます。HIS 接続性機能を有効にしたら、[クエリー] ボタンにタッチしてください。[患者クエリー] 画面では、氏名、患者 ID、または病室や ベッド情報を基に患者さんを検索できます。[患者クエリー] 画面を使えば、新たな患者さ んのモニタリング開始時に患者さんの基本データを抽出したり、HemoSphere アドバンスド モニターでモニタリング中の患者さんの生理的データを HIS から抽出した患者記録と関連付 けたりすることができます。 クエリー結果から患者さんを選択すると、[新規患者データ] 画面に患者さんの基本データ が表示されます。

	新規患者	データ
	患者ID	
	身長	年龄
	体重	性別
	BSA (Dubois式)	
	л-ц	<u>лук</u>
		O

図 8-2 HIS -新規患者データ画面

この画面で、患者さんの身長、体重、年齢、性別、病室、ベッド情報を入力したり編集したりすることができます。選択、または更新した患者データは、[Home] アイコン () にタッチして保存できます。患者データが保存されると、選択されている患者さんに対して HemoSphere アドバンスドモニターは一意の識別子を作成し、この情報を生理的データと共に送信メッセージで業務用アプリケーションに送信します。

8.4.2 患者の生理的データ

HemoSphere アドバンスドモニターは、モニタリングし計算した生理的パラメータを送信メッ セージとして送信することができます。送信メッセージは設定した1つまたは複数の業務用 アプリケーションに送ることができます。HemoSphere アドバンスドモニターを使って、連続 的にモニタリングし計算したパラメータを、業務用アプリケーションに送信できます。

8.4.3 生理的アラームおよびデバイスフォルト

HemoSphere アドバンスドモニターは、HIS を設定するために生理的アラームおよびデバイスフォルトを送信できます。アラームおよびフォルトは、設定した1つまたは複数のHIS に送信できます。ステータスの変化を含む、個々のアラームのステータスが業務用アプリケーションに送信されます。

HIS 接続のアクセス取得方法についての詳細は、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にお問い合わせください。

8.5 サイバーセキュリティ

本章では、HemoSphere アドバンスドモニターで患者データを送受信する方法を説明します。 HemoSphere アドバンスドモニターを使用する医療機関はすべて、国内の規制に準じて患者 さんの個人情報保護措置を講じ、当該医療機関の方針に即した情報管理を実施する必要があ る点に注意してください。こうした情報を安全に保護したり、HemoSphere アドバンスドモニ ターの基本的セキュリティを確保したりするために、以下の措置を講じることができます。

- 物理的アクセス: HemoSphere アドバンスドモニターの使用を許可されたユーザーに 制限する。
- 実際の使用:モニターのユーザーは、患者データの保存を制限する対策を講じる。
 患者さんの退院後および患者モニタリング終了時には、モニターから患者データを
 削除する。
- ネットワークセキュリティ:医療機関はモニターを接続できるあらゆる共有ネット ワークの安全性を確保する手段を講じる。
- デバイスセキュリティ:ユーザーは正規の Edwards 製アクセサリーのみを使用する。
 また、接続するデバイスにはマルウェアがないことを確認する。

HemoSphere アドバンスドモニターインターフェースを所定の目的以外で使用した場合、 サイバーセキュリティのリスクが生じるおそれがあります。HemoSphere アドバンスドモニ ターの接続は、他のデバイスの操作を目的としていません。利用可能なインターフェースは *「HemoSphere アドバンスドモニターの接続ポート*(35ページ)」に、利用可能なインター フェースの仕様は表 A-3「HemoSphere アドバンスドモニターの技術的仕様」(138ページ) に記載しています。

8.5.1 HIPAA

米国保健社会福祉省が導入した 1996 年の医療保険の相互運用性と説明責任に関する法律 (HIPAA) では、特定の個人を識別できる健康情報の保護に関する重要な基準を説明して います。該当する場合、モニター使用中は上記の基準を適用してください。

9

HemoSphere Swan-Ganz モジュールのモニタリング

目次

HemoSphere Swan-Ganz モジュールの接続	99
連続的心拍出量	.102
間欠的心拍出量	.105
EDV/RVEF モニタリング	.110
SVR	.113

9.1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの接続

HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、正規の Edwards Swan-Ganz 肺動脈カテーテルすべてと 互換性があります。HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、CO、iCO、EDV / RVEF モニタリ ング用の互換性のある Edwards Swan-Ganz カテーテルと信号を送受信し、処理します。ここ では、HemoSphere Swan-Ganz モジュール接続の概要について説明します。図 9-1 を参照して ください。





図 9-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュール接続の概要

注記 本章に示すカテーテルおよび注入液システムの外観は一例です。実際の外 観は、カテーテルおよび注入液システムのモデルによって異なる場合があ ります。

CCO ケーブルおよび取り付けられた互換性カテーテルはすべて装着部です。

- **1** HemoSphere Swan-Ganz モジュールを挿入する前に、HemoSphere アドバンスドモニ ターの電源がオフになっていることを確認してください。
- **2** HemoSphere Swan-Ganz モジュールを HemoSphere アドバンスドモニターに挿入します。モジュールが正しくはめ込まれると、カチッという音がします。
- **注意** モジュールをスロットに押し込まないでください。モジュールに均等な力 をかけて、カチッと音がするまで差し込んでください。
 - **3** 電源ボタンを押して HemoSphere アドバンスドモニターを起動し、手順に従って患者 データを入力します。「患者データ」(73ページ)を参照してください。CCOケー ブルを HemoSphere Swan-Ganz モジュールに接続します。
 - **4** CCO ケーブルの試験を行ってください。「CCO ケーブル試験」(101ページ) を参照してください。

5 互換性のある Swan-Ganz カテーテルを CCO ケーブルに接続します。選択可能なパラ メータおよび必要な接続については以下の表 9-1 を参照してください。

表 9-1 HemoSphere Swan-Ganz モジュールで選択可能なパラメータおよび必要な接続

パラメータ	必要な接続	参照先
CO	サーミスタおよびサーマルフィラメント接続	<i>連続的心拍出量</i> (102 ページ)
iCO	サーミスタおよび注入液(槽またはインライン)プロ ーブ	<i>間欠的心拍出量</i> (105 ページ)
EDV/RVEF (SV)	サーミスタおよびサーマルフィラメント接続 *HR は HemoSphere アドバンスドモニターから取得	<i>EDV/RVEF モニタリング</i> (110 ページ)
SVR	サーミスタおよびサーマルフィラメント接続 *MAP および CVP は HemoSphere アドバンスドモニター から取得	SVR (113ページ)

6 モニタリングに関する必要な指示に従ってください。「*連続的心拍出量」*(102ページ)、「*間欠的心拍出量」*(105ページ)、「EDV/RVEF モニタリング」(110ページ)を参照してください。

警告 CCO ケーブル試験に不合格となったケーブルを使用すると、患者さんのけが、プラットフォームの損傷、不正確な測定につながるおそれがあります。

9.1.1 CCO ケーブル試験

Edwards 製 CCO ケーブルの完全性を検査するため、ケーブル完全性試験を実施してください。新しい患者モニタリングを開始する前に、あるいはトラブルシューティングの一環として、ケーブルの完全性を試験してください。この試験では、ケーブルの注入液温度プローブ接続は検査しません。

[CCO ケーブル試験] ウィンドウにアクセスするには、[アクション] アイコン **○** →

[CCO ケーブル試験] アイコン の順にタッチします。接続番号は図 9-2 を参照してください。



図 9-2 CCO ケーブル試験の接続

- 1 CCO ケーブルを挿入された HemoSphere Swan-Ganz モジュール ① に取り付けます。
- **2** CCO ケーブルのサーマルフィラメントコネクタ ② とサーミスタコネクタ ③ を HemoSphere Swan-Ganz モジュールの対応する試験ポートに取り付けます。
- 3 [開始] ボタンを押してケーブル試験を開始します。進捗バーが表示されます。
- 4 ケーブル試験に不合格となった場合は、CCOケーブルを交換してください。
- 5 ケーブルが試験に合格したら、Enter アイコン 🕗 にタッチします。患者ケーブル

のサーマルフィラメントコネクタとサーミスタコネクタを HemoSphere Swan-Ganz モジュールから取り外します。

9.2 連続的心拍出量

HemoSphere アドバンスドモニターは、エネルギーの小さなパルスを血流に送り、肺動脈カ テーテルで血液温度を測定することによって心拍出量を連続的に記録します。こうしたエネ ルギーパルスを血中で放出する際に使用するサーマルフィラメントの最大表面温度は 48℃ です。心拍出量は、熱原理の保存に由来する実証されたアルゴリズム、さらにエネルギー入 力と血液温波形の相互相関から得られる指標希釈曲線を用いて算出されます。初期化後、 HemoSphere アドバンスドモニターは、オペレータによるキャリブレーションや介入がなく ても、心拍出量(リットル/分)を連続的に算出し、表示します。

9.2.1 患者ケーブルの接続

- 1 セクション 9.1 で前述したように、挿入した HemoSphere Swan-Ganz モジュールに CCO ケーブルを接続します。
- 2 患者ケーブルのカテーテル端を Swan-Ganz CCO カテーテル上のサーミスタおよび サーマルフィラメントコネクタに取り付けます。上記の接続は、2 および 3 として 図 9-3 (103ページ)に表示されています。



3 CCO カテーテルが患者さんに正しく挿入されたことを確認してください。

図 9-3 CO 接続の概要

9.2.2 モニタリングの開始

警告 サーマルフィラメント周辺で血流が止まった場合は、COモニタリングを必ず中止してください。COモニタリングを中止する必要がある臨床状況とは、次のようなものです(ただし、下記に限定されるわけではありません)。

- ・ 患者さんが人工心肺装置を装着している間
- カテーテルが部分的に外れてサーミスタが肺動脈にない場合
- 患者さんからカテーテルを抜去している間

システムが正しく接続されたら、[モニタリング開始] アイコン 🗾 にタッチして、CO モ ニタリングを開始してください。CO カウントダウンタイマーが情報バーに表示されます。 約3~6分後に十分なデータが得られると、CO 値がパラメータグローブに表示されます。 画面に表示される CO 値は約60秒毎に更新されます。

注記 十分な時間平均データが得られるまで、CO値は表示されません。

9.2.3 温度信号条件

数分間にわたって肺動脈の血液温度に大きな変化が生じる患者さんの条件下では、モニター による最初の CO 測定に 6 分以上かかる場合があります。CO モニタリング中に CO 測定を更 新した場合も、不安定な肺動脈の血液温度によって測定が遅れる可能性があります。最後の CO 値および測定時間が最新の CO 値の代わりに表示されます。信号の安定中に、各時点で 画面に表示される警告/フォルトメッセージを表 9-2 に示します。CO フォルト/警告に関 する詳細情報については、表 11-6「HemoSphere Swan-Ganz モジュールの CO フォルト/警告」 (128 ページ)を参照してください。

	CO 警告		CO フォルト
状態	信号適応化 - 心拍出量の測定 を継続中	不安定な血液温 度 - 心拍出量の 測定を継続中	サーマルシグナ ルが検出されま せん
モニタリングの開始 :CO 測定せずに開始 してからの経過(分)	6	15	30
モニタリングの進行中 :最後の CO 更新か らの経過(分)	該当なし	6	20

表 9-2 CO 警告およびフォルトメッセージの不安定温度信号時間経過

フォルト状態ではモニタリングが終了します。フォルト状態は、カテーテル先端部が小血管 に遊走することで生じる場合があり、サーミスタによる正確な温度信号の感知を妨げます。 カテーテルの位置を確認し、必要に応じてカテーテルの位置を調整してください。患者さん の状態とカテーテルの位置を確認したら、[モニタリング開始] アイコン ことで CO モニタリングを再開できます。

9.2.4 CO カウントダウンタイマーおよび STAT CO

CO カウントダウンタイマーは情報バーに表示されます。このタイマーは、次の CO 測定時 期をユーザーに通知します。次の CO 測定までの時間は、60 秒~3 分以上とさまざまです。 血行動態が不安定な温度信号では、CO 算出が遅れる場合があります。CO 測定の間隔が長 くなる場合には、STAT CO を利用できます。STAT CO (sCO) は、CO 値の迅速推定値で あり、60 秒ごとに更新されます。STAT CO 値を表示する場合は、キーパラメータとして sCO を選択してください。グラフ/表トレンド分割画面を表示し、sCO の STAT 値の表/数値 データに並行して CO モニターデータをグラフ形式でプロットする場合は、キーパラメータ として CO および sCO を選択してください。「グラフ/表分割」(62 ページ)を参照してく ださい。

注意	心拍出量の測定が不正確となる原因には、以下のような場合があります。 カテーテルの配置または位置が不正確 肺動脈血液の温度変化が過剰血液の温度変化を招く原因とは、以下の
	・ 肺動脈血液の温度変化が過剰血液の温度変化を招く原因とは、以下の ようなものです(ただし、下記に限定されるわけではありません)。
	* 人工心肺手術後の状態 * 冷却または加温した血液製剤溶液の中枢投与
	* 圧迫用具の継続的使用
	• サーミスタの血栓形成
	 解剖学的異常(例:心臓内シャント)

- 患者さんの過度の体動
- 電気メスまたは電気的外科装置による干渉
- 心拍出量の急激な変化

9.3 間欠的心拍出量

HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、ボーラス熱希釈技術を用いて心拍出量を間欠的に測定 します。この技術を用いて、無菌の生理的溶液(例:生理食塩水またはブドウ糖)を所定の 量および温度(血液温度よりも低温)でカテーテル注入液ポートから少量注入し、その結果 低下した血液温度を肺動脈(PA)のサーミスタで測定します。1シリーズあたり最大6回の ボーラス注入を完了できます。その際のシリーズ注入平均値が表示されます。どのシリーズ の結果も確認が可能です。測定精度が低い可能性があるiCO(ボーラス)測定(患者さんの 体動、ジアテルミー、オペレータのエラーなど)は、個別に削除できます。

9.3.1 患者ケーブルの接続

- **1** セクション 9.1 で前述したように、挿入した HemoSphere Swan-Ganz モジュールに CCO ケーブルを接続します。
- 2 CCO ケーブルのカテーテル端を、②として図 9-4 に示したように、Swan-Ganz iCO カテーテル上のサーミスタコネクタに取り付けます。
- 3 カテーテルが患者さんに正しく挿入されたことを確認します。



図 9-4 iCO 接続の概要

9.3.1.1 *プローブの選択*

注入液温度プローブは、注入液の温度を検知します。選択したプローブを CCO ケーブル (図 9-4) に接続します。2本のプローブのいずれでも使用可能です。

- インラインプローブは、CO-Set/CO-Set+注入液デリバリーシステムのフロースルー ハウジングに接続します。
- 槽プローブは注入液溶液の温度を測定します。槽プローブの目的は、ボーラス心拍 出量を算出する際に、試料溶液の温度が注入液に使用する無菌液と同じ温度に維持 されているか測定することです。

注入液温度プローブ(インラインまたは槽)を、③として図 9-4 に示す CCO ケーブルの注入 液温度プローブコネクタに接続します。

9.3.2 構成設定

HemoSphere アドバンスドモニターでは、特定のコンピューテーション定数を入力するか、 HemoSphere Swan-Ganz モジュールが注入液量とカテーテルサイズを選択することでコン ピューテーション定数を自動的に測定可能にするよう構成するかを、オペレータが選択で きます。オペレータは、パラメータの表示タイプとボーラスモードを選択することもでき ます。



図 9-5 iCO 新規設定構成画面

注意 付録 E を参照して、コンピューテーション定数がカテーテル添付文書の規 定と同じであることを確認してください。コンピューテーション定数が異 なる場合は、所定のコンピューテーション定数を手入力します。 注記 HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、使用中の温度プローブの種類(氷槽 またはインライン)を自動的に検知します。モジュールがこの情報を使用 してコンピューテーション定数を決定します。

> 注入液温度(IT)プローブがモニターに検出されない場合は、[iCO モニ タリング用注入液プローブの接続を確認してください]というメッセージ が表示されます。

9.3.2.1 注入液量の選択

[注入液量] リストボタンから値を選択します。選択可能な数値は次のとおりです。

- 10 mL
- 5 mL
- 3 mL (バスプローブのみ)

値を選択すると、コンピューテーション定数が自動的に設定されます。

9.3.2.2 カテーテルサイズの選択

[カテーテルサイズ] リストボタンからカテーテルサイズを選択します。選択可能な数値は 次のとおりです。

- 5.5 F
- 6 F
- 7 F
- 7.5 F
- 8 F

値を選択すると、コンピューテーション定数が自動的に設定されます。

9.3.2.3 コンピューテーション定数の選択

コンピューテーション定数を手入力し、[コンピューテーション定数]値ボタンにタッチし、 キーパッドで値を入力します。コンピューテーション定数を手入力すると、注入液量とカ テーテルサイズが自動的に設定され、数値入力は[**自動**]に設定されます。

9.3.2.4 モード選択

[モード] リストボタンから [自動] または [手動] を選択します。デフォルトのモードは [自動] です。[自動] モードでは、ベースラインの血液温度を取得すると HemoSphere アド バンスドモニターが自動的に [注入] メッセージをハイライトします。[手動] モードのオ ペレーションも [自動] モードと同様ですが、注入ごとに [注入] ボタンにタッチする必 要があります。以下のセクションでは、この2種類のボーラスモードの使用方法を説明し ます。

9.3.3 ボーラス測定モードの使用方法

ボーラス測定に関する HemoSphere Swan-Ganz モジュールの出荷時設定は [自動] モードです。 自動モードでは、ベースラインの血液温度を取得すると、HemoSphere アドバンスドモニ ターが [注入] メッセージをハイライトします。[手動] モードの場合は、オペレータが [注入] ボタンにタッチすることで注入開始時期を決定します。注入が終了すると、モジュー ルが値を計算して次のボーラス注入の準備に入ります。1 シリーズあたり最大 6 回のボーラ ス注入を完了できます。

ここからは、iCO 新規設定構成画面から始まるボーラス心臓測定方法を順番に説明します。

1 熱希釈構成設定を選択したら、iCO新規設定構成画面の下にある [設定開始] ボタンにタッチします。

次の場合にはボタンが無効になります。

- 注入液量の値が無効か選択されていない。
- ・ 注入液温度(Ti)プローブが接続されていない。
- ・ 血液温度(Ti)プローブが接続されていない。
- iCOフォルトが有効である。
- 3 熱ベースラインが確立されると、画面の [注入] がハイライトされ (<u>注入</u>)、 ボーラス注入シリーズの開始時期が示されます。

または

手動ボーラスモードの場合は、熱ベースラインが得られると [測定準備完了] (測定準備完了)がハイライトされます。注入準備ができたら [注入] ボタンにタッチ してください。ボタンにタッチすると、画面の [注入] がハイライトされます。

- 4 選択した量でボーラス注入するには、迅速でスムーズな連続的方法を用います。
- 注意 患者さんの体動やボーラス薬剤投与などで PA 血液温度が急激に変化した 場合は、iCO または iCI 値が計算される原因になることがあります。誤っ たトリガー曲線を回避するため、[注入] メッセージが表示されたらでき るだけ速やかに注入してください。

ボーラスが注入されると、熱希釈ウォッシュアウト曲線が画面に表示され、[計算中] がハイライトされ(計算中)、結果として得られる iCO 測定値が表示されます。

5 熱ウォッシュアウト曲線が表示されると、HemoSphere アドバンスドモニターが [お待ちください]をハイライトし、再度安定した熱ベースラインに達すると、 [注入]または[測定準備完了](手動モード時)をハイライトします。必要に応じて最大6回まで、ステップ2~4を繰り返します。ハイライトされたメッセージは以下のように繰り返し表示されます。


注記 ボーラスモードが [自動] に設定されている場合、[注入] メッセージの 表示からボーラス注入までの最大許容時間は4分です。この時間内に注入 が認識されない場合は、[注入] メッセージは消え、[お待ちください] メッセージが再度表示されます。

> ボーラスモードが [**手動**]の場合は、[**注入**]ボタンにタッチした後、ボーラ ス注入までに最長 30 秒間の猶予があります。この時間内に注入が認識されな い場合は、[**注入**]ボタンが再度有効になり、[注入]メッセージは消えます。

> ボーラス測定ができず、警告メッセージが表示される場合は、CO/CI 値の代わりに「」」マークが画面に表示されます。

(ボーラス)測定を中止する場合は、[取消] アイコン 🚫 にタッチしてください。

- 6 必要な回数でボーラス注入を実行したら、[確認] ボタンをタッチしてウォッシュ アウト曲線の設定を確認します。
- 7 [確認] 画面上の注入セット6回のいずれかにタッチして削除してください。



赤い「X」が波形上に表示され、CO/CIの平均値からは削除されます。 不規則な波形または疑わしい波形には、波形データセットの隣に① が表示されます。 必要に応じて[取消]アイコン⊗にタッチして、ボーラス設定を削除してください。 [**はい**] ボタンにタッチして確定してください。

8 ボーラス注入の確認が完了したら、「確定」ボタンにタッチして、CO/CI 値の平均 値を使用するか、「戻る」アイコン○にタッチしてシリーズを再開し、平均化する ためにボーラス注入をさらに(最大6回)行ってください。

9.3.4 熱希釈の概要画面

設定が有効になったら、[熱希釈の概要] 画面のタイムスタンプタブに設定概要が表示され ます。この画面には、所定のモニタリング画面から [熱希釈履歴] アイコン \bigodot にタッチ したり、[アクション] アイコン \bigcirc → [iCO] アイコン \bigcirc の順にタッチしたりするこ とで、いつでもアクセスできます。 熱希釈の概要画面でオペレータが使用できるアクションは次のとおりです。



図 9-6 熱希釈の概要画面

新規セット。[戻る] アイコン ()または [新規] タブにタッチして、新規の熱希釈セットを実行します。前回の CO/CI 平均値および関連するウォッシュアウト曲線が、[熱希釈の概要] 画面のタブとして保存されます。

レビュー。ボーラスセットの熱ウォッシュアウト曲線をレビューします。いずれかのタブを タッチして、他のボーラスセットの熱ウォッシュアウト曲線をレビューします。

CO モニタリング。システムが連続的な CO モニタリング用に正しく接続されたら、[モニタリング開始] アイコン **W** にタッチして、いつでも CO モニタリングを開始してください。

9.4 EDV/RVEF モニタリング

右室拡張末期容量(EDV)モニタリングは、Swan-Ganz CCOmbo Vカテーテルと ECG 信号入 力を使用する際に、COモニタリングモードと組み合わせて利用できます。EDVモニタリン グ中、HemoSphere アドバンスドモニターは、EDVと右室駆出分画(RVEF)測定値を連続的 に表示します。EDV および RVEF は、パラメータグローブに数値的に表示可能な時間平均 値で、グラフトレンドで時間経過を視覚的に表示します。

また、キーパラメータとして sEDV と sRVEF を選択することで、約 60 秒間隔の EDV および RVEF の推定値を算出し、表示します。

9.4.1 患者ケーブルの接続

- 1 セクション 9.1 で前述したように、挿入した HemoSphere Swan-Ganz モジュールに CCO ケーブルを接続します。
- 患者ケーブルのカテーテル端を、Swan-Ganz CCOmbo V カテーテル上のサーミスタおよびサーマルフィラメントコネクタに取り付けます。上記の接続は、②および ③として図 9-7 に表示されています。



3 カテーテルが患者さんに正しく挿入されたことを確認します。

図 9-7 EDV/RVEF 接続の概要

9.4.2 ECG インターフェースケーブルの接続

ECG インターフェースケーブルの 1/4 インチミニプラグを、HemoSphere アドバンスドモニ ター後部の ECG モニター入力に接続します ECG 。

インターフェースケーブルの反対側の端を、ベッドサイドモニターの ECG 信号出力に接続 します。これで、HemoSphere アドバンスドモニターの EDV および RVEF 測定に必要な平 均心拍数(HR_{avg})が得られます。互換性のある ECG ケーブルについては、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社までお問い合わせください。

注記 ECG 入力の接続または未接続が最初に検出された場合は、ステータス バーに短い通知メッセージが表示されます。

9.4.3 測定開始

- - カテーテルが部分的に外れてサーミスタが肺動脈にない場合
 - 患者さんからカテーテルを抜去している間

システムが正しく接続されたら、[モニタリング開始] アイコン 📑 にタッチして CO モ

ニタリングを開始してください。CO カウントダウンタイマーが情報バーに表示されます。 約6~9分後に十分なデータが得られると、設定したパラメータグローブに EDV 値または RVEF 値が表示されます。画面に表示される EDV 値および RVEF 値は約60秒毎に更新され ます。

注記 十分な時間平均データが得られるまで、EDV 値または RVEF 値は表示さ れません。

数分間にわたって肺動脈の血液温度に大きな変化が生じる患者さんの条件下では、モニター による最初の EDV または RVEF 測定に 9 分以上かかる場合があります。上記のような場合、 モニタリング開始 9 分後に次の警告メッセージが表示されます。

警告:EDV-信号適応化 - 心拍出量の測定を継続中

モニターは機能し続けるため、ユーザーによる操作は必要ありません。連続的な EDV および RVEF 測定値が得られたら、警告メッセージが解除され、最新の数値が表示およびプロットされます。

注記 EDV 値および RVEF 値が得られなくても、CO 値は引き続き得られる場合 があります。

9.4.4 EDV モニタリング

EDV モニタリングの実施中は、不安定な肺動脈の血液温度によって、連続的な EDV および RVEF の測定値の更新が遅れる場合があります。8 分以内に数値が更新されない場合は、 次のメッセージが表示されます。

警告: EDV – 信号適応化 - 心拍出量の測定を継続中

平均心拍数が範囲外(30 bpm 未満または 200 bpm 超)または心拍数が検出されない場合には、 次のメッセージが表示されます。

警告:EDV-心拍数が検出されません

連続的な EDV および RVEF モニタリングの値は表示されなくなります。この状態は、 患者さんの状態の生理的変化や、ECG スレーブ信号の喪失によって生じることがあります。 ECG インターフェースケーブルの接続状態を確認し、必要に応じて再接続してください。 患者さんの状態とケーブルの接続状態を確認すると、EDV および RVEF モニタリングが自 動的に再開されます。 **注記** EDV 値および RVEF 値には、正確な心拍数の算出が必要です。正確な心 拍数値が表示されているかに注意し、特に AV ペーシングの場合はダブル カウントを避けてください。

患者さんが心房心室(AV)ペースメーカーを装着している場合、二重検知されていないか どうかを確認してください(正確な心拍数を測定するには、心臓周期あたりの1ペースメー カースパイクのみ、または1収縮のみ検知されます)。二重検知されている場合は次のよう に対応してください。

- ・ 参照リードの位置を調整して心房のスパイク検知を最小限に抑える
- 適切なリード構成を選択して HR トリガーを最大化し、心房のスパイク検知を最小限 に抑える
- ミリアンペア数 (mA) ペーシングレベルの妥当性を評価する

連続的な EDV および RVEF 測定値の精度は、ベッドサイドモニターからの一定した ECG 信号に依存します。トラブルシューティングの詳細は、表 11-7「HemoSphere Swan-Ganz モジュールの EDV および SV フォルト/警告」(130 ページ)および表 11-10「HemoSphere Swan-Ganz モジュールの一般的なトラブルシューティング」(132 ページ)を参照してください。

[モニタリング停止] アイコン 🎇 にタッチして EDV モニタリングを停止すると、

EDV または RVEF に関するパラメータグローブのターゲットステータスインジケータがグレーに変わります。数値の下にタイムスタンプが表示され、最後の値が測定された時間を表示します。

注記 [モニタリング停止] アイコン 💕 を押すと、EDV、RVEF、COのモニ

タリングが停止します。

EDV モニタリングが再開されると、トレンドグラフのプロットラインに隙間が表示され、 連続モニタリングが中断されていた時間を表示します。

9.4.5 STAT EDV および RVEF

血行動態が不安定な温度信号では、HemoSphere アドバンスドモニターによるモニタリング 開始後の EDV、EDVI、RVEF 値の表示が遅れる場合があります。医師は、約60秒毎に更新 される EDV 値または EDVI 値、RVEF 値の推定値を示す STAT 値を使用できます。キーパラ メータとして sEDV、sEDVI、sRVEF を選択して、STAT 値を表示してください。EDV、EDVI、 RVEF 値は、グラフ/表トレンド分割画面のモニタリングビューで、sEDV、sEDVI、sRVEF の数値と並行して時間経過を表示します。この画面では、表形式で最大2つのパラメータを 表示できます。「グラフ/表分割」(62ページ)を参照してください。

9.5 SVR

CO モニタリング中、HemoSphere アドバンスドモニターは、接続された患者モニターからの MAP および CVP アナログ圧信号入力を用いて SVR を算出することもできます。「アナログ 入力」(79ページ)を参照してください。

10

オキシメトリーモニタリング

オキシメトリーのセットアップ	
体外キャリブレーション	
体内キャリブレーション	
信号品質インジケータ	
オキシメトリーデータの再読み込み	
HGB アップデート	
HemoSphere オキシメトリーケーブルのリセット	
新しいカテーテル	

10.1 オキシメトリーのセットアップ

カテーテルの配置や使用に関する特別な指示、関連する警告、注意、注記については、使用 する各カテーテルの取扱説明書を参照してください。HemoSphere オキシメトリーケーブルは、 モニタリングの前にキャリブレーションする必要があります。

HemoSphere オキシメトリーケーブルを HemoSphere アドバンスドモニターに接続します。以下のメッセージが表示されます。

オキシメトリーの初期化中、お待ちください

- HemoSphere アドバンスドモニターの電源が入っていない場合は、電源スイッチを入れ、患者データの入力手順に従ってください。
 患者データ(73ページ)を参照してください。
- 3 カテーテルトレイの蓋部分を外して、光コネクターを露出させます。
- 4 カテーテルの「上部」側を上にして光コネクターをオキシメトリーケーブルに挿入し、エンクロージャーをパチンと音がするまで閉めます。





図 10-1 オキシメトリー接続の概要

注記	図 10-1 に示すカテーテルの外観は一例です。実際の外観は、カテーテルの モデルによって異なる場合があります。
	HemoSphere オキシメトリーケーブルおよび取り付けられた互換性カテーテ ルはすべて装着部です。
注意	オキシメトリーケーブルがしっかり安定していることを確認し、取り付け たカテーテルが不必要に動かないようにしてください。

10.2 体外キャリブレーション

体外キャリブレーションは、カテーテルに同梱のキャリブレーションカップを用いて、 患者の体内にカテーテルを挿入する前に実行します。

 注意 カテーテルおよびキャリブレーションキャップは、オキシメトリーの体外 キャリブレーションを正確にするため乾燥させておく必要があります。 カテーテルルーメンは、必ず、体外キャリブレーションが終了してから フラッシュしてください。
 オキシメトリーのカテーテルを患者の体内に挿入した後に体外キャリブ

1 [アクション] アイコン 💽 → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン

レーションを行うと、キャリブレーション値が不正確になります。



- 2 [オキシメトリーキャリブレーション] 画面の上部で、[オキシメトリーの種類] を選択します。ScvO₂ または SvO₂ のいずれかを選択します。
- 3 [体外キャリブレーション] ボタンにタッチします。
- 4 [体外キャリブレーション] 画面で、患者さんのヘモグロビン(HGB) またはヘ マトクリット(Hct)を入力します。ヘモグロビンはキーパッドから g/dL または mmol/L のいずれかの単位で入力することができます。許容範囲については表 10-1 を参照してください。

オプション	説明	選択範囲
HGB (g/dL)	ヘモグロビン	4.0 ~ 20.0
HGB (mmol/L)		2.5 ~ 12.4
Hct (%)	ヘマトクリット	12 ~ 60

表 10-1 体外キャリブレーションのオプション

- 5 [**キャリブレーション**] ボタンにタッチし、キャリブレーションプロセスを開始し ます。
- 6 キャリブレーションが問題なく終了すると、次のメッセージが表示されます。 体外キャリブレーション OK- カテーテルを挿入してください
- 7 カテーテルの取扱説明書の記載どおりにカテーテルを挿入します。
- 8 [開始] ボタンにタッチします。

10.2.1 体外キャリブレーションエラー

HemoSphere アドバンスドモニターが体外キャリブレーションを実行できない場合、エラー ポップアップ画面が表示されます。

[**体外キャリブレーション**] ボタンにタッチして、オキシメトリーキャリブレーションプロ セスを繰り返します。

または [**取消**] ボタンにタッチして、[オキシメトリーキャリブレーション] メニューに戻ります。

10.3 体内キャリブレーション

体内キャリブレーションを使用して、カテーテルを患者さんの体内に挿入した後にキャリブ レーションを実行します。

注記 このプロセスでは、認定職員が少量の血液(廃棄用)を採取した後、検査 室で処理するための血液サンプルを採取します。測定したオキシメトリーの値は CO オキシメーターから取得しなければなりません。

> 光学的な精度を得るため、少なくとも24時間ごとに体内キャリブレーションを実行する必要があります。体内キャリブレーション中は信号品質が表示 されます。

> SQI レベルが1または2の場合にのみキャリブレーションを実施してください。「信号品質インジケータ」(118ページ)を参照してください。

1 [アクション] アイコン **[o]** → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン

💉 の順にタッチします。

- 2 [オキシメトリーキャリブレーション] 画面の上部で、[オキシメトリーの種類] を選択します。ScvO₂ または SvO₂ のいずれかを選択します。
- **3** [体内キャリブレーション] ボタンにタッチします。

設定に失敗した場合、以下のメッセージのいずれかが表示されます。

注意:血管壁アーチファクトまたはカテーテルの楔入が検出されました。 カテーテルの位置を変更してください。 または

注意:信号が不安定です。

4「血管壁アーチファクトまたはカテーテルの楔入が検出されました」または「信号が 不安定です」のメッセージが表示された場合は、表 11-12「オキシメトリーの注意」 (135ページ)の記載内容に従って問題解決を試みてから、[再キャリブレーション] ボタンにタッチしてベースラインの設定を再開します。

または

[次へ] ボタンにタッチして、採血に進みます。

- 5 ベースラインのキャリブレーションが完了したら、[**採取**] ボタンにタッチして、 血液サンプルを採取します。
- 6 血液サンプルをゆっくりと採取し(30秒以上で2mLまたは2cc)、COオキシメー ターによる定量分析のため検査室にサンプルを送ります。
- 7 検査値を受け取ったら、[HGB] ボタンにタッチして患者さんのヘモグロビン値を 入力し、g/dL、mmol/L、または [Hct] ボタンにタッチしてヘマトクリット値を入 力します。許容範囲については表 10-2 を参照してください。

オプション	説明	選択範囲			
HGB (g/dL)	ヘモグロビン	4.0 ~ 20.0			
HGB (mmol/L)		2.5 ~ 12.4			
Hct (%)	ヘマトクリット	12 ~ 60			

表 10-2 体内キャリブレーションのオプション

注記 HGB 値または Hct 値が入力されると、システムが自動的に他の値を算出し ます。両方の値が選択された場合は、直前に入力した値が確定されます。

8 オキシメトリーの検査値を入力します (ScvO₂ または SvO₂)。

9 [キャリブレーション] ボタンにタッチします。

10.4 信号品質インジケータ

▲■■■■ 信号品質インジケータ(SQI)は、カテーテルの状態と血管内での位置を基に信号品質を反映します。SQIバーのボックスは、左側のバーボックスにレベルを示す数値を表示し、オキシメトリーの信号品質レベルを基に色で埋められます。SQIレベルはオキシメトリーのキャリブレーション完了後は2秒ごとに更新され、表 10-3 に記載されている4段階の信号レベルの1つが表示されます。

レベル	色	説明
1 - 標準	緑	信号の状況はすべて最適です
2 - 中等度	緑	中等度に信号が低下していることを示します
3 - 不良	黄	信号品質の不良を示します
4 - 無効	赤	信号品質に1つ以上の点で深刻な問題がある ことを示します

表 10-3 信号品質インジケータのレベル

信号品質は以下の事柄によって低下する場合があります。

- ・ 脈動(カテーテルの先端が楔入状態等)
- ・ 信号強度(カテーテルの曲がり、血栓、血液希釈等)
- 血管壁とカテーテルの間欠的接触

信号品質は体内キャリブレーションおよび HGB アップデート機能実行中に表示されます。 キャリブレーションは、SQI がレベル1または2のときにのみ実行することをお勧めします。 SQI レベルが3か4の場合は、オキシメトリーのエラーメッセージ(134ページ)を参照 して、問題を特定、解決してください。

注意 SQI 信号は、電気的外科装置の使用により干渉を受ける場合があります。 電気メスおよびケーブルは HemoSphere アドバンスドモニターから離れた 場所で使用し、可能であれば、電源コードは独立した AC 電源に接続して ください。信号不良の問題が継続する場合は、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にお問い合わせください。

10.5 オキシメトリーデータの再読み込み

[オキシメトリーデータの再読み込み]は、患者さんが HemoSphere アドバンスドモニターを 使わなくなった後に、オキシメトリーケーブルからデータを読み込む場合に使用できます。 これにより、その患者さんの最新のキャリブレーションを人口統計学的データと共に読み 込み、すぐにオキシメトリーモニタリングを実行することができます。この機能を使用する ためのオキシメトリーケーブル内のキャリブレーションデータは、24 時間未満のものでなけ ればなりません。

注記 患者データが HemoSphere アドバンスドモニターに入力済みの場合は、シス テムキャリブレーション情報のみが読み込まれます。HemoSphere オキシメ トリーケーブルは、最新の患者データで更新されます。

- HemoSphere オキシメトリーケーブルに接続しているカテーテルと一緒に、 HemoSphere アドバンスドモニターからケーブルを取り外し、患者さんに付け替 えます。カテーテルはオキシメトリーケーブルから取り外さないでください。
- オキシメトリーケーブルが別の HemoSphere アドバンスドモニターに接続されている場合は、前の患者データを確実に消去してください。
- **3** 患者さんが移動したら、オキシメトリーケーブルを HemoSphere アドバンスドモニ ターに再度接続して、モニターの電源を入れます。
- 4 [アクション] アイコン → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン の順にタッチします。
- 5 [オキシメトリーデータの再読み込み] ボタンにタッチします。
- 6 オキシメトリーケーブルデータが 24 時間未満に取得されたものである場合は、 [はい] ボタンにタッチして、読み込まれたキャリブレーション情報を用いてオ キシメトリーモニタリングを開始します。 または
 - [いいえ] ボタンにタッチして、体内キャリブレーションを実行します。

注意 キャリブレーション中またはデータ読み込み処理中は、オキシメトリー ケーブルを取り外さないでください。

- 7 [オキシメトリーキャリブレーション] メニューから、[体内キャリブレーション]
 ボタンにタッチして、ケーブルを再キャリブレーションします。
 オキシメトリーケーブルで転送された患者データを確認するには、[設定] アイコン
 ン にタッチします。
- 8 [患者データ] ボタンにタッチします。

- 注意 オキシメトリーケーブルが HemoSphere アドバンスドモニターから別の HemoSphere アドバンスドモニターに付け替えられている場合は、モニタ リング開始前に、患者さんの身長、体重、BSA が正しいことを確認してく ださい。必要に応じて患者データを入力し直してください。
- 注記 HemoSphere アドバンスドモニターのすべての日付と時刻が常に最新である ようにしてください。転送元の HemoSphere アドバンスドモニターの日付や 時刻が転送先の HemoSphere アドバンスドモニターと異なる場合は、以下の メッセージが表示されることがあります。 「オキシメトリーケーブルの患者データは 24 時間以上経過しています-再キャリブレーションしてください。」

システムの再キャリブレーションが必要な場合は、オキシメトリーケーブ ルのウォームアップに 10 分必要です。

10.6 HGB アップデート

[HGB アップデート] オプションを使用して、前回キャリブレーションを実行した際の HGB 値または Hct 値を調整します。アップデート機能は、以前にキャリブレーションを 実行したことがある場合か、キャリブレーションデータがオキシメトリーケーブルから 読み込まれている場合にのみ使用できます。

- [アクション] アイコン → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン
 の順にタッチします。
- 2 [HGB アップデート] ボタンにタッチします。
- **3**表示されたHGBおよびHctの値を使用するか、HGBまたはHctにタッチして新しい 値を入力します。
- 4 [キャリブレーション] ボタンにタッチします。
- 5 キャリブレーションプロセスを停止する時は、[取消] アイコン 🐼 にタッチします。
- 注記 最適な精度を得るために、Hct が 6%以上変化した場合、または HGB が 1.8 g/dL (1.1 mmol/L)以上変化した場合は、HGB および Hct の値をアッ プデートすることをお勧めします。ヘモグロビンの変化も SQI に影響する 場合があります。信号品質の問題解決には、[HGB アップデート] を使用 してください。

10.7 HemoSphere オキシメトリーケーブルのリセット

SQI レベルが継続して高い場合は、HemoSphere オキシメトリーケーブルのリセットを使用 します。オキシメトリーケーブルをリセットすることで、信号品質が安定する場合があり ます。ただし、トラブルシューティングで定義されているとおり、高い SQI を解決するた めの他のアクションを試みた後にのみリセットを行ってください。

注記 HemoSphere アドバンスドモニターでは、キャリブレーションを実行する 前や、オキシメトリーケーブルからキャリブレーションを読み込む前に、 オキシメトリーケーブルをリセットすることはできません。

- [アクション] アイコン → [オキシメトリーキャリブレーション] アイコン
 の順にタッチします。
- 2 [オキシメトリーケーブルのリセット] ボタンにタッチします。
- 3 進捗バーが表示されます。オキシメトリーケーブルを取り外さないでください。

10.8 新しいカテーテル

患者さんに新しいカテーテルを使用するときは必ず、[新しいカテーテル]オプションを使 用してください。[新しいカテーテル]を確定したら、オキシメトリーを再キャリブレー ションする必要があります。

💉 の順にタッチします。

- 2 [新しいカテーテル] ボタンにタッチします。
- 3 [はい] ボタンにタッチします。

11

トラブルシューティング

目次

画面上のヘルプ	122
モニターステータスランプ	123
HemoSphere アドバンスドモニターのエラーメッセージ	124
HemoSphere Swan-Ganz モジュールのエラーメッセージ	128
オキシメトリーのエラーメッセージ	134

11.1 画面上のヘルプ

メインヘルプ画面は、HemoSphere アドバンスドモニタリングプラットフォームの問題について具体的なヘルプを紹介します。フォルト、警告、注意は、パラメータの測定に影響を及ぼすエラーが発生していることをユーザーに通知します。フォルトは、パラメータの測定を一時的に中断する技術的な問題を通知します。カテゴリーヘルプ画面は、フォルト、注意、警告、トラブルシューティングについての具体的な対処方法を表示します。

- 1 [設定] デイコンにタッチします。
- **2** [**ヘルプ**] ボタンにタッチします。メインヘルプ画面が表示されます。
- **3** ヘルプの必要な技術に対応する [カテゴリーヘルプ] ボタンにタッチします。 [モニター]、[Swan-Ganz モジュール]、[オキシメトリー] のいずれかにタッチ します。
- **4** メッセージの種類に基づいて、必要なヘルプの種類にタッチします。[フォルト]、 [**警告**]、[注意]、[トラブルシューティング]のいずれかにタッチします。
- 5 選択したメッセージの一覧画面が表示されます。
- 6 一覧からメッセージまたはトラブルシューティング項目にタッチし、[選択] にタッ チして、そのメッセージまたはトラブルシューティング項目の情報にアクセスし ます。探している項目がない場合、矢印ボタンを使ってリストの上下に移動させて ください。次の画面では、メッセージと一緒に予測される原因および推奨される対 処方法が表示されます。



11.2 モニターステータスランプ

HemoSphere アドバンスドモニターは視覚的アラームインジケータを備えており、ユーザーに アラーム状態を警告します。生理的パラメータのアラーム優先度「中」および「高」に関す る詳細情報については、「アラーム優先度」(151ページ)を参照してください。モニターの電 源ボタンには LED が組み込まれており、電源ステータスを常時表示します。



図 11-1 HemoSphere アドバンスドモニターの LED インジケータ

① 視覚的アラームインジケータ ② モニターの電源ステータス

表 11-	1 HemoSpher	e アドバンス	、ドモニター	-の視覚的アラ	ームイ	ンジケータ
-------	-------------	---------	--------	---------	-----	-------

アラームの状態	色	点滅頻度	推奨される対処方法
生理的アラームの優先度「高」	赤	点滅	この生理的アラーム状態には速やかな対処が必要です。 ステータスバーで具体的なアラーム状態を確認してください。
優先度「高」の技術的フォルトおよび 警告	赤	点滅	このアラーム状態には速やかな対処が必要です。 特定の技術的なアラームを解消できない場合は、システムを 再起動してください。 問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
優先度「中」の技術的フォルトおよび 警告	黄	点滅	このアラーム状態には速やかな対処が必要です。 ステータスバーで具体的なアラーム状態を確認してください。
生理的アラームの優先度「中」	黄	点滅	このアラーム状態には速やかな対処が必要です。 ステータスバーで具体的なアラーム状態を確認してください。
優先度「低」の技術的警告	黄	継続してオン	このアラーム状態に速やかな対処は必要ありません。 ステータスバーで具体的なアラーム状態を確認してください。

モニターの状態	色	点滅頻度	推奨される対処方法
モニターの電源がオン	緑	継続してオン	なし
モニターの電源がオフ モニターは AC 電源に接続されています バッテリーが充電中	黄	点滅	バッテリーが充電されたら、AC 電源からプラグを抜い てください。
モニターの電源がオフ モニターは AC 電源に接続されています バッテリーが充電されていません	黄	継続してオン	なし
モニターの電源がオフ	無灯	継続してオフ	なし

表 11-2 HemoSphere アドバンスドモニターの電源ランプ

11.3 HemoSphere アドバンスドモニターのエラーメッセージ

11.3.1 システムのフォルト/警告

表 11-3 システムのフォルト/警告

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト:モジュールス	モジュール1が正しく挿入されていません。	モジュールを再度挿入してください。
│ ロット1– ハードウェア異常 │	スロットまたはモジュールの接続部が損傷し ています。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		モジュールスロット2に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト:モジュールス	モジュール2が正しく挿入されていません。	モジュールを再度挿入してください。
ロット2-ハードウェア異常	スロットまたはモジュールの接続部が損傷し ています。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		モジュールスロット1に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト:ケーブル	ケーブルが正しく挿入されていません。	ケーブルを再度挿入してください。
│ ポート1– ハードウェア異常 │	ケーブルまたはポートの接続部が損傷してい ます。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		ケーブルポート2に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト:ケーブル	ケーブルが正しく挿入されていません。	ケーブルを再度挿入してください。
│ ポート2– ハードウェア異常 │	ケーブルまたはポートの接続部が損傷してい ます。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		ケーブルポート1に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト : モジュールス ロット 1 – ソフトウェア異常	モジュールスロット1に挿入したモジュール に、ソフトウェアエラーが発生しています。	Edwards に連絡してください。
フォルト : モジュールス ロット 2 – ソフトウェア異常	モジュールスロット2に挿入したモジュール に、ソフトウェアエラーが発生しています。	Edwards に連絡してください。
フォルト : ケーブル ポート 1 – ソフトウェア異常	ケーブルポート1に挿入したモジュールに、 ソフトウェアエラーが発生しています。	Edwards に連絡してください。
フォルト : ケーブル ポート 2 – ソフトウェア異常	ケーブルポート2に挿入したモジュールに、 ソフトウェアエラーが発生しています。	Edwards に連絡してください。
フォルト:モジュールス	モジュール1が正しく挿入されていません。	モジュールを再度挿入してください。
ロット1– 通信エラー 	スロットまたはモジュールの接続部が損傷し ています。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		モジュールスロット2に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。

2015 ノベノムのノオルドノ 言曰 (税)	表	11-3	システ	-ムのこ	フォル	ト/	/警告	(続き
------------------------	---	------	-----	------	-----	----	-----	-----

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト:モジュールス	モジュール2が正しく挿入されていません。	モジュールを再度挿入してください。
ロット2-通信エラー	スロットまたはモジュールの接続部が損傷し ています。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		モジュールスロット1に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト:ケーブル ポート1– 通信エラー	ケーブルが正しく挿入されていません。 ケーブルまたはポートの接続部が損傷してい ます。	ケーブルを再度挿入してください。 ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		ケーブルポート2に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト:ケーブル	ケーブルが正しく挿入されていません。	ケーブルを再度挿入してください。
ポート 2 – 通信エラー	ケーブルまたはポートの接続部が損傷してい ます。	ピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうか 点検してください。
		ケーブルポート1に切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト : モニター – ソフ トウェアバージョンが異な ります	ソフトウェアのアップグレードに失敗し たか、検出されたソフトウェアのバー ジョンが異なります。	Edwards に連絡してください。
フォルト : モジュールス ロット 1 - ソフトウェアバー ジョンが異なります	ソフトウェアのアップグレードに失敗し たか、検出されたソフトウェアのバー ジョンが異なります。	Edwards に連絡してください。
フォルト : モジュールス ロット 2 - ソフトウェアバー ジョンが異なります	ソフトウェアのアップグレードに失敗し たか、検出されたソフトウェアのバー ジョンが異なります。	Edwards に連絡してください。
フォルト : ケーブル ポート 1 - ソフトウェアバー ジョンが異なります	ソフトウェアのアップグレードに失敗し たか、検出されたソフトウェアのバー ジョンが異なります。	Edwards に連絡してください。
フォルト : ケーブル ポート 2 - ソフトウェアバー ジョンが異なります	ソフトウェアのアップグレードに失敗し たか、検出されたソフトウェアのバー ジョンが異なります。	Edwards に連絡してください。
フォルト:2 つ目の Swan-Ganz モジュー ルが検出されました	複数の Swan-Ganz モジュールが検出されま した。	いずれか1つの Swan-Ganz モジュールを取り外してく ださい。
フォルト:Swan-Ganz モジュールが接続され	モニタリング中に HemoSphere Swan-Ganz モジュールが取り外されました。	モジュールが正しく挿入されていることを確認してくだ さい。
ていません	HemoSphere Swan-Ganz モジュールが検出	モジュールを取り外し、再度挿入してください。
	されません。	モジュールのピンが曲がっていたり、破損したりしていないかどうから除してください。
	スロットまたはモジュールの接続部が損傷し ています。	ないかとうか点換してくたらい。 別のモジュールスロットに切り替えてみてください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト : 2 本目のオキシメ トリーケーブルが検出されま した	複数のオキシメトリーケーブル接続が検出さ れました。	いずれか1本のオキシメトリーケーブルを取り外してく ださい。
フォルト : オキシメトリー ケーブルが接続されていま せん	HemoSphere モニタリングプラットフォー ムとオキシメトリーケーブルの接続が検出さ れません。	オキシメトリーケーブル/カテーテルが適切に接続され ていることを確認してください。 オキシメトリーケーブルのコネクターピンが曲がってい
	オキシメトリーケーブルのコネクターピンの 曲がりや外れがあります。	たり、外れたりしていないかどうか点検してください。
フォルト:内部システムの	内部システムの故障	システムの電源を入れ直してください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト : バッテリーが消耗 しました	バッテリーが消耗したため、電源に接続しな い場合は1分以内にシステムがシャットダウ ンします。	HemoSphere アドバンスドモニターを別の電源に接続し て電源喪失を回避した上で、モニタリングを再開してく ださい。

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト:システムの温度が	モニターの内部温度が非常に高温です。	モニターを熱源から遠ざけてください。
「「「「」」では、「「」」「」」では、「」「」」「「」」では、「」」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、」、	モニターの換気口が塞がれています。 	モニターの換気口が塞がれておらず、ほこりなどがない ことを確認してください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
警告:システムの温度が高す	モニターの内部温度が非常な高温に達してい	モニターを熱源から遠ざけてください。
さより	」 まり。 モニターの換気口が寒がれています	モニターの換気口が塞がれておらず、ほこりなどがない ことを確認してください
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
警告:システムの LED	視覚的アラームインジケータのハードウェ	システムの電源を入れ直してください。
インジケータが動作し ていません。	アまたは通信にエフーか発生しています。 相覚的アラームインジケータが故障してい	問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
	ます。	
警告:システムのブザーが動	スピーカーのハードウェアまたはソフトウェ	システムの電源を入れ直してください。
作していません。	アの通信にエフーが充生しています。 メインボードのスピーカーが故障してい	問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
警告:バッテリー低下	バッテリー残量が 20% 未満となっているか、	HemoSphere アドバンスドモニターを別の電源に接続し
	8分以内に用耗します。	C電源喪失を回避した上で、モーダリングを継続してく ださい。
警告:バッテリーが接続され ていません	前回挿入したバッテリーが検出されません。 バッテリーの接続に問題があります。	バッテリーがバッテリーコンパートメントに正しく挿入 されていることを確認してください。
		バッテリーパックを取り外し、再度挿入してください。
		HemoSphere バッテリーパックを交換してください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
警告 : ワイヤレスモジュール の異常	ワイヤレスモジュールの内部ハードウェアに 異常が発生しました。	ワイヤレス接続を無効にして再度有効にしてください。
警告:HIS の接続性が喪失し	HL7 通信に接続性の喪失が発生しました。	イーサネット接続を確認してください。
ました	イーサネット接続に問題があります。	Wi-Fi 接続を確認してください。
	Wi-Fi 接続に問題があります。	問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。

表 11-3 システムのフォルト/警告(続き)

11.3.2 システムの警告

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
バッテリーのコンディショニン グが必要です	バッテリーのフル充電機能が推奨レベル を下回っています。	測定が中断されないよう、HemoSphere アドバンスドモ ニターは必ずコンセントに接続してください。
	バッテリーが故障しています。	バッテリーを調整してください(測定中でないことを確 認してください):
		 モニターをコンセントに接続して、バッテリーを フル充電します。
		 バッテリーをフル充電したら、2時間以上その状態に置きます。
		 モニターをコンセントから取り外し、引き続き バッテリー電源でシステムを稼働させます。
		 バッテリーが完全に消耗すると、HemoSphere ア ドバンスドモニターは自動的に電源が切れます。
		 バッテリーが完全に消耗したら、5時間以上その 状態に置きます。
		 モニターをコンセントに接続して、バッテリーを フル充電します。
		「バッテリーをコンディショニングしてください」とい うメッセージが表示され続ける場合は、バッテリーパッ クを交換してください。
アラーム音量が消音に設定され ている可能性があります	アラーム音量が「中~高」または「高」 に設定されていません。	アラーム音量を「中~高」または「高」に設定して、 アラーム音が適切に聞き取れるようにしてください。

表 11-4 HemoSphere アドバンスドモニターの警告

11.3.3 数値キーパッドエラー

表 11-5 数値キーパッドエラー

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
値が範囲外です (xx-yy)	入力した値は制限範囲の上限または下限 を超えています。	ユーザーが範囲外の数値を入力すると表示されます。 XX や YY の代わりに、通知の一環として範囲が表示 されます。
XX 以下の値を指定してください	入力した数値は制限範囲内ですが、高ス ケール設定などのような高値設定の上限 を超えています。XX は関連数値です。	それより低い数値を入力してください。
XX 以上の値を指定してください	入力した数値は制限範囲内ですが、低ス ケール設定などのような低値設定の下限 を超えています。関連数値は XX です。	それより高い数値を入力してください。
誤ったパスワードが入力されま した	入力したパスワードは正しくありません。	正しいパスワードを入力してください。
有効な時刻を入力してください	入力した時刻は無効です(例:25:70)。	正しい時刻を 12 時間または 24 時間表記で入力してくだ さい。
有効な日付を入力してください	入力した日付は無効です(例: 33.13.009)。	正しい日付を入力してください。

11.4 HemoSphere Swan-Ganz モジュールのエラーメッセージ

11.4.1 CO フォルト/警告

表 11-6 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの CO フォルト/警告

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト : CO – 血液温度が 範囲外 (31℃ 未満または 41℃ を超過)	血液温度の測定値が 31°C 未満、 または 41°C を超過しています。	 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 血液温度が範囲内になったら CO のモニタリングを再開します。
フォルト:CO – 心拍出量が 1.0 L/min 未満です	測定された CO が 1.0 L/min 未 満です。	病院のプロトコルに従って CO 値を上げてください。 CO のモニタリングを再開してください。
フォルト : CO – カテーテルメ モリ : ボーラスモードを使用し てください	カテーテルのサーマルフィラメン トの接続不良があります。 CCO ケーブルの機能異常があり ます。 カテーテル CO エラーがあります。 CCO ケーブルがケーブルテスト ポートに接続されています。	サーマルフィラメントの接続を確認してください。 カテーテル/ CCO ケーブルのサーマルフィラメントの接続部 のピンが曲がっていたり無くなっていないことを確認してくだ さい。 CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。 ボーラス CO モードを使用してください。
フォルト : CO – カテーテル 検証 : ボーラスモードを使用し てください	CCO ケーブルの機能異常があ ります。 カテーテル CO エラーがあります。 接続されているカテーテルが Edwards CCO カテーテルで はありません。	CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。 ボーラス CO モードを使用してください。 カテーテルが Edwards CCO カテーテルであることを確認して ください。
フォルト : CO – カテーテルと ケーブルの接続を確認してく ださい	カテーテルのサーマルフィラメン トとサーミスタの接続が検出され ません。 CCO ケーブルの機能異常があり ます。	 CCO ケーブルとカテーテルの接続を確認してください。 サーミスタとサーマルフィラメントの接続を外し、曲がったり 無くなっているピンがないことを確認してください。 CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。
フォルト : CO – サーマル フィラメントの接続を確認 してください	カテーテルのサーマルフィラメン トの接続が検出されません CCO ケーブルの機能異常があり ます。 接続されているカテーテルが Edwards CCO カテーテルで はありません。	カテーテルのサーマルフィラメントが CCO ケーブルに接続さ れていることを確認してください。 サーマルフィラメントの接続を外し、曲がったり無くなってい るピンがないことを確認してください。 CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。 カテーテルが Edwards CCO カテーテルであることを確認して ください。 ボーラス CO モードを使用してください。
フォルト : CO – サーマル フィラメントの位置を確認 してください	サーマルフィラメントの周囲の血 流量が低下している可能性があり ます。 サーマルフィラメントが血管壁に 接触している可能性があります。 カテーテルが患者に挿入されてい ません。	 カテーテルルーメンをフラッシュしてください 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 CO のモニタリングを再開してください。

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト : CO – サーミスタの 接続を確認してください	カテーテルのサーミスタの接続が 検出されません。 血液温度の測定値が 15°C 未満、 または 45°C を超過しています。 CCO ケーブルの機能異常があり ます。	カテーテルのサーミスタが CCO ケーブルに接続されているこ とを確認してください。 血液温度が 15 ~ 45°C の範囲内にあることを確認してください。 サーミスタの接続を外し、曲がったり無くなっているピンがな いことを確認してください。 CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。
フォルト : CO – シグナルプロ セッサー : ボーラスモードを使 用してください	データ処理エラー	CO のモニタリングを再開してください。 モニターの電源を一旦切り、再起動してシステムを復元してく ださい。 ボーラス CO モードを使用してください。
フォルト : CO – サーマルシグ ナルが検出されません	モニターが検出している温度シグ ナルが弱すぎて処理できません。 シーケンシャルコンプレッション デバイスの干渉があります。	 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 病院のプロトコルに従ってシーケンシャルコンプレッションデバイスの電源を一時的に切ってください。 CO のモニタリングを再開してください。
フォルト : スワンガンツモ ジュール	電気メスによる干渉 内部システムの故障	電気メスを使用する場合は CCO ケーブルを抜いてください。 モジュールを取り外し、再度挿入して再設定してください。 問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
警告:CO – 信号適応化 - 心拍出量の測定を継続中	肺動脈血の大きな温度変化を検知 しました。 シーケンシャルコンプレッション デバイスの干渉があります。 カテーテルのサーマルフィラメン トが適切な位置にありません。	 CO が測定され表示されるまでしばらくお待ちください。 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が1.25~1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 患者の不快感を少なくすることで、温度変化を小さくすることができる可能性があります。 病院のプロトコルに従ってシーケンシャルコンプレッションデバイスの電源を一時的に切ってください。
警告 : CO – 不安定な血液温度 - 心拍出量の測定を継続中	肺動脈血の大きな温度変化を検知 しました。 シーケンシャルコンプレッション デバイスの干渉があります。	CO 測定値が更新されるのをお待ちください。 患者の不快感を少なくすることで、温度変化を小さくすること ができる可能性があります。 病院のプロトコルに従ってシーケンシャルコンプレッションデ バイスの電源を一時的に切ってください。

表 11-6 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの CO フォルト/警告(続き)

11.4.2 EDV および SV フォルト/警告

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
警告 : EDV – 心拍数が検出 されません	 一定時間内の平均心拍数が範囲外 (HR 30bpm 未満、または 200bpm を超過)です 心拍数が検出されません。 ECG インターフェースケーブルの 接続が検出されません。 	平均心拍数が範囲内になるのをお待ちください。 HR トリガーを最大にするため、適切な誘導を選択してください。 HemoSphere アドバンスドモニターとベッドサイドモニター間の ケーブルが接続されていることを確認してください。 ECG インターフェース ケーブルを交換してください。
警告 : EDV – 心拍数が上限 を超えています	ー定時間内の平均心拍数が範囲外 (HR 30bpm 未満、または 200bpm を超過)です	平均心拍数が範囲内になるのをお待ちください。 HR トリガーを最大にするため、適切な誘導を選択してください。 HemoSphere アドバンスドモニターとベッドサイドモニター間の ケーブルが接続されていることを確認してください。 ECG インターフェース ケーブルを交換してください。
警告:EDV – 信号適応化 - 心拍出量の測定を継続中	患者の呼吸パターンが変化した可能 性があります。 シーケンシャルコンプレッションデ バイスの干渉があります。 カテーテルのサーマルフィラメント が適切な位置にありません。	 EDV が測定され、表示されるまでしばらくお待ちください。 病院のプロトコルに従ってシーケンシャルコンプレッションデバイスの電源を一時的に切ってください。 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。
警告:SV – 心拍数が検出さ れません	 一定時間内の平均心拍数が範囲外 (HR 30bpm 未満、または 200bpm を超過)です 心拍数が検出されません。 ECG インターフェースケーブルの 接続が検出されません。 	平均心拍数が範囲内になるのをお待ちください。 HR トリガーを最大にするため、適切な誘導を選択してください。 HemoSphere アドバンスドモニターとベッドサイドモニター間の ケーブルが接続されていることを確認してください。 ECG インターフェース ケーブルを交換してください。

表 11-7 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの EDV および SV フォルト/警告

11.4.3 iCO フォルト/警告

表	11-8 Herr	noSphere	Swan-	Ganz =	モジュー	・ルの iCO	フォル	レトノ	/警告
---	-----------	----------	-------	--------	------	---------	-----	-----	-----

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト : iCO – 注入液プ ローブの接続を確認して ください	注入液温度プローブが検出されません。 注入液温度プローブの機能異常があります。 CCO ケーブルの機能異常があります。	CCO ケーブルと注入液温度プローブ間の接続を確認してく ださい。 注入液温度プローブを交換してください。 CCO ケーブルを交換してください。
フォルト : iCO – サーミス タの接続を確認してくだ さい	カテーテルのサーミスタの接続が検出され ません。 血液温度の測定値が 15°C 未満、または 45°C を超過しています。 CCO ケーブルの機能異常があります。	カテーテルのサーミスタが CCO ケーブルに接続されてい ることを確認してください。 血液温度が 15 ~ 45°C の範囲内にあることを確認してくだ さい。 サーミスタの接続を外し、曲がったり無くなっているピン がないことを確認してください。 CCO ケーブルを交換してください。
フォルト : iCO – 注入量が 不適切	インラインプローブの注入液量は 5 mL ある いは 10 mL である必要があります。	注入液量を5 mL あるいは 10 mL に変更してください。 注入液量が 3 mL の場合はバスプローブを使用してく ださい。

	-	
メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト : iCO – 注入液温 度が範囲外です – プロー ブを確認してください	注入液の温度が 0°C 未満もしくは 30°C を 超過しているか、あるいは血液温度より高 くなっています。 注入液温度プローブの機能異常があります。 CCO ケーブルの機能異常があります。	注入液の温度を確認してください 注入液温度プローブ接続部のピンが曲がっていたり無く なったりしていないことを確認してください。 注入液温度プローブを交換してください。 CCO ケーブルを交換してください。
フォルト : iCO – 血液温度 が範囲外です	血液温度の測定値が 31℃ 未満、または 41℃ を超過しています。	 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 血液温度が範囲内になったらボーラス注入を再開します。
警告:iCO – ベースライン が不安定です	肺動脈血の大きな温度変化を検知。	血液温度のベースラインが安定するまでお待ちください。 手動モードを使用してください。
警告:iCO – 熱希釈曲線が 検出されません	4 分を超えて (自動モード)、または 30 秒 間にボーラス注入が検知されませんでした (手動モード)。>	ボーラス CO モニタリングを再開し、注入を開始して ください。
警告 : iCO – 熱希釈曲線が 延長されています	熱希釈曲線のベースラインへの復帰が遅い。 注入液ポートがイントロデューサーシース 内にある可能性があります。 心内シャントが存在する可能性があります。	 注入手技が正しいことを確認してください。 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認してください。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの使用を確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 注入ポートがイントロデューサーシースの外に出ていることを確認してください 注入液として 10mL の冷水を使用し、温度シグナルを大きくしてください。
警告:iCO – 熱希釈曲線が 不規則になっています	熱希釈曲線に複数のピークがあります。	注入手技が正しいことを確認してください。 肺動脈内のカテーテルの位置が正しいことを確認して ください。 ・ バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを 確認してください。 ・ 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルの 使用を確認してください。 ・ 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討 してください。 注入液として 10mL の冷水を使用し、温度シグナルを大き くしてください。
警告 : iCO – 注入液の温度 が高すぎます	注入液の温度と血液温度の差が 8°C 以 内です。 注入液温度プローブの機能異常があります。 CCO ケーブルの機能異常があります。	低温の注入液を使用してください。 注入液温度プローブを交換してください。 CCO ケーブルを交換してください。

表 11-8 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの iCO フォルト/警告(続き)

11.4.4 SVR フォルト/警告

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
警告 : SVR – 血圧の信号が検出 されません	HemoSphere アドバンスドモニターのア ナログ入力ポートが MAP および CVP 入 力用に設定されていません。 アナログ入力インターフェースケーブル 接続が検出されません。 入力信号が正しくありません。 外部モニターの故障があります。	外部モニターの正しい出力電圧の範囲とHemoSphere ア ドバンスドモニターの電圧の高/低を確認してください。 モニタリングプラットフォームとベッドサイドモニター 間のケーブルが接続されていることを確認してください。 BSA 計算のための身長と体重の入力値および単位が正し いことを確認してください。 外部モニターのアナログ出力信号を点検してください。 外部デバイスモジュールが使用されている場合は交換し てください。
警告:SVR – SVR モニタリン グ用のアナログ入力を設定して ください	HemoSphere アドバンスドモニターのア ナログ入力ポートが MAP および CVP 信 号入力用に設定されていません。	アナログ入力設定画面で、アナログ入力ポート1および 2を、外部モニター MAP および CVP 信号出力用に設定 してください。

表 11-9 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの SVR フォルト/警告

11.4.5 一般的なトラブルシューティング

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
CO モニタリング用の Swan-Ganz モジュール を接続してください。	HemoSphere Swan-Ganz モジュールへの 接続が検出されませんでした。	Swan-Ganz モジュールをモニターのスロット1または スロット2に挿入してください。
CO モニタリング用の CCO ケーブルを接続してください。	HemoSphere Swan-Ganz モジュールと CCO ケーブルの間の接続が検出されませ んでした。	 モジュールを取り外し、再度挿入してください。 CCO ケーブルと挿入された HemoSphere Swan-Ganz モジュールとの間の接続を確認してください。 CCO ケーブルを取り外し、曲がったり無くなっているピンがないことを確認してください。 CCO ケーブルを交換してください。
CO モニタリング用のサーミス タを接続してください。	CCO ケーブルとカテーテルのサーミスタ の間の接続が検出されませんでした。 CCO ケーブルの機能異常があります。	カテーテルのサーミスタが CCO ケーブルに接続されて いることを確認してください。 サーミスタの接続を外し、曲がったり無くなっているピ ンがないことを確認してください。 CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。
CO モニタリング用のサーマ ルフィラメントを接続してく ださい。	CCO ケーブルとカテーテルのサーマル フィラメントの間の接続が検出されませ んでした。 CCO ケーブルの機能異常があります。 接続されているカテーテルが Edwards CCO カテーテルで はありません。	カテーテルのサーマルフィラメントが CCO ケーブルに 接続されていることを確認してください。 サーマルフィラメントの接続を外し、曲がったり無く なっているピンがないことを確認してください。 CCO ケーブルテストを行ってください。 CCO ケーブルを交換してください。 カテーテルが Edwards CCO カテーテルであることを確 認してください。
iCO モニタリング用の注入液プ ローブを接続してください。	CCO ケーブルと注入液温度プローブの間 の接続が検出されませんでした。 注入液温度プローブの機能異常があ ります。 CCO ケーブルの機能異常があります。	CCO ケーブルと注入液温度プローブ間の接続を確認 してください。 注入液温度プローブを交換してください。 CCO ケーブルを交換してください。
SVR モニタリング用のアナロ グ入力を接続してください。	アナログ入力インターフェースケーブル 接続が検出されません。	モニタリングプラットフォームとベッドサイドモニ ター間のケーブルが接続されていることを確認して ください。 外部モニターのアナログ出力信号を点検してください。

表 11-10 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの一般的なトラブルシューティング

表 11-10 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの一般的なトラフルシューティング
--

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
SVR モニタリング用のアナロ グ入力を設定してください。	HemoSphere アドバンスドモニターのア ナログ入カポートが MAP および CVP 信 号入カ用に設定されていません。	アナログ入力設定画面で、アナログ入力ポート1および 2を、外部モニター MAP および CVP 信号出力用に設定 してください。
EDV または SV モニタリング 用の ECG 入力を接続してく ださい。	ECG インターフェースケーブルの接続が 検出されません。	HemoSphere アドバンスドモニターとベッドサイド モニター間のケーブルが接続されていることを確認 してください。
		ECG インターフェース ケーブルを交換してください。
CI が CO より高くなって います	患者の BSA が正しくありません。 BSA が 1 未満です。	測定単位と患者の身長・体重の値を確認してください。
CO 値と iCO 値に差があり ます。	ボーラス情報の設定が正しくありません。 サーミスタまたは注入液温度プローブの 不良があります。 不安定なベースラインがボーラス CO の 測定値に影響しています。	カテーテルのサイズと注入量にあったコンピューテー ション定数が設定されていることを確認してください。 注入液として 10mL の冷水を使用し、温度シグナルを大 きくしてください。 注入手技が正しいことを確認してください。 注入液温度プローブを交換してください。
SVR の値が SVRI より高くなっ ています	患者の BSA が正しくありません。 BSA が 1 未満です。	測定単位と患者の身長・体重の値を確認してください。
HemoSphere アドバンスドモニ ターの平均心拍数と外部モニ ターの心拍数に差があります。	外部モニターが ECG シグナル用に正しく 設定されていません。 外部モニターの故障があります。 ECG インターフェース ケーブルの 機能異常 患者の心拍数の上昇 HemoSphere アドバンスドモニターが心 拍数データから平均心拍数を算出するに	CCOの測定を中止し、HemoSphere アドバンスドモニ ターと外部モニターの心拍数が同じであることを確認し てください。 HRトリガーを大きくし心房スパイク波形を小さくする ため適切な誘導を選択してください。 外部モニターからの出力信号を確認してください。 患者の心拍数が安定するまで待機してください。 ECG インターフェース ケーブルを交換してください。
	は3分程度かかります。	
HemoSphere アドバンスドモニ ターの MAP と CVP が、外部モ ニターの値と差があります	HemoSphere アドバンスドモニタリン グプラットフォームの設定が正しくあり ません 入力信号が正しくありません。 外部モニターの故障があります。	外部モニターの正しい出力電圧の範囲とモニタリングプ ラットフォームの電圧の高 / 低を確認してください。 アナログ入力ポートの電圧の測定単位 (mmHg または kPa) が正しいことを確認してください。 BSA 計算のための身長と体重の入力値および単位が正し いことを確認してください。 外部モニターのアナログ出力信号を点検してください。 アナログ入力ケーブルを交換してください。

11.5 オキシメトリーのエラーメッセージ

11.5.1 オキシメトリーフォルト/警告

表 11-11 オキシメトリーフォルト/警告

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
フォルト : オキシメト リー – 光の範囲	オキシメトリーケーブルとカテーテルの接 続に問題があります。	オキシメトリーケーブル/カテーテルが適切に接続されている ことを確認してください。
	オキシメトリーケーブル/カテーテルコネ クターのレンズにゴミまたは皮膜が付着し ています。	70% イソプロピルアルコールを湿らせた綿棒でオキシメトリー ケーブル/カテーテルのコネクターを清掃し、乾燥させてから 再キャリブレーションしてください。
	オキシメトリーケーブルが故障しています。 カテーテルが折れ曲がっているか、損傷し	オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーションして ください。
	ています。	カテーテルが損傷しているおそれのある場合は交換し、再キャ リブレーションしてください。
フォルト : オキシメト リー – 赤色光 / 赤外線 送信	オキシメトリーケーブル/カテーテルコネ クターのレンズにゴミまたは皮膜が付着し ています。	70% イソプロピルアルコールを湿らせた綿棒でオキシメトリー ケーブル/カテーテルのコネクターを清掃し、乾燥させてから 再キャリブレーションしてください。
	オキシメトリーケーブルが故障しています。	モニターの電源を切り、再起動してプラットフォームを復元し てください。
		オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーションして ください。
フォルト : オキシメト リー – 値が範囲外です	ScvO ₂ /SvO ₂ 、HGB または Hct の入力値が	ScvO ₂ /SvO ₂ 、HGB と Hct 値が正しく入力されたか確認してく
	SCVO ₂ /SVO ₂ の計算値が 0-99% の範囲外で	│ 検査室から最新 ScvO ₂ /SvO ₂ 値を入手し、再度キャリフレー
	9 0	ションを行ってくたさい。
フォルト : オキシメト リー – 入力信号が不安	オキシメトリーケーブルとカテーテルの接 続に問題があります。	オキシメトリーケーブル/カテーテルが適切に接続されている ことを確認してください。
定です	オキシメトリーケーブル/カテーテルコネ クターのレンズにゴミまたは皮膜が付着し ています。	70% イソプロピルアルコールを湿らせた綿棒でオキシメトリー ケーブル/カテーテルのコネクターを清掃し、乾燥させてから 再キャリブレーションしてください。
	オキシメトリーケーブルが故障しています。 カテーテルが折れ曲がっているか、損傷し	オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーションして ください。
	ています。	カテーテルが損傷しているおそれのある場合は交換し、再キャ リブレーションしてください。
フォルト : オキシメト リー – 信号処理が不良	オキシメトリーケーブルが故障しています。	モニターの電源を切り、再起動してプラットフォームを復元し てください。
です		オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーションして ください。
		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。
フォルト : オキシメト	オキシメトリーケーブルメモリーが故障し	オキシメトリーケーブルを取り外し、再度接続してください。
リーケーブルメモリー	ています。	オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーションして ください。
フォルト : オキシメト リーケーブル温度	オキシメトリーケーブルが故障しています。	モニターの電源を切り、再起動してプラットフォームを復元し てください。
		オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーションして ください。
		問題が解決しない場合は Edwards に連絡してください。
フォルト : オキシメト リーケーブルが故障し	 内部システムの故障	モニターの電源を切り、再起動してプラットフォームを復元し てください。
ています		問題が解決しない場合は、Edwards に連絡してください。

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
警告 : オキシメト リー – SQI = 4	カテーテル先端の血流低下、またはカテー テル先端が血管壁に接触しています。 HGB/Hct値が大きく変動しています。 カテーテルの先端に血栓が付着しています。 カテーテルが折れ曲がっているか、損傷し ています。	 カテーテルの位置が正しいことを確認してください (SvO2に ついては、肺動脈内でのカテーテルの位置が正しいことを確認 してください)。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認 してください (SvO2のみ)。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルを留置 しているか確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討して ください。 院内プロトコルに従い、遠位ルーメンの吸引とフラッシュを 行ってください。 アップデート機能を使用して、HGB/Hct 値をアップデートして ください。 カテーテルに折れ曲がりがないか確認し、再キャリブレーショ ンしてください。 カテーテルが損傷しているおそれのある場合は交換し、再キャ リブレーションしてください。

表 11-11 オキシメトリーフォルト/警告(続き)

11.5.2 オキシメトリーの注意

表 11-12 オキシメトリーの注意

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
体外キャリブレーション エラー	オキシメトリーケーブルとカテーテルの ScvO ₂ / SvO ₂ 接続に問題があります。	オキシメトリーケーブル/カテーテルが適切に接続され ていることを確認してください。
	キャリブレーションカップが濡れています。 カテーテルが折れ曲がっているか、損傷してい ます。 オキシメトリーケーブルが故障しています。	目視できる折れ曲がりを伸ばしてください。損傷してい るおそれのある場合は、カテーテルを交換してください オキシメトリーケーブルを交換し、再キャリブレーショ ンしてください。 カテーテル先端がキャリブレーションカップにしっかり
	カテーテル先端がキャリフレーションカッフに 入っていません。	入っていることを確認してください。 体内キャリブレーションを行ってください。
注意:信号が不安定です	ScvO ₂ /SvO ₂ 、HGB/Hct が変動しているか、 血行動態が正常ではありません。	院内プロトコルに従って、患者を安定させてから体内 キャリブレーションを行ってください。
注意:血管壁アーチファ クトまたはカテーテルの 楔入が検出されました	カテーテル先端の血流低下。 カテーテルの先端に血栓が付着しています。 カテーテル先端が楔入状態、または血管壁に接 触しています。	 院内プロトコルに従い、遠位ルーメンの吸引とフラッシュを行ってください。 カテーテルの位置が正しいことを確認してください(SvO2 については、肺動脈内でのカテーテルの位置が正しいことを確認してください)。 バルーンの膨張容量が 1.25 ~ 1.50 mL であることを確認してください (SvO2 のみ)。 患者の身長、体重、挿入部位に適したカテーテルを留置しているか確認してください。 正しい留置を確認するために胸部 X 線の使用を検討してください。 体内キャリブレーションを行ってください。

11.5.3 オキシメトリーの一般的なトラブルシューティング

メッセージ	予測される原因	推奨される対処方法
キャリブレーションが必要で す — 実施するにはオキシメト リーを選択してください。	オキシメトリーケーブルがキャリブレー ションされていません(体内または体外)。 オキシメトリーケーブルデータの読み込 み機能が実行されていません。 オキシメトリーケーブルが故障してい ます。	体外キャリブレーションを実行してください。 体内キャリブレーションを実行してください。 キャリブレーション値を読み込んでください。
オキシメトリーケーブルの患者 データは 24 時間以上経過して います — 再キャリブレーショ ンしてください。	オキシメトリーケーブルの最後のキャリ ブレーションから 24 時間以上経過してい ます。 施設内の Edwards 製モニターの日付と時 刻が異なっています。	体内キャリブレーションを行ってください。 施設内の Edwards モニターの日付と時刻を合わせて ください。
オキシメトリーモニタリング用 のオキシメトリーケーブルを接 続してください。	HemoSphere モニタリングプラット フォームとオキシメトリーケーブルの接 続が検出されません。 オキシメトリーケーブルのコネクターピ ンの曲がりや外れがあります。	オキシメトリーケーブルが適切に接続されていることを 確認してください。 オキシメトリーケーブルのコネクターピンが曲がってい たり、外れたりしていないかどうか点検してください。

表 11-13 オキシメトリーの一般的なトラブルシューティング



仕様

目次

HemoSphere アドバンスドモニターの仕様	.137
HemoSphere バッテリーパックの仕様	.138
HemoSphere Swan-Ganz モジュールの仕様	.139
HemoSphere オキシメトリーケーブルの仕様	.140

A.1 HemoSphere アドバンスドモニターの仕様

表 A-1 HemoSphere アドバンスドモニターの物理的および機械的仕様

HemoSphere アドバンスドモニター		
重量	4.5 kg (10 lb)	
寸法	高さ	297 mm
	幅	315 mm
	奥行き	141 mm
設置面積	幅	269 mm
	奥行き	122 mm
ディスプレイ	有効範囲	307 mm
	解像度	1024 x 768 LCD
オペレーティングシステム	Windows 7 embedded	
スピーカー数	1	

表 A-2 HemoSphere アドバンスドモニターの環境仕様

環境仕様		値
温度	動作時	10 ~ 37°C
	非動作時	0 ~ 45°C
相対湿度	動作時	20~90% (37°C、結露なし)
	非動作時	20~90% (45°C、結露なし)
標高	動作時	0~3048 m(10,000 フィート)
	非動作時	0~6096 m(20,000 フィート)



A 仕様

入出力	
タッチスクリーン	投影型静電容量方式
RS-232 シリアルポート(1)	Edwards 独自のプロトコル:最大データ転送速度= 57.6 kbps
USB ポート(2)	USB 2.0 1 個(後面)、USB 3.0 1 個(側面)
RJ-45 イーサネットポート	1個
HDMI ポート	1個
アナログ入力 (2)	選択可能な入力電圧範囲:0 ~ 1 V、0 ~ 5 V、0 ~ 10 V。 >100 kΩ 入力インピーダンス。1/8 インチステレオジャック。 帯域幅 = 5 Hz。解像度:フルスケールの 12 ビット ±1 LSB
DPT 圧出力(1)	DPT 圧出力
ECG モニター入力	入力電圧範囲 =0 ~ 10 V フルスケール。チャンネル帯域幅 = 0.5 ~ 40 Hz。解像度 = ±1 bpm。精度 = ±1 bpm。範囲 = 30 ~ 250 bpm。1/4 インチステレオジャック。アナログケーブル
電気	
定格供給電圧	100 ~ 240 Vac、 50/60 Hz
定格入力	1.5 ~ 2.0 Amps
ヒューズ	T 2.5AH、250V、髙遮断容量、セラミック製
アラーム	
音圧レベル	45 ~ 85 dB (A)
アラーム状態の発生からア ラーム状態が HIS に送信され る時点までのアラーム遅延	5 秒以内。アラーム状態が判定されると、アラーム状態は非同期 的に送信されます。
ワイヤレス	
種類	802.11b/g/n(最小値)に対応する Wi-Fi ネットワーク接続

表 A-3 HemoSphere アドバンスドモニターの技術的仕様

A.2 HemoSphere バッテリーパックの仕様

表 A-4 HemoSphere バッテリーパックの物理的仕様

HemoSphere バッテリーパック		
重量	0.4 kg (0.9 lb)	
寸法	高さ	35 mm
	幅	80 mm
	奥行き	126 mm

衣 A-5 HemoSphere ハッナリーハックの填現任

環境仕様		値
	動作時	10 ~ 37°C
温度	推奨保管温度	21°C
	長期保管する場合の最高温度	35°C
相対湿度	動作時	5~95%(40°C、結露なし)

-	
仕様	值
出力電圧(公称)	12.8 V
最大放電電流	5 A
電池	4 x LiFePO ₄ (リン酸鉄リチウム)
容量	3150 mAh

表 A-6 HemoSphere バッテリーパックの技術的仕様

A.3 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの仕様

表 A-7 HemoSphere Swan-Ganz モジュールの物理的仕様

HemoSphere Swan-Ganz モジュール		
重量	0.45 kg (1.0 lb)	
寸法	高さ	3.45 cm
	幅 8.96 cm	
	奥行き	13.6 cm

表 A-8 HemoSphere Swan-Ganz モジュールパラメータの測定仕様

パラメータ	仕様	
連続的心拍出量(CO)	範囲	1 ~ 20 L/min
	再現性 ¹	±6% または 0.1 L/min(いずれか大きい値)
	応答時間 ²	3~9分
間欠的(ボーラス)心拍出量	範囲	1 ~ 20 L/min
(iCO)	再現性 ¹	±3% または 0.1 L/min(いずれか大きい値)
血液温度(BT)	範囲	15 ~ 45°C (59 ~ 113°F)
	精度	±0.3°C
注入液温度(IT)	範囲	0 ~ 30°C (32 ~ 86°F)
	精度	±1°C
RVEF 算出用の平均心拍数 (HRavg)	許容可能な入力範囲	30 ~ 250 bpm
連続的右室駆出分画(RVEF)	範囲	10 ~ 60%
	再現性 ¹	±6% または 3 efu(いずれか大きい値)

1変動係数-電子的に生成されたデータを使って測定

²安定した血液温度条件下において 10 ~ 90% の変化

A.4 HemoSphere オキシメトリーケーブルの仕様

表 A-9 HemoSphere オキシメトリーケーブルの仕様

HemoSphere オキシメトリーケーブル			
重量	0.45 kg(1.0 lb)		
寸法	長さ	2.9 m (9.6 ft)	

表 A-10 HemoSphere オキシメトリーケーブルパラメータの測定仕様

パラメータ	仕様	
ScvO ₂ /SvO ₂ オキシメトリー	範囲	0 ~ 99%
(酸素飽和度)	「 精密度 ¹	±30 ~ 99% で 2%
	更新頻度	2 秒ごと
¹ 精密度試験は検査室環境で実施	0	

付録 B

アクセサリー

目次

アクセサリー一覧	141
アクセサリーに関する追加説明	142

B.1 アクセサリー一覧

Edwards Lifesciences 株式会社が販売する正規の HemoSphere アドバンスドモ ニター用アクセサリー、ケーブル、部品のみを使用してください。正規品 以外のアクセサリー、ケーブル、または部品を使用した場合、患者の安全 または測定精度に影響することがあります。

表 B-1 HemoSphere アドバンスドモニターの部品

説明	モデル番号
HemoSphere アドバンスドモニター	
HemoSphere アドバンスドモニ ター	HEM1
HemoSphere バッテリーパック	HEMBAT10
HemoSphere 拡張モジュール	HEMEXPM10
HemoSphere L-Tech 拡張モ ジュール	HEMLTECHM10
HemoSphere アドバンスドモニ ターロールスタンド	HEMRLSTD1000
HemoSphere アドバンスドモニタ リングシステム(ベースキット)	HEMKITBASE2
HemoSphere アドバンスドモニ ター(HemoSphere Swan-Ganz モジュール付属)	HEMKITSG2
HemoSphere アドバンスドモニ ター(HemoSphere オキシメト リーケーブル付属)	HEMKITOX2
HemoSphere アドバンスドモニタ リングプラットフォーム	HEMKITSGOX2

表 B-1 HemoSphere アドバンスドモニターの部品(続き)

説明	モデル番号	
HemoSphere Swan-Ganz モニタリング		
HemoSphere Swan-Ganz モジュール	HEMSGM10	
CCO ケーブル	70CC2	
Edwards Swan-Ganz カテーテル	*	
インライン温度プローブ (CO-SET+ 閉鎖注入液デリバリー システム)	93522	
槽温度注入液プローブ	9850A	
HemoSphere オキシメトリーモニタリング		
HemoSphere オキシメトリー ケーブル	HEMOXSC100	
Edwards オキシメトリーカ テーテル	*	
HemoSphere アドバンスドモニターケーブル		
圧カ用スレーブケーブル	**	
ECG モニター用スレーブケーブル	**	



警告

表 B-1 HemoSphere アドバンスドモニターの部品(続き)

説明	モデル番号	
HemoSphere 用追加アクセサリー		
HemoSphere アドバンスドモニ	***	
ター取扱説明書		
HemoSphere アドバンスドモニ	***	
ターサービスマニュアル		
HemoSphere アドバンスドモニ	HEMQG1000	
タークイックスタートガイド		
(HemoSphere アドバンスドモニ		
ター取扱説明書を含む)		
* モデルや注文方法については、聶	最寄りの Edwards	
Lifesciences 株式会社にお問い合	わせください。	
** Edwards Lifesciences 株式会社製	剝のスレーブケーブ	
ルはベッドサイドモニター専用で	ごす。	
Philips (Agilent)、GE (Marquette)、Spacelabs		
(OSI Systems)などのベッドサイドモニター取扱い		
企業からお求めいただけます。特定のモデルや注文		
方法については、最寄りの Edwards Lifesciences		
株式会社にお問い合わせくださし	۱°	
*** 最新版については、最寄りの Edv	wards Lifesciences	
株式会社にお問い合わせくださし	۱,	

B.2 アクセサリーに関する追加説明

B.2.1 HemoSphere アドバンスドモニターロールスタンド

HemoSphere アドバンスドモニターロールスタンドは、HemoSphere アドバンスドモニターと 共に使用します。HemoSphere アドバンスドモニターロールスタンドの組立ておよび警告に ついては、同梱の説明書に従ってください。組み立てたロールスタンドを床に置き、車輪が すべて床と接触していることを確認します。説明書の指示に従ってロールスタンドプレート にモニターをしっかり取り付けてください。

付録

患者パラメータの計算式

このセクションでは、HemoSphere アドバンスドモニターに表示される連続的患者パラメータおよび間 欠的患者パラメータの計算式について説明します。

注記 患者パラメータは画面に表示されるよりも下位の小数点まで計算されます。 例えば、画面に表示される CO 値が 2.4 であっても、実際の CO は 2.4492 の ことがあります。

> したがって、以下の式を使ってモニターの表示の精度を検証すると、 モニターが計算したデータとは多少異なる結果になる場合があります。

> SvO₂を含む計算はすべて、ScvO₂を選択するとScvO₂に置換されます。

下付きの SI =標準国際単位

表 C-1 心機能プロファイルおよび酸素化プロファイルの式

パラメータ	説明と式	単位
BSA	体表面積(DuBois 式)	
	BSA = 71.84 x (WT ^{0.425}) x (HT ^{0.725}) / 10,000	m ²
	説明:	
	WT – 患者の体重 kg	
	HT – 患者の身長 cm	
CaO ₂	動脈血酸素含有量	
	CaO ₂ = (0.0138 x HGB x SpO ₂) + (0.0031 x PaO ₂) (mL/dL)	mL/dL
	CaO ₂ = [0.0138 x (HGBSI x 1.611) x SpO ₂] + [0.0031 x (PaO ₂ SI x 7.5)] (mL/dL)	
	説明:	
	HGB – 総ヘモグロビン量 g/dL	
	HGBSI – 総ヘモグロビン量 mmol/L	
	SpO ₂ – 動脈血酸素飽和度 %	
	PaO ₂ – 動脈血酸素分圧 mmHg	
	PaO ₂ SI – 動脈血酸素分圧 kPa	



表 C-1 心機能プロファイルおよび酸素化プロフ	ァイルの式	(続き)
--------------------------	-------	------

パラメータ	説明と式	単位						
CvO ₂	静脈血酸素含有量 CvO ₂ = (0.0138 x HGB x SvO ₂) + (0.0031 x PvO ₂) (mL/dL) CvO ₂ = [0.0138 x (HGBSI x 1.611) x SvO ₂] + [0.0031 x (PvO ₂ SI x 7.5)] (ml/dl)	mL/dL						
	HGB – 総ヘモグロビン量 g/dL							
	HGBSI – 総ヘモグロビン量 mmol/L							
	SvO ₂ 静脈血酸素(O ₂)飽和度 %							
	PvO ₂ – 静脈血酸素分圧 mmHg							
	PvO ₂ SI – 静脈血酸素分圧 kPa							
	また PvO ₂ は 0 と仮定							
Ca-vO ₂	動静脈血酸素含有量較差							
	$Ca-vO_2 = CaO_2 - CvO_2 (mL/dL)$	mL/dL						
	CaO ₂ – 動脈血酸素含有量(mL/dL)							
	CvO ₂ – 静脈血酸素含有量(mL/dL)							
CI	心係数							
	CI=CO/BSA ≓∺m.	L/min/m ²						
	CO-心拍出量、1/min							
	BSA – 体表面積 m ²							
	酸麦運搬量							
202	$DO_2 = CaO_2 \times CO \times 10$	mL O ₂ /min						
	説明:	-						
	CaO ₂ -動脈血酸素含有量 mL/dL							
	CO – 心拍出量 L/min							
DO ₂ I	酸素運搬量係数	2						
		mL O ₂ /min/m ²						
	□ 記明: □ CaOo – 動脈血酸素会有量 ml /dl							
EDV	版版本网合里 EDV = SV/EF							
	説明:							
	SV – 1 回拍出量(mL)							
	EF – 駆出分画 %(efu)							
EDVI	拡張末期容量係数	mL/m ²						
	EDVI=SVI/EF 11日 ·							
	SVI – 1 回拍出係数(ml /m ²)							
	EF – 駆出分画 %(efu)							
ESV	収縮末期容量	mL						
	ESV = EDV - SV							
	説明:							
	EDV – 拡張末期容量(mL)							
	SV – 1 回拍出量(mL)							
表	C-1	心機能プロ	コファ	イルおよる	び酸素化ブ	゚ロファイ	′ルの式	(続き)
---	-----	-------	-----	-------	-------	-------	------	------
---	-----	-------	-----	-------	-------	-------	------	------

パラメータ	説明と式	単位
ESVI	収縮末期容量係数 ESVI = EDVI – SVI 説明:	mL/m ²
	EDVI – 拡張末期容量係数(mL/m ²) SVI – 1 回拍出係数(mL/m ²)	
LVSWI	左室 1 回仕事量係数 LVSWI = SVI x (MAP – PAWP) x 0.0136 LVSWI = SVI x (MAPSI – PAWPSI) x 0.0136 x 7.5 説明: SVI – 1 回拍出係数(mL/beat/m ²) MAP – 平均動脈圧 mmHg MAPSI – 平均動脈圧 kPa PAWP – 肺動脈楔入圧 mmHg PAWPSI – 肺動脈楔入圧 kPa	g-m/m ² /beat
O ₂ EI	酸素除去係数 O ₂ EI = {(SaO ₂ – SvO ₂) / SaO ₂ } x 100 (%) 説明: SaO ₂ – 動脈血酸素飽和度 % SvO ₂ – 混合静脈血酸素飽和度 %	%
O ₂ ER	酸素除去率 O ₂ ER = (Ca-vO ₂ / CaO ₂) x 100 (%) 説明: CaO ₂ – 動脈血酸素含有量 mL/dL Ca-vO ₂ – 動静脈血酸素含有量較差 mL/dL	%
PVR	肺循環抵抗 PVR = {(MPAP – PAWP) x 80} /CO PVR = {(MPAPSI – PAWPSI) x 60} /CO 説明: MPAP – 平均肺動脈圧 mmHg MPAPSI – 平均肺動脈圧 kPa PAWP – 肺動脈楔入圧 mmHg PAWPSI – 肺動脈楔入圧 kPa CO – 心拍出量 L/min	dn-s/cm ⁵ kPa-s/L
PVRI	肺循環抵抗係数 PVRI = {(MPAP – PAWP) x 80} /CI PVRI = {(MPAPSI – PAWPSI) x 60} /CI 説明: MPAP – 平均肺動脈圧 mmHg MPAPSI – 平均肺動脈圧 kPa PAWP – 肺動脈楔入圧 mmHg PAWPSI – 肺動脈楔入圧 kPa CI – 心係数 L/min/m ²	dn-s-m ² /cm ⁵ kPa-s-m ² /l

表 C-1 心機能プロファイルおよび酸素化プロファイルの式(続き)

パラメータ	説明と式	単位
RVSWI	右室1回仕事量係数	g-m/m ² /beat
	RVSWI = SVI x (MPAP – CVP) x 0.0136	
	RVSWI = SVI x (MPAPSI – CVPSI) x 0.0136 x 7.5	
	説明:	
	SVI – 1 回拍出係数(mL/beat/m ²)	
	MPAP – 平均肺動脈圧 mmHg	
	MPAPSI — 半均肺動脈上 kPa	
	CVP - 中心静脈圧 mmHg	
	CVPSI – 中心静脈圧 kPa	
SV		
	$SV = (CO/PR) \times 1000$	mL/beat
	CO-心拍击重 L/min	
	PR-MH级 beats/min	
SVI	1 回拍出量係数	
	SVI = (CI/PR) × 1000	mL/beat/m ²
	就明: OL 心疼粃 L/min/m ²	
	DD 版位数 boots/min	
SVR		1
	$SVR = \{(MAP - CVP) \times 80\}/CO((dyne-sec/cm^2))$	dyne-s/cm°
	SVR - {(IVIAFSI - CVFSI) X 00}/CO	(KFa/I)SI
	MAP – 平均動脈圧 mmHg	
	MAPSI – 平均動脈圧 kPa	
	CVP - 中心静脈圧 mmHq	
	CVPSI – 中心静脈圧 kPa	
	CO – 心拍出量、L/min	
SVRI	休而管圻抗係数	
0011	$SVRI = {(MAP - CVP) \times 80} /CI$	dyne-s-m ² /cm ⁵
	1 説明 :	(kPa-s-m ² /l) _o ,
	MAP – 平均動脈圧 mmHg	
	MAPSI – 平均動脈圧 kPa	
	CVP – 中心静脈圧 mmHg	
	CVPSI – 中心静脈圧 kPa	
	CI – 心係数 L/min/m ²	
VO ₂	酸素消費量	
2	$VO_2 = Ca-vO_2 \times CO \times 10 \text{ (mL } O_2/\text{min)}$	mL O ₂ /min
	Ca-vO ₂ – 動静脈血酸素含有量較差(mL/dL)	
	CO – 心拍出量 L/min	
VO ₂ e	ScvO ₂ をモニタリングする時の推定酸素消費係数	
	$VO_2e = Ca-vO_2 \times CO \times 10 \text{ (mL } O_2/\text{min)}$	mL O ₂ /min
	説明:	
	Ca-vO ₂ – 動静脈血酸素含有量較差(mL/dL)	
	CO – 心拍出量 L/min	

パラメータ	説明と式	単位
VO ₂ I	酸素消費量係数	
	VO ₂ /BSA	mL O ₂ /min/m ²
VO ₂ le	推定酸素消費量係数	
	VO ₂ e/ BSA	mL O ₂ /min/m ²
VQI	换気灌流指数	%
	{1.38 x HGB x (1.0 – (SaO ₂ /100)) + (0.0031 x PAO ₂)}	
	$\frac{1.38 \times \text{HGB} \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100)) + (0.0031 \times \text{PAO}_2)}{\{1.38 \times \text{HGB} \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100)) + (0.0031 \times \text{PAO}_2)\}}$	
	{1.38 x HGB _{SI} x 1.611344 x (1.0 – (SaO ₂ /100)) + (0.0031 x PAO ₂)}	
	$\frac{1.38 \times \text{HGB}_{\text{SI}} \times 1.611344 \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100)) + (0.0031 \times \text{PAO}_2)}{(1.38 \times \text{HGB}_{\text{SI}} \times 1.611344 \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100)) + (0.0031 \times \text{PAO}_2))}$	
	説明:	
	HGB – 総ヘモグロビン量 g/dL	
	HGB _{SI} – 総ヘモグロビン量 mmol/L	
	SaO ₂ – 動脈血酸素飽和度 %	
	SvO ₂ – 混合静脈血酸素飽和度 %	
	PAO ₂ – 肺胞の O ₂ 伸長 mmHg	
	および:	
	PAO ₂ = ((PBAR – PH ₂ 0) x FiO ₂) – PaCO ₂ x (FiO ₂ + (1.0 – FiO ₂)/0.8)	
	説明:	
	FiO ₂ – 吸気酸素の分画	
	PBAR – 760 mmHg	
	$PH_2O - 47 mmHg$	
	PaCO ₂ – 40 mmHg	

表 C-1 心機能プロファイルおよび酸素化プロファイルの式(続き)

付録」

モニター設定とデフォルト設定

D.1 患者データ入力範囲

2011 忠白 清秋								
パラメータ	最小値	最大値	使用可能単位					
性別	M (男性)/F (女性)	N/A	N/A					
年齡	2	120	歳					
身長	12 in/30 cm	98 in/250 cm	インチ(in)または cm					
体重	2 lbs/1.0 kg	880 lbs/400.0 kg	lbs または kg					
BSA	0.08	5.02	m ²					
ID	0 桁	12 桁	なし					

D.2 トレンドスケールのデフォルトの制限値

表 D-2 トレンドスケールのデフォルト値

パラメータ	単位	最小デフォルト値	最大デフォルト値	設定間隔
CO/iCO/sCO	L/min	0.0	12.0	1.0
CI/iCI/sCI	L/min/m ²	0.0	12.0	1.0
SV/iSV	mL/b	0	160	20
SVI/iSVI	mL/b/m ²	0	80	20
ScvO ₂ /SvO ₂	%	0	100	10
SVR/iSVR	dyne-s/cm ⁵	500	1500	100
SVRI/iSVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	500	3000	200
EDV/sEDV	mL	80	300	20
EDVI/sEDVI	mL/m ²	40	200	20
RVEF/sRVEF	%	0	100	10

注記 HemoSphere アドバンスドモニターは、上下スケール設定のうち、下の数 値よりも低い上のスケール設定には対応しません。また、下のスケール設 定が上のスケール設定よりも高い場合も対応しません。



D.3 パラメータ表示および設定可能なアラーム/ターゲット範囲

パラメータ	単位	範囲
СО	L/min	1.0 ~ 20.0
iCO	L/min	1.0 ~ 20.0
sCO	L/min	1.0 ~ 20.0
CI	L/min/m ²	0.0 ~ 20.0
iCl	L/min/m ²	0.0 ~ 20.0
sCl	L/min/m ²	0.0 ~ 20.0
SV	mL/b	0 ~ 300
SVI	mL/b/m ²	0~200
iSV	mL/b	0 ~ 300
iSVI	mL/b/m ²	0~200
SVR	dyne-s/cm ⁵	0 ~ 5000
SVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	0~9950
iSVR	dyne-s/cm ⁵	0 ~ 5000
iSVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	0 ~ 9950
オキシメトリー(ScvO ₂ / SvO ₂)	%	0~99
EDV	mL	0 ~ 800
sEDV	mL	0 ~ 800
EDVI	mL/m ²	0~400
sEDVI	mL/m ²	0 ~ 400
RVEF	%	0 ~ 100
sRVEF	%	0 ~ 100
CVP	mmHg	0 ~ 50
MAP	mmHg	0 ~ 300
HRavg	bpm	30 ~ 250

表 D-3 設定可能なパラメータのアラームおよび表示範囲

D.4 アラームおよびターゲットのデフォルト値

表 D-4 パラメータアラームのレッドゾーンおよびターゲットのデフォルト値

パラメータ	単位	EW アラーム (レッドゾーン) 下限デ フォルト値	EW ター ゲット下限デ フォルト値	EW ター ゲット上限デ フォルト値	EW アラーム (レッドゾーン) 上限デ フォルト値
CI/iCI/sCI	L/min/m ²	1.0	2.0	4.0	6.0
SVI/iSVI	mL/b/m ²	20	30	50	70
SVRI/iSVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	1000	1970	2390	3000
ScvO ₂ /SvO ₂	%	50	65	75	85
EDVI/sEDVI	mL/m ²	40	60	100	200
RVEF/sRVEF	%	20	40	60	60
DO ₂ I	mL O ₂ /min/m ²	300	500	600	800
VO ₂ I/VO ₂ Ie	mL O ₂ /min/m ²	80	120	160	250
CVP	mmHg	2	2	8	10
MAP	mmHg	60	70	100	120
HRavg	bpm	60	70	90	100
HGB	g/dL	7.0	11.0	17.0	19.0
	mmol/L	4.3	6.8	10.6	11.8
SpO ₂	%	90	94	100	100

注記

係数なし範囲は、係数化範囲および入力した BSA 値に基づきます。

D.5 アラーム優先度

パラメータ	アラーム (レッドゾーン) 下限優先度	アラーム (レッドゾーン) 上限優先度
CO/CI/sCO/sCI	高	中
SV/SVI	高	中
SVR/SVRI	中	中
ScvO ₂ /SvO ₂	高	中
EDV/EDVI/sEDV/sEDVI	中	中
RVEF/sRVEF	中	中 中

表 D-5 パラメータアラームのレッドゾーン優先度

注記 パラメータ値は、生理的アラームの優先度が「高」の方が、生理的アラームが「中」のときよりも高速で点滅します。優先度が「中」および「高」のアラームで同時にアラーム音が鳴った場合、生理的アラームは「高」のトーンが聞こえます。

技術的フォルトのほとんどは優先度が「中」です。警告や他のシステム メッセージは優先度が「低」です。

D.6 言語デフォルト設定*

	デフォルトの表示単位						
言語	PaO ₂	HGB	身長	体重	時刻の表 示形式	日付の表示形式	平均時間
English (US)	mmHg	g/dL	in	lbs	12 時間	月/日/年	20 秒
English (UK)	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Français	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Deutsch	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Italiano	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Español	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Svenska	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Nederlands	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Ελληνικά	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Português	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
日本語	mmHg	g/dL	cm	kg	24 時間	月/日/年	20 秒
中文	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Čeština	kPa	mmol/l	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Polski	kPa	mmol/l	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Suomi	kPa	mmol/l	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Norsk	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Dansk	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Eesti	mmHg	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Lietuvių	mmHg	g/dl	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
Latviešu	kPa	mmol/L	cm	kg	24 時間	日/月/年	20 秒
		注:温	!度のデフ;	ォルトはす	べての言語で想	要氏。	

表 D-6 言語デフォルト設定

注記

上記の言語は参照にすぎず、選択できないこともあります。

付録上

コンピューテーション定数

E.1 コンピューテーション定数値

iCO モードでは、HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、以下の表に掲載するコンピューテー ション定数を用いた槽プローブ設定またはインライン温度プローブを用いた心拍出量を計算 します。HemoSphere Swan-Ganz モジュールは、使用する注入液温度プローブの種類を自動的 に検知し、対応する注入液温度、カテーテルのサイズ、注入液量が、使用するコンピュー テーション定数を決定します。

モデル固有のコンピューテーション定数は、iCO モードの設定メニューから 手入力します。

注入液温度範囲 *	注入液量	カテーテルサイズ(フレンチ)					
(°C)	(mL)	8	7.5	7	6	5.5	
室温	10	0.612	0.594	0.595	0.607	0.616	
22.5 ~ 27°C	5	0.301	0.283	0.287	0.304	0.304	
	3	0.177	0.159	0.165	0.180	0.180	
室温	10	0.588	0.582	0.578	0.597	0.606	
18 ~ 22.5°C	5	0.283	0.277	0.274	0.297	0.298	
	3	0.158	0.156	0.154	0.174	0.175	
低温(冷)	10	0.563	0.575	0.562	0.573	0.581	
5 ~ 18°C	5	0.267	0.267	0.262	0.278	0.281	
	3	0.148	0.150	0.144	0.159	0.161	
低温(冷)	10	0.564	0.564	0.542	0.547	0.555	
0 ~ 5°C	5	0.262	0.257	0.247	0.259	0.264	
	3	0.139	0.143	0.132	0.144	0.148	

表 E-1 槽温度プローブのコンピューテーション定数

* 心臓測定を最適化するには、注入液温度をカテーテルの取扱説明書に記載されている温度範囲のいずれかに対応させてください。



注記 以下のコンピューテーション定数は公称値であり、一般的に指定されたカ テーテルのサイズに適用できます。使用するカテーテル固有のコンピュー テーション定数については、カテーテルの取扱説明書を参照してください。

注入液温度範囲 *	注入液量	カテーテルサイズ(フレンチ)					
(°C)	(mL)	8	7.5	7	6	5.5	
室温	10	0.601	0.599	0.616	0.616	0.624	
22.5 ~ 27°C	5	0.294	0.301	0.311	0.307	0.310	
室温	10	0.593	0.593	0.603	0.602	0.612	
18 ~ 22.5°C	5	0.288	0.297	0.295	0.298	0.304	
低温(冷)	10	0.578	0.578	0.570	0.568	0.581	
5 ~ 18°C	5	0.272	0.286	0.257	0.276	0.288	
低温(冷)	10	0.562	0.563	0.537	0.533	0.549	
0~5°C	5	0.267	0.276	0.217	0.253	0.272	

表 E-2 インライン温度プローブのコンピューテーション定数

* 心臓測定を最適化するには、注入液温度をカテーテルの取扱説明書に記載されている温度 範囲のいずれかに対応させてください。

付録 F

システムのメンテナンス、 点検およびサポート

目次

通常メンテナンス	
モニターおよびモジュールの清掃	156
プラットフォームケーブルの清掃	156
点検およびサポート	158
Edwards Lifesciences 株式会社の所在地	158
モニターの処分	159
予防メンテナンス	159
アラームシグナルのテスト	160
保証	160

F.1 通常メンテナンス

HemoSphere アドバンスドモニターには、最適な性能レベルを維持するにあたって定期的な点検や予防 メンテナンスは必要ありません。ユーザーが修理できる部品は含まれていませんので、資格のあるサ ービス担当者のみが修理を行ってください。本付録では、モニターやシステムのアクセサリーの清掃 方法、また、修理/交換のサポートを得るため、Edwards Lifesciences 株式会社サービスセンターにご連 絡いただく方法に関する情報が記載されています。

警告	HemoSphere アドバンスドモニターには、ユーザーが修理できる部品は含 まれていません。カバーを外したり、分解等を行うと、高電圧に触れる危 険性があります。
注意	毎回の使用後には、機器とアクセサリーを清掃して保管してください。



F.2 モニターおよびモジュールの清掃

警告 感電または発火の危険があります! HemoSphere アドバンスドモニター、 モジュール、プラットフォームケーブルを液体の中に浸さないでください。 また、液体が装置内部に入らないようにしてください。

HemoSphere アドバンスドモニターおよびモジュールは、以下の薬品を基材とする洗浄剤で 湿らせた柔らかい布で清掃できます。

- 70% イソプロピル
- 2% グルタルアルデヒド
- 10 倍希釈の漂白液
- 四級アンモニウム溶液

その他の洗浄剤は使用しないでください。特に明記しない限り、上記の洗浄剤は、HemoSphere アドバンスドモニタリングのアクセサリー、ケーブル、モジュールの清掃に承認されてい ます。

注意 HemoSphere アドバンスドモニター、アクセサリー、モジュール、ケーブ ルに液体をかけたり噴霧したりしないでください。

指定した種類以外の消毒液は使用しないでください。

禁止事項:

液体が電源コネクターと接触すること 液体がコネクター、モニター筐体やモジュール開口部内に入ること 上記箇所のいずれかに液体が付着した場合は、モニターを操作しないでく ださい。ただちに電源を切り、貴施設のバイオメディカル部門、または最 寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にご連絡ください。

F.3 プラットフォームケーブルの清掃

プラットフォームケーブルは、モニター用の承認済み洗浄剤を使用して清掃できます。

- **注意** すべてのケーブルを定期的に検査し、不具合がないか確認してください。 収納時にケーブルをきつく巻かないでください。
 - 1 消毒液を湿らせた柔らかい布で表面を拭きます。
 - 2 滅菌水を含ませたコットンガーゼを用いて、洗剤用のワイプを使用した後に仕上げ 拭き用のワイプを使用してください。洗剤が残らないよう、十分に仕上げ拭きをし てください。
 - 3 清潔な乾いた布で表面を拭き、乾燥させます。

F.3.1 HemoSphere オキシメトリーケーブルの清掃

オキシメトリーケーブルの光ファイバーインターフェースは常に清潔にしておく必要があり ます。オキシメトリーカテーテルの光ファイバーコネクター内にある光ファイバーは、オキ シメトリーケーブルの光ファイバーと結合します。70%イソプロピルアルコール溶液を含んだ 滅菌アルコールワイプでオキシメトリーケーブルのハウジングと接続ケーブルを清掃します。

リントフリー綿棒に滅菌アルコールを含ませ、オキシメトリーケーブルのハウジングの前面 内部にある光ファイバーをやさしくあてがい、汚れを取ります。

注意 HemoSphere オキシメトリーケーブルを蒸気、放射線、EO で滅菌しないで ください。 HemoSphere オキシメトリーケーブルを液体に浸さないでください。

F.3.2 CCO ケーブルおよびコネクターの清掃

CCO ケーブルには電気および機械部品が含まれているため、通常にご使用いただいた場合 でも摩耗および破損が発生することがあります。使用前にはケーブルの絶縁体、ストレイン リリーフ、コネクターを目視点検してください。次のいずれかが確認された場合、そのケー ブルは使用しないでください。

- 絶縁体破損
- 摩耗
- コネクターピンが引っ込んでいる、または曲がっている
- コネクターに欠損または亀裂がある
 - 1 CCO ケーブルは液体の浸入から保護されません。必要に応じて漂白剤と水を1:9 で混合した溶液を柔らかい布に含ませて、ケーブルを拭きます。
 - 2 コネクターを自然乾燥させます。

注意 ケーブルコネクターがモニターに接続されており、モニターの電源がオンになっている時に、ケーブルコネクターに電解質溶液(乳酸加リンゲル等)がかかった場合は、導電性の腐食や電気接点の急速な劣化を引き起こす可能性があります。
 ケーブルコネクターを洗剤、イソプロピルアルコール、グルタルアルデヒドに浸さないでください。
 ケーブルコネクターの乾燥にドライヤーを使用しないでください。

3 詳細については、最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社にお問い合わせください。

ブ

F.4 点検およびサポート

問題の分析と対処法は第11章:「トラブルシューティング」を参照してください。問題が解決しない場合は、Edwards Lifesciences 株式会社にご連絡ください。

Edwards 社は HemoSphere アドバンスドモニターの操作に関するサポートを提供しています。

- 米国およびカナダ: 1.800.822.9837 に電話をしてください。
- ・ 米国およびカナダ以外:最寄りの Edwards Lifesciences 株式会社へお問い合わせください。
- E-mail による操作サポート: tech_support@edwards.com。

お問い合わせいただく際には、次の情報をご用意ください。

- ・ 後面パネルに記載された HemoSphere アドバンスドモニターのシリアル番号
- 表示されたメッセージと、問題に関する詳しい情報

F.5 Edwards Lifesciences 株式会社の所在地

São Paulo - SP - Brasil CEP 04719-002

電話 55.11.5567.5337

米国:	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 USA 949.250.2500 800.424.3278 www.edwards.com	中国:	Edwards (Shanghai) Medical Products Co., Ltd. Unit 2602-2608, 2 Grand Gateway, 3 Hong Qiao Road, Xu Hui District Shanghai, 200030 Republic of China 電話 86.21.5389.1888
スイス :	Edwards Lifesciences S.A. Route de l'Etraz 70 1260 Nyon, Switzerland 電話 41.22.787.4300	インド:	Edwards Lifesciences (India) Pvt. Ltd. Techniplex II, 7th floor, Unit no 1 & 2, off. S.V. Road Goregaon west-Mumbai 400062 India 電話 +91.022.66935701 04
日本:	Edwards Lifesciences 株式会社 160-0023 東京都新宿区西新宿 6-10-1 日土地西新宿ビル 電話 81.3.6894.0500	オースト ラリア :	Edwards Lifesciences Pty Ltd Unit 2 40 Talavera Road North Ryde NSW 2113 PO Box 137, North Ryde BC NSW 1670 Australia 電話 +61(2)8899 6300
ラジル :	Edwards Lifesciences Comércio de Produtos Médico- Cirúrgicos Ltda. Rua Verbo Divino, 1547 - 1º andar - Chácara Santo Antônio		

F.6 モニターの処分

HemoSphere アドバンスドモニター、ケーブル類を処分する際は、人体、環境、他の機器への汚染や感染を防止するため、各国の電気および電子部品を含む装置に対する法律に従って、 HemoSphere アドバンスドモニターやケーブル類を必ず適切に殺菌、消毒してください。

使い捨て用の部品およびアクセサリーについては、特に記載がない限り、医療系廃棄物に関 する地方自治体の規則に従ってください。

F.6.1 バッテリーのリサイクル

充電できなくなった HemoSphere バッテリーパックは交換してください。取り外した後は、 リサイクルに関する自治体のガイドラインに従ってください。

注意 リチウムイオン電池は、連邦、州、地方すべての法律に従ってリサイクル または廃棄してください。

F.7 予防メンテナンス

HemoSphere アドバンスドモニターの外装を定期的に点検し、全体的な物理的状態を確認してください。筐体に亀裂、破損、ヘこみがなく、すべてが揃っていることを確認してください。液体の漏れや誤用の兆候がないか確認してください。

コードおよびケーブルの摩耗および損傷を定期的に調べ、導線が露出していないことを確認 してください。

F.7.1 バッテリーのメンテナンス

F.7.1.1 バッテリーのコンディショニング

本バッテリーパックは、定期的なコンディショニングが必要となる場合があります。訓練された病院スタッフまたは技術者のみが、この機能を実施してください。コンディショニングの手順については、HemoSphere アドバンスドモニターのサービスマニュアルを参照してください。

警告 爆発の危険があります!バッテリーを開けたり、焼却したり、高温下で保
 管したり、短絡させたりしないでください。バッテリーが発火、爆発、
 液漏れ、発熱し、重傷や死亡の原因となるおそれがあります。

F.7.1.2 バッテリーの保管

バッテリーパックは HemoSphere アドバンスドモニターに取り付けた状態で保管できます。 保管時の環境仕様については、「HemoSphere アドバンスドモニターの仕様」(137 ページ) を参照してください。

注記 高温で長期保管すると、バッテリーパックの寿命が短縮する場合があります。

F.8 アラームシグナルのテスト

HemoSphere アドバンスドモニターを起動するたびに、自動的にセルフテストが実行されます。 セルフテストの一環として、アラーム音が鳴ります。これは、アラーム音インジケータが正 しく機能していることを示します。測定時のアラームを個別にさらにテストする場合には、 定期的にアラーム範囲を調整して、適切なアラーム動作が観察できるか確認してください。

F.9 保証

Edwards Lifesciences 株式会社は、HemoSphere アドバンスドモニターが本取扱説明書の指示 に従って使用された場合、ラベルに記載されている目的および表示内容を満たすことを購 入日から1年間保証します。指示どおりにシステムを使用しなかった場合、本保証は無効 になります。商品性または特定の目的への適合性に関する保証を含め、明示・黙示を問わ ず他に保証はありません。この保証には、HemoSphere アドバンスドモニターに使用する ケーブル、プローブ、オキシメトリーケーブルは含まれません。いかなる保証違反の場合も Edwards Lifesciences 株式会社の唯一の義務および購入者への救済措置は、Edwards Lifesciences 株式会社の裁量に基づく HemoSphere アドバンスドモニターの修理もしくは交換に限定され るものとします。

Edwards Lifesciences 株式会社は直接的、偶発的、結果的な損害については一切責任を負いません。Edwards 製以外のカテーテルの使用により生じた HemoSphere アドバンスドモニターの破損、不具合については、本保証において Edwards Lifesciences 株式会社は製品の修理、 交換の義務は負わないものとします。

付録

ガイドラインと適合の宣言

G.1 電磁両立性(EMC)

参照:IEC/EN 60601-1-2:2007

HemoSphere アドバンスドモニターは、下記の電磁環境での使用に適しています。顧客、 すなわち HemoSphere アドバンスドモニターのユーザーは、このような環境で使用するこ とを徹底してください。

えG-1 準拠に必要なアクセサリー、ケーブルおよいセンサーの一丁		
説明	長さ	
HemoSphere オキシメトリー ケーブル	9.6 ft 2.9 m	
電源ケーブル	<u>米国</u> 10 ft 3.1 m	<u>ヨーロッパ</u> 8.2 ft 2.5 m
CCO ケーブル	8 ft 2.44 m	

表 G-1 準拠に必要なアクセサリ 一覧

G.2 使用について

医療電気機器は、EMC に関する特別な配慮を要し、以下の EMC 情報に基づいて設置および 使用する必要があります。

警告 指定外のアクセサリー、センサー、ケーブルを使用すると、電磁放射の増 加や電磁イミュニティの低下を招くことがあります。 HemoSphere アドバンスドモニターの改造は認められていません。

携帯形および移動形 RF 通信装置は HemoSphere アドバンスドモニターを 始めとする医療電気機器すべてに影響する可能性があります。 通信装置と HemoSphere アドバンスドモニターの適切な分離距離の維持に 関するガイダンスは、表 G-3 に記載されています。



- 注意 本装置は IEC 60601-1-2 への適合について検査されており、この基準に適合 しています。この基準は典型的な医療施設において有害な干渉から妥当な 保護を行うために考案されたものです。本装置は高周波エネルギーを発生、 使用し、放射する可能性があり、指示に従って設置および使用しない場 合、近くにある他の機器に有害な干渉を与える可能性があります。しかし 特定の施設において干渉が起こらないという保証はありません。本装置が 他の機器に有害な干渉を起こす場合(装置の電源を off にし再度 on にする ことで分かります)、以下の対策を1つまたは複数行って、干渉がなくな るように試みてください:
 - · 受信器の向きを変えるまたは位置を変える。
 - ・装置間の距離を広げる。
 - ・製造会社に相談する。

ガイダンスと適合宣言ー電磁エミッション			
HemoSphere アドバンスドモニターは、下記の電磁環境での使用に適しています。顧客、 すなわち HemoSphere アドバンスドモニターのユーザーは、このような環境で使用 することを徹底してください。			
エミッション試験	適合性	説明	
RF エミッション CISPR 11	グループ 1	HemoSphere アドバンスドモニターは、内部機能のみに RF エネルギーを使用します。したがって、その RF エミッ ションは非常に低く、近くの電気機器に干渉を起こす可能 性は低いといえます。	
RF エミッション CISPR 11	クラス A	HemoSphere アドバンスドモニターは、住宅施設および 住宅環境の建物に電力を供給する公共の低電圧配電系に	
高調波エミッション IEC 61000-3-2	クラス A	直接接続された施設以外のすべての施設での使用に適し ています。	
電圧変動/フリッカーエ ミッション IEC 61000-3-3	適合		

表 G-2 電磁エミッション

表 G-3 携帯形および移動形 RF 通信装置と HemoSphere アドバンスドモニター間の推奨分離距離

HemoSphere アドバンスドモニターは放射 RF 妨害を管理している電磁環境内での使用に適しています。送信機器の最大 出力に基づいて、携帯形および移動形 RF 通信機器(送信機)と HemoSphere アドバンスドモニターとの最小距離を次の ように保つことで、電磁障害を抑制するのに役立ちます。

送信機周波数	150 kHz ~ 80 MHz	80 ~ 800 MHz	800 ~ 2500 MHz
式	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 1.2\sqrt{P}$	$d = 2.3 \sqrt{P}$
送信機の定格最大出力 (ワット)	分離距離 (メートル)	分離距離 (メートル)	分離距離 (メートル)
0.01	0.12	0.12	0.24
0.1	0.37	0.37	0.74
1	1.2	1.2	2.3
10	3.7	3.8	7.4
100	12	12	23

一覧にない定格最大出力電力の送信機の距離 d は、該当する列の式を使って求めることができます。P は送信機製造業者 による送信機の定格最大出力電力です(ワット数)。

注1:80 MHz および 800 MHz では、高い方の周波数帯域の分離距離が適用されます。

注2: これらのガイドラインは、すべての状況に適用できるとは限りません。電磁伝播は構造物、物体、人の吸収および それらからの反射によって影響されます。

表 G-4 電磁イミュニティ(静電気放電、バースト、サージ、電圧ディップ、電源周波数磁界)

イミュニティ試験	IEC 60601-1-2 試験レベル	適合性レベル	電磁環境ーガイダンス	
HemoSphere アドバンスドモニターは、下記の電磁環境での使用に適しています。顧客、すなわち HemoSphere アドバンスドモニターのユーザーは、このような環境で使用することを徹底してください。				
静電気放電(ESD)	±6 kV 接触	±6 kV	木製、コンクリート、またはセラミック	
IEC 61000-4-2	±8 kV 気中	±8 kV	タイルの床。合成材料で覆われている床 の場合、相対湿度は最低 30%。	
電気的ファストトラン ジェント/バースト	±2 kV 電源ライン	±2 kV 電源ライン	電源の品質は、標準の商用環境および/ または病院環境のものになります。	
IEC 61000-4-4		±1 kV 入出カライ		
	±1 kV 入出カライン >3 メートル	ン>3メートル		
サージ	±1 kV ライン - ライン間	±1 kV ライン -		
IEC 61000-4-5		ライン間		
	±2 kV ライン - 接地間	±2 kV ライン - 接地間		
電源入力ラインにおけ	<5% U _T (95% >U _T のディップ)	<5% U _T	 電源の品質は、標準の商用環境および、	
る電圧ディップ、短時	0.5 サイクル		または病院環境のものになります。停電	
间停電および電圧変化 IEC 61000-4-11	40% <i>U</i> T(60% <i>U</i> T のディップ)	40% <i>U</i> T	時も Hemosphere アドハンストモーダー の継続運転を要する場合、無停電電源装	
	5 サイクル		置またはバッテリーから HemoSphere	
	70% <i>U</i> T(30% <i>U</i> T のディップ)	70% <i>U</i> T	アドバンスドモニターに電力を供給して	
	25 サイクル			
	<5% U _T (95% >U _T のディップ)	<5% U _T		
	5 秒			
電源周波数	3 A/m	3 A/m	電源周波数の磁界は、標準的な商用環境	
(50/60Hz)磁界			または病院環境における一般的な場所と	
IEC 61000-4-8			同レヘルの特性が呈ましい。	
注: <i>U</i> T は、試験レベル適用前の AC 電源電圧です。				

イミュニティ試験	IEC 60601-1-2 試験レベル	適合性レベル	電磁環境ーガイダンス
HemoSphere アドバンスドモニターは、下記の電 HemoSphere アドバンスドモニターのユーザーは、			磁環境での使用に適しています。顧客、すなわち このような環境で使用することを徹底してください。
			携帯形および移動形 RF 通信装置は、ケーブルを含む HemoSphere アドバンスドモニターのいずれの部品に対 しても、送信機の周波数に適用される式から計算した推奨 分離距離よりも近くで使用しないでください。
		3 \/rms	推奨分離距離
伝導 RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz ~ 80 MHz	5 VIIIS	$d = [1.2] \times \sqrt{P}$; 150 kHz \sim 80 MHz
放射 RF	3 V/m 80 kHz ~ 3 V/m	3 V/m	$d = [1.2] \times \sqrt{P}$; 80 MHz \sim 800 MHz
IEC 61000-4-3	2500 MHz		$d = [2.3] \times \sqrt{P}$; 800 MHz \sim 2500 MHz
			Pは送信機の製造業者に基づくトランスミッターの最大出 力電力定格をワット数(W)で示したもので、dは推奨分 離距離をメートル(m)で示したものです。 電磁界の実地調査で測定された固定 RF トランスミッター からの電界強度は ^a 、各周波数帯域の適合性レベル未満で
			なければなりません ^b 。 次のマークの付いた装置の近辺では干渉が発生する可能性 があります。

表 G-5 電磁イミュニティ(放射 RF と伝導 RF)

^a 無線電話(携帯電話/コードレス)および陸上移動無線の基地局、アマチュア無線、AM および FM ラジオ放送、および テレビ放送などの固定送信機からの電界強度は理論的に正確に予測することができません。固定 RF トランスミッターに よる電磁環境を評価するには、電磁界の実地調査を実施する必要があります。HemoSphere アドバンスドモニターを使用 する場所で測定した磁界の強さが該当する RF 適合性レベルを上回る場合、HemoSphere アドバンスドモニターが正常に 作動するか確認する必要があります。性能に異常が見られた場合、HemoSphere アドバンスドモニターの向きを変える、 あるいは移動させるなどの追加措置が必要になることもあります。

^b 150 kHz ~ 80 MHz の周波数帯域では、電界強度は 3 V/m 未満でなければなりません。

注1:80 MHz および 800 MHz では、高い方の周波数帯域が適用されます。

注2:これらのガイドラインは、すべての状況に適用できるとは限りません。電磁伝搬は構造物、物体、人の吸収および それらからの反射によって影響されます。

_{付録}H

用語集

アラーム

測定した患者パラメータがアラーム制限外である ことをオペレータに知らせるアラーム音と視覚的 なインジケータ。

アラーム制限

モニタリングした患者パラメータの最大値および 最小値。

ベースライン血液温度

心拍出量測定の基礎として用いる血液温度。

血液温度(BT)

カテーテルを適切に配置した際の肺動脈の血液 温度。

体表面積(BSA)

算出された人体の表面積。

ボーラス(iCO)モード

ボーラス温度希釈によって心拍出量を測定する 際の、HemoSphere Swan-Ganz モジュールの機能 状態。

ボーラス注入

所定量の冷温または室温の液体で、肺動脈カテー テルのポートに注入し、心拍出量の測定インジ ケータとして用いる。

ボタン

文章と共に表示される画面上の画像。タッチする とアクションを開始したり、メニューへアクセス したりすることができる。

心係数(CI)

患者の体表面積で補正した心拍出量。

心拍出量(CO)

心臓から体循環に駆出される1分当たりの血 液量。単位はリットル/分。 **中心静脈血酸素飽和度(ScvO₂)** 上大静脈(SVC)の静脈血で測定した、全ヘモグ ロビンに占める酸素で飽和したヘモグロビンの パーセンテージ。ScvO_{2 と表示}。

中心静脈圧(CVP) 外部モニターで測定した上大静脈(右心房)の平 均圧。心臓の右側への静脈還流を示す。

コンピューテーション定数

心拍出量方程式に用いる定数。血液と注入液の 濃度、注入液量、カテーテル内のインジケータ損 失に相当する。

デフォルト設定 システムが想定する初期操作条件。

拡張末期容量(EDV) 拡張末期の右室内の血液量。

拡張末期容量指数(EDVI) 患者の体表面積で補正した右心の拡張末期容量。

推定酸素消費量(VO₂e) 体組織が利用する酸素量推定値で、通常、乾燥重 量1ミリグラムの組織が1時間に消費する酸素量 を mL/min で表す。ScvO₂を使って計算される。

心拍数(HR) 1 分当たりの心室の収縮回数。外部モニターから 取得した HR データの経時平均値で、HRavg とし て表示される。

ヘマトクリット (Hct) 赤血球を含む血液量の割合。

ヘモグロビン(HGB) 赤血球の酸素運搬成分。グラム/デシリットル単 位で計測される赤血球量。



アイコン

特定の画面、プラットフォームの状態、メニュー 項目を表す画面の画像。有効なときにタッチす ると、アクションを開始したりメニューにアクセ スしたりできる。

注入液

iCO(ボーラス熱希釈心拍出量)の測定に使用する液体。

間欠的心係数(iCI)

患者の体表面積で補正した間欠的心拍出量。

間欠的心拍出量(iCO)

間欠的熱希釈で測定される、心臓から体循環に駆 出される1分当たりの血液量。

平均動脈圧(MAP)

外部モニターで測定する平均全身動脈圧。

混合静脈血酸素飽和度(SvO₂)

肺動脈内の静脈血で測定した全ヘモグロビンに 占める酸素で飽和したヘモグロビンのパーセン テージ。SvO₂と表示。

酸素消費量(VO_2)

体内組織が消費する酸素量を表す。通常、乾燥 重量1ミリグラムの組織が1時間に消費する酸素 量をmL/minで表す。SvO₂を使って計算される。

酸素運搬量(DO₂) 体内組織に運搬される酸素量。単位は mL/min。

酸素運搬量係数(DO₂I)

患者の体表面積で補正した、組織に運搬される酸 素量。単位は mL/min/m²。

オキシメトリー(酸素飽和度、ScvO₂/SvO₂)

全ヘモグロビンに占める酸素で飽和したヘモグロ ビンのパーセンテージ。

CCO ケーブル試験

CCO ケーブルの完全性を検査する試験。

右室駆出分画(RVEF)

右心室の収縮期に拍出された血液量のパーセンテージ。

信号品質インジケータ(SQI)

血管内カテーテルの状態と位置に基づいたオキシ メトリーの信号品質。

スレーブケーブル

他のモニターから HemoSphere アドバンスドモニ ターにデータを転送するケーブル。

STAT 値 CO/CI、EDV/EDVI、RVEF 値の迅速推定値。

1回拍出量(SV) 収縮ごとに心室から拍出される血液量。

1回拍出量係数(SVI) 患者の体表面積で補正した1回拍出量。

体血管抵抗(SVR) 左室からの血流に対する抵抗(アフターロード)。

体血管抵抗係数(SVRI) 患者の体表面積で補正した体血管抵抗。

サーマルフィラメント 少量のエネルギーを血液中に運び、心拍出量傾向 の連続的インジケータとしての役割を果たす CCO 熱希釈カテーテルの領域。

サーミスタ 肺動脈カテーテル先端近辺の温度センサー。

熱希釈(TD) インジケータとして温度変化を用いたインジケー タ希釈技術の一形態。

USB

ユニバーサル・シリアル・バス。

ウォッシュアウト曲線

ボーラス注入で得られたインジケータ希釈曲線。 心拍出量はこの曲線下面積と逆相関する。

索引

A

A/D 定義 20

В

BSA 式 143 BSA、算出 75 BT 20 定義 20

С

 CaO_2 式 143 定義 20 Ca-vO₂ 式 144 CCO 定義 20 CCO ケーブル試験 101 CI 式 144 定義 20 CISPR 11 162 CO 20 HemoSphere Swan-Ganz モジュー ルによるモニタリング 102 カウントダウンタイマー 104 必要なアクセサリー 34 CO モニタリング開始ボタン 52 CO モニタリング停止アイコン 52 CvO_2 式 144 CVP 定義 20

D

DO₂ 式 144 定義 20 DO₂I 式 144 定義 20 DPT 定義 20

Ε

ECG ケーブル 111 EDV HemoSphere Swan-Ganz モジュー ルによるモニタリング 110 定義 20 必要なアクセサリー 34 EDVI 定義 20 Edwards Lifesciences 株式会社の 所在地 158 efu 定義 20

Η

Hct 定義 20 HDMI ポート 138 HemoSphere Swan-Ganz モジュール CO アルゴリズム 102 CO モニタリング 102 iCO モニタリング 105 エラーメッセージ 128 クイックスタートガイド 44 温度信号条件 104 概要 18 仕様 139 使用可能なパラメータ 18 接続の概要 100 HemoSphere アドバンスドモニター ステータスランプ 123 ベースキット 33 ラベル 30 環境仕様 137.138 基本性能 32 仕様 137,138 接続ポート 35 必要なアクセサリー 34 文書類および訓練 19 HemoSphere オキシメトリー ケーブル エラーメッセージ 134 クイックスタートガイド 47 データの再読み込み 119 リセット 121

仕様 140 使用可能なパラメータ 19 清掃 157 設定 114 HGB 定義 20 HGB アップデート 68 HIS 定義 20 HIS 接続性 95 HL7 データ交換 95 Home アイコン 71 HR 定義 20 HRavg 定義 20

Ι

iCO HemoSphere Swan-Ganz モジュー ルによるモニタリング 105 定義 20 必要なアクセサリー 34 IEC 定義 20 IEC 60601-1 2005 / A1 2012 32 IEC 60601-1-2 2007 161 2014 32 IEC 61000-3-2 高調波エミッション 162 IEC 61000-3-3 162 IEC 61000-4-11 163 IEC 61000-4-2 163 IEC 61000-4-3 164 IEC 61000-4-4 163 IEC 61000-4-5 163 IEC 61000-4-6 164 IEC 61000-4-8 163 IEC/EN 60601-1-2 2007 161 IEEE 802.11 32 iSV 定義 20



L LED ランプ 123 LVSWI 定義 20

Μ

MAP 定義 20

Р

PA 定義 20 POST 定義 20 *電源オン・セルフテストも参照 してください* PVPI 式 145 PVPIの式 145

R

RF エミッション 162 RJ-45 イーサネットコネクター (モニター) 138 RS-232 シリアルポート 138 RVEF 定義 20 必要なアクセサリー 34 RVEF モニタリング 110 RVSWI 定義 20

S

```
ScvO<sub>2</sub>
 定義 20
 必要なアクセサリー 34
SpO_2
 定義 20
SQI
 定義 20
ST
 定義 20
STAT
 CO 104
SV
 式 146
 定義 21
 必要なアクセサリー 34
SVI
 式 146
 定義 21
SVI の式 146
```

SvO₂ 定義 21 必要なアクセサリー 34 SVR HemoSphere Swan-Ganz モジュー ルによるモニタリング 113 式 146 定義 21 必要なアクセサリー 34 SVRI 式 146 定義 21 SVRIの式 146 SVR の式 146 SV の式 146

Т

TD 定義 21

U

USB 定義 21 USB ポート、仕様 138

V

 VO_2 式 146 定義 21 VO_2e 式 146 定義 21 VO_2I 式 147 定義 21 VO_2Ie 式 147 定義 21

W

Windows 7 embedded 137

Ζ

アクションボタン 53 アクセサリー一覧 141 アナログ入力 79 アラーム 1つのパラメータの設定 88 シグナルテスト 160 ポップアップ画面 55 音量 84

個々のパラメータ設定 55 消音 53 設定 84 定義 83 優先度 151 アラーム/ターゲット デフォルト 150 変更 55 アラーム/ターゲットの変更 55 アラームサイレント 53 ウォッシュアウト曲線 109 エラーメッセージ 124 エンジニアリング 92 オキシメトリー SOI 118 トラブルシューティング 136 設定 114 注意 135 オキシメトリーケーブルの患者 データは 24 時間以上経 過しています一再キャ リブレーションしてく ださい。136 オキシメトリーフォルト、フォル ト一覧 134 オキシメトリー警告、 警告一覧 135 オプティカルモジュールが接続さ れていません 68 オペレーティングシステム 137 キーパッド、使用 71 キーパラメータ 変更 54 キーボード、使用 72 クラス A RF エミッション 162 クラス A 高調波エミッション 162 グラフトレンドのスクロール 速度 57 グラフトレンド画面 56 グラフトレンド時間 90 グループ1RFエミッション 162 グレー ターゲットステータスインジ ケータ 85 ケーブル 清掃 156 長さ 161 ケーブルアクセサリー 34 ケーブル完全性試験 101 ケーブル長 オキシメトリー 140

コックピット画面 63 コネクター 清掃 157 コネクター確認ラベル 31 コンピューテーション定数 インライン温度プローブ 154 選択 107 槽温度プローブ 153 表 153 サージ IEC 61000-4-5 163 サポート、テクニカル 158 スクロール 70 スクロール速度 グラフトレンド 57 表トレンド 61 スケール 調整 89 スケール調整 89 ステータスバー 70 スナップショットボタン 53 セキュリティ 98 ターゲット 1つのパラメータの設定 88 ステータスインジケータ 56 設定 84 変更 55 タッチ 定義 21 タッチスクリーン、仕様 138 データ エクスポート 93 セキュリティ 98 ダウンロード 93 消去 94 データのエクスポート 93 ディスプレイサイズ 137 ディスプレイの仕様 モニター 137 ディスプレイの出力、HDMI 138 テクニカルサポート 158 デフォルト 復元 94 トラブルシューティング オキシメトリー 136 トレンドスケール デフォルトの制限値 148 ナビゲーション 50,70 ナビゲーションバー 52 バッテリー メンテナンス 159 情報バーの状態 69

設置 39 保管 159 パラメータ 表示およびアラーム範囲 149 パラメータグローブ 54,56 パラメータの変更 変更 54 フィジオツリー 64 アラームとターゲットの設定 66 連続モード 64 フィジオツリー画面 64 フィジオビュー画面 62 ベッドサイドモニター ECG 入力 111 ボーラス ウォッシュアウト曲線 109 ボーラス (iCO) モニタリン グ 105 ボタン リスト 71 メッセージエリア 70 メンテナンス 159 モジュールアクセサリー 34 モジュールスロット 17 モデル番号 141 モニター ディスプレイの仕様 137 画面選択アイコン 52 環境仕様 137,138 使用 50 重量 137 処分 159 寸法 137 清掃 156 電源と通信ランプ 123 モニター LED 123 モニターの使用 50 モニター基本設定76 モニター設定 76 基本設定 76 モニター設定、基本 84 モニタリングの中断 53,68 モニタリング画面のナビ ゲーション 70 モニタリング再開 68 ユーザーインターフェー スの記号 29 ユーザーのプロフィール 16 より小さい値を入力してく ださい 127

より大きい値を入力してく ださい 127 ラベル ポート 31 製品 30 包装 31 ランプ モニター 123 リストボタン 71 レビューできるイベント 67 ロールスタンド 142 ワイヤレス 95 仕様 138 設定 95 一時停止、モニタリング 53 奥行き HemoSphere Swan-Ganz モジュール 139 モニター 137 黄 ターゲットステータスインジ ケータ 85 温度 環境仕様 137 温度信号条件 CO モニタリング 104 画面サイズ 137 画面のナビゲーション 70 拡張モジュール 17 患者 ID 75 データ 74 データパラメータ 148 モニタリングの継続75 新規 74 患者データ 入力 73 年齢 75 患者データ、ビュー 75 患者データの表示 75 患者モニタリングの継続 75 環境仕様 137,138 基本、モニター設定 84 基本性能 32 機械的仕様 137 記号 画面 29 包装 30 距離 装置に推奨 163 警告 定義 22

血行動熊モニタリング技術 17 言語 デフォルト設定 152 変更 77 後面パネル 35 接続ポート 36 工場出荷時設定の復元 94 高さ HemoSphere Swan-Ganz モジュール 139 モニター 137 高調波エミッション IEC 61000-3-2 162 採血 67 算出パラメータ計算 67 仕様 機械的 137 物理的 137 時刻 変更 77 時刻の表示形式 78 時刻の変更 68 式 心機能プロファイル 143 取消アイコン 71 重量 HemoSphere Swan-Ganz モジュール 139 モニター 137 処分、モニター 159 情報バー 68,72 CO カウントダウンタイマー 104 信号品質インジケータ (SQI) 118 心機能プロファイルの式 143 新規患者 74 身長、患者データ 75 垂直スクロール 70 寸法 HemoSphere Swan-Ganz モジュール 139 バッテリー 138 モニター 137 性别、入力 75 清掃 オキシメトリーケーブル 157 ケーブル 156 ケーブルとコネクター 157 モニター 156

生理的アラーム優先度 151 静電気放電 163 赤 ターゲットステータスインジ ケータ 85 接続ポート 35 設定 95 エンジニアリング 92 データ 94 概要 53 設定アイコン 53 相対湿度 環境仕様 137 太字 定義 20 体外キャリブレーション 116 体外キャリブレーションエ ラー 135 体重、患者データ 75 体内キャリブレーション 117 値、入力 71 値が範囲外です 127 値の入力 71 注意 オキシメトリー 135 血管壁アーチファクトまたはカ テーテルの楔入が検出され ました 135 信号が不安定です 135 定義 22 注意、一覧 26 注入液量 107 長さ ケーブル 161 定義 20 適応 16 点検 158 伝導 RF IEC 61000-4-6 164 電圧 モニター 138 電圧変動/フリッカーエ ミッション 162 電気的ファストトランジェント/ バースト 163 電源オン・セルフテスト 42 電源周波数イミュニティ試験 163 雷磁 エミッション 162 両立性 161 頭字語 20 同じ患者で継続 75 日付 変更 77 日付/時刻、画面 78 日付の表示形式 78 標高 環境仕様 137 表トレンドのスクロール速度 61 表トレンドの表示間隔 90 表トレンド画面 60 病院情報システム 95 幅 HemoSphere Swan-Ganz モジュール 139 モニター 137 物理的仕様 137 分離距離 163 保証 160 包装ラベル 31 放射 RF IEC 61000-4-3 164 戻るアイコン 71 輸液負荷 59 有効な時刻を入力してく ださい 127 有効な日付を入力してく ださい 127 予防メンテナンス 159 履歴モード 64 履歴モード、フィジオツリー 64 略語 20 緑 ターゲットステータスインジ ケータ 85 連続モード、フィジオツリー 64 連続的%変化 インジケータ 56 間隔 79 設定 79

このページは空白のまま残しています

注意:米国連邦法により本品の販売は医師または医師の指示による場合に限られています。詳しい処方情報については、 使用方法を参照してください。

Edwards Lifesciences の装置は、「医療機器指令 93/42/EEC」の第3条にある必須要件を満たしており、ヨーロッパ市場において CE マークが貼付されています。

Edwards、Edwards Lifesciences、図案化された E ロゴ、CCOmbo、CCOmbo V、CO-Set、CO-Set+、HemoSphere、 PediaSat、Swan および Swan-Ganz は、Edwards Lifesciences Corporation の商標です。 その他の商標はすべてそれぞれの所有者の所有物です。

© Copyright 2016 Edwards Lifesciences Corporation. All rights reserved. A/W Part No 10007188001/A

Edwards Lifesciences • One Edwards Way, Irvine CA 92614 USA • edwards.com

