

Усовершенствованный
монитор HemoSphere

Руковод- СТВО оператора



Edwards

Руководство оператора усовершенствованного монитора HemoSphere компании Edwards

В связи с непрерывным улучшением продукции цены и характеристики могут изменяться без уведомления. Внесение изменений в это руководство в связи с отзывами пользователей или непрерывным улучшением продукции осуществляется путем переиздания. Если в процессе обычного использования этого руководства обнаружены ошибки, пропуски или неверные данные, обратитесь в отдел технической поддержки Edwards или к местному представителю Edwards.

Отдел технической поддержки Edwards

США и Канада (круглосуточно) 800-822-9837 или tech_support@edwards.com

За пределами США и Канады

(круглосуточно) 949-250-2222

Европа +8001-8001-801 или techserv_europe@edwards.com

В Великобритании 0870-606-2040, добавочный 4

В Ирландии 01-8211012, добавочный 4

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ В соответствии с федеральным законодательством США продажа этого устройства разрешена только врачам или по их заказу.

Производитель Edwards Lifesciences LLC
One Edwards Way
Irvine, CA 92614
Сделано в США

Товарные знаки Edwards, Edwards Lifesciences, стилизованный логотип с буквой E, Acumen, Acumen HPI, Acumen IQ, CCombo, CCombo V, CO-Set, CO-Set+, FloTrac, FloTrac IQ, HemoSphere, HemoSphere Swan-Ganz, Hypotension Prediction Index, HPI, PediaSat, Swan, Swan-Ganz, Time-In-Target и TruWave представляют собой товарные знаки компании Edwards Lifesciences Corporation. Все другие товарные знаки являются собственностью соответствующих владельцев.

Этот товар производится и распространяется под одним или несколькими из следующих патентов США: 7 220 230; 7 422 562; 7 452 333; 7 785 263 и 7 967 757, а также соответствующих иностранных патентов. Дополнительные патенты заявлены.

© Edwards Lifesciences Corporation, 2021 г. Все права защищены.

Дата выпуска руководства оператора версии 2.6: ФЕВРАЛЬ 2021 г.; версия программного обеспечения: 1.1

Дата выпуска оригинала: 30.09.2016



Edwards Lifesciences Services GmbH

Edisonstrasse 6

85716 Unterschleissheim, Germany (Германия)

Пользование этим руководством

Руководство оператора усовершенствованного монитора HemoSphere компании Edwards состоит из тринадцати глав, восьми приложений и указателя. Рисунки в этом руководстве приведены исключительно для справки и могут не являться точными копиями экранов в результате непрерывных улучшений программного обеспечения.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Прежде чем приступать к использованию усовершенствованного монитора HemoSphere Edwards, внимательно прочтите это руководство оператора.

Прежде чем использовать какую-либо совместимую принадлежность с усовершенствованным монитором HemoSphere, прочтите инструкции по использованию в комплекте с принадлежностью.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Перед использованием осматривайте усовершенствованный монитор HemoSphere и все используемые с ним принадлежности и оборудование на наличие повреждений. Под повреждениями подразумеваются трещины, царапины, вмятины, открытые электрические контакты или любые признаки нарушения целостности корпуса.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Во избежание нанесения травмы пациенту или пользователю, а также повреждения платформы или неточных измерений не используйте какие-либо поврежденные или несовместимые принадлежности платформы, компоненты или кабели.

Глава	Описание
1	Введение. В этой главе представлен обзор усовершенствованного монитора HemoSphere.
2	Безопасность и символы. В этой главе приведены определения ПРЕДУПРЕЖДЕНИЙ, ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЙ и ПРИМЕЧАНИЙ, которые содержатся в руководстве, а также иллюстрации маркировки на усовершенствованном мониторе HemoSphere и принадлежностях.
3	Установка и настройка. В этой главе приведена информация о настройке усовершенствованного монитора HemoSphere и подключений перед первым использованием.
4	Краткое руководство пользователя усовершенствованного монитора HemoSphere. В этой главе представлены инструкции для опытных клинических врачей и пользователей прикроватных мониторов по непосредственному использованию монитора.
5	Навигация по усовершенствованному монитору HemoSphere. В этой главе представлена информация о представлениях экранов мониторинга.

Глава	Описание
6	Настройки пользовательского интерфейса. В этой главе представлена информация о различных настройках отображения, включая настройки информации о пациенте, языка интерфейса, международных единиц измерений, громкости предупредительных сигналов, системного времени и даты. Также в этой главе приводятся инструкции по выбору внешнего вида экрана.
7	Расширенные настройки. В этой главе содержится информация о расширенных настройках, в том числе о целевых значениях предупредительных сигналов, шкалах графиков, настройке последовательного порта и демонстрационном режиме.
8	Экспорт данных и подключения. В этой главе представлена информация о подключении монитора для передачи данных пациентов и клинических данных.
9	Мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere. В этой главе описаны процедуры настройки и проведения мониторинга непрерывно измеряемого сердечного выброса, периодически измеряемого сердечного выброса и конечно-диастолического объема правого желудочка с помощью модуля Swan-Ganz.
10	Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere. В этой главе описаны процедуры настройки и проведения мониторинга сосудистого давления.
11	Оксиметрический мониторинг. В этой главе описаны процедуры калибровки и проведения оксиметрии (измерения насыщения кислородом).
12	Дополнительные функции. В этой главе описаны дополнительные функции мониторинга, которые в настоящее время доступны после обновления усовершенствованной платформы для мониторинга HemoSphere.
13	Справка и устранение неисправностей. В этой главе описывается меню Help (Справка) и представлен список сбоев, сигналов тревоги и сообщений с указанием причин и предлагаемых действий.

Приложение	Описание
A	Характеристики
B	Принадлежности
C	Формулы для расчета параметров пациента
D	Настройки монитора и значения по умолчанию
E	Расчетные постоянные термодилуции
F	Уход за монитором, обслуживание и поддержка
G	Указания и заявление производителя
H	Глоссарий
Указатель	

Содержание

1 Введение

1.1 Целевое назначение этого руководства	18
1.2 Инструкции по использованию	18
1.2.1 Усовершенствованный монитор HemoSphere с модулем Swan-Ganz HemoSphere	18
1.2.2 Усовершенствованный монитор HemoSphere с оксиметрическим кабелем HemoSphere	19
1.2.3 Улучшенный монитор HemoSphere с кабелем HemoSphere для измерения давления	19
1.3 Противопоказания к использованию	19
1.4 Заявление о предполагаемом использовании	19
1.5 Соединения технических средств для гемодинамического мониторинга усовершенствованного монитора HemoSphere	24
1.5.1 Модуль Swan-Ganz HemoSphere	24
1.5.2 Кабель для измерения давления HemoSphere	26
1.5.3 Оксиметрический кабель HemoSphere	28
1.5.4 Документация и обучение	28
1.6 Условные обозначения в руководстве	29
1.7 Аббревиатуры, используемые в этом руководстве	29

2 Безопасность и символы

2.1 Определения сигнальных слов	31
2.1.1 Предупреждение	31
2.1.2 Предостережение	31
2.1.3 Примечание	31
2.2 Предупреждения	32
2.3 Предостережения	37
2.4 Символы пользовательского интерфейса	42
2.5 Символы на маркировке изделия	44
2.6 Применимые стандарты	46
2.7 Основные функциональные характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere	46

3 Установка и настройка

3.1 Распаковка	47
3.1.1 Содержимое упаковки	47
3.1.2 Необходимые принадлежности для модулей и кабелей платформы	48
3.2 Соединительные порты усовершенствованного монитора HemoSphere	50
3.2.1 Передняя панель монитора	50
3.2.2 Задняя панель монитора	51

3.2.3 Правая панель монитора	52
3.2.4 Левая панель монитора	52
3.3 Установка усовершенствованного монитора NemoSphere	53
3.3.1 Варианты монтажа и рекомендации	53
3.3.2 Установка аккумулятора	54
3.3.3 Подключение шнура питания	55
3.3.3.1 Эквипотенциальное соединение	56
3.3.4 Подключение и отключение модуля для гемодинамического мониторинга	56
3.3.5 Подключение и отключение кабеля для гемодинамического мониторинга	57
3.3.6 Подсоединение кабелей от внешних устройств	57
3.4 Первоначальный запуск	58
3.4.1 Процедура запуска	58
3.4.2 Выбор языка	58
4 Краткое руководство пользователя усовершенствованного монитора NemoSphere	
4.1 Мониторинг сердечного выброса с помощью модуля Swan-Ganz NemoSphere	61
4.1.1 Мониторинг непрерывно измеряемого сердечного выброса	62
4.1.2 Мониторинг периодически измеряемого сердечного выброса	62
4.1.3 Мониторинг непрерывно измеряемого конечно-диастолического объема	63
4.2 Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления NemoSphere	64
4.2.1 Настройка кабеля для измерения давления	64
4.2.2 Обнуление кабеля для измерения давления	65
4.3 Мониторинг с помощью оксиметрического кабеля NemoSphere	66
4.3.1 Калибровка in vitro	67
4.3.2 Калибровка in vivo	67
5 Навигация по усовершенствованному монитору NemoSphere	
5.1 Внешний вид экрана усовершенствованного монитора NemoSphere	70
5.2 Панель навигации	71
5.3 Представления монитора	74
5.3.1 Шары параметров	74
5.3.1.1 Изменение параметров	74
5.3.1.2 Изменение предупредительного сигнала или целевого значения	75
5.3.1.3 Индикаторы состояния	76
5.3.2 Представление мониторинга трендов в виде графиков	77
5.3.2.1 Режим прокрутки трендов в виде графиков	78
5.3.2.2 События вмешательства	79
5.3.2.3 Отображение кривой артериального давления (ART) в реальном времени	81
5.3.3 Тренды в виде таблиц	82
5.3.3.1 Режим прокрутки трендов в виде таблиц	82
5.3.4 Тренды в виде графиков и таблиц одновременно	83
5.3.5 Крупные числа	84

5.3.6	Экран физиологии.	84
5.3.6.1	Индикатор крутизны кривой SVV	86
5.3.6.2	Экран предыдущих физиологических данных.	86
5.3.7	Экран в виде приборной панели.	86
5.3.8	Взаимосвязь физиологических данных	87
5.3.8.1	Непрерывный и хронологический режимы	87
5.3.8.2	Ячейки параметров	89
5.3.8.3	Установка целевых значений и ввод значений параметров.	90
5.3.9	Экран целевого позиционирования	91
5.4	Клинические процедуры	92
5.4.1	Выбор режима мониторинга	92
5.4.2	Графики трендов динамики	93
5.4.3	Ввод значений CVP	93
5.4.4	Калькулятор производных значений	94
5.4.5	Просмотр событий	94
5.5	Информационная панель	98
5.5.1	Аккумулятор	99
5.5.2	Блокировка экрана	99
5.6	Панель состояния	100
5.7	Навигация по экрану монитора	100
5.7.1	Вертикальная прокрутка	100
5.7.2	Значки навигации	101
6	Настройки пользовательского интерфейса	
6.1	Данные пациента.	103
6.1.1	Новый пациент.	104
6.1.2	Продолжение мониторинга пациента	105
6.1.3	Просмотр данных пациента	106
6.2	Настройки монитора	106
6.2.1	Общие настройки монитора	106
6.2.1.1	Изменение языка.	107
6.2.2	Изменение отображения даты и времени	107
6.2.2.1	Изменение даты или времени.	108
6.2.3	Настройки экранов мониторинга	109
6.2.4	Временные интервалы и усреднение	109
6.2.5	Вход аналогового сигнала давления	111
6.2.5.1	Калибровка.	114
7	Расширенные настройки	
7.1	Предупредительные сигналы и целевые значения.	116
7.1.1	Выключение звука предупредительных сигналов.	118
7.1.1.1	Предупредительные сигналы о физиологических ситуациях	118
7.1.1.2	Технические предупредительные сигналы	119
7.1.2	Настройка громкости предупредительных сигналов	119
7.1.3	Установка целевых значений	119
7.1.4	Экран настройки предупредительных сигналов и целевых значений	120
7.1.5	Настройка всех целевых значений	122

7.1.6 Настройка целевых значений и предупредительных сигналов для одного параметра	122
7.2 Регулировка шкал	124
7.3 Настройка последовательного порта	126
7.4 Демонстрационный режим	127
7.5 Техническое меню	128
8 Экспорт данных и настройки подключений	
8.1 Экспорт данных.	129
8.1.1 Скачивание данных	129
8.2 Сброс данных и настроек.	131
8.2.1 Восстановление заводских настроек	131
8.3 Настройки беспроводной связи	131
8.4 Подключение к HIS	132
8.4.1 Демографические данные пациента	133
8.4.2 Физиологические данные пациента	134
8.4.3 Предупредительные сигналы о физиологических ситуациях и сообщения о сбоях устройства	134
8.5 Кибербезопасность.	135
8.5.1 Закон HIPAA	135
9 Мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere	
9.1 Подключение модуля Swan-Ganz HemoSphere	136
9.1.1 Тест кабеля ССО пациента	138
9.2 Непрерывно измеряемый сердечный выброс.	139
9.2.1 Подсоединение кабелей пациента.	140
9.2.2 Запуск мониторинга	140
9.2.3 Состояния теплового сигнала	141
9.2.4 Таймер обратного отсчета СО и STAT СО	142
9.3 Периодически измеряемый сердечный выброс	142
9.3.1 Подсоединение кабелей пациента.	143
9.3.1.1 Выбор датчика	143
9.3.2 Настройки конфигурации	144
9.3.2.1 Выбор объема вводимого раствора	145
9.3.2.2 Выбор размера катетера	145
9.3.2.3 Выбор расчетной постоянной	145
9.3.2.4 Выбор режима	145
9.3.3 Инструкции для режимов болюсных измерений	145
9.3.4 Экран сводных данных термодилуции	147
9.4 Мониторинг EDV/RVEF	148
9.4.1 Подсоединение кабелей пациента.	148
9.4.2 Подсоединение интерфейсного кабеля для ЭКГ	149
9.4.3 Запуск измерения	151
9.4.4 Активный мониторинг EDV	152
9.4.5 STAT EDV и RVEF	153
9.5 SVR	153

10	Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere	
10.1	Обзор кабеля для измерения давления	154
10.2	Выбор режима мониторинга	157
10.3	Мониторинг с использованием датчика FloTrac	157
10.3.1	Подключение датчика FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ	159
10.3.2	Настройка времени усреднения	160
10.3.3	Обнуление артериального давления	160
10.3.4	Мониторинг SVR	161
10.4	Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления и датчика TruWave DPT	162
10.4.1	Подключение датчика TruWave DPT	162
10.4.2	Обнуление внутрисосудистого давления	163
10.5	Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления в режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz	164
10.6	Экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая)	165
10.6.1	Выбор давления и обнуление датчика	165
10.6.2	Вывод сигнала давления	165
10.6.3	Подтверждение кривой	166
11	Оксиметрический мониторинг	
11.1	Обзор оксиметрического кабеля	167
11.2	Настройка оксиметрии	168
11.3	Калибровка in vitro	170
11.3.1	Ошибка калибровки in vitro	171
11.4	Калибровка in vivo	171
11.5	Индикатор качества сигнала	172
11.6	Повторное получение оксиметрических данных	173
11.7	Обновление HGB	175
11.8	Сброс оксиметрического кабеля HemoSphere	175
11.9	Новый катетер	176
12	Дополнительные функции	
12.1	Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI)	177
12.1.1	Показатель вероятности гипотензии Acumen (HPI)	179
12.1.2	HPI в качестве ключевого параметра	181
12.1.3	Сигнал предупреждения HPI	184
12.1.4	HPI на информационной панели	184
12.1.5	Отключение индикатора HPI на информационной панели	184
12.1.6	Всплывающее окно предупреждающего сигнала HPI с высоким приоритетом	185
12.1.7	Вспомогательное окно HPI	186
12.1.8	Клиническое применение	188
12.1.9	Дополнительные параметры	188
12.1.10	Клиническая валидация	190
12.1.11	Ссылки	194

12.2	Расширенные возможности отслеживания параметров	195
12.2.1	Отслеживание GDT	195
12.2.1.1	Выбор ключевых параметров и целевых значений	195
12.2.1.2	Активное отслеживание GDT	197
12.2.1.3	Архив GDT	198
12.2.2	Оптимизация SV	198
12.2.3	Скачивание отчета GDT	198
13	Устранение неисправностей	
13.1	Вспомогательная информация на экране справки	199
13.2	Индикаторы состояния монитора	200
13.3	Сигналы оповещения кабеля для измерения давления	201
13.4	Сообщения об ошибках усовершенствованного монитора HemoSphere	202
13.4.1	Системные сбои и сигналы тревоги	202
13.4.2	Системные предупреждения	209
13.4.3	Ошибки числовой кнопочной панели	210
13.5	Сообщения об ошибках модуля Swan-Ganz HemoSphere	211
13.5.1	Сбои и сигналы тревоги, связанные с CO	211
13.5.2	Сбои и сигналы тревоги, связанные с EDV и SV	216
13.5.3	Сбои и сигналы тревоги, связанные с iCO	218
13.5.4	Сбои и сигналы тревоги, связанные с SVR	221
13.5.5	Устранение общих неисправностей	222
13.6	Сообщения об ошибке кабеля для измерения давления	226
13.6.1	Общие сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления	226
13.6.2	Сбои и сигналы тревоги, связанные с CO	228
13.6.3	Сбои и сигналы тревоги, связанные с SVR	234
13.6.4	Сбои и сигналы тревоги, связанные с MAP	235
13.6.5	Устранение общих неисправностей	238
13.7	Сообщения об ошибках, связанных с оксиметрией	240
13.7.1	Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией	240
13.7.2	Предупреждения, связанные с оксиметрией	244
13.7.3	Устранение общих неисправностей, связанных с оксиметрией	245
Приложение А Характеристики		
A.1	Основные функциональные характеристики	246
A.2	Характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere	248
A.3	Характеристики батарейного блока HemoSphere	251
A.4	Характеристики модуля Swan-Ganz HemoSphere	252
A.5	Характеристики кабеля для измерения давления HemoSphere	253
A.6	Характеристики оксиметрического кабеля HemoSphere	254
Приложение В Принадлежности		
B.1	Список принадлежностей	255
B.2	Описание дополнительных принадлежностей	256
B.2.1	Передвижная стойка	256

Приложение С	Формулы для расчета параметров пациента	
Приложение D	Настройки монитора и значения по умолчанию	
	D.1 Диапазон вводимых данных пациента	263
	D.2 Границы шкал трендов по умолчанию	264
	D.3 Диапазоны отображения параметров и настраиваемые диапазоны предупредительных сигналов и целевых значений	265
	D.4 Предупредительные сигналы и целевые значения по умолчанию	266
	D.5 Приоритеты предупредительных сигналов	267
	D.6 Языковые настройки по умолчанию *	268
Приложение E	Расчетные постоянные	
	E.1 Значения расчетных постоянных	269
Приложение F	Уход за системой, обслуживание и поддержка	
	F.1 Общее техническое обслуживание	271
	F.2 Очистка монитора и модулей	272
	F.3 Очистка кабелей платформы	273
	F.3.1 Очистка оксиметрического кабеля NemoSphere	273
	F.3.2 Очистка кабеля ССО пациента и разъема	274
	F.3.3 Очистка кабеля для измерения давления	274
	F.4 Обслуживание и поддержка	275
	F.5 Региональные отделения Edwards Lifesciences	275
	F.6 Утилизация монитора	276
	F.6.1 Повторная переработка аккумулятора	276
	F.7 Профилактическое обслуживание	276
	F.7.1 Техническое обслуживание аккумулятора	277
	F.7.1.1 Кондиционирование аккумулятора	277
	F.7.1.2 Хранение аккумулятора	277
	F.8 Проверка предупредительных сигналов	277
	F.9 Гарантия	278
Приложение G	Указания и заявление производителя	
	G.1 Электромагнитная совместимость	279
	G.2 Инструкции по использованию	280
	G.3 Информация о беспроводной технологии	286
	G.3.1 Качество обслуживания в отношении беспроводной технологии	289
	G.3.2 Меры безопасности при беспроводной передаче данных	290
	G.3.3 Устранение неполадок, связанных с совместным использованием беспроводных устройств	290
	G.3.4 Заявления Федеральной комиссии по связи (FCC) о помехах	290
	G.3.5 Заявления Министерства промышленности Канады	291
	G.3.6 Заявления Европейского союза в рамках Директивы о радио- и телекоммуникационном оконечном оборудовании (R&TTE)	292
Приложение H	Глоссарий	

Список рисунков

Рис. 1-1 Соединения технических средств для гемодинамического мониторинга усовершенствованного монитора HemoSphere	24
Рис. 3-1 Усовершенствованный монитор HemoSphere, вид спереди	50
Рис. 3-2 Усовершенствованный монитор HemoSphere, вид сзади (показан с модулем Swan-Ganz HemoSphere)	51
Рис. 3-3 Правая панель усовершенствованного монитора HemoSphere	52
Рис. 3-4 Левая панель усовершенствованного монитора HemoSphere (показана без модулей)	52
Рис. 3-5 Крышка гнезда питания усовершенствованного монитора HemoSphere — расположение винтов	55
Рис. 3-6 Начальный экран	58
Рис. 3-7 Экран выбора языка	59
Рис. 4-1 Обзор соединений для мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere	61
Рис. 4-2 Обзор соединений кабеля давления	64
Рис. 4-3 Обзор соединений для оксиметрии	66
Рис. 5-1 Функции экрана усовершенствованного монитора HemoSphere	70
Рис. 5-2 Панель навигации	71
Рис. 5-3 Пример окна выбора экрана мониторинга	74
Рис. 5-4 Пример всплывающего окна выбора ключевых параметров	75
Рис. 5-5 Шар параметра	76
Рис. 5-6 Экран трендов в виде графиков	77
Рис. 5-7 Тренды в виде графиков, окно вмешательства	79
Рис. 5-8 Экран трендов в виде графиков, всплывающее окно информации о вмешательстве	81
Рис. 5-9 Экран трендов в виде таблиц	82
Рис. 5-10 Всплывающее окно шага таблицы	82
Рис. 5-11 Экран крупный чисел	84
Рис. 5-12 Экран физиологии во время мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere	84
Рис. 5-13 Экран мониторинга в виде приборной панели	86
Рис. 5-14 Экран взаимосвязи физиологических данных при мониторинге с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere	87
Рис. 5-15 Хронологический экран взаимосвязи физиологических данных	88
Рис. 5-16 Ячейки параметров на экране взаимосвязи физиологических данных	90
Рис. 5-17 Всплывающее окно целевых значений и их ввода на экране взаимосвязи физиологических данных	90
Рис. 5-18 Экран целевого позиционирования	91
Рис. 5-19 Информационная панель (модуль Swan-Ganz HemoSphere)	98
Рис. 5-20 Информационная панель — кабель для измерения давления HemoSphere ...	98

Рис. 5-21 Блокировка экрана	100
Рис. 5-22 Панель состояния	100
Рис. 6-1 Экран нового пациента или продолжения мониторинга	103
Рис. 6-2 Экран данных нового пациента	104
Рис. 6-3 Настройки монитора	106
Рис. 6-4 Общие настройки монитора	107
Рис. 6-5 Настройки даты и времени	108
Рис. 7-1 Конфигурация предупредительных сигналов и целевых значений	121
Рис. 7-2 Установка предупредительных сигналов и целевых значений отдельного параметра	123
Рис. 7-3 Экран трендов в виде графиков	124
Рис. 7-4 Регулировка шкал	125
Рис. 7-5 Всплывающее окно шага таблицы	126
Рис. 8-1 HIS, экран запроса о пациенте	133
Рис. 8-2 HIS, экран данных нового пациента	134
Рис. 9-1 Обзор соединений модуля Swan-Ganz HemoSphere	137
Рис. 9-2 Соединения для теста кабеля ССО пациента	139
Рис. 9-3 Обзор соединений СО	140
Рис. 9-4 Обзор соединений iCO	143
Рис. 9-5 Экран конфигурации нового сеанса iCO	144
Рис. 9-6 Экран сводных данных термодиллюции	148
Рис. 9-7 Обзор соединений EDV/RVEF	149
Рис. 10-1 Кабель для измерения давления HemoSphere	155
Рис. 10-2 Экран Zero & Waveform с обнуленным датчиком FloTrac	165
Рис. 11-1 Обзор соединений для оксиметрии	168
Рис. 12-1 Шар ключевого параметра НРІ	183
Рис. 12-2 Ключевой параметр НРІ в окне приборной панели	183
Рис. 12-3 Информационная панель с параметром НРІ	184
Рис. 12-4 Настройки параметров — кнопка-переключатель на информационной панели НРІ	185
Рис. 12-5 Всплывающее окно предупреждающего сигнала НРІ с высоким приоритетом	186
Рис. 12-6 Вспомогательное окно НРІ	187
Рис. 12-7 Экранная страница меню GDT — выбор ключевых параметров	195
Рис. 12-8 Экранная страница меню GDT — выбор целевых значений	196
Рис. 12-9 Активное отслеживание GDT	196
Рис. 13-1 Светодиодные индикаторы усовершенствованного монитора HemoSphere	200
Рис. 13-2 Светодиодный индикатор кабеля давления	201

Список таблиц

Таблица 1-1 Список доступных параметров при использовании модуля Swan-Ganz NemoSphere	20
Таблица 1-2 Список доступных параметров при использовании оксиметрического кабеля NemoSphere	21
Таблица 1-3 Список доступных параметров при использовании модуля Swan-Ganz NemoSphere с оксиметрическим кабелем	21
Таблица 1-4 Список доступных параметров при использовании кабеля для измерения давления NemoSphere	22
Таблица 1-5 Список доступных параметров при использовании кабеля для измерения давления NemoSphere с оксиметрическим кабелем	23
Таблица 1-6 Описание параметров модуля Swan-Ganz NemoSphere	25
Таблица 1-7 Описание ключевых параметров кабеля для измерения давления NemoSphere	26
Таблица 1-8 Описание параметров оксиметрического кабеля NemoSphere	28
Таблица 1-9 Условные обозначения в руководстве оператора	29
Таблица 1-10 Сокращения, аббревиатуры	29
Таблица 2-1 Символы на дисплее монитора	42
Таблица 2-2 Символы на маркировке изделия	44
Таблица 2-3 Применимые стандарты	46
Таблица 3-1 Компоненты усовершенствованной системы мониторинга NemoSphere	48
Таблица 3-2 Кабели или катетеры, требуемые для мониторинга параметров с использованием модуля Swan-Ganz NemoSphere	48
Таблица 3-3 Варианты датчиков для мониторинга параметров с использованием кабеля для измерения давления NemoSphere	48
Таблица 3-4 Катетеры, требуемые для мониторинга параметров с оксиметрическим кабелем NemoSphere	49
Таблица 5-1 Скорости прокрутки трендов в виде графиков	78
Таблица 5-2 События вмешательства	80
Таблица 5-3 Скорости прокрутки трендов в виде таблиц	83
Таблица 5-4 Просмотренные события	94
Таблица 5-5 Состояние аккумулятора	99
Таблица 6-1 Время усреднения и частота обновления отображения CO и давления	110
Таблица 6-2 Диапазоны параметров аналоговых входов	113
Таблица 7-1 Цвета визуального индикатора предупредительных сигналов	117
Таблица 7-2 Цвета индикаторов состояний целевых значений	120

Таблица 8-1 Состояние подключения по Wi-Fi	132
Таблица 8-2 Состояние подключения к системе HHS	133
Таблица 9-1 Доступные параметры и требуемые соединения модуля Swan-Ganz HemoSphere	138
Таблица 9-2 Промежуток времени до отображения сообщений о сигналах тревоги и сбоях, связанных с СО, вследствие нестабильного теплового сигнала	141
Таблица 10-1 Конфигурации кабеля для измерения давления HemoSphere и доступные ключевые параметры	155
Таблица 11-1 Параметры калибровки in vitro	170
Таблица 11-2 Параметры калибровки in vivo	172
Таблица 11-3 Уровни индикатора качества сигнала	172
Таблица 12-1 Настройка отображения параметра НРІ	179
Таблица 12-2 Графические и звуковые элементы отображения значения НРІ	180
Таблица 12-3 Сходства и различия в отображении НРІ и других ключевых параметров	182
Таблица 12-4 Цвета, обозначающие состояние параметра НРІ	183
Таблица 12-5 Демографические данные пациентов	190
Таблица 12-6 Исследования клинической валидации*	191
Таблица 12-7 Клиническая валидация (N = 52)	193
Таблица 12-8 Цвета-показатели статуса целевых значений GDT	197
Таблица 13-1 Визуальный индикатор предупредительных сигналов усовершенствованного монитора HemoSphere	200
Таблица 13-2 Индикатор питания усовершенствованного монитора HemoSphere	201
Таблица 13-3 Индикатор оповещения кабеля для измерения давления	202
Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги	202
Таблица 13-5 Предупреждения усовершенствованного монитора HemoSphere	209
Таблица 13-6 Ошибки числовой кнопочной панели	210
Таблица 13-7 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с СО	211
Таблица 13-8 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с EDV и SV	216
Таблица 13-9 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с iCO	218
Таблица 13-10 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с SVR	221
Таблица 13-11 Устранение общих неисправностей модуля Swan-Ganz HemoSphere	222
Таблица 13-12 Общие сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere	226
Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с СО	228
Таблица 13-14 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с SVR	234

Таблица 13-15 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления NemoSphere, связанные с МАР	235
Таблица 13-16 Устранение общих неисправностей кабеля для измерения давления NemoSphere	238
Таблица 13-17 Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией	240
Таблица 13-18 Предупреждения, связанные с оксиметрией	244
Таблица 13-19 Устранение общих неисправностей, связанных с оксиметрией	245
Таблица А-1 Основные функциональные характеристики усовершенствованного монитора NemoSphere при наличии переходных и непереходных электромагнитных явлений	247
Таблица А-2 Физические и механические характеристики усовершенствованного монитора NemoSphere	248
Таблица А-3 Требования к внешним условиям для усовершенствованного монитора NemoSphere	248
Таблица А-4 Технические характеристики внешних условий при транспортировке улучшенного монитора NemoSphere	249
Таблица А-5 Технические характеристики усовершенствованного монитора NemoSphere	249
Таблица А-6 Физические характеристики батарейного блока NemoSphere	251
Таблица А-7 Требования к внешним условиям для батарейного блока NemoSphere ...	251
Таблица А-8 Технические характеристики батарейного блока NemoSphere	251
Таблица А-9 Физические характеристики модуля Swan-Ganz NemoSphere	252
Таблица А-10 Характеристики измерения параметров с помощью модуля Swan-Ganz NemoSphere	252
Таблица А-11 Физические характеристики кабеля для измерения давления NemoSphere	253
Таблица А-12 Характеристики измерения параметров с помощью кабеля для измерения давления NemoSphere	253
Таблица А-13 Характеристики оксиметрического кабеля NemoSphere	254
Таблица А-14 Характеристики измерения параметров с помощью оксиметрического кабеля NemoSphere	254
Таблица В-1 Номера моделей компонентов усовершенствованного монитора	255
Таблица С-1 Формулы сердечного профиля и профиля оксигенации	258
Таблица D-1 Информация о пациенте	263
Таблица D-2 Значения шкал параметров трендов в виде графиков по умолчанию	264
Таблица D-3 Настраиваемые диапазоны отображения параметров и предупредительных сигналов	265
Таблица D-4 Красные зоны предупредительных сигналов и целевые значения параметров по умолчанию	266
Таблица D-5 Приоритеты предупредительных сигналов в красных зонах параметров	267
Таблица D-6 Языковые настройки по умолчанию	268
Таблица Е-1 Расчетные постоянные для погружаемого датчика температуры	269

Таблица Е-2 Расчетные постоянные для магистрального датчика температуры	270
Таблица G-1 Электромагнитное излучение	281
Таблица G-2 Указания и заявление производителя относительно устойчивости к излучению беспроводного оборудования для радиосвязи	282
Таблица G-3 Рекомендуемые разделяющие расстояния между переносным и мобильным оборудованием для радиосвязи и усовершенствованным монитором NemoSphere	283
Таблица G-4 Электромагнитная устойчивость (к электростатическим разрядам, быстрым электрическим переходным процессам, скачкам, провалам и магнитному полю)	284
Таблица G-5 Электромагнитная устойчивость (к излучаемым и кондуктивным радиопомехам)	285
Таблица G-6 Информация о беспроводной технологии усовершенствованного монитора NemoSphere	286

Введение

Содержание

Целевое назначение этого руководства.	18
Инструкции по использованию.	18
Противопоказания к использованию.	19
Заявление о предполагаемом использовании.	19
Соединения технических средств для гемодинамического мониторинга усовершенствованного монитора HemoSphere.	24
Условные обозначения в руководстве.	29
Аббревиатуры, используемые в этом руководстве.	29

1.1 Целевое назначение этого руководства

В этом руководстве описываются параметры мониторинга и функции усовершенствованного монитора HemoSphere компании Edwards. Усовершенствованный монитор HemoSphere — это модульное устройство, которое отображает отслеживаемые данные, получаемые с помощью гемодинамических технических средств Edwards.

Это руководство составлено для использования с усовершенствованным монитором HemoSphere Edwards обученными медицинскими специалистами отделений интенсивной терапии, медсестрами и докторами в любом медицинском учреждении с отделением интенсивной терапии.

В этом руководстве описаны инструкции по настройке и эксплуатации усовершенствованного монитора HemoSphere, процедуры подключения устройств и ограничения.

1.2 Инструкции по использованию

1.2.1 Усовершенствованный монитор HemoSphere с модулем Swan-Ganz HemoSphere

При использовании с модулем Swan-Ganz HemoSphere и катетерами Swan-Ganz Edwards усовершенствованный монитор HemoSphere показан для использования у тяжелобольных взрослых и детей, для которых требуется мониторинг сердечного выброса (непрерывно измеряемого [CO] и периодически измеряемого [iCO]) и производных гемодинамических параметров в больничной среде. Информацию о целевой категории пациентов, соответствующей используемому катетеру, см. в заявлении о показаниях к использованию катетеров Swan-Ganz Edwards.

Полный список измеряемых и производных параметров, доступных для каждой категории пациентов, см. в заявлении о предполагаемом использовании.

1.2.2 Усовершенствованный монитор HemoSphere с оксиметрическим кабелем HemoSphere

При использовании с оксиметрическим кабелем HemoSphere и оксиметрическими катетерами Edwards усовершенствованный монитор HemoSphere показан для использования у тяжелобольных взрослых и детей, для которых требуется мониторинг насыщения венозной крови кислородом (SvO_2 и $ScvO_2$) и производных гемодинамических параметров в больничной среде. Информацию о целевой категории пациентов, соответствующей используемому катетеру, см. в заявлении о показаниях к использованию оксиметрических катетеров Edwards.

Полный список измеряемых и производных параметров, доступных для каждой категории пациентов, см. в заявлении о предполагаемом использовании.

1.2.3 Улучшенный монитор HemoSphere с кабелем HemoSphere для измерения давления

Использование улучшенного монитора HemoSphere с кабелем HemoSphere для измерения давления показано для пациентов отделений интенсивной терапии, которым требуется постоянная оценка баланса таких показателей, как сердечная деятельность, количество жидкости в организме, сопротивление сосудистой системы и давление. Он может использоваться для мониторинга гемодинамических параметров в условиях больницы в сочетании с протоколами терапии, обусловленными периоперационными целями. См. заявления в показаниях к применению датчика Edwards FloTrac, датчика FloTrac IQ/Acumen IQ и устройства TruWave DPT, в которых приводятся сведения о том, какие группы пациентов являются целевыми для конкретных используемых датчиков или преобразователей.

Функция прогностического показателя гипотензии Acumen Edwards предоставляет врачу физиологическое представление о вероятности будущих эпизодов гипотензии для пациента (определяемых как среднее артериальное давление < 65 мм рт. ст. в течение как минимум одной минуты) и связанных с ними показателями гемодинамики. Функция Acumen HPI предназначена для использования в операционных (OR) для пациентов, у которых проводится расширенный мониторинг гемодинамических показателей. Функцию Acumen HPI следует рассматривать в качестве дополнительного количественного показателя, описывающего физиологическое состояние пациента исключительно для информационных целей; никакие терапевтические решения не должны приниматься на основе одного только параметра прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI).

Полный список измеряемых и производных параметров, доступных для каждой категории пациентов, см. в заявлении о предполагаемом использовании.

1.3 Противопоказания к использованию

Усовершенствованный монитор HemoSphere не имеет противопоказаний к использованию.

1.4 Заявление о предполагаемом использовании

Усовершенствованная платформа для мониторинга HemoSphere предназначена для использования квалифицированным персоналом или обученными клиническими врачами в отделении интенсивной терапии медицинского учреждения.

Платформа расширенного мониторинга HemoSphere предназначена для использования с совместимыми катетерами Swan-Ganz производства компании Edwards и оксиметрическими катетерами, а также датчиками FloTrac, FloTrac IQ/Acumen IQ и TruWave DPT.

Полный список параметров, доступных при мониторинге с помощью усовершенствованного монитора HemoSphere и подключенного модуля Swan-Ganz HemoSphere, приведен ниже в табл. 1-1. При мониторинге детей доступны только параметры iCO, iCI, iSVR и iSVRI.

Таблица 1-1 Список доступных параметров при использовании модуля Swan-Ganz HemoSphere

Аббре-виатура	Определение	Используй-мые техни-ческие средства	Категория пациентов	Условия медицин-ского учреждения
CO	непрерывно измеряемый сердечный выброс	Модуль HemoSphere Swan-Ganz	только взрослые	операционная, отделение интенсивной терапии, отделение неотложной помощи
sCO	сердечный выброс STAT			
CI	непрерывно измеряемый сердечный индекс			
sCI	сердечный индекс STAT			
EDV	конечно-диастолический объем правого желудочка			
sEDV	конечно-диастолический объем правого желудочка STAT			
EDVI	индекс конечно-диастолического объема правого желудочка			
sEDVI	индекс конечно-диастолического объема правого желудочка STAT			
HR _{avg}	средняя частота сердечных сокращений			
LVSWI	индекс ударной работы левого желудочка			
PVR	легочное сосудистое сопротивление			
PVRI	индекс легочного сосудистого сопротивления			
RVEF	фракция выброса правого желудочка			
sRVEF	фракция выброса правого желудочка STAT			
RVSWI	индекс ударной работы правого желудочка			
SV	ударный объем			
SVI	индекс ударного объема			
SVR	системное сосудистое сопротивление			
SVRI	индекс системного сосудистого сопротивления			
iCO	периодически измеряемый сердечный выброс		взрослые и дети	
iCI	периодически измеряемый сердечный индекс			
iSVR	периодически измеряемое системное сосудистое сопротивление			
iSVRI	периодически измеряемый индекс системного сосудистого сопротивления			

Полный список параметров, доступных при мониторинге взрослых и детей с помощью усовершенствованного монитора HemoSphere и подключенного оксиметрического кабеля HemoSphere, приведен ниже в табл. 1-2.

Таблица 1-2 Список доступных параметров при использовании оксиметрического кабеля HemoSphere

Аббре-виатура	Определение	Используемые технические средства	Категория пациентов	Условия медицинского учреждения
SvO ₂	насыщение смешанной венозной крови кислородом	оксиметрический кабель HemoSphere	взрослые и дети	операционная, отделение интенсивной терапии, отделение неотложной помощи
ScvO ₂	насыщение центральной венозной крови кислородом			

Полный список параметров, доступных при мониторинге взрослых и детей с помощью усовершенствованного монитора HemoSphere и одновременно подключенных модуле Swan-Ganz HemoSphere и оксиметрическом кабеле HemoSphere, приведен ниже в табл. 1-3.

Таблица 1-3 Список доступных параметров при использовании модуля Swan-Ganz HemoSphere с оксиметрическим кабелем

Аббре-виатура	Определение	Используемые технические средства	Категория пациентов	Условия медицинского учреждения
DO ₂	доставка кислорода	оксиметрический кабель HemoSphere и модуль HemoSphere Swan-Ganz	взрослые и дети	операционная, отделение интенсивной терапии, отделение неотложной помощи
DO ₂ I	индекс доставки кислорода			
VO ₂	потребление кислорода			
VO ₂ e	расчетное потребление кислорода при мониторинге ScvO ₂			
VO ₂ I	индекс потребления кислорода			
VO ₂ le	расчетный индекс потребления кислорода при мониторинге ScvO ₂			

Полный список параметров, доступных при мониторинге с помощью усовершенствованного монитора HemoSphere и подключенного кабеля для измерения давления HemoSphere, приведен ниже в табл. 1-4.

Таблица 1-4 Список доступных параметров при использовании кабеля для измерения давления HemoSphere

Аббре-виатура	Определение	Используемые технические средства	Категория пациентов	Условия медицинского учреждения
CO	непрерывно измеряемый сердечный выброс	кабель HemoSphere для измерения давления	только взрослые	операционная, отделение интенсивной терапии, отделение неотложной помощи
CI	непрерывно измеряемый сердечный индекс			
CVP	центральное венозное давление			
DIA	диастолическое кровяное давление			
dP/dt*	максимальный угол подъема кривой артериального давления			
Ea _{dyn} *	динамическая артериальная эластичность			
MAP	среднее артериальное кровяное давление			
MPAP	среднее кровяное давление в легочной артерии			
PR	частота пульса			
SV	ударный объем			
SVI	индекс ударного объема			
SVR	системное сосудистое сопротивление			
SVRI	индекс системного сосудистого сопротивления			
SVV	вариация ударного объема			
SYS	систолическое кровяное давление			
HPI*	прогностический показатель гипотензии Asimpen			только операционная
* Параметры HPI доступны при использовании датчика FloTrac IQ/Asimpen IQ и активации функции HPI. Активация доступна только на определенных участках. За дополнительной информацией о включении этой дополнительной функции обратитесь к местному представителю компании Edwards.				

Полный список параметров, доступных при мониторинге взрослых с помощью усовершенствованного монитора HemoSphere и одновременно подключенных кабеле для измерения давления HemoSphere и оксиметрическом кабеле HemoSphere, приведен ниже в табл. 1-5.

Таблица 1-5 Список доступных параметров при использовании кабеля для измерения давления HemoSphere с оксиметрическим кабелем

Аббре-виатура	Определение	Используемые технические средства	Категория пациентов	Условия медицинского учреждения
DO ₂	доставка кислорода	кабель для измерения давления HemoSphere и оксиметрический кабель HemoSphere	только взрослые	операционная, отделение интенсивной терапии, отделение неотложной помощи
DO ₂ I	индекс доставки кислорода			
VO ₂	потребление кислорода			
VO ₂ e	расчетное потребление кислорода при мониторинге ScvO ₂			
VO ₂ I	индекс потребления кислорода			
VO ₂ le	расчетный индекс потребления кислорода при мониторинге ScvO ₂			

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Ненадлежащее использование усовершенствованного монитора HemoSphere может представлять опасность для пациента.

Перед использованием платформы внимательно прочтите раздел «Предупреждения» в главе 2 настоящего руководства.

Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен только для обследования. Этот инструмент должен использоваться вместе с прикроватным физиологическим монитором и (или) с учетом клинических признаков и симптомов пациента. Если гемодинамические значения, получаемые с помощью устройства, не соответствуют клинической картине пациента, попробуйте выполнить процедуру устранения неисправностей, прежде чем приступить к лечению.

Входной сигнал ЭКГ и все параметры, производные от показателей частоты сердечных сокращений, не оценивались применительно к детям и поэтому недоступны для этой категории пациентов.

1.5 Соединения технических средств для гемодинамического мониторинга усовершенствованного монитора HemoSphere

Усовершенствованный монитор HemoSphere оснащен тремя разъемами для подключения модулей расширения (два стандартного размера и один большого размера (L-Tech) и двумя кабельными портами. Точки соединения модулей и кабелей расположены на левой боковой панели. См. рис. 1-1.

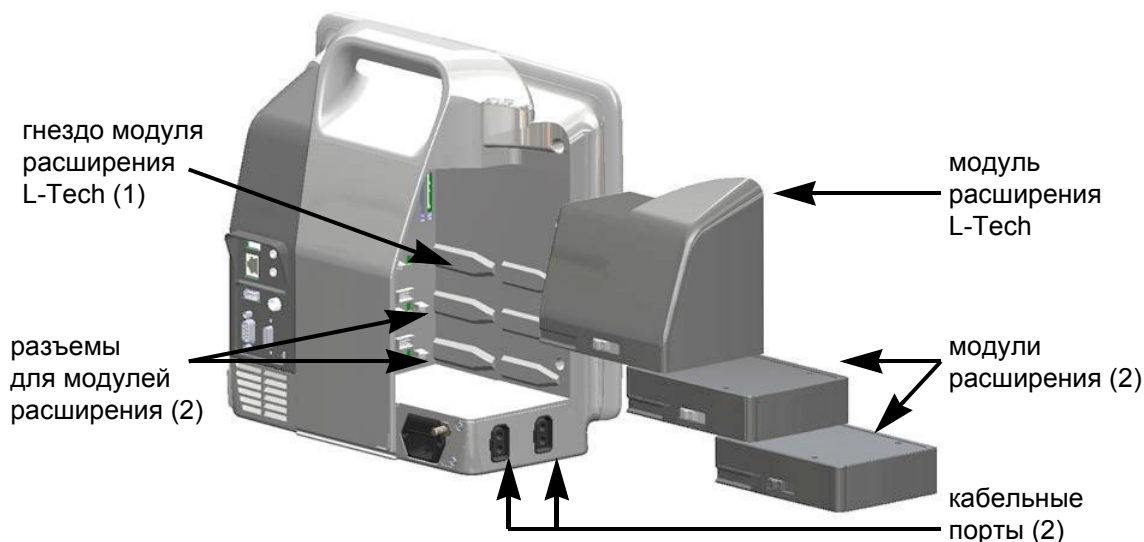


Рис. 1-1 Соединения технических средств для гемодинамического мониторинга усовершенствованного монитора HemoSphere

Каждый модуль и кабель связан с определенным техническим средством Edwards для гемодинамического мониторинга. В число доступных в настоящее время модулей входит модуль Swan-Ganz HemoSphere, который представлен ниже и подробно описан в главе 9 *Мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere*. В число доступных в настоящее время кабелей входит кабель для измерения давления HemoSphere, который представлен ниже и подробно описан в главе 10 *Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere*, а также оксиметрический кабель HemoSphere, который представлен ниже и подробно описан в главе 11 *Оксиметрический мониторинг*.

1.5.1 Модуль Swan-Ganz HemoSphere

Модуль Swan-Ganz HemoSphere позволяет проводить мониторинг непрерывно измеряемого сердечного выброса (CO) и периодически измеряемого сердечного выброса (iCO) с помощью кабеля ССО пациента Edwards и совместимого катетера Swan-Ganz. Мониторинг конечно-диастолического объема правого желудочка (EDV) доступен при получении данных о частоте сердечных сокращений (HR_{avg}) с введомого прикроватного монитора пациента. Модуль Swan-Ganz HemoSphere размещается в гнезде стандартного модуля. Дополнительную информацию см. в главе 9 *Мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere*. табл. 1-6 перечислены доступные параметры при использовании модуля Swan-Ganz HemoSphere.

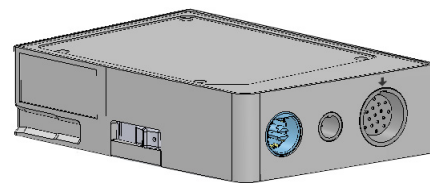


Таблица 1-6 Описание параметров модуля Swan-Ganz HemoSphere

Параметр	Описание	Техническое средство
непрерывно измеряемый сердечный выброс (CO)	непрерывная оценка объема перекачиваемой сердцем крови в литрах в минуту с помощью современной термодилуционной технологии	катетеры Swan-Ganz CCO и CCOMbo
непрерывно измеряемый сердечный индекс (CI)	непрерывно измеряемый сердечный выброс относительно площади поверхности тела (BSA)	катетеры Swan-Ganz CCO и CCOMbo
периодически измеряемый сердечный выброс (iCO)	периодическая оценка объема перекачиваемой сердцем крови в литрах в минуту методом болюсной термодилуции	термодилуционные катетеры Swan-Ganz
периодически измеряемый сердечный индекс (iCI)	периодически измеряемый сердечный выброс относительно площади поверхности тела (BSA)	термодилуционные катетеры Swan-Ganz
фракция выброса правого желудочка (RVEF)	непрерывная оценка процента объема крови, выбрасываемой из правого желудочка во время систолы, с помощью современной термодилуционной технологии и алгоритмического анализа	катетеры Swan-Ganz CCOMbo V с входом сигнала ЭКГ
конечно-диастолический объем правого желудочка (EDV)	непрерывная оценка объема крови в правом желудочке в конце диастолы, рассчитываемого путем деления ударного объема (мл/удар) на показатель RVEF (%)	катетеры Swan-Ganz CCOMbo V с входом сигнала ЭКГ
ударный объем (SV)	количество крови, выбрасываемой из желудочков при каждом сокращении, на основании оценки CO и частоты сердечных сокращений ($SV = CO/HR \times 1000$)	катетеры Swan-Ganz CCO, CCOMbo и CCOMbo V с входом сигнала ЭКГ
индекс ударного объема (SVI)	ударный объем относительно площади поверхности тела (BSA)	катетеры Swan-Ganz CCO, CCOMbo и CCOMbo V с входом сигнала ЭКГ
системное сосудистое сопротивление (SVR)	производный показатель сопротивления кровотоку из левого желудочка (постнагрузка (afterload))	катетеры Swan-Ganz CCO и CCOMbo с входом аналоговых сигналов давления MAP и CVP
индекс системного сосудистого сопротивления (SVRI)	системное сосудистое сопротивление относительно площади поверхности тела (BSA)	катетеры Swan-Ganz CCO и CCOMbo с входом аналоговых сигналов давления MAP и CVP

1.5.2 Кабель для измерения давления HemoSphere

Кабель для измерения давления HemoSphere позволяет проводить мониторинг сосудистого давления с использованием совместимого датчика и катетера Edwards. Подключенный датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ служит для непрерывного измерения сердечного выброса (CO) и связанных гемодинамических параметров. Подключенный датчик TruWave служит для измерения внутрисосудистого давления на том или ином участке. Кабель для измерения давления HemoSphere подключается к порту для кабеля мониторинга. Дополнительную информацию см. в главе 10 *Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere*. В табл. 1-7 перечислены доступные параметры при использовании кабеля для измерения давления HemoSphere.

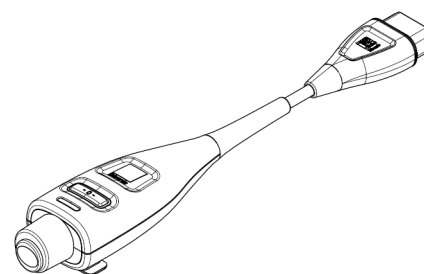


Таблица 1-7 Описание ключевых параметров кабеля для измерения давления HemoSphere

Параметр	Описание	Технология
сердечный выброс (CO)	непрерывное оценивание перекачиваемого сердцем объема крови, измеряемого в литрах в минуту с использованием имеющейся кривой артериального давления и алгоритма системы FloTrac	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
непрерывно измеряемый сердечный индекс (CI)	непрерывно измеряемый сердечный выброс относительно площади поверхности тела (BSA)	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
центральное венозное давление (CVP)	центральное венозное кровяное давление	датчик давления TruWave на центральном венозном катетере
диастолическое кровяное давление (DIA)	диастолическое кровяное давление	датчик FloTrac, датчик FloTrac IQ/ Acumen IQ или датчик давления TruWave
максимальный угол подъема кривой артериального давления (dP/dt)*	измерение изменений сократимости левого желудочка*	датчик FloTrac IQ/Acumen IQ
динамическая эластичность (Ea _{dyn})*	измерение постнагрузки на левый желудочек под воздействием артериальной системы (артериальной эластичности) относительно эластичности левого желудочка*	датчик FloTrac IQ/Acumen IQ
прогностический показатель гипотензии Acumen (Hypotension Prediction Index, HPI)*	показатель, определяющий вероятность того, что у пациента может развиться гипотензия (среднее артериальное давление < 65 мм рт. ст. в течение как минимум одной минуты)*	датчик FloTrac IQ/Acumen IQ
среднее артериальное давление (MAP)	усредненное системное кровяное давление за один сердечный цикл	датчик FloTrac, датчик FloTrac IQ/ Acumen IQ или датчик давления TruWave
среднее давление в легочной артерии (MPAP)	усредненное кровяное давление в легочной артерии за один сердечный цикл	датчик давления TruWave на катетере для легочной артерии

**Таблица 1-7 Описание ключевых параметров кабеля
для измерения давления HemoSphere (продолжение)**

Параметр	Описание	Технология
частота пульса (PR)	количество импульсов давления артериальной крови за минуту	датчик FloTrac, датчик FloTrac IQ/ Acumen IQ или датчик давления Truwave
ударный объем (SV);	объем крови, перекачиваемой за каждое сокращение сердца	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
индекс ударного объема (SVI)	ударный объем относительно площади поверхности тела (BSA)	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
системное сосудистое сопротивление (SVR).	производный показатель сопротивления кровотоку из левого желудочка (постнагрузка)	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
индекс системного сосудистого сопротивления (SVRI)	системное сосудистое сопротивление относительно площади поверхности тела (BSA)	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
вариация ударного объема (SVV)	разница между минимальным, максимальным и средним ударным объемом в процентах	датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ
систолическое давление (SYS)	систолическое кровяное давление	датчик FloTrac, датчик FloTrac IQ/ Acumen IQ или датчик давления Truwave
* Параметры HPI доступны при использовании датчика FloTrac IQ/Acumen IQ и активации функции HPI. Активация доступна только на определенных участках. За дополнительной информацией о включении этой дополнительной функции обратитесь к местному представителю компании Edwards.		

ПРИМЕЧАНИЕ

Сердечный выброс, рассчитанный с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere, может отличаться от выброса, рассчитанного с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere вследствие отличий в методиках и алгоритмах.

1.5.3 Оксиметрический кабель HemoSphere

Оксиметрический кабель HemoSphere позволяет проводить мониторинг насыщения кислородом смешанной венозной крови (SvO_2) или центральной венозной крови ($ScvO_2$) с помощью совместимого оксиметрического катетера Edwards. Оксиметрический кабель HemoSphere подключается к порту для кабеля мониторинга и может использоваться в сочетании

с другими техническими средствами для гемодинамического мониторинга. Дополнительную информацию об оксиметрическом мониторинге см. в главе 11 *Оксиметрический мониторинг*. В табл. 1-8 перечислены доступные параметры при использовании оксиметрического кабеля HemoSphere.

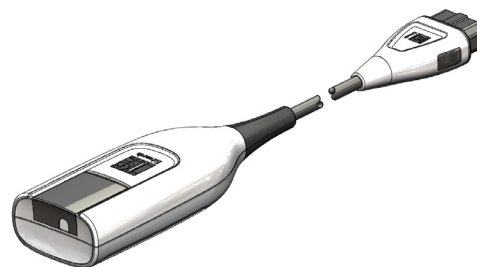


Таблица 1-8 Описание параметров оксиметрического кабеля HemoSphere

Параметр	Описание
оксиметрия центральной венозной крови ($ScvO_2$)	насыщение венозной крови кислородом, измеряемое в верхней поллой вене
оксиметрия смешанной венозной крови (SvO_2)	насыщение венозной крови кислородом, измеряемое в легочной артерии
потребление кислорода (VO_2)	количество кислорода, используемого организмом за минуту
расчетное потребление кислорода (VO_{2e})	расчетное количество кислорода, используемого организмом за минуту (только при мониторинге $ScvO_2$)
индекс потребления кислорода (VO_{2I})	количество кислорода, используемого организмом за минуту, относительно площади поверхности тела (BSA)
расчетный индекс потребления кислорода (VO_{2Ie})	расчетное количество кислорода, используемого организмом за минуту, относительно площади поверхности тела (BSA)

1.5.4 Документация и обучение

Для усовершенствованного монитора HemoSphere доступны следующие документы и обучающие руководства:

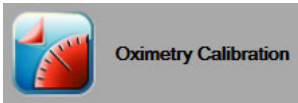
- руководство оператора усовершенствованного монитора HemoSphere;
- краткое руководство пользователя усовершенствованного монитора HemoSphere;
- инструкции по использованию кабеля для вывода сигнала давления HemoSphere;
- инструкции по использованию батареи HemoSphere;
- инструкции по использованию передвижной стойки HemoSphere;
- инструкции по использованию лотка для оксиметрического кабеля HemoSphere.

Инструкции по использованию поставляются вместе с компонентами усовершенствованного монитора HemoSphere. См. табл. B-1 «Номера моделей компонентов усовершенствованного монитора» на странице 255. За дополнительной информацией о прохождении обучения или доступной документации об усовершенствованном мониторе HemoSphere обращайтесь к местному представителю Edwards или в отдел технической поддержки Edwards. См. приложение F *Уход за системой, обслуживание и поддержка*.

1.6 Условные обозначения в руководстве

В табл. 1-9 перечислены условные обозначения, используемые в этом руководстве.

Таблица 1-9 Условные обозначения в руководстве оператора

Обозначение	Описание
Полужирный шрифт	Полужирный шрифт указывает на программный элемент. Это слово или фраза будет в таком же виде отображаться на экране.
Полужирная кнопка	Кнопка является точкой доступа на сенсорном экране для параметра, который отображается полужирным шрифтом. Например, кнопка Review (Просмотр) отображается на экране следующим образом: 
→	Стрелка изображается между двумя пунктами экранного меню, которые последовательно выбираются оператором.
	Значок является точкой доступа на сенсорном экране для указанного меню или навигационного графического элемента. Полный список значков меню, отображаемых на усовершенствованном мониторе HemoSphere, см. в таблице 2-1 на странице 42.
Значок оксиметрической калибровки 	Полужирный текст со значком меню указывает на значок, связанный с программным термином или фразой, которые отображаются на экране. Например, значок Oximetry Calibration (Калибровка оксиметрии) отображается на экране следующим образом: 

1.7 Аббревиатуры, используемые в этом руководстве

Таблица 1-10 Сокращения, аббревиатуры

Аббревиатура	Определение
A/D	аналого-цифровой сигнал
ART	артериальное давление
BSA	площадь поверхности тела
BT	температура крови
CaO ₂	содержание кислорода в артериальной крови
CI	сердечный индекс
CO	сердечный выброс
CCO	непрерывно измеряемый сердечный выброс (используется при описании определенных катетеров Swan-Ganz и кабеля CCO пациента)
CPI	индекс силы сердечного выброса
CPO	сила сердечного выброса
CVP	центральное венозное давление
DIA	диастолическое кровяное давление
DO ₂	доставка кислорода
DO ₂ I	индекс доставки кислорода

Таблица 1-10 Сокращения, аббревиатуры (продолжение)

Аббревиатура	Определение
dP/dt	максимальная скорость повышения артериального давления
DPT	одноразовый датчик давления
Ea _{dyn}	динамическая артериальная эластичность
EDV	конечно-диастолический объем
EDVI	индекс конечно-диастолического объема
efu	единица фракции выброса
FT-CO	автоматически калибруемый сердечный выброс на основании артериального давления FloTrac
GDT	целенаправленная терапия
Hct	гематокрит
HIS	медицинские информационные системы
HGB	гемоглобин
HPI	прогностический показатель гипотензии Asupen

**Таблица 1-10 Сокращения,
аббревиатуры (продолжение)**

Аббревиатура	Определение
HR	частота сердечных сокращений
HR _{avg}	средняя частота сердечных сокращений
iCI	периодически измеряемый сердечный индекс
iCO	периодически измеряемый сердечный выброс
IEC	Международная электротехническая комиссия
IT	температура вводимого раствора
LED	светодиод
LVSWI	индекс ударной работы левого желудочка
MAP	среднее артериальное давление
MPAP	среднее давление легочной артерии
ЛА	легочная артерия
OR	операционная
PaO ₂	парциальное давление кислорода в артериальной крови
PAWP	давление заклинивания в легочной артерии
PPV	вариация пульсового давления
POST	самопроверка при включении
PvO ₂	парциальное давление кислорода в венозной крови
PVR	легочное сосудистое сопротивление
PVRI	индекс легочного сосудистого сопротивления
RVEF	фракция выброса правого желудочка
RVSWI	индекс ударной работы правого желудочка
sCI	сердечный индекс STAT
sCO	сердечный выброс STAT
ScvO ₂	оксиметрия центральной венозной крови
sEDV	конечно-диастолический объем STAT
sEDVI	индекс конечно-диастолического объема STAT
SpO ₂	насыщение, измеренное методом пульсоксиметрии
SQI	индикатор качества сигнала
sRVEF	фракция выброса правого желудочка STAT

**Таблица 1-10 Сокращения,
аббревиатуры (продолжение)**

Аббревиатура	Определение
ST	температура поверхности
STAT	быстрый приблизительный расчет значения параметра
SV	ударный объем
SVI	индекс ударного объема
SvO ₂	насыщение смешанной венозной крови кислородом
SVR	системное сосудистое сопротивление
SVRI	индекс системного сосудистого сопротивления
SYS	систолическое кровяное давление
TD	термодилуция
USB	Universal Serial Bus (универсальная последовательная шина)
VO ₂	потребление кислорода
VO ₂ I	индекс потребления кислорода
VO ₂ e	расчетное потребление кислорода
VO ₂ Ie	расчетный индекс потребления кислорода
Касание	взаимодействие с усовершенствованным монитором HemoSphere путем касания экрана.

Безопасность и символы

Содержание

Определения сигнальных слов.	31
Предупреждения.	32
Предостережения.	37
Символы пользовательского интерфейса.	42
Символы на маркировке изделия.	44
Применимые стандарты.	46
Основные функциональные характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere . . .	46

2.1 Определения сигнальных слов

2.1.1 Предупреждение

Предупреждение указывает на определенные действия или ситуации, которые могут привести к травме или смерти.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ Так приводятся предупреждения в тексте этого руководства.

2.1.2 Предостережение

Предостережение указывает на действия или ситуации, которые могут привести к повреждению оборудования, получению неточных данных или неправильному проведению процедуры.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Так приводятся предостережения в тексте этого руководства.

2.1.3 Примечание

Примечание обращает внимание на полезную информацию относительно какой-либо функции или процедуры.

ПРИМЕЧАНИЕ Так приводятся примечания в тексте этого руководства.

2.2 Предупреждения

Далее указаны предупреждения, которые используются в руководстве оператора усовершенствованного монитора HemoSphere. Они приводятся в руководстве при описании соответствующих функций или процедур.

- Прежде чем приступать к использованию усовершенствованного монитора HemoSphere Edwards, внимательно прочтите это руководство оператора.
- Прежде чем использовать какую-либо совместимую принадлежность с усовершенствованным монитором HemoSphere, прочтите инструкции по использованию в комплекте с принадлежностью.
- Во избежание нанесения травмы пациенту или пользователю, а также повреждения платформы или неточных измерений не используйте какие-либо поврежденные или несовместимые принадлежности платформы, компоненты или кабели.
- Ненадлежащее использование усовершенствованного монитора HemoSphere может представлять опасность для пациента. Перед использованием платформы внимательно прочтите раздел «Предупреждения» в главе 2 настоящего руководства. (подраздел 1)
- Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен только для обследования. Этот инструмент должен использоваться вместе с прикроватным физиологическим монитором и (или) с учетом клинических признаков и симптомов пациента. Если гемодинамические значения, получаемые с помощью устройства, не соответствуют клинической картине пациента, попробуйте выполнить процедуру устранения неисправностей, прежде чем приступать к лечению. (подраздел 1)
- Входной сигнал ЭКГ и все параметры, производные от показателей частоты сердечных сокращений, не оценивались применительно к детям и поэтому недоступны для этой категории пациентов. (подраздел 1)
- Опасность удара электрическим током. Не пытайтесь подключать или отключать системные кабели мокрыми руками. Прежде чем отключать системные кабели, убедитесь в том, что руки сухие. (подраздел 3)
- Опасность взрыва! Не используйте усовершенствованный монитор HemoSphere в присутствии воспламеняемой смеси анестетика с воздухом, кислородом или оксидом азота. (подраздел 3)
- Это изделие содержит металлические компоненты. НЕ используйте его в условиях магнитного резонанса (МР). (подраздел 3)
- Убедитесь в надежном размещении или монтаже усовершенствованного монитора HemoSphere и в надлежащем расположении всех шнуров и кабелей принадлежностей для минимизации риска нанесения травмы пациентам и пользователям, а также повреждения оборудования. (подраздел 3)
- Не ставьте другое оборудование или предметы сверху на усовершенствованный монитор HemoSphere. (подраздел 3)
- Усовершенствованный монитор HemoSphere должен устанавливаться в вертикальном положении, чтобы обеспечить степень защиты от внешних загрязнений IPX1. (подраздел 3)

-
- Не допускайте попадания каких-либо брызг на экран монитора. Скопление жидкости может привести к нарушению работы сенсорного экрана. (подраздел 3)
 - Не размещайте монитор в таком положении, при котором будет затруднен доступ к портам задней панели или шнуру питания. (подраздел 3)
 - Оборудование рассчитано на использование с высокочастотным хирургическим оборудованием. Помехи от высокочастотного хирургического оборудования могут приводить к неточному измерению параметров. Для снижения опасностей, которые могут возникнуть вследствие использования высокочастотного хирургического оборудования, пользуйтесь только неповрежденными кабелями пациентов и принадлежностями, подключенными согласно указаниям в этом руководстве оператора. (подраздел 3)
 - Эта система рассчитана на использование с дефибрилляторами. Для обеспечения надлежащей защиты от разрядов дефибриллятора пользуйтесь только неповрежденными кабелями пациентов и принадлежностями, подключенными согласно указаниям в этом руководстве оператора. (подраздел 3)
 - Все оборудование, отвечающее стандарту IEC/EN 60950, включая принтеры, необходимо размещать на расстоянии не менее 1,5 м от постели пациента. (подраздел 3)
 - Убедитесь в том, что аккумулятор полностью вставлен и дверца аккумулятора правильно защелкнута. Падение аккумуляторов может привести к серьезным травмам пациентов или клинических врачей. (подраздел 3)
 - Используйте с усовершенствованным монитором HemoSphere только утвержденные компанией Edwards аккумуляторы. Не заряжайте батарейный блок вне монитора. Это может привести к повреждению аккумулятора или травме пользователя. (подраздел 3)
 - Во избежание перебоев в мониторинге при отключении электроснабжения рекомендуется использовать усовершенствованный монитор HemoSphere со вставленным аккумулятором. (подраздел 3)
 - В случае сбоя электропитания и полной разрядки аккумулятора монитор выполнит контролируемую процедуру отключения. (подраздел 3)
 - Не используйте усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere, не установив крышку гнезда для шнура питания. В противном случае в устройство может попасть жидкость. (подраздел 3)
 - Не используйте удлинители или разветвители для подключения шнура питания. Не используйте другие съемные шнуры питания, кроме шнура питания, входящего в комплект поставки. (подраздел 3)
 - Во избежание риска удара электрическим током усовершенствованный монитор HemoSphere можно подключать только к питающей сети с защитным заземлением. Не используйте переходники с трехконтактных вилок на двухконтактные. (подраздел 3)
 - Надежность заземления обеспечивается только при подключении инструмента к розетке с маркировкой «только для медицинских учреждений» или «для медицинского использования» или эквивалентной розетке. (подраздел 3)
-

- Отключайте монитор от источника переменного тока путем отключения сетевого шнура питания от сети переменного тока. Кнопка включения-выключения на мониторе не предназначена для отключения системы от электрической сети переменного тока. (подраздел 3)
- Используйте только те принадлежности, кабели и (или) компоненты усовершенствованного монитора HemoSphere, которые предоставлены и промаркированы компанией Edwards. Использование других немаркированных принадлежностей, кабелей и (или) компонентов может создавать риск для пациента и снизить точность измерений. (подраздел 3)
- После запуска сеанса нового пациента необходимо проверить диапазоны верхних и нижних значений предупредительных сигналов для физиологических параметров по умолчанию, чтобы гарантировать, что они соответствуют текущему пациенту. (подраздел 6)
- При подключении нового пациента к усовершенствованному монитору HemoSphere нажимайте кнопку New Patient (Новый пациент) или очищайте профиль данных пациента. В противном случае данные предыдущего пациента могут присутствовать при отображении хронологических данных. (подраздел 6)
- Для аналоговых портов связи усовершенствованного монитора HemoSphere используется общее заземление, изолированное от электронных компонентов интерфейса катетера. При подключении нескольких устройств к усовершенствованному монитору HemoSphere для всех устройств следует обеспечить изолированный источник питания во избежание нарушения электрической изоляции какого-либо из подключенных устройств. (подраздел 6)
- Ток утечки для окончательной конфигурации системы должен соответствовать стандарту IEC 60601-1:2005/A1:2012. За соответствие стандарту отвечает пользователь. (подраздел 6)
- Вспомогательное оборудование, подключаемое к монитору, должно быть сертифицировано по стандарту IEC/EN 60950 в отношении оборудования обработки данных или по стандарту IEC 60601-1:2005/A1:2012 в отношении электромедицинского оборудования. Все сочетания оборудования должны отвечать требованиям к системам стандарта IEC 60601-1:2005/A1:2012. (подраздел 6)
- При переключении на другой прикроватный монитор обязательно убедитесь в том, что указанные значения по умолчанию по-прежнему действительны. При необходимости измените диапазон напряжения и диапазон соответствующего параметра или выполните калибровку. (подраздел 6)
- Не отключайте звуковые предупредительные сигналы в ситуациях, когда безопасность пациента может быть под угрозой. (подраздел 7)
- Не снижайте громкость предупредительных сигналов до уровня, при котором надлежащий мониторинг этих сигналов будет невозможен. Это может привести к ситуации, в которой безопасность пациента будет под угрозой. (подраздел 7)
- Визуальные и звуковые предупредительные сигналы о физиологических ситуациях активируются только в том случае, если параметр настроен на экранах в качестве ключевого (параметры 1–4, отображаемые в шарах). Если параметр не выбран и не отображается в качестве ключевого, звуковые предупредительные сигналы о физиологических ситуациях не будут срабатывать для этого параметра. (подраздел 7)

- Убедитесь в том, что во время клинического использования устройство не находится в Demo Mode (Демонстрационный режим). В противном случае смоделированные данные могут быть ошибочно использованы в качестве клинических. (подраздел 7)
- Не используйте усовершенствованный монитор HemoSphere в качестве элемента распределенной системы сигнализации. Усовершенствованный монитор HemoSphere не поддерживает системы удаленного мониторинга и управления предупредительными сигналами. Данные записываются и передаются исключительно в целях составления графиков. (подраздел 8)
- Соответствие стандарту IEC 60601-1 обеспечивается только в том случае, если модуль HemoSphere Swan-Ganz (соединение с рабочей частью с защитой от разряда дефибриллятора) подключен к совместимой платформе для мониторинга. Соответствие стандарту нарушается при подключении внешнего оборудования или настройке системы способом, не описанным в этих инструкциях. Несоблюдение инструкций при использовании устройства может привести к повышенному риску поражения электрическим током пациента или оператора. (подраздел 9)
- Запрещается изменять, обслуживать или модифицировать изделие каким-либо образом. Обслуживание, изменение или модификация могут создать угрозу безопасности пациента и оператора и (или) ухудшить работу устройства. (подраздел 9)
- Всегда прекращайте мониторинг СО в случае остановки кровотока вокруг термофиламента. В число клинических ситуаций, когда следует прекратить мониторинг СО, входят, среди прочего: • периоды проведения сердечно-легочного шунтирования; • частичное извлечение катетера, при котором термистор выходит из легочной артерии; • извлечение катетера из тела пациента. (подраздел 9)
- **ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ С КАРДИОСТИМУЛЯТОРАМИ.** При остановке сердца или некоторых аритмиях измерители частоты могут продолжать измерять частоту кардиостимулятора. Не полагайтесь полностью на отображаемую частоту сердечных сокращений. Пациенты с кардиостимуляторами должны находиться под пристальным наблюдением. Информацию о предусмотренной в этом инструменте возможности отсечения импульсов кардиостимулятора см. в табл. А-5 на странице 249. (подраздел 9)
- Не используйте усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere с целью измерения частоты сердечных сокращений и производных от нее параметров, у пациентов, которым необходима поддержка внутренней или внешней стимуляции, при следующих условиях: • в выходном сигнале синхронизации импульсов стимулятора от прикроватного монитора обнаруживаются импульсы стимулятора, однако характеристики выходят за пределы технических характеристик отсечения импульсов кардиостимулятора, указанных в таблице А-5; • не удастся определить характеристики выходного сигнала синхронизации импульсов стимулятора от прикроватного монитора. (подраздел 9)
- При интерпретации производных параметров (например, SV, EDV, RVEF и связанных параметров индекса) отмечайте любые несоответствия частоты сердечных сокращений (HRavg) показателю частоты сердечных сокращений и кривой ЭКГ, отображаемых на мониторе пациента. (подраздел 9)
- Не используйте и не стерилизуйте повторно датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ, датчик TruWave или катетер. См. указания по использованию катетера. (подраздел 10)

- Не используйте датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ, датчик TruWave или катетер, если он мокрый, поврежден или его контакты оголены. (подраздел 10)
- Подробные инструкции по размещению и использованию, а также соответствующие ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ и характеристики см. в указаниях, прилагаемых к каждой принадлежности. (подраздел 10)
- Когда кабель для измерения давления не используется, берегите его открытый разъем от жидкостей. Попадание влаги в разъем может привести к неисправности кабеля или неточному измерению давления. (подраздел 10)
- Соответствие стандарту IEC 60601-1 обеспечивается только в том случае, если кабель для измерения давления HemoSphere (контактирующая с пациентом рабочая часть с защитой от разряда дефибрилятора) подключен к совместимой платформе для мониторинга. Соответствие стандарту нарушается при подключении внешнего оборудования или настройке системы способом, не описанным в этих инструкциях. Несоблюдение инструкций при использовании устройства может привести к повышенному риску поражения электрическим током пациента или оператора. (подраздел 10)
- Не используйте усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere в качестве монитора частоты пульса или кровяного давления. (подраздел 10)
- Соответствие стандарту IEC 60601-1 обеспечивается только в том случае, если оксиметрический кабель HemoSphere (контактирующая с пациентом рабочая часть с защитой от разряда дефибрилятора) подключен к совместимой платформе для мониторинга. Соответствие стандарту нарушается при подключении внешнего оборудования или настройке системы способом, не описанным в этих инструкциях. Несоблюдение инструкций при использовании устройства может привести к повышенному риску поражения электрическим током пациента или оператора. (подраздел 11)
- Не обматывайте тканью основную часть корпуса оксиметрического кабеля и не оставляйте его непосредственно на коже пациента. Его поверхность нагревается (до 45 °C), и это тепло должно рассеиваться для поддержания внутренней температуры кабеля. В случае превышения ограничения по внутренней температуре срабатывает программный сбой. (подраздел 11)
- Прежде чем касаться кнопки Yes (Да) для повторного получения оксиметрических данных, убедитесь в том, что отображаемые данные соответствуют текущему пациенту. Повторное получение неправильных данных оксиметрической калибровки и демографических данных пациента приведет к неточным измерениям. (подраздел 11)
- Не проводите лечение пациента исключительно на основе значения прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI). Перед началом лечения рекомендуется проверить гемодинамические параметры пациента. (подраздел 12)
- Используйте только утвержденные принадлежности, кабели и (или) компоненты усовершенствованного монитора HemoSphere, которые предоставлены и маркированы компанией Edwards. Использование неутвержденных принадлежностей, кабелей и (или) компонентов может нарушить безопасность пациента и снизить точность измерений. (приложение B)

-
- Усовершенствованный монитор HemoSphere не содержит деталей, обслуживаемых пользователем. При снятии крышки или разборке устройства любым другим способом возникает риск воздействия опасных напряжений. (приложение F)
 - Опасность поражения электрическим током или пожара! Не погружайте усовершенствованный монитор HemoSphere, модули или кабели платформы в какой-либо жидкий раствор. Избегайте попадания жидкостей в инструмент. (приложение F)
 - Опасность взрыва! Не открывайте аккумулятор, не сжигайте его не храните при высокой температуре и не закорачивайте его. Он может воспламениться, взорваться, протечь или нагреться и привести к серьезной травме или смерти. (приложение F)
 - Использование принадлежностей, датчиков и кабелей, отличных от указанных, может привести к повышению интенсивности электромагнитного излучения или снижению электромагнитной устойчивости. (приложение G)
 - Запрещается модифицировать усовершенствованный монитор HemoSphere. (приложение G)
 - Портативное и мобильное радиочастотное оборудование для связи, а также другие источники электромагнитных помех, такие как установки для диатермии, литотрипсии, метки RFID, электромагнитная противоугонная система и металлодетекторы, могут оказывать воздействие на любое электронное медицинское оборудование, в том числе на усовершенствованный монитор HemoSphere. Инструкции по поддержанию требуемого расстояния между коммуникационным оборудованием и усовершенствованным монитором HemoSphere приведены в табл. G-3. Действие других радиочастотных излучателей неизвестно и может препятствовать работе и нарушать безопасность платформы мониторинга HemoSphere. (приложение G)
-

2.3 Предостережения

Далее указаны предостережения, которые используются в руководстве оператора усовершенствованного монитора HemoSphere. Они приводятся в руководстве при описании соответствующих функций или процедур.

-
- В соответствии с федеральным законодательством США продажа этого устройства разрешена только врачам или по их заказу.
 - Перед использованием осматривайте усовершенствованный монитор HemoSphere и все используемые с ним принадлежности и оборудование на наличие повреждений. Под повреждениями подразумеваются трещины, царапины, вмятины, открытые электрические контакты или любые признаки нарушения целостности корпуса.
 - При подключении или отключении кабелей всегда беритесь за соединитель, а не за кабель. Не скручивайте и не сгибайте соединители. Перед использованием убедитесь в правильном и полном подключении всех датчиков и кабелей. (подраздел 3)
 - Во избежание повреждения данных в усовершенствованном мониторе HemoSphere перед использованием дефибриллятора всегда отключайте кабель ССО пациента и оксиметрический кабель от монитора. (подраздел 3)
-

-
- Не подвергайте усовершенствованный монитор NemoSphere воздействию экстремальных температур. См. требования к внешним условиям в приложении А. (подраздел 3)
 - Не допускайте попадания на усовершенствованный монитор NemoSphere грязи или пыли. (подраздел 3)
 - Не блокируйте вентиляционные отверстия усовершенствованного монитора NemoSphere. (подраздел 3)
 - Не используйте усовершенствованный монитор NemoSphere в помещениях, где яркое освещение затрудняет просмотр информации на ЖК-экране. (подраздел 3)
 - Не используйте монитор в качестве портативного прибора. (подраздел 3)
 - При перемещении инструмента всегда выключайте питание и извлекайте подключенный шнур питания. (подраздел 3)
 - При подключении усовершенствованного монитора NemoSphere к внешним устройствам см. подробные инструкции в руководстве по эксплуатации внешнего устройства. Перед клиническим использованием убедитесь в правильной работе системы. (подраздел 6)
 - Калибровку аналоговых портов усовершенствованного монитора NemoSphere должен выполнять только соответствующим образом обученный персонал. (подраздел 6)
 - Точность непрерывного измерения SVR во время мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz NemoSphere зависит от качества и точности данных MAP и CVP, передаваемых от внешних мониторов. Поскольку усовершенствованный монитор NemoSphere не может проверять качество аналоговых сигналов MAP и CVP от внешнего монитора, действительные значения могут не совпадать со значениями, которые отображает усовершенствованный монитор NemoSphere (включая все производные параметры). По этой причине невозможно гарантировать точность непрерывно измеряемого показателя SVR. Для определения качества аналоговых сигналов регулярно сравнивайте значения MAP и CVP, отображаемые на внешнем мониторе, со значениями на экране взаимосвязи физиологических данных усовершенствованного монитора NemoSphere. Подробную информацию относительно точности, калибровки и других факторов, которые могут влиять на аналоговый выходной сигнал внешнего монитора, см. в руководстве оператора внешнего устройства ввода. (подраздел 6)
 - Прежде чем вставлять какой-либо накопитель USB, проверяйте его на отсутствие вирусов во избежание заражения вирусами или вредоносными программами. (подраздел 8)
 - При использовании функции восстановления заводских настроек по умолчанию все параметры заменяются заводскими настройками. Все изменения параметров и пользовательские настройки будут безвозвратно потеряны. Не восстанавливайте настройки по умолчанию во время мониторинга пациента. (подраздел 8)
 - Не прикладывайте чрезмерных усилий, вставляя модуль в гнездо. Плавно надавливайте, чтобы установить модуль на место до щелчка. (подраздел 9)
-

- Указанные ниже факторы могут привести к неточным измерениям сердечного выброса.
 - Неправильное размещение или положение катетера.
 - Чрезмерные колебания температуры крови в легочной артерии. Примерами факторов, которые приводят к колебаниям температуры крови, являются, помимо прочего: * состояние после операции сердечно-легочного шунтирования; * централизованно вводимые охлажденные или подогретые растворы препаратов крови; * использование устройств переменной компрессии.
 - Образование сгустков на термисторе.
 - Анатомические отклонения (например, сброс крови в сердце).
 - Избыточная подвижность пациента.
 - Помехи от электрокаустических или электрохирургических приборов.
 - Быстрые изменения сердечного выброса (подраздел 9)
- См. приложение Е, чтобы убедиться в том, что расчетная постоянная равна постоянной, указанной на вкладыше упаковки катетера. Если расчетная постоянная отличается, введите необходимую расчетную постоянную вручную. (подраздел 9)
- Резкие изменения температуры крови ЛА, например вследствие движения пациента или болюсного введения лекарств, могут привести к расчету значения iCO или iCI. Во избежание ложного расчета кривых выполняйте инъекцию сразу после появления сообщения Inject (Инъекция). (подраздел 9)
- Не используйте какой-либо датчик FloTrac или TruWave по истечении указанного на маркировке срока годности. После истечения этого срока может происходить снижение рабочих характеристик датчика или трубки- и нарушение стерильности. (подраздел 10)
- Грубое вытягивание кабеля для измерения давления NemoSphere может привести к его повреждению и (или) неисправности. (подраздел 10)
- Эффективность измерений FT-CO у детей не оценивалась. (подраздел 10)
- Неточные измерения FT-CO могут быть вызваны указанными ниже факторами.
 - Неправильное обнуление и (или) выравнивание датчика.
 - Чрезмерное или недостаточное демпфирование линий давления.
 - Чрезмерные вариации кровяного давления. Ниже указаны некоторые условия изменения ВР (кровяного давления). * Внутриаортальные баллоны-насосы.
 - Любая клиническая ситуация, при которой артериальное давление считается неточным или не -репрезентативным относительно аортального давления, включая, помимо прочего, указанные ниже случаи. * Чрезмерное сужение периферических сосудов, которое приводит к искажению кривой давления в лучевой артерии. * Гипердинамические условия, наблюдаемые после трансплантации печени.
 - Избыточная подвижность пациента.
 - Помехи от электрокаустических или электрохирургических приборов. Регургитация аортального клапана может привести к завышению рассчитываемого ударного объема или сердечного выброса, в зависимости от степени клапанного порока и объема, который теряется при обратном потоке в левый желудочек. (подраздел 10)
- При подключении или отключении кабеля всегда беритесь за разъем, а не за сам кабель. (приложение 10)
- Не скручивайте и не сгибайте соединители. (приложение 10)
- Для предотвращения повреждений кабеля не прикладывайте чрезмерное усилие при нажатии на кнопку zero (ноль), расположенную на кабеле для измерения давления. (приложение 10)
- Убедитесь в том, что оксиметрический кабель надежно зафиксирован во избежание нежелательного движения подсоединенного катетера. (подраздел 11)

- Нельзя допускать намокания кончика катетера и калибровочной чаши до проведения калибровки *in vitro*. Для проведения точной калибровки оксиметрии *in vitro* катетер и калибровочная чаша должны быть сухими. Промывайте просвет катетера только после завершения калибровки *in vitro*. (подраздел 11)
- Выполнение калибровки *in vitro* после введения оксиметрического катетера в тело пациента приведет к неточным результатам. (подраздел 11)
- На сигнал SQI иногда может влиять использование электрохирургических приборов. Попробуйте переместить электрокаустическое оборудование и кабели дальше от усовершенствованного монитора NemoSphere и по возможности подключите шнуры питания к разным цепям переменного тока. Если не удастся устранить проблемы с качеством сигнала, обратитесь за помощью к местному представителю Edwards. (подраздел 11)
- Не отсоединяйте оксиметрический кабель в процессе калибровки или восстановления данных. (подраздел 11)
- В случае перемещения оксиметрического кабеля от одного усовершенствованного монитора NemoSphere к другому перед началом мониторинга проверьте правильность роста, массы и показателя BSA пациента. При необходимости заново введите данные пациента. (подраздел 11)
- Эффективность параметра НРІ установлена с помощью данных о кривых артериального давления. Эффективность параметра НРІ не была оценена с использованием данных об артериальном давлении на других участках тела (например, бедренном). (подраздел 12)
- Соблюдайте осторожность при использовании dp/dt у пациентов с тяжелым стенозом аорты, поскольку стеноз может уменьшить связь между левым желудочком и систолическим напряжением в нем. (подраздел 12)
- Информация о параметре НРІ, представленная в табл. 12-7, должна рассматриваться как общая рекомендация и может не соответствовать индивидуальному опыту. Перед началом лечения рекомендуется проверить гемодинамические параметры пациента. См. «Клиническое применение» на стр. 184. (подраздел 12)
- Очищайте и возвращайте на место инструмент и принадлежности после каждого использования. (приложение F)
- Модули усовершенствованного монитора NemoSphere и кабели платформы чувствительны к электростатическому разряду (ЭСР). Не пытайтесь открывать корпус кабеля и модуля или использовать их, если корпус поврежден. (приложение F)
- Не лейте и не распыляйте жидкость на какие-либо части усовершенствованного монитора NemoSphere, принадлежностей, модулей или кабелей. (приложение F)
- Не используйте какой-либо дезинфицирующий раствор, отличный от указанных. (приложение F)
- НЕ ДОПУСКАЙТЕ контакта какой-либо жидкости с разъемом питания; попадания какой-либо жидкости в разъемы или отверстия в корпусе монитора или модулях. (приложение F)

-
- Проводите периодические осмотры всех кабелей на наличие дефектов. Не храните кабели в плотно скрученном виде. (приложение F)
 - Не используйте другие чистящие средства, спреи и не лейте моющий раствор прямо на кабели платформы. Не стерилизуйте кабели платформы паром, радиоизлучением или этиленоксидом. Не погружайте кабели платформы в жидкость. (приложение F)
 - Не стерилизуйте оксиметрический кабель HemoSphere паром, излучением или этиленоксидом. Не погружайте оксиметрический кабель HemoSphere в жидкости. (приложение F)
 - При попадании электролитического раствора, например лактата Рингера, в кабельные разъемы, подключенные к работающему монитору, напряжение возбуждения может вызвать электролитическую коррозию и быстрое разрушение электрических контактов. Не погружайте кабельные разъемы в моющие средства, изопропиловый спирт или глутаровый альдегид. Не используйте термопистолет для сушки кабельных разъемов. (приложение F)
 - При попадании электролитического раствора, например лактата Рингера, в кабельные разъемы, подключенные к работающему монитору, напряжение возбуждения может вызвать электролитическую коррозию и быстрое разрушение электрических контактов. Не погружайте кабельные разъемы в моющие средства, изопропиловый спирт или глутаровый альдегид. Не используйте термопистолет для сушки кабельных разъемов. (приложение F)
 - При попадании электролитического раствора, например лактата Рингера, в кабельные разъемы, подключенные к работающему монитору, напряжение возбуждения может вызвать электролитическую коррозию и быстрое разрушение электрических контактов. Не погружайте кабельные разъемы в моющие средства, изопропиловый спирт или глутаровый альдегид. Не используйте термопистолет для сушки кабельных разъемов. (приложение F)
 - В устройстве имеются электронные компоненты. Обращаться осторожно. (приложение F)
 - Отправляйте на переработку или утилизируйте литий-ионный аккумулятор в соответствии со всеми федеральными, местными и региональными нормативами. (приложение F)
 - Инструмент протестирован и соответствует ограничениям стандарта IEC 60601-1-2. Эти ограничения призваны обеспечить надлежащую защиту от вредных помех в типичной медицинской среде. Это оборудование создает, использует и может излучать радиочастотную энергию. Несоблюдение инструкций в отношении установки и использования может вызвать вредные помехи для других находящихся рядом устройств. Тем не менее отсутствие помех не гарантируется в каждом отдельном случае. Если это оборудование все же создает вредные помехи для других устройств, что можно определить путем включения и выключения оборудования, пользователю рекомендуется попытаться устранить их путем одного или нескольких из следующих действий: · Измените положение или расположение приемного устройства. · Увеличьте расстояние между устройствами. · Обратитесь за помощью к производителю. (приложение G)
-

2.4 Символы пользовательского интерфейса

Далее указаны значки, которые отображаются на экране усовершенствованного монитора HemoSphere. Дополнительную информацию о внешнем виде экранов и навигации по ним см. в главе 5 *Навигация по усовершенствованному монитору HemoSphere*. Некоторые значки отображаются только при мониторинге с помощью указанного гемодинамического модуля или кабеля.

Таблица 2-1 Символы на дисплее монитора

Символ	Описание
Значки панели навигации	
	Начало мониторинга CO (модуль Swan-Ganz HemoSphere)
	Остановка мониторинга CO с таймером обратного отсчета CO (см. <i>Таймер обратного отсчета CO и STAT CO</i> на странице 142) (модуль Swan-Ganz HemoSphere)
	Zero & Waveform (Обнуление и кривая) (кабель для измерения давления HemoSphere)
	Отслеживание GDT
	Выбор экрана монитора
	Меню клинических процедур
	Меню настроек
	Снимок экрана
	Выключение звука предупредительных сигналов
	Приостановка (выключение звука) предупредительных сигналов с таймером обратного отсчета (См. раздел <i>Выключение звука предупредительных сигналов</i> на странице 73)
	Выход из режима приостановки мониторинга
Значки меню клинических процедур	
	Select Monitoring Mode (Выберите режим мониторинга)

Таблица 2-1 Символы на дисплее монитора (продолжение)

Символ	Описание
	iCO (периодически измеряемый сердечный выброс) (модуль Swan-Ganz HemoSphere)
	Oximetry Calibration (оксиметрическая калибровка) (оксиметрический кабель HemoSphere)
	Derived Value Calculator (калькулятор производных значений)
	Event Review (просмотр событий)
	Zero & Waveform (Обнуление и кривая) (кабель для измерения давления HemoSphere)
	Patient CCO Cable Test (Тест кабеля CCO пациента) (модуль Swan-Ganz HemoSphere)
	Historical Graphical Trends (Графики трендов динамики)
	Вспомогательное окно HPI (кабель давления HemoSphere)
	More (Дополнительно) (доступ к дополнительным пунктам меню клинических процедур)
Значки навигации по меню	
	Возврат на главный экран мониторинга
	Возврат в предыдущее меню
	Отмена
	Прокрутка для выбора пункта в вертикальном списке
	Вертикальная прокрутка страницы

**Таблица 2-1 Символы
на дисплее монитора (продолжение)**

Символ	Описание
	Горизонтальная прокрутка
	Ввод
	Клавиша ввода на кнопочной панели
	Клавиша возврата на одну позицию на кнопочной панели
	Перемещение курсора влево на 1 символ
	Перемещение курсора вправо на 1 символ
	Клавиша отмены на кнопочной панели
	Элемент активен
	Элемент неактивен
	Часы с кривой: позволяет просматривать хронологические данные или данные периодических измерений
Значки шаров параметров	
	Индикаторы клинических процедур и предупредительных сигналов зеленый: значение в целевом диапазоне желтый: значение вне целевого диапазона красный: красный предупредительный сигнал и (или) целевая зона серый: целевое значение не задано или недоступно
	Всплывающее окно предупредительных сигналов и целевых значений: индикатор звукового предупредительного сигнала параметра включен
	Всплывающее окно предупредительных сигналов и целевых значений: индикатор звукового предупредительного сигнала параметра выключен
	Панель индикатора качества сигнала См. раздел <i>Индикатор качества сигнала</i> на странице 172 (оксиметрический кабель HemoSphere)

**Таблица 2-1 Символы
на дисплее монитора (продолжение)**

Символ	Описание
	Индикатор превышения фильтрации SVV: высокий уровень изменчивости пульса может влиять на значения SVV (вариации систолического объема)
Значки информационной панели	
	Значок включения HIS на информационной панели См. табл. 8-2 на странице 133
	Значки индикаторов состояния аккумулятора на информационной панели См. табл. 5-5 на странице 99
	Обратный отсчет CO (модуль Swan-Ganz HemoSphere)
	Средняя частота сердечных сокращений (модуль Swan-Ganz HemoSphere с входным сигналом ЭКГ)
	Сигнал Wi-Fi См. табл. 8-1 на странице 132
Значки анализа intervention (вмешательства)	
	Кнопка анализа intervention (вмешательства)
	Индикатор типа анализа intervention (вмешательства) для пользовательского события (серый)
	Индикатор типа анализа intervention (вмешательства) для позиционного изменения положения тела (фиолетовый)
	Индикатор типа анализа intervention (вмешательства) для провокационной дозы жидкости (синий)
	Индикатор типа анализа для intervention (вмешательства) (зеленый)
	Значок редактирования во всплывающем окне информации о вмешательстве
	Значок клавиатуры для ввода заметок на экране редактирования информации о вмешательстве
Значки отслеживания GDT	
	Индикаторы клинических процедур и предупредительных сигналов синий: в целевом диапазоне GDT черный: за пределами целевого диапазона GDT
	Кнопка добавления цели на экране отслеживания GDT.

**Таблица 2-1 Символы
на дисплее монитора (продолжение)**

Символ	Описание
	Кнопка определения значения цели на экране отслеживания GDT
	Кнопка выхода из меню выбора цели на экране отслеживания GDT
	Кнопка редактирования цели на экране отслеживания GDT
	Символ Time-In-Target на экране отслеживания GDT
Значки HPI	
	Клавиша быстрого доступа ко второстепенному экрану HPI

2.5 Символы на маркировке изделия

В этом разделе представлены символы, которые присутствуют на усовершенствованном мониторе HemoSphere и других доступных принадлежностях усовершенствованной платформы для мониторинга HemoSphere.

**Таблица 2-2 Символы на маркировке
изделия**

Символ	Описание
	Производитель
	Дата производства
Rx only	Предостережение. В соответствии с федеральным законодательством США продажа этого устройства разрешена только врачам или по их заказу
IPX1	Обеспечивает защиту от вертикально падающих капель воды в соответствии со стандартом IPX1
IPX4	Обеспечивает защиту от брызг воды в любом направлении в соответствии со стандартом IPX4
	Раздельный сбор электрического и электронного оборудования в соответствии с директивой ЕС 2002/96/ЕС
	Соответствие Директиве об ограничении содержания вредных веществ (RoHS), только в Китае
	Соответствие стандартам Федеральной комиссии по связи (FCC), только в США

**Таблица 2-2 Символы на маркировке
изделия (продолжение)**

Символ	Описание
	Это устройство содержит передатчик неионизирующего излучения, который может создавать радиопомехи для других устройств поблизости
 eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	См. инструкции по применению на сайте eifu.edwards.com
	Инструкция по применению в электронной форме доступна по телефону или на веб-сайте
	Intertek ETL
	Номер по каталогу
	Серийный номер
	Уполномоченный представитель в Европейском сообществе
	Небезопасно в условиях магнитного резонанса

Таблица 2-2 Символы на маркировке изделия (продолжение)

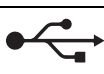
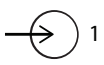
Символ	Описание
	Маркировка соответствия CE в соответствии с Директивой Европейского совета 93/42/ЕЕС от 14 июня 1993 г. относительно медицинских устройств
	Декларация о соответствии нормам Европейского союза
	Номер партии
	Номер изделия
	Количество
	Не содержит свинец
	Знак сертификации изделия Underwriters Laboratories
	Подлежащий переработке литий-ионный аккумулятор
	Знак технического соответствия (Япония)
	Не разбирать
	Не сжигать
Идентификационная маркировка разъемов	
	Эквипотенциальный контактный зажим
	USB 2.0
	USB 3.0
	Ethernet-соединение
	Аналоговый вход 1

Таблица 2-2 Символы на маркировке изделия (продолжение)

Символ	Описание
	Аналоговый вход 2
	Вывод сигнала давления (DPT)
	Рабочая часть или соединение типа CF с защитой от разряда дефибриллятора
	Вход сигнала ЭКГ от внешнего монитора
	Выход High-Definition Multimedia Interface (интерфейс для мультимедиа высокой четкости)
	Разъем: последовательный выход COM (RS232)
Дополнительная маркировка на упаковке	
	Беречь содержимое от влаги
	Осторожно, хрупкое
	Верх
	Не использовать, если упаковка повреждена
	Коробка сделана из картона, пригодного для переработки
	Беречь от прямых солнечных лучей
	Ограничения по температуре (X = нижний предел, Y = верхний предел)
	Ограничения по влажности (X = нижний предел, Y = верхний предел)

ПРИМЕЧАНИЕ

См. маркировку всех принадлежностей в таблицах символов, приведенных в инструкциях по использованию принадлежностей.

2.6 Применимые стандарты

Таблица 2-3 Применимые стандарты

Стандарт	Название
IEC 60601-1:2005 / A1:2012	Медицинское электрическое оборудование. Часть 1: общие требования в отношении базовых характеристик безопасности и основных функциональных характеристик + поправка 1 (2012 г.).
IEC 60601-1-2:2014	Медицинское электрическое оборудование. Часть 1-2: общие требования в отношении базовых характеристик безопасности и основных функциональных характеристик. Сопутствующий стандарт: электромагнитная совместимость, требования и тесты.
IEC 60601-2-34:2011	Медицинское электрическое оборудование. Часть 2-34: Особые требования к базовым характеристикам безопасности и основным функциональным характеристикам оборудования для инвазивного мониторинга кровяного давления.
IEC 60601-2-49:2011	Особые требования к базовым характеристикам безопасности и основным функциональным характеристикам многофункционального оборудования для мониторинга состояния пациента.
IEEE 802.11 b/g/n	Телекоммуникации и информационный обмен между системами в локальных и общегородских сетях: специальные требования. Часть 11: спецификации в отношении управления доступом к среде (MAC) и физического уровня (PHY) в беспроводных локальных сетях.

2.7 Основные функциональные характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere

Платформа обеспечивает отображение непрерывно измеряемого показателя СО и периодически измеряемого показателя СО с совместимым катетером Swan-Ganz в соответствии с характеристиками, указанными в прилож. А. Платформа обеспечивает отображение показателей внутрисосудистого кровяного давления с совместимым датчиком FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ или совместимым датчиком TruWave DPT в соответствии с характеристиками, указанными в прилож. А. Платформа обеспечивает отображение показателей SvO₂/ScvO₂ с совместимым оксиметрическим катетером в соответствии с характеристиками, указанными в прилож. А. В платформе предусмотрен предупредительный сигнал, сигнал тревоги, индикатор и (или) уведомление о состоянии системы на случай невозможности выполнить точное измерение соответствующего гемодинамического параметра. Для получения дополнительной информации см. раздел *Основные функциональные характеристики* на странице 246.

Установка и настройка

Содержание

Распаковка	47
Соединительные порты усовершенствованного монитора HemoSphere	50
Установка усовершенствованного монитора HemoSphere	53
Первоначальный запуск	58

3.1 Распаковка

Осмотрите транспортировочный контейнер и убедитесь в отсутствии признаков повреждений, которые могли быть получены во время перевозки. При обнаружении каких-либо повреждений сфотографируйте упаковку и обратитесь за помощью в отдел технической поддержки Edwards. Не используйте, если упаковка или содержимое повреждены. Проведите визуальный осмотр содержимого упаковки и убедитесь в отсутствии повреждений. Под повреждениями подразумеваются трещины, царапины, вмятины или любые признаки возможного нарушения целостности монитора, модулей или корпуса кабеля. Сообщите о любых признаках внешнего повреждения.

3.1.1 Содержимое упаковки

Усовершенствованная платформа для мониторинга HemoSphere является модульной, поэтому варианты упаковки будут отличаться в зависимости от заказанной комплектации. В комплект усовершенствованной системы мониторинга HemoSphere, которая является базовым вариантом комплектации, входит усовершенствованный монитор HemoSphere, сетевой шнур питания, крышка гнезда питания, батарейный блок HemoSphere, два модуля расширения, один модуль расширения L-Tech, краткое руководство пользователя и накопитель USB, содержащий это руководство оператора. См. табл. 3-1. Дополнительными элементами, которые могут входить в комплект и поставляться с другими вариантами комплектации, являются модуль Swan-Ganz HemoSphere, кабель ССО пациента и оксиметрический кабель HemoSphere. Одноразовые компоненты и принадлежности могут поставляться отдельно. Пользователю рекомендуется подтвердить получение всего заказанного оборудования. Полный список доступных принадлежностей см. в приложении В *Принадлежности*.

Таблица 3-1 Компоненты усовершенствованной системы мониторинга HemoSphere

Усовершенствованная система мониторинга HemoSphere (базовая комплектация)
• Усовершенствованный монитор HemoSphere. • Батарейный блок HemoSphere. • Сетевой шнур питания. • Крышка гнезда питания. • Модуль расширения L-Tech. • Модуль расширения (2). • Краткое руководство пользователя. • Руководство оператора (на накопителе USB).

3.1.2 Необходимые принадлежности для модулей и кабелей платформы

В следующих таблицах приведены принадлежности, необходимые для отображения определенных отслеживаемых и рассчитываемых параметров для указанного гемодинамического модуля или кабеля.

Таблица 3-2 Кабели или катетеры, требуемые для мониторинга параметров с использованием модуля Swan-Ganz HemoSphere

Требуемый кабель или катетер	Отслеживаемые и рассчитываемые параметры					
	CO	EDV	RVEF	SVR	iCO	SV
кабель CCO пациента	•	•	•	•	•	•
кабель для ЭКГ		•	•			•
кабели входных аналоговых сигналов давления				•		
датчик температуры вводимого раствора					•	
термодилюционный катетер Swan-Ganz					•	
катетер Swan-Ganz CCO или Swan-Ganz CCOMbo	•			•	•	•
катетер Swan-Ganz CCOMbo V	•	•	•	•	•	•

ПРИМЕЧАНИЕ

При работе с детьми для мониторинга или расчета могут быть доступны не все параметры. Доступные параметры см. в табл. 1-1 на странице 20.

Таблица 3-3 Варианты датчиков для мониторинга параметров с использованием кабеля для измерения давления HemoSphere

Варианты датчика давления (требуется один)	Отслеживаемые и рассчитываемые параметры								
	CO	SV	SVV	SVR	PR	SYS, DIA, MAP	MPAP	CVP	HPI
датчик FloTrac	•	•	•	*	•	•			
датчик TruWave					•	•	•	•	
датчик FloTrac IQ/ Acumen IQ	•	•	•	*	•	•			•

*** ПРИМЕЧАНИЕ**

Для расчета SVR требуется входной аналоговый сигнал CVP или вручную введенное значение CVP.

Таблица 3-4 Катетеры, требуемые для мониторинга параметров с оксиметрическим кабелем HemoSphere

Требуемый катетер	Отслеживаемые и рассчитываемые параметры	
	ScvO ₂	SvO ₂
оксиметрический катетер PediaSat или совместимый катетер для оксиметрии центральной венозной крови	•	
оксиметрический катетер Swan-Ganz		•

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Опасность удара электрическим током. Не пытайтесь подключать или отключать системные кабели мокрыми руками. Прежде чем отключать системные кабели, убедитесь в том, что руки сухие.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

При подключении или отключении кабелей всегда беритесь за соединитель, а не за кабель. Не скручивайте и не сгибайте соединители. Перед использованием убедитесь в правильном и полном подключении всех датчиков и кабелей.

Во избежание повреждения данных в усовершенствованном мониторе HemoSphere перед использованием дефибриллятора всегда отключайте кабель ССО пациента и оксиметрический кабель от монитора.

3.2 Соединительные порты усовершенствованного монитора HemoSphere

На приведенных далее изображениях монитора показаны соединительные порты и другие ключевые элементы передней, задней и боковой панелей усовершенствованного монитора HemoSphere.

3.2.1 Передняя панель монитора

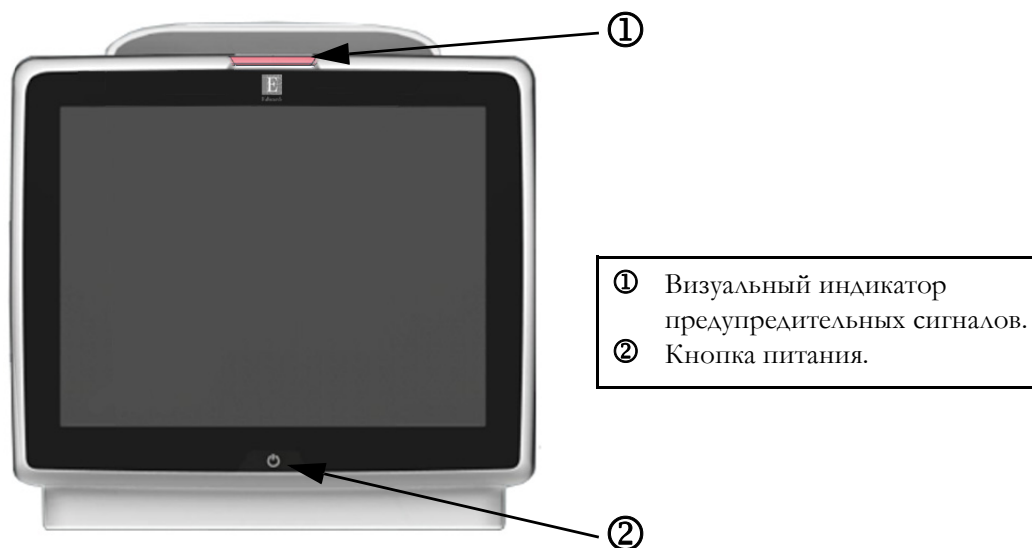


Рис. 3-1 Усовершенствованный монитор HemoSphere, вид спереди

3.2.2 Задняя панель монитора

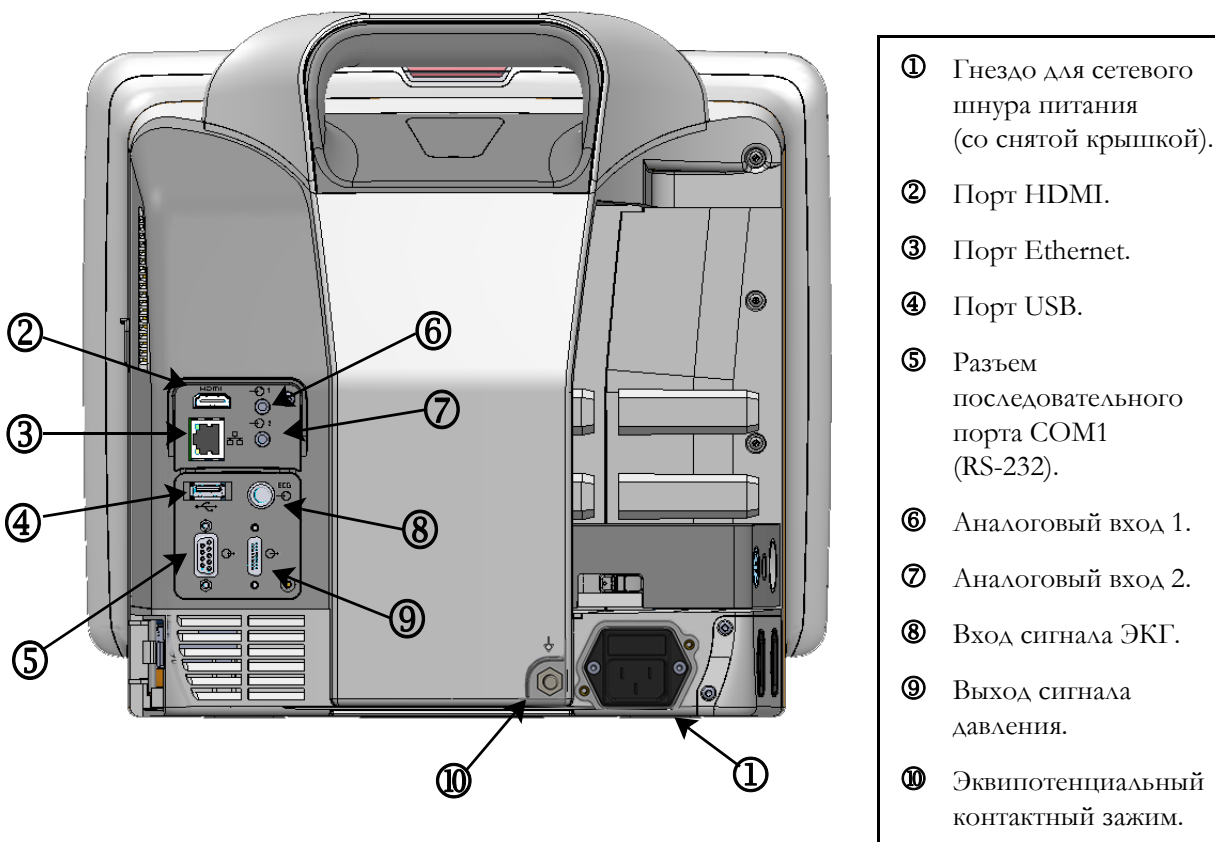


Рис. 3-2 Усовершенствованный монитор HemoSphere, вид сзади (показан с модулем Swan-Ganz HemoSphere)

3.2.3 Правая панель монитора

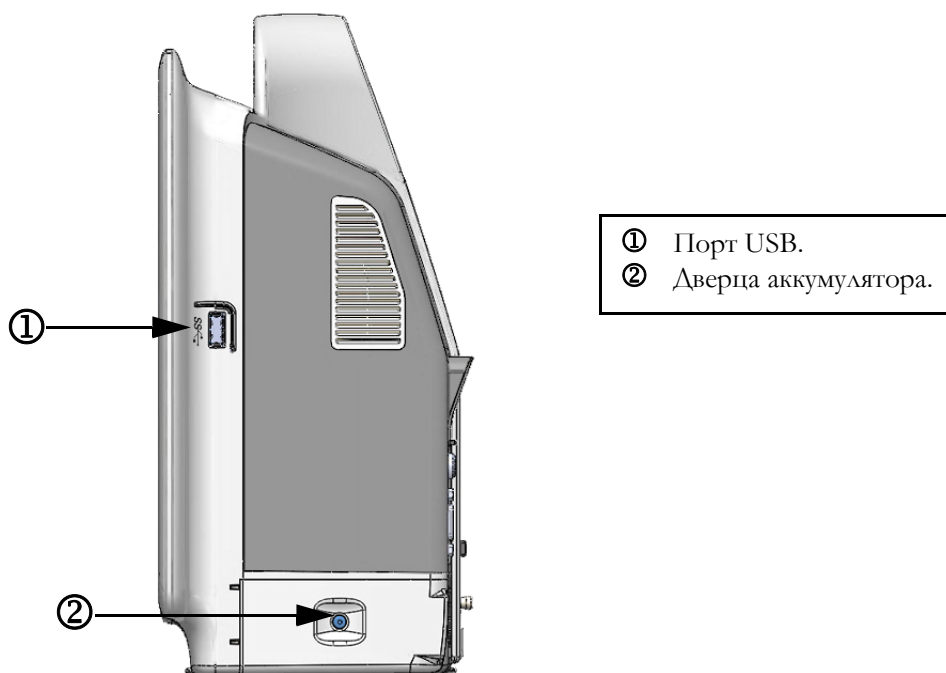


Рис. 3-3 Правая панель усовершенствованного монитора HemoSphere

3.2.4 Левая панель монитора

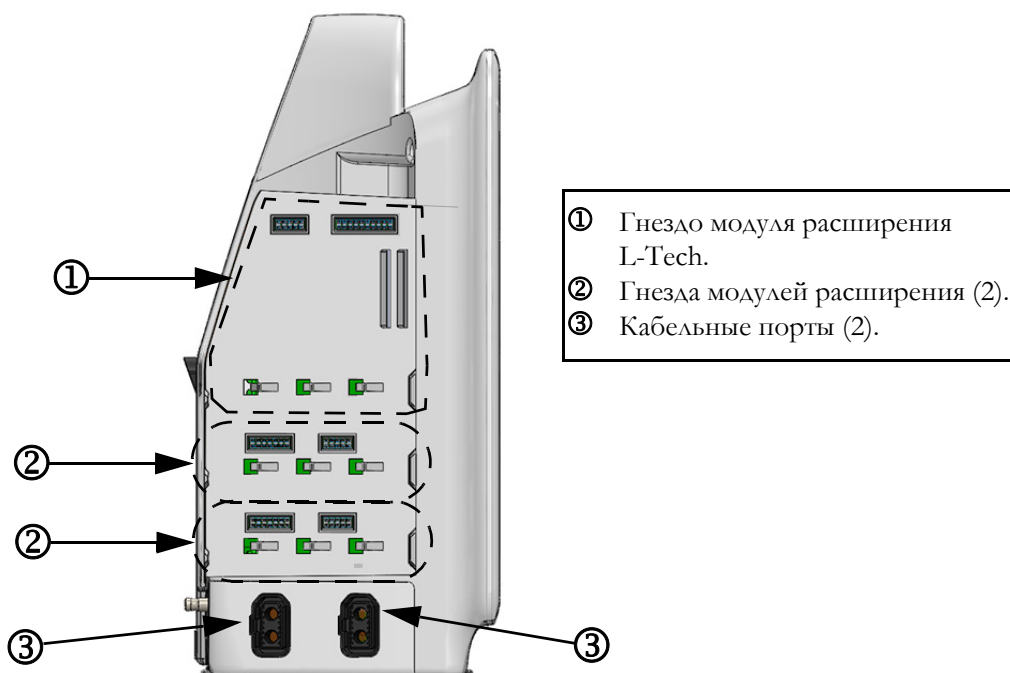


Рис. 3-4 Левая панель усовершенствованного монитора HemoSphere
(показана без модулей)

3.3 Установка усовершенствованного монитора HemoSphere

3.3.1 Варианты монтажа и рекомендации

Усовершенствованный монитор HemoSphere следует размещать на устойчивой плоской поверхности или надежно монтировать на совместимой стойке в соответствии с нормами учреждения. Во время использования оператор должен находиться перед монитором в непосредственной близости от него. Устройство предназначено для одновременного использования только одним пользователем. Передвижная стойка для усовершенствованного монитора HemoSphere доступна в качестве дополнительной принадлежности. Более подробную информацию см. разделе *Описание дополнительных принадлежностей* на странице 256. Для получения рекомендаций по дополнительным вариантам монтажа обратитесь к местному представителю Edwards.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Опасность взрыва! Не используйте усовершенствованный монитор HemoSphere в присутствии воспламеняемой смеси анестетика с воздухом, кислородом или оксидом азота.

Это изделие содержит металлические компоненты. НЕ используйте его в условиях магнитного резонанса (МР).

Убедитесь в надежном размещении или монтаже усовершенствованного монитора HemoSphere и в надлежащем расположении всех шнуров и кабелей принадлежностей для минимизации риска нанесения травмы пациентам и пользователям, а также повреждения оборудования.

Не ставьте другое оборудование или предметы сверху на усовершенствованный монитор HemoSphere.

Усовершенствованный монитор HemoSphere должен устанавливаться в вертикальном положении, чтобы обеспечить степень защиты от внешних загрязнений IPX1.

Не допускайте попадания каких-либо брызг на экран монитора. Скопление жидкости может привести к нарушению работы сенсорного экрана.

Не размещайте монитор в таком положении, при котором будет затруднен доступ к портам задней панели или шнуру питания.

Оборудование рассчитано на использование с высокочастотным хирургическим оборудованием. Помехи от высокочастотного хирургического оборудования могут приводить к неточному измерению параметров. Для снижения опасностей, которые могут возникнуть вследствие использования высокочастотного хирургического оборудования, пользуйтесь только неповрежденными кабелями пациентов и принадлежностями, подключенными согласно указаниям в этом руководстве оператора.

Эта система рассчитана на использование с дефибрилляторами. Для обеспечения надлежащей защиты от разрядов дефибриллятора пользуйтесь только неповрежденными кабелями пациентов и принадлежностями, подключенными согласно указаниям в этом руководстве оператора.

Все оборудование, отвечающее стандарту IEC/EN 60950, включая принтеры, необходимо размещать на расстоянии не менее 1,5 м от постели пациента.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Не подвергайте усовершенствованный монитор HemoSphere воздействию экстремальных температур. См. требования к внешним условиям в приложении А.

Не допускайте попадания на усовершенствованный монитор HemoSphere грязи или пыли.

Не блокируйте вентиляционные отверстия усовершенствованного монитора HemoSphere.

Не используйте усовершенствованный монитор HemoSphere в помещениях, где яркое освещение затрудняет просмотр информации на ЖК-экране.

Не используйте монитор в качестве портативного прибора.

3.3.2 Установка аккумулятора

Откройте дверцу аккумулятора (рис. 3-3), вставьте аккумулятор в аккумуляторный отсек и убедитесь в том, что блок полностью вставлен и зафиксирован. Закройте дверцу аккумулятора и убедитесь в том, что защелка надежно зафиксирована. Следуйте инструкциям ниже для подключения шнура питания, после чего полностью зарядите аккумулятор. Не используйте новый батарейный блок в качестве источника питания до его полной зарядки.

ПРИМЕЧАНИЕ

Чтобы обеспечить точное отображение уровня заряда аккумулятора на мониторе, проведите кондиционирование аккумулятора перед первым использованием. Информацию о техническом обслуживании и кондиционировании аккумулятора см. в разделе *Техническое обслуживание аккумулятора* на странице 277.

Батарейный блок HemoSphere предназначен в качестве резервного источника питания на случай отключения электроснабжения и может обеспечивать мониторинг только в течение ограниченного периода времени.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Убедитесь в том, что аккумулятор полностью вставлен и дверца аккумулятора правильно защелкнута. Падение аккумуляторов может привести к серьезным травмам пациентов или клинических врачей.

Используйте с усовершенствованным монитором HemoSphere только утвержденные компанией Edwards аккумуляторы. Не заряжайте батарейный блок вне монитора. Это может привести к повреждению аккумулятора или травме пользователя.

Во избежание перебоев в мониторинге при отключении электроснабжения рекомендуется использовать усовершенствованный монитор HemoSphere со вставленным аккумулятором.

В случае сбоя электропитания и полной разрядки аккумулятора монитор выполнит контролируемую процедуру отключения.

3.3.3 Подключение шнура питания

Прежде чем подключать шнур питания к задней панели монитора, убедитесь в том, что установлена крышка гнезда питания.

- 1 Если крышка гнезда питания уже установлена, извлеките два винта (рис. 3-5), которыми эта крышка крепится к задней панели монитора.
- 2 Подсоедините съемный шнур питания. Убедитесь в том, что вилка надежно зафиксирована.
- 3 Закрепите крышку гнезда для шнура питания поверх вилки: для этого протяните шнур питания через отверстие в крышке, после чего придавите крышку и уплотнение к задней панели монитора, выровняв ее по отверстиям для винтов.
- 4 Обратно вставьте винты, чтобы прикрепить крышку к монитору.
- 5 Вставьте шнур питания в розетку для медицинского оборудования.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не используйте усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere, не установив крышку гнезда для шнура питания. В противном случае в устройство может попасть жидкость.

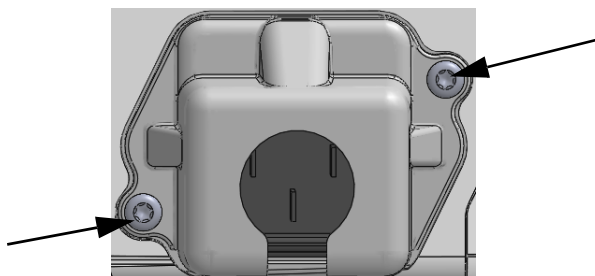


Рис. 3-5 Крышка гнезда питания усовершенствованного монитора HemoSphere — расположение винтов

3.3.3.1 Эквипотенциальное соединение

Во время работы этот монитор ДОЛЖЕН быть заземлен (оборудование класса I согласно стандарту IEC 60601-1). Если нет возможности подсоединить монитор к розетке для медицинского оборудования или трехконтактной розетке, необходимо проконсультироваться с электриком медицинского учреждения для обеспечения надлежащего заземления. На задней панели монитора расположена эквипотенциальная клемма (рис. 3-2) для подключения эквипотенциальной системы заземления (эквипотенциального кабеля).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не используйте удлинители или разветвители для подключения шнура питания. Не используйте другие съемные шнуры питания, кроме шнура питания, входящего в комплект поставки.

Во избежание риска удара электрическим током усовершенствованный монитор HemoSphere можно подключать только к питающей сети с защитным заземлением.

Не используйте переходники с трехконтактных вилок на двухконтактные.

Надежность заземления обеспечивается только при подключении инструмента к розетке с маркировкой «только для медицинских учреждений» или «для медицинского использования» или эквивалентной розетке.

Отключайте монитор от источника переменного тока путем отключения сетевого шнура питания от сети переменного тока. Кнопка включения-выключения на мониторе не предназначена для отключения системы от электрической сети переменного тока.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

При перемещении инструмента всегда выключайте питание и извлекайте подключенный шнур питания.

3.3.4 Подключение и отключение модуля для гемодинамического мониторинга

Усовершенствованный монитор HemoSphere подставляется с двумя стандартными модулями расширения и одним модулем расширения L-Tech. Прежде чем вставлять новый модуль для мониторинга, извлеките модуль расширения, нажав кнопку фиксатора, чтобы высвободить модуль-заглушку и выдвинуть его наружу.

Перед установкой осмотрите новый модуль и убедитесь в отсутствии внешних повреждений. Вставьте необходимый модуль для мониторинга в открытое гнездо, плавно надавливая, чтобы задвинуть модуль на место до возникновения щелчка.

3.3.5 Подключение и отключение кабеля для гемодинамического мониторинга

Оба порта для кабелей мониторинга оснащены магнитным механизмом фиксации. Перед подключением осмотрите кабель и убедитесь в отсутствии повреждений. Кабель мониторинга защелкнется на месте при правильном размещении в порте. Чтобы отсоединить кабель, возьмитесь за него у разъема и потяните в направлении от монитора.

3.3.6 Подсоединение кабелей от внешних устройств

Усовершенствованный монитор HemoSphere использует отслеживаемые данные с ведомых устройств для расчета некоторых гемодинамических параметров. Такими данными являются сигналы от входных портов для устройств измерения давления и входного порта для монитора ЭКГ. Все разъемы для кабелей ведомых устройств находятся на задней панели монитора (рис. 3-2). В разделе *Необходимые принадлежности для модулей и кабелей платформы* на странице 48, где приведен список рассчитываемых параметров, которые доступны при подключении определенных кабелей. Для получения дополнительной информации о настройке аналоговых портов для сигналов давления см. *Вход аналогового сигнала давления* на странице 111.

ВАЖНОЕ ПРИМЕЧАНИЕ Усовершенствованный монитор HemoSphere может принимать входящие аналоговые сигналы давления и ЭКГ от любого подключаемого внешнего монитора, оснащенного выходными портами, которые отвечают характеристикам входящих сигналов, указанным в приложении А, табл. А-5 этого руководства оператора. Это позволяет легко использовать информацию с монитора пациента, чтобы рассчитать дополнительные гемодинамические параметры для вывода на экран. Это дополнительная опция, и она не влияет на основную функцию усовершенствованного монитора HemoSphere — мониторинг сердечного выброса (с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere) и степени насыщения кислородом венозной крови (с помощью оксиметрического кабеля HemoSphere).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ Используйте только те принадлежности, кабели и (или) компоненты усовершенствованного монитора HemoSphere, которые предоставлены и промаркированы компанией Edwards. Использование других немаркированных принадлежностей, кабелей и (или) компонентов может создавать риск для пациента и снизить точность измерений.

3.4 Первоначальный запуск

3.4.1 Процедура запуска

Чтобы включить или выключить монитор, нажмите кнопку питания на передней панели. После включения монитора отобразится заставка Edwards, а затем — экран самопроверки при включении (POST). Процедура POST служит для проверки соответствия монитора основным рабочим требованиям путем контроля критически важных аппаратных компонентов. Она выполняется при каждом включении системы. Сообщение о состоянии процедуры POST отображается на начальном экране вместе с информацией о системе, такой как серийный номер и номер версии программного обеспечения.

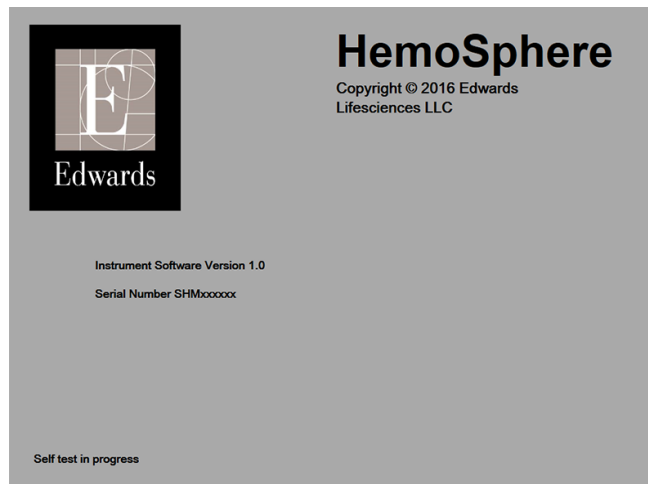


Рис. 3-6 Начальный экран

ПРИМЕЧАНИЕ

Если в результате диагностических тестов будет обнаружена ошибка, вместо начального экрана отобразится экран системной ошибки. См. главу 13 *Устранение неисправностей* или приложение F *Уход за системой, обслуживание и поддержка*. Или же обратитесь за помощью к представителю Edwards Lifesciences.

3.4.2 Выбор языка

При первоначальном запуске усовершенствованного монитора HemoSphere отображаются варианты языка, которые определяют язык интерфейса, формат времени и даты и единицы измерения. Экран выбора языка появляется после инициализации программного обеспечения и завершения процедуры POST. При выборе языка также устанавливаются стандартные для этого языка единицы измерения и формат времени и даты (см. приложение D *Настройки монитора и значения по умолчанию*).

Каждую связанную с языком настройку можно изменить позже на экране **Date / Time** (Дата и время) в меню **Monitor Settings** (Настройки монитора) и с помощью параметра языка в меню **Monitor Settings** (Настройки монитора) → **General** (Общее).

После появления экрана выбора языка выберите касанием необходимый язык.



Рис. 3-7 Экран выбора языка

ПРИМЕЧАНИЕ

На рис. 3-6 и рис. 3-7 приведены примеры начального экрана и экрана выбора языка.

Краткое руководство пользователя усовершенствованного монитора HemoSphere

Содержание

Мониторинг сердечного выброса с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere	61
Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления HemoSphere	64
Мониторинг с помощью оксиметрического кабеля HemoSphere	66

ПРИМЕЧАНИЕ

Эта глава предназначена для опытных клинических врачей. В ней приведены краткие инструкции по использованию усовершенствованного монитора HemoSphere. Более подробную информацию, предупреждения и предостережения см. в других главах руководства.

4.1 Мониторинг сердечного выброса с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere

Соединения для мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere см. на рис. 4-1.

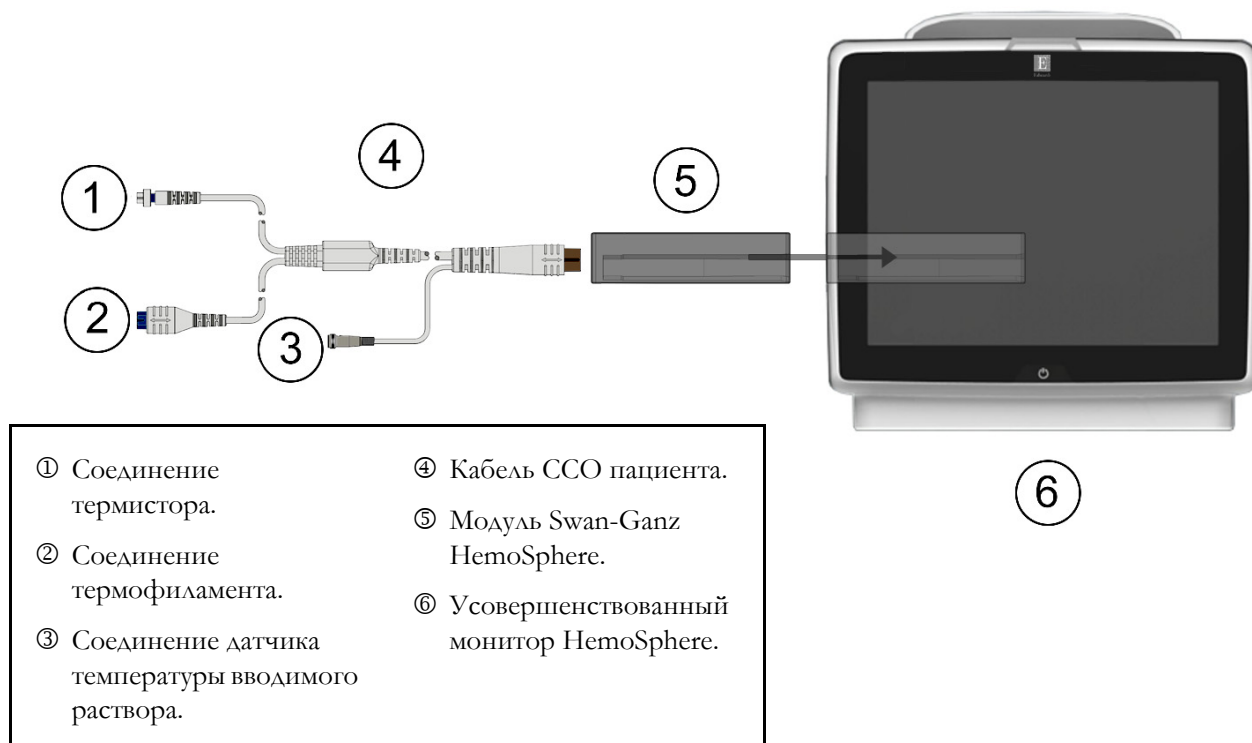


Рис. 4-1 Обзор соединений для мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere

- 1 Убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere выключен, после чего вставьте модуль Swan-Ganz HemoSphere в монитор. При правильном соединении раздастся щелчок.
- 2 Нажмите кнопку питания, чтобы включить усовершенствованный монитор HemoSphere. Доступ ко всем функциям осуществляется с помощью сенсорного экрана.
- 3 Выберите кнопку **Continue Same Patient** (Продолжить мониторинг предыдущего пациента) или кнопку **New Patient** (Новый пациент) и введите данные нового пациента.
- 4 Подключите кабель ССО пациента к модулю Swan-Ganz HemoSphere.
- 5 Выберите кнопку режима мониторинга **Invasive** (Инвазивный) в окне **Monitoring Mode Selection** (Выбор режима мониторинга).
- 6 Коснитесь значка главного экрана  для запуска мониторинга.
- 7 Коснитесь значка выбора экрана монитора , чтобы выбрать необходимое представление экрана мониторинга.
- 8 Коснитесь экрана за пределами шара параметра, чтобы выбрать необходимый ключевой параметр во всплывающем окне параметров.

- 9 Коснитесь экрана в пределах шара параметра, чтобы настроить значения **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).
- 10 В зависимости от типа катетера, перейдите к шагу 11 в одном из следующих разделов:
- раздел 4.1.1 для мониторинга CO;
 - раздел 4.1.2 для мониторинга iCO;
 - раздел 4.1.3 для мониторинга EDV.

4.1.1 Мониторинг непрерывно измеряемого сердечного выброса

- 11 Подсоедините разъемы термистора ① и термофиламента ② катетера Swan-Ganz CCO (рис. 4-1) к кабелю CCO пациента.
- 12 Убедитесь в том, что катетер правильно введен в тело пациента.
- 13 Коснитесь значка начала мониторинга . На значке остановки мониторинга  отобразится таймер обратного отсчета для индикации времени до получения первого значения CO. Спустя примерно 5–12 минут, когда данные будут получены в достаточном количестве, на шаре параметров появится значение сердечного выброса (CO).
- 14 Время до следующего измерения CO отображается на информационной панели. При более длительных промежутках между расчетами выберите STAT CO (sCO) в качестве ключевого параметра. sCO — это быстрый приблизительный расчет значения CO.
- 15 Коснитесь значка остановки мониторинга , чтобы остановить мониторинг CO.

4.1.2 Мониторинг периодически измеряемого сердечного выброса

Прежде чем продолжить, выполните шаги 1–10, указанные в начале раздела 4.1.

- 11 Подсоедините разъем термистора (①, рис. 4-1) катетера Swan-Ganz к кабелю CCO пациента.
- 12 Подключите датчик температуры вводимого раствора к соответствующему разъему ③ на кабеле CCO пациента. Тип системы введения раствора (магистральная или погружаемая) определится автоматически.
- 13 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка iCO .
- 14 На экране конфигурации нового сеанса выберите следующие настройки:
- **Injectate Volume** (Объем вводимого раствора): **10 mL** (10 мл), **5 mL** (5 мл) или **3 mL** (3 мл) (только для погружаемых датчиков).
 - **Catheter Size** (Размер катетера): **5.5F** (5,5F), **6F** (6F), **7F** (7F), **7.5F** (7,5F) или **8F** (8F).
 - **Comp Constant** (Расчетная постоянная): **Auto** (Авто) или ввод на кнопочной панели в случае выбора ручного режима).

ПРИМЕЧАНИЕ

Значение расчетной постоянной рассчитывается автоматически в зависимости от типа системы введения раствора, объема вводимого раствора и размера катетера. В случае ручного ввода расчетной постоянной для параметров объема вводимого раствора и размера катетера устанавливается значение **Auto** (Авто).

- **Bolus Mode** (Режим болюса): **Auto** (Авто) или **Manual** (Вручную).

- 15 Коснитесь кнопки **Start Set** (Начать сеанс).
- 16 В автоматическом режиме болюса будет отображаться выделенное сообщение **Wait** (Ожидание) () до достижения базового теплового показателя. В ручном режиме болюса будет выделена надпись **Ready** (Готово) () при достижении базовой температуры. Чтобы начать болюсную процедуру, сначала коснитесь кнопки **Inject** (Инъекция).
- 17 После выделения сообщения **Inject** (Инъекция) () быстрым, плавным и непрерывным способом введите болюс ранее выбранного объема.
- 18 Выделится сообщение **Computing** (Расчет) () и затем отобразится полученный показатель iCO.
- 19 При необходимости повторите шаги 16–18 до шести раз.
- 20 Коснитесь кнопки **Review** (Просмотр) и при необходимости внесите изменения в серию болюсных инъекций.
- 21 Коснитесь кнопки **Accept** (Принять).

4.1.3 Мониторинг непрерывно измеряемого конечно-диастолического объема

Прежде чем продолжить, выполните шаги 1–10, указанные в начале раздела 4.1.

- 11 Подсоедините разъемы термистора ① и термофиламент ② волюметрического катетера Swan-Ganz (рис. 4-1) к кабелю ССО пациента.
- 12 Убедитесь в том, что катетер правильно вставлен в тело пациента.
- 13 Подключите один конец интерфейсного кабеля для ЭКГ к задней панели усовершенствованного монитора NemoSphere, а другой конец — к выходу сигнала ЭКГ прикроватного монитора.
- 14 Коснитесь значка начала мониторинга , чтобы начать мониторинг CO/EDV.
- 15 На значке остановки мониторинга отобразится таймер обратного отсчета  для индикации времени до получения первого значения CO/EDV. Спустя примерно 5–12 минут, когда данные будут получены в достаточном количестве, на настроенном шаре (или шарах) параметров появится значение EDV и (или) RVEF.
- 16 Время до следующего измерения CO отображается на информационной панели. При более длительных промежутках между расчетами выберите параметры STAT (sCO, sEDV и sRVEF) в качестве ключевых параметров. sCO, sEDV и sRVEF — это быстрый приблизительный расчет значений CO, EDV и RVEF.
- 17 Коснитесь значка остановки мониторинга , чтобы остановить мониторинг CO/EDV.

4.2 Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления HemoSphere



Рис. 4-2 Обзор соединений кабеля давления

4.2.1 Настройка кабеля для измерения давления

- 1 Подключите противоположный конец кабеля для измерения давления к усовершенствованному монитору HemoSphere.
- 2 Нажмите кнопку питания, чтобы включить усовершенствованный монитор HemoSphere. Доступ ко всем функциям осуществляется с помощью сенсорного экрана.
- 3 Выберите кнопку **Continue Same Patient** (Продолжить мониторинг предыдущего пациента) или кнопку **New Patient** (Новый пациент) и введите данные нового пациента.
- 4 Выберите кнопку режима мониторинга **Minimally Invasive** (Минимально инвазивный) в окне **Monitoring Mode Selection** (Выбор режима мониторинга).
- 5 Коснитесь значка главного экрана .
- 6 Подключите заправленный датчик давления к кабелю для измерения давления. Светодиод кабеля для измерения давления вокруг кнопки обнуления под номером ③ начнет мигать зеленым, указывая на обнаружение кабеля для измерения давления.
- 7 Для подготовки и установки катетера следуйте всем указаниям в инструкциях по использованию катетера для мониторинга давления.

Перед каждым сеансом мониторинга кабель для измерения давления HemoSphere необходимо обнулить.

4.2.2 Обнуление кабеля для измерения давления

- 1 Коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая)  на панели навигации или в меню клинических процедур.

ИЛИ

Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления (см. рис. 4-2).

- 2 На панели **Select Pressure** (Выбрать давление) выберите тип или расположение используемого датчика давления. Для параметра **Pressure Transducer** (Датчик давления) предусмотрены следующие варианты:

- **ART**
- **CVP**
- **PAP**

При мониторинге с использованием датчика FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ этот шаг можно пропустить. Если подключен датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ, автоматически выбирается единственный доступный вариант давления **ART**.

- 3 Выверните клапан запорного крана по флебостатической оси пациента согласно инструкциям по применению.
- 4 Откройте клапан запорного крана для измерения атмосферного давления.
- 5 Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления или коснитесь кнопки обнуления  на экране. По окончании обнуления система подаст звуковой сигнал и появится сообщение **Zero Complete** (Обнуление завершено). После успешного завершения обнуления светодиод кнопки обнуления перестанет мигать и погаснет.
- 6 Подтвердите стабильность нулевых показаний и поверните запорный кран таким образом, чтобы датчик считывал внутрисосудистое давление пациента.
- 7 Коснитесь значка главного экрана  для запуска мониторинга.
- 8 Коснитесь значка выбора экрана монитора  для выбора необходимого представления экрана мониторинга.
- 9 Коснитесь экрана за пределами шара параметра, чтобы выбрать необходимый ключевой параметр во всплывающем окне параметров.
- 10 Коснитесь экрана в пределах шара параметра, чтобы настроить значения **Alarms/Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).

ПРИМЕЧАНИЕ

Пределы сигнализации для прогностического показателя гипотензии (HPI) не регулируются.

4.3 Мониторинг с помощью оксиметрического кабеля HemoSphere

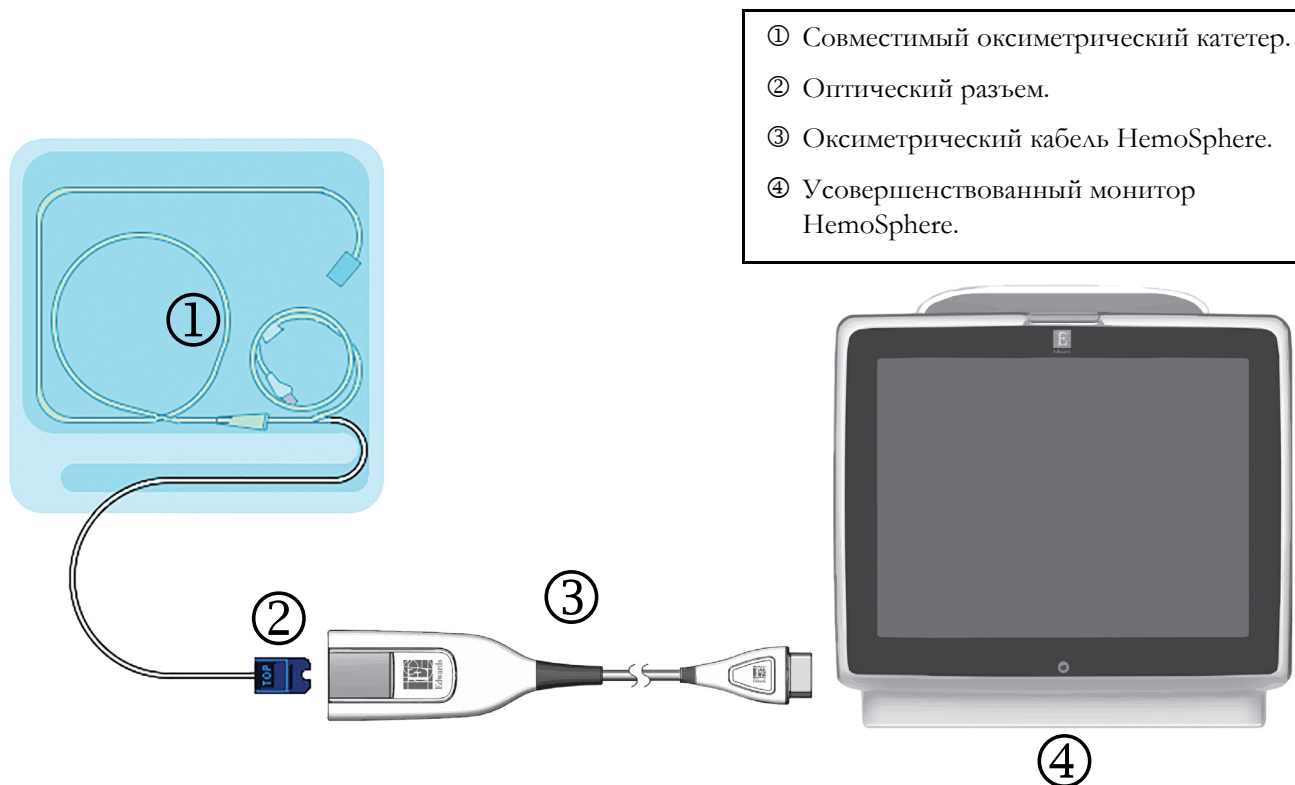


Рис. 4-3 Обзор соединений для оксиметрии

- 1 Подключите оксиметрический кабель HemoSphere к левой стороне усовершенствованного монитора HemoSphere. См. рис. 4-3.
- 2 Нажмите кнопку питания, чтобы включить усовершенствованный монитор HemoSphere. Доступ ко всем функциям осуществляется с помощью сенсорного экрана.
- 3 Выберите кнопку **Continue Same Patient** (Продолжить мониторинг предыдущего пациента) или кнопку **New Patient** (Новый пациент) и введите данные нового пациента.
- 4 Выберите кнопку режима мониторинга **Invasive** (Инвазивный) или **Minimally Invasive** (Минимально инвазивный) в окне **Monitoring Mode Selection** (Выбор режима мониторинга).
- 5 Коснитесь значка главного экрана .
- 6 Оксиметрический кабель HemoSphere необходимо калибровать перед каждым сеансом мониторинга. Перейдите к разделу 4.3.1 для проведения калибровки *in vitro* и разделу 4.3.2 для проведения калибровки *in vivo*.

4.3.1 Калибровка in vitro

- 1 Снимите часть крышки лотка катетера, под которой находится оптический разъем.
- 2 Вставьте оптический разъем катетера в оксиметрический кабель “ТОР” (ВЕРХНЕЙ) стороной вверх и защелкните корпус.
- 3 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка) .
- 4 Выберите **Oximetry Type** (Тип оксиметрии): **ScvO₂** или **SvO₂**.
- 5 Коснитесь кнопки **In vitro Calibration** (Калибровка in vitro).
- 6 Введите значение гемоглобина (**HGB**) или гематокрита (**Hct**) пациента. До тех пор, пока не будут доступны показатели HGB или Hct пациента, можно использовать значение по умолчанию.
- 7 Коснитесь кнопки **Calibrate** (Калибровка).
- 8 После успешного завершения калибровки появится следующее сообщение:
In vitro Calibration OK, insert catheter
(Калибровка in vitro успешно выполнена, вставьте катетер)
- 9 Введите катетер, как описано в указаниях по использованию катетера.
- 10 Коснитесь кнопки **Start** (Начать).
- 11 Если **ScvO₂** и **SvO₂** не являются текущими ключевыми параметрами, коснитесь метки отображаемого параметра, которая находится за пределами шара параметра, чтобы выбрать **ScvO₂** или **SvO₂** в качестве ключевого параметра во всплывающем окне параметров.
- 12 Коснитесь экрана в пределах шара параметра **ScvO₂** или **SvO₂**, чтобы настроить значения **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).

4.3.2 Калибровка in vivo

- 1 Введите катетер, как описано в указаниях по использованию катетера.
- 2 Вставьте оптический разъем катетера в оксиметрический кабель “ТОР” (ВЕРХНЕЙ) стороной вверх и защелкните корпус.
- 3 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка) .
- 4 Выберите **Oximetry Type** (Тип оксиметрии): **ScvO₂** или **SvO₂**.
- 5 Коснитесь кнопки **In vivo Calibration** (Калибровка in vivo).

В случае неудачной настройки отобразится одно из следующих сообщений:

Warning: Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter.
(Предупреждение. Обнаружен артефакт стенки или заклинивание. Измените положение катетера.)
ИЛИ
Warning: Unstable Signal. (Предупреждение. Нестабильный сигнал.)

- 6 В случае появления сообщения об обнаружении артефакта стенки или заклинивания либо сообщения о нестабильном сигнале попытайтесь устранить проблему согласно инструкциям в главе 10 *Справка и устранение неполадок* и коснитесь кнопки

Recalibrate (Повторная калибровка), чтобы повторно начать настройку базового показателя.

ИЛИ

Коснитесь кнопки **Continue** (Продолжить), чтобы перейти к процедуре забора.

- 7 После успешной калибровки базового показателя коснитесь кнопки **Draw** (Забор), а затем возьмите образец крови и отправьте его в лабораторию для измерения и анализа с помощью СО-оксиметра.
- 8 После получения лабораторных показателей введите значения **HGB** или **Hct** и **ScvO₂/SvO₂**.
- 9 Коснитесь кнопки **Calibrate** (Калибровка).
- 10 Коснитесь значка выбора экрана монитора , чтобы выбрать необходимое представление экрана мониторинга.
- 11 Коснитесь метки отображаемого параметра, которая находится за пределами шара параметра, чтобы выбрать **ScvO₂** или **SvO₂** в качестве ключевого параметра во всплывающем окне параметров.
- 12 Коснитесь экрана в пределах шара параметра **ScvO₂** или **SvO₂**, чтобы настроить значения **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).

Навигация по усовершенствованному монитору HemoSphere

Содержание

Внешний вид экрана усовершенствованного монитора HemoSphere	70
Панель навигации.	71
Представления монитора	74
Клинические процедуры	92
Информационная панель	98
Панель состояния	100
Навигация по экрану монитора	100

5.1 Внешний вид экрана усовершенствованного монитора HemoSphere

Пользование всеми функциями мониторинга осуществляется путем касания соответствующих областей на сенсорном экране. Панель навигации, которая находится с левой стороны экрана, содержит различные элементы управления для остановки и запуска мониторинга, прокрутки и выбора экранов, выполнения клинических процедур, изменения системных настроек, сохранения снимков экрана и выключения звука предупредительных сигналов. Главные компоненты экрана усовершенствованного монитора HemoSphere показаны ниже на рис. 5-1. В главном окне отображается текущее представление мониторинга или экран меню. Подробную информацию о типах представлений мониторинга см. в разделе *Представления монитора* на странице 74. Подробную информацию о других функциях экранов см. в разделах, ссылки на которые приведены на рис. 5-1.

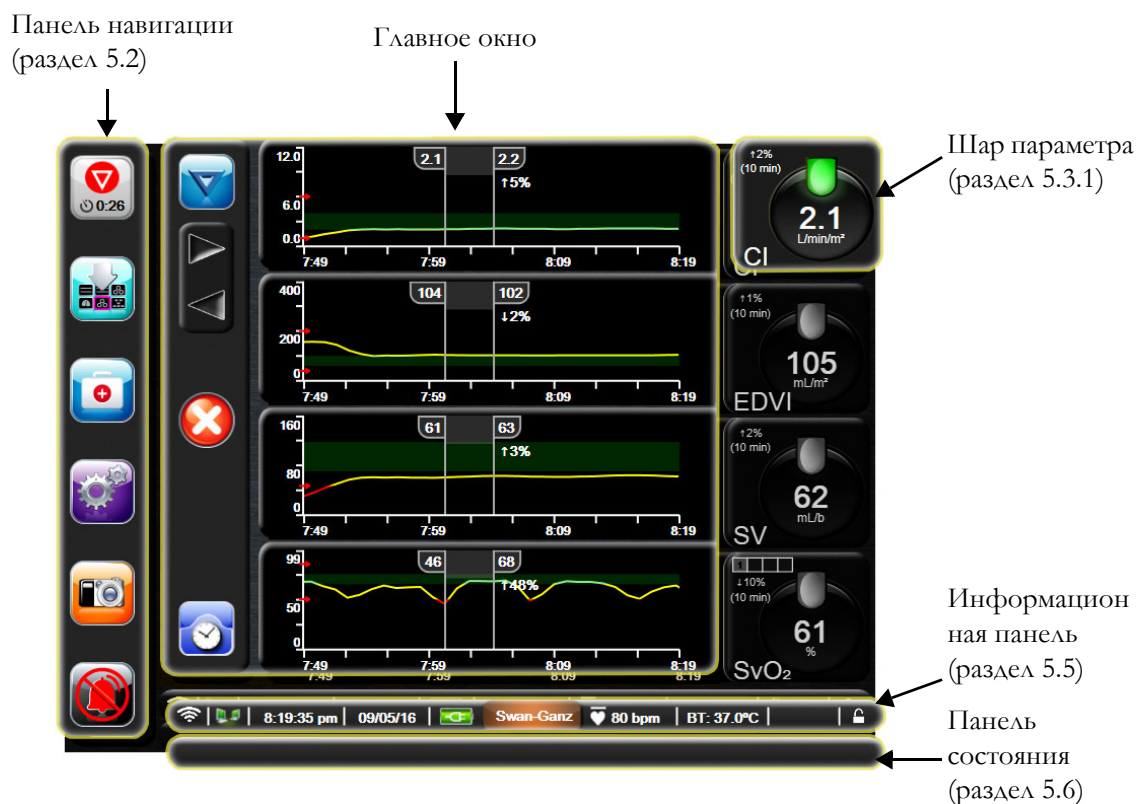


Рис. 5-1 Функции экрана усовершенствованного монитора HemoSphere

5.2 Панель навигации

Панель навигации присутствует на большинстве экранов. Исключениями являются начальный экран и экраны, уведомляющие об остановке мониторинга с помощью усовершенствованного монитора HemoSphere.



Рис. 5-2 Панель навигации



Начало мониторинга СО. При мониторинге с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere значок начала мониторинга СО позволяет запустить мониторинг СО непосредственно с панели навигации. См. *Непрерывно измеряемый сердечный выброс* на странице 139.



Остановка мониторинга СО. Значок остановки мониторинга указывает на то, что мониторинг СО с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere находится в процессе выполнения. Пользователь может в любой момент остановить мониторинг, нажав сначала на этот значок, а затем на кнопку **ОК** во всплывающем окне подтверждения.



Обнуление и кривая. С помощью этого значка пользователь может переходить к экрану **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая) непосредственно с панели навигации. См. *Экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая)* на странице 165.



Отслеживание GDT. Эта кнопка служит для отображения меню отслеживания GDT. Благодаря расширенному отслеживанию параметров пользователи могут управлять ключевыми параметрами в оптимальном диапазоне. См. *Расширенные возможности отслеживания параметров* на странице 195.



Выбор экрана монитора. С помощью значка выбора экрана монитора можно выбрать необходимое количество отслеживаемых параметров, которые будут отображаться, а также тип представления мониторинга, который будет использоваться для их отображения и будет выделен цветом (см. рис. 5-3 «Пример окна выбора экрана мониторинга» на странице 74). После выбора экрана представления мониторинга сразу же отображается соответствующий режим мониторинга.

Чтобы вернуться на последний отображенный экран мониторинга, коснитесь значка отмены. .



Клинические процедуры. Значок клинических процедур предоставляет доступ к следующим клиническим функциям:

- **Select Monitoring Mode** (Выбор режима мониторинга).
- **iCO** (модуль Swan-Ganz HemoSphere).
- **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая) (кабель для измерения давления HemoSphere).
- **Oximetry Calibration** (Калибровка оксиметрии) (оксиметрический кабель HemoSphere).
- **Enter CVP** (Ввод значения CVP).
- **Derived Value Calculator** (Калькулятор производных значений).
- **Event Review** (Просмотр событий).
- **Historical Graphical Trends** (Графики трендов динамики).
- **Patient CCO Cable Test** (Тест кабеля ССО пациента) (модуль Swan-Ganz HemoSphere).
- **HPI Secondary Screen** (Вспомогательное окно HPI) (кабель HemoSphere для измерения давления — улучшенная функция).

ПРИМЕЧАНИЕ

Вспомогательное окно HPI доступно в том случае, когда активирована функция Acumen HPI. Активация доступна только на определенных участках. См. *Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI)* на странице 177. За дополнительной информацией о включении этой дополнительной функции обратитесь к местному представителю компании Edwards.

Описание функций **Выбор режима мониторинга**, **Ввод значений CVP**, **Калькулятор производных значений**, **Просмотр событий**, и **Графики трендов динамики** можно найти в этой главе (см. *Клинические процедуры* на странице 92). Дополнительную информацию об остальных клинических процедурах см. в главе указанного модуля или кабеля.



Настройки. Значок настроек предоставляет доступ к экранам конфигурации со следующими функциями:

- **Patient Data** (Данные пациента). См. главу 6 *Настройки пользовательского интерфейса*.
- **Monitor Settings** (Настройки монитора). См. главу 6 *Настройки пользовательского интерфейса*.
- **Advanced Setup** (Расширенная настройка). См. главу 7 *Предупредительные сигналы и целевые значения*, главу 7 *Регулировка шкал* и главу 8 *Экспорт данных и настройки подключений*.
- **Export Data** (Экспорт данных). См. главу 8 *Экспорт данных и настройки подключений*.
- **Demo Mode** (Демонстрационный режим). См. главу 7 *Демонстрационный режим*.
- **Engineering** (Техническое меню). См. главу 7 *Техническое меню*.
- **Help** (Справка). См. главу 13 *Вспомогательная информация на экране справки*.



Снимок экрана. Значок снимка экрана позволяет сохранить изображение экрана в текущий момент. Для сохранения изображения требуется подключить накопитель USB к одному из двух портов USB (на задней и правой панелях) усовершенствованного монитора HemoSphere.



Выключение звука предупредительных сигналов. Этот значок позволяет выключить звук предупредительных сигналов на две минуты. Новые предупредительные сигналы в течение двух минут будут подаваться без звука. По истечении двух минут предупредительные сигналы будут снова подаваться со звуком. Звук сообщений о сбоях будет выключен до сброса сбоя и его повторного срабатывания. В случае нового сбоя предупредительный сигнал будет снова подаваться со звуком.



Звук предупредительных сигналов выключен. Указывает на то, что звук предупредительных сигналов временно выключен. Появляются двухминутный таймер обратного отсчета и надпись **Alarms Paused** (Предупредительные сигналы приостановлены). Индикатор приостановки предупредительных сигналов  отображается в шаре любого параметра, для которого в текущий момент срабатывает предупредительный сигнал.



Выход из режима приостановки мониторинга. При касании кнопки выключения звука предупредительных сигналов в течение 3 секунд подряд появится всплывающее окно подтверждения приостановки мониторинга с запросом на подтверждение приостановки операций мониторинга. Эта функция используется для приостановки мониторинга. После подтверждения кнопка выключения звука предупредительных сигналов на панели навигации сменится кнопкой выхода из режима приостановки мониторинга и появится надпись **Monitoring Pause** (Приостановка мониторинга). Чтобы возобновить мониторинг, коснитесь кнопки выхода из режима приостановки мониторинга.

5.3 Представления монитора

Предусмотрено восемь представлений мониторинга: тренды в виде графиков, тренды в виде таблиц, совмещенный экран трендов в виде графиков и таблиц, крупные числа, физиология, приборная панель, взаимосвязь физиологических данных и целевое позиционирование. На этих экранах может отображаться до четырех отслеживаемых параметров одновременно.

Для выбора представления мониторинга выполните указанные ниже действия.

- 1 Коснитесь значка выбора экрана монитора . Меню выбора экрана монитора содержит значки, изображающие внешний вид экранов мониторинга.



Рис. 5-3 Пример окна выбора экрана мониторинга

- 2 Коснитесь круга с числом 1, 2, 3 или 4, представляющим собой количество ключевых параметров, которые будут отображаться на экранах мониторинга.
- 3 Выберите представление монитора и коснитесь соответствующей кнопки, чтобы отобразить ключевые параметры в этом формате экрана.

5.3.1 Шары параметров

Шары параметров располагаются с правой стороны большинства экранов мониторинга. Представление мониторинга в виде приборной панели состоит из шаров параметров более крупного формата, которые работают одинаковым образом, описанным ниже.

5.3.1.1 Изменение параметров

- 1 Коснитесь метки отображаемого параметра, которая находится за пределами шара, чтобы изменить его на другой параметр.

- 2 Во всплывающем окне отобразится выбранный параметр, выделенный цветом, а другие отслеживаемые в текущий момент параметры будут обведены цветным контуром. Доступные параметры будут отображаться на экране без выделения. На рис. 5-4 показано всплывающее окно, которое появляется при выборе параметров непрерывного мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere.

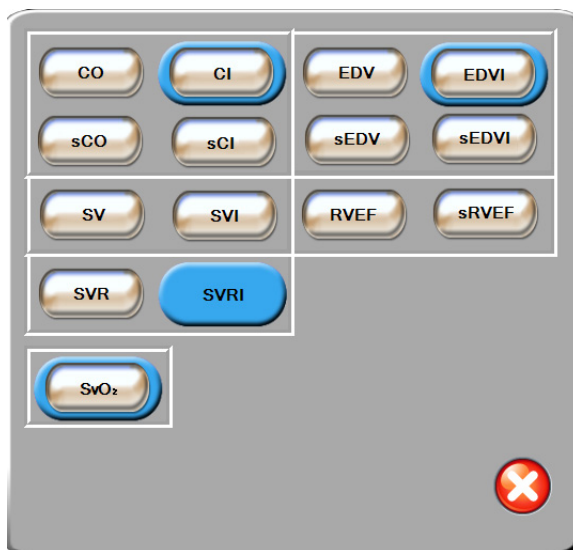


Рис. 5-4 Пример всплывающего окна выбора ключевых параметров

- 3 Коснитесь доступного параметра, чтобы выбрать замещающий параметр.

5.3.1.2 Изменение предупредительного сигнала или целевого значения

Экран **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения) позволяет просматривать и устанавливать предупредительные сигналы и целевые значения для выбранных параметров, а также включать и выключать звуковые предупредительные сигналы и настройки целевых значений. Кроме этого, можно настраивать целевые значения с помощью кнопочной панели с числами или с помощью кнопок прокрутки, если требуется незначительное изменение. Этот всплывающий экран открывается касанием в пределах шара отслеживаемого параметра или с помощью экрана настроек параметров. Дополнительную информацию см. в разделе *Предупредительные сигналы и целевые значения* на странице 116.

ПРИМЕЧАНИЕ

Для всплывающего экрана установлен двухминутный таймер бездействия.

Пределы сигнализации и целевые диапазоны для параметра прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI) не регулируются.

5.3.1.3 Индикаторы состояния

Фонарик вверху каждого шара параметра отображает текущее состояние пациента. Его цвет меняется в зависимости от изменения состояния пациента. Шары могут отображать указанную ниже дополнительную информацию.

Индикатор %
изменения при
непрерывном
измерении

Индикатор состояния
целевого параметра

Значение параметра

Единицы измерения

Название параметра



Индикатор звуковых предупредительных
сигналов — предупредительные
сигналы выключены

Дополнительные символы

Индикатор превышения
фильтрации SVV
(только SVV)

Панель SQI
(только ScvO₂/SvO₂)

Индикатор звуковых
предупредительных
сигналов
— предупредительные
сигналы приостановлены

Рис. 5-5 Шар параметра

Сбой. При возникновении сбоя на панели состояния будет отображаться соответствующее сообщение до тех пор, пока сбой не будет сброшен. При возникновении более одного сбоя, сигнала тревоги или предупредительного сигнала сообщения отображаются поочередно каждые две секунды.

Когда происходит сбой, расчет параметров прекращается и в шаре каждого соответствующего параметра отображаются последнее значение, время и дата измерения параметра.

Индикатор % изменения при непрерывном измерении. Этот индикатор отображает изменение в процентном выражении, а также период времени, за который произошло это изменение. Настройки конфигурации см. в разделе *Временные интервалы и усреднение* на странице 109.

↑ 7%
(5 min)

↑ 38% (20 min)

Индикатор превышения фильтрации SVV. Символ индикатора превышения фильтрации SVV отображается на шаре параметров SVV в случае обнаружения высокой степени вариации частоты пульса, которая может повлиять на значение SVV.

Панель SQI. Панель SQI отражает качество сигнала во время оксиметрического мониторинга. Качество сигнала определяется по состоянию катетера и положению в сосуде. Уровни индикатора см. в табл. 11-3 «Уровни индикатора качества сигнала» на странице 172.

Индикаторы состояния целевого значения. Цветной индикатор вверху каждого шара параметра обозначает клиническое состояние пациента. Цвета индикаторов и их клинические показания см. в табл. 7-2 «Цвета индикаторов состояний целевых значений» на странице 120.

ПРИМЕЧАНИЕ

При использовании параметра прогностического показателя гипотензии *Асitem* (HPI) показатели состояния пациента отличаются от описанных. Сведения о показателях состояния пациента, доступных при использовании функции прогностического показателя гипотензии *Асitem*, см. в разделе *Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Асitem* (HPI) на странице 177.

5.3.2 Представление мониторинга трендов в виде графиков

Экран трендов в виде графиков отображает текущее состояние и хронологию отслеживаемых параметров. Количество отображаемых хронологических данных для отслеживаемых параметров можно настроить путем регулировки шкалы времени.

При включении диапазона целевых значений параметра включается также цветовая кодировка кривых на графике. Зеленый цвет означает, что значение находится в пределах установленного диапазона. Желтый цвет означает, что значение выходит за пределы установленного диапазона, но находится в пределах диапазона предупредительного сигнала об опасной физиологической ситуации. Красный цвет означает, что значение выходит за пределы диапазона предупредительного сигнала. Когда диапазон целевых значений параметра отключен, кривая на графике отображается белым цветом. Когда для определенного параметра включены целевые значения, цвета совпадают с цветом индикатора целевого значения (фонарика) на шарах ключевых параметров. Границы предупредительных сигналов для каждого параметра отображаются в виде цветных стрелок на оси Y графика.

ПРИМЕЧАНИЕ

Графический тренд для параметра прогностического показателя гипотензии *Асitem* (HPI) отображается в виде белой линии тренда, когда он не находится в зоне тревоги, и в виде красной линии тренда, когда он находится в зоне тревоги.

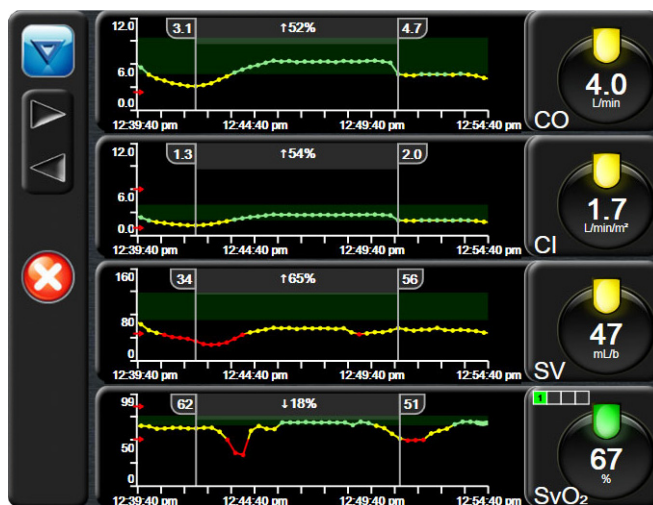


Рис. 5-6 Экран трендов в виде графиков

Чтобы изменить шкалу времени отображаемого параметра, коснитесь за пределами построения кривой по оси x или y — появится всплывающее меню шкалы. Коснитесь той части кнопки **Graphical Trend Time** (Время тренда в виде графика), на которой отображается значение, и выберите другой период времени.



5.3.2.1 Режим прокрутки трендов в виде графиков

Путем прокрутки назад можно просматривать данные отслеживаемого параметра за максимальный период 72 часа. Во время прокрутки над данными параметра отображается дата. В соответствующих случаях отображаются две даты. Чтобы начать прокрутку, коснитесь соответствующей кнопки режима прокрутки. Для увеличения скорости прокрутки удерживайте кнопку режима прокрутки. Экран вернется в рабочий режим через две минуты после касания кнопки прокрутки или при касании кнопки возврата. Скорость прокрутки будет отображаться под кнопками прокрутки.

Таблица 5-1 Скорости прокрутки трендов в виде графиков

Настройка прокрутки	Описание
>>>	Прокрутка с шагом, равным двум текущим шкалам времени
>>	Прокрутка с шагом, равным текущей шкале времени (ширине графика)
>	Прокрутка с шагом, равным половине текущей шкалы времени (половине ширины графика)

В режиме прокрутки можно перейти к более ранним данным, чем отображаемые данные на текущей шкале времени.

ПРИМЕЧАНИЕ

График невозможно прокрутить до периода позднее самых недавних данных или ранее самых старых данных. График можно прокручивать только до доступных данных.

5.3.2.2 События вмешательства

На экране трендов в виде графиков выберите значок вмешательства , чтобы открыть меню типов вмешательства, подробной информации и раздела примечаний.

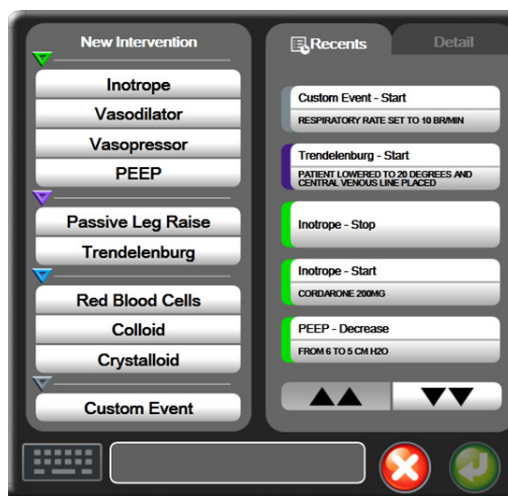


Рис. 5-7 Тренды в виде графиков, окно вмешательства

Для ввода информации о новом вмешательстве (**New Intervention**) выполните следующее:

- 1 Выберите тип **вмешательства** из меню **New Intervention** (Новое вмешательство) слева.
- 2 Выберите вкладку **Detail** (Подробные сведения) в меню справа. По умолчанию выбран вариант **Unspecified** (Не определено).
- 3 Для ввода примечаний выберите значок клавиатуры  (факультативно).
- 4 Коснитесь значка ввода .

Для ввода информации о проведенном ранее **Intervention** (вмешательстве) выполните следующее:

- 1 Выберите **вмешательство** из списка на вкладке **Recents** (Недавнее).
- 2 Чтобы добавить, изменить или удалить примечание, коснитесь значка клавиатуры .
- 3 Коснитесь значка ввода .

Таблица 5-2 События вмешательства

Вмешательство	Индикатор	Тип
Вмешательство	 (зеленый)	Inotrope (Инотроп) Vasodilator (Вазодилататор) Vasopressor (Вазопрессор) PEEP (Положительное концевое давление выдоха)
Позиционное	 (фиолетовый)	Passive Leg Raise (Пассивное поднятие ног) Trendelenburg (Тренделенбург)
Жидкости	 (синий)	Red Blood Cells (Эритроциты) Colloid (Коллоид) Crystalloid (Кристаллоид)
Пользовательский выбор	 (серый)	Custom Event (Пользовательское событие)

После выбора типа вмешательства обозначающие его маркеры будут отображаться на всех графиках. Эти маркеры можно выбирать для получения дополнительной информации. После касания маркера появится всплывающее окно информации. См. рис. 5-8 «Экран трендов в виде графиков, всплывающее окно информации о вмешательстве». Во всплывающем окне информации отображается конкретный тип вмешательства, дата, время и примечания, относящиеся к вмешательству. Чтобы отредактировать время, дату вмешательства и примечание к нему, коснитесь кнопки редактирования. Чтобы закрыть всплывающее окно информации, коснитесь кнопки выхода.

ПРИМЕЧАНИЕ

Для всплывающего окна информации о вмешательстве предусмотрен 2-минутный период ожидания.

Редактирование информации о вмешательстве. Дату, время каждого вмешательства и примечание к нему можно редактировать после первоначального ввода.

- 1 Коснитесь индикатора вмешательства , информацию о котором необходимо отредактировать.
- 2 Коснитесь значка редактирования , расположенного во всплывающем окне информации.
- 3 Чтобы изменить время выбранного вмешательства, коснитесь кнопки **Time Adjust** (Изменение времени) и введите новое время с помощью кнопочной панели.
- 4 Чтобы изменить дату, коснитесь кнопки **Date Adjust** (Изменение даты) и введите новую дату с помощью кнопочной панели.

- 5 Для ввода или редактирования примечаний коснитесь значка клавиатуры .
- 6 Коснитесь значка ввода .

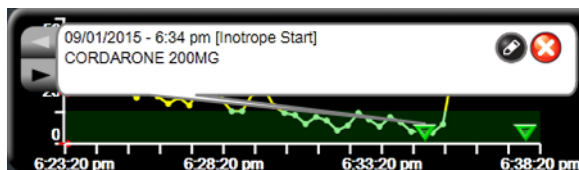


Рис. 5-8 Экран трендов в виде графиков, всплывающее окно информации о вмешательстве

5.3.2.3 *Отображение кривой артериального давления (ART) в реальном времени*

Для отображения кривой кровяного давления в реальном времени в режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac коснитесь значка кривой артериального давления . Панель графика кривой артериального давления в реальном времени будет отображаться над графиком первого отслеживаемого параметра. Числовые показатели поударного систолического, диастолического и среднего артериального давления будут отображаться в паре первого отслеживаемого параметра. Для изменения скорости развертки графика (шкала оси X) коснитесь области шкалы, в результате чего отобразится всплывающее меню, в котором можно установить новую скорость.

Чтобы остановить отображение кривой артериального давления в реальном времени, коснитесь значка скрытия артериальной кривой .

ПРИМЕЧАНИЕ

Если при касании кнопки отображения ART отображается 4 ключевых параметра, 4-й параметр будет временно удален и график ART появится сверху графиков трендов оставшихся 3 ключевых параметров.

5.3.3 Тренды в виде таблиц

На экране трендов в виде таблиц отображаются выбранные ключевые параметры и их хронология в формате таблицы.

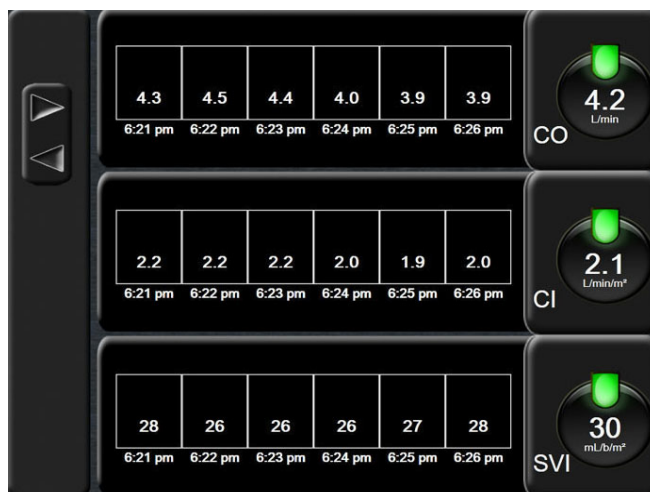


Рис. 5-9 Экран трендов в виде таблиц

- 1 Для изменения интервала между значениями коснитесь внутри таблицы.
- 2 Выберите значение во всплывающем окне **Tabular Increment** (Шаг таблицы).

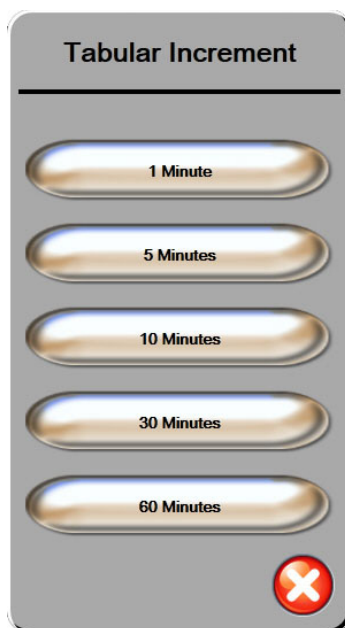


Рис. 5-10 Всплывающее окно шага таблицы



5.3.3.1 Режим прокрутки трендов в виде таблиц

Путем прокрутки назад можно просматривать данные за максимальный период 72 часа. Режим прокрутки зависит от количества ячеек. Доступно три скорости прокрутки: 1x, 6x и 40x.

При прокрутке экрана над таблицей отображается дата. Если период времени охватывает два дня, на экране будут отображаться обе даты.

- 1 Чтобы начать прокрутку, коснитесь одной из серых стрелок и удерживайте ее. Скорость прокрутки будет отображаться над значками прокрутки.

Таблица 5-3 Скорости прокрутки трендов в виде таблиц

Настройка	Время	Скорость
1X	одна ячейка	низкая
6X	шесть ячеек	умеренная
40X	сорок ячеек	быстрая

- 2 Для выхода из режима прокрутки отпустите стрелку прокрутки или коснитесь значка возврата .

ПРИМЕЧАНИЕ

Экран вернется в рабочий режим через две минуты после последнего касания значка стрелки прокрутки или при касании значка возврата.

5.3.4 Тренды в виде графиков и таблиц одновременно

На экране трендов в виде графиков и таблиц одновременно отображаются как представление мониторинга в виде графиков, так и представление мониторинга в виде таблиц. Этот экран полезен для просмотра текущего состояния и хронологии выбранных отслеживаемых параметров в графическом формате и одновременно других выбранных отслеживаемых параметров в формате таблиц.

Если выбрано два ключевых параметра, первый ключевой параметр отображается как тренды в виде графиков, а второй — как тренды в виде таблиц. Для изменения ключевых параметров коснитесь метки параметра, расположенной на шаре параметра. Если выбрано более двух ключевых параметров, первые два из них отображаются как тренды в виде графиков, а третий и четвертый (если выбран четвертый) — как тренды в виде таблиц. Шкала времени для данных, отображаемых в каком-либо из представлений трендов ключевых параметров в виде графиков, не зависит от шкалы времени, отображаемой в каком-либо из представлений трендов в виде таблиц. Дополнительную информацию о представлении трендов в виде графиков см. в разделе *Представление мониторинга трендов в виде графиков* на странице 77. Дополнительную информацию о представлении трендов в виде таблиц см. в разделе *Тренды в виде таблиц* на странице 82.

5.3.5 Крупные числа

На экране крупных чисел параметры отображаются более крупным шрифтом, чем на других экранах. Это позволяет клиническим врачам и другому персоналу лучше видеть значения на расстоянии.



Рис. 5-11 Экран крупный чисел

5.3.6 Экран физиологии

На экране физиологии отображается взаимодействие между сердцем, кровью и сердечно-сосудистой системой. Значения непрерывно измеряемых параметров отображаются вместе с анимированным изображением.

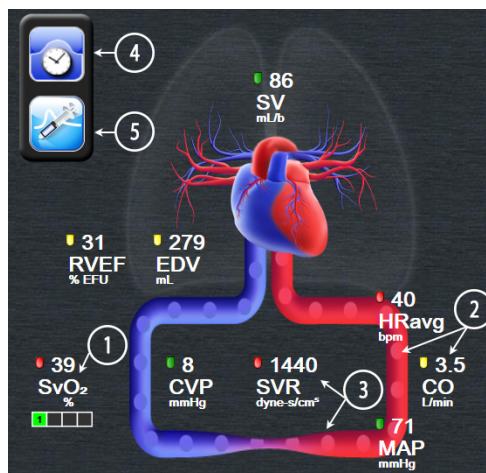


Рис. 5-12 Экран физиологии во время мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere

Изображение биения сердца, представленное на экране физиологии, является визуальным отображением частоты сердечных сокращений, но не передает точное количество ударов в минуту. Ключевые функции этого экрана пронумерованы на рис. 5-12. Это пример экрана непрерывного отображения физиологических данных во время активного мониторинга с использованием модуля Swan-Ganz HemoSphere и сигналов ЭКГ, MAP и CVP от ведомого устройства.

- 1 Когда оксиметрический кабель HemoSphere подсоединен и выполняется мониторинг насыщения венозной крови кислородом, здесь отображаются данные параметра ScvO₂/SvO₂ и индикатор качества сигнала (SQI).

- 2 Сердечный выброс (CO/CI) указан на артериальной стороне динамического отображения сердечно-сосудистой системы. Скорость отображения потока крови будет регулироваться в зависимости от значения CO/CI и диапазонов нижних и верхних целевых значений, выбранных для этого параметра.
- 3 Системное сосудистое сопротивление, указываемое в центре динамического отображения сердечно-сосудистой системы, доступно во время мониторинга CO/CI с использованием аналоговых сигналов давления MAP и CVP от подсоединенного монитора пациента и рассчитывается по следующей формуле: $SVR = [(MAP - CVP) / CO] * 80$. В режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac требуется только показатель CVP, введенный на экране ввода CVP или полученный в качестве входного аналогового сигнала. Отображаемый уровень сокращения сосуда будет регулироваться в зависимости от производного значения SVR и диапазонов нижних и верхних целевых значений, выбранных для этого параметра.

ПРИМЕЧАНИЕ

Настройки предупредительных сигналов и целевых значений можно изменять на экране настройки Alarms/Targets (Предупредительные сигналы и целевые значения) (см. раздел *Экран настройки предупредительных сигналов и целевых значений* на странице 120) или путем выбора необходимого параметра в качестве ключевого и открытия всплывающего окна Alarms/Targets (Предупредительные сигналы и целевые значения) касанием внутренней части шара параметра.

На рис. 5-12 показан пример мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere. В других режимах мониторинга внешний вид и параметры будут отличаться. Например, при мониторинге в режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac показатель HR_{avg} заменяется показателями PR, PPV, отображается показатель SVV (если настроен), а также EDV и RVEF.

- 4 Чтобы перейти в экран периодического мониторинга физиологических параметров, в режиме непрерывного мониторинга коснитесь значка часов с кривой в левом верхнем углу. Эта кнопка появляется только в том случае, если доступны данные выполнявшегося ранее периодического измерения. См. 5.3.6.2 *Экран предыдущих физиологических данных* ниже.
- 5 Чтобы определить сердечный выброс болюсным методом во время мониторинга с помощью термодилуционного катетера, коснитесь шприца и перейдите на экран iCO.

5.3.6.1 Индикатор крутизны кривой SVV



Индикатор крутизны кривой SVV представляет собой визуальное отображение кривой Франка — Старлинга, используемой при оценке значения вариации ударного объема (SVV). Это отображается на экране физиологии в режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac. Цвет фонарика изменяется в зависимости от заданных целевых диапазонов. Значение SVV 13 % отображается около точки изгиба кривой. Индикатор отображается на экранах текущих и предыдущих физиологических параметров.

С помощью настроек монитора (меню настроек экранов мониторинга) можно включать и выключать отображение фонарика SVV, значения параметра и индикатора превышения фильтрации SVV. По умолчанию отображение включено. Когда индикатор превышения фильтрации SVV включен, система не отображает фонарик SVV на кривой индикатора SVV.

5.3.6.2 Экран предыдущих физиологических данных

На экране предыдущих физиологических данных отображаются как данные периодического болюсного измерения, так и снимок данных постоянного измерения, наложенный на визуальное представление сердца и системы кровообращения. При этом имеется несколько вариантов отображения состояния системы кровообращения пациента во время проведения болюсного сеанса, например отображение сокращения сосудов.

С помощью комбинированного горизонтального отображения в верхней части экрана можно просмотреть до 36 предыдущих записей физиологических данных.

5.3.7 Экран в виде приборной панели

На этом экране мониторинга, показанном на рис. 5-13, отображаются крупные шары параметра со значениями отслеживаемого параметра. Шары параметров на приборной панели графически указывают диапазоны и значения предупредительных сигналов и целевых показателей и показывают текущее значение с помощью стрелочных указателей. Как и в случае со стандартными шарами параметров, значение внутри шара будет мигать при срабатывании предупредительного сигнала.

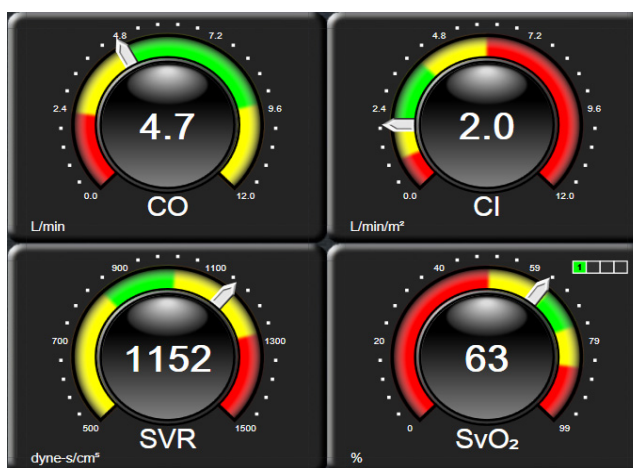


Рис. 5-13 Экран мониторинга в виде приборной панели

Пары ключевых параметров, отображаемые на экране в виде приборной панели, являются более сложным индикатором целевых значений и предупредительных сигналов по сравнению со стандартными парами параметров. Полный диапазон параметра используется для создания шкалы от минимальных до максимальных значений трендов в виде графиков. Стрелка используется для указания текущего значения на круговой шкале. Когда целевые диапазоны включены, на круговой шкале появляются зоны целевых значений и предупредительных сигналов, отображаемые красным цветом (зона предупредительного сигнала), желтым цветом (зона предупреждения в отношении целевого значения) и зеленым цветом (зона приемлемого целевого значения). Когда целевые диапазоны выключены, круговая шкала отображается полностью серым цветом без индикаторов целевых значений или предупредительных сигналов. Стрелка индикатора значений изменяет положение для индикации выхода значений за установленные на шкале границы.

5.3.8 Взаимосвязь физиологических данных

На экране взаимосвязи физиологических данных отображается соотношение между доставкой кислорода (DO_2) и его потреблением (VO_2). Он автоматически обновляется по мере изменения значений параметров, поэтому значения всегда актуальны. Соединительные линии отражают взаимосвязь параметров друг с другом.

5.3.8.1 Непрерывный и хронологический режимы

Экран взаимосвязи физиологических данных имеет два режима: непрерывный и хронологический. В непрерывном режиме данные периодического мониторинга и производные значения всегда отображаются как недоступные.

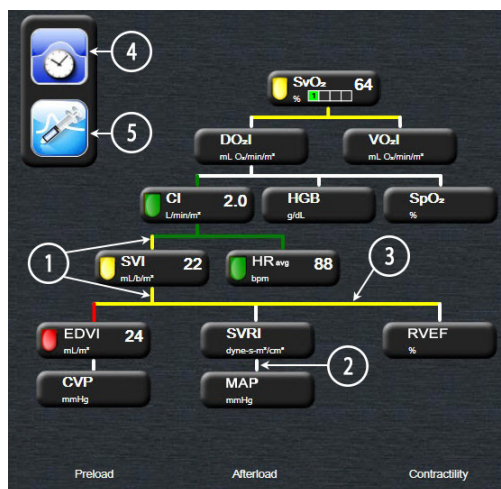


Рис. 5-14 Экран взаимосвязи физиологических данных при мониторинге с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere

- 1 Вертикальные линии над и под параметрами отображаются тем же цветом, что и фонарик параметра.
- 2 Вертикальные линии, которые непосредственно соединяют два параметра, будут отображаться тем же цветом, что и фонарик параметра ниже (например, между показателями SVRI и MAP на рис. 5-14).
- 3 Горизонтальные линии имеют тот же цвет, что и линия над ними.

- 4 Левая панель появляется после проведения болюсного сеанса. Чтобы отобразить хронологические данные (когда они доступны), коснитесь значка часов с кривой (см. рис. 5-14).
- 5 Чтобы открыть экран конфигурации нового сеанса термодиллюции, коснитесь значка iCO (когда он доступен).

ПРИМЕЧАНИЕ

На рис. 5-14 показан пример мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere. В других режимах мониторинга внешний вид и параметры будут отличаться. Например, при мониторинге в режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac показатель HR_{avg} заменяется показателями PR, PPV, отображается показатель SVV (если настроен), а также EDV и RVEF.

ПРИМЕЧАНИЕ

До выполнения сеанса термодиллюции и до введения каких-либо значений (см. раздел 5.3.8.2 *Ячейки параметров* ниже) значок часов с кривой и значок iCO не отображаются. Отображаются только доступные непрерывно измеряемые параметры.

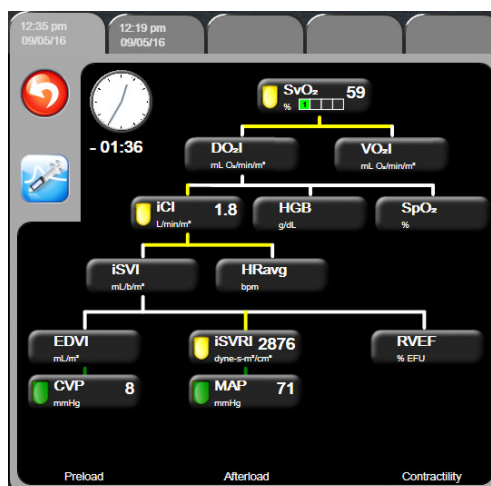


Рис. 5-15 Хронологический экран взаимосвязи физиологических данных

ПРИМЕЧАНИЕ

На хронологическом экране взаимосвязи физиологических данных отображается большинство параметров, доступных в системе в определенный момент времени. На экране отображаются линии, которые соединяют параметры и отражают их взаимосвязь друг с другом. На хронологическом экране взаимосвязи физиологических данных отображаются настроенные ключевые параметры (1–4) в правой части экрана. Вверху располагается горизонтальный ряд вкладок, с помощью которых можно просматривать базу данных хронологических записей. Время записей соответствуют сеансам термодиллюционных болюсов и расчетам производных значений.

На хронологическом экране взаимосвязи физиологических данных можно вводить параметры, используемые для расчета производных параметров DO_2 и VO_2 , только для самых недавних записей. Введенные значения относятся ко времени записи, а не к текущему времени.

Хронологический экран взаимосвязи физиологических данных открывается с помощью значка часов с кривой на экране взаимосвязи физиологических данных в непрерывном режиме. Для возврата на экран взаимосвязи физиологических данных в непрерывном режиме коснитесь значка возврата . Для этого экрана не предусмотрен 2-минутный период ожидания.

Для расчета параметров DO_2 и VO_2 требуется парциальное давление кислорода в артериальной (PaO_2) и венозной (PvO_2) крови.

Для хронологического экрана взаимосвязи физиологических данных используется значение параметров PaO_2 и PvO_2 , равное нулю (0).

Для расчета параметров DO_2 и VO_2 с использованием значений PaO_2 и PvO_2 , отличных от нуля (0), используйте **Derived Value Calculator** (Калькулятор производных значений) (см. раздел 5.4.4 на странице 94).

5.3.8.2 Ячейки параметров

В каждой ячейке параметра отображается:

- название параметра;
- единицы измерения параметра;
- значение параметра (если доступно);
- индикатор состояния клинического целевого значения (если значение доступно).
- Индикатор SVV (в соответствующих случаях)

Если параметр не измеряется из-за сбоя, значение будет пустым: это указывает на недоступность параметра на момент отображения.



Рис. 5-16 Ячейки параметров на экране взаимосвязи физиологических данных

5.3.8.3 Установка целевых значений и ввод значений параметров

Чтобы изменить настройки целевых значений или ввести значение, коснитесь параметра — откроется всплывающее окно целевых значений и их ввода. Всплывающее окно целевых значений и их ввода отображается при касании следующих малых ячеек параметров на экране взаимосвязи физиологических данных:

- **HGB**
- **SpO₂**
- **SvO₂/ScvO₂** (когда нет доступных измерений оксиметрического кабеля HemoSphere)



Рис. 5-17 Всплывающее окно целевых значений и их ввода на экране взаимосвязи физиологических данных

После принятия значения создается новая хронологическая запись взаимосвязи физиологических данных с меткой времени. Запись включает в себя:

- данные текущего непрерывно измеряемого параметра;
- введенное значение и любые производные рассчитываемые значения.

С новой записью отображается хронологический экран взаимосвязи физиологических данных. При этом можно ввести остальные вводимые вручную значения для расчета производных значений.

5.3.9 Экран целевого позиционирования

Экран Goal Positioning (Целевое позиционирование) позволяет оператору следить за отношениями двух ключевых параметров посредством нанесения их значений на плоскость XY. Этот экран можно открыть из меню расширенной настройки, который защищен секретным кодом. За дополнительной информацией о включении этой дополнительной функции обратитесь к местному представителю компании Edwards.

Место пересечения двух параметров обозначается мигающей синей точкой, которая перемещается в реальном времени по мере изменения значений параметров. Дополнительные круги являются хронологическим представлением тренда параметров. Чем меньше круг, тем раньше получены данные.

Зеленый целевой прямоугольник представляет собой место пересечения значений параметров в зеленой целевой зоне. Красные стрелки на осях X и Y указывают границы предупредительных сигналов параметров.

Если экран не активирован, его необходимо вначале включить в меню **Advanced Setup** (Расширенная настройка).

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка) и введите требуемый пароль.
- 3 Коснитесь кнопки **Goal Positioning** (Целевое позиционирование).
- 4 Установите переключатель **Goal Positioning** (Целевое позиционирование) в положение **Enabled (Включено)**.

После активации экран целевого позиционирования можно открыть с помощью значка выбора экрана монитора , как в других представлениях экранов мониторинга. Первые два выбранных ключевых параметра представляют собой значения параметров, нанесенные на оси Y и X соответственно, как показано на рис. 5-18.

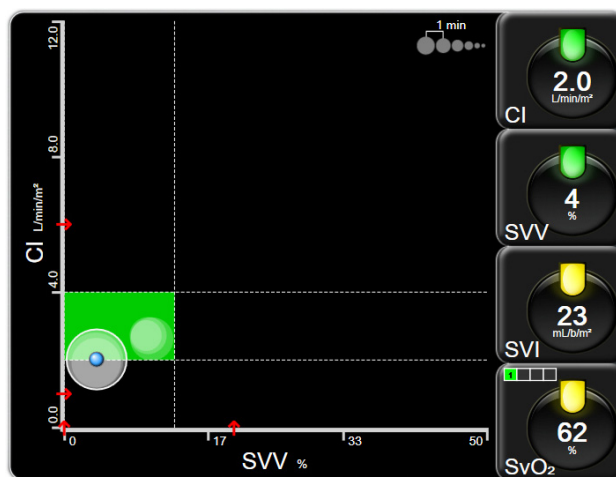


Рис. 5-18 Экран целевого позиционирования

На этом экране можно выполнять указанные ниже регулировки.

- Для регулировки интервала времени между крутами хронологического представления трендов коснитесь значка интервала тренда  на экране.
- Для отключения кругов хронологического представления трендов продолжайте касаться значка интервала тренда до отображения значения **Off** (Выключить).
- Чтобы отрегулировать шкалу оси X или Y, коснитесь соответствующей оси в нужной точке.
- Если текущая точка пересечения параметров выйдет за пределы шкал плоскости X/Y, на экране появится соответствующее сообщение.

5.4 Клинические процедуры

Большинство параметров в меню клинических процедур относятся к текущему режиму мониторинга (например, во время мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere). Указанные далее клинические процедуры доступны во всех режимах мониторинга.

5.4.1 Выбор режима мониторинга

На странице **Select Monitoring Mode** (Выбор режима мониторинга) можно переключаться между режимами мониторинга. Этот экран отображается после ввода данных нового пациента и перед началом нового сеанса мониторинга. Перейти на этот экран можно одним из следующих образов:

- a** коснувшись значка режима мониторинга на панели информации;



ИЛИ

- b** коснувшись значка клинических процедур  → **Select Monitoring Mode**

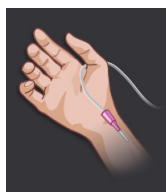
(Выбор режима мониторинга)



На этом экране пользователь может выбрать одну из подключенных технологий мониторинга. Оксиметрический мониторинг доступен во всех режимах мониторинга.

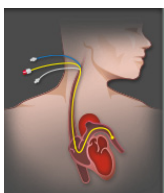
ПРИМЕЧАНИЕ

Для каждого сеанса мониторинга пациента доступно только одно переключение режима мониторинга. Для дополнительных переключений режимов мониторинга необходимо начать новый сеанс мониторинга пациента. См. *Новый пациент* на странице 104.



Кнопка минимально инвазивного режима мониторинга (Minimally-Invasive).

Пользователь может выбрать эту кнопку для минимально инвазивного мониторинга гемодинамики с использованием кабеля HemoSphere для измерения давления. Основная технология мониторинга опирается на систему FloTrac, следовательно, в этом режиме мониторинга в информационной панели появится сообщение **FloTrac** или **FloTrac IQ/Acumen IQ** — в зависимости от типа подключенного датчика FloTrac. В этом режиме также можно вести мониторинг с помощью преобразователя TruWave DPT.



Кнопка режима инвазивного мониторинга (Invasive). Эту кнопку можно выбрать для проведения инвазивного гемодинамического мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere. **В этом режиме мониторинга на информационной панели отображается надпись Swan-Ganz.**

Коснитесь значка главного экрана  для продолжения работы в выбранном режиме мониторинга.

Буква S (**S**) будет отображаться на оси X представления мониторинга трендов в виде графиков в момент переключения режима мониторинга.

5.4.2 Графики трендов динамики

Этот пункт меню клинических процедур доступен в случае переключения режима мониторинга во время сеанса мониторинга текущего пациента. Информацию о переключении режимов мониторинга см. в разделе *Выбор режима мониторинга* на странице 92.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → **More** (Дополнительно)  → **Historical Graphical Trends** (Графики трендов динамики) .

ПРИМЕЧАНИЕ

При просмотре предыдущих графических динамических данных сведения мониторинга текущих выбранных ключевых параметров в реальном времени не будут отображаться.

- 2 Коснитесь кнопки **Yes** (Да) во всплывающем окне подтверждения.
- 3 Внизу экрана будет мигать зеленая надпись с текстом **Viewing <Monitoring Mode> Historical Trend** (Просмотр тренда динамики <режима мониторинга>), где вместо <Monitoring Mode> будет отображаться надпись либо **FloTrac**, либо **Swan-Ganz**, в зависимости от предыдущего режима.
- 4 Коснитесь значка возврата  в любой момент, чтобы вернуться к данным мониторинга в реальном времени.

5.4.3 Ввод значений CVP

На экране ввода значений CVP можно ввести значение CVP пациента для непрерывного расчета показателей SVR/SVRI, когда доступны данные MAP.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → **Enter CVP** (Ввод значения CVP) .
- 2 Введите значение CVP.
- 3 Коснитесь значка главного экрана  для возврата на главный экран мониторинга.

ПРИМЕЧАНИЕ

Ввод значений CVP недоступен, когда для отображения данных CVP используется аналоговый входной сигнал (см. раздел «Вход аналогового сигнала давления» на странице 111) или для мониторинга CVP используется кабель для измерения давления

HemoSphere и датчик TruWave (см. раздел «Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления и датчика TruWave DPT» на странице 162).

5.4.4 Калькулятор производных значений

Функция **(Калькулятор производных значений)** позволяет вычислять определенные гемодинамические параметры и является удобным способом отображения этих параметров для однократного расчета.

Рассчитанные параметры зависят от режима мониторинга и могут включать в себя следующие показатели: CPO/CPI, DO₂/DO₂I, VO₂/VO₂I, VO₂e/VO₂Ie, SVR/SVRI, LVSWI, RVSWI и PVR.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → **Derived Value Calculator** (Калькулятор производных значений) .
- 2 Введите необходимые значения, и на экране автоматически появятся результаты расчета.
- 3 Коснитесь значка главного экрана  для возврата на экран мониторинга.

5.4.5 Просмотр событий

Используйте функцию **Event Review** (Просмотр событий) для просмотра системных и связанных с параметрами событий, которые произошли во время мониторинга. В системе записываются события за максимальный период 72 часа. События указываются по порядку, и при этом вверху отображаются наиболее недавние события.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → **More** (Дополнительно)  → **Event Review** (Просмотр событий) .
- 2 Для прокрутки вверх или вниз касайтесь клавиш со стрелками.
- 3 Коснитесь значка главного экрана  для возврата на экран мониторинга.

В журнале просмотра клинических событий хранятся сведения об указанных ниже событиях.

Таблица 5-4 Просмотренные события

Событие	Когда записывается
Arterial Pressure Zeroed (Сигнал артериального давления обнулен)	Датчик давления TruWave обнулен, и установлена метка ART.
Averaging Time – 5 seconds (Время усреднения — 5 секунд)	Время усреднения CO и давления изменилось до 5 секунд.
Averaging Time – 20 seconds (Время усреднения — 20 с)	Время усреднения CO и давления изменилось до 20 секунд.
Averaging Time – 5 minutes (Время усреднения — 5 минут)	Время усреднения CO и давления изменилось до 5 минут.

Таблица 5-4 Просмотренные события (продолжение)

Событие	Когда записывается
BSA Change (Изменение площади поверхности тела)	Значение BSA изменилось по сравнению с прошлым введенным значением BSA (включая случаи, когда значение BSA прекращает отображаться или вновь появляется на экране).
Central Venous Pressure Zeroed (Сигнал центрального венозного давления обнулен)	Датчик давления TruWave обнулен, и установлена метка CVP.
CO Cable Test Passed (Тест кабеля CO пройден)	Когда был успешно выполнен тест кабеля ССО пациента
CO Monitoring Started (Начат мониторинг CO)	Когда начинается мониторинг CO.
CO Monitoring Stopped (Мониторинг CO остановлен)	Когда пользователь или система останавливают мониторинг CO.
CVP cleared (Значение CVP сброшено)	Пользователь сбросил введенное вручную значение CVP.
CVP entered <value><units> (Введено значение CVP <значение> <единицы измерения>)	Значение CVP введено вручную (значение и единицы измерения отображаются на экране).
Draw Blood (Забор крови)	Параметр Draw (Забор) выбран на экране In vivo Calibration Draw (Калибровка in vivo, взятие образца).
FloTrac Sensor Zeroed (Датчик FloTrac обнулен)	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ обнулен.
GDT Session Started (Начат сеанс GDT): #nn	Начат сеанс отслеживания GDT. nn — это номер сеанса отслеживания GDT для текущего пациента.
GDT Session Stopped (Сеанс GDT остановлен): #nn	Сеанс отслеживания GDT остановлен. nn — это номер сеанса отслеживания для текущего пациента.
GDT Session Paused (Сеанс GDT приостановлен): #nn	Сеанс отслеживания GDT приостановлен. nn — это номер сеанса отслеживания для текущего пациента.
GDT Session Resumed (Сеанс GDT возобновлен): #nn	Сеанс отслеживания GDT возобновлен. nn — это номер сеанса отслеживания для текущего пациента.
GDT Session Targets Updated (Целевые диапазоны сеанса GDT обновлены): #nn; <rrrr>:<qqq><uuu>,<...>	Цели сеанса отслеживания GDT обновлены. nn — это номер сеанса отслеживания для текущего пациента, <rrrr> — это параметр с обновленным целевым диапазоном <qqq> и единицами измерения <uuu>. <...> — это количество дополнительных обновленных целевых диапазонов.
HGB Update (Обновление HGB)	Завершено обновление оксиметрического кабеля после обновления HGB
iCO Bolus Performed (Выполнено болюсное измерение iCO)	Когда выполнено болюсное измерение iCO.
In vitro Calibration (Калибровка in vitro)	Когда завершается обновление оксиметрического кабеля после калибровки in vitro.
In vivo Calibration (Калибровка in vivo)	Когда завершается обновление оксиметрического кабеля после калибровки in vivo.

Таблица 5-4 Просмотренные события (продолжение)

Событие	Когда записывается
[IA#N] <sub-type> <detail> <note> ([IA#N] <подтип> <подробные сведения> <примечание>)	Проведен анализ вмешательства, где #N — это порядковый номер вмешательства для этого пациента. <sub-type> — это выбранный подтип вмешательства (для общего вмешательства: Inotrope (Инотрон), Vasodilator (Вазодилатор), Vasopressor (Вазопрессор) или PEEP (Вазодилатор); для жидкостного анализа: Red Blood Cells (Эритроциты), Colloid (Коллоид) или Crystalloid (Кристаллоид); для позиционной нагрузки: Passive Leg Raise (Пассивное поднятие ног) или Trendelenburg (Тренделенбург)). <detail> — это выбранные подробные сведения. <note> — это примечание, добавленное пользователем.
[IA#N] Custom <detail> <note> (Пользовательский [IA#N] <подробные сведения> <примечание>)	Проведен пользовательский анализ вмешательства, где #N — это порядковый номер вмешательства для этого пациента. <detail> — это выбранные подробные сведения. <note> — это примечание, добавленное пользователем.
[IA#N Updated] Note: <updated note> ([Обновление IA#N] Примечание: <обновленное примечание>)	Примечание, связанное с N-ым вмешательством, было отредактировано, но время и дата остались неизменными. Записывается при касании активированной кнопки Accept (Принять) во всплывающем окне редактирования вмешательства. N — это порядковый номер исходного вмешательства.
[IA#N Updated] Time: <Updated date> - <Updated Time> ([Обновление IA#N] Время: <обновленная дата> — <обновленное время>)	Дата или время, связанные с N-ым вмешательством, были отредактированы, но примечание осталось неизменным. Записывается при касании активированной кнопки Accept (Принять) во всплывающем окне редактирования вмешательства. N — это порядковый номер исходного вмешательства.
[IA#N Updated] Time: <Updated date> - <Updated Time>; Note: <updated note> ([Обновление IA#N] Время: <обновленная дата> — <обновленное время>; примечание: <обновленное примечание>)	Время ИЛИ дата И примечание, связанные с N-ым вмешательством, были отредактированы. Записывается при касании активированной кнопки Accept (Принять) во всплывающем окне редактирования вмешательства. N — это порядковый номер исходного вмешательства.
Light Out of Range (Свет за пределами допустимого диапазона)	Когда возникает ошибка диапазона света оксиметрии.
Monitoring Paused (Мониторинг приостановлен)	Активный мониторинг приостановлен для отключения звуковых предупредительных сигналов и мониторинга параметров.
Monitoring Resumed (Мониторинг возобновлен)	Мониторинг возобновлен в обычном режиме. Звуковые предупредительные сигналы и мониторинг параметров активны.
Oximetry Disconnected (Оксиметрический кабель отсоединен)	Обнаружено отсоединение оксиметрического кабеля.
HPI Alert (Сигнал предупреждения HPI)	Прогностический показатель гипотензии Asimen (HPI), предупреждение активировано [только HPI].
HPI Alert Acknowledged* (Пользователь подтвердил, что увидел сигнал предупреждения HPI*)	Прогностический показатель гипотензии Asimen (HPI); сигнал предупреждения* квитирован [только HPI].

Таблица 5-4 Просмотренные события (продолжение)

Событие	Когда записывается
HPI Alert Cleared (Acknowledged*) (Сигнал предупреждения HPI сброшен (квитирован*))	Прогностический показатель гипотензии Asimen (HPI), сигнал предупреждения сброшен, так как значение HPI было ниже 75 на протяжении двух последовательных 20-секундных обновлений. Сигнал предупреждения с высоким приоритетом HPI был квитирован* во всплывающем окне до того, как сигнал был сброшен [только HPI].
HPI Alert Cleared (Not Acknowledged*) (Сигнал предупреждения HPI сброшен (без квитирования*))	Прогностический показатель гипотензии Asimen (HPI), сигнал предупреждения сброшен, так как значение HPI было ниже 75 на протяжении двух последовательных 20-секундных обновлений. Всплывающее окно сигнала тревоги с высоким приоритетом HPI не было квитировано* до того, как сигнал был сброшен [только HPI].
Pulmonary Artery Pressure Zeroed (Сигнал давления в легочной артерии обнулен)	Датчик давления TruWave обнулен, и установлена метка PAP.
Recall Oximetry Data (Повторное получение оксиметрических данных)	Когда пользователь принял повторное получение данных оксиметрического кабеля.
System Restart Recovery (Восстановление после перезапуска системы)	Когда после выключения и включения системы мониторинг возобновляется без предупреждения.
Monitoring Mode Switch Occurred (Произошло переключение режима мониторинга)	Изменен режим мониторинга.
Time Change (Изменение времени)	Системные часы обновлены.
* Квитирование регистрируется, если пользователь коснулся любой кнопки во всплывающем окне сигнала предупреждения с высоким приоритетом HPI.	

5.5 Информационная панель

Информационная панель отображается во всех окнах активного мониторинга и в большинстве окон клинических процедур. На ней отображаются текущее время, дата, режим мониторинга, состояние аккумулятора и символ блокировки окна. Информацию по смене режима мониторинга см. в разделе *Выбор режима мониторинга* на странице 92. Во время мониторинга с помощью модуля HemoSphere Swan-Ganz может также отображаться температура крови и привязанная к ней частота сердечной деятельности. При мониторинге с помощью кабеля HemoSphere для измерения давления в режиме мониторинга с датчиком FloTrac также будут отображаться время усреднения CO/давления и значения параметра HPI. Дополнительные сведения о функции прогностического показателя гипотензии Asimpen (HPI), которая является улучшением по сравнению с другими версиями системы, см. в разделе «Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Asimpen (HPI)» на странице 177. Состояние соединения отображается, если монитор имеет соединение HIS или поддерживает связь по протоколу Wi-Fi. См. табл. 8-1 на странице 132, где указаны символы состояния Wi-Fi, и табл. 8-2 на странице 133, где указаны символы состояния связи HIS. На рис. 5-19 показан пример информационной панели при мониторинге с помощью модуля HemoSphere Swan-Ganz, где ЧСД привязана к ЭКГ. На рис. 5-20 показан пример информационной панели при мониторинге с помощью кабеля HemoSphere для измерения давления.

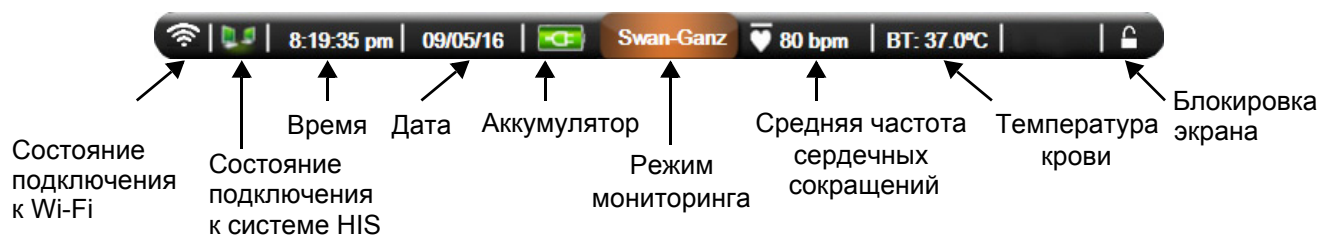


Рис. 5-19 Информационная панель (модуль Swan-Ganz HemoSphere)



Рис. 5-20 Информационная панель — кабель для измерения давления HemoSphere

ПРИМЕЧАНИЕ

Рис. 5-19 и рис. 5-20 демонстрируют примеры информационных панелей со стандартными значениями по умолчанию для английского языка (США). Настройки по умолчанию для всех языков см. в табл. D-6 «Языковые настройки по умолчанию» на странице 268.

5.5.1 Аккумулятор

Усовершенствованный монитор HemoSphere с установленным батарейным блоком HemoSphere позволяет проводить непрерывный мониторинг в периоды отключения электроснабжения. Состояние аккумулятора отображается на информационной панели символами, изображенными в табл. 5-5. Дополнительную информацию об установке аккумулятора см. в разделе *Установка аккумулятора* на странице 54. Чтобы обеспечить правильное отображение состояния заряда аккумулятора, рекомендуется выполнять периодические проверки технического состояния аккумулятора путем кондиционирования. Информацию о техническом обслуживании и кондиционировании аккумулятора см. в разделе *Техническое обслуживание аккумулятора* на странице 277.

Таблица 5-5 Состояние аккумулятора

Символ аккумулятора	Показание
	В аккумуляторе осталось более 50 % заряда.
	В аккумуляторе осталось менее 50 % заряда.
	В аккумуляторе осталось менее 20 % заряда.
	Аккумулятор заряжается и подключен к сети электропитания.
	Аккумулятор полностью заряжен и подключен к сети электропитания.
	Аккумулятор не установлен.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Во избежание перебоев в мониторинге при отключении электроснабжения всегда используйте усовершенствованный монитор HemoSphere со вставленным аккумулятором.

В случае сбоя электропитания и полной разрядки аккумулятора монитор выполнит контролируемую процедуру отключения.

5.5.2 Блокировка экрана

Блокируйте экран при очистке или перемещении монитора. Инструкции по очистке см. в разделе *Очистка монитора и модулей* на странице 272. Экран автоматически разблокируется по окончании обратного отсчета внутреннего таймера.

- 1 Коснитесь значка блокировки экрана.

- Во всплывающем окне **Lock Screen** (Блокировка экрана) выберите требуемое время блокировки.

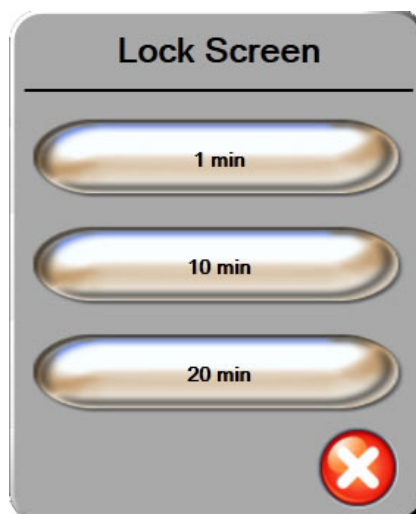


Рис. 5-21 Блокировка экрана

- Справа на информационной панели появится крупный значок в виде замка.
- Для разблокировки экрана коснитесь крупного значка в виде замка и удерживайте его .

5.6 Панель состояния

Панель состояния отображается в нижней части всех экранов активного мониторинга. На ней отображаются сообщения о сбоях, предупредительные сигналы, сигналы тревоги, а также некоторые предупреждения и уведомления. При возникновении более одного сбоя, сигнала тревоги или предупредительного сигнала сообщения отображаются поочередно каждые две секунды.



Рис. 5-22 Панель состояния

5.7 Навигация по экрану монитора

Есть несколько стандартных процедур навигации по экрану.

5.7.1 Вертикальная прокрутка

В некоторых случаях вся информация может не помещаться на одном экране. Если в списке просмотра отображаются вертикальные стрелки, коснитесь стрелки вверх или вниз, чтобы увидеть следующую группу элементов.



При выборе пунктов списка стрелки вертикальной прокрутки служат для перемещения вверх или вниз на один пункт.



5.7.2 Значки навигации

Некоторые кнопки всегда выполняют одну и ту же функцию.



Главный экран. Значок главного экрана служит для перехода на последний просмотренный экран мониторинга и сохранения любых изменений, внесенных в данные на экране.



Возврат. Значок возврата служит для перехода к предыдущему экрану меню и сохранения любых изменений, внесенных в данные на экране.



Ввод. Значок ввода служит для сохранения всех изменений, внесенных в данные на экране, и возврата на экран мониторинга или открытия следующего экрана меню.



Отмена. Значок отмены служит для отмены любых введенных данных.

На некоторых экранах, например на экране данных пациента, кнопка отмены отсутствует. Система сохраняет данные пациента сразу после их введения.

Списки-кнопки. На некоторых экранах есть кнопки, которые отображаются разделенными на две половины.



В этих случаях касание любой области кнопки приводит к раскрытию списка выбираемых пунктов. В правой части кнопки отображается текущий выбор.

Кнопка значения. На некоторых экранах отображаются прямоугольные кнопки, пример которых приведен ниже. Коснитесь кнопки, чтобы отобразить кнопочную панель.



Кнопка переключения. Когда существует два варианта выбора, например «включено» и «выключено», появляется кнопка переключения.

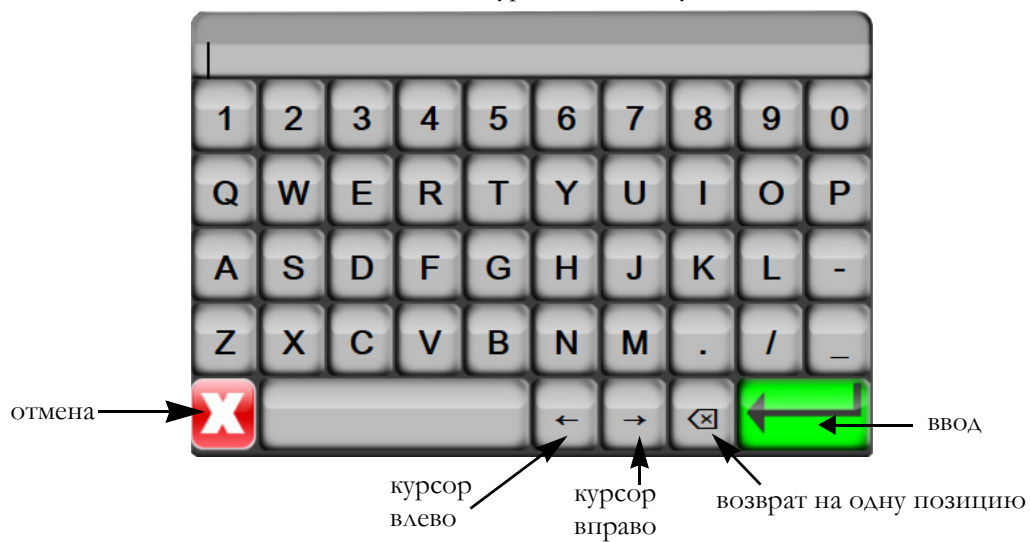


Для изменения выбора коснитесь противоположной стороны кнопки.

Кнопочная панель. Касайтесь клавиш на кнопочной панели для ввода числовых данных.



Клавиатура. Касайтесь клавиш на клавиатуре для ввода буквенно-числовых данных.



Настройки пользовательского интерфейса

Содержание

Данные пациента	103
Настройки монитора	106

6.1 Данные пациента

После включения системы пользователь может либо продолжить мониторинг последнего пациента, либо начать мониторинг нового пациента. См. рис. 6-1 ниже.

ПРИМЕЧАНИЕ

Если данные последнего пациента получены более 12 часов назад, можно только начать мониторинг нового пациента.

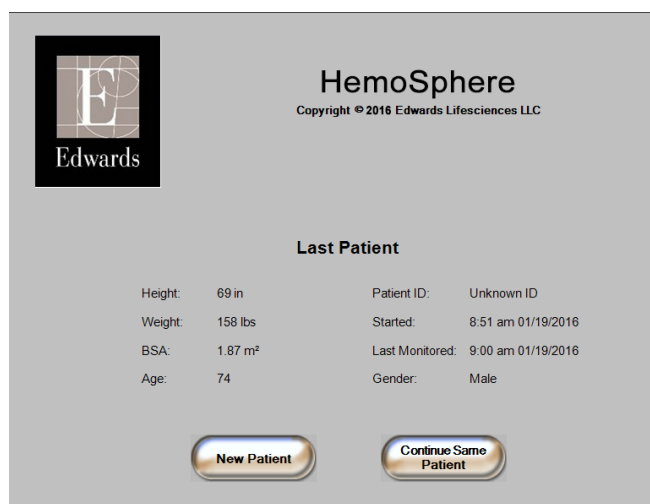


Рис. 6-1 Экран нового пациента или продолжения мониторинга

6.1.1 Новый пациент

При запуске мониторинга нового пациента все данные предыдущего пациента удаляются. Для границ предупредительных сигналов и непрерывно измеряемых параметров устанавливаются значения по умолчанию.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

После запуска сеанса нового пациента необходимо проверить диапазоны верхних и нижних значений предупредительных сигналов для физиологических параметров по умолчанию, чтобы гарантировать, что они соответствуют текущему пациенту.

Перейти к мониторингу нового пациента можно как при первоначальном запуске системы, так и в ходе ее работы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

При подключении нового пациента к усовершенствованному монитору HemoSphere нажимайте кнопку **New Patient** (Новый пациент) или очищайте профиль данных пациента. В противном случае данные предыдущего пациента могут присутствовать при отображении хронологических данных.

- 1 После включения монитора появляется экран нового пациента или продолжения мониторинга (рис. 6-1). Коснитесь кнопки **New Patient** (Новый пациент) и перейдите к шагу 6.

ИЛИ

Если монитор уже включен, коснитесь значка настроек  и перейдите к шагу 2.

- 2 Коснитесь кнопки **Patient Data** (Данные пациента).
- 3 Коснитесь кнопки **New Patient** (Новый пациент).
- 4 На экране подтверждения коснитесь кнопки **Yes** (Да), чтобы начать мониторинг нового пациента.
- 5 Отобразится экран **New Patient Data** (Данные нового пациента). См. рис. 6-2.

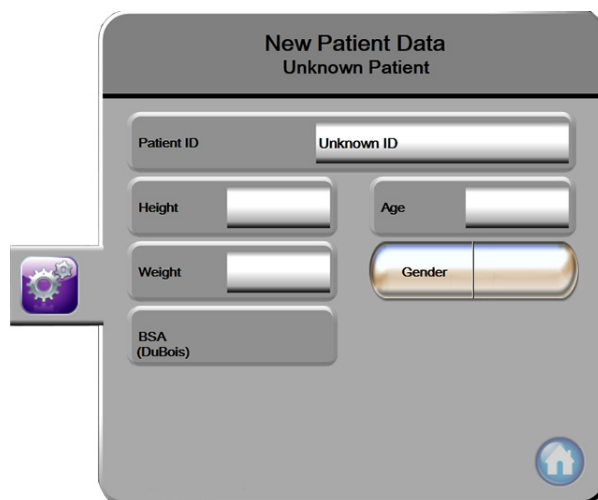


Рис. 6-2 Экран данных нового пациента

- 6 Коснитесь клавиши  на кнопочной панели или клавиатуре, чтобы сохранить все демографические параметры пациента и вернуться к экрану данных пациента.
- 7 Коснитесь кнопки **Patient ID** (Идентификатор пациента) и введите больничный идентификатор пациента с помощью кнопочной панели.
- 8 Коснитесь кнопки **Height** (Рост) и введите рост пациента с помощью кнопочной панели. Единица измерения по умолчанию, соответствующая языку интерфейса, отображается в правом верхнем углу кнопочной панели. Коснитесь ее, чтобы изменить единицу измерения.
- 9 Коснитесь кнопки **Age** (Возраст) и введите возраст пациента с помощью кнопочной панели.
- 10 Коснитесь кнопки **Weight** (Масса) и введите массу пациента с помощью кнопочной панели. Единица измерения по умолчанию, соответствующая языку интерфейса, отображается в правом верхнем углу кнопочной панели. Коснитесь ее, чтобы изменить единицу измерения.
- 11 Коснитесь кнопки **Gender** (Пол) и выберите **Male** (Мужской) или **Female** (Женский).
- 12 Значение **BSA** (Площадь поверхности тела) рассчитывается на основании роста и массы по формуле Дюбуа.
- 13 Коснитесь значка ввода .

ПРИМЕЧАНИЕ

Значок ввода будет неактивен до тех пор, пока не будут введены все данные пациента.

- 14 Просмотрите демографические данные пациента в окне подтверждения и, если они верны, коснитесь кнопки **Yes** (Да).
- 15 Выберите соответствующий режим мониторинга в окне **Monitoring Mode Selection** (Выбор режима мониторинга). См. раздел *Выбор режима мониторинга* на странице 92. Порядок запуска мониторинга с помощью необходимого технологического средства для гемодинамического мониторинга см. в инструкциях.
- 16 Коснитесь значка главного экрана .

6.1.2 Продолжение мониторинга пациента

Если данные последнего пациента получены менее 12 часов назад, демографические сведения и идентификатор пациента отобразятся при включении системы. При продолжении мониторинга последнего пациента загружаются данные пациента и восстанавливаются динамические данные. Отображается последний просмотренный экран мониторинга. Коснитесь кнопки **Continue Same Patient** (Продолжить мониторинг предыдущего пациента).

6.1.3 Просмотр данных пациента

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Patient Data** (Данные пациента), чтобы просмотреть данные пациента. На экране также будет отображаться кнопка **New Patient** (Новый пациент).
- 3 Коснитесь значка возврата  для возврата на экран настроек. Отобразится всплывающий экран демографических данных пациента. В случае возврата к тому же пациенту просмотрите его демографические данные и, если они верны, нажмите кнопку **Yes** (Да).

6.2 Настройки монитора

С помощью экрана **Monitor Settings** (Настройки монитора) можно изменять некоторые настройки, относящиеся к монитору.

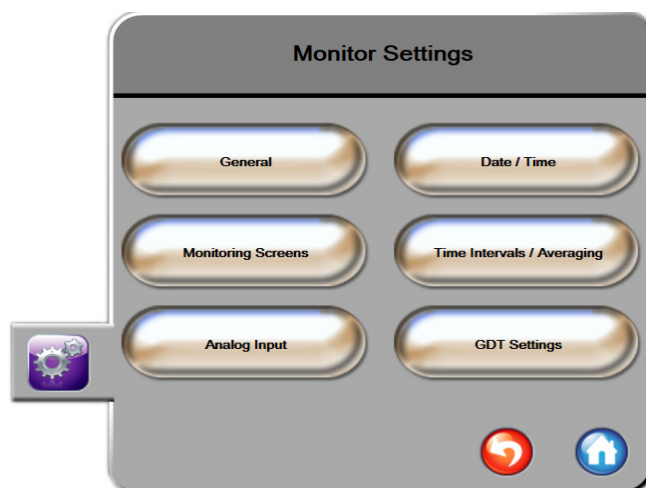


Рис. 6-3 Настройки монитора

ПРИМЕЧАНИЕ

После двух минут бездействия экран возвращается к представлению мониторинга.

6.2.1 Общие настройки монитора

Общие настройки монитора — это настройки, которые касаются каждого экрана. К таким настройкам относятся язык интерфейса, используемые единицы измерения, громкость предупредительных сигналов и звук снимка экрана.

Интерфейс усовершенствованного монитора NemoSphere доступен на нескольких языках. Экран выбора языка отображается при первом запуске усовершенствованного монитора NemoSphere. См. рис. 3-7 «Экран выбора языка» на странице 59. После этого экран выбора языка не появляется, но язык интерфейса можно изменить в любой момент.

Выбранный язык определяет используемый по умолчанию формат времени и даты. Эти параметры также можно изменить независимо от выбранного языка.

ПРИМЕЧАНИЕ

При потере и возобновлении питания усовершенствованного монитора HemoSphere системные настройки, установленные до потери питания, в том числе настройки предупредительных сигналов и их громкость, настройки целевых значений, экран мониторинга, конфигурация параметров, выбор языка и единиц измерения, автоматически восстанавливаются до значений, установленных в последний раз.

6.2.1.1 Изменение языка

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **General** (Общее).

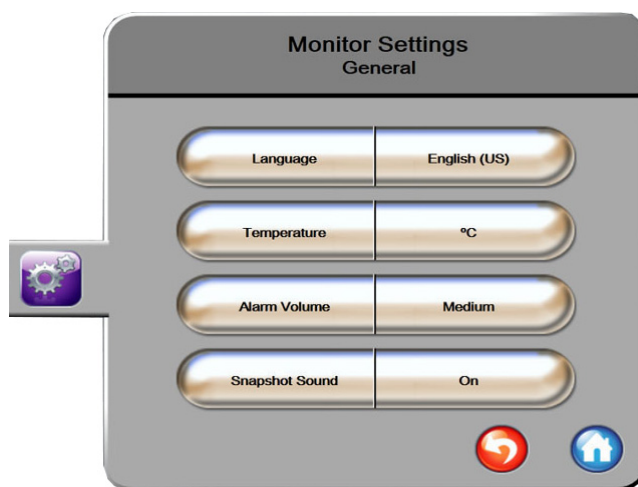


Рис. 6-4 Общие настройки монитора

- 4 Коснитесь выбранного значения кнопки **Language** (Язык) и выберите необходимый язык интерфейса.
- 5 Коснитесь значка главного экрана , чтобы вернуться на экран мониторинга.

ПРИМЕЧАНИЕ

Настройки по умолчанию для всех языков см. в приложении D.

6.2.2 Изменение отображения даты и времени

Для языка English (US) (Английский (США)) по умолчанию устанавливается формат даты **ММ/DD/YYYY** (ММ/ДД/ГГГГ) и формат времени **12 Hour** (12-часовой).

При выборе другого языка интерфейса для даты по умолчанию устанавливается формат, указанный в приложении D *Настройки монитора и значения по умолчанию*, а для времени по умолчанию устанавливается 24-часовой формат.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Date / Time** (Дата и время).

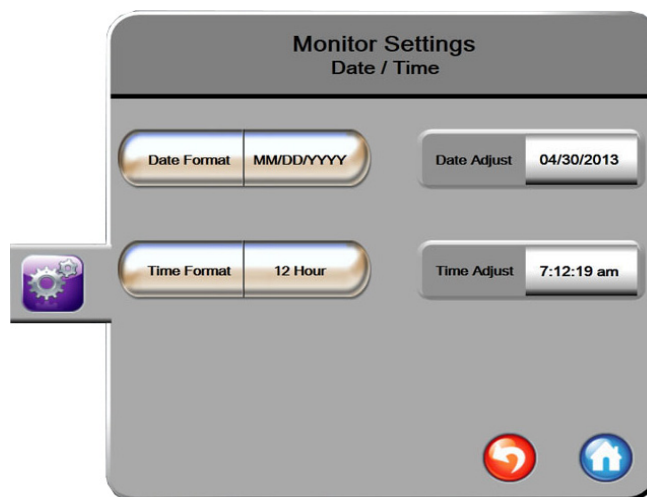


Рис. 6-5 Настройки даты и времени

- 4 Коснитесь выбранного значения кнопки **Date Format** (Формат даты) и коснитесь необходимого формата.
- 5 Коснитесь выбранного значения кнопки **Time Format** (Формат времени) и коснитесь необходимого формата.
- 6 Коснитесь значка главного экрана , чтобы вернуться к экрану мониторинга.

6.2.2.1 Изменение даты или времени

При необходимости системное время можно сбросить. В случае изменения времени или даты динамические данные обновляются соответствующим образом. Все сохраненные данные также обновляются в соответствии с изменением времени.

ПРИМЕЧАНИЕ

Часы усовершенствованного монитора NemoSphere не выполняют автоматический переход на летнее время (DST). Этот переход необходимо выполнять согласно следующим инструкциям.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Date / Time** (Дата и время).
- 4 Чтобы изменить дату, коснитесь выбранного значения кнопки **Date Adjust** (Изменение даты) и введите дату с помощью кнопочной панели.

- 5 Чтобы изменить время, коснитесь выбранного значения кнопки **Time Adjust** (Изменение времени) и введите время.
- 6 Коснитесь значка главного экрана , чтобы вернуться к экрану мониторинга.

6.2.3 Настройки экранов мониторинга

На экране настроек **Monitoring Screens** (Экраны мониторинга) пользователь может установить настройки экранов физиологии и мониторинга взаимосвязи физиологических данных.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Monitoring Screens** (Экраны мониторинга).
- 4 Выберите переключатель **Indexed or Non-Indexed** (Индексированные или неиндексированные) для параметров на экранах физиологии и взаимосвязи физиологических данных.
- 5 Для включения (**On**) или выключения (**Off**) индикатора SVV коснитесь переключателя **SVV: Physiology and Physio Relationship Screens** (SVV: экраны отношения физиологии и взаимоотношений физиотерапевтических данных).
- 6 Для включения (**On**) или выключения (**Off**) данных PPV коснитесь переключателя **PPV: Physiology and Physio Relationship Screens** (SVV: экраны отношения физиологии и взаимоотношений физиотерапевтических данных).
- 7 Коснитесь значка главного экрана  для возврата на экран мониторинга.

6.2.4 Временные интервалы и усреднение

На экране **Time Intervals / Averaging** (Временные интервалы и усреднение) можно выбрать временной интервал % изменения при непрерывном измерении. В режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac можно также изменить время усреднения CO и давления.

ПРИМЕЧАНИЕ

После двух минут бездействия экран возвращается к представлению мониторинга.

Кнопка значения **CO/Pressure Averaging Time** (Время усреднения CO и давления) доступна только в режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Time Intervals / Averaging** (Временные интервалы и усреднение).

- 4 Коснитесь правой стороны кнопки значения **Continuous % Change Interval** (Интервал % изменения при непрерывном измерении) и выберите один из следующих вариантов интервала:

- None (Нет);
- 5 min (5 мин);
- 10 min (5 мин);
- 15 min (15 мин);
- 20 min (5 мин);
- 30 min (5 мин).

- 5 Коснитесь правой стороны кнопки значения **CO/Pressure Averaging Time** (Время усреднения СО и давления) и выберите один из следующих вариантов интервала:

- 5 sec (5 с);
- 20 sec (20 с) (рекомендуемый интервал времени по умолчанию);
- 5 min (5 мин).

Выбор параметра **CO/Pressure Averaging Time** (Время усреднения СО и давления) влияет на время усреднения и частоту обновления отображения СО и других параметров. Подробные сведения об изменениях времени усреднения и частоты обновления параметров в зависимости от выбора пункта меню см. в табл. 6-1 ниже.

Таблица 6-1 Время усреднения и частота обновления отображения СО и давления

Пункт меню времени усреднения СО и давления	Частота обновления параметра		
	5 с	20 с	5 мин
Сердечный выброс (CO)	2 с	20 с	20 с
Ударный объем (SV)	2 с	20 с	20 с
Систолическое давление (SYS)	2 с	20 с [^]	20 с [^]
Диастолическое давление (DIA)	2 с	20 с [^]	20 с [^]
Среднее артериальное давление (MAP)	2 с	20 с [^]	20 с [^]
Частота пульса (PR)	2 с	20 с [^]	20 с [^]
Центральное венозное давление (CVP)	2 с	2 с [†]	2 с [†]
Среднее давление в легочной артерии (MPAP)	2 с	2 с [†]	2 с [†]
Вариация ударного объема (SVV)	20 с *	20 с *	20 с
Вариация пульсового давления (PPV)	20 с *	20 с *	20 с
* Значения времени усреднения 5 и 20 секунд недоступны для SVV и PPV. Если выбрано значение 5 или 20 секунд, время усреднения для SVV и PPV составит 1 минуту. † Для показателей CVP и MPAP время усреднения параметра всегда составляет 5 секунд при частоте обновления 2 секунды. ^ При использовании датчика TruWave доступно только время усреднения 5 секунд при частоте обновления 2 секунды.			

ПРИМЕЧАНИЕ

Для кривой давления в реальном времени, отображаемой на дисплее кривой артериального давления (ART) (см. раздел *Отображение кривой артериального давления (ART) в реальном времени* на странице 81) или на экране Zero & Waveform (Обнуление и кривая) (см. раздел *Экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая)* на странице 165), частота обновления всегда составляет 2 секунды.

6 Коснитесь значка главного экрана  для возврата на экран мониторинга.

6.2.5 Вход аналогового сигнала давления

При выполнении мониторинга СО усовершенствованный монитор HemoSphere также может рассчитывать показатель SVR, используя аналоговый входной сигнал давления от подключенного монитора пациента.

ПРИМЕЧАНИЕ

При подключении к внешним устройствам ввода система может отображать дополнительную информацию. Например, во время мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere и при непрерывном измерении показателей MAP и CVP прикроватным монитором отображается показатель SVR, если он настроен в шаре параметра. Показатели MAP и CVP отображаются на экранах мониторинга физиологических данных и взаимосвязи физиологических данных.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Для аналоговых портов связи усовершенствованного монитора HemoSphere используется общее заземление, изолированное от электронных компонентов интерфейса катетера. При подключении нескольких устройств к усовершенствованному монитору HemoSphere для всех устройств следует обеспечить изолированный источник питания во избежание нарушения электрической изоляции какого-либо из подключенных устройств.

Ток утечки для окончательной конфигурации системы должен соответствовать стандарту IEC 60601-1:2005/A1:2012.

За соответствие стандарту отвечает пользователь.

Вспомогательное оборудование, подключаемое к монитору, должно быть сертифицировано по стандарту IEC/EN 60950 в отношении оборудования обработки данных или по стандарту IEC 60601-1:2005/A1:2012 в отношении электромедицинского оборудования. Все сочетания оборудования должны отвечать требованиям к системам стандарта IEC 60601-1:2005/A1:2012.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ При подключении усовершенствованного монитора HemoSphere к внешним устройствам см. подробные инструкции в руководстве по эксплуатации внешнего устройства. Перед клиническим использованием убедитесь в правильной работе системы.

После настройки прикроватного монитора для вывода необходимых параметров подключите монитор через интерфейсный кабель к аналоговому входному порту на усовершенствованном мониторе HemoSphere.

ПРИМЕЧАНИЕ От совместимого прикроватного монитора должен подаваться аналоговый выходной сигнал.

Обратитесь к местному представителю Edwards, чтобы получить правильный интерфейсный кабель аналогового входа усовершенствованного монитора HemoSphere для используемого прикроватного монитора.

В приведенных ниже процедурах описан порядок настройки аналоговых входных портов усовершенствованного монитора HemoSphere.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Analog Input** (Аналоговый вход).
- 4 В случае мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere выберите пункт **MAP** из списка-кнопки **Parameter** (Параметр) для нумерованного аналогового порта, к которому подключено устройство измерения MAP (**1** или **2**). Отобразятся настроенные по умолчанию значения MAP.

ПРИМЕЧАНИЕ В режиме мониторинга датчика FloTrac получение данных MAP в виде входного аналогового сигнала недоступно.

Если для выбранного порта не обнаружен аналоговый сигнал, под списком-кнопкой **Port** (Порт) будет отображаться надпись **Not Connected** (Не подсоединено).

Во время первого обнаружения подсоединения к аналоговому входу или отсоединения от него на панели состояния отобразится соответствующее краткое уведомление.

- 5 Выберите пункт **CVP** в списке-кнопке **Parameter** (Параметр) для нумерованного аналогового порта, к которому подключено устройство измерения CVP. Отобразятся настроенные по умолчанию значения CVP.

ПРИМЕЧАНИЕ

Один параметр можно одновременно настроить не более чем для одного аналогового входа.

В режиме мониторинга с помощью датчика FloTrac, когда подключен датчик TruWave DPT для мониторинга CVP, получение данных CVP в виде входного аналогового сигнала недоступно.

- 6 Если значения по умолчанию верны для используемого прикроватного монитора, коснитесь значка главного экрана .

Если значения по умолчанию неверны для используемого прикроватного монитора (см. руководство оператора прикроватного монитора), можно изменить диапазон напряжения, диапазон полной шкалы или выполнить калибровку, порядок которой описан в разделе 6.2.5.1 этой главы.

Чтобы изменить отображаемое значение сигнала полной шкалы, коснитесь кнопки значения **Full Scale Range** (Диапазон полной шкалы). В табл. 6-2 ниже показаны допустимые значения входов для диапазона полной шкалы в зависимости от выбранного параметра.

Таблица 6-2 Диапазоны параметров аналоговых входов

Параметр	Full Scale Range (Диапазон полной шкалы)
MAP	0–510 мм рт. ст. (0–68 кПа)
CVP	0–110 мм рт. ст. (0–14,6 кПа)

ПРИМЕЧАНИЕ

При нулевом показании напряжения автоматически устанавливается минимальное показание давления 0 мм рт. ст. (0 кПа). Параметр **Full Scale Range** (Диапазон полной шкалы) представляет собой значение сигнала полной шкалы или максимальное показание давления для выбранного значения параметра **Voltage Range** (Диапазон напряжения).

Коснитесь кнопки списка **Voltage Range** (Диапазон напряжения), чтобы изменить отображаемый диапазон напряжения. Для всех параметров доступны следующие выбираемые диапазоны напряжения:

- 0 - 1 volts (0–1 вольт);
- 0 - 5 volts (0–5 вольт);
- 0 - 10 volts (0–10 вольт);
- Custom (Пользовательское значение) (см. раздел 6.2.5.1 *Калибровка*).

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

При переключении на другой прикроватный монитор обязательно убедитесь в том, что указанные значения по умолчанию по-прежнему действительны. При необходимости измените диапазон напряжения и диапазон соответствующего параметра или выполните калибровку.

6.2.5.1 Калибровка

Калибровка требуется, когда значения по умолчанию неверны или диапазон напряжения неизвестен. В процессе калибровки выполняется настройка усовершенствованного монитора HemoSphere в соответствии с аналоговым сигналом, получаемым от прикроватного монитора.

ПРИМЕЧАНИЕ

Если значения по умолчанию верны, не выполняйте калибровку.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Калибровку аналоговых портов усовершенствованного монитора HemoSphere должен выполнять только соответствующим образом обученный персонал.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Analog Input** (Аналоговый вход).
- 4 Выберите номер необходимого порта (**1** или **2**) из списка-кнопки **Port** (Порт) и соответствующий параметр (**MAP** или **CVP**) из списка-кнопки **Parameter** (Параметр).
- 5 Выберите вариант **Custom** (Пользовательское значение) на всплывающем экране значения напряжения. Появится экран **Analog Input Custom Settings** (Аналоговый вход Пользовательские настройки).
- 6 Подайте сигнал полной шкалы от прикроватного монитора на выбранный аналоговый входной порт усовершенствованного монитора HemoSphere.
- 7 Установите максимальное значение параметра, равное значению сигнала полной шкалы.
- 8 Коснитесь кнопки **Calibrate Maximum** (Калибровка максимума). Значение **Maximum A/D** (Максимальный аналогово-цифровой сигнал) появится на экране **Analog Input Custom Settings** (Аналоговый вход Пользовательские настройки).

ПРИМЕЧАНИЕ

Если подключение к аналоговому входу не обнаружено, кнопки **Calibrate Maximum** (Калибровка максимума) и **Calibrate Minimum** (Калибровка минимума) будут отключены, а вместо значения **Maximum A/D** (Максимальный аналогово-цифровой сигнал) будет отображаться надпись **Not Connected** (Не подсоединено).

- 9 Повторите процесс для калибровки минимального значения параметра.
- 10 Коснитесь кнопки **Акцепт** (Принять), чтобы принять отображаемые пользовательские настройки и вернуться на экран аналоговых входов.
- 11 При необходимости повторите шаги 4–10, чтобы откалибровать второй порт, или коснитесь значка главного экрана , чтобы вернуться к экрану мониторинга.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Точность непрерывного измерения SVR во время мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere зависит от качества и точности данных MAP и CVP, передаваемых от внешних мониторов. Поскольку усовершенствованный монитор HemoSphere не может проверять качество аналоговых сигналов MAP и CVP от внешнего монитора, действительные значения могут не совпадать со значениями, которые отображает усовершенствованный монитор HemoSphere (включая все производные параметры). По этой причине невозможно гарантировать точность непрерывно измеряемого показателя SVR. Для определения качества аналоговых сигналов регулярно сравнивайте значения MAP и CVP, отображаемые на внешнем мониторе, со значениями на экране взаимосвязи физиологических данных усовершенствованного монитора HemoSphere. Подробную информацию относительно точности, калибровки и других факторов, которые могут влиять на аналоговый выходной сигнал внешнего монитора, см. в руководстве оператора внешнего устройства ввода.

Расширенные настройки

Содержание

Предупредительные сигналы и целевые значения	116
Регулировка шкал	124
Настройка последовательного порта	126
Демонстрационный режим	127
Техническое меню	128

7.1 Предупредительные сигналы и целевые значения

В интеллектуальной системе предупредительных сигналов усовершенствованного монитора NemoSphere предусмотрено два типа предупредительных сигналов.

- 1 Предупредительные сигналы о физиологических ситуациях. Эти сигналы устанавливаются клиническим врачом и означают верхние и (или) нижние границы настроенных непрерывно измеряемых ключевых параметров.
- 2 Технические предупредительные сигналы. Этот предупредительный сигнал означает сбой устройства или сигнал тревоги.

Предупредительные сигналы обладают либо средним, либо высоким приоритетом. Визуальные и звуковые предупредительные сигналы подаются только применительно к отображаемым (ключевым) параметрам.

Для верхней границы предупредительного сигнала (красная зона) физиологических параметров CO/CI, sCO/sCI, SV/SVI и ScvO₂/SvO₂ установлен средний приоритет, а для нижней границы (красная зона) — высокий приоритет. Предупредительные сигналы параметров DIA, MAP и SYS всегда имеют высокий приоритет. Предупредительные сигналы физиологических параметров SVR/SVRI, EDV/sEDV, EDVI/sEDVI, RVEF/sRVEF, CVP, MPAP, PPV и SVV всегда имеют средний приоритет. См. *Приоритеты предупредительных сигналов* на странице 267.

Сбои, которые относятся к техническим предупредительным сигналам, имеют средний приоритет и приводят к остановке соответствующей операции мониторинга. Сигналы тревоги имеют низкий приоритет и не приводят к остановке операций мониторинга. Поскольку сбои имеют более высокий приоритет по сравнению с сигналами тревоги, последние не будут срабатывать при наличии любых активных сбоев.

Все предупредительные сигналы сопровождаются текстом, который отображается на панели состояния. Интеллектуальная система предупредительных сигналов циклически отображает текст каждого предупредительного сигнала на панели состояния. Кроме того, при наличии предупредительного сигнала загорается визуальный индикатор предупредительных сигналов, как указано в табл. 7-1 ниже. Дополнительную информацию см. в табл. 13-1 на странице 200.

Таблица 7-1 Цвета визуального индикатора предупредительных сигналов

Приоритет предупредительного сигнала	Цвет	Световой режим
Высокий	Красный	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает
Средний	Желтый	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает
Низкий	Желтый	Индикатор непрерывно горит

Визуальный индикатор предупредительных сигналов указывает на предупредительный сигнал с наивысшим приоритетом. При этом подается звуковой сигнал, соответствующий активному предупредительному сигналу с наивысшим приоритетом. При одинаковых уровнях приоритетов предупредительные сигналы о физиологических ситуациях считаются более приоритетными по сравнению со сбоями и сигналами тревоги. Все технические предупредительные сигналы подаются сразу после их обнаружения системой, т. е. без какой-либо характерной задержки. При подаче предупредительных сигналов о физиологических ситуациях задержкой является период времени, необходимый для расчета следующего физиологического параметра.

- Для непрерывно измеряемого показателя СО и связанных параметров модуля Swan-Ganz NemoSphere задержка может отличаться, но обычно составляет около 57 секунд (см. *Таймер обратного отсчета СО и STAT СО* на странице 142).
- Для непрерывно измеряемого показателя СО кабеля для измерения давления NemoSphere и связанных параметров датчика FloTrac задержка может отличаться в зависимости от выбранного пункта меню времени усреднения и частоты обновления показателей СО и давления (см. табл. 6-1 «Время усреднения и частота обновления отображения СО и давления» на странице 110).
- Для параметров артериального кровяного давления (SYS, DIA, MAP) кабеля для измерения давления NemoSphere во время отображения артериальной кривой: 2 секунды.
- Для параметров, измеряемых с помощью кабеля для измерения давления NemoSphere и датчика TruWave DPT: 2 секунды.
- Оксиметрия: 2 секунды.

Все предупредительные сигналы, связанные с конкретным пациентом, записываются и сохраняются. Доступ к ним можно получить с помощью функции скачивания данных (см. раздел *Скачивание данных* на странице 129). Журнал функции Data Download (Скачивание данных) очищается при запуске мониторинга нового пациента (см. раздел *Новый пациент* на странице 104). Сведения о текущем пациенте доступны в течение 12 часов после выключения системы.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не используйте настройки и предустановки предупредительных сигналов, которые отличаются от настроек такого же или похожего оборудования в том или ином помещении, например в отделении интенсивной терапии или кардиохирургической операционной. Конфликтующие предупредительные сигналы могут отразиться на безопасности пациента.

7.1.1 Выключение звука предупредительных сигналов**7.1.1.1 Предупредительные сигналы о физиологических ситуациях**

Звук предупредительных сигналов о физиологических ситуациях можно выключить непосредственно на экране мониторинга путем касания значка выключения звука предупредительных сигналов .

Звук предупредительных сигналов для физиологических параметров выключается на две минуты. В течение этих двух минут звуковое оповещение предупредительных сигналов о физиологических ситуациях не будет срабатывать, в том числе для новых предупредительных сигналов о физиологических ситуациях, возникших в этот период. Если в течение этих двух минут сработает технический предупредительный сигнал, звуковое оповещение предупредительных сигналов будет возобновлено. Пользователь может вручную сбросить этот двухминутный период путем повторного нажатия кнопки выключения звука предупредительных сигналов. По истечении двухминутного периода звуковое оповещение активных предупредительных сигналов о физиологических ситуациях будет возобновлено.

Если предупредительный сигнал о физиологической ситуации имеет средний приоритет, визуальный индикатор предупредительных сигналов (мигающий желтый) также отключается на две минуты. Визуальный индикатор предупредительных сигналов с высоким приоритетом (мигающий красный) нельзя отключить. Дополнительную информацию о приоритетах предупредительных сигналов для физиологических параметров см. в разделе *Приоритеты предупредительных сигналов* на странице 267.

ПРИМЕЧАНИЕ

Предупредительные сигналы для физиологических параметров можно полностью отключить. См. разделы 7.1.5 и 7.1.6.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не отключайте звуковые предупредительные сигналы в ситуациях, когда безопасность пациента может быть под угрозой.

7.1.1.2 Технические предупредительные сигналы

Во время подачи технического предупредительного сигнала пользователь может его отключить и сбросить визуальный индикатор предупредительных сигналов (среднего и низкого приоритета) путем касания значка выключения звука предупредительных сигналов . Визуальный индикатор предупредительных сигналов и звуковое оповещение будут оставаться неактивными до тех пор, пока не сработает очередной технический предупредительный сигнал или предупредительный сигнал о физиологической ситуации, либо до устранения и повторного срабатывания исходного технического предупредительного сигнала.

7.1.2 Настройка громкости предупредительных сигналов

Громкость предупредительных сигналов может быть низкой, средней (по умолчанию) или высокой. Заданная громкость применяется к предупредительным сигналам о физиологических ситуациях, техническим сбоям и сигналам тревоги. Громкость предупредительных сигналов можно изменить в любое время.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **General** (Общее).
- 4 Коснитесь правой части списка-кнопки **Alarm Volume** (Громкость предупредительных сигналов), чтобы выбрать нужную громкость.
- 5 Коснитесь значка главного экрана , чтобы вернуться на экран мониторинга.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не понижайте громкость предупредительных сигналов до уровня, при котором надлежащий мониторинг этих сигналов будет невозможен. Это может привести к ситуации, в которой безопасность пациента будет под угрозой.

7.1.3 Установка целевых значений

Целевые значения представляют собой визуальные индикаторы (фонарики), которые устанавливаются клиническим врачом и служат для цветовой индикации состояния пациента: зеленый цвет соответствует зоне идеального целевого значения, желтый — предупреждения в отношении целевого значения, красный — зоне предупредительного сигнала. Клинический врач может включать и выключать использование диапазонов целевых зон. Предупредительные сигналы (верхние и нижние пороги) отличаются от целевых зон тем, что значение параметра предупредительного сигнала мигает и сопровождается звуковым сигналом.

Параметры, в связи с которыми могут подаваться предупредительные сигналы, отмечаются значком колокольчика  на экране настроек **Alarms / Target** (Предупредительные сигналы и целевые значения). По умолчанию верхние и нижние значения предупредительных сигналов также определяют диапазоны красной зоны соответствующих параметров. Параметры, которые НЕ предусматривают верхних и нижних порогов предупредительных сигналов, не отмечаются значком колокольчика на соответствующем экране настроек **Alarm / Target** (Предупредительные сигналы и целевые значения), однако для них по-прежнему могут устанавливаться целевые зоны.

Целевой диапазон параметра НРІ и порядок подачи сигналов описаны в разделе *НРІ на информационной панели* на странице 184.

Таблица 7-2 Цвета индикаторов состояний целевых значений

Цвет	Показание
Зеленый 	Приемлемо. Зеленая целевая зона считается идеальным диапазоном параметра, установленным клиническим врачом.
Желтый 	Желтая целевая зона считается зоной предупреждения и визуально указывает на то, что пациент вышел из идеального диапазона, но не вошел в диапазон предупредительного сигнала или предостережения, установленный клиническим врачом.
Красный 	Красные предупредительные и (или) целевые зоны могут считаться параметрами предупредительных сигналов, которые обозначаются символом колокольчика на экране настроек Alarms / Target (Предупредительные сигналы и целевые значения). По умолчанию верхние и нижние значения предупредительных сигналов также определяют диапазон красной зоны предостережения для соответствующего параметра. Параметры, которые НЕ предусматривают верхних и нижних порогов предупредительных сигналов, не отмечаются значком колокольчика на соответствующем экране настроек Alarm / Target (Предупредительные сигналы и целевые значения), однако для них по-прежнему могут устанавливаться целевые зоны. Зоны для подачи сигналов и (или) целевые зоны определяются клиническим врачом.
Серый 	Если целевое значение не задано, индикатор состояния отображается серым цветом.

7.1.4 Экран настройки предупредительных сигналов и целевых значений

На экране настройки **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения) клинический врач может просматривать и настраивать предупредительные сигналы и целевые значения для каждого ключевого параметра. На экране **Alarms/Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения), который находится в меню **Advanced Setup** (Расширенная настройка), можно отрегулировать целевые значения и включить или выключить звуковые предупредительные сигналы. Все функции, доступные через меню **Advanced Setup** (Расширенная настройка), защищены секретным кодом и должны изменяться только опытными клиническими врачами.

Настройки каждого ключевого параметра отображаются в ячейке параметра. Настроенные в текущий момент ключевые параметры отображаются в первом ряду. Оставшиеся ключевые параметры отображаются в заданном порядке. Параметры также показывают, когда целевые диапазоны основаны на настройках Edwards по умолчанию. Параметр «Настройки Edwards по умолчанию» показывает, что целевой диапазон параметра не менялся и совпадает с исходными параметрами.

ПРИМЕЧАНИЕ

Настройки визуальных и звуковых предупредительных сигналов применяются только к отображаемым параметрам.

Чтобы изменить настройки предупредительных сигналов и целевых значений, выполните следующее:

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка) и введите требуемый пароль.
- 3 Коснитесь кнопки **Parameter Settings** (Настройки параметров) → и затем кнопки **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).
- 4 Коснитесь в любом месте ячейки параметра, чтобы отобразить всплывающее окно предупредительных сигналов и целевых значений этого параметра.

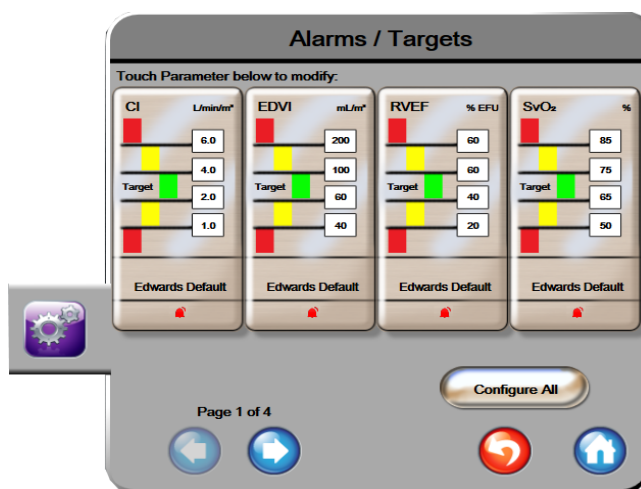


Рис. 7-1 Конфигурация предупредительных сигналов и целевых значений

ПРИМЕЧАНИЕ

Для этого экрана установлен 2-минутный таймер бездействия.

Красный, желтый и зеленый прямоугольники обладают фиксированными размерами и формой.

7.1.5 Настройка всех целевых значений

Можно легко настроить или изменить все целевые значения одновременно. На экране **Configure All** (Настроить все) можно:

- восстанавливать значения Edwards по умолчанию (Edwards Defaults) для настроек предупредительных сигналов и целевых значений всех параметров;
- включать и выключать звуковые предупредительные сигналы для всех применимых параметров;
- включать и выключать целевые диапазоны для всех параметров.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка) и введите требуемый пароль.
- 3 Коснитесь кнопки **Parameter Settings** (Настройки параметров) → и затем кнопки **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).
- 4 Коснитесь кнопки **Configure All** (Настроить все).
- 5 Чтобы включить или выключить все звуковые предупредительные сигналы для всех параметров, коснитесь кнопки **Disable All** (Выключить все) или **Enable All** (Включить все) в ячейке **Audible Alarm** (Звуковой предупредительный сигнал).
- 6 Чтобы включить или выключить все целевые значения для параметров, которые поддерживают целевые диапазоны, коснитесь кнопки **Target On / Off** (Включить-выключить целевые значения).
- 7 Чтобы восстановить значения Edwards по умолчанию для всех настроек, коснитесь кнопки **Restore All to Edwards Defaults** (Восстановить значения Edwards по умолчанию для всех настроек). Отобразится сообщение **This action will restore ALL Alarms and Targets to the Edwards' Defaults** (Это действие приведет к восстановлению значений Edwards по умолчанию для ВСЕХ предупредительных сигналов и целевых значений).
- 8 Коснитесь кнопки **Continue** (Продолжить) во всплывающем окне подтверждения, чтобы подтвердить восстановление.

7.1.6 Настройка целевых значений и предупредительных сигналов для одного параметра

Всплывающее окно **Alarms/Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения) позволяет настраивать предупредительные сигналы и целевые значения для выбранного параметра. Пользователь также может включать и отключать звуковой предупредительный сигнал. Для изменения целевых значений используйте кнопочную панель с цифрами или кнопки прокрутки, если требуется незначительная регулировка.

- 1 Коснитесь внутри шара, чтобы открыть всплывающее окно предупредительных сигналов и целевых значений соответствующего параметра. Всплывающее окно предупредительных сигналов и целевых значений также можно открыть на экране взаимосвязи физиологических данных путем касания ячейки параметра.
- 2 Чтобы выключить звуковой предупредительный сигнал параметра, коснитесь значка **Audible Alarm**  (Звуковой предупредительный сигнал) справа вверху всплывающего окна.

ПРИМЕЧАНИЕ

Параметры, которые НЕ предусматривают верхних и нижних порогов предупредительных сигналов, не будут иметь значок

Audible Alarm (Звуковой предупредительный сигнал) 

во всплывающем окне **Alarms / Targets** (Предупредительные сигналы и целевые значения).

Пределы сигнализации для прогностического показателя гипотензии Asimen (HPI) не регулируются. Целевое поведение и диапазон HPI описаны в разделе *Сигнал предупреждения HPI* на странице 184.

- 3 Чтобы выключить визуальное отображение целевых значений параметра, коснитесь значка **Target**  (Целевое значение) слева вверху всплывающего окна. Индикатор целевых значений этого параметра будет отображаться серым цветом.
- 4 Используйте стрелки для регулировки настроек зон или коснитесь кнопки значения, чтобы открыть кнопочную панель с цифрами.

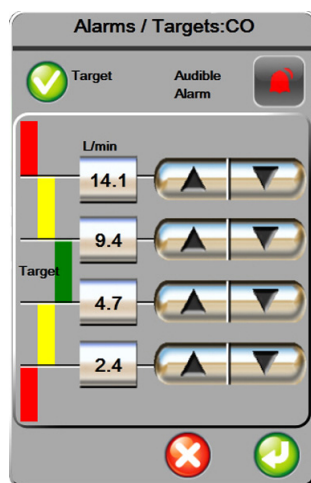


Рис. 7-2 Установка предупредительных сигналов и целевых значений отдельного параметра

- 5 Выбрав правильные значения, коснитесь значка ввода .
- 6 Чтобы отменить, коснитесь значка отмены .

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Визуальные и звуковые предупредительные сигналы о физиологических ситуациях активируются только в том случае, если параметр настроен на экранах в качестве ключевого (параметры 1–4, отображаемые в парах). Если параметр не выбран и не отображается в качестве ключевого, звуковые предупредительные сигналы о физиологических ситуациях не будут срабатывать для этого параметра.

7.2 Регулировка шкал

Данные графических трендов наносятся на график слева направо, и при этом справа отображаются самые последние данные. Шкала параметра располагается на вертикальной оси, а шкала времени — на горизонтальной.

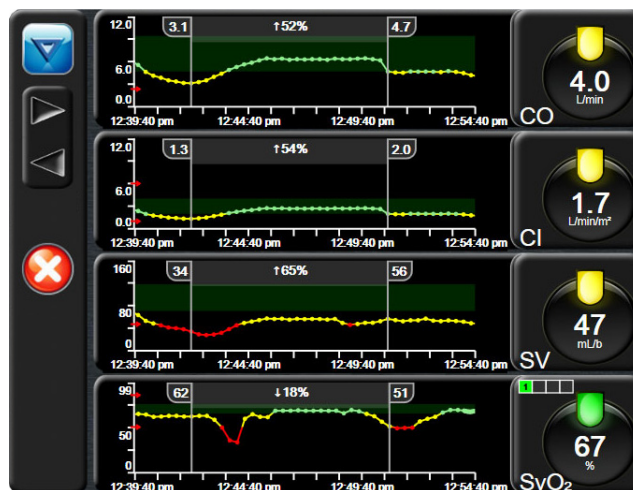


Рис. 7-3 Экран трендов в виде графиков

На экране настройки шкал можно настраивать как шкалы параметров, так и шкалы времени. Ключевые параметры находятся вверху списка. Для просмотра дополнительных параметров используйте кнопки горизонтальной прокрутки.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка) и введите требуемый пароль.

- 3 Коснитесь кнопки **Parameter Settings** (Настройки параметров) → и затем кнопки **Adjust Scales** (Регулировка шкал).

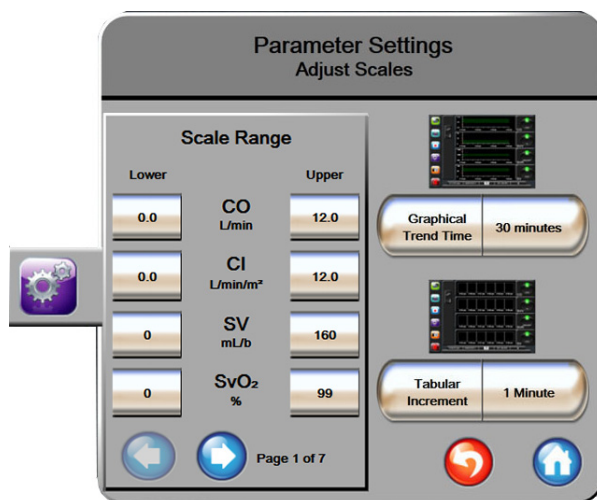


Рис. 7-4 Регулировка шкал

ПРИМЕЧАНИЕ

После двух минут бездействия экран возвращается к представлению мониторинга.

- 4 Для каждого параметра коснитесь кнопки **Lower** (Нижнее), чтобы ввести минимальное значение, которое будет отображаться на вертикальной оси. Коснитесь кнопки **Upper** (Верхнее), чтобы ввести максимальное значение. Для просмотра дополнительных параметров используйте значки горизонтальной прокрутки.
- 5 Коснитесь правой части кнопки значения **Graphical Trend Time** (Время тренда на графике), чтобы установить общий период времени, отображаемый на графике. Предусмотрены следующие варианты:
- 3 minutes (3 минуты);
 - 5 minutes (5 минут);
 - 10 minutes (10 минут);
 - 15 minutes (15 минут);
 - 30 minutes (30 минут);
 - 1 hour (1 час);
 - 2 hours (2 часа; по умолчанию);
 - 4 hours (4 часа);
 - 6 hours (6 часов);
 - 12 hours (12 часов);
 - 18 hours (18 часов);
 - 24 hours (24 часа);
 - 48 hours (48 часов).
- 6 Коснитесь правой части значков значения **Tabular Increment** (Шаг таблицы), чтобы указать период времени для каждого вносимого в таблицу значения. Предусмотрены следующие варианты:
- 1 minute (1 минута; по умолчанию);
 - 5 minutes (5 минут);
 - 10 minutes (10 минут);
 - 30 minutes (30 минут);
 - 60 minutes (60 минут).

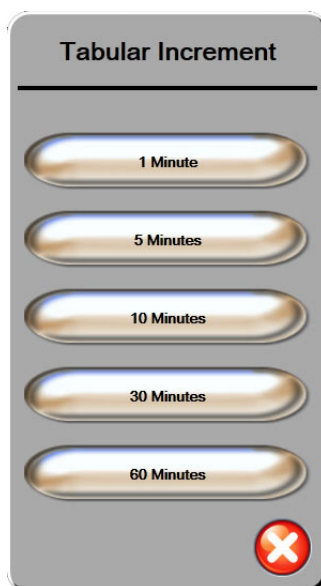


Рис. 7-5 Всплывающее окно шага таблицы

- 7 Для перехода к следующей группе параметров коснитесь стрелки слева внизу.
- 8 Коснитесь значка главного экрана , чтобы вернуться на экран мониторинга.

7.3 Настройка последовательного порта

Настройку последовательного порта с целью передачи цифровых данных можно выполнить на экране **Serial Port Setup** (Настройка последовательного порта). Этот экран отображается до тех пор, пока вы не коснетесь значка возврата .

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка) и введите требуемый пароль.
- 3 Коснитесь кнопки **Serial Port Setup** (Настройка последовательного порта).
- 4 Коснитесь кнопки-списка соответствующего параметра настройки последовательного порта, чтобы изменить отображаемое значение по умолчанию.
- 5 По завершении настройки последовательного порта коснитесь значка возврата .

ПРИМЕЧАНИЕ

Последовательный порт RS232 с 9 контактами используется для обмена данными в реальном времени с целью поддержания систем мониторинга состояния пациента по протоколу IFMout.

7.4 Демонстрационный режим

Демонстрационный режим используется для вывода на экран имитации данных о пациенте в целях обучения и демонстрации.

В демонстрационном режиме на экран выводятся специально сохраненные данные в виде непрерывного цикла. В **Demo Mode** (Демонстрационный режим) пользовательский интерфейс усовершенствованной платформы для мониторинга HemoSphere сохраняет те же функции, что и полностью действующая платформа. Для демонстрации функций выбранного режима мониторинга следует ввести имитационные демографические данные. Оператор может касаться элементов управления, будто выполняется мониторинг пациента.

После входа в **Demo Mode** (Демонстрационный режим) динамические данные и сведения о событиях не отображаются, но сохраняются для последующего возврата к мониторингу пациента.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Demo Mode** (Демонстрационный режим).

ПРИМЕЧАНИЕ

Если усовершенствованная платформа для мониторинга HemoSphere находится в **Demo Mode** (Демонстрационный режим), все звуковые предупредительные сигналы отключаются.

- 3 Выберите демонстрационный режим мониторинга.

Swan-Ganz: см. главу 9 *Мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere*, где указаны подробные сведения о мониторинге с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere в режиме мониторинга с помощью модуля **Swan-Ganz**.

FloTrac: см. главу 10 *Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere*, где указаны подробные сведения о мониторинге с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere в режиме мониторинга с помощью датчика **FloTrac**.

ПРИМЕЧАНИЕ

Выбор демонстрационного режима FloTrac имитирует использование датчика FloTrac IQ/Acumen IQ.

- 4 Коснитесь кнопки **Yes** (Да) на экране подтверждения **Demo Mode** (Демонстрационный режим).
- 5 Прежде чем перейти к мониторингу пациента, необходимо перезапустить усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Убедитесь в том, что во время клинического использования устройство не находится в Demo Mode (Демонстрационный режим). В противном случае смоделированные данные могут быть ошибочно использованы в качестве клинических.

7.5 Техническое меню

Техническое меню предназначено для использования только системным инженером и защищено паролем. В случае возникновения ошибки см. главу 13 *Устранение неисправностей*.

Экспорт данных и настройки подключений

Содержание

Экспорт данных	129
Сброс данных и настроек	131
Настройки беспроводной связи	131
Подключение к HIS	132
Кибербезопасность	135

8.1 Экспорт данных

На экране **Export Data** (Экспорт данных) представлен ряд функций экспорта данных усовершенствованного монитора HemoSphere. Этот экран защищен паролем. На этом экране клинические врачи могут экспортировать отчеты о диагностике, удалять сеансы мониторинга или экспортировать отчеты о данных мониторинга. Дополнительную информацию об отчетах о данных мониторинга см. ниже.

8.1.1 Скачивание данных

На экране **Data Download** (Скачивание данных) можно экспортировать данные мониторинга пациента на устройство USB в формате Windows Excel XML 2003.

ПРИМЕЧАНИЕ

После двух минут бездействия экран возвращается к представлению мониторинга.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Export Data** (Экспорт данных).
- 3 Введите пароль при отображении запроса во всплывающем окне **Export Data Password** (Пароль для экспорта данных).
- 4 Убедитесь в том, что вставлено утвержденное устройство USB Edwards.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Прежде чем вставлять какой-либо накопитель USB, проверяйте его на отсутствие вирусов во избежание заражения вирусами или вредоносными программами.

- 5 Коснитесь кнопки **Data Download** (Скачивание данных).

Данные мониторинга. Для создания электронной таблицы с данными мониторинга пациента выполните указанные ниже действия.

- 1 Коснитесь той части кнопки интервала, на которой отображается значение, и выберите периодичность скачивания данных. Чем меньше периодичность, тем больше данных будет скачиваться. Варианты выбора:
 - 20 seconds (20 секунд; по умолчанию);
 - 1 minute (1 минута);
 - 5 minutes (5 минут);
- 2 Коснитесь кнопки **Start Download** (Начать скачивание).

История болезни. Для создания отчета по ключевым параметрам выполните указанные ниже действия.

- 1 Коснитесь кнопки **Case Report** (История болезни).
- 2 Выберите необходимые параметры из всплывающего меню Case Report (История болезни). Можно выбрать не более трех параметров.
- 3 Установите флажок **De-Identify** (Удалить идентифицирующую личностную информацию)  для исключения демографических данных пациента из отчета.
- 4 Коснитесь значка ввода  для экспорта файла PDF.

Отчет GDT. Для создания отчета по сеансам отслеживания GDT выполните указанные ниже действия.

- 1 Коснитесь кнопки **GDT Report** (Отчет GDT).
- 2 Выберите необходимые сеансы отслеживания GDT из всплывающего меню отчетов GDT. Для выбора более старых сеансов отслеживания используйте кнопки прокрутки.
- 3 Установите флажок **De-Identify** (Удалить идентифицирующую личностную информацию)  для исключения демографических данных пациента из отчета.
- 4 Коснитесь значка ввода  для экспорта файла PDF.

ПРИМЕЧАНИЕ Не отключайте устройство USB, пока не появится сообщение **Download complete** (Скачивание завершено).

Если отобразится сообщение о том, что на устройстве USB нет свободного места, вставьте другое устройство USB и повторно запустите скачивание.

Все данные мониторинга пациента можно сбросить. Коснитесь кнопки **Clear All** (Сбросить все) и подтвердите сброс.

8.2 Сброс данных и настроек

На экране **Clear Data and Settings** (Сброс данных и настроек) можно восстановить заводские настройки. Дополнительную информацию о заводских настройках см. ниже.

8.2.1 Восстановление заводских настроек

При восстановлении настроек по умолчанию усовершенствованный монитор HemoSphere прекращает работу всех функций и восстанавливает состояние системы по умолчанию.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ При использовании функции восстановления заводских настроек по умолчанию все параметры заменяются заводскими настройками. Все изменения параметров и пользовательские настройки будут безвозвратно потеряны. Не восстанавливайте настройки по умолчанию во время мониторинга пациента.

- 1 Коснитесь значка settings (Настройки) .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка).
- 3 Введите пароль для расширенной настройки (**Advanced Setup Password**). Секретный код для клинического врача см. в руководстве по обслуживанию.
- 4 Коснитесь кнопки **Clear Data and Settings** (Сбросить данные и настройки).
- 5 Коснитесь кнопки **Restore Factory Defaults** (Восстановить заводские настройки).
- 6 Появится экран подтверждения. Коснитесь кнопки **Yes** (Да), чтобы продолжить.
- 7 Выключите питание монитора и затем выполните процедуру запуска.

8.3 Настройки беспроводной связи

Усовершенствованный монитор HemoSphere может подключаться к доступным беспроводным сетям.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Расширенная настройка) и введите пароль. За дополнительной информацией об этой дополнительной функции обратитесь к представителю компании Edwards.
- 3 Коснитесь кнопки **Wireless** (Беспроводная связь).
- 4 Выберите беспроводную сеть из списка доступных подключений и при необходимости введите пароль.

ПРИМЕЧАНИЕ Не подключайтесь к неопознанной или небезопасной сети. См. раздел *Кибербезопасность* на странице 135.

Состояние подключения по Wi-Fi отображается на информационной панели символами, показанными в табл. 8-1.

Таблица 8-1 Состояние подключения по Wi-Fi

Символ Wi-Fi	Показание
	очень высокая мощность сигнала
	средняя мощность сигнала
	низкая мощность сигнала
	очень низкая мощность сигнала
	нулевая мощность сигнала
	подключение отсутствует

8.4 Подключение к HIS



В усовершенствованном мониторе HemoSphere предусмотрена возможность подключения к медицинским информационным системам (HIS) для отправки и получения демографических и физиологических данных пациента. Усовершенствованный монитор HemoSphere поддерживает стандарт передачи сообщений Health Level 7 (HL7) и профили Integrating Healthcare Enterprise (IHE). Стандарт передачи сообщений HL7 версии 2.6 является наиболее распространенным способом обмена электронными данными в клинической практике. Для доступа к этой функции используйте совместимый интерфейс. Протокол связи HL7 усовершенствованного монитора HemoSphere, также называемый HIS Connectivity, облегчает обмен данными следующих типов между усовершенствованным монитором HemoSphere и внешними приложениями и устройствами:

- отправка физиологических данных из усовершенствованного монитора HemoSphere в систему HIS и (или) медицинские устройства;
- отправка предупредительных сигналов о физиологических ситуациях и сбоях устройства из усовершенствованного монитора HemoSphere в систему HIS;
- получение данных пациентов усовершенствованным монитором HemoSphere из системы HIS.

Состояние подключения к системе HIS следует запрашивать только через меню Monitor Settings (Настройки монитора) после настройки и тестирования функции подключения HL7 администратором сети учреждения. Если настройка функции не завершена, в случае запроса состояния подключения к системе HIS экран состояния подключения будет оставаться открытым в течение 2 минут, после чего время ожидания истечет.

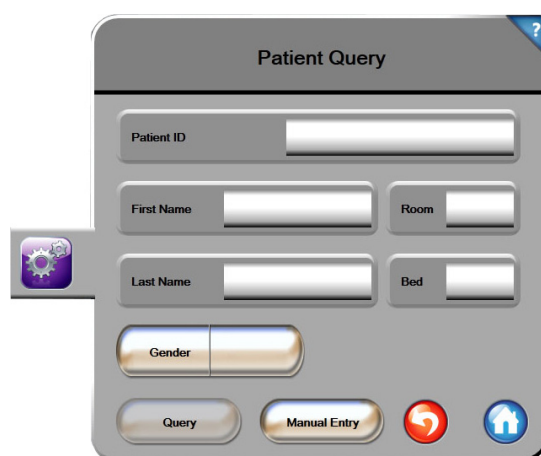


Рис. 8-1 HIS, экран запроса о пациенте

Состояние подключения к системе HIS отображается на информационной панели символами, показанными в табл. 8-2.

Таблица 8-2 Состояние подключения к системе HIS

Символ HIS	Показание
	Устойчивое соединение со всеми настроенными объектами HIS.
	Не удалось установить связь с настроенными объектами HIS.
	Идентификатор пациента определен как Unknow (Неизвестный) во всех исходящих сообщениях HIS.
	Во время связи с настроенными объектами HIS возникают периодические ошибки.
	Во время связи с настроенными объектами HIS возникают систематические ошибки.

8.4.1 Демографические данные пациента

Усовершенствованный монитор HemoSphere с активным подключением к HIS может загружать демографические данные из приложения учреждения. После активации функции подключения к HIS коснитесь кнопки **Query** (Запрос). Экран **Patient Query** (Запрос о пациенте) позволяет искать сведения о пациентах по фамилии, идентификатору или информации о палате и койке. Экран **Patient Query** (Запрос о пациенте) можно использовать для загрузки демографических данных в начале мониторинга нового пациента или для соотношения физиологических данных, отслеживаемых усовершенствованным монитором HemoSphere, с картой пациента, полученной из системы HIS.

ПРИМЕЧАНИЕ

Остановка незавершенного запроса информации о пациенте может привести к ошибке подключения. В этом случае закройте окно ошибки и перезапустите запрос.

После выбора пациента из списка результатов запроса на экране **New Patient Data** (Данные нового пациента) появятся демографические данные пациента.

Для завершения запроса в настроенной системе HIS для пола пациента должно быть установлено значение M, F либо пустое значение. В случае превышения максимальной продолжительности запроса, установленной в файле конфигурации HIS, отобразится сообщение об ошибке с предложением вручную ввести данные пациента.

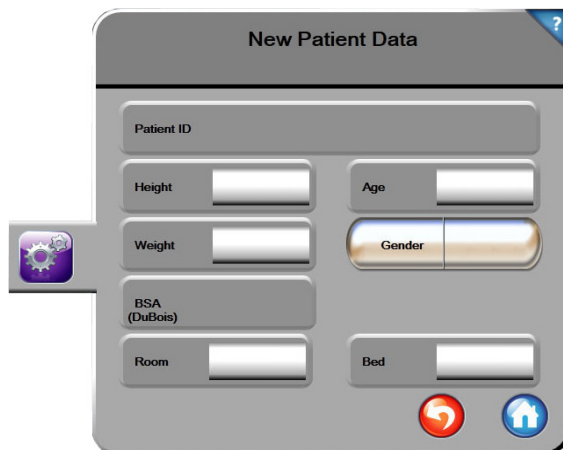


Рис. 8-2 HIS, экран данных нового пациента

На этом экране можно ввести или изменить сведения о росте, массе, возрасте и поле пациента, а также информацию о палате и койке. Выбранные или обновленные данные пациента можно сохранить путем касания значка главного экрана . После сохранения данных пациента усовершенствованный монитор HemoSphere создает уникальные идентификаторы для выбранного пациента и рассылает эту информацию в исходящих сообщениях с физиологическими данными приложению учреждения.

8.4.2 Физиологические данные пациента

Усовершенствованный монитор HemoSphere может отправлять отслеживаемые и рассчитываемые физиологические параметры в исходящих сообщениях. Исходящие сообщения могут отправляться одному или нескольким настроенным приложениям учреждения. Приложению учреждения могут отправляться параметры, непрерывно отслеживаемые и рассчитываемые усовершенствованным монитором HemoSphere.

8.4.3 Предупредительные сигналы о физиологических ситуациях и сообщения о сбоях устройства

Усовершенствованный монитор HemoSphere может отправлять предупредительные сигналы о физиологических ситуациях и сообщения о сбоях устройства в настроенные системы HIS. Предупредительные сигналы и сообщения о сбоях могут отправляться в одну или несколько настроенных систем HIS. Состояния отдельных предупредительных сигналов, включая изменения состояния, передаются приложению учреждения.

За дополнительной информацией о доступе к функции подключения к системам HIS обращайтесь к местному представителю Edwards или в отдел технического обслуживания Edwards.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не используйте усовершенствованный монитор NemoSphere в качестве элемента распределенной системы сигнализации. Усовершенствованный монитор NemoSphere не поддерживает системы удаленного мониторинга и управления предупредительными сигналами. Данные записываются и передаются исключительно в целях составления графиков.

8.5 Кибербезопасность

В этой главе кратко описаны способы передачи данных пациентов на усовершенствованный монитор NemoSphere и от него. Важно отметить, что в каждом учреждении, где используется усовершенствованный монитор NemoSphere, должны приниматься меры по защите конфиденциальности личной информации пациентов в соответствии с государственными нормами и политиками учреждения об управлении этой информацией. Шаги, которые могут быть предприняты для защиты этой информации и общей безопасности усовершенствованного монитора NemoSphere, подразумевают следующее:

- **Физический доступ.** Обеспечьте использование усовершенствованного монитора NemoSphere только пользователями, у которых есть соответствующее разрешение.
- **Активное использование.** Пользователи монитора должны принимать меры по ограничению хранения данных пациентов. Данные пациента следует удалять из монитора после выписки пациента и завершения его мониторинга.
- **Сетевая безопасность.** В учреждении должны приниматься меры по обеспечении безопасности всех общих сетей, к которым может подключаться монитор.
- **Безопасность устройств.** Следует использовать только те принадлежности, которые утверждены компанией Edwards. Кроме того, проверяйте подключаемые устройства на отсутствие вредоносных программ.

Использование какого-либо интерфейса усовершенствованного монитора NemoSphere не по назначению может создать риски кибербезопасности. Никакие из соединений усовершенствованного монитора NemoSphere не предназначены для управления работой другого устройства. Все доступные интерфейсы показаны в разделе *Соединительные порты усовершенствованного монитора NemoSphere* на странице 50, а их характеристики указаны в табл. А-5 «Технические характеристики усовершенствованного монитора NemoSphere» на странице 249.

8.5.1 Закон HIPAA

В Законе США о преемственности страхования и отчетности в области здравоохранения от 1996 г. (HIPAA), принятом Министерством здравоохранения и социальных служб США, изложены важные стандарты защиты медицинской информации, позволяющей установить личность. В соответствующих случаях необходимо соблюдать эти стандарты во время использования монитора.

Мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere

Содержание

Подключение модуля Swan-Ganz HemoSphere	136
Непрерывно измеряемый сердечный выброс	139
Периодически измеряемый сердечный выброс	142
Мониторинг EDV/RVEF	148
SVR	153

9.1 Подключение модуля Swan-Ganz HemoSphere

Модуль Swan-Ganz HemoSphere совместим со всеми утвержденными катетерами для легочной артерии Swan-Ganz компании Edwards. Модуль Swan-Ganz HemoSphere принимает и обрабатывает сигналы, поступающие к совместимому катетеру Swan-Ganz Edwards и от него, для мониторинга показателей CO, iCO и EDV/RVEF. В этом разделе представлен обзор соединений модуля Swan-Ganz HemoSphere. См. рис. 9-1.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Соответствие стандарту IEC 60601-1 обеспечивается только в том случае, если модуль HemoSphere Swan-Ganz (соединение с рабочей частью с защитой от разряда дефибриллятора) подключен к совместимой платформе для мониторинга. Соответствие стандарту нарушается при подключении внешнего оборудования или настройке системы способом, не описанным в этих инструкциях. Несоблюдение инструкций при использовании устройства может привести к повышенному риску поражения электрическим током пациента или оператора.

Запрещается изменять, обслуживать или модифицировать изделие каким-либо образом. Обслуживание, изменение или модификация могут создать угрозу безопасности пациента и оператора и (или) ухудшить работу устройства.

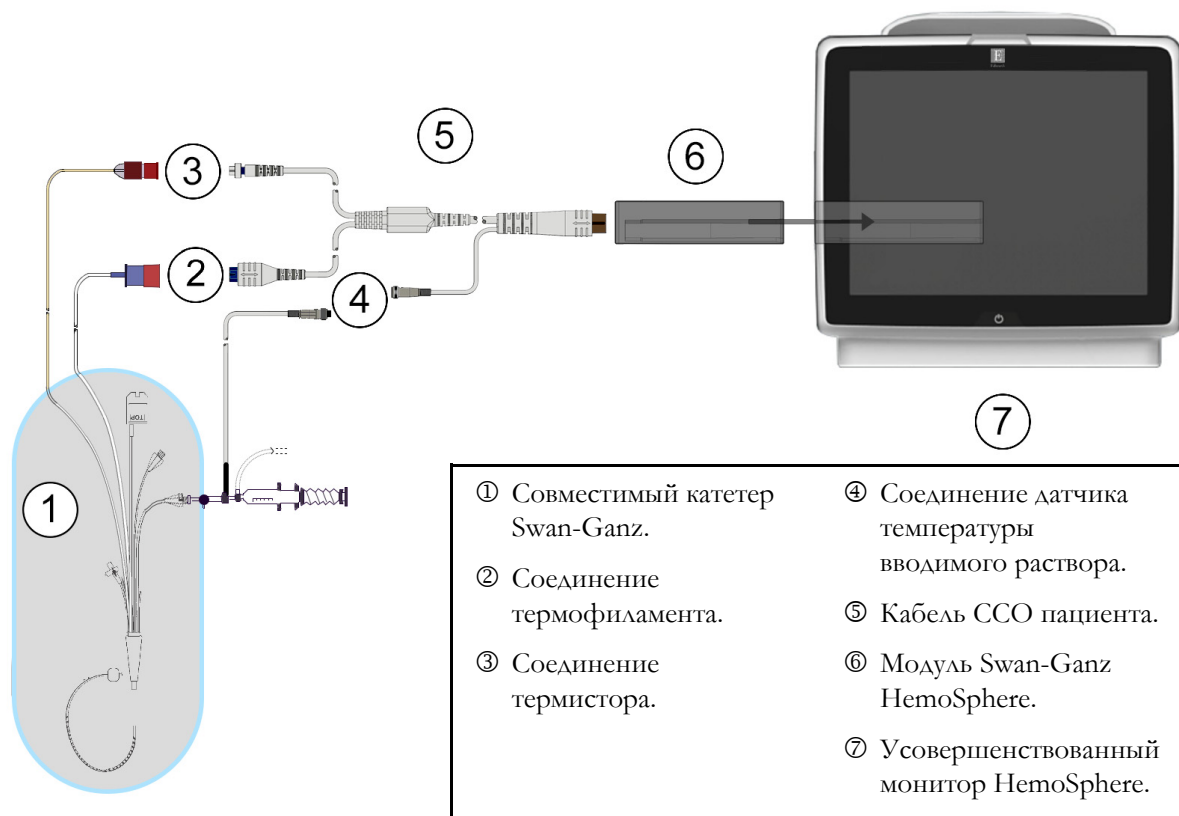


Рис. 9-1 Обзор соединений модуля Swan-Ganz HemoSphere

ПРИМЕЧАНИЕ

Внешний вид катетеров и систем введения раствора, изображенных в этой главе, показан только для примера. Действительный внешний вид может отличаться в зависимости от моделей катетеров и систем введения раствора.

Катетер легочной артерии — РАБОЧАЯ ЧАСТЬ ТИПА CF с защитой от разряда дефибриллятора. Такие прикрепляемые к катетеру кабели для пациента, как кабель ССО, не считаются рабочими частями, но могут контактировать с пациентом и соответствуют требованиям, предъявляемым к рабочим частям согласно стандарту IEC 60601-1.

- 1 Прежде чем вставлять модуль Swan-Ganz HemoSphere, убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere выключен.
- 2 Вставьте модуль Swan-Ganz HemoSphere в усовершенствованный монитор HemoSphere. При правильном соединении раздастся щелчок.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Не прикладывайте чрезмерных усилий, вставляя модуль в гнездо. Плавно надавливайте, чтобы установить модуль на место до щелчка.

- 3 Нажмите кнопку питания, чтобы включить усовершенствованный монитор HemoSphere, и выполните шаги по вводу данных пациента. См. раздел *Данные пациента* на странице 103. Подключите кабель ССО пациента к модулю Swan-Ganz HemoSphere.
- 4 Подключите совместимый катетер Swan-Ganz к кабелю ССО пациента. Доступные параметры и требуемые соединения см. в табл. 9-1 ниже.

Таблица 9-1 Доступные параметры и требуемые соединения модуля Swan-Ganz HemoSphere

Параметр	Требуемое соединение	См. раздел
CO	соединение термистора и термофиламента	<i>Непрерывно измеряемый сердечный выброс</i> на странице 139
iCO	термистор и датчик вводимого раствора (погружаемый или магистральный)	<i>Периодически измеряемый сердечный выброс</i> на странице 142
EDV/RVEF (SV)	соединение термистора и термофиламента * Данные HR поступают на усовершенствованный монитор HemoSphere с ведомого устройства.	<i>Мониторинг EDV/RVEF</i> на странице 148
SVR	соединение термистора и термофиламента * Данные MAP и CVP поступают на усовершенствованный монитор HemoSphere с ведомого устройства.	<i>SVR</i> на странице 153

ПРИМЕЧАНИЕ Данные о давлении в легочной артерии доступны при подключении кабеля для измерения давления HemoSphere. Дополнительную информацию см. в разделе *См. раздел Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления в режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz* на странице 164.

- 5 Следуйте необходимым указаниям для проведения мониторинга. См. разделы *Непрерывно измеряемый сердечный выброс* на странице 139, *Периодически измеряемый сердечный выброс* на странице 142 или *Мониторинг EDV/RVEF* на странице 148.

9.1.1 Тест кабеля ССО пациента

Чтобы проверить целостность кабеля ССО пациента от компании Edwards, выполните тест на целостность кабеля. Рекомендуется проверять целостность кабеля в рамках процедуры устранения неисправностей. В ходе этого теста не проверяется соединение кабеля с датчиком температуры вводимого раствора.

Чтобы получить доступ к окну теста кабеля ССО пациента, коснитесь значка клинических процедур  → **More** (Дополнительно)  → и затем значка **Patient CCO Cable Test** (теста кабеля ССО пациента) . Пронумерованные соединения см. на рис. 9-2.

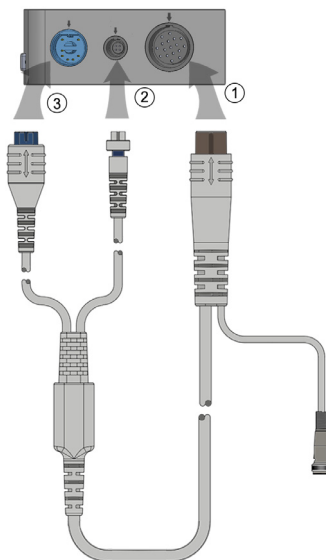


Рис. 9-2 Соединения для теста кабеля ССО пациента

- 1 Подсоедините кабель ССО пациента к вставленному модулю Swan-Ganz HemoSphere ①.
- 2 Подсоедините разъем термофиламента ③ и разъем термистора ② кабеля ССО пациента к соответствующим тестовым портам на модуле Swan-Ganz HemoSphere.
- 3 Коснитесь кнопки **Start** (Начать), чтобы начать тест кабеля. Появится индикатор выполнения.
- 4 Если кабель ССО пациента не прошел тест, замените его.
- 5 Если кабель прошел тест, коснитесь значка ввода . Отключите разъем термофиламента и разъем термистора кабеля пациента от модуля Swan-Ganz HemoSphere.

9.2 Непрерывно измеряемый сердечный выброс

Усовершенствованный монитор HemoSphere непрерывно измеряет сердечный выброс путем подачи небольших импульсов энергии в кровоток и измерения температуры крови через катетер для легочной артерии. Максимальная температура поверхности термофиламента, используемого для излучения этих импульсов энергии в крови, составляет 48 °C. Сердечный выброс вычисляется с помощью проверенных алгоритмов, выведенных на основе принципов сохранения тепловой энергии, и кривых разведения индикатора, получаемых на основании взаимной корреляции кривых подаваемой энергии и температуры крови. После инициализации усовершенствованный монитор HemoSphere непрерывно измеряет и отображает сердечный выброс в литрах в минуту без калибровки или вмешательства оператора.

9.2.1 Подсоединение кабелей пациента

- 1 Подсоедините кабель ССО пациента к вставленному модулю Swan-Ganz HemoSphere, как описано ранее в разделе 9.1.
- 2 Подсоедините катетерный конец кабеля пациента к разъемам термистора и термофиламента на катетере Swan-Ganz ССО. Эти соединения обозначены номерами ② и ③ на рис. 9-3 на странице 140.
- 3 Убедитесь в том, что катетер ССО правильно введен в тело пациента.

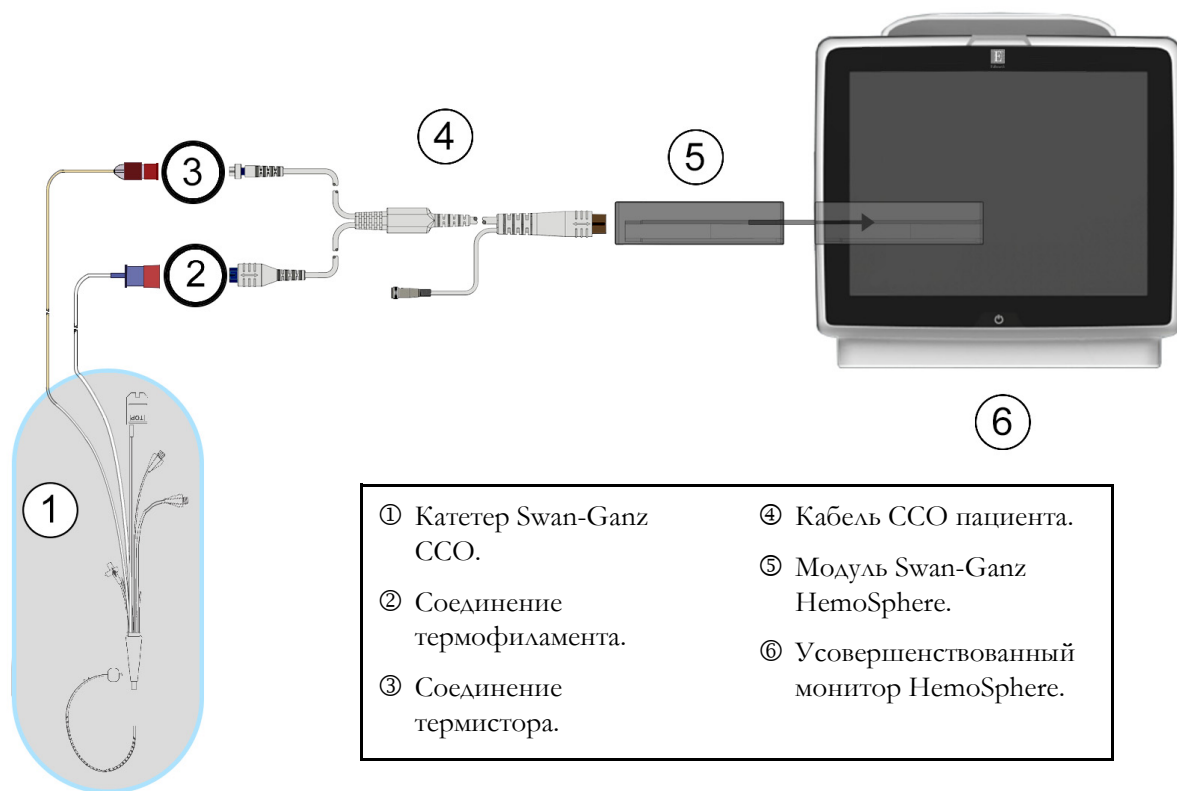


Рис. 9-3 Обзор соединений СО

9.2.2 Запуск мониторинга

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Всегда прекращайте мониторинг СО в случае остановки кровотока вокруг термофиламента. В число клинических ситуаций, когда следует прекратить мониторинг СО, входят, среди прочего:

- периоды проведения сердечно-легочного пунтирования;
- частичное извлечение катетера, при котором термистор выходит из легочной артерии;
- извлечение катетера из тела пациента.

Когда система правильно подключена, коснитесь значка начала мониторинга  для запуска мониторинга CO. Таймер обратного отсчета CO отобразится на значке остановки мониторинга. Спустя примерно 5–12 минут, когда данные будут получены в достаточном количестве, на шаре параметров появится значение сердечного выброса (CO). Отображаемое на экране значение CO будет обновляться приблизительно каждые 60 секунд.

ПРИМЕЧАНИЕ

Значение CO не будет отображаться до тех пор, пока не будет доступно достаточное количество усредненных по времени данных.

9.2.3 Состояния теплового сигнала

В некоторых ситуациях, когда заболевания пациента обуславливают значительные изменения температуры крови в легочной артерии на протяжении нескольких минут, определение монитором исходного показателя CO может занять больше 6 минут. Нестабильность температуры крови в легочной артерии также может привести к задержке обновления показателя CO в ходе мониторинга CO. Вместо обновленного значения CO будет отображаться последнее значение CO и время измерения. В табл. 9-2 показаны сообщения о сигналах тревоги и сбоях, которые появляются на экране на различных этапах по мере стабилизации сигнала. Дополнительную информацию о сбоях и сигналах тревоги, связанных с CO, см. в табл. 13-7 «Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с CO» на странице 211.

Таблица 9-2 Промежуток времени до отображения сообщений о сигналах тревоги и сбоях, связанных с CO, вследствие нестабильного теплового сигнала

Состояние	Уведомление	Сигнал тревоги CO		Сбой CO
	Выполняется расчет минутного объема сердца	Signal Adapting — Continuing (Адаптация сигнала, продолжение)	Unstable Blood Temp. — Continuing (Нестабильная температура крови, продолжение)	Thermal Signal Loss (Потеря теплового сигнала)
Начало мониторинга: время с начала процесса без = измерения CO	3½ минуты	6 минут	15 минут	30 минут
Выполнение мониторинга: время с момента последнего обновления CO	5 секунд с момента окончания работы таймера обратного отсчета CO	н/п	6 минут	20 минут

В случае сбоя мониторинг прекращается. К сбою может привести смещение кончика катетера в малый сосуд, препятствующее точному считыванию теплового сигнала термистором. Проверьте и при необходимости измените положение катетера. После проверки состояния пациента и положения катетера мониторинг CO можно возобновить, коснувшись значка начала мониторинга .

9.2.4 Таймер обратного отсчета CO и STAT CO

Таймер обратного отсчета CO отображается на значке остановки мониторинга . Этот таймер уведомляет пользователя о времени проведения следующего измерения CO. Время до следующего измерения CO может составлять от 60 секунд до 3 минут и более. Гемодинамически нестабильный тепловой сигнал может привести к задержке расчетов CO. На случай более продолжительных промежутков времени между измерениями CO доступен показатель STAT CO. STAT CO (sCO) — это быстрый приблизительный расчет значения CO, которое обновляется каждые 60 секунд. Выберите sCO в качестве ключевого параметра для просмотра значений STAT CO. Выберите CO и sCO в качестве ключевых параметров во время просмотра экрана трендов в виде графиков и таблиц одновременно, и данные мониторинга CO будут отображаться в виде графиков рядом с табличными/числовыми данными для значений STAT sCO. См. раздел *Тренды в виде графиков и таблиц одновременно* на странице 83.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Указанные ниже факторы могут привести к неточным измерениям сердечного выброса.

- Неправильное размещение или положение катетера.
- Чрезмерные колебания температуры крови в легочной артерии. Примерами факторов, которые приводят к колебаниям температуры крови, являются, помимо прочего:
 - * состояние после операции сердечно-легочного шунтирования;
 - * централизованно вводимые охлажденные или подогретые растворы препаратов крови;
 - * использование устройств переменной компрессии.
- Образование сгустков на термисторе.
- Анатомические отклонения (например, сброс крови в сердце).
- Избыточная подвижность пациента.
- Помехи от электрокаустических или электрохирургических приборов.
- Быстрые изменения сердечного выброса

9.3 Периодически измеряемый сердечный выброс

Модуль Swan-Ganz HemoSphere периодически измеряет сердечный выброс с помощью методики болюсной термодилуции. При использовании этой методики небольшое количество стерильного физиологического раствора (например, солевого или декстрозного) при известном объеме и температуре (ниже температуры крови) вводится через порт введения раствора катетера, а происходящее в результате этого снижение температуры крови измеряется термистором в легочной артерии (ЛА). Болюсные инъекции можно выполнять сериями не более чем по шесть раз. При этом будет отображаться среднее значение инъекций в серии. Результаты любой серии можно просматривать, и также можно удалять отдельные показатели iCO (болюсные), которые могли быть получены с нарушением процедуры (например, из-за движения пациента, диатермии или ошибки оператора).

9.3.1 Подсоединение кабелей пациента

- 1 Подсоедините кабель ССО пациента к вставленному модулю Swan-Ganz HemoSphere, как описано ранее в разделе 9.1.
- 2 Подсоедините катетерный конец кабеля ССО пациента к разъему термистора катетера Swan-Ganz iCO, как показано под номером ② на рис. 9-4.
- 3 Убедитесь в том, что катетер правильно введен в тело пациента.

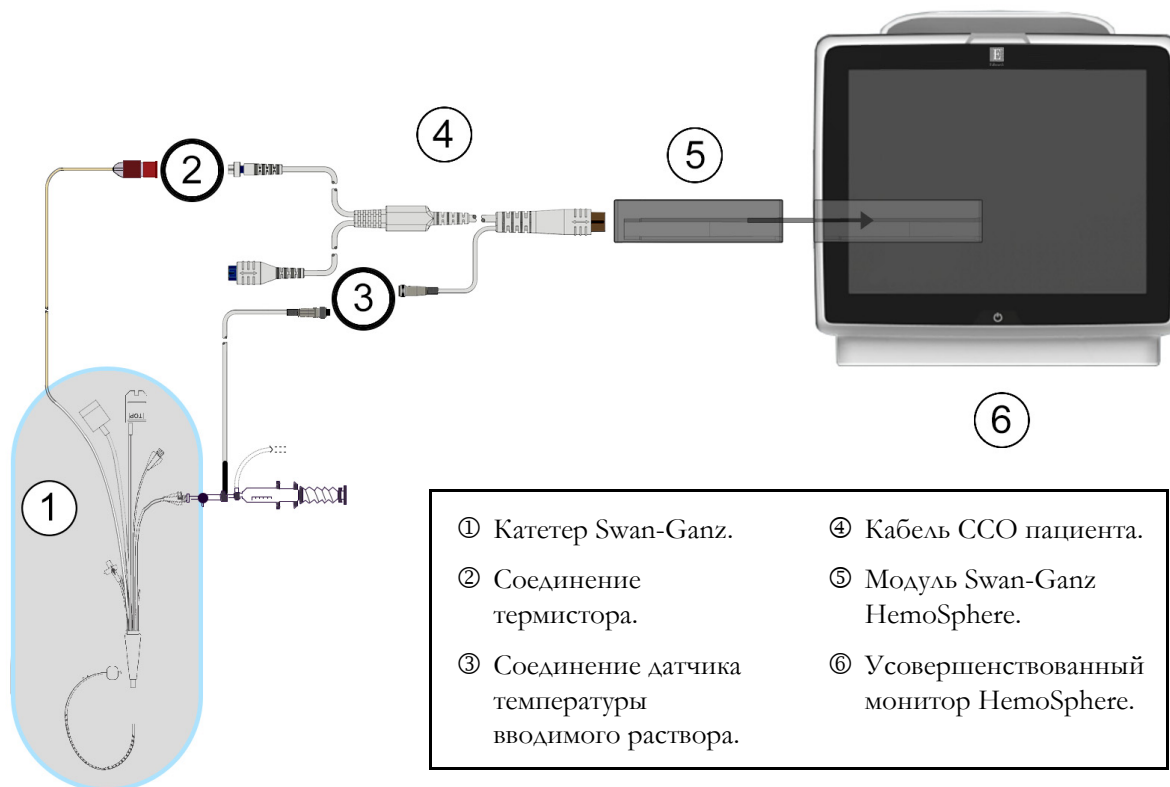


Рис. 9-4 Обзор соединений iCO

9.3.1.1 Выбор датчика

Датчик температуры вводимого раствора определяет температуру раствора. Выбранный датчик подключается к кабелю ССО пациента (рис. 9-4). Можно использовать один из двух указанных ниже датчиков.

- Магистральный датчик подключается к сквозному гнезду в системе подачи вводимых растворов CO-Set/CO-Set+.
- Погружаемый датчик измеряет температуру вводимого раствора. Погружаемые датчики предназначены для измерения температуры пробного раствора, который содержится при той же температуре, что и стерильная жидкость, используемая в качестве вводимого раствора, при расчете сердечного выброса болюсным методом.

Подключите датчик температуры вводимого раствора (магистральный или погружаемый) к соответствующему разъему на кабеле ССО пациента, который изображен под номером ③ на рис. 9-4.

9.3.2 Настройки конфигурации

Усовершенствованный монитор HemoSphere дает оператору возможность ввести точную расчетную постоянную или же настроить модуль Swan-Ganz HemoSphere для автоматического определения расчетной постоянной, выбрав объем вводимого раствора и размер катетера. Оператор также может выбрать тип отображения параметров и режим болюса.

Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка iCO .



Рис. 9-5 Экран конфигурации нового сеанса iCO

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ См. приложение E, чтобы убедиться в том, что расчетная постоянная равна постоянной, указанной на вкладыше упаковки катетера. Если расчетная постоянная отличается, введите необходимую расчетную постоянную вручную.

ПРИМЕЧАНИЕ Модуль Swan-Ganz HemoSphere автоматически определит тип используемого датчика температуры (погружаемый в ледяную ванну или магистральный). Модуль будет использовать эту информацию для определения расчетной постоянной.

Если датчик температуры вводимого раствора (IT) не распознан монитором, отобразится сообщение **Connect injectate probe for iCO monitoring** (Подсоедините зонд вводимого раствора для мониторинга iCO).

9.3.2.1 Выбор объема вводимого раствора

Выберите значение из списка-кнопки **Injectate Volume** (Объем вводимого раствора). Доступные варианты:

- **10 mL** (5 мл).
- **5 mL** (5 мл);
- **3 mL** (3 мл) (только для погружаемых датчиков).

Когда выбрано это значение, расчетная постоянная устанавливается автоматически.

9.3.2.2 Выбор размера катетера

Выберите размер катетера из списка-кнопки **Catheter Size** (Размер катетера). Доступные варианты:

- **5.5F** (5,5F);
- **6F** (6F);
- **7F** (7F);
- **7.5F** (7,5F);
- **8F** (8F).

Когда выбрано это значение, расчетная постоянная устанавливается автоматически.

9.3.2.3 Выбор расчетной постоянной

Чтобы ввести расчетную постоянную вручную, коснитесь кнопки значения **Comp Constant** (Расчетная постоянная) и введите значение на кнопочной панели. При вводе расчетной постоянной вручную объем вводимого раствора и размер катетера устанавливаются автоматически и значения отображаются как **Auto** (Авто).

9.3.2.4 Выбор режима

Выберите вариант **Auto** (Авто) или **Manual** (Вручную) из списка-кнопки **Mode** (Режим). По умолчанию выбран режим **Auto** (Авто). В режиме **Auto** (Авто) усовершенствованный монитор HemoSphere автоматически выделяет сообщение **Inject** (Инъекция) по достижении базовой температуры крови. Режим **Manual** (Вручную) похож на режим **Automatic** (Автоматический) с тем исключением, что перед каждой инъекцией пользователь должен коснуться кнопки **Inject** (Инъекция). В следующем разделе приведены инструкции для каждого из этих режимов болюса.

9.3.3 Инструкции для режимов болюсных измерений

В модуле Swan-Ganz HemoSphere в качестве заводской настройки для болюсного измерения выбран режим **Auto** (Авто). В этом режиме усовершенствованный монитор HemoSphere выделяет сообщение **Inject** (Инъекция) по достижении базовой температуры крови. В режиме **Manual** (Вручную) оператор самостоятельно выбирает момент инъекции путем касания кнопки **Inject** (Инъекция). После завершения инъекции модуль рассчитывает значение и готов к обработке следующей болюсной инъекции. Болюсные инъекции можно выполнять сериями не более чем по шесть раз.

Далее приведены пошаговые инструкции по выполнению болюсных сердечных измерений, начиная с экрана конфигурации нового сеанса iCO.

- 1 Коснитесь кнопки **Start Set** (Начать сеанс) внизу экрана конфигурации нового сеанса iCO после выбора настроек конфигурации термодиллюции.

Эта кнопка неактивна в следующих случаях:

- объем вводимого раствора недействителен или не выбран;
- измеритель температуры вводимого раствора (Ti) не подключен;
- измеритель температуры крови (Tb) не подключен;
- активен сбой iCO.

Если активны непрерывно измеряемые показатели CO, отобразится всплывающее окно для подтверждения приостановки мониторинга CO. Коснитесь кнопки **Yes** (Да).

ПРИМЕЧАНИЕ

При проведении болюсных измерений CO все параметры, рассчитываемые с помощью входящего сигнала ЭКГ (HR_{avg}), недоступны.

- 2 Отобразится экран нового сеанса iCO с выделенным сообщением **Wait** (Ожидание) ().
- 3 После установки базового показателя на экране выделяется сообщение **Inject** (Инъекция) (), которое указывает на момент начала серии болюсных инъекций.

ИЛИ

После установки базового теплового показателя в ручном режиме болюса на экране будет выделена надпись **Ready** (Готово) (). Коснитесь кнопки **Inject** (Инъекция), когда будете готовы к инъекции. После этого на экране будет выделена надпись **Inject** (Инъекция).

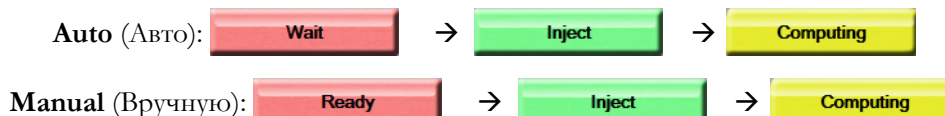
- 4 Быстро, плавно и без прерываний введите предварительно выбранный объем болюса.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Резкие изменения температуры крови ЛА, например вследствие движения пациента или болюсного введения лекарств, могут привести к расчету значения iCO или iCI. Во избежание ложного расчета кривых выполняйте инъекцию сразу после появления сообщения **Inject** (Инъекция).

После инъекции болюса на экране появляется термодиллюционная кривая вымывания, выделяется сообщение **Computing** (Расчет) () и отображается полученный показатель iCO.

- 5 По завершении термодиллюционной кривой вымывания усовершенствованный монитор HemoSphere выделит надпись **Wait** (Ожидание) и затем надпись **Inject** (Инъекция) (или **Ready** (Готово) в ручном режиме), когда снова будет достигнут стабильный базовый тепловой показатель. При необходимости повторите шаги 2–4 до шести раз. Сообщения выделяются в следующем порядке:



ПРИМЕЧАНИЕ

Когда для болюса выбран режим **Auto** (Авто), максимальное допустимое время между отображением сообщения **Inject** (Инъекция) и инъекцией болюса составляет четыре минуты. Если в течение этого интервала времени инъекция не будет обнаружена, сообщение **Inject** (Инъекция) исчезнет и снова отобразится сообщение **Wait** (Ожидание).

В режиме болюса **Manual** (Вручную) оператор должен ввести болюс в течение 30 секунд после касания кнопки **Inject** (Инъекция). Если в течение этого интервала времени инъекция не будет обнаружена, кнопка **Inject** (Инъекция) снова станет активной и сообщение **Inject** (Инъекция) исчезнет.

В случае нарушения процедуры болюсного измерения, на что будет указывать предупредительное сообщение, вместо значения CO/CI на экране отобразится значок .

Чтобы остановить измерения iCO (болюсные), коснитесь значка отмены .

- 6 После выполнения необходимого числа болюсных инъекций просмотрите кривые вымывания в сеансе, коснувшись кнопки **Review** (Просмотр).
- 7 Чтобы удалить какую-либо из шести инъекций в сеансе, коснитесь ее на экране просмотра.



Над кривой появится красный значок «X»: это значит, что кривая удалена из усредненного значения CO/CI. Если кривая неравномерна или сомнительна, рядом с ее набором данных будет отображаться значок . При необходимости коснитесь значка отмены , чтобы удалить болюсный сеанс. Коснитесь кнопки **Да**, чтобы подтвердить.

- 8 После завершения просмотра болюсных инъекций коснитесь кнопки **Accept** (Принять), чтобы использовать усредненное значение CO/CI, или коснитесь значка возврата , чтобы возобновить серию и добавить дополнительные болюсные инъекции (не более шести) для расчета среднего значения.

9.3.4 Экран сводных данных термодилуции

После принятия сеанса отобразятся сводные данные сеанса в виде вкладки с меткой времени на экране сводных данных термодилуции. Этот экран можно открыть в любой момент, коснувшись

значка хронологических данных термодилуции  на некоторых экранах мониторинга или коснувшись значка клинических процедур  → и затем значка iCO .

На экране сводных данных термодилуции оператору доступны указанные ниже действия.

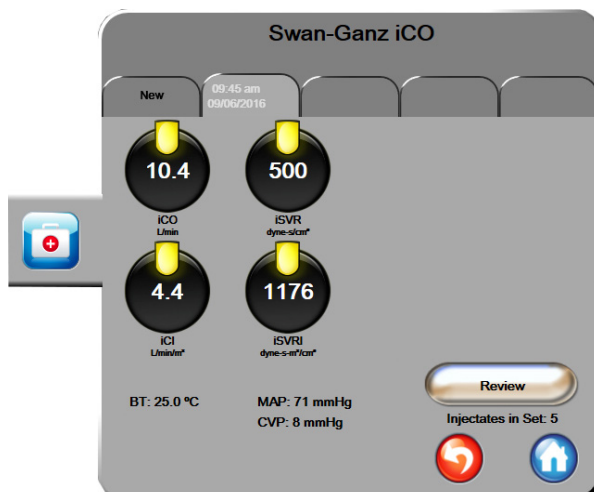


Рис. 9-6 Экран сводных данных термодилуции

New Set (Новый сеанс). Коснитесь значка возврата  или вкладки **New** (Новый), чтобы провести очередной сеанс термодилуции. Предыдущее среднее значение CO/CI и соответствующие кривые вымывания будут сохранены в виде вкладки на экране сводных данных термодилуции.

Review (Просмотр). Просмотрите тепловые кривые вымывания из болюсного сеанса. Коснитесь любой вкладки, чтобы просмотреть тепловые кривые вымывания из других болюсных сеансов.

CO Monitoring (Мониторинг CO). Если система правильно подключена для непрерывного мониторинга CO, коснитесь значка начала мониторинга , чтобы в любой момент начать мониторинг CO.

9.4 Мониторинг EDV/RVEF

Мониторинг конечно-диастолического объема правого желудочка (EDV) доступен в сочетании с режимом мониторинга CO при использовании катетера Swan-Ganz CCOMbo V и входного сигнала ЭКГ. Во время мониторинга EDV усовершенствованный монитор HemoSphere непрерывно отображает показатели EDV и фракции выброса правого желудочка (RVEF). Показатели EDV и RVEF являются усредненными по времени значениями, которые могут отображаться в числовом виде в парах параметров, а также графически в динамике по времени на экране трендов в виде графиков.

Кроме того, с интервалом приблизительно в 60 секунд вычисляются и отображаются расчетные значения EDV и RVEF: для этого необходимо выбрать sEDV и sRVEF в качестве ключевых параметров.

9.4.1 Подсоединение кабелей пациента

- 1 Подсоедините кабель CCO пациента к вставленному модулю Swan-Ganz HemoSphere, как описано ранее в разделе 9.1.
- 2 Подсоедините катетерный конец кабеля пациента к разъемам термистора и термофиламента на катетере Swan-Ganz CCOMbo V. Эти соединения обозначены номерами ② и ③ на рис. 9-7.

- 3 Убедитесь в том, что катетер правильно введен в тело пациента.

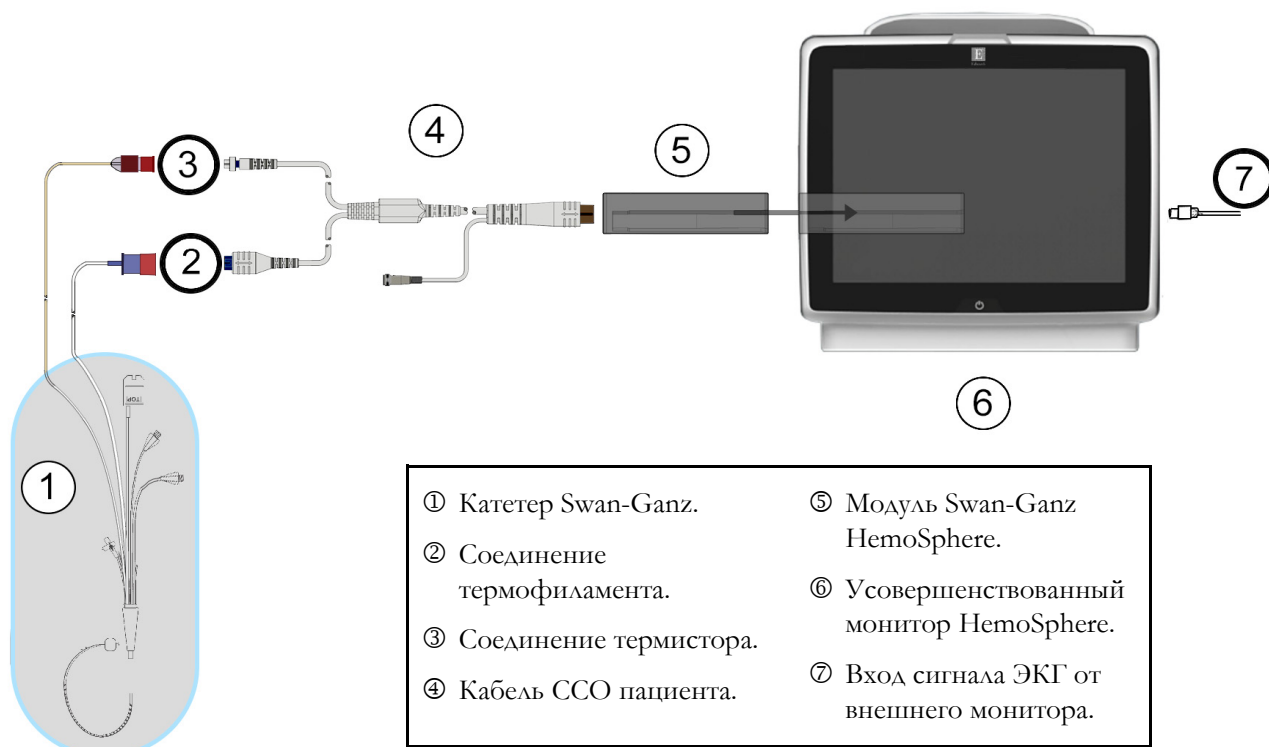


Рис. 9-7 Обзор соединений EDV/RVEF

9.4.2 Подсоединение интерфейсного кабеля для ЭКГ

Подсоедините миниатюрный 1/4-дюймовый телефонный штекер интерфейсного кабеля для ЭКГ к входу монитора ЭКГ на задней панели усовершенствованного монитора HemoSphere .

Другой конец интерфейсного кабеля подсоедините к выходу сигнала ЭКГ прикроватного монитора. Это обеспечит передачу показателя средней частоты сердечных сокращений (HR_{avg}) на усовершенствованный монитор HemoSphere для измерения показателей EDV и RVEF. За информацией о совместимых интерфейсных кабелях для ЭКГ обращайтесь к местному представителю Edwards.

ВАЖНОЕ ПРИМЕЧАНИЕ Усовершенствованный монитор HemoSphere может принимать входящие аналоговые сигналы ЭКГ от любого подключаемого внешнего монитора, оснащенного выходным портом, который отвечает характеристикам входящих сигналов ЭКГ, указанным в приложении А, табл. А-5 этого руководства оператора. Сигнал ЭКГ используется для определения частоты сердечных сокращений, чтобы затем рассчитать дополнительные гемодинамические параметры для вывода на экран.

Это дополнительная опция, и она не влияет на основную функцию усовершенствованного монитора HemoSphere — мониторинг сердечного выброса (с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere) и степени насыщения кислородом венозной крови (с помощью оксиметрического кабеля HemoSphere). Испытания устройства проводились с использованием входных сигналов ЭКГ.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ С КАРДИОСТИМУЛЯТОРАМИ.

При остановке сердца или некоторых аритмиях измерители частоты могут продолжать измерять частоту кардиостимулятора. Не полагайтесь полностью на отображаемую частоту сердечных сокращений. Пациенты с кардиостимуляторами должны находиться под пристальным наблюдением. Информацию о предусмотренной в этом инструменте возможности отсеечения импульсов кардиостимулятора см. в табл. А-5 на странице 249.

Не используйте усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere с целью измерения частоты сердечных сокращений и производных от нее параметров, у пациентов, которым необходима поддержка внутренней или внешней стимуляции, при следующих условиях:

- в выходном сигнале синхронизации импульсов стимулятора от прикроватного монитора обнаруживаются импульсы стимулятора, однако характеристики выходят за пределы технических характеристик отсеечения импульсов кардиостимулятора, указанных в таблице А-5;
- не удается определить характеристики выходного сигнала синхронизации импульсов стимулятора от прикроватного монитора.

При интерпретации производных параметров (например, SV, EDV, RVEF и связанных параметров индекса) отмечайте любые несоответствия частоты сердечных сокращений (HRavg) показателю частоты сердечных сокращений и кривой ЭКГ, отображаемых на мониторе пациента.

Входной сигнал ЭКГ и все параметры, производные от показателей частоты сердечных сокращений, не оценивались применительно к детям и поэтому недоступны для этой категории пациентов.

ПРИМЕЧАНИЕ

Во время первого обнаружения подсоединения ко входу ЭКГ или отсоединения от него на панели состояния отобразится соответствующее краткое уведомление.

Показатель SV доступен при использовании любого совместимого катетера Swan-Ganz и при наличии входящего сигнала ЭКГ. Для мониторинга показателей EDV/RVEF требуется катетер Swan-Ganz CCombo V.

9.4.3 Запуск измерения**ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ**

Всегда прекращайте мониторинг СО в случае остановки кровотока вокруг термофиламента. В число клинических ситуаций, когда следует прекратить мониторинг СО, входят, среди прочего:

- периоды проведения сердечно-легочного шунтирования;
- частичное извлечение катетера, при котором термистор выходит из легочной артерии;
- извлечение катетера из тела пациента.

Когда система правильно подключена, коснитесь значка начала мониторинга, чтобы начать мониторинг СО . Таймер обратного отсчета СО отобразится на значке остановки мониторинга. Спустя примерно 5–12 минут, когда данные будут получены в достаточном количестве, на настроенных шарах параметров появится значение EDV и (или) RVEF. Отображаемые на экране значения EDV и RVEF будут обновляться приблизительно каждые 60 секунд.

ПРИМЕЧАНИЕ

Значения EDV и RVEF не будут отображаться до тех пор, пока не будет доступно достаточное количество усредненных по времени данных.

В некоторых ситуациях, когда заболевания пациента обуславливают значительные изменения температуры крови в легочной артерии на протяжении нескольких минут, определение монитором исходного показателя EDV или RVEF может занять больше 9 минут. В этих случаях через 9 минут после запуска мониторинга отобразится следующее предупредительное сообщение:

Alert: EDV – Signal Adapting — Continuing

(Сигнал тревоги: EDV — адаптация сигнала — продолжение)

Монитор продолжит работу, и от пользователя не потребуется каких-либо действий. Когда будут получены непрерывно измеряемые показатели EDV и RVEF, предупредительное сообщение исчезнет и текущие значения будут отображаться и отслеживаться на графике.

ПРИМЕЧАНИЕ

Значения СО могут быть по-прежнему доступны, даже когда значения EDV и RVEF недоступны.

9.4.4 Активный мониторинг EDV

Нестабильность температуры крови в легочной артерии также может привести к задержке обновления непрерывно измеряемых показателей EDV и RVEF в ходе мониторинга EDV. Если значения не обновляются в течение 8 минут, отображается следующее сообщение:

Alert: EDV – Signal Adapting — Continuing

(Сигнал тревоги: EDV — адаптация сигнала — продолжение)

В случаях, когда средняя частота сердечных сокращений выходит за пределы диапазона (т. е. опускается ниже 30 уд/мин или превышает 200 уд/мин) или когда не удается определить частоту сердечных сокращений, отображается следующее сообщение:

Alert: EDV – Heart Rate Signal Loss

(Сигнал тревоги: EDV — потеря сигнала частоты сердечных сокращений)

Значения непрерывного мониторинга EDV и RVEF больше не будут отображаться. К этому состоянию могут привести физиологические изменения в состоянии пациента или потеря сигнала ЭКГ ведомого устройства. Проверьте соединения интерфейсных кабелей для ЭКГ и при необходимости подсоедините их повторно. После проверки состояния пациента и соединений кабелей мониторинг EDV и RVEF будет автоматически возобновлен.

ПРИМЕЧАНИЕ

Значения SV, EDV и RVEF зависят от точности расчетов частоты сердечных сокращений. Убедитесь в том, что отображаются точные значения частоты сердечных сокращений, и избегайте двойного измерения, особенно в случае предсердно-желудочковой стимуляции.

Если у пациента есть предсердный или предсердно-желудочковый (AV) стимулятор, пользователь должен оценить наличие двойного считывания (для точного определения HR за один сердечный цикл должен считываться только один импульс стимулятора или одно сокращение). В случае двойного считывания пользователь должен:

- изменить положение контрольного электрода, чтобы свести к минимуму считывание предсердных импульсов;
- выбрать подходящую конфигурацию электродов для максимизации срабатывания механизмов обнаружения HR и минимизации считывания предсердных импульсов;
- оценить целесообразность уровней тока стимуляции в миллиамперах (mA).

Точность непрерывного определения EDV и RVEF зависит от устойчивости сигнала ЭКГ прикроватного монитора. Дополнительную информацию по устранению неисправностей см. в табл. 13-8 «Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с EDV и SV» на странице 216 и табл. 13-11 «Устранение общих неисправностей модуля Swan-Ganz HemoSphere» на странице 222.

Если мониторинг EDV остановлен вследствие касания значка остановки мониторинга ,

индикатор целевого значения шара параметра для EDV и (или) RVEF станет серым, а под значением появится метка времени, показывающая время измерения последнего значения.

ПРИМЕЧАНИЕ

Нажатие значка остановки мониторинга  приведет к остановке мониторинга EDV, RVEF и CO.

При возобновлении мониторинга EDV в линии графика тренда появится разрыв, соответствующий периоду времени, когда непрерывный мониторинг был остановлен.

9.4.5 STAT EDV и RVEF

Гемодинамически нестабильный тепловой сигнал может привести к задержке отображения усовершенствованным монитором HemoSphere значений EDV, EDVI и (или) RVEF после запуска мониторинга. Клинический врач может использовать значения STAT, которые представляют собой расчетные значения EDV или EDVI и RVEF, обновляемые приблизительно каждые 60 секунд. Выберите sEDV, sEDVI или sRVEF в качестве ключевого параметра для просмотра значений STAT. Значения EDV, EDVI и RVEF можно отображать графически в динамике по времени рядом с числовыми значениями sEDV, sEDVI и sRVEF на экране трендов в виде графиков и таблиц одновременно. В табличном формате на этом экране можно просматривать сразу два параметра. См. раздел *Тренды в виде графиков и таблиц одновременно* на странице 83.

9.5 SVR

При выполнении мониторинга CO усовершенствованный монитор HemoSphere также может рассчитывать значение SVR, используя аналоговые сигналы давления MAP и CVP, поступающие от подключенного монитора пациента. См. раздел *Вход аналогового сигнала давления* на странице 111.

Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere

Содержание

Обзор кабеля для измерения давления	154
Выбор режима мониторинга.	157
Мониторинг с использованием датчика FloTrac.	157
Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления и датчика TruWave DPT	162
Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления в режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz.	164
Экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая).	165

10.1 Обзор кабеля для измерения давления

Кабель для измерения давления HemoSphere — это устройство многоразового использования, которое подключается к монитору HemoSphere с одного конца ④ и к любому утвержденному отдельному одноразовому датчику давления (DPT) Edwards или датчику с другого конца ①. См. рис. 10-1 на странице 155. Кабель для измерения давления HemoSphere получает и обрабатывает одиночный сигнал давления от совместимых DPT, например одноразового датчика давления TruWave, или датчика FloTrac. Датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ подключается к имеющемуся артериальному катетеру для минимально инвазивного измерения гемодинамических параметров. Датчик TruWave может подключаться к любому совместимому катетеру для мониторинга давления для измерения внутрисосудистого давления на том или ином участке. См. подробные инструкции по размещению и использованию катетера и соответствующие предупреждения, предостережения и примечания в указаниях по использованию в комплекте с каждым катетером. Мониторинг кабеля HemoSphere для измерения давления можно осуществлять в двух режимах с разной технологией мониторинга, основанных на использовании сопряженного датчика и преобразователя: в режиме мониторинга с датчиком **FloTrac** или **FloTrac IQ/Acumen IQ** или в режиме мониторинга с катетером **Swan-Ganz**. Режим мониторинга указывается на информационной панели (см. рис. 5-19 на странице 98). Внешний вид и точки соединения кабеля для измерения давления HemoSphere показаны на рис. 10-1.

Цветная вставка для обозначения типа давления. При желании на кабеле для измерения давления можно использовать соответствующего цвета вставку для обозначения типа отслеживаемого давления. См. ③ на рис. 10-1 ниже. Предусмотрены следующие цвета:

- красный для артериального давления (АР);
- синий для центрального венозного давления (CVP);
- желтый для давления в легочной артерии (РАР);
- зеленый для сердечного выброса (CO).

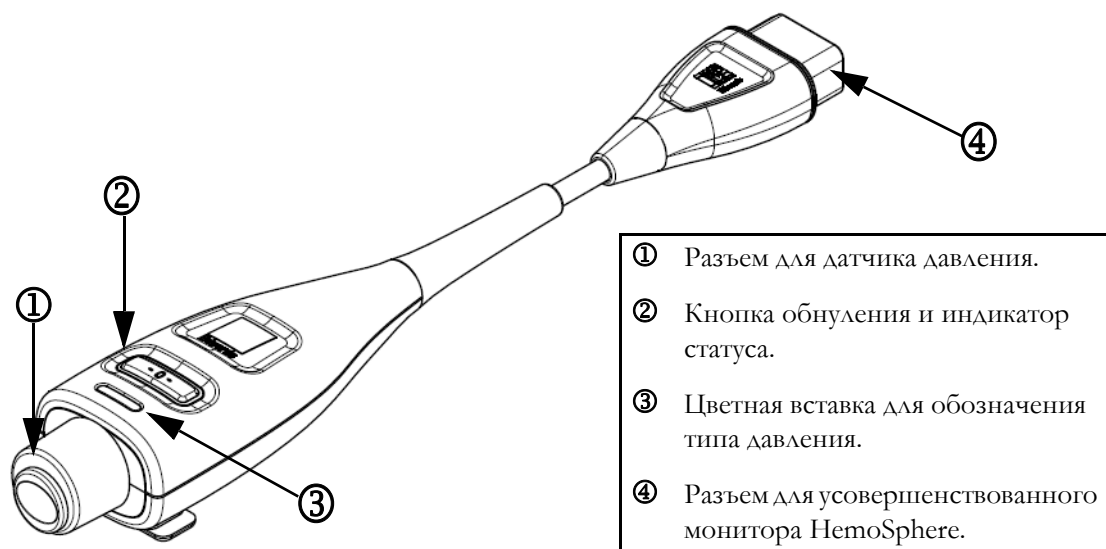


Рис. 10-1 Кабель для измерения давления HemoSphere

Таблица 10-1 Конфигурации кабеля для измерения давления HemoSphere и доступные ключевые параметры

Доступные ключевые параметры	Конфигурация кабеля для измерения давления					
	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ с введенным значением CVP или сигналом CVP от ведомого устройства	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ с введенным значением CVP или сигналом CVP от ведомого устройства и оксиметрическим кабелем	Датчик TruWaveDPT, подсоединенный к артериальному катетеру	Датчик TruWave DPT, подсоединенный к центральному венозному катетеру	Датчик TruWave DPT, подсоединенный к катетеру легочной артерии
CO/CI	•	•	•			
SV/SVI	•	•	•			
SVV	•	•	•			
SVR/SVRI		•	•			
SvO ₂ /ScvO ₂			•			
PR	•	•	•	•		
SYS	•	•	•	•		

Таблица 10-1 Конфигурации кабеля для измерения давления HemoSphere и доступные ключевые параметры (продолжение)

Доступные ключевые параметры	Конфигурация кабеля для измерения давления					
	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ с введенным значением CVP или сигналом CVP от ведомого устройства	Датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ с введенным значением CVP или сигналом CVP от ведомого устройства и оксиметрическим кабелем	Датчик TruWaveDPT, подсоединенный к артериальному катетеру	Датчик TruWave DPT, подсоединенный к центральному венозному катетеру	Датчик TruWave DPT, подсоединенный к катетеру легочной артерии
DIA	•	•	•	•		
MAP	•	•	•	•		
MPAP						•
CVP		•	•		•	
HPI*	•	•	•			

*** ПРИМЕЧАНИЕ**

Параметр прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI) представляет собой усовершенствованную функцию, которую следует активировать с помощью датчика FloTrac IQ/Acumen IQ, подключенного к катетеру для лучевой артерии. Дополнительную информацию см. в разделе *Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI)* на странице 177.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не используйте и не стерилизуйте повторно датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ, датчик TruWave или катетер. См. указания по использованию катетера.

Не используйте датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ, датчик TruWave или катетер, если он мокрый, поврежден или его контакты оголены.

Запрещается изменять, обслуживать или модифицировать изделие каким-либо образом. Обслуживание, изменение или модификация могут создать угрозу безопасности пациента и оператора и (или) ухудшить работу устройства.

Подробные инструкции по размещению и использованию, а также соответствующие ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЯ и характеристики см. в указаниях, прилагаемых к каждой принадлежности.

Когда кабель для измерения давления не используется, берегите его открытый разъем от жидкостей. Попадание влаги в разъем может привести к неисправности кабеля или неточному измерению давления.

Соответствие стандарту IEC 60601-1 обеспечивается только в том случае, если кабель для измерения давления HemoSphere (контактирующая с пациентом рабочая часть с защитой от разряда дефибриллятора) подключен к совместимой платформе для мониторинга. Соответствие стандарту нарушается при подключении внешнего оборудования или настройке системы способом, не описанным в этих инструкциях. Несоблюдение инструкций при использовании устройства может привести к повышенному риску поражения электрическим током пациента или оператора.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Не используйте какой-либо датчик FloTrac или TruWave по истечении указанного на маркировке срока годности. После истечения этого срока может происходить снижение рабочих характеристик датчика или трубки и нарушение стерильности.

Грубое вытягивание кабеля для измерения давления HemoSphere может привести к его повреждению и (или) неисправности.

10.2 Выбор режима мониторинга

Основным режимом мониторинга кабеля для измерения давления HemoSphere является режим мониторинга с помощью датчика FloTrac. Режим мониторинга указывается посередине информационной панели. Кабель для измерения давления также можно использовать для сбора данных о давлении в легочной артерии (РАР) в режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz. Дополнительную информацию о переключении между режимами мониторинга см. в разделе *Выбор режима мониторинга* на странице 92.

10.3 Мониторинг с использованием датчика FloTrac

Кабель для измерения давления HemoSphere служит в качестве соединительного кабеля датчика Edwards FloTrac для усовершенствованной платформы для мониторинга HemoSphere. В кабеле для измерения давления HemoSphere с подключенным датчиком FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ используется имеющаяся кривая артериального давления пациента для непрерывного измерения сердечного выброса (автоматически калибруемого сердечного выброса на основании артериального давления FloTrac [FT-CO]). С учетом введенных данных о росте, массе, возрасте и поле пациента определяется специфическая податливость сосудов. Благодаря предусмотренному в алгоритме FloTrac механизму автоматической регулировки на основании тонуса сосудов система распознает и учитывает изменения в сопротивлении и податливости сосудов. Непрерывно отображаемое значение сердечного выброса вычисляется посредством умножения частоты пульса на расчетное значение ударного объема, определяемое на основании кривой давления. Датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ измеряет вариации артериального давления, пропорциональные ударному объему.

В кабеле для измерения давления HemoSphere и датчике FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ используется имеющаяся кривая артериального давления пациента для непрерывного измерения вариации ударного объема (SVV). SVV — это точный индикатор чувствительности пациента к преднагрузке, когда производится полная механическая вентиляция легких пациента при постоянной частоте и объеме дыхания и при отсутствии самопроизвольного дыхания. Параметр SVV всегда лучше всего использовать в сочетании с оценкой ударного объема или сердечного выброса.

При использовании датчика FloTrac IQ/Acumen IQ имеющаяся кривая артериального давления пациента используется для непрерывного измерения максимального угла подъема кривой артериального давления (dp/dt) и динамической артериальной эластичности (Ea_{dyn}). dp/dt — это точный показатель изменений сократимости левого желудочка. Ea_{dyn} — это показатель постнагрузки на левый желудочек под воздействием артериальной системы (артериальной эластичности) относительно эластичности левого желудочка (динамической артериальной эластичности). Дополнительные сведения о функции прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI) и датчике FloTrac IQ/Acumen IQ см. в разделе *Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI)* на странице 177. Активировать функцию Acumen HPI можно только в некоторых зонах. Чтобы узнать больше о включении этой дополнительной функции, обратитесь к местному представителю компании Edwards.

При использовании технологии FloTrac доступны следующие параметры: сердечный выброс (CO), сердечный индекс (CI), ударный объем (SV), индекс ударного объема (SVI), вариация ударного объема (SVV), систолическое давление (SYS), диастолическое давление (DIA), среднее артериальное давление (MAP) и частота пульса (PR). При использовании датчика FloTrac IQ/Acumen IQ и активированной функции Acumen HPI становятся доступными для отображения следующие дополнительные параметры: динамическая артериальная эластичность (Ea_{dyn}), максимальный наклон уровня артериального давления (dp/dt), а также параметр прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI). Когда датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ сопряжен с измерителем центрального венозного давления (CVP) пациента, появляется возможность измерять системное сосудистое сопротивление (SVR) и индекс системного сосудистого сопротивления (SVRI).

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Эффективность измерений FT-CO у детей не оценивалась.

Неточные измерения FT-CO могут быть вызваны указанными ниже факторами.

- Неправильное обнуление и (или) выравнивание датчика.
- Чрезмерное или недостаточное демпфирование линий давления.
- Чрезмерные вариации кровяного давления. Ниже указаны некоторые условия изменения ВР (кровяного давления).
 - * Внутриаортальные баллоны-насосы.
- Любая клиническая ситуация, при которой артериальное давление считается неточным или не-репрезентативным относительно аортального давления, включая, помимо прочего, указанные ниже случаи.
 - * Чрезмерное сужение периферических сосудов, которое приводит к искажению кривой давления в лучевой артерии.
 - * Гипердинамические условия, наблюдаемые после трансплантации печени.

- Избыточная подвижность пациента.
- Помехи от электрокаустических или электрохирургических приборов.

Регургитация аортального клапана может привести к завышению рассчитываемого ударного объема или сердечного выброса, в зависимости от степени клапанного порока и объема, который теряется при обратном потоке в левый желудочек.

10.3.1 Подключение датчика FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ

- 1 Подключите один конец кабеля для измерения давления к усовершенствованному монитору HemoSphere.
- 2 Для удаления воздуха и заправки инфузионного пакета и датчика FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ выполните следующее: переверните инфузионный пакет с физиологическим раствором (антикоагуляция согласно политике учреждения). Проколите инфузионный пакет с помощью набора для вливания жидкости, удерживая капельницу вертикально. Удерживая инфузионный пакет перевернутым, одной рукой аккуратно выдавливайте воздух из пакета, а другой рукой тяните за язычок промывки (Snap-Tab) до тех пор, пока из инфузионного пакета не выйдет весь воздух и капельница не заполнится наполовину.
- 3 Вставьте инфузионный пакет в давящий пакет и повесьте его на инфузионный штатив (НЕ НАДУВАЙТЕ).
- 4 Исключительно посредством самотека (в давящем пакете не должно быть давления) промойте датчик FloTrac, удерживая трубку вертикально и наблюдая за поднятием столба жидкости, выталкивающего воздух из напорной трубки, пока жидкость не достигнет конца трубки.
- 5 Подайте давление на давящий пакет и дождитесь, пока давление не достигнет отметки 300 мм рт. ст.
- 6 Быстро промойте датчик FloTrac и постучите по трубке и запорным кранам для удаления пузырьков, которые могли остаться.
- 7 Подсоедините зеленый разъем к заправленному датчику FloTrac одним прямым движением. Светодиод кабеля для измерения давления вокруг кнопки обнуления (см ② на рис. 10-1) начнет мигать зеленым, указывая на обнаружение датчика давления. Желтый свет указывает на сбой. Если это происходит, для получения подробной информации о сбое обратитесь к панели состояния.
- 8 Подсоедините трубку к артериальному катетеру, после чего выполните аспирацию и промывку системы, чтобы гарантировать отсутствие остаточных пузырьков.
- 9 Для обеспечения передачи правильных сигналов давления проведите стандартные процедуры калибровки датчика (согласно политике учреждения). См. инструкции по применению датчика FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ.
- 10 Выполните шаги по вводу данных пациента. См. *Данные пациента* на странице 103.
- 11 Выполните инструкции ниже для обнуления датчика FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ При подключении или отключении кабеля всегда беритесь за разъем, а не за сам кабель.

Не скручивайте и не сгибайте соединители.

10.3.2 Настройка времени усреднения

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Monitor Settings** (Настройки монитора).
- 3 Коснитесь кнопки **Time Intervals / Averaging** (Временные интервалы и усреднение).
- 4 Коснитесь кнопки значения **CO/Pressure Averaging Time** (Время усреднения СО и давления) и выберите один из следующих вариантов интервала:
 - 5 sec (5 с);
 - 20 sec (20 с) (рекомендуемый интервал времени по умолчанию);
 - 5 min (5 мин).

Дополнительную информацию о пунктах меню **CO/Pressure Averaging Time** (Время усреднения СО и давления) см. раздел *Временные интервалы и усреднение* на странице 109.

- 5 Коснитесь значка возврата .

10.3.3 Обнуление артериального давления

Для обеспечения точного мониторинга датчик FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ необходимо обнулить до атмосферного давления.

- 1 Коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая)  на панели навигации или в меню клинических процедур.

ИЛИ

Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления (см. рис. 10-1).

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Для предотвращения повреждений кабеля не прикладывайте чрезмерное усилие при нажатии на кнопку zero (ноль), расположенную на кабеле для измерения давления.

- 2 На экране будет отображаться и непрерывно обновляться кривая текущего артериального давления. Это служит подтверждением успешной операции обнуления.
- 3 Убедитесь в появлении надписи **FloTrac** на панели **Select Pressure** (Выбрать давление) и автоматическом выделении параметра **ART** (артериальное).
- 4 Убедитесь в том, что датчик выровнен по флебостатической оси пациента в соответствии с инструкциями по применению.

ПРИМЕЧАНИЕ

Для обеспечения точности сердечного выброса важно непрерывно удерживать датчик FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ выровненным по флебостатической оси.

- 5 Откройте клапан запорного крана датчика FloTrac для измерения атмосферного давления воздуха. Давление должно отображаться в виде ровной линии.
- 6 Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления или коснитесь кнопки обнуления  на экране. По окончании обнуления система подаст звуковой сигнал и появится сообщение **Zero Complete** (Обнуление завершено).
- 7 Убедитесь в стабильном нулевом значении давления и поверните запорные краны так, чтобы датчики считывали внутрисосудистое давление пациента.
- 8 По желанию выведите сигнал давления на подключенный монитор пациента. Дополнительную информацию об этой функции см. в разделе *Вывод сигнала давления* на странице 165.
- 9 Коснитесь значка главного экрана  для запуска мониторинга CO. После расчета следующего значения CO оно отобразится на экране и будет в дальнейшем обновляться с учетом параметра **CO/Pressure Averaging Time (Время усреднения CO и давления)**.

После запуска мониторинга CO кривую кровяного давления также можно просмотреть на дисплее кривой артериального давления (ART) в реальном времени. См. раздел *Отображение кривой артериального давления (ART) в реальном времени* на странице 81. При отсоединении кабеля для измерения давления HemoSphere от монитора или датчиков от кабеля для измерения давления всегда тяните за коннектор. Не тяните за кабели и не используйте инструменты для отключения.

10.3.4 Мониторинг SVR

При сопряжении с датчиком FloTrac или FloTrac IQ/ Acumen IQ кабель для измерения давления HemoSphere можно использовать для мониторинга системного сосудистого сопротивления (SVR) и индекса системного сосудистого сопротивления (SVRI), если при этом подается сигнал давления CVP от ведомого устройства или пользователь вручную ввел значение CVP пациента. Информацию об использовании аналогового сигнала от совместимого прикроватного монитора см. *Вход аналогового сигнала давления* на странице 111. Для ввода значения CVP пациента вручную выполните указанные далее действия.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → **CVP Entry** (Ввод значений CVP) .
- 2 Введите значение CVP.
- 3 Коснитесь значка главного экрана .

При использовании функции прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI) параметр SVR доступен на вспомогательном экране HPI.

10.4 Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления и датчика TruWave DPT

Кабель для измерения давления HemoSphere подключается к одному датчику давления TruWave для измерения внутрисосудистого давления на том или ином участке. Датчик TruWave DPT служит для измерения центрального венозного давления (CVP) при мониторинге на центральном венозном катетере, диастолического давления (DIA), систолического давления (SYS), среднего артериального давления (МАР) и частоты пульсы (PR) при мониторинге на артериальном катетере, а также среднего давления в легочной артерии (МРАР) при мониторинге на катетере легочной артерии. См. табл. 10-1.

10.4.1 Подключение датчика TruWave DPT

- 1 Подключите один конец кабеля для измерения давления к усовершенствованному монитору HemoSphere.
- 2 Для удаления воздуха и заправки инфузионного промывочного пакета и датчика TruWave выполните следующее: переверните пакет с физиологическим раствором (антикоагуляция согласно политике учреждения). Проколите инфузионный пакет с помощью набора для вливания жидкости, удерживая капельницу вертикально. Удерживая инфузионный пакет перевернутым, одной рукой аккуратно выдавливайте воздух из пакета, а другой рукой тяните за язычок промывки (Snap-Tab) до тех пор, пока из инфузионного пакета не выйдет весь воздух и капельница не заполнится до необходимого уровня (на $\frac{1}{2}$ или полностью).
- 3 Вставьте промывочный пакет в нагнетательный пакет (НЕ НАДУВАЙТЕ) и повесьте его на инфузионный штатив как минимум на 60 см (2 фута) выше датчика.
- 4 Искключительно посредством самотека (в давящем пакете не должно быть давления) промойте датчик TruWave, удерживая трубку вертикально и наблюдая за поднятием столба жидкости, выталкивающего воздух из напорной трубки, пока жидкость не достигнет конца трубки (при промывке под давлением создается завихрение и повышается вероятность образования пузырьков).
- 5 Подайте давление на давящий пакет и дождитесь, пока давление не достигнет отметки 300 мм рт. ст.
- 6 Быстро промойте трубку датчика, при этом постукивая по трубке и запорным кранам для удаления пузырьков, которые могли остаться.
- 7 Подсоедините датчик TruWave DPT к кабелю для измерения давления HemoSphere одним прямым движением. Светодиод кабеля для измерения давления вокруг кнопки обнуления (см. ② на рис. 10-1) начнет мигать зеленым, указывая на обнаружение DPT. Желтый свет указывает на сбой. Если это происходит, для получения подробной информации о сбое обратитесь к панели состояния.
- 8 Подсоедините трубку к катетеру, после чего выполните аспирацию и промывку системы с целью убедиться в том, что катетер находится внутри сосуда, и удалить остаточные пузырьки.
- 9 Для обеспечения передачи правильных сигналов давления проведите стандартные процедуры калибровки датчика (согласно политике учреждения). См. инструкции по применению датчика давления TruWave.
- 10 Выполните шаги по вводу данных пациента. См. *Данные пациента* на странице 103.
- 11 Выполните инструкции ниже для обнуления датчика.

10.4.2 Обнуление внутрисосудистого давления

Для обеспечения точного мониторинга датчик TruWave DPT необходимо обнулить до атмосферного давления.

- 1 Коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая)  на панели навигации.

ИЛИ

Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления (см. рис. 10-1).

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Для предотвращения повреждений кабеля не прикладывайте чрезмерное усилие при нажатии на кнопку zero (ноль), расположенную на кабеле для измерения давления.

- 2 На экране будет отображаться и непрерывно обновляться кривая текущего внутрисосудистого давления. Это служит подтверждением успешной операции обнуления.
- 3 На панели **Select Pressure** (Выбрать давление) выберите тип или расположение используемого датчика давления. Для параметра **Pressure Transducer** (Датчик давления) предусмотрены следующие варианты:
 - ART
 - CVP
 - PAP
- 4 Выровняйте клапан запорного крана (вентиляционное отверстие), который располагается чуть выше датчика TruWave, по флебостатической оси пациента согласно инструкциям по применению.
- 5 Откройте клапан запорного крана для измерения атмосферных условий. Давление должно отображаться в виде ровной линии.
- 6 Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления или коснитесь кнопки обнуления  на экране. По окончании обнуления система подаст звуковой сигнал и появится сообщение **Zero Complete** (Обнуление завершено).
- 7 Убедитесь в стабильном нулевом значении давления и поверните запорные краны так, чтобы датчики считывали внутрисосудистое давление пациента.
- 8 По желанию выведите сигнал давления на подключенный монитор пациента. Дополнительную информацию об этой функции см. в разделе *Вывод сигнала давления* на странице 165.
- 9 Коснитесь значка главного экрана  для запуска мониторинга. Ключевые параметры, доступные в зависимости от типа конфигурации, см. в табл. 10-1.

После запуска мониторинга с использованием кабеля для измерения давления кривую кровяного давления также можно просмотреть на дисплее кривой артериального давления (ART) в реальном времени. См. *Отображение кривой артериального давления (ART) в реальном времени* на странице 81.

Значения параметров, отслеживаемых с помощью датчика TruWave DPT, усредняются с интервалом 5 секунд и отображаются каждые 2 секунды. См. табл. 6-1 на странице 110.

10.5 Мониторинг с использованием кабеля для измерения давления в режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz

Кабель для измерения давления HemoSphere подключается к одному порту для сигнала давления в легочной артерии Swan-Ganz для измерения давления в легочной артерии (РАР).

В режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere кабель для измерения давления можно подключить к датчику TruWave DPT на катетере легочной артерии.

- 1 Подключите один конец кабеля для измерения давления к усовершенствованному монитору HemoSphere.
- 2 Подсоединять и отсоединять датчик TruWave DPT следует одним прямым движением. Порядок продувки системы см. в инструкциях по применению датчика давления TruWave и шагах 2–6 в разд. 10.4.1 выше.
- 3 Для обеспечения передачи правильных сигналов давления проведите стандартные процедуры калибровки датчика (согласно политике учреждения).

- 4 Коснитесь значка клинических процедур  → **More** (Дополнительно)  → **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая) .

ИЛИ

Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления (см. рис. 10-1).

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Для предотвращения повреждений кабеля не прикладывайте чрезмерное усилие при нажатии на кнопку зери (ноль), расположенную на кабеле для измерения давления.

- 5 Параметр **PAP** будет автоматически выбран на панели **Select Pressure** (Выбрать давление).
- 6 Выверните клапан запорного крана (вентиляционное отверстие), который располагается чуть выше датчика TruWave, по флебостатической оси пациента согласно инструкциям по применению.
- 7 Откройте клапан запорного крана для измерения атмосферных условий. Давление должно отображаться в виде ровной линии.
- 8 Нажмите физическую кнопку обнуления  на самом кабеле для измерения давления или коснитесь кнопки обнуления  на экране. По окончании обнуления система подаст звуковой сигнал и появится сообщение **Zero Complete** (Обнуление завершено).
- 9 Убедитесь в стабильном нулевом значении давления и поверните запорные краны так, чтобы датчики считывали давление в легочной артерии пациента. В режиме мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz давление в легочной артерии можно просматривать только на экране **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая).

- 10 Коснитесь значка главного экрана  для возврата в режим мониторинга с помощью модуля Swan-Ganz. Можно в любой момент вернуться на экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая) для просмотра данных PAP.

10.6 Экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая)

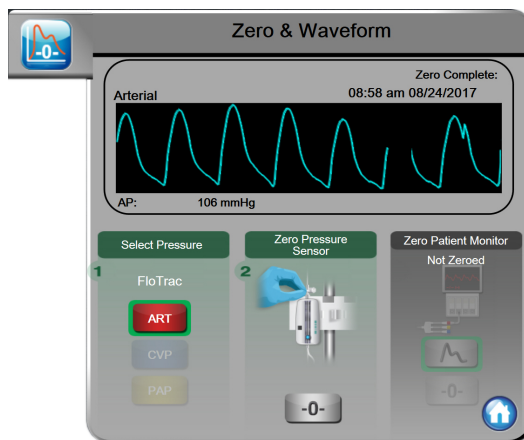


Рис. 10-2 Экран Zero & Waveform с обнуленным датчиком FloTrac

Этот экран можно открыть из меню клинических процедур, и он выполняет три основные функции:

- 1 Выбор давления и обнуление датчика.
- 2 Вывод сигнала давления.
- 3 Проверка кривой.

10.6.1 Выбор давления и обнуление датчика

Как описано выше, основной функцией экрана **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая) является обнуление подключенного датчика давления. Датчик требуется обнулить перед запуском мониторинга с помощью кабеля для измерения давления.

10.6.2 Вывод сигнала давления

На экране **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая) можно вывести сигнал кривой давления на подключенный монитор пациента.

- 1 Подключите кабель вывода сигнала давления HemoSphere к порту вывода сигнала давления на задней панели монитора. См. ③ на рис. 3-2 на странице 51.
- 2 Подключите к совместимому монитору пациента необходимый разъем для вывода сигнала давления:
 - артериального давления (АР, красный);
 - давления в легочной артерии (РАР, желтый);
 - центрального венозного давления (СVP, синий).

Убедитесь в надежной посадке выбранного разъема. См. инструкции по применению монитора пациента.

- 3 Коснитесь значка обнуления монитора пациента  на панели **Zero Patient Monitor** (Обнуление монитора пациента) экрана **Zero & Waveform** (Обнуление и кривая) и обнулите монитор пациента.
- 4 Коснитесь значка сигнала давления  для запуска вывода сигнала давления на монитор пациента.

10.6.3 Подтверждение кривой

На экране (Обнуление и кривая) отображается кривая артериального давления.

Используйте этот экран или экран непрерывного отображения кривой артериального давления (ART) в реальном времени (см. *ссылку на подраздел о графиках трендов*) для оценки качества кривой артериального давления в случае отображения Fault: CO – Check Arterial Waveform (Сбой: CO — проверьте кривую артериального давления). Этот сбой возникает, когда качество сигнала артериального давления остается низким в течение слишком продолжительного периода времени.



Вертикальная ось автоматически масштабируется в соответствии со средним значением кровяного давления ± 50 мм рт. ст.

Мониторинг PAP в режиме модуля Swan-Ganz. Экран Zero & Waveform (Обнуление и кривая) также используется для мониторинга давления в легочной артерии (PAP) при использовании модуля Swan-Ganz HemoSphere в сочетании с кабелем для измерения давления. Несмотря на то, что показатель PAP недоступен как ключевой параметр, кривую можно просматривать на этом экране.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не используйте усовершенствованную платформу для мониторинга HemoSphere в качестве монитора частоты пульса или кровяного давления.

Оксиметрический мониторинг

Содержание

Обзор оксиметрического кабеля	167
Настройка оксиметрии	168
Калибровка in vitro	170
Калибровка in vivo	171
Индикатор качества сигнала	172
Повторное получение оксиметрических данных	173
Обновление HGB	175
Сброс оксиметрического кабеля NemoSphere	175
Новый катетер	176

11.1 Обзор оксиметрического кабеля

Оксиметрический кабель NemoSphere — это устройство многоразового использования, которое подключается к усовершенствованному монитору NemoSphere с одного конца и к любому утвержденному оксиметрическому катетеру Edwards с другого конца. Оксиметрический кабель NemoSphere является бесконтактным устройством, и в ходе обычного использования он не должен касаться пациента. Такой оксиметрический кабель посредством отражательной спектрофотометрии непрерывно измеряет насыщение венозной крови кислородом. Светодиоды внутри оксиметрического кабеля передают свет на дистальный конец катетера по оптоволокну. Количество поглощенного, преломленного и отраженного света зависит от относительного содержания в крови гемоглобина, содержащего и не содержащего кислород. Эти данные об интенсивности оптического излучения собираются оксиметрическим катетером, передаются по оксиметрическому кабелю NemoSphere и отображаются на совместимой платформе для мониторинга. Выводимым параметром является насыщение кислородом смешанной венозной крови (SvO₂) или центральной венозной крови (ScvO₂).

11.2 Настройка оксиметрии

См. подробные инструкции по размещению и использованию катетера и соответствующие предупреждения, предостережения и примечания в указаниях по использованию в комплекте с каждым катетером.

Мера предосторожности. Осторожно раскручивайте кабель при его извлечении из упаковки. Не тяните за кабель, чтобы размотать его. Проверяйте дверцу оболочки в месте подключения катетера к оксиметрическому кабелю, чтобы она свободно двигалась и правильно фиксировалась. Не используйте оксиметрический кабель, если дверца повреждена, открыта или отсутствует. В случае повреждения дверцы обратитесь в отдел технической поддержки компании Edwards.

Перед мониторингом необходимо откалибровать оксиметрический кабель HemoSphere.

- 1 Подключите оксиметрический кабель HemoSphere к усовершенствованному монитору HemoSphere. Появится следующее сообщение:
Oximetry Initializing, Please Wait (Инициализация оксиметрии, ожидайте)
- 2 Если усовершенствованный монитор HemoSphere не включен, включите кнопку питания и выполните шаги по вводу данных пациента. См. раздел *Данные пациента* на странице 103.
- 3 Снимите часть крышки лотка катетера, под которой находится оптический разъем.
- 4 Вставьте оптический разъем катетера в оксиметрический кабель «ТОР» (ВЕРХНЕЙ) стороной вверх и защелкните корпус.

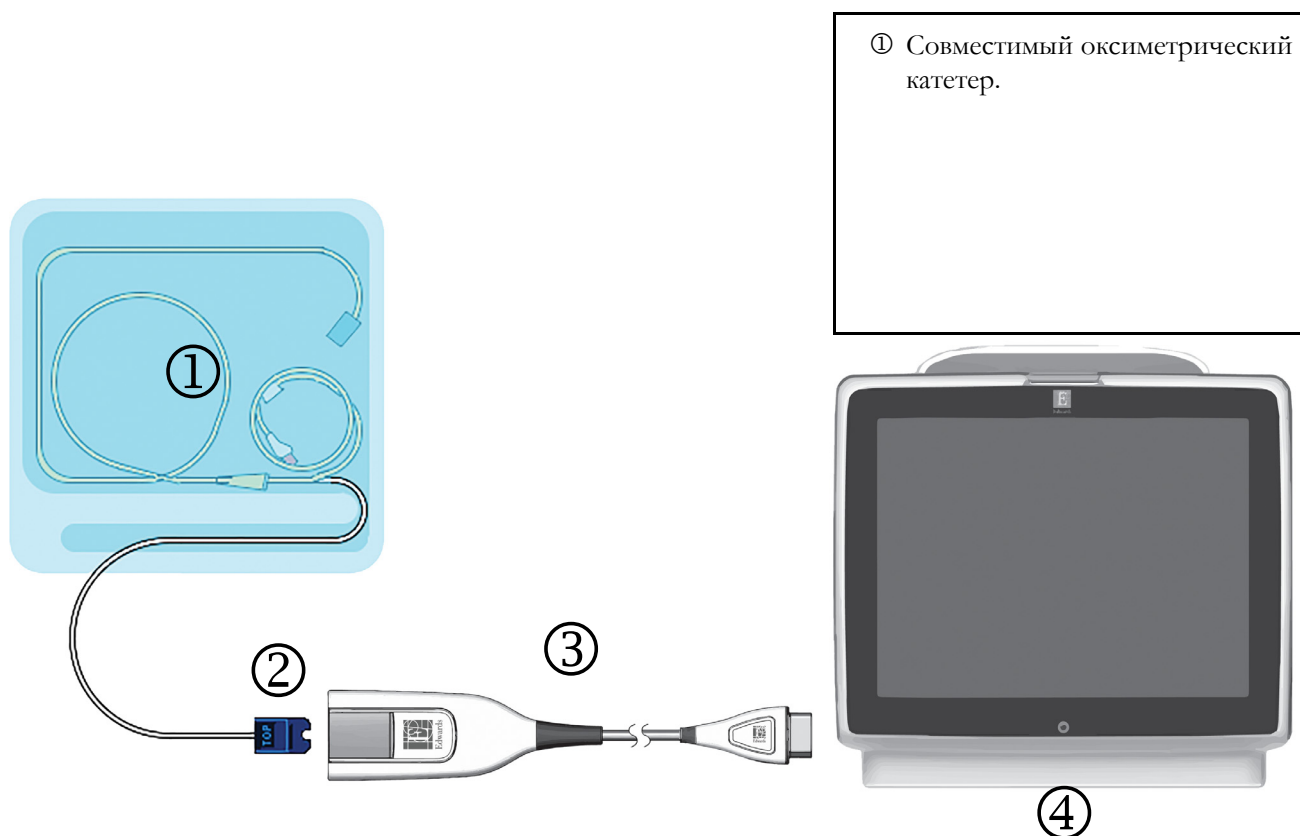


Рис. 11-1 Обзор соединений для оксиметрии

ПРИМЕЧАНИЕ

Внешний вид катетера на рис. 11-1 показан исключительно для примера. Действительный внешний вид может отличаться в зависимости от модели катетера.

При отключении оксиметрического кабеля HemoSphere от усовершенствованного монитора HemoSphere или катетеров от оксиметрического кабеля всегда тяните за коннектор. Не тяните за кабели и не используйте инструменты для отключения.

Катетер легочной артерии и центральный венозный катетер — РАБОЧАЯ ЧАСТЬ ТИПА CF с защитой от разряда дефибриллятора. Такие прикрепляемые к катетеру кабели для пациента, как оксиметрический кабель HemoSphere, не считаются рабочими частями, но могут контактировать с пациентом и соответствуют требованиям, предъявляемым к рабочим частям согласно стандарту IEC 60601-1.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Убедитесь в том, что оксиметрический кабель надежно зафиксирован во избежание нежелательного движения подсоединенного катетера.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Соответствие стандарту IEC 60601-1 обеспечивается только в том случае, если оксиметрический кабель HemoSphere (контактирующая с пациентом рабочая часть с защитой от разряда дефибриллятора) подключен к совместимой платформе для мониторинга. Соответствие стандарту нарушается при подключении внешнего оборудования или настройке системы способом, не описанным в этих инструкциях. Несоблюдение инструкций при использовании устройства может привести к повышенному риску поражения электрическим током пациента или оператора.

Не обматывайте тканью основную часть корпуса оксиметрического кабеля и не оставляйте его непосредственно на коже пациента. Его поверхность нагревается (до 45 °C), и это тепло должно рассеиваться для поддержания внутренней температуры кабеля. В случае превышения ограничения по внутренней температуре срабатывает программный сбой.

Запрещается изменять, обслуживать или модифицировать изделие каким-либо образом. Обслуживание, изменение или модификация могут создать угрозу безопасности пациента и оператора и (или) ухудшить работу устройства.

11.3 Калибровка in vitro

Калибровка in vitro выполняется до введения катетера в тело пациента с помощью калибровочной чаши, которая поставляется в упаковке катетера.

ПРИМЕЧАНИЕ

После того, как оксиметрический кабель был откалиброван in vitro или in vivo, могут возникать сбои или отображаться предупреждения при оксиметрическом мониторинге венозной крови без подключенного катетера пациента.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Нельзя допускать намокания кончика катетера и калибровочной чаши до проведения калибровки in vitro. Для проведения точной калибровки оксиметрии in vitro катетер и калибровочная чаша должны быть сухими. Промывайте просвет катетера только после завершения калибровки in vitro.

Выполнение калибровки in vitro после введения оксиметрического катетера в тело пациента приведет к неточным результатам.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка)  .
- 2 Вверху экрана **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка) выберите **Oximetry Type** (Тип оксиметрии): **ScvO₂** или **SvO₂**.
- 3 Коснитесь кнопки **In vitro Calibration** (Калибровка in vitro).
- 4 На экране **In vitro Calibration** (Калибровка in vitro) введите значение гемоглобина (**HGB**) или гематокрита (**Hct**) пациента. Гемоглобин можно ввести с помощью кнопочной панели в г/дл или ммоль/л. См. допустимые диапазоны в табл. 11-1.

Таблица 11-1 Параметры калибровки in vitro

Параметр	Описание	Диапазон выбора
HGB (г/дл)	Гемоглобин	4,0–20,0
HGB (ммоль/л)		2,5–12,4
Hct (%)	Гематокрит	12–60

- 5 Коснитесь кнопки **Calibrate** (Калибровка), чтобы начать процесс калибровки.
- 6 После успешного завершения калибровки появится следующее сообщение:
In vitro Calibration OK, insert catheter
 (Калибровка in vitro успешно выполнена, вставьте катетер)
- 7 Введите катетер, как описано в инструкциях по использованию катетера.
- 8 Коснитесь кнопки **Start** (Начать).

11.3.1 Ошибка калибровки in vitro

Если усовершенствованный монитор HemoSphere не может выполнить калибровку in vitro, появится всплывающий экран с сообщением об ошибке.

Коснитесь кнопки **In vitro Calibration** (Калибровка in vitro), чтобы повторить процесс оксиметрической калибровки.

ИЛИ

Коснитесь кнопки **Cancel** (Отмена), чтобы вернуться в меню оксиметрической калибровки.

11.4 Калибровка in vivo

Используйте калибровку in vivo для проведения калибровки после введения катетера в тело пациента.

ПРИМЕЧАНИЕ

Для этой процедуры утвержденный персонал должен взять у пациента пробное количество крови (предварительный объем) и образец крови для лабораторной обработки. Измеренное оксиметрическое значение должно быть получено с помощью СО-оксиметра.

Для оптимальной точности калибровку in vivo следует проводить не реже чем один раз в 24 часа.

Во время калибровки in vivo отображается качество сигнала. Рекомендуется проводить калибровку только при уровне индикатора SQI 1 или 2. См. раздел *Индикатор качества сигнала* на странице 172.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка) .
- 2 Вверху экрана **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка) выберите **Oximetry Type** (Тип оксиметрии): **ScvO₂** или **SvO₂**.
- 3 Коснитесь кнопки **In vivo Calibration** (Калибровка in vivo).

В случае неудачной настройки отобразится одно из следующих сообщений:

Warning: Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter.

(Предупреждение. Обнаружен артефакт стенки или заклинивание.
Измените положение катетера.)

ИЛИ

Warning: Unstable Signal. (Предупреждение. Нестабильный сигнал.)

- 4 В случае появления сообщения об обнаружении артефакта стенки или заклинивания или сообщения о нестабильном сигнале попытайтесь устранить проблему согласно инструкциям в табл. 13-18 «Предупреждения, связанные с оксиметрией» на странице 244 и коснитесь кнопки **Recalibrate** (Повторная калибровка), чтобы повторно начать настройку базового показателя.

ИЛИ

Коснитесь кнопки **Continue** (Продолжить), чтобы перейти к процедуре забора.

- 5 После успешной калибровки базовых значений коснитесь кнопки **Draw** (Забор) и затем возьмите образец крови.
- 6 Медленно возьмите образец крови (2 мл или 2 куб. см в течение 30 секунд) и отправьте его в лабораторию для измерения и анализа с помощью СО-оксиметра.
- 7 После получения лабораторных показателей коснитесь кнопки **HGB**, чтобы ввести гемоглобин пациента, и коснитесь значения g/dL (г/дл), mmol/L (ммоль/л) или кнопки **Hct**, чтобы ввести гематокрит пациента. См. допустимые диапазоны в табл. 11-2.

Таблица 11-2 Параметры калибровки in vivo

Параметр	Описание	Диапазон выбора
HGB (г/дл)	Гемоглобин	4,0–20,0
HGB (ммоль/л)		2,5–12,4
Hct (%)	Гематокрит	12–60

ПРИМЕЧАНИЕ

При вводе значения HGB или Hct система автоматически рассчитывает второе значение. При выборе обоих значений принимается последнее введенное значение.

- 8 Введите лабораторное оксиметрическое значение (**ScvO₂** или **SvO₂**).
- 9 Коснитесь кнопки **Calibrate** (Калибровка).

11.5 Индикатор качества сигнала



Индикатор качества сигнала (SQI) отражает качество сигнала, определяемое по состоянию катетера и положению внутри сосуда. Ячейки индикатора SQI заполняются в зависимости от уровня качества оксиметрического сигнала, и при этом номер уровня отображается в левой ячейке индикатора. Уровень SQI обновляется каждые две секунды после завершения оксиметрической калибровки, и индикатор отображает один из четырех уровней сигнала, как описано в табл. 11-3.

Таблица 11-3 Уровни индикатора качества сигнала

Уровень	Цвет	Описание
1 — нормальный	Зеленый	Все аспекты сигнала оптимальны
2 — средний	Зеленый	Указывает на умеренное ухудшение сигнала
3 — плохой	Желтый	Указывает на низкое качество сигнала
4 — неприемлемый	Красный	Указывает на серьезную проблему с одним или несколькими аспектами качества сигнала

К ухудшению качества сигнала могут привести следующие факторы:

- пульсация (например, при заклинивании кончика катетера);
- интенсивность сигнала (например, из-за скручивания катетера, сгустка крови, гемодилюции);
- периодический контакт катетера со стенкой сосуда.

Качество сигнала отображается во время калибровки *in vivo* и при использовании функций обновления HGB. Рекомендуется проводить калибровку только при уровне индикатора SQI 1 или 2. При уровне индикатора SQI 3 или 4 см. раздел *Сообщения об ошибках, связанных с оксиметрией* на странице 240 для определения и устранения проблемы.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ На сигнал SQI иногда может влиять использование электрохирургических приборов. Попробуйте переместить электрокаустическое оборудование и кабели дальше от усовершенствованного монитора NemoSphere и по возможности подключите шнуры питания к разным цепям переменного тока. Если не удастся устранить проблемы с качеством сигнала, обратитесь за помощью к местному представителю Edwards.

11.6 Повторное получение оксиметрических данных

Функцию **Recall Oximetry Data** (Повторное получение оксиметрических данных) можно использовать для повторного получения данных, полученных с помощью оксиметрического кабеля, после перемещения пациента от усовершенствованного монитора NemoSphere. Это позволяет восстановить последнюю калибровку, выполненную для пациента, вместе с его демографическими данными для немедленного оксиметрического мониторинга. Для использования этой функции данные калибровки должны храниться в оксиметрическом кабеле не более 24 часов.

ПРИМЕЧАНИЕ Если данные пациента уже введены в усовершенствованный монитор NemoSphere, будет восстановлена только информация о калибровке системы. Оксиметрический кабель NemoSphere обновляется данными текущего пациента.

- 1 Когда катетер подключен к оксиметрическому кабелю NemoSphere, отключите кабель от усовершенствованного монитора NemoSphere и переместите его вместе с пациентом. Катетер не следует отключать от оксиметрического кабеля.
- 2 Если оксиметрический кабель подсоединяется к другому усовершенствованному монитору NemoSphere, убедитесь в том, что данные предыдущего пациента удалены.
- 3 После перемещения пациента обратно подключите оксиметрический кабель к усовершенствованному монитору NemoSphere и включите его.
- 4 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (Оксиметрическая калибровка) .
- 5 Коснитесь кнопки **Recall Oximetry Data** (Повторное получение оксиметрических данных).
- 6 Если данные хранятся в оксиметрическом кабеле менее 24 часов, коснитесь кнопки **Yes (Да)** и запустите оксиметрический мониторинг с использованием восстановленной информации о калибровке.

ИЛИ

Коснитесь кнопки **No (Нет)** и проведите калибровку *in vivo*.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Прежде чем касаться кнопки **Yes** (Да) для повторного получения оксиметрических данных, убедитесь в том, что отображаемых данные соответствуют текущему пациенту. Повторное получение неправильных данных оксиметрической калибровки и демографических данных пациента приведет к неточным измерениям.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Не отсоединяйте оксиметрический кабель в процессе калибровки или восстановления данных.

- 7 В меню оксиметрической калибровки коснитесь кнопки **In vivo Calibration** (Калибровка in vivo) для повторной калибровки кабеля. Для просмотра данных пациента, перенесенных вместе с оксиметрическим кабелем, коснитесь значка настроек .
 - 8 Коснитесь кнопки **Patient Data** (Данные пациента).
-

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

В случае перемещения оксиметрического кабеля от одного усовершенствованного монитора HemoSphere к другому перед началом мониторинга проверьте правильность роста, массы и показателя BSA пациента. При необходимости заново введите данные пациента.

ПРИМЕЧАНИЕ

Следите за тем, чтобы во всех усовершенствованных мониторах HemoSphere было указано текущее время и дата. Если дата и (или) время усовершенствованного монитора HemoSphere, от которого перемещается пациент, отличаются от даты и времени усовершенствованного монитора HemoSphere, к которому перемещается пациент, может появиться следующее сообщение: **Patient data in oximetry cable more than 24 hours old - Recalibrate.** (Данные пациента хранятся в оксиметрическом кабеле более 24 часов. Выполните повторную калибровку.)

Если необходима повторная калибровка системы, может потребоваться прогреть оксиметрический кабель в течение 10 минут.

11.7 Обновление HGB

Используйте функцию **HGB Update** (Обновление HGB) для изменения значения HGB или Hct, установленного в ходе предыдущей калибровки. Функцию обновления можно использовать только после проведения калибровки или восстановления данных о калибровке из оксиметрического кабеля.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (оксиметрической калибровки) .
- 2 Коснитесь кнопки **HGB Update** (Обновление HGB).
- 3 Можно использовать отображаемые значения HGB и Hct или коснуться кнопки **HGB** или **Hct**, чтобы ввести новое значение.
- 4 Коснитесь кнопки **Calibrate** (Калибровка).
- 5 Чтобы остановить процесс калибровки, коснитесь значка отмены .

ПРИМЕЧАНИЕ

Для достижения оптимальной точности рекомендуется обновлять значения HGB и Hct в случае изменения показателя Hct на 6 % и более или изменения показателя HGB на 1,8 г/дл (1,1 ммоль/л) и более. Изменение гемоглобина также может влиять на показатель SQI. Для устранения проблем с качеством сигнала используйте функцию **HGB Update** (Обновление HGB).

11.8 Сброс оксиметрического кабеля HemoSphere

Когда уровень SQI сохраняется непрерывно высоким, используйте функцию сброса оксиметрического кабеля. Сброс оксиметрического кабеля может стабилизировать качество сигнала. Его следует проводить только после того, как были предприняты попытки устранить проблему высокого уровня SQI другими способами, описанными в главе «Устранение неисправностей».

ПРИМЕЧАНИЕ

Усовершенствованный монитор HemoSphere не позволяет выполнять сброс оксиметрического кабеля перед проведением калибровки или восстановления калибровочных данных из оксиметрического кабеля.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (оксиметрической калибровки) .
- 2 Коснитесь кнопки **Oximetry Cable Reset** (Сброс оксиметрического кабеля).
- 3 Появится индикатор выполнения. Не отсоединяйте оксиметрический кабель.

11.9 Новый катетер

Используйте параметр **New Catheter** (Новый катетер) каждый раз, когда используется новый катетер для пациента. После подтверждения параметра **New Catheter** (Новый катетер) необходимо выполнить повторную калибровку оксиметрии. Подробные инструкции по размещению, использованию катетера, информацию о типе калибровки и соответствующие предупреждения, предостережения и примечания см. в указаниях по применению, прилагаемых к каждому катетеру.

- 1 Коснитесь значка клинических процедур  → и затем значка **Oximetry Calibration** (оксиметрической калибровки) .
- 2 Коснитесь кнопки **New Catheter** (Новый катетер).
- 3 Коснитесь кнопки **Yes** (Да).

Дополнительные функции

Содержание

Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI) . . .	177
Расширенные возможности отслеживания параметров	195

12.1 Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI)

Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI) при активации и использовании датчика FloTrac IQ/Acumen IQ, подключенного к катетеру для лучевой артерии, предоставляет врачу информацию о вероятности развития гипотензивного события у пациента в ближайшее время, а также информацию о соответствующей гемодинамике. Гипотензивное событие определяется как среднее артериальное давление (МАР) < 65 мм рт. ст. в течение как минимум одной минуты. Точность представленных измерений основана на нескольких факторах: артериальная линия надежна (не подавляется), подключенный датчик давления в артериальной линии хорошо выровнен и правильно обнулен, а демографические данные пациента (возраст, пол, рост и вес) введены в устройство без ошибок.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Эффективность параметра HPI установлена с помощью данных о кривых артериального давления. Эффективность параметра HPI не была оценена с использованием данных об артериальном давлении на других участках тела (например, бедренном).

Функция Acumen HPI предназначена для использования в операционных (OR) у пациентов, для которых проводится расширенный мониторинг гемодинамических показателей. Дополнительная количественная информация, предоставляемая функцией Acumen HPI, должна рассматриваться исключительно как справочно-информационная; не следует принимать никаких терапевтических решений на основе одного только параметра прогностического показателя гипотензии Acumen (HPI).

Мера предосторожности. Если, по мнению врача, среднее значение артериального давления (МАР) < 65 мм рт. ст. не будет иметь смысла для конкретного пациента, врач может полностью отключить функцию HPI в меню настроек параметров, либо, если информация, доступная во вспомогательном окне, ему полезна, он может отключить сигнал тревоги HPI во всплывающем окне «Целевые значения/Предупреждающие сигналы».

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Неточные измерения FT-CO могут быть вызваны следующими факторами:

- неправильно обнуленный и (или) отрегулированный датчик или измеритель;
- избыточное или недостаточное подавление линии измерения давления;
- чрезмерные колебания артериального давления. Ниже указаны некоторые условия изменения артериального давления, в том числе:
 - * внутриаортальные баллоны-насосы;
- любые клинические ситуации, при которых артериальное давление считается неточным или не соответствующим аортальному давлению, в том числе:
 - * очень сильное сужение периферических сосудов, которое приводит к нарушению формы сигнала давления в лучевой артерии;
 - * гипердинамические состояния, наблюдаемые после трансплантации печени;
- чрезмерная подвижность пациента;
- помехи от электрокаутеров или электрохирургических инструментов.

Регургитация аортального клапана может привести к завышенной оценке систолического объема или сердечного выброса, рассчитанного в зависимости от количества клапанного порока и объема, возвращаемого обратно в левый желудочек.

Показатель вероятности гипотензии Asimen (HPI), который может быть сконфигурирован как ключевой параметр во всех окнах мониторинга, отображается как целочисленное значение в диапазоне от 0 до 100, причем более высокие значения указывают на большую вероятность гипотензивного события. Кроме того, программное обеспечение, используемое для расчета прогностического показателя гипотензии Asimen (HPI), позволяет получать два других неконфигурируемых параметра, отображающихся только в дополнительном окне HPI: это показатели dp/dt и Ea_{dyn} , которые вместе с SVV обеспечивают поддержку принятия решений на основании данных о предварительной нагрузке [SVV], сократительной способности [dp/dt] и о систолическом напряжении мышцы желудочка [Ea_{dyn}]. См. «Показатель вероятности гипотензии Asimen (HPI)» на стр. 179, «Вспомогательное окно HPI» на стр. 186 и «Клиническое применение» на стр. 188, где содержится дополнительная информация о параметрах SVV, dp/dt и Ea_{dyn} .

Чтобы активировать функцию Asimen HPI, необходимо сначала ввести пароль доступа к меню Manage Features (Управление функциями), после чего ввести ключ активации в этом меню. Чтобы узнать больше о включении этой дополнительной функции, обратитесь к местному представителю компании Edwards.

Как и другие отслеживаемые параметры, значение HPI обновляется каждые 20 секунд. Если значение HPI превышает 85, включается аварийный сигнал с высоким приоритетом. Если значение HPI превышает 85 для двух последовательных показаний (в сумме 40 секунд), на экране появляется всплывающее окно предупреждения HPI с высоким приоритетом и с рекомендацией провести проверку гемодинамики пациента. Информацию о гемодинамических параметрах, ассоциированных с гипотензией, можно просмотреть во вспомогательном окне HPI. Эта информация содержит значения нескольких ключевых параметров (MAP, CO, SVR, PR и SV), а также дополнительных

индикаторов, используемых для мониторинга предварительной нагрузки, систолического напряжения и сократимости (SVV, dP/dt и Ea_{dyn}). Кроме того, гемодинамику пациента также можно оценить путем анализа текущих заданных ключевых параметров, например, SVV, CO и SVR.

После активации функции Acumen HPI пользователь может выбрать показатель вероятности гипотензии Acumen (HPI) в качестве ключевого параметра, а также разрешить его отображение на информационной панели или полностью отменить его отображение.

Настройка этого параметра описана в разделах «HPI в качестве ключевого параметра» и «HPI на информационной панели». См. «HPI в качестве ключевого параметра» на стр. 181 и «HPI на информационной панели» на стр. 184.

Функции подачи сигналов предупреждения и сигналов тревоги для HPI будут отличаться в зависимости от выбранного варианта отображения параметра HPI, как описано в табл. 12-1.

Таблица 12-1 Настройка отображения параметра HPI

Вариант отображения	Звуковой и визуальный предупредительный сигнал	Всплывающее предупреждение
Ключевой параметр	Да	Да
Информационная панель	Нет	Да
Не отображается	Нет	Нет

В отличие от других контролируемых параметров, границы предупредительных сигналов для HPI не регулируются, поскольку HPI не является физиологическим параметром с выбираемым целевым диапазоном (как, например, сердечный выброс), а скорее является вероятностью физиологического состояния. Программное обеспечение показывает пользователю пределы значений предупредительного сигнала, но элементы управления для изменения этих пределов отключены. Предел предупредительного сигнала для параметра HPI (> 85 для красного диапазона сигнала тревоги) является фиксированным значением, которое не может быть изменено.

Визуальные и звуковые сигналы, доступные пользователю при значении HPI > 85 (красный диапазон сигнала тревоги), являются результатом анализа нескольких переменных — от формы сигнала артериального давления до демографической информации пациента, — и применения модели, основанной на данных и разработанной на основании ретроспективного комментирования гипотензивных и негипотензивных эпизодов. Предельные значения срабатывания сигнала тревоги HPI приведены в табл. 12-2 на стр. 180 и табл. D-4 на стр. 266. Характеристики алгоритма для порогового значения срабатывания сигнала тревоги 85 приведены в табл. 12-6, включенной в раздел клинической проверки.

12.1.1 Показатель вероятности гипотензии Acumen (HPI)

Значение HPI обновляется каждые 20 секунд и отображается как величина вероятности наступления гипотензивного события по шкале от 0 до 100. Чем выше значение, тем выше вероятность того, что произойдет гипотензивное событие (MAP < 65 мм рт. ст. в течение по меньшей мере одной минуты).

Параметр HPI использует данные из первых десяти минут мониторинга для установления «базового значения». Следовательно, в первые десять минут показатели работы устройства могут отличаться. В табл. 12-2 содержится подробное объяснение и интерпретация графических элементов дисплея HPI (трендовая линия, крутовой сегмент [на приборной панели], звуковые сигналы и значение параметра [на сферическом дисплее]), а также рекомендуемые действия пользователя в случае, если HPI задан в качестве ключевого параметра.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не проводите лечение пациента исключительно на основе значения прогностического показателя гипотензии Asimen (HPI). Перед началом лечения рекомендуется проверить гемодинамические параметры пациента.

Таблица 12-2 Графические и звуковые элементы отображения значения HPI

Значение HPI	Графические элементы отображения	Звуковые	Общая интерпретация	Рекомендуемое действие пользователя
HPI ≤ 85	Белый	Нет	Гемодинамика пациента указывает на то, что существует низкая или умеренная вероятность возникновения гипотензивного события. Низкое значение HPI не исключает возникновения гипотензивного события в течение следующих 5–15 минут независимо от значения MAP.	Продолжайте мониторинг гемодинамики пациента. Внимательно следите за изменениями гемодинамики пациента с использованием основного окна мониторинга, вспомогательного окна HPI, самого значения HPI, а также трендов параметров и основных показателей жизнедеятельности.
HPI > 85	Красный (мигание)	Сигнал тревоги высокого приоритета	У пациента есть высокая вероятность возникновения гипотензивного события в течение 15 минут.	Проверьте гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна и других параметров основного окна, чтобы выявить потенциальную причину высокой вероятности гипотензии и получить информацию о возможных дальнейших действиях.
HPI > 85 и сохраняется в течение 2 непрерывных считываний (40 секунд).	Красный (мигание) Всплывающее окно	Сигнал тревоги высокого приоритета	У пациента есть высокая вероятность возникновения гипотензивного события в течение 15 минут.	Подтвердите всплывающее сообщение согласно выбранному методу. Проверьте гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна и других параметров основного окна, чтобы выявить потенциальную причину высокой вероятности гипотензии и получить информацию о возможных дальнейших действиях.
HPI = 100	Красный (мигание) Всплывающее окно	Сигнал тревоги высокого приоритета	Пациент гипотензивный.	Подтвердите всплывающее сообщение согласно выбранному методу. Проверьте гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна и других параметров основного окна, чтобы исследовать потенциальную причину гипотензии для получения информации о возможных дальнейших действиях.

ПРИМЕЧАНИЕ

Если НРІ отображается на информационной панели, изменения элементов графического отображения не приведут к изменению цвета и не вызовут звуковых сигналов. Вместо этого пользователь получит уведомление о высоком уровне НРІ во всплывающем окне только в том случае, если значение НРІ превышает 85 при последовательных обновлениях.

12.1.2 НРІ в качестве ключевого параметра

После активации функции Asumen НРІ пользователь может установить параметр НРІ в качестве ключевого. Для этого необходимо выполнить действия, описанные в «*Изменение параметров*» на стр. 74.

Параметр НРІ отображается немного не так, как другие ключевые параметры. Отображение других ключевых параметров описано в «*Индикаторы состояния*» на стр. 76.

В табл. 12-3 описаны сходства и различия в отображении НРІ и других ключевых параметров.

Таблица 12-3 Сходства и различия в отображении НРІ и других ключевых параметров

Сходство	Отличия
- Значения обновляются каждые 20 секунд - Звуковой сигнал в случае превышения границы сигнала тревоги - Визуальный сигнал в случае превышения границы сигнала тревоги - Можно настроить отображение изменений в процентах - Звуковой предупредительный сигнал можно отключить	- Шар ключевого параметра НРІ не заключен в круг. - Шар ключевого параметра НРІ не имеет цветового значения, заключенного внутри (выполненного цветным шрифтом), которое меняется в зависимости от состояния клинического показателя или статуса сигнала тревоги. - У шара ключевого параметра НРІ есть кнопка быстрого выбора в правом верхнем углу для прямого доступа к вспомогательному окну НРІ. - Если значение параметра НРІ составит 100 % или два раза подряд выйдет за верхнюю границу значения предупреждающего сигнала, на экране НРІ откроется всплывающее окно сигнала тревоги НРІ. - Параметр НРІ можно устанавливать в качестве ключевого параметра только в том случае, если был введен ключ активации. - Граница сигнала тревоги НРІ не регулируется. - При отображении в виде тренда в основном окне мониторинга НРІ не имеет целевой области зеленого цвета с красными стрелками у верхней и нижней границы, поскольку он не является физиологическим параметром с целевым диапазоном. Вместо этого НРІ является количественным показателем физиологического статуса, информирующим пользователей о вероятности того, что пациент склонен к гипотензивному событию. А именно: * Если значение НРІ меньше или равно 85, графические элементы (отображаемое число, линия тренда или круговой сегмент) представлены белым цветом и врачу следует продолжать мониторинг гемодинамики пациента с использованием основного окна мониторинга, вспомогательного окна НРІ, самого значения НРІ, а также трендов параметров и основных показателей жизнедеятельности. * Если значение НРІ превышает 85, графические элементы (отображаемое число, линия тренда или круговой сегмент) представлены красным цветом, что указывает на необходимость проверить гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна и других параметров окна мониторинга для выявления потенциальных причин высокой вероятности гипотензии (или фактической гипотензии при НРІ = 100), чтобы получить информацию о возможных дальнейших действиях. - Состояние параметра НРІ отображается тремя цветами: серым, белым и красным. См. табл. 12-4.



Рис. 12-1 Шар ключевого параметра HPI

Если параметр HPI задан в качестве ключевого параметра, он будет отображаться так, как показано на рис. 12-1. Исключение составляет окно приборной панели (рис. 12-2). Дополнительную информацию об окне приборной панели см. в «Экран в виде приборной панели» на стр. 86.

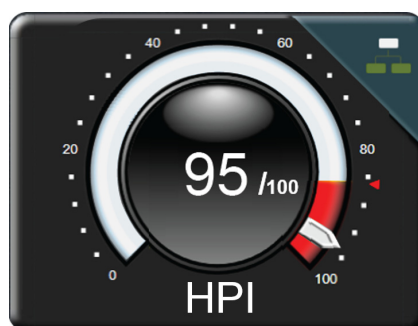


Рис. 12-2 Ключевой параметр HPI в окне приборной панели

Во всех окнах мониторинга в правом верхнем углу шара ключевого параметра HPI имеется значок быстрого выбора. При касании кнопки быстрого выбора отображается вспомогательное окно HPI, показанное на стр. 187.

Во всех окнах мониторинга (за исключением окна приборной панели) цвет шрифта, которым отображается значение параметра, обозначает состояние параметра, как показано в табл. 12-4. На приборной панели параметр HPI имеет те же диапазоны целевых значений и значений подачи предупреждающих сигналов, но отображается так, как показано на рис. 12-2.

Таблица 12-4 Цвета, обозначающие состояние параметра HPI

Цвет состояния параметра	Нижняя граница	Верхняя граница
Серый	Состояние сбоя	
Белый	10	85
Красный/серый мигающий	86	100

12.1.3 Сигнал предупреждения НРІ

Если параметр НРІ установлен в качестве ключевого и его значение превышает верхнее пороговое значение 85, система активирует тревогу с высоким приоритетом, которая будет означать, что пациент может подвергаться риску возникновения гипотензии. При этом будет подаваться звуковой сигнал предупреждения, статус параметра будет отображаться красным цветом, а значения параметра будут мигать. Предел тревоги НРІ, показанный в табл. 12-4, делит диапазон отображения на области с более низкой и более высокой вероятностью гипотензии. Вспомогательное окно НРІ (см. раздел «Вспомогательное окно НРІ» на стр. 187) наглядно отображает связь между кровяным давлением и гемодинамическими параметрами кровотока, давая полное представление о гемодинамике пациента, необходимое для выявления первопричины низкого кровяного давления. НРІ использует функции, извлеченные из измерений датчика FloTrac IQ/Asiemen IQ. Некоторые из них сравниваются с начальным базовым значением, определенным в течение первых 10 минут сеанса обследования пациента, для использования в модели на основе данных, разработанной на базе ретроспективного анализа базы данных артериальных кривых, созданной на основе данных лечения пациентов отделений интенсивной терапии и хирургических пациентов и содержащей данные об аннотированных случаях гипотонии (определяется как MAP <65 мм рт. ст. в течение как минимум 1 минуты) и негипотензивных явлениях. НРІ отображается как целочисленное значение между 0 и 100. Оценка вероятности гипотензии с использованием НРІ должна учитывать как отображаемое значение в диапазоне от 0 до 100, так и соответствующий цвет параметров (белый или красный). Как и в случае других аварийных сигналов, доступных при использовании улучшенной платформы мониторинга NemoSphere, громкость звуковой сигнализации НРІ регулируется. Информацию о выключении звука и настройке громкости предупредительных сигналов см. в «Предупредительные сигналы и целевые значения» на стр. 116. Появление сигнала НРІ будет зарегистрировано в файле загрузки данных после обновления с НРІ, превышающим предел тревоги.

12.1.4 НРІ на информационной панели

Если параметр НРІ не установлен в качестве ключевого параметра, его значение тем не менее будет рассчитываться и отображаться на информационной панели, как показано на рис. 12-3.

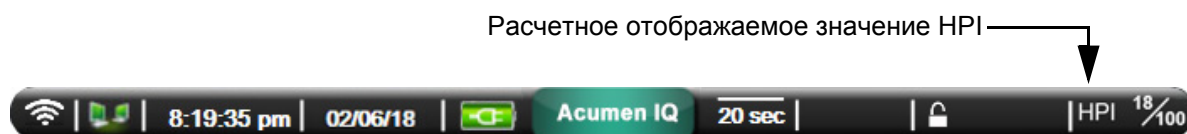


Рис. 12-3 Информационная панель с параметром НРІ

12.1.5 Отключение индикатора НРІ на информационной панели

Чтобы отключить индикатор НРІ на информационной панели:

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Advanced Setup** (Дополнительные настройки) и введите требуемый пароль.
- 3 Коснитесь кнопки **Parameter Settings** (Настройки параметров).
- 4 Коснитесь кнопки **HPI Settings** (Настройки НРІ).

- 5 Коснитесь кнопки под надписью **Always alert when HPI is high** (Всегда уведомлять о высоких значениях НРІ) и переведите ее в положение **Disabled** (Отключено).
См. рис. 12-4.

Чтобы снова включить индикатор НРІ на информационной панели, выполните действия 1–4 и переведите кнопку-переключатель в положение **Enabled** (Включено) на 5 этапе.

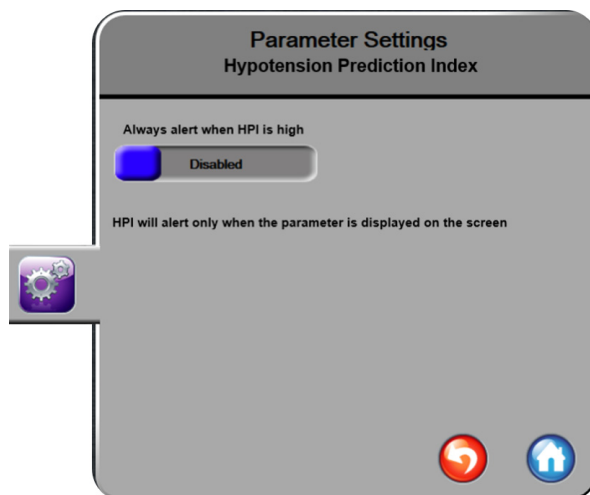


Рис. 12-4 Настройки параметров — кнопка-переключатель на информационной панели НРІ

Функция НРІ остается активной, даже если параметр НРІ не отображается на экране. Если параметр НРІ установлен в качестве ключевого параметра, его сигналы тревоги и предупредительные сигналы будут подаваться так, как описано в разделе «Сигнал предупреждения НРІ» на стр. 184.

12.1.6 Всплывающее окно предупреждающего сигнала НРІ с высоким приоритетом

Если значение параметра НРІ в любой момент времени составит 100 или два раза подряд с интервалом в 20 секунд превысит 85, на экране отобразится всплывающее окно сигнала тревоги высокого значения НРІ. См. рис. 12-5. Это всплывающее окно содержит рекомендацию проверить гемодинамические параметры пациента и выводится на экран, если параметр НРІ установлен в качестве ключевого параметра или отображается на информационной панели.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Не проводите лечение пациента исключительно на основе значения прогностического показателя гипотензии Asimen (НРІ). Перед началом лечения рекомендуется проверить гемодинамические параметры пациента.

Чтобы проверить гемодинамические параметры пациента во вспомогательном окне НРІ (см. «Вспомогательное окно НРІ» на стр. 186) и квитировать всплывающее окно предупреждающего сигнала НРІ с высоким приоритетом, коснитесь кнопки **More Information** (Дополнительная информация). Для квитирования всплывающего окна предупреждающего сигнала НРІ с высоким приоритетом без просмотра гемодинамических параметров пациента во вспомогательном окне НРІ коснитесь кнопки **Acknowledge** (Квитировать).

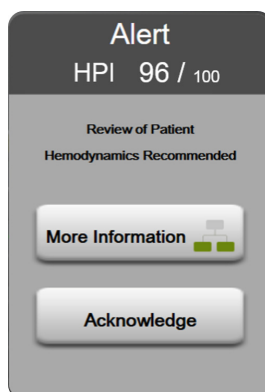


Рис. 12-5 Всплывающее окно предупреждающего сигнала НРІ с высоким приоритетом

После квитирования всплывающего окна произойдет следующее.

- Всплывающее окно будет закрыто.
- Звук сигнала тревоги НРІ будет выключен в течение всего времени активности сигнала предупреждения.
- Сигнал предупреждения НРІ с высоким приоритетом будет квитирован.

Кнопка **More Information** (Дополнительная информация) активна, когда открыто любое из окон мониторинга. Если коснуться кнопки **More Information** (Дополнительная информация) во всплывающем окне предупреждающего сигнала НРІ с высоким приоритетом, откроется вспомогательное окно НРІ. Если же кнопка **More Information** (Дополнительная информация) неактивна, для доступа к вспомогательному окну НРІ можно выполнить действия, описанные в разделе «Вспомогательное окно НРІ» на стр. 186.

Информацию об отключении всплывающего окна сигнала предупреждения НРІ см. в разделе «Отключение индикатора НРІ на информационной панели» на стр. 184.

12.1.7 Вспомогательное окно НРІ

Во вспомогательном окне НРІ содержится информация о гемодинамических параметрах пациента. Это может быть полезным инструментом для быстрого анализа гемодинамики пациента, связанной с гипотензией. Это окно доступно в любое время в процессе гемодинамического мониторинга с помощью датчика FloTrac IQ/Acumen IQ.

Вспомогательное окно НРІ вместе с другими ключевыми параметрами на экране мониторинга может использоваться для обеспечения потенциального понимания причины высокой вероятности гипотензии или фактической гипотензии при появлении такого события. Во вспомогательном окне НРІ отображаются следующие ключевые параметры:

- сердечный выброс (CO);
- частота пульса (PR);
- среднее артериальное давление (MAP);
- систолический объем (SV);
- системное сосудистое сопротивление (SVR).

Дополнительные расширенные параметры группируются на экране в категории систолической нагрузки, сократимости и систолического напряжения мышцы желудочка. К расширенным параметрам относятся следующие:

- вариация систолического объема (SVV);
- сократимость левого желудочка (dP/dt);
- динамическая артериальная эластичность ($E_{a_{dyn}}$).

Для всех параметров во вторичном окне НРІ процентное изменение отображается вместе с направлением изменения (с помощью стрелок вверх/вниз) в течение выбранного пользователем интервала времени.

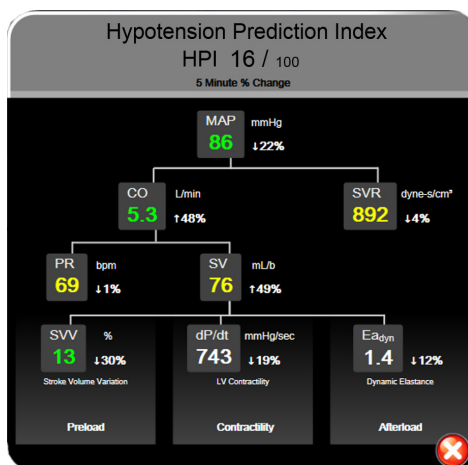


Рис. 12-6 Вспомогательное окно НРІ

Получить доступ к вспомогательному окну НРІ можно одним из приведенных далее способов.

- Коснитесь кнопки More Information  (Дополнительная информация) во всплывающем окне сигнала предупреждения НРІ с высоким приоритетом.
- Коснитесь кнопки индикатора НРІ на информационной панели .
- Коснитесь значка быстрого выбора ключевого параметра НРІ .
- Коснитесь значка клинического действия  → More (Далее)  → HPI Secondary Screen (Вторичное окно НРІ) .

Чтобы изменить интервал процентного изменения, выполните действия, описанные в «*Временные интервалы и усреднение*» на стр. 109, и выберите необходимый интервал постоянного процентного изменения. Если интервал не выбран, будет использоваться интервал процентного изменения по умолчанию, составляющий 5 минут.

Производные параметров см. в табл. С-1, в приложение С, *Формулы для расчета параметров пациента*.

12.1.8 Клиническое применение

Показатель вероятности гипотензии Asimpen (НРІ) можно задать в качестве ключевого параметра в окне мониторинга, или можно задать его отображение только на информационной панели в нижней правой части окна мониторинга, как описано в разделе «*Программно реализуемая функция прогностического показателя гипотензии Asimpen (НРІ)*» на стр. 177.

Если НРІ отображается на информационной панели.

- После того как второе последовательное значение НРІ превышает 85, появляется всплывающее окно сигнала тревоги высокого значения.
- Проверьте гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна НРІ и других параметров экрана мониторинга для выявления потенциальных причин высокой вероятности гипотензии, чтобы уведомить пользователя о возможных дальнейших действиях.

Если НРІ настроен как ключевой параметр, в окне мониторинга отображаются НРІ и график трендов.

- Тревога включается, когда НРІ превышает 85.
- Если НРІ меньше или равно 85.
 - * Линия и значение тренда отображаются белым цветом.
 - * Продолжайте мониторинг гемодинамики пациента. Внимательно следите за изменениями гемодинамики пациента с использованием основного окна мониторинга, вспомогательного окна НРІ, НРІ, а также трендов в параметрах и основных показателей жизнедеятельности.
- Если НРІ превышает 85, проверьте гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна НРІ и других параметров основного окна мониторинга для выявления потенциальных причин высокой вероятности гипотензии, чтобы уведомить пользователя о возможных дальнейших действиях.
- Если среднее артериальное давление остается ниже 65 мм рт. ст. для трех последовательных показаний, что указывает на наличие гипотензивного события:
 - * Величина НРІ отображается равной 100.
 - * Проверьте гемодинамику пациента с использованием вспомогательного окна НРІ и других параметров окна мониторинга для выявления потенциальных причин гипотензии, чтобы уведомить пользователя о возможных дальнейших действиях.

12.1.9 Дополнительные параметры

- Вариация систолического объема (SVV) — чувствительный динамический показатель реакции пациента на инфузионную терапию, который предсказывает, будет ли сердце реагировать увеличением систолического объема при увеличении предварительной нагрузки (путем увеличения жидкости или уменьшения венозного объема посредством компенсационных механизмов или лекарственных средств) [1]. Низкие значения SVV являются признаком того, что пациент не отвечает на инфузионную терапию; высокие значения являются показателем того, что пациент отвечает на инфузионную терапию; и между ними есть переходная зона [6].

- Максимальная скорость роста артериального давления (dP/dt) — чувствительная мера изменений сократимости левого желудочка (LV) [1, 2]. Производная артериального давления по времени dP/dt (по характеру вычислений, выполняемых при оттоке) будет иметь абсолютные значения ниже, чем производная от изоволюмического давления в левом желудочке $dP/dt\text{-max}$, но их изменения сильно коррелируют [1, 2].
- Динамическая артериальная эластичность (Ea_{dyn}) является мерой отношения систолического напряжения, создаваемого артериальной системой в мышце левого желудочка (артериальная эластичность), к эластичности левого желудочка, рассчитанной как отношение между PPV и SVV [8]. Артериальная эластичность представляет собой интегральный параметр артериальной нагрузки, который включает системное сосудистое сопротивление (SVR), суммарную артериальную растяжимость (C) и систолические и диастолические временные интервалы [9, 10].

Корреляция этих параметров с физиологическим статусом и их связь с клиническим исходом была хорошо изучена в большом объеме клинической литературы.

Большинство вмешательств для лечения SV (или SVI) и MAP влияют прежде всего на SV и его детерминанты предварительной нагрузки, сократимости, систолического напряжения. Принятие решений о лечении должно в целом основываться на полученной информации по всем трем аспектам, поскольку они часто взаимосвязаны.



В качестве меры измерения предварительной нагрузки показатель SVV ограничивается только теми пациентами, которым выполняется механическая вентиляция с фиксированной скоростью и дыхательным объемом и у которых не имеется внутрибрюшной инсuffляции [6, 7]. Лучше всего рассматривать показатель SVV в сочетании с показателем ударного объема или оценкой сердечного выброса.

Показатель dP/dt лучше всего рассматривать в сочетании с показателями ударного объема и изменений ударного объема или с оценкой сердечного выброса.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Соблюдайте осторожность при использовании dP/dt у пациентов с тяжелым стенозом аорты, поскольку стеноз может уменьшить связь между левым желудочком и систолическим напряжением в нем.

При нормировании артериальной эластичности по эластичности желудочков их соотношение становится показателем соответствия между ЛЖ и артериальной системой. При наличии такого соответствия происходит оптимальная передача крови из ЛЖ в артериальную систему без потери энергии и с оптимальной систолической работой [3, 8, 9].

Было показано, что Ea_{dyn} указывает на потенциальный отклик систолического напряжения с увеличением МАР при введении жидкости у двух категорий пациентов с реакцией на объем систолической нагрузки: у вентилируемых пациентов [4] и у пациентов с самостоятельным дыханием [5]. Отклик систолического напряжения на увеличение МАР потенциально выше при значениях $Ea_{dyn} > 0,8$ [4, 5, 8].

Применимость показателя Ea_{dyn} не ограничивается пациентами на ИВ, поскольку он является расчетной величиной, определяемой как отношение PPV к SVV [5, 8]. Лучше всего рассматривать показатель dP/dt в сочетании с показателями изменений систолического объема (у пациентов на ИВ) и с оценкой сердечного выброса или систолического объема.

SVV, dP/dt и Ea_{dyn} сходны в том смысле, что каждый из этих параметров зависит по меньшей мере от одного из остальных. Введение жидкости для увеличения предварительной нагрузки и увеличения систолического объема приводит к увеличению сердечного выброса и артериального давления, поэтому систолическая нагрузка на желудочек увеличивается. Увеличение систолического напряжения (увеличение давления в аорте) за счет повышения системного сосудистого сопротивления уменьшает систолический объем. В результате увеличившийся конечный систолический объем приводит к вторичному увеличению конечного диастолического объема, поскольку после выброса в желудочке остается больше крови, и эта дополнительная кровь добавляется к венозному возврату, тем самым увеличивая заполнение желудочка, что увеличивает сократимость (механизм Франка-Старлинга) и частично компенсирует уменьшение систолического объема, вызванное первоначальным увеличением систолического напряжения.

SV, dP/dt и Ea_{dyn} следует рассматривать как совокупные параметры для поддержки принятия решений для проведения интервенционной терапии SV либо SV и МАР.

12.1.10 Клиническая валидация

Было проведено ретроспективное исследование клинической валидации для оценки диагностических показателей НРІ для прогнозирования гипотензивных и негипотензивных событий. В этом исследовании участвовали 52 хирургических пациента. В Таблица 12-5 приведена демографическая сводка о пациентах. Количество сегментов гипотензивных событий, включенных в анализ, составило 1058, а общее количество сегментов негипотензивных событий, включенных в анализ, составило 521.

Дополнительное ретроспективное исследование клинической валидации, включающее 204 пациента, предоставляет дополнительные доказательства относительно диагностических показателей НРІ для прогнозирования гипотензивных и негипотензивных событий. В Таблица 12-5 приведена демографическая сводка о пациентах. Количество сегментов гипотензивных событий, включенных в анализ, составило 1923, а общее количество сегментов негипотензивных событий, включенных в анализ, составило 3731.

Таблица 12-5 Демографические данные пациентов

Тип	Исследование клинической валидации (N = 52)	Исследование клинической валидации (N = 204)
Кол-во пациентов	52	204
Пол (мужской)	29	100
Возраст	58,3 ± 11,3	56,7 ± 14,4
BSA	1,8 ± 0,2	1,9 ± 0,3

52 пациента, данные для которых были получены в условиях операционной, можно дополнительно разбить на две группы: лица, перенесшие хирургическую операцию с высокой степенью риска не на сердце ($n = 25, 48,1 \%$), и лица, перенесшие операцию на печени ($n = 27, 51,9 \%$).

204 пациента, данные для которых были получены в условиях операционной, можно дополнительно разбить на следующие группы: пациенты, перенесшие неврологическую операцию ($n = 73, 35,8 \%$), абдоминальную операцию ($n = 58, 28,4 \%$), торакальную операцию ($n = 8, 3,9 \%$), операцию на сердце ($n = 6, 3,0 \%$) и иные операции ($n = 59, 28,9 \%$).

В табл. 12-6 приведены результаты этих исследований клинической валидации.

Гипотензивное событие, как описано в табл. 12-6, вычисляется путем идентификации отрезков времени продолжительностью не менее 1 минуты, так что для всех точек данных на отрезке $\text{MAP} < 65$ мм рт. ст. Событийная (положительная) точка данных выбирается в качестве образца за 5 минут до гипотензивного события. Если интервал между последовательными событиями гипотензии составляет менее 5 минут, то положительный образец определяется как первый образец сразу же после предшествующего события гипотензии.

Негипотензивное событие, как описано в табл. 12-6, вычисляется путем идентификации отрезков времени для точек данных, так что отрезок времени отстоит не более чем на 20 минут от любого гипотензивного события, а для всех точек данных на этом отрезке $\text{MAP} > 75$ мм рт. ст. Для каждого отрезка времени без гипотензивных событий берется одна точка, не относящаяся к событию (отрицательная).

Истинно положительное событие, как описано в табл. 12-6, определяется как любая (положительная) точка данных со значением НРІ, большим или равным выбранному порогу. Чувствительность — это отношение количества истинно положительных случаев к общему числу событий (положительных), причем положительным значением считается точка данных, предшествующая гипотензивному событию на 5 или менее минут. Ложноположительное событие — любая положительная точка данных со значением НРІ меньше порогового значения.

Истинно отрицательным событием, как описано в табл. 12-6, является любая отрицательная (несобытийная) точка данных со значением НРІ ниже выбранного порога. Специфичность — это отношение истинно отрицательных событий к общему числу несобытий (отрицательных событий), причем отрицательным событием считается точка данных, отстоящая не менее чем на 20 минут от любого гипотензивного события. Ложноположительное событие — любая отрицательная точка данных со значением НРІ, большим или равным порогу.

Таблица 12-6 Исследования клинической валидации*

Исследование клинической валидации	Порог НРІ	PPV [Доверительный интервал]	NPV [Доверительный интервал]	Специфичность (%) [Доверительный интервал 95 %]	Кол-во истинно отрицательных/кол-во несобытий	Чувствительность (%) [Доверительный интервал 95 %]	Кол-во истинно положительных/кол-во событий	AUC
(N = 52)	85	99,9 (= 886/887) [99,7, 100,0]	75,1 (= 520/692) [71,9, 78,4]	99,8 [99,4, 100,0]	520/521	83,7 [81,5, 86,0]	886/1058	0,95
(N = 204)	85	98,3 (= 1265/1287) [97,6, 99,0]	84,9 (= 3709/4367) [83,9, 86,0]	99,4 [99,2, 99,7]	3709/3731	65,8 [63,7, 67,9]	1265/1923	0,88

* Неопубликованные данные Edwards Lifesciences.

В табл. 12-7 приводится процент появления гипотензивных событий и данные по времени перед наступлением события для данного диапазона НРІ для пациентов в клиническом исследовании валидации (N = 52). Эти данные представлены с использованием интервалов времени, которые были выбраны на основе того, насколько быстро гипотензивные события развиваются в среднем у хирургических пациентов. Исходя из этого и на основе данных исследования клинической валидации (N = 52) в табл. 12-7 приводятся данные для хирургических пациентов в интервале времени, равном 15 минут. Этот анализ проводился путем отбора образцов для каждого пациента из набора данных валидации и последующего поиска гипотензивного события с применением 15-минутных интервалов поиска. После обнаружения гипотензивного события для данного образца отмечалось время до наступления события, которое представляло собой отрезок времени между временем образца и гипотензивным событием. Статистика времени до наступления события — это среднее время наступления события для всех образцов, для которых произошло событие в течение интервала поиска. Частота событий, включенная в табл. 12-7, представляет собой отношение количества образцов, для которых произошло событие в течение интервала поиска, к общему количеству образцов. Такой анализ был проведен для образцов в каждом отдельном диапазоне НРІ от 10 до 99, как показано в табл. 12-7.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Информация о параметре НРІ, представленная в табл. 12-7, должна рассматриваться как общая рекомендация и может не соответствовать индивидуальному опыту. Перед началом лечения рекомендуется проверить гемодинамические параметры пациента. См. «Клиническое применение» на стр. 188.

Таблица 12-7 Клиническая валидация (N = 52)

Диапазон НРІ	Вероятность события (%)	Время до наступления события в минутах Медиана [10-й процентиль, 90-й процентиль]
10–14	14,2	8,0 [4,7, 12,7]
15–19	16,6	6,7 [3,3, 12,6]
20–24	15,4	7,0 [3,3, 14,0]
25–29	16,9	7,8 [3,7, 13,4]
30–34	22,5	9,0 [3,7, 14,0]
35–39	27,4	8,0 [3,3, 13,3]
40–44	31,8	8,3 [3,0, 13,7]
45–49	40,4	8,3 [3,3, 13,7]
50–54	43,4	7,7 [2,7, 13,3]
55–59	44,3	7,3 [3,0, 13,1]
60–64	57,0	6,7 [2,7, 12,8]
65–69	56,8	5,7 [2,3, 12,3]
70–74	67,2	5,7 [2,0, 11,7]
75–79	81,0	4,7 [2,0, 11,0]
80–84	84,2	5,0 [1,7, 12,3]
85–89	92,9	4,0 [1,7, 10,3]
90–94	95,8	3,7 [1,3, 10,0]
95–99	97,6	1,3 [0,3, 8,0]

12.1.11 Ссылки

- 1 De Hert et al, Evaluation of Left Ventricular Function in Anesthetized Patients Using Femoral Artery dP/dtmax. *Journal of Cardiothoracic and Vascular Anesthesia* 2006; 20 (3): 325–330.
- 2 Tartiere et al, Non-invasive radial pulse wave assessment for the evaluation of left ventricular systolic performance in heart failure. *Eur Journal of Heart Failure* 2007; 9: 477–483.
- 3 Monge Garcia MI, Orduna PS, Cecconi M. Understanding arterial load. *Intensive Care Med* 2016; 42: 1625–1627.
- 4 Monge Garcia MI, Manuel Gracia Romero MG, Cano AG, Aya HD, Rhodes A, Grounds RM, Cecconi M. Dynamic arterial elastance as a predictor of arterial pressure response to fluid administration: a validation study. *Critical Care* 2014; 18: 626–637.
- 5 Cecconi M, Monge Garcia MI, Romero MG, Mellinshof J, Caliendo F, Grounds RM, Rhodes A. 2015. The Use of Pulse Pressure Variation and Stroke Volume Variation in Spontaneously Breathing Patients to Assess Dynamic Arterial Elastance and to Predict Arterial Pressure Response to Fluid Administration. *Anesth Analg* 2015; 120: 76–84.
- 6 Cannesson M, Le Manach Y, Hofer CK, Goarin JP, Lehot JJ, Vallet B, Tavernier B. Assessing the diagnostic accuracy of pulse pressure variations for the prediction of fluid responsiveness. A «gray zone» approach. *Anesthesiology* 2011; 115: 231–241.
- 7 Cannesson M, Musard H, Desebbe O, Boucau C, Simon R, Henaine R, Lehot JJ. The Ability of Stroke Volume Variations Obtained with Vigileo/FloTrac System to Monitor Fluid Responsiveness in Mechanically Ventilated. *Anesth Analg* 2009; 108: 513–517.
- 8 Pinsky MR. Protocolized Cardiovascular Management Based on Ventricular-arterial Coupling. In: *Functional Hemodynamic Monitoring. Update in Intensive Care and Emergency Medicine* (44). Springer-Verlag, Berlin, 2004, pp. 381–395.
- 9 Sunagawa K, Maughan WL, Burkhoff D, Sagawa K. Left ventricular interaction with arterial load studied in isolated canine ventricle. *Am J Physiol, Heart Circ Physiol* 1983; 245: H773–H780.
- 10 Chantler PD, Lakatta EG, Najjar S. Arterial-ventricular coupling: mechanistic insights into cardiovascular performance at rest and during exercise. *J Appl Physiol* 2008; 105: 1342–1351.

12.2 Расширенные возможности отслеживания параметров

Улучшенная платформа мониторинга HemoSphere обеспечивает инструменты для проведения **Целенаправленной терапии** (Goal Directed Therapy, GDT), что позволяет пользователю использовать и отслеживать ключевые параметры в оптимальном диапазоне. Благодаря расширенным возможностям отслеживания параметров врачи могут создавать и отслеживать индивидуальные протоколы.

12.2.1 Отслеживание GDT

12.2.1.1 Выбор ключевых параметров и целевых значений

- 1 Коснитесь значка отслеживания GDT  на информационной панели и войдите на страницу меню GDT.



Рис. 12-7 Экранная страница меню GDT — выбор ключевых параметров

- 2 Коснитесь верхней половины значка выбора **Parameter/Target** (Параметры/Цели)  и выберите нужные параметры в соответствующей панели. Можно отслеживать до четырех ключевых параметров.

- 3 Коснитесь нижней половины значка выбора **Parameter/Target** (Параметры/Цели) , чтобы набрать значение диапазона на клавиатуре. Выбранный оператор ($<$, $\leq$, $>$ или $\geq$) и значение представляют собой нижнюю или верхнюю границу, используемую при отслеживании. Коснитесь клавиши ввода .



Рис. 12-8 Экранная страница меню GDT — выбор целевых значений

- 4 Коснитесь любого из выбранных параметров, чтобы заменить его другим имеющимся параметром, или коснитесь клавиши **None** (Нет) на панели выбора параметров, чтобы удалить его из отслеживания.
- 5 Чтобы просмотреть и выбрать параметры, использовавшиеся в предыдущем сеансе отслеживания GDT, коснитесь вкладки **Recents** (Недавние).
- 6 Коснитесь **OK** и начните отслеживание GDT.

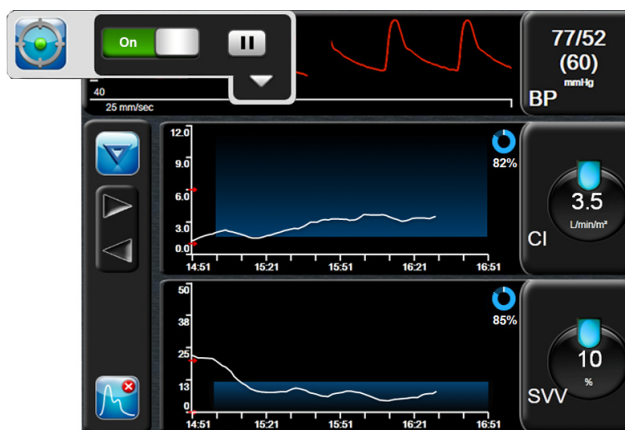


Рис. 12-9 Активное отслеживание GDT

12.2.1.2 Активное отслеживание GDT

Во время активного отслеживания GDT область тренда параметров в заданном диапазоне целевых значений будет выделена синей заливкой. См. рис. 12-9, «Активное отслеживание GDT», на стр. 196.



Панель управления отслеживанием GDT. Коснитесь кнопки отслеживания GDT во время активного отслеживания, чтобы приостановить или прекратить отслеживание. Если приостановить отслеживание, область графика внутри целевого диапазона будет выделена серой заливкой.



Значение Time-In-Target (длительность пребывания в заданном диапазоне). Это основной выходной параметр расширенных возможностей отслеживания параметров.

Он отображается ниже значка **Time-In-Target** в верхнем правом углу графика тренда отслеживаемого параметра. Это значение представляет собой совокупную процентную долю времени, в течение которого показатели находились в заданных пределах, по отношению ко всему времени наблюдения в текущем сеансе активного отслеживания.

Целевые цвета-показатели шаров параметров. В табл. 12-8 определяются цветовые показатели клинических целей в ходе отслеживания GDT.

Таблица 12-8 Цвета-показатели статуса целевых значений GDT

Цвет	Значение
Синий 	Отслеживаемый параметр в данный момент находится в заданном диапазоне.
Черный 	Отслеживаемый параметр в данный момент не находится в заданном диапазоне.
Красный 	Отслеживаемый параметр в настоящее время ниже нижнего или выше верхнего предельного значения срабатывания сигнала тревоги.
Серый 	Отслеживаемый параметр недоступен, в состоянии сбоя, отслеживание GDT приостановлено или целевое значение не выбрано.

Автоматическое масштабирование временной шкалы тренда. После начала активного отслеживания GDT временная шкала графика автоматически масштабируется таким образом, чтобы все отслеженные данные в текущем сеансе попадали на график. Изначально значение временной шкалы графического тренда установлено равным 15 минутам; если отслеживание продолжается более 15 минут, это значение также увеличивается. **Автоматическое масштабирование временной шкалы тренда** можно отменить, воспользовавшись всплывающим меню настройки шкал в режиме GDT.

ПРИМЕЧАНИЕ

При просмотре активного сеанса отслеживания GDT на соответствующей странице окна всплывающие меню выбора параметра недоступны.

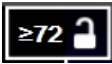
12.2.1.3 Архив GDT



Коснитесь значка архива, чтобы увидеть недавние сеансы отслеживания GDT. В нижней части экрана при этом появляется синий баннер с надписью «**Viewing Historical GDT Session**» (Просмотр данных GDT из архива). При просмотре архивных данных GDT текущие значения параметров отображаются на парах ключевых параметров. Используйте кнопки прокрутки, чтобы просмотреть различные архивные данные GDT. Измерение процентной доли, отображаемое в окне трендов, представляет процентное изменение между двумя ранее полученными значениями.

12.2.2 Оптимизация SV

В режиме оптимизации SV целевое значение SV/SVI для отслеживания GDT выбирается на основании недавних тенденций изменения параметра SV. Это дает пользователю возможность определять оптимальное значение SV во время активного мониторинга жидкостной терапии.

- 1 Коснитесь значка отслеживания GDT  на навигационной панели.
- 2 Выберите **SV** или **SVI** в качестве ключевого параметра.
- 3 НЕ УКАЗЫВАЙТЕ целевое значение в нижней половине значка выбора **Parameter/Target** (Параметры/Цели) , вместо этого коснитесь **ОК**, чтобы приступить к выбору цели на графике тренда.
- 4 Следите за трендом SV, подавая нужное количество жидкости, пока не достигнете оптимального значения.
- 5 Коснитесь значка задания целевого значения  в правой части графика тренда SV/SVI. Цвет линии тренда изменится на синий.
- 6 Коснитесь любой точки внутри области графика, чтобы увидеть ее значение. Значок целевого значения будет отображаться вместе со значком отсутствия блокировки. Горизонтальная белая пунктирная линия будет отображаться на 10 % ниже целевого значения, определяемого положением курсора. Область, идущая от этой линии до верха оси Y, будет залита синим цветом. 
- 7 При необходимости коснитесь кнопки выхода из режима выбора целевого значения , чтобы вернуться к мониторингу жидкостной терапии.
- 8 Коснитесь значка целевого значения , чтобы принять отображаемый диапазон целевых значений и начать отслеживание GDT.
- 9 Значок редактирования целевого значения  можно использовать в любой момент после выбора целевого значения, чтобы откорректировать целевую величину SV/SVI.
- 10 Значка отслеживания GDT  можно коснуться в любой момент, пока режим GDT активен, чтобы прекратить сеанс отслеживания GDT.

12.2.3 Скачивание отчета GDT

В окне скачивания данных пользователь может экспортировать отчеты GDT на USB-накопитель. См. «Скачивание данных» на стр. 129.

Устранение неисправностей

Содержание

Вспомогательная информация на экране справки	199
Индикаторы состояния монитора	200
Сигналы оповещения кабеля для измерения давления	201
Сообщения об ошибках усовершенствованного монитора HemoSphere	202
Сообщения об ошибках модуля Swan-Ganz HemoSphere	211
Сообщения об ошибке кабеля для измерения давления	226
Сообщения об ошибках, связанных с оксиметрией	240

13.1 Вспомогательная информация на экране справки

С главного экрана справки можно переходить к разделам, которые помогут разобраться с конкретными вопросами и проблемами, связанными с усовершенствованной платформой для мониторинга HemoSphere. С помощью сообщений о сбоях, предупреждений и сигналов тревоги система сообщает пользователю о наличии проблем, которые влияют на измерение параметров. Сообщения о сбоях — это сигналы, предупреждающие о технических неисправностях, при которых прекращается измерение параметров. Разделенный на категории экран справки позволяет получить конкретную помощь, если у вас возникли какие-либо вопросы или проблемы, связанные с сообщениями о сбоях, предупреждениями, сигналами тревогами и устранением неисправностей.

- 1 Коснитесь значка настроек .
- 2 Коснитесь кнопки **Help** (Справка) для доступа к главному экрану справки.
- 3 Коснитесь кнопки категории справки, соответствующей технологии, в отношении которой необходима помощь: **Monitor** (Монитор), **Swan-Ganz Module** (Модуль Swan-Ganz), **Pressure Cable** (Кабель для измерения давления) или **Oximetry** (Оксиметрия).
- 4 Коснитесь необходимого типа помощи в соответствии с типом сообщения: **Faults** (Сообщения о сбоях), **Alerts** (Сигналы тревоги), **Warnings** (Предупреждения) или **Troubleshooting** (Устранение неисправностей).
- 5 В результате отобразится новый экран со списком всех выбранных сообщений.

- 6 Коснитесь сообщения или элемента категории устранения неисправностей из списка, после чего коснитесь **Select** (Выбрать) для доступа к этому сообщению или элементу категории устранения неисправностей. Чтобы просмотреть полный список, перемещайте выделение вверх или вниз с помощью кнопок со стрелками. На следующем экране отобразится сообщение с возможными причинами его подачи и предлагаемыми действиями.

13.2 Индикаторы состояния монитора

Усовершенствованный монитор HemoSphere оснащен визуальным индикатором предупредительных сигналов для уведомления пользователя об опасных ситуациях. Дополнительную информацию об условиях подачи предупредительных сигналов физиологического характера со средним и высоким приоритетом см. в разделе *Приоритеты предупредительных сигналов* на странице 267. Кнопка питания монитора оснащена встроенным светодиодом для непрерывной индикации состояния питания.

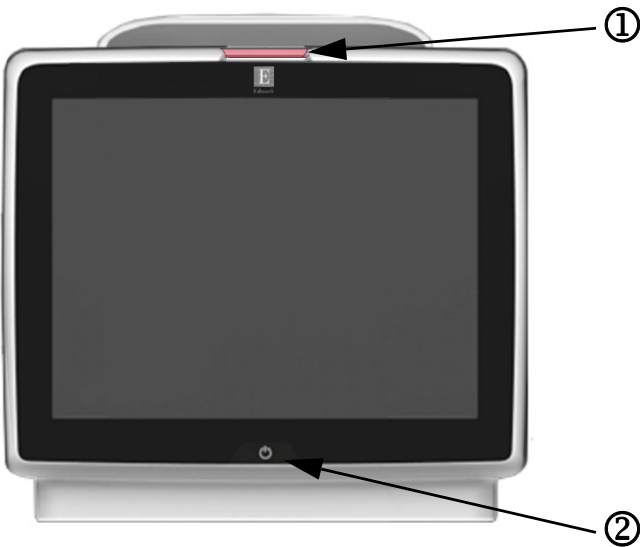


Рис. 13-1 Светодиодные индикаторы усовершенствованного монитора HemoSphere

① Визуальный индикатор предупредительных сигналов. ② Состояние питания монитора.

Таблица 13-1 Визуальный индикатор предупредительных сигналов усовершенствованного монитора HemoSphere

Опасное состояние	Цвет	Световой режим	Предлагаемое действие
Физиологическая опасная ситуация высокого приоритета	Красный	Идикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	Эта опасная ситуация физиологического характера требует немедленного принятия мер. См. конкретную информацию об опасной ситуации на панели состояния.
Сообщения о сбоях и сигналы тревоги технического характера с высоким приоритетом	Красный	Идикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	Эта опасная ситуация требует немедленного принятия мер. Если конкретную опасную ситуацию технического характера невозможно устранить, перезапустите систему. Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards

Таблица 13-1 Визуальный индикатор предупредительных сигналов усовершенствованного монитора HemoSphere (продолжение)

Опасное состояние	Цвет	Световой режим	Предлагаемое действие
Сообщения о сбоях и сигналы тревоги технического характера со средним приоритетом	Желтый	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	Эта опасная ситуация требует немедленного принятия мер. См. конкретную информацию об опасной ситуации на панели состояния.
Физиологическая опасная ситуация среднего приоритета	Желтый	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	Эта опасная ситуация требует немедленного принятия мер. См. конкретную информацию об опасной ситуации на панели состояния.
Сигнал тревоги технического характера с низким приоритетом	Желтый	Индикатор непрерывно горит	Эта опасная ситуация не требует срочного принятия мер. См. конкретную информацию об опасной ситуации на панели состояния.

Таблица 13-2 Индикатор питания усовершенствованного монитора HemoSphere

Состояние монитора	Цвет	Световой режим	Предлагаемое действие
Питание монитора включено	Зеленый	Индикатор непрерывно горит	Нет
Питание монитора выключено Монитор подсоединен к сети переменного тока Аккумулятор заряжается	Желтый	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	Дождитесь зарядки аккумулятора, прежде чем отключать от сети переменного тока.
Питание монитора выключено Монитор подсоединен к сети переменного тока Аккумулятор не заряжается	Желтый	Индикатор непрерывно горит	Нет
Питание монитора выключено	Не горит	Индикатор выключен	Нет

13.3 Сигналы оповещения кабеля для измерения давления

Светодиод кабеля для измерения давления указывают состояние датчика давления.

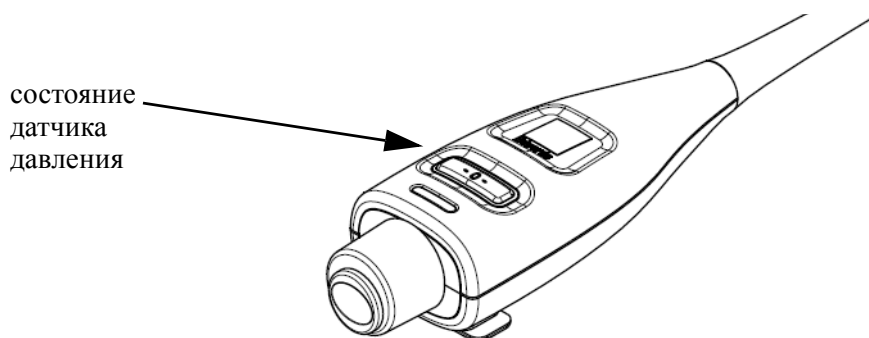


Рис. 13-2 Светодиодный индикатор кабеля давления

Таблица 13-3 Индикатор оповещения кабеля для измерения давления

Состояние	Цвет	Световой режим	Предлагаемое действие
Датчик давления не подключен	Не горит	Индикатор выключен	Нет
Датчик давления подключен, но еще не сброшен	Зеленый	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	Сбросьте датчик давления, чтобы начать мониторинг.
Датчик давления сброшен	Не горит	Индикатор выключен	Никакие действия не требуются. Подключенный датчик давления может активно отслеживать сигнал давления
Технический предупредительный сигнал среднего приоритета о датчике давления	Желтый	Индикатор ВКЛ./ВЫКЛ. мигает	См. сведения на экране для подтверждения типа технического сбоя. Соответствующее предлагаемое действие см. в меню справки или таблицах ниже

13.4 Сообщения об ошибках усовершенствованного монитора HemoSphere

13.4.1 Системные сбои и сигналы тревоги

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Module Slot 1 – Hardware Failure (Сбой: гнездо модуля 1 — аппаратная неисправность)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (Модуль 1 вставлен ненадлежащим образом Места соединения гнезда или модуля повреждены)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте модуль еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на гнездо модуля 2 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 2 – Hardware Failure (Сбой: гнездо модуля 2 — аппаратная неисправность)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (Модуль 2 вставлен ненадлежащим образом Места соединения гнезда или модуля повреждены)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте модуль еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на гнездо модуля 1 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Cable Port 1 – Hardware Failure (Сбой: порт кабеля 1 — аппаратная неисправность)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Кабель вставлен ненадлежащим образом Места соединения кабеля или порта повреждены)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте кабель еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на порт кабеля 2 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Cable Port 2 – Hardware Failure (Сбой: порт кабеля 2 — аппаратная неисправность)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Кабель вставлен ненадлежащим образом Места соединения кабеля или порта повреждены)	Re-insert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте кабель еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на порт кабеля 1 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 1 – Software Failure (Сбой: гнездо модуля 1 — программная неисправность)	There is a software error with the module inserted in module slot 1 (Возникла ошибка программного обеспечения, связанная с модулем, вставленным в гнездо модуля 1)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 2 – Software Failure (Сбой: гнездо модуля 2 — программная неисправность)	There is a software error with the module inserted in module slot 2 (Возникла ошибка программного обеспечения, связанная с модулем, вставленным в гнездо модуля 2)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Cable Port 1 – Software Failure (Сбой: порт кабеля 1 — программная неисправность)	There is a software error with the cable inserted in cable port 1 (Возникла ошибка программного обеспечения, связанная с кабелем, вставленным в порт кабеля 1)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Cable Port 2 – Software Failure (Сбой: порт кабеля 2 — программная неисправность)	There is a software error with the cable inserted in cable port 2 (Возникла ошибка программного обеспечения, связанная с кабелем, вставленным в порт кабеля 2)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 1 – Communication Error (Сбой: гнездо модуля 1 — ошибка связи)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (Модуль 1 вставлен ненадлежащим образом Места соединения гнезда или модуля повреждены)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте модуль еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на гнездо модуля 2 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 2 – Communication Error (Сбой: гнездо модуля 2 — ошибка связи)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (Модуль 2 вставлен ненадлежащим образом Места соединения гнезда или модуля повреждены)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте модуль еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на гнездо модуля 1 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Cable Port 1 – Communication Error (Сбой: порт кабеля 1 — ошибка связи)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Кабель вставлен ненадлежащим образом Места соединения кабеля или порта повреждены)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте кабель еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на порт кабеля 2 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Cable Port 2 – Communication Error (Сбой: порт кабеля 2 — ошибка связи)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Кабель вставлен ненадлежащим образом Места соединения кабеля или порта повреждены)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Вставьте кабель еще раз Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Попробуйте переключиться на порт кабеля 1 Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Monitor – Incompatible Software Version (Сбой: монитор — несовместимая версия программного обеспечения)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Было выполнено неудачное обновление программного обеспечения либо установлена несовместимая версия программного обеспечения)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 1 - Incompatible Software Version (Сбой: гнездо модуля 1 — несовместимая версия программного обеспечения)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Было выполнено неудачное обновление программного обеспечения либо установлена несовместимая версия программного обеспечения)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Module Slot 2 - Incompatible Software Version (Сбой: гнездо модуля 2 — несовместимая версия программного обеспечения)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Было выполнено неудачное обновление программного обеспечения либо установлена несовместимая версия программного обеспечения)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Cable Port 1 - Incompatible Software Version (Сбой: порт кабеля 1 — несовместимая версия программного обеспечения)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Было выполнено неудачное обновление программного обеспечения либо установлена несовместимая версия программного обеспечения)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Cable Port 2 - Incompatible Software Version (Сбой: порт кабеля 2 — несовместимая версия программного обеспечения)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Было выполнено неудачное обновление программного обеспечения либо установлена несовместимая версия программного обеспечения)	Contact Edwards Technical Support (Обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Second Swan-Ganz Module Detected (Сбой: обнаружен второй модуль Swan-Ganz)	Multiple Swan-Ganz module connections detected (Обнаружено подсоединение нескольких модулей Swan-Ganz)	Disconnect one of the Swan-Ganz modules (Отсоедините один из модулей Swan-Ganz)
Fault: Swan-Ganz Module Disconnected (Сбой: модуль Swan-Ganz отсоединен)	HemoSphere Swan-Ganz module removed during monitoring HemoSphere Swan-Ganz module not detected Connection points on slot or module are damaged (Модуль Swan-Ganz HemoSphere был извлечен во время мониторинга Модуль Swan-Ganz HemoSphere не обнаружен Места соединения гнезда или модуля повреждены)	Confirm that module is properly inserted Remove and re-insert the module Check module for bent or broken pins Try switching to other module slot If problem persists, contact Edwards Technical Support (Убедитесь в том, что модуль вставлен надлежащим образом Извлеките модуль и вставьте его снова Убедитесь в том, что все контакты модуля целые и не погнуты Выберите для подключения другое гнездо модуля Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Second Pressure Cable Detected (Сбой: обнаружен второй кабель для измерения давления)	Multiple pressure cable connections detected (Обнаружено подсоединение нескольких кабелей для измерения давления)	Disconnect one of the pressure cables (Отсоедините один из кабелей для измерения давления)
Fault: Pressure Cable Disconnected (Сбой: кабель для измерения давления отсоединен)	Pressure cable disconnected during monitoring Pressure cable not detected Bent or missing pressure cable connector pins (Кабель для измерения давления отсоединен во время мониторинга Кабель для измерения давления не обнаружен Контакты разъема кабеля для измерения давления погнуты или отсутствуют)	Confirm that pressure cable is connected Verify that connection between pressure cable and sensor/transducer is secure Check pressure cable connector for bent/missing pins Disconnect and reconnect pressure cable Try switching to other cable port If problem persists, contact Edwards Technical Support (Убедитесь в том, что кабель для измерения давления подсоединен Убедитесь в надежности подсоединения кабеля для измерения давления к датчику или измерителю Убедитесь в том, что все контакты разъема кабеля для измерения давления на месте и не погнуты Отсоедините и повторно подключите кабель для измерения давления Выберите для подключения другой порт кабеля Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Second Oximetry Cable Detected (Сбой: обнаружен второй оксиметрический кабель)	Multiple oximetry cable connections detected (Обнаружено подсоединение нескольких оксиметрических кабелей)	Disconnect one of the oximetry cables (Отсоедините один из оксиметрических кабелей)

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Oximetry Cable Disconnected (Сбой: оксиметрический кабель отсоединен)	Oximetry cable connection at HemoSphere advanced monitor not detected. Bent or missing oximetry cable connector pins. (Подсоединение оксиметрического кабеля к усовершенствованному монитору HemoSphere не обнаружено Контакты разъема оксиметрического кабеля погнуты или отсутствуют.)	Verify secure oximetry cable /catheter connection Check oximetry cable connector for bent/missing pins (Убедитесь в том, что оксиметрический кабель или катетер подсоединен надлежащим образом Убедитесь в том, что все контакты разъема оксиметрического кабеля на месте и не погнуты)
Fault: Internal System Failure (Сбой: внутренняя неисправность системы)	Internal system malfunction (Внутренняя неисправность системы)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Включите и выключите систему Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Battery Depleted (Сбой: аккумулятор полностью разряжен)	The battery is depleted and the system will shut down in 1 minute if not plugged in (Аккумулятор полностью разряжен, поэтому система выключится через 1 минуту, если не будет подсоединена к сети питания)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and resume monitoring (Во избежание потери питания и для возобновления мониторинга подсоедините усовершенствованный монитор HemoSphere к альтернативному источнику питания)
Fault: System Temperature Too High - Shutdown Imminent (Сбой: слишком высокая температура системы — выключение неизбежно)	The internal temperature of the monitor is at a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (Внутренняя температура монитора достигла критически высокого уровня Вентиляционные отверстия монитора перекрыты)	Reposition the monitor away from any heat sources Ensure that the monitor ventilation openings are unobstructed and clear of dust If problem persists, contact Edwards Technical Support (Переместите монитор подальше от источников тепла Убедитесь в том, что вентиляционные отверстия монитора не перекрыты и не загрязнены пылью Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Pressure-Out – Hardware Failure (Сбой: выходной сигнал давления — аппаратный сбой)	Pressure-out cable is not properly connected Connection points on cable or port are damaged (Кабель выходного сигнала давления неправильно подключен Места соединения кабеля или порта повреждены)	Reinsert the pressure-out cable Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Повторно вставьте кабель выходного сигнала давления Убедитесь в том, что все контакты целые и не погнуты Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Alert: System Temperature Too High (Сигнал тревоги: слишком высокая температура системы)	The internal temperature of the monitor is reaching a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (Внутренняя температура монитора почти достигла критически высокого уровня Вентиляционные отверстия монитора перекрыты)	Reposition the monitor away from any heat sources Ensure that the monitor ventilation openings are unobstructed and clear of dust If problem persists, contact Edwards Technical Support (Переместите монитор подальше от источников тепла Убедитесь в том, что вентиляционные отверстия монитора не перекрыты и не загрязнены пылью Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: System LED Indicators Inoperable (Сигнал тревоги: светодиодные индикаторы системы не работают)	Visual alarm indicator hardware or communication error Visual alarm indicator malfunction (Ошибка связи или аппаратного обеспечения визуального индикатора предупредительных сигналов Неисправность визуального индикатора предупредительных сигналов)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Включите и выключите систему Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Alert: System Buzzer Inoperable (Сигнал тревоги: устройство подачи звуковых сигналов не работает)	Speaker hardware or software communication error Mainboard speaker malfunction (Ошибка связи или аппаратного обеспечения динамика Неисправность установленного на материнской плате динамика)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Включите и выключите систему Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Alert: Low Battery (Сигнал тревоги: низкий уровень заряда аккумулятора)	The battery has less than 20% charge remaining or will be depleted within 8 minutes (Заряд аккумулятора составляет менее 20 %, или он полностью разрядится в течение 8 минут)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and continue monitoring (Во избежание потери питания и для продолжения мониторинга подсоедините усовершенствованный монитор HemoSphere к альтернативному источнику питания)
Alert: Battery Disconnected (Сигнал тревоги: аккумулятор отсоединен)	Previously inserted battery not detected Poor battery connection (Ранее вставленный аккумулятор не обнаружен Плохое соединение с аккумулятором)	Confirm battery is properly seated in the battery bay Remove and re-insert the battery pack Change HemoSphere battery pack If problem persists, contact Edwards Technical Support (Убедитесь в том, что аккумулятор надлежащим образом вставлен в аккумуляторный отсек Извлеките батарейный блок и вставьте его снова Замените батарейный блок HemoSphere Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Alert: Service Battery (Сигнал тревоги: Проведите обслуживание аккумулятора)	Internal battery fault occurred Battery can no longer sustain the system adequately on a full charge (Произошел сбой внутреннего аккумулятора Аккумулятор больше не в состоянии обеспечивать надлежащую работу системы при полном заряде)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Включите и выключите систему Если ситуация не изменится, замените батарейный блок)
Alert: Wireless Module Failure (Сигнал тревоги: неисправность модуля беспроводной связи)	There was an internal hardware failure in the wireless module (Произошел внутренний сбой аппаратного обеспечения модуля беспроводной связи)	Disable and re-enable wireless connection. (Отключите и затем снова включите беспроводную связь.)

Таблица 13-4 Системные сбои и сигналы тревоги (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: HIS Connectivity Loss (Сигнал тревоги: потеря связи с HIS)	There was a loss in HL7 communication Poor Ethernet connection Poor Wi-Fi connection (Произошел сбой связи по протоколу HL7 Плохое Ethernet-соединение Плохое соединение по Wi-Fi)	Check Ethernet connection Check Wi-Fi connection If problem persists, contact Edwards Technical Support (Проверьте Ethernet-соединение Проверьте соединение по Wi-Fi Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Alert: Pressure-Out Not Zeroed (Сигнал тревоги: кабель выходного сигнала давления не обнулен)	The pressure type (ART, CVP, or PAP) configured for connected pressure cable and CO/pressure sensor matches the pressure-out channel which has not been zeroed. (Для подключенного кабеля давления и датчика СО и давления установлен тот же тип давления (ART, CVP или PAP), что и для канала выходного сигнала давления, который не обнулен.)	Zero the pressure-out signal to the patient monitor Disconnect the pressure-out cable (Обнулите выходной сигнал давления, выводимый на монитор пациента Отключите кабель выходного сигнала давления)

13.4.2 Системные предупреждения

Таблица 13-5 Предупреждения усовершенствованного монитора HemoSphere

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Battery Needs Conditioning (Требуется кондиционирование аккумулятора)	Gas gauge is not synched to actual battery capacity status (Газовый манометр не синхронизирован с действительным состоянием емкости аккумулятора)	To ensure uninterrupted measurement, make certain the HemoSphere advanced monitor is connected to electrical outlet Condition the battery (ensure a measurement is not active): • Connect monitor to an electrical outlet to fully charge battery • Allow the battery to rest in fully charged state for at least two hours • Disconnect the monitor from electrical outlet and continue to run the system on battery power • The HemoSphere advanced monitor will power down automatically when the battery is fully depleted • Allow the battery to rest in fully depleted state for five hours or more • Connect monitor to an electrical outlet to fully charge battery If the condition battery message persists, replace battery pack (Чтобы гарантировать непрерывность измерения, убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere подсоединен к электрической розетке) Проведите кондиционирование аккумулятора (при этом не должно проводиться измерение): • Подсоедините монитор к электрической розетке, чтобы полностью зарядить аккумулятор • Оставьте аккумулятор в полностью заряженном состоянии не менее чем на два часа • Отсоедините монитор от электрической розетки и продолжайте эксплуатацию системы с питанием от аккумулятора • Когда аккумулятор полностью разрядится, питание усовершенствованного монитора HemoSphere отключится автоматически • Оставьте аккумулятор в полностью разряженном состоянии не менее чем на пять часов • Подсоедините монитор к электрической розетке, чтобы полностью зарядить аккумулятор Если сообщение о кондиционировании аккумулятора по-прежнему отображается, замените батарейный блок)
Service Battery (Проведите обслуживание аккумулятора)	Internal battery fault occurred (Произошел сбой внутреннего аккумулятора)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Включите и выключите систему) Если ситуация не изменится, замените батарейный блок)
Alarm Volume Setting Might be Inaudible (Установленная громкость звука предупредительных сигналов может быть недостаточной)	The alarm volume is set to Low (Для предупредительных сигналов установлен низкий уровень громкости)	Set the alarm volume to greater than Low to ensure that alarms are adequately monitored (Установите для предупредительных сигналов уровень громкости выше низкого, чтобы гарантировать надлежащий мониторинг)

13.4.3 Ошибки числовой кнопочной панели

Таблица 13-6 Ошибки числовой кнопочной панели

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Value out of range (xx-yy) (Значение вне диапазона (xx-yy))	The entered value is either higher or lower than the allowed range. (Введенное значение выше или ниже допустимого диапазона.)	Displayed when the user enters a value that is out of range. The range is displayed as part of the notification replacing the xx and yy. (Отображается, когда пользователь вводит значение, которое находится вне диапазона. Диапазон отображается в сообщении вместо xx и yy.)
Value must be $\leq$ xx (Значение должно быть $\leq$ xx)	The entered value is in range, but is higher than the high value setting such as the high scale setting. xx is the associated value. (Введенное значение находится в пределах диапазона, однако превышает установленное верхнее значение, например максимальное значение шкалы. Переменная xx обозначает соответствующее значение.)	Enter a lower value. (Введите меньшее значение.)
Value must be $\geq$ xx (Значение должно быть $\geq$ xx)	The entered value is in range, but is lower than the low value setting such as the low scale setting. xx is the associated value. (Введенное значение находится в пределах диапазона, однако оно меньше установленного нижнего значения, например минимального значения шкалы. Переменная xx обозначает соответствующее значение.)	Enter a higher value. (Введите более высокое значение.)
Incorrect password entered (Введен неверный пароль)	The password entered is incorrect. (Введенный пароль неверный.)	Enter the correct password. (Введите верный пароль.)
Please enter valid time (Введите допустимое время)	The time entered is invalid, i.e. 25:70. (Введено недопустимое время, например 25:70.)	Enter the correct time in 12- or 24-hour format. (Введите верное время в 12- или 24-часовом формате.)
Please enter valid date (Введите допустимую дату)	The date entered is invalid, i.e. 33.13.009. (Введена недопустимая дата, например 33.13.009.)	Enter the correct date. (Введите верную дату.)

13.5 Сообщения об ошибках модуля Swan-Ganz HemoSphere

13.5.1 Сбои и сигналы тревоги, связанные с CO

Таблица 13-7 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с CO

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Blood Temp Out of Range (<31 °C or >41 °C) (Сбой: CO — температура крови за пределами допустимого диапазона, то есть менее 31 °C или более 41 °C)	Monitored blood temperature is <31 °C or >41 °C (Измеренная температура крови менее < 31 °C или > 41 °C)	Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume CO monitoring when blood temperature is within range (Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Возобновите мониторинг CO, когда температура крови снова будет в допустимом диапазоне)
Fault: CO – Cardiac Output <1.0 L/min* (Сбой: CO — значение сердечного выброса менее 1,0 л/мин*)	Measured CO <1.0 L/min (Измеренное значение CO < 1,0 л/мин)	Follow hospital protocol to increase CO Resume CO monitoring (Выполните установленную в медицинском учреждении процедуру для увеличения значения CO Возобновите мониторинг CO)
Fault: CO – Catheter Memory, Use Bolus Mode (Сбой: CO — память катетера, используйте режим болюса)	Poor catheter thermal filament connection Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Patient CCO cable is connected to cable test ports (Плохое соединение с термофиламентом катетера Неисправность кабеля ССО пациента Ошибка катетера CO Кабель ССО пациента подсоединен к тестовым портам кабеля)	Verify secure thermal filament connection. Check catheter/ patient CCO cable thermal filament connections for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Use Bolus CO mode Replace catheter for CO measurement (Убедитесь в том, что термофиламент подсоединен надлежащим образом. Убедитесь в том, что все контакты разъемов термофиламента кабеля ССО пациента/катетера на месте и не погнуты Выполните тест кабеля ССО пациента Замените кабель ССО пациента Используйте режим болюсного измерения CO Замените катетер для измерения CO)

**Таблица 13-7 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere,
связанные с СО (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Catheter Verification, Use Bolus Mode (Сбой: СО — проверка катетера, используйте режим болюса)	Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Неисправность кабеля ССО пациента Ошибка катетера СО Подсоединенный катетер не является катетером Edwards для измерения ССО)	Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Use Bolus CO mode Verify catheter is an Edwards CCO catheter (Выполните тест кабеля ССО пациента Замените кабель ССО пациента Используйте режим болюсного измерения СО Убедитесь в том, что подсоединен именно катетер Edwards для измерения ССО)
Fault: CO – Check Catheter and Cable Connections (Сбой: СО — проверьте подсоединение кабеля и катетера)	Catheter thermal filament and thermistor connections not detected Patient CCO cable malfunction (Подсоединение термистора и термофиламента катетера не обнаружено Неисправность кабеля ССО пациента)	Verify patient CCO cable and catheter connections Disconnect thermistor and thermal filament connections and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable (Проверьте подсоединение катетера и кабеля ССО пациента Отсоедините термофиламент и термистор, затем убедитесь в том, что все контакты их разъемов на месте и не погнуты Выполните тест кабеля ССО пациента Замените кабель ССО пациента)
Fault: CO – Check Thermal Filament Connection (Сбой: СО — проверьте подсоединение термофиламента)	Catheter thermal filament connection not detected Patient CCO cable malfunction Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Подсоединение термофиламента катетера не обнаружено Неисправность кабеля ССО пациента Подсоединенный катетер не является катетером Edwards для измерения ССО)	Verify that catheter thermal filament is connected securely to patient CCO cable Disconnect thermal filament connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Verify catheter is an Edwards CCO catheter Use Bolus CO mode (Убедитесь в том, что термофиламент катетера надлежащим образом подсоединен к кабелю ССО пациента Отсоедините термофиламент и убедитесь в том, что все контакты его разъема на месте и не погнуты Выполните тест кабеля ССО пациента Замените кабель ССО пациента Убедитесь в том, что подсоединен именно катетер Edwards для измерения ССО Используйте режим болюсного измерения СО)

Таблица 13-7 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с СО (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Check Thermal Filament Position (Сбой: СО — проверьте расположение термофиламента)	Flow around thermal filament may be reduced Thermal filament may be against vessel wall Catheter not in patient (Поток вокруг термофиламента может быть ограничен Возможно, термофиламент упирается в стенку сосуда Катетер не в пациенте)	Flush catheter lumens Verify proper catheter positions in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume CO monitoring (Промойте просветы катетера Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Возобновите мониторинг СО)
Fault: CO – Check Thermistor Connection (Сбой: СО — проверьте подсоединение термистора)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is <15 °C or >45 °C Patient CCO cable malfunction (Подсоединение термистора катетера не обнаружено Измеренная температура крови менее < 15 °C или > 45 °C Неисправность кабеля ССО пациента)	Verify that catheter thermistor is connected securely to patient CCO cable Verify that blood temperature is between 15 - 45 °C Disconnect thermistor connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable (Убедитесь в том, что термистор катетера надлежащим образом подсоединен к кабелю ССО пациента Убедитесь в том, что температура крови находится в диапазоне от 15 до 45 °C Отсоедините термистор и убедитесь в том, что все контакты его разъема на месте и не погнуты Выполните тест кабеля ССО пациента Замените кабель ССО пациента)
Fault: CO – Signal Processor, Use Bolus Mode* (Сбой: СО — обработчик сигналов, используйте режим болюса*)	Data processing error (Ошибка обработки данных)	Resume CO monitoring Power monitor off and on to restore system Use Bolus CO mode (Возобновите мониторинг СО Выключите и затем включите питание монитора для восстановления системы Используйте режим болюсного измерения СО)

**Таблица 13-7 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere,
связанные с СО (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Thermal Signal Loss* (Сбой: СО — потеря теплового сигнала*)	Thermal signal detected by monitor is too small to process Sequential compression device interference (Обнаруживаемый монитором тепловой сигнал слишком слабый, чтобы его обработать Помехи от устройства переменной компрессии)	Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure Resume CO monitoring (Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Временно выключите устройство переменной компрессии в соответствии с принятой в медицинском учреждении процедурой Возобновите мониторинг СО)
Fault: Swan-Ganz Module (Сбой: модуль Swan-Ganz)	Electrocautery interference Internal system malfunction (Электрокаустические помехи Внутренняя неисправность системы)	Disconnect patient CCO cable during electrocautery use Remove and reinsert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (Отсоедините кабель ССО пациента на время проведения электрокаустики Извлеките модуль и вставьте его снова для выполнения сброса Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-7 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с CO (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: CO – Signal Adapting - Continuing (Сигнал тревоги: CO — адаптация сигнала — продолжение)	Large pulmonary artery blood temperature variations detected Sequential compression device interference Catheter thermal filament not properly positioned (Обнаружены серьезные колебания температуры крови в легочной артерии Помехи от устройства переменной компрессии Термофиламент катетера размещен ненадлежащим образом)	Allow more time for monitor to measure and display CO Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Minimizing patient discomfort may reduce temperature variations Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure (Подождите, пока монитор измерит и отобразит значение CO Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Снижение дискомфорта пациента может привести к уменьшению колебаний температуры Временно выключите устройство переменной компрессии в соответствии с принятой в медицинском учреждении процедурой)
Alert: CO – Unstable Blood Temp. - Continuing (Сигнал тревоги: CO — нестабильная температура крови — продолжение)	Large pulmonary artery blood temperature variations detected Sequential compression device interference (Обнаружены серьезные колебания температуры крови в легочной артерии Помехи от устройства переменной компрессии)	Wait for CO measurement to be updated Minimizing patient discomfort may reduce temperature variations Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure (Дождитесь обновления результатов измерения CO Снижение дискомфорта пациента может привести к уменьшению колебаний температуры Временно выключите устройство переменной компрессии в соответствии с принятой в медицинском учреждении процедурой)
* Это несбрасываемые сбои. Коснитесь значка выключения звука, чтобы отключить звуковой сигнал. Чтобы сбросить сигнал, перезапустите мониторинг.		

13.5.2 Сбои и сигналы тревоги, связанные с EDV и SV

Таблица 13-8 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с EDV и SV

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: EDV – Heart Rate Signal Loss (Сигнал тревоги: EDV — потеря сигнала частоты сердечных сокращений)	Patient's time-averaged heart rate out of range ($HR_{avg} < 30$ or > 200 bpm) No heart rate detected ECG interface cable connection not detected (Средняя частота сердечных сокращений пациента за пределами допустимого диапазона ($HR_{avg} < 30$ или > 200 уд/мин)) Частота сердечных сокращений не обнаружена Подсоединение интерфейсного кабеля для ЭКГ не обнаружено)	Wait until average heart rate is within range Select appropriate lead configuration to maximize heart rate triggers Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (Дождитесь возвращения частота сердечных сокращений в допустимый диапазон Выберите подходящую конфигурацию отведений для максимизации срабатывания механизмов обнаружения частоты сердечных сокращений Убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Замените интерфейсный кабель для ЭКГ)
Alert: EDV – Exceeding HR Threshold Limit (Сигнал тревоги: EDV — превышение порогового значения частоты сердечных сокращений)	Patient's time-averaged heart rate out of range ($HR_{avg} < 30$ or > 200 bpm) (Средняя частота сердечных сокращений пациента за пределами допустимого диапазона ($HR_{avg} < 30$ или > 200 уд/мин))	Wait until average heart rate is within range Select appropriate lead configuration to maximize heart rate triggers Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (Дождитесь возвращения частота сердечных сокращений в допустимый диапазон Выберите подходящую конфигурацию отведений для максимизации срабатывания механизмов обнаружения частоты сердечных сокращений Убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Замените интерфейсный кабель для ЭКГ)

Таблица 13-8 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с EDV и SV (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (Сигнал тревоги: EDV — адаптация сигнала — продолжение)	Patient's respiratory pattern may have changed Sequential compression device interference Catheter thermal filament not properly positioned (Характер дыхания пациента мог измениться) Помехи от устройства переменной компрессии Термофиламент катетера размещен ненадлежащим образом)	Allow more time for monitor to measure and display EDV Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement (Подождите, пока монитор измерит и отобразит значение EDV) Временно выключите устройство переменной компрессии в соответствии с принятой в медицинском учреждении процедурой Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения.)
Alert: SV – Heart Rate Signal Loss (Сигнал тревоги: SV — потеря сигнала частоты сердечных сокращений)	Patient's time-averaged heart rate out of range ($HR_{avg} < 30$ or > 200 bpm) No heart rate detected ECG interface cable connection not detected (Средняя частота сердечных сокращений пациента за пределами допустимого диапазона ($HR_{avg} < 30$ или > 200 уд/мин)) Частота сердечных сокращений не обнаружена Подсоединение интерфейсного кабеля для ЭКГ не обнаружено)	Wait until average heart rate is within range Select appropriate lead configuration to maximize heart rate triggers Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (Дождитесь возвращения частота сердечных сокращений в допустимый диапазон) Выберите подходящую конфигурацию отведений для максимизации срабатывания механизмов обнаружения частоты сердечных сокращений Убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Замените интерфейсный кабель для ЭКГ)

13.5.3 Сбои и сигналы тревоги, связанные с iCO

Таблица 13-9 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с iCO

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: iCO – Check Injectate Probe Connection (Сбой: iCO — проверьте подсоединение датчика вводимого раствора)	Injectate temperature probe not detected Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (Датчик температуры вводимого раствора не обнаружен Неисправность датчика температуры вводимого раствора Неисправность кабеля CCO пациента)	Verify connection between patient CCO cable and injectate temperature probe Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Проверьте соединение между кабелем CCO пациента и датчиком температуры вводимого раствора Замените датчик температуры вводимого раствора Замените кабель CCO пациента)
Fault: iCO – Check Thermistor Connection (Сбой: iCO — проверьте подсоединение термистора)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is <15 °C or >45 °C Patient CCO cable malfunction Подсоединение термистора катетера не обнаружено Измеренная температура крови менее < 15 °C или > 45 °C Неисправность кабеля CCO пациента	Verify that catheter thermistor is connected securely to patient CCO cable Verify that blood temperature is between 15 – 45 °C Disconnect thermistor connection and check for bent/missing pins Change patient CCO cable (Убедитесь в том, что термистор катетера надлежащим образом подсоединен к кабелю CCO пациента Убедитесь в том, что температура крови находится в диапазоне от 15 до 45 °C Отсоедините термистор и убедитесь в том, что все контакты его разъема на месте и не погнуты Замените кабель CCO пациента)
Fault: iCO – Injectate Volume Not Valid (Сбой: iCO — недействительный объем вводимого раствора)	In-line probe injectate volume must be 5 mL or 10 mL (Объем вводимого раствора магистрального датчика должен составлять 5 или 10 мл)	Change injectate volume to 5 mL or 10 mL Use a bath type probe for an injectate volume of 3 mL (Измените объем вводимого раствора на 5 или 10 мл Для объема вводимого раствора в 3 мл используйте погружаемый датчик)
Fault: iCO – Injectate Temperature Out of Range, Check Probe (Сбой: iCO — температура вводимого раствора за пределами допустимого диапазона, проверьте датчик)	Injectate temperature <0 °C, >30 °C or > BT Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (Температура вводимого раствора < 0 °C, > 30 °C или > температуры крови Неисправность датчика температуры вводимого раствора Неисправность кабеля CCO пациента)	Verify injectate fluid temperature Check injectate probe connections for bent/missing pins Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Проверьте температуру вводимого раствора Убедитесь в том, что все контакты разъема датчика вводимого раствора на месте и не погнуты Замените датчик температуры вводимого раствора Замените кабель CCO пациента)

**Таблица 13-9 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere,
связанные с iCO (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: iCO – Blood Temperature Out of Range (Сбой: iCO — температура крови за пределами допустимого диапазона)	Monitored blood temperature is <31 °C or >41 °C (Измеренная температура крови менее < 31 °C или > 41 °C)	Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume bolus injections when blood temperature is within range (Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - Убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - Проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - При необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Возобновите выполнение болюсных инъекций, когда температура крови снова будет в допустимом диапазоне)
Alert: iCO – Unstable Baseline (Сигнал тревоги: iCO — нестабильный базовый показатель)	Large pulmonary artery blood temperature variations detected (Обнаружены серьезные колебания температуры крови в легочной артерии)	Allow more time for blood temperature baseline to stabilize (Дождитесь стабилизации базового показателя температуры крови Используйте режим Manual (Вручную))
Alert: iCO – Curve Not Detected (Сигнал тревоги: iCO — кривая не обнаружена)	No bolus injection detected for >4 minutes (Automatic mode) or 30 seconds (Manual mode) (Выполнение болюсных инъекций не обнаруживается > 4 минуты (в автоматическом режиме) или 30 секунд (в ручном режиме))	Restart Bolus CO monitoring and proceed with injections (Перезапустите болюсный мониторинг CO и продолжить выполнение инъекций)

**Таблица 13-9 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere,
связанные с iCO (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: iCO – Extended Curve (Сигнал тревоги: iCO — длинная кривая)	Thermodilution curve slow to return to baseline Injectate port in introducer sheath Possible cardiac shunt (Термодилуционная кривая медленно возвращается к базовому показателю) Порт вводимого раствора находится в гильзе интродьюсера Возможно наличие сброса крови в сердце)	Verify correct injection technique Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Ensure injectate port location is outside of the introducer sheath Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate volume to create a large thermal signal (Убедитесь в том, что выбрана правильная методика выполнения инъекций) Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Убедитесь в том, что порт вводимого раствора находится вне гильзы интродьюсера Для получения хорошего термического сигнала используйте охлажденный вводимый раствор и (или) введите 20 мл раствора)
Alert: iCO – Irregular Curve (Сигнал тревоги: iCO — неравномерная кривая)	Thermodilution curve has multiple peaks (Термодилуционная кривая имеет несколько вершин)	Verify correct injection technique Verify proper catheter position in the pulmonary artery: - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate volume to create a large thermal signal (Убедитесь в том, что выбрана правильная методика выполнения инъекций) Проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии: - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл. - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Для получения хорошего термического сигнала используйте охлажденный вводимый раствор и (или) введите 20 мл раствора)

Таблица 13-9 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с iCO (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: iCO – Warm Injectate (Сигнал тревоги: iCO — вводимый раствор слишком теплый)	Injectate temperature within 8 °C of blood temperature Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (Температура вводимого раствора равна температуре крови ± 8 °C Неисправность датчика температуры вводимого раствора Неисправность кабеля ССО пациента)	Use cooler injectate fluid Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Используйте более холодный вводимый раствор Замените датчик температуры вводимого раствора Замените кабель ССО пациента)

13.5.4 Сбои и сигналы тревоги, связанные с SVR

Таблица 13-10 Сбои и сигналы тревоги модуля Swan-Ganz HemoSphere, связанные с SVR

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: SVR – Slaved-In Pressures Signal Loss (Сигнал тревоги: SVR — потеря сигналов давления от ведомого устройства)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept MAP and CVP Analog input interface cable connections not detected Inaccurate input signal External monitor malfunction (Аналоговый входной порт усовершенствованного монитора HemoSphere не настроен на получение сигналов MAP и CVP Подсоединение интерфейсных кабелей к аналоговым входам не обнаружено Неправильный входной сигнал Неисправность внешнего монитора)	Verify correct voltage range and low/high voltage values on the HemoSphere advanced monitor for external monitor Verify cable connection between the monitoring platform and bedside monitor is secure Verify correct height/weight entries and units of measure for patient's BSA Check for signal at external monitor's analog output device Change external device module, if used (Убедитесь в том, что в усовершенствованном мониторе HemoSphere установлен правильный диапазон напряжения с правильными значениями низкого и высокого напряжения для внешнего монитора Убедитесь в том, что платформа для мониторинга и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Убедитесь в том, что для BSA пациента установлены правильные значения высоты и массы с правильными единицами измерения Проверьте выходной аналоговый сигнал внешнего монитора Замените модуль внешнего устройства (если используется))
Alert: SVR – Configure Analog Inputs for SVR Monitoring (Сигнал тревоги: SVR — настройте аналоговые входы для мониторинга SVR)	HemoSphere advanced monitor analog input ports not configured to accept MAP and CVP signals (Аналоговые входные порты усовершенствованного монитора HemoSphere не настроены на получение сигналов MAP и CVP)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 and 2 for external monitor MAP and CVP signal output (С помощью экрана настройки аналоговых входов настройте аналоговые входные порты 1 и 2 на получение выходных сигналов MAP и CVP внешнего монитора)

13.5.5 Устранение общих неисправностей

Таблица 13-11 Устранение общих неисправностей модуля Swan-Ganz HemoSphere

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Connect HemoSphere Swan-Ganz module for CO monitoring (Подсоедините модуль Swan-Ganz HemoSphere для мониторинга CO)	Connection to the HemoSphere Swan-Ganz module has not been detected (Подсоединение к модулю Swan-Ganz HemoSphere не обнаружено)	Insert the HemoSphere Swan-Ganz module into slot 1 or slot 2 of the monitor Remove and re-insert module (Вставьте модуль Swan-Ganz HemoSphere в гнездо 1 или 2 монитора Извлеките модуль и вставьте его снова)
Connect patient CCO cable for CO monitoring (Подсоедините кабель CCO пациента для мониторинга CO)	Connection between the HemoSphere Swan-Ganz module and patient CCO cable has not been detected (Подсоединение кабеля CCO пациента к модулю Swan-Ganz HemoSphere не обнаружено)	Verify connection between patient CCO cable and the inserted HemoSphere Swan-Ganz module Disconnect patient CCO cable and check for bent/missing pins Change patient CCO cable (Убедитесь в том, что кабель CCO пациента подключен к модулю Swan-Ganz HemoSphere Отсоедините кабель CCO пациента и убедитесь в том, что все его контакты на месте и не погнуты Замените кабель CCO пациента)
Connect thermistor for CO monitoring (Подсоедините термистор для мониторинга CO)	Connection between patient CCO cable and catheter thermistor has not been detected Patient CCO cable malfunction Подсоединение кабеля CCO пациента к термистору катетера не обнаружено Неисправность кабеля CCO пациента	Verify that catheter thermistor is connected securely to patient CCO cable Disconnect thermistor connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable (Убедитесь в том, что термистор катетера надлежащим образом подсоединен к кабелю CCO пациента Отсоедините термистор и убедитесь в том, что все контакты его разъема на месте и не погнуты Выполните тест кабеля CCO пациента Замените кабель CCO пациента)
Connect thermal filament for CO monitoring (Подсоедините термофиламент для мониторинга CO)	Connection between patient CCO cable and catheter thermal filament has not been detected Patient CCO cable malfunction Catheter connected is not an Edwards CCO catheter Подсоединение кабеля CCO пациента к термофилamentу катетера не обнаружено Неисправность кабеля CCO пациента Подсоединенный катетер не является катетером Edwards для измерения CCO	Verify that catheter thermal filament is connected securely to patient CCO cable Disconnect thermal filament connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Verify catheter is an Edwards CCO catheter (Убедитесь в том, что термофиламент катетера надлежащим образом подсоединен к кабелю CCO пациента Отсоедините термофиламент и убедитесь в том, что все контакты его разъема на месте и не погнуты Выполните тест кабеля CCO пациента Замените кабель CCO пациента Убедитесь в том, что подсоединен именно катетер Edwards для измерения CCO)

**Таблица 13-11 Устранение общих неисправностей модуля
Swan-Ganz HemoSphere (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Connect injectate probe for iCO monitoring (Подсоедините датчик вводимого раствора для мониторинга iCO)	Connection between patient CCO cable and injectate temperature probe not detected Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction Подсоединение кабеля ССО пациента к датчику температуры вводимого раствора не обнаружено Неисправность датчика температуры вводимого раствора Неисправность кабеля ССО пациента	Verify connection between patient CCO cable and injectate temperature probe Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Проверьте соединение между кабелем ССО пациента и датчиком температуры вводимого раствора Замените датчик температуры вводимого раствора Замените кабель ССО пациента)
Connect analog inputs for SVR monitoring (Подсоедините кабели к аналоговым входам для мониторинга SVR)	Analog input interface cable connections not detected (Подсоединение интерфейсных кабелей к аналоговым входам не обнаружено)	Verify cable connection between the monitoring platform and bedside monitor is secure Check for signal at external monitor's analog output device (Убедитесь в том, что платформа для мониторинга и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Проверьте выходной аналоговый сигнал внешнего монитора)
Configure analog inputs for SVR monitoring (Настройте аналоговые входы для мониторинга SVR)	HemoSphere advanced monitor analog input ports not configured to accept MAP and CVP signals (Аналоговые входные порты усовершенствованного монитора HemoSphere не настроены на получение сигналов MAP и CVP)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 and 2 for external monitor MAP and CVP signal output (С помощью экрана настройки аналоговых входов настройте аналоговые входные порты 1 и 2 на получение выходных сигналов MAP и CVP внешнего монитора)
Connect ECG Input for EDV or SV monitoring (Подсоедините кабель ко входу ЭКГ для мониторинга EDV или SV)	ECG interface cable connection not detected (Подсоединение интерфейсного кабеля для ЭКГ не обнаружено)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (Убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Замените интерфейсный кабель для ЭКГ)
CI > CO (CI > CO)	Incorrect patient BSA BSA <1 (Неправильное значение BSA пациента BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Проверьте единицы измерения, а также рост и массу пациента.)

**Таблица 13-11 Устранение общих неисправностей модуля
Swan-Ganz HemoSphere (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
CO ≠ iCO (CO ≠ iCO)	Incorrectly configured bolus information Faulty thermistor or injectate probe Unstable baseline temperature affecting bolus CO measurements (Неправильно заданная болюсная информация Неисправность термистора или датчика вводимого раствора Нестабильный базовый показатель температуры, влияющий на болюсное измерение CO)	Verify that computation constant, injectate volume, and catheter size have been correctly selected Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate volume to create a large thermal signal Verify correct injection technique Change injectate temperature probe (Убедитесь в том, что расчетная постоянная, объем вводимого раствора и размер катетера были выбраны правильно Для получения хорошего термического сигнала используйте охлажденный вводимый раствор и (или) введите 20 мл раствора Убедитесь в том, что выбрана правильная методика выполнения инъекций Замените датчик температуры вводимого раствора)
SVR > SVRI (Системное сосудистое сопротивление > индекса сопротивления кровотоку в системных кровеносных сосудах)	Incorrect patient BSA BSA <1 (Неправильное значение BSA пациента BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight (Проверьте единицы измерения, а также рост и массу пациента)
HemoSphere Advanced Monitor HRavg ≠ External Monitor HR (Значение средней частоты сердечных сокращений в усовершенствованном мониторе HemoSphere не совпадает со значением частоты сердечных сокращений во внешнем мониторе)	External monitor not optimally configured for ECG signal output External monitor malfunction ECG interface cable malfunction Elevated patient heart rate The HemoSphere advanced monitor uses up to 3 minutes of HR data to calculate HRavg (Внешний монитор настроен на получение сигнала ЭКГ не оптимальным образом Неисправность внешнего монитора Неисправность интерфейсного кабеля ЭКГ Повышенная частота сердечных сокращений пациента Для расчета HRavg в усовершенствованном мониторе HemoSphere используются данные о частоте сердечных сокращений за период до 3 минут)	Stop CO monitoring and verify heart rate is the same for the HemoSphere advanced monitor and external monitor Select appropriate lead configuration to maximize heart rate triggers and minimize atrial spike sensing Verify signal output from external monitoring device Wait for patient's HR to stabilize Change ECG interface cable (Остановите мониторинг CO и убедитесь в том, что частота сердечных сокращений в усовершенствованном мониторе HemoSphere и во внешнем мониторе одинакова Выберите подходящую конфигурацию отведений для максимизации срабатывания механизмов обнаружения частоты сердечных сокращений и минимизации считывания предсердных импульсов Проверьте выходной сигнал от внешних устройств мониторинга Дождитесь стабилизации частоты сердечных сокращений пациента Замените интерфейсный кабель для ЭКГ)

**Таблица 13-11 Устранение общих неисправностей модуля
Swan-Ganz HemoSphere (продолжение)**

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
HemoSphere Advanced Monitor Display of MAP and CVP ≠ External Monitor (Значения MAP и CVP в усовершенствованном мониторе HemoSphere не совпадает со значениями MAP и CVP во внешнем мониторе)	HemoSphere advanced monitoring platform configured incorrectly Inaccurate input signal External monitor malfunction (Усовершенствованная платформа для мониторинга HemoSphere настроена неправильно Неправильный входной сигнал Неисправность внешнего монитора)	Verify correct voltage range and low/high voltage values on monitoring platform for external monitor Confirm correct units of measure for analog input port voltage values (mmHg or kPa) Verify correct height/weight entries and units of measure for patient's BSA Check for signal at external monitor's analog output device Change analog input interface cable (Убедитесь в том, что в платформе для мониторинга установлен правильный диапазон напряжения с правильными значениями низкого и высокого напряжения для внешнего монитора Убедитесь в том, что для значений напряжения аналогового входного порта установлены правильные единицы измерения (мм рт. ст. или кПа) Убедитесь в том, что для BSA пациента установлены правильные значения высоты и массы с правильными единицами измерения Проверьте выходной аналоговый сигнал внешнего монитора Замените интерфейсный кабель аналогового входа)

13.6 Сообщения об ошибке кабеля для измерения давления

13.6.1 Общие сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления

Таблица 13-12 Общие сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Pressure Cable (Сбой: кабель для измерения давления)	Internal system malfunction (Внутренняя неисправность системы)	Disconnect and reconnect pressure cable Reposition the cable away from any heat sources or insulating surfaces If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again Power monitor off and on to restore platform If problem persists, contact Edwards Technical Support (Отсоедините и повторно подключите кабель для измерения давления Переместите кабель подальше от источников тепла и изолирующих поверхностей Если корпус кабеля теплый на ощупь, дождитесь его остывания перед дальнейшим использованием Выключите и затем включите питание монитора для восстановления платформы Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Pressure Sensor (Сбой: датчик давления)	Cable or sensor malfunction Damaged or defective sensor (Неисправность кабеля или датчика Поврежденный или неисправный датчик)	Disconnect sensor and check for bent/missing contacts Change pressure sensor Change pressure cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Отсоедините датчик и убедитесь в том, что все контакты на месте и не погнуты Замените датчик давления Замените кабель для измерения давления Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Pressure Sensor Disconnected (Сбой: датчик давления отсоединен)	Pressure sensor disconnected during monitoring Cable connections not detected Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Датчик давления отсоединен во время мониторинга Подсоединение кабелей не обнаружено Неисправность датчика или кабеля Edwards для измерения давления Внутренняя неисправность системы)	Verify catheter connection Verify pressure cable and sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable Change Edwards CO/pressure sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Проверьте подсоединение катетера Проверьте кабель для измерения давления и датчик и убедитесь в наличии всех контактов Замените кабель Edwards для измерения давления Замените датчик Edwards для измерения СО или давления Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-12 Общие сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Pressure Cable – Incompatible Sensor (Сбой: кабель для измерения давления — несовместимый датчик)	A non-Edwards sensor has been detected Cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Обнаружено использование датчика, произведенного не компанией Edwards Неисправность кабеля или датчика Внутренняя неисправность системы)	Verify that an Edwards pressure sensor has been used Disconnect sensor and check for bent/missing contacts Change pressure sensor Change pressure cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Убедитесь в том, что используется датчик давления Edwards Отсоедините датчик и убедитесь в том, что все контакты на месте и не погнуты Замените датчик давления Замените кабель для измерения давления Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Pressure Cable – Signal Processing Malfunction (Сбой: кабель для измерения давления — неправильная обработка сигналов)	Pressure cable malfunction Data processing error (Неисправность кабеля для измерения давления Ошибка обработки данных)	Disconnect and re-connect pressure cable Power monitor off and on to restore system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Отсоедините и повторно подключите кабель для измерения давления Выключите и затем включите питание монитора для восстановления системы Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Alert: Release Pressure Cable Zero Button (Сигнал тревоги: отпустите кнопку обнуления сигнала кабеля для измерения давления)	The pressure cable zero button has been depressed for more than 10 seconds Pressure cable malfunction (Кнопка обнуления сигнала кабеля для измерения давления удерживается нажатой дольше 10 секунд Неисправность кабеля для измерения давления)	Release the pressure cable zero button Check that the button releases properly Replace the pressure cable (Отпустите кнопку обнуления сигнала кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что кнопка больше не нажата Замените кабель для измерения давления)

13.6.2 Сбои и сигналы тревоги, связанные с СО

Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с СО

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Check Arterial Waveform (Сбой: СО — проверьте кривую артериального давления)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over extended period of time Integrity of pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too high or diastolic pressure too low (Кривая артериального давления не позволяет точно измерить СО) Низкое качество кривой давления на протяжении длительного периода времени Нарушена целостность линии мониторинга давления Систолическое давление слишком высокое, или диастолическое давление слишком низкое)	Assess Edwards continuous CO system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards CO sensor is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards CO sensor on HemoSphere advanced monitor to zero transducer and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards continuous CO system frequency response (Проверьте всю систему непрерывного измерения СО Edwards от пациента до давящего пакета) Проверьте кривую артериального давления на наличие серьезного понижения или повышения кровяного давления, а также на наличие артефактов из-за движений пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не перекручен и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик Edwards для измерения СО выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик для измерения СО Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere, чтобы обнулить сигнал измерителя и подтвердить подсоединение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на ¼ Выполните тест прямоугольного сигнала, чтобы оценить частотную характеристику системы Edwards для непрерывного измерения СО)

Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с СО (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Arterial Waveform Compromised (Сбой: СО — нарушение артериальной кривой)	Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction Patient condition results in a low pulse pressure Integrity of pressure monitoring line is compromised CO sensor not aligned with the patient's phlebostatic axis (Неисправность датчика или кабеля Edwards для измерения давления Внутренняя неисправность системы Низкое пульсовое давление, обусловленное состоянием пациента Нарушена целостность линии мониторинга давления Датчик для измерения СО не выровнен по флебостатической оси пациента)	Assess Edwards CO system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards CO sensor is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards CO sensor on HemoSphere advanced monitor to zero transducer and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess Edwards CO system frequency response Verify Edwards pressure cable and sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable Change Edwards CO sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Проверьте всю систему измерения СО Edwards от пациента до давящего пакета Проверьте кривую артериального давления на наличие серьезного понижения или повышения кровяного давления, а также на наличие артефактов из-за движений пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не перекручен и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик Edwards для измерения СО выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик для измерения СО Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere, чтобы обнулить сигнал измерителя и подтвердить подсоединение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на ¼ Выполните тест прямоугольной волной, чтобы оценить частотную характеристику системы Edwards для измерения СО Проверьте кабель для измерения давления и датчик Edwards, и убедитесь в наличии всех контактов Замените кабель Edwards для измерения давления Замените датчик Edwards для измерения СО Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с CO (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: CO – Signal Processing Malfunction (Сбой: CO — неправильная обработка сигналов)	Pressure cable malfunction Data processing error (Неисправность кабеля для измерения давления Ошибка обработки данных)	Disconnect and re-connect pressure cable Power monitor off and on to restore system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Отсоедините и повторно подключите кабель для измерения давления Выключите и затем включите питание монитора для восстановления системы Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: CO – Arterial Pressure Disconnected (Сбой: CO — оборудование для измерения артериального давления отсоединено)	Arterial pressure low and non-pulsatile Arterial catheter disconnected Cable connections not detected Edwards pressure cable or CO sensor malfunction Internal system malfunction (Артериальное давление низкое, и отсутствуют пульсации Артериальный катетер отсоединен Подсоединение кабелей не обнаружено Неисправность датчика для измерения CO или кабеля для измерения давления Edwards Внутренняя неисправность системы)	Verify arterial catheter connection Verify Edwards pressure cable and CO sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable Change Edwards CO sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Проверьте подсоединение артериального катетера Проверьте кабель для измерения давления и датчик для измерения CO Edwards и убедитесь в наличии всех контактов Замените кабель Edwards для измерения давления Замените датчик Edwards для измерения CO Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с СО (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: CO – Unstable Arterial Pressure Signal (Сигнал тревоги: СО — нестабильный сигнал артериального давления)	Arterial waveform inadequate to measure CO accurately Integrity of arterial pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too high or diastolic pressure too low (Кривая артериального давления не позволяет точно измерить СО. Нарушена целостность линии мониторинга артериального давления. Систолическое давление слишком высокое, или диастолическое давление слишком низкое.)	Assess Edwards continuous CO system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards CO sensor is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards CO sensor on HemoSphere advanced monitor to zero transducer and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess Edwards continuous CO system frequency response (Проверьте всю систему непрерывного измерения СО Edwards от пациента до давящего пакета Проверьте кривую артериального давления на наличие серьезного понижения или повышения кровяного давления, а также на наличие артефактов из-за движений пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не перекручен и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик Edwards для измерения СО выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик для измерения СО Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere, чтобы обнулить сигнал измерителя и подтвердить подсоединение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на ¼ Выполните тест прямоугольной волной, чтобы оценить частотную характеристику системы Edwards для непрерывного измерения СО)

Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с CO (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: CO – Pulse Pressure Low (Сигнал тревоги: CO — низкое пульсовое давление)	Integrity of pressure monitoring line is compromised Patient condition results in a low pulse pressure (Нарушена целостность линии мониторинга давления Низкое пульсовое давление, обусловленное состоянием пациента)	Assess Edwards CO system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure the Edwards CO sensor is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards CO sensor on HemoSphere advanced monitor to zero transducer and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess Edwards CO system frequency response (Проверьте всю систему измерения CO Edwards от пациента до давящего пакета Проверьте кривую артериального давления на наличие серьезного понижения или повышения кровяного давления, а также на наличие артефактов из-за движений пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не перекручен и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик Edwards для измерения CO выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик для измерения CO Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere, чтобы обнулить сигнал измерителя и подтвердить подсоединение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на ¼ Выполните тест прямоугольной волной, чтобы оценить частотную характеристику системы Edwards для измерения CO)

Таблица 13-13 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с СО (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: CO – Pressure Waveform Not Stable (Сигнал тревоги: СО — кривая кровяного давления нестабильна)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Integrity of pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too high or diastolic pressure too low Fluid line is being flushed (Кривая артериального давления не позволяет точно измерить СО Нарушена целостность линии мониторинга давления. Систолическое давление слишком высокое, или диастолическое давление слишком низкое. Линия подачи жидкости промывается.)	Assess Edwards continuous CO system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards CO sensor is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards CO sensor on HemoSphere advanced monitor to zero transducer and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards continuous CO system frequency response (Проверьте всю систему непрерывного измерения СО Edwards от пациента до давящего пакета Проверьте кривую артериального давления на наличие серьезного понижения или повышения кровяного давления, а также на наличие артефактов из-за движений пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не перекручен и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик Edwards для измерения СО выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик для измерения СО Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere, чтобы обнулить сигнал измерителя и подтвердить подсоединение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на ¼ Выполните тест прямоугольной волной, чтобы оценить частотную характеристику системы Edwards для непрерывного измерения СО)

13.6.3 Сбои и сигналы тревоги, связанные с SVR

Таблица 13-14 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с SVR

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: SVR – Slaved-In CVP Pressure Signal Loss (Сигнал тревоги: SVR — потеря сигнала давления CVP от ведомого устройства)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP Analog input interface cable connection not detected Inaccurate input signal External monitor malfunction (Аналоговый входной порт усовершенствованного монитора HemoSphere не настроен на получение сигнала CVP Подсоединение интерфейсного кабеля к аналоговому входу не обнаружено Неправильный входной сигнал Неисправность внешнего монитора)	Verify correct voltage range and low/high voltage values on the HemoSphere advanced monitor for external monitor Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Verify correct height/weight entries and units of measure for patient's BSA Check for signal at external monitor's analog output device Change external device module, if used (Убедитесь в том, что в усовершенствованном мониторе HemoSphere установлен правильный диапазон напряжения с правильными значениями низкого и высокого напряжения для внешнего монитора Убедитесь в том, что платформа для мониторинга и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Убедитесь в том, что для BSA пациента установлены правильные значения высоты и массы с правильными единицами измерения Проверьте выходной аналоговый сигнал внешнего монитора Замените модуль внешнего устройства (если используется))
Alert: SVR – Configure Analog Input or Enter CVP for SVR Monitoring (Сигнал тревоги: SVR — для проведения мониторинга SVR настройте аналоговый вход или введите значение CVP)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP signal No CVP value entered (Аналоговый входной порт усовершенствованного монитора HemoSphere не настроен на получение сигнала CVP Значение CVP не введено)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 or 2 for external monitor CVP signal output Enter CVP value (С помощью экрана настройки аналоговых входов настройте аналоговый входной порт 1 или 2 на получение выходного сигнала CVP внешнего монитора Введите значение CVP)

13.6.4 Сбои и сигналы тревоги, связанные с MAP

Таблица 13-15 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с MAP

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: MAP – Arterial Pressure Disconnected (Сбой: MAP — оборудование для измерения артериального давления отсоединено)	Arterial pressure low and non-pulsatile Arterial catheter disconnected Cable connections not detected Edwards pressure cable or TruWave sensor malfunction Internal system malfunction (Артериальное давление низкое, и отсутствуют пульсации) Артериальный катетер отсоединен Подсоединение кабелей не обнаружено Неисправность кабеля для измерения давления или датчика TruWave Edwards Внутренняя неисправность системы)	Verify arterial catheter connection Verify connection between pressure cable and sensor and check for missing pins Change pressure cable Change pressure sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Проверьте подсоединение артериального катетера Проверьте подсоединение кабеля для измерения давления к датчику и убедитесь в наличии всех контактов Замените кабель для измерения давления Замените датчик давления Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-15 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с MAP (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: MAP – Waveform Compromised (Сбой: MAP – нарушение кривой сигнала)	Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction Patient condition results in a low pulse pressure Integrity of pressure monitoring line is compromised CO sensor is not aligned with the patient's phlebostatic axis (Неисправен кабель или датчик давления Edwards Внутренняя неисправность системы Состояние пациента приводит к низкому пульсовому давлению Нарушена целостность линии мониторинга давления Датчик для измерения CO не выровнен по флебостатической оси пациента)	Assess Edwards CO system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards CO sensor is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards CO sensor on HemoSphere advanced monitor to zero transducer and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess Edwards CO system frequency response Verify Edwards pressure cable and sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable Change Edwards CO sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Проверьте всю систему измерения CO Edwards от пациента до давящего пакета Проверьте кривую артериального давления на наличие тяжелой гипотензии, тяжелой гипертензии или артефактов, вызванных движением пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не согнут и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик Edwards для измерения CO выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик для измерения CO Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere, чтобы обнулить измеритель и подтвердить подключение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на 1/4 Выполните тест прямоугольного сигнала, чтобы оценить частотную характеристику системы Edwards для измерения CO Проверьте кабель для измерения давления и датчик Edwards, убедитесь в наличии всех контактов Замените кабель Edwards для измерения давления Замените датчик Edwards для измерения CO Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-15 Сбои и сигналы тревоги кабеля для измерения давления HemoSphere, связанные с MAP (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: MAP – Pressure Waveform Not Stable (Сигнал тревоги: MAP — кривая кровяного давления нестабильна)	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Integrity of pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too high or diastolic pressure too low Fluid line is being flushed (Кривая артериального давления не позволяет точно измерить кровяное давление) Нарушена целостность линии мониторинга давления Систолическое давление слишком высокое, или диастолическое давление слишком низкое Линия подачи жидкости промывается)	Assess Edwards pressure monitoring system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards pressure sensor/transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards pressure sensor/transducer on HemoSphere advanced monitor and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards pressure monitoring system frequency response (Проверьте всю систему мониторинга давления Edwards от пациента до давящего пакета) Проверьте кривую артериального давления на наличие серьезного понижения или повышения кровяного давления, а также на наличие артефактов из-за движений пациента Убедитесь в том, что артериальный катетер не перекручен и не закупорен Убедитесь в том, что все линии артериального давления доступны, а запорные краны находятся в правильном положении Убедитесь в том, что датчик давления Edwards выровнен по флебостатической оси пациента Обнулите датчик давления Edwards на усовершенствованном мониторе HemoSphere и подтвердите подсоединение кабеля для измерения давления Убедитесь в том, что давящий пакет надут, а промывочный пакет заполнен как минимум на ¼ Выполните тест прямоугольной волной, чтобы оценить частотную характеристику системы мониторинга давления Edwards)

13.6.5 Устранение общих неисправностей

Таблица 13-16 Устранение общих неисправностей кабеля для измерения давления HemoSphere

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Connect pressure cable for CO or pressure monitoring (Для проведения мониторинга СО или давления подсоедините кабель для измерения давления)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (Подсоединение кабеля для измерения давления к усовершенствованному монитору HemoSphere не обнаружено)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/missing pins Change pressure cable (Проверьте подсоединение кабеля для измерения давления к монитору Отсоедините кабель для измерения давления и убедитесь в том, что все его контакты на месте и не погнуты Замените кабель для измерения давления)
Connect CO pressure sensor for CO monitoring (Для проведения мониторинга СО подсоедините датчик давления СО)	A CO-dependent key parameter is configured Connection between the pressure cable and CO pressure sensor has not been detected The incorrect pressure sensor type is connected (Настроен ключевой параметр, зависимый от показателя СО Подсоединение кабеля для измерения давления к датчику давления СО не обнаружено Подсоединен датчик давления неправильного типа)	Verify connection between pressure cable and catheter Verify that the pressure sensor connected is for CO monitoring Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards CO sensor Change pressure cable (Проверьте подсоединение кабеля для измерения давления к катетеру Убедитесь в том, что подключенный датчик давления предназначен для мониторинга СО Отсоедините кабель для измерения давления и убедитесь в наличии всех контактов Замените датчик Edwards для измерения СО Замените кабель для измерения давления)
Connect pressure sensor for arterial pressure monitoring (Для проведения мониторинга артериального давления подсоедините датчик давления)	An arterial pressure-dependent key parameter is configured Connection between the pressure cable and an arterial pressure sensor has not been detected (Настроен ключевой параметр, зависимый от показателя артериального давления Подсоединение кабеля для измерения давления к датчику артериального давления не обнаружено)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Проверьте подсоединение кабеля для измерения давления к катетеру Отсоедините кабель для измерения давления и убедитесь в наличии всех контактов Замените датчик давления Edwards Замените кабель для измерения давления)
Connect pressure sensor for pulmonary artery monitoring (Для проведения мониторинга легочной артерии подсоедините датчик давления)	MPAP is configured as a key parameter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pressure sensor has not been detected (Показатель МРАП настроен в качестве ключевого параметра Подсоединение кабеля для измерения давления к датчику давления в легочной артерии не обнаружено)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Проверьте подсоединение кабеля для измерения давления к катетеру Отсоедините кабель для измерения давления и убедитесь в наличии всех контактов Замените датчик давления Edwards Замените кабель для измерения давления)

Таблица 13-16 Устранение общих неисправностей кабеля для измерения давления HemoSphere (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Connect pressure sensor for CVP monitoring (Для проведения мониторинга CVP подсоедините датчик давления)	CVP is configured as a key parameter Connection between the pressure cable and a central venous pressure sensor has not been detected (Показатель CVP настроен в качестве ключевого параметра Подсоединение кабеля для измерения давления к датчику центрального венозного давления не обнаружено)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Проверьте подсоединение кабеля для измерения давления к катетеру Отсоедините кабель для измерения давления и убедитесь в наличии всех контактов Замените датчик давления Edwards Замените кабель для измерения давления)
Zero arterial pressure for CO monitoring (Для проведения мониторинга CO обнулите сигнал артериального давления)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to CO monitoring (Перед мониторингом CO не был обнулен сигнал артериального давления)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Для обнуления сигнала давления коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая) на панели навигации или в меню клинических процедур)
Zero pressure for arterial pressure monitoring (Для проведения мониторинга артериального давления обнулите сигнал давления)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Перед мониторингом не был обнулен сигнал артериального давления)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Для обнуления сигнала давления коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая) на панели навигации или в меню клинических процедур)
Zero pressure for pulmonary artery monitoring (Для проведения мониторинга давления в легочной артерии обнулите сигнал давления)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Перед мониторингом не был обнулен сигнал давления в легочной артерии)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Для обнуления сигнала давления коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая) на панели навигации или в меню клинических процедур)
Zero pressure for CVP monitoring (Для проведения мониторинга CVP обнулите сигнал давления)	The central venous pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Перед мониторингом не был обнулен сигнал центрального венозного давления)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Для обнуления сигнала давления коснитесь значка Zero & Waveform (Обнуление и кривая) на панели навигации или в меню клинических процедур)
Connect CVP analog input or enter CVP value for SVR monitoring (Для проведения мониторинга SVR подсоедините кабель к аналоговому входу для измерения CVP или введите значение CVP)	CVP cable connection not detected No CVP value entered (Подсоединение кабеля для измерения CVP не обнаружено Значение CVP не введено)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change CVP cable Enter CVP value (Убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere и прикроватный монитор соединены кабелем надлежащим образом Замените кабель для измерения CVP Введите значение CVP)

Таблица 13-16 Устранение общих неисправностей кабеля для измерения давления HemoSphere (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Configure CVP analog input or enter CVP for SVR monitoring (Для проведения мониторинга SVR настройте аналоговый вход для измерения CVP или введите значение CVP)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP signal No CVP value entered (Аналоговый входной порт усовершенствованного монитора HemoSphere не настроен на получение сигнала CVP Значение CVP не введено)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 or 2 for external monitor CVP signal output Enter CVP value (С помощью экрана настройки аналоговых входов настройте аналоговый входной порт 1 или 2 на получение выходного сигнала CVP внешнего монитора Введите значение CVP)
CI > CO (CI > CO)	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Неправильное значение BSA пациента BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Проверьте единицы измерения, а также рост и массу пациента.)
SVR > SVRI (SVR > SVRI)	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Неправильное значение BSA пациента BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight (Проверьте единицы измерения, а также рост и массу пациента)

13.7 Сообщения об ошибках, связанных с оксиметрией

13.7.1 Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией

Таблица 13-17 Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
(Ошибка. Oximetry – Light Range) (Сбой: оксиметрия — диапазон света)	Poor oximetry cable/catheter connection Debris or film obstructing oximetry cable/catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Плохое соединение с оксиметрическим кабелем/катетером Соединительная линза оксиметрического кабеля/катетера перекрыта посторонними частицами или пленкой Неисправность оксиметрического кабеля Катетер перекручен или поврежден)	Verify secure oximetry cable /catheter connection Clean oximetry cable /catheter connectors with 70% isopropyl alcohol and swab, let air-dry and recalibrate Change oximetry cable and recalibrate Replace catheter if damage is suspected and recalibrate (Убедитесь в том, что оксиметрический кабель/катетер подсоединен надлежащим образом Очистите разъемы оксиметрического кабеля/катетера тампоном, смоченным в 70-процентном изопропиловом спирте, дождитесь высыхания и выполните повторную калибровку Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку Замените катетер при наличии подозрений в его повреждении и выполните повторную калибровку)

Таблица 13-17 Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Oximetry – Red/IR Transmit (Сбой: оксиметрия — красный/инфракрасный передатчик)	Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction (Соединительная линза оксиметрического кабеля/катетера перекрыта посторонними частицами или пленкой Неисправность оксиметрического кабеля)	Clean oximetry cable / catheter connectors with 70% isopropyl alcohol and swab, let air dry and recalibrate Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate (Очистите разъемы оксиметрического кабеля/катетера тампоном, смоченным в 70-процентном изопропиловом спирте, дождитесь высыхания и выполните повторную калибровку Выключите и затем включите питание монитора для восстановления платформы Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку)
Fault: Oximetry – Value Out of Range (Сбой: оксиметрия — значение за пределами допустимого диапазона)	Incorrectly entered ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB or Hct values Incorrect HGB units of measure Calculated ScvO ₂ /SvO ₂ value is outside of the 0-99% range (Неправильно введены значения ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB или Hct Неправильные единицы измерения HGB Рассчитанное значение ScvO ₂ /SvO ₂ находится за пределами диапазона от 0 до 99 %)	Verify correctly entered ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB, and Hct values Verify correct HGB units of measure Obtain updated ScvO ₂ /SvO ₂ lab values and recalibrate (Проверьте правильность введения значений ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB и Hct Проверьте правильно единиц измерения HGB Получите обновленные значения ScvO ₂ /SvO ₂ из лаборатории и выполните повторную калибровку)
Fault: Oximetry – Input Signal Unstable (Сбой: оксиметрия — нестабильный входной сигнал)	Poor oximetry cable/catheter connection Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Плохое соединение с оксиметрическим кабелем/катетером Соединительная линза оксиметрического кабеля/катетера перекрыта посторонними частицами или пленкой Неисправность оксиметрического кабеля Катетер пережат или поврежден)	Verify secure oximetry cable /catheter connection Clean oximetry cable /catheter connectors with 70% isopropyl alcohol and swab, let air-dry and recalibrate Change oximetry cable and recalibrate Replace catheter if damage is suspected and recalibrate (Убедитесь в том, что оксиметрический кабель/катетер подсоединен надлежащим образом Очистите разъемы оксиметрического кабеля/катетера тампоном, смоченным в 70-процентном изопропиловом спирте, дождитесь высыхания и выполните повторную калибровку Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку Замените катетер при наличии подозрений в его повреждении и выполните повторную калибровку)
Fault: Oximetry – Signal Processing Malfunction (Сбой: оксиметрия — неправильная обработка сигналов)	Oximetry cable malfunction (Неисправность оксиметрического кабеля)	Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Выключите и затем включите питание монитора для восстановления платформы Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-17 Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Fault: Oximetry Cable Memory (Сбой: память оксиметрического кабеля)	Oximetry cable memory malfunction (Сбой памяти оксиметрического кабеля)	Disconnect and then reconnect the cable Change oximetry cable and recalibrate (Отсоедините и повторно подключите кабель Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку)
Fault: Oximetry Cable Temperature (Сбой: температура оксиметрического кабеля)	Oximetry cable malfunction (Неисправность оксиметрического кабеля)	Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate If the cable is wrapped in fabric or sitting on an insulating surface such as a pillow, place it on a smooth surface that allows it to readily dissipate heat If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again If problem persists, contact Edwards Technical Support (Выключите и затем включите питание монитора для восстановления платформы Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку Если кабель обмотан тканью или расположен на изолирующей поверхности, например подушке, положите его на ровную поверхность, которая обеспечит свободное рассеивание тепла Если корпус кабеля теплый на ощупь, дождитесь его остывания перед дальнейшим использованием Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)
Fault: Oximetry Cable Malfunction (Сбой: неисправность оксиметрического кабеля)	Internal system malfunction (Внутренняя неисправность системы)	Power monitor off and on to restore platform If problem persists, contact Edwards Technical Support (Выключите и затем включите питание монитора для восстановления платформы Если проблема не будет устранена, обратитесь в службу технической поддержки Edwards)

Таблица 13-17 Сбои и сигналы тревоги, связанные с оксиметрией (продолжение)

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Alert: Oximetry – SQI = 4 (Сигнал тревоги: оксиметрия — SQI = 4)	Low blood flow at catheter tip or catheter tip against vessel wall Significant change in HGB/Hct values Catheter tip clotted Catheter kinked or damaged (Слабый поток крови в кончике катетера или же кончик катетера упирается в стенку сосуда Значительное изменение значений HGB/Hct Кончик катетера закупорен Катетер перекручен или поврежден)	If the cable is wrapped in fabric or sitting on an insulating surface such as a pillow, place it on a smooth surface that allows it to readily dissipate heat If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again Verify proper catheter position (for SvO₂, verify proper catheter position in the pulmonary artery): • Confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25-1.50 ml (for SvO₂ only) • Confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • Consider chest x-ray evaluation of proper placement Aspirate then flush distal lumen per hospital protocol Update HGB/Hct values using update function Check catheter for kinking and recalibrate Replace catheter if damage is suspected and recalibrate (Если кабель обмотан тканью или расположен на изолирующей поверхности, например подушке, положите его на ровную поверхность, которая обеспечит свободное рассеивание тепла Если корпус кабеля теплый на ощупь, дождитесь его остывания перед дальнейшим использованием Проверьте правильность расположения катетера (для SvO₂ проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии): • Убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл (только для SvO₂) • Проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента • При необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения Откачайте жидкость через дистальный просвет и промойте его в соответствии с установленной в медицинском учреждении процедурой Обновите значения HGB/Hct с помощью функции обновления Проверьте катетер на наличие изгибов и выполните повторную калибровку Замените катетер при наличии подозрений в его повреждении и выполните повторную калибровку)

13.7.2 Предупреждения, связанные с оксиметрией

Таблица 13-18 Предупреждения, связанные с оксиметрией

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
In vitro Calibration Error (ошибка калибровки in vitro)	Poor oximetry cable and catheter ScvO ₂ /SvO ₂ connection Calibration cup wet Catheter kinked or damaged Oximetry cable malfunction Catheter tip is not in catheter calibration cup (Плохое соединение с оксиметрическим кабелем и катетером для ScvO ₂ /SvO ₂ Калибровочная чаша влажная Катетер перекручен или поврежден Неисправность оксиметрического кабеля Кончик катетера находится не в калибровочной чаше катетера)	Verify secure oximetry cable /catheter connection Straighten any visible kinks; replace catheter if damage is suspected Change oximetry cable and recalibrate Verify catheter tip is securely seated in calibration cup Perform in vivo calibration (Убедитесь в том, что оксиметрический кабель/катетер подсоединен надлежащим образом Выпрямите все видимые изгибы; замените катетер при наличии подозрений в его повреждении Замените оксиметрический кабель и выполните повторную калибровку Убедитесь в том, что кончик катетера надлежащим образом установлен в калибровочную чашу Выполните калибровку in vivo)
Warning: Unstable Signal (Предупреждение: нестабильный сигнал)	Changing ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB/Hct, or unusual hemodynamic values (Изменение значений ScvO ₂ /SvO ₂ или HGB/Hct либо необычные гемодинамические значения)	Stabilize patient per hospital protocol and perform in vivo calibration (Стабилизируйте состояние пациента в соответствии с установленной в медицинском учреждении процедурой и выполните калибровку in vivo)
Warning: Wall Artifact or Wedge Detected (Обнаружены артефакт стенки или заклинивание)	Low blood flow at catheter tip. Catheter tip clotted. Catheter tip wedged in vessel or against vessel wall. (Слабый поток крови в кончике катетера. Кончик катетера закупорен. Кончик катетера заклинен в сосуде или упирается в стенку сосуда.)	Aspirate then flush distal lumen per hospital protocol. Verify proper catheter position (for SvO ₂ , verify proper catheter position in the pulmonary artery): - confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25-1.50 ml (For SvO₂ only) - confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site - consider chest x-ray for evaluation of proper placement Perform in vivo calibration. (Откачайте жидкость через дистальный просвет и промойте его в соответствии с установленной в медицинском учреждении процедурой. Проверьте правильность расположения катетера (для SvO ₂ проверьте правильность расположения катетера в легочной артерии): - убедитесь в том, что объем надувания баллона для достижения давления заклинивания составляет от 1,25 до 1,50 мл (только для SvO₂) - проверьте правильность места введения катетера и соответствие расположения катетера росту и массе пациента. - при необходимости выполните рентгеноскопию грудной клетки для оценивания правильности размещения. Выполните калибровку in vivo.)

13.7.3 Устранение общих неисправностей, связанных с оксиметрией

Таблица 13-19 Устранение общих неисправностей, связанных с оксиметрией

Сообщение	Возможные причины	Предлагаемые действия
Oximetry Cable Not Calibrated — Select Oximetry to Calibrate (Оксиметрический кабель не откалиброван — выберите оксиметрический кабель для калибровки)	Oximetry cable has not been calibrated (in vivo or in vitro) Recall oximetry data function has not been performed Oximetry cable malfunction (Оксиметрический кабель не был откалиброван (in vivo или in vitro)) Повторное получение оксиметрических данных не выполнено Неисправность оксиметрического кабеля)	Run in-vitro calibration Run in-vivo calibration Recall calibration values (Выполните калибровку in-vitro) Выполните калибровку in-vivo Получите калибровочные значения повторно)
Patient Data in oximetry cable more than 24 hours old - Recalibrate. (Данные пациента хранятся в оксиметрическом кабеле более 24 часов — выполните повторную калибровку)	Last oximetry cable calibration >24 hours old Date and time on Edwards' monitors at facility differ (Последняя калибровка оксиметрического кабеля выполнялась > 24 часов назад) Дата и время на мониторах Edwards в учреждении отличаются)	Perform in vivo calibration Synchronize date and time on all Edwards' monitors at facility (Выполните калибровку in vivo) Синхронизируйте дату и время на всех мониторах Edwards в учреждении)
Connect oximetry cable for oximetry monitoring (Подсоедините оксиметрический кабель для оксиметрического мониторинга)	Oximetry cable connection at HemoSphere monitoring platform not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (Подсоединение оксиметрического кабеля к платформе для мониторинга HemoSphere не обнаружено) Контакты разъема оксиметрического кабеля погнуты или отломаны)	Verify secure oximetry cable connection Check oximetry cable connector for bent/missing pins (Убедитесь в том, что оксиметрический кабель подсоединен надлежащим образом) Убедитесь в том, что все контакты разъема оксиметрического кабеля на месте и не погнуты)

Приложение А

Характеристики

Содержание

Основные функциональные характеристики.	246
Характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere	248
Характеристики батарейного блока HemoSphere	251
Характеристики модуля Swan-Ganz HemoSphere	252
Характеристики кабеля для измерения давления HemoSphere	253
Характеристики оксиметрического кабеля HemoSphere	254

А.1 Основные функциональные характеристики

При нормальных условиях и единичных сбоях либо обеспечиваются основные функциональные характеристики, указанные в табл. А-1 ниже, либо пользователь может легко обнаружить неполадку, которая препятствует такому режиму функционирования (например, не отображаются значения параметров, технический предупредительный сигнал, искажения кривой или задержка в обновлении значения параметра, полный выход монитора из строя и т. п).

Табл. А-1 показывает минимальные функциональные характеристики при работе под воздействием непериодических электромагнитных явлений, таких как излучаемые и кондуктивные радиопомехи, согласно стандарту IEC 60601-1-2. Табл. А-1 также показывает минимальные функциональные характеристики при наличии переходных электромагнитных явлений, таких как быстрые электрические переходные процессы и скачки, согласно стандарту IEC 60601-1-2.

Таблица А-1 Основные функциональные характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere при наличии переходных и непериодических электромагнитных явлений

Модуль или кабель	Параметр	Основные функциональные характеристики
Общее: все режимы и параметры мониторинга		Непрерывная работа в текущем режиме мониторинга. Отсутствие непредвиденных перезагрузок или остановок в работе. Отсутствие произвольно возникающих событий, которые требуют вмешательства пользователя. Соединения с пациентом обеспечивают защиту от дефибриллятора. После воздействия разряда дефибриллятора система возвращается в рабочее состояние в течение 15 секунд. После переходных электромагнитных явлений система возвращается в рабочее состояние в течение 10 секунд. Если при этом был активен параметр непрерывно измеряемого сердечного выброса (CO) Swan-Ganz, система автоматически возобновит мониторинг. Переходные электромагнитные явления не приводят к потере сохраненных в системе данных. При использовании с хирургическим оборудованием HF монитор вернется в рабочий режим в течение 10 секунд без потери сохраненных данных после воздействия поля хирургического оборудования HF.
Модуль Swan-Ganz HemoSphere	Непрерывно измеряемый сердечный выброс (CO) и связанные параметры, индексированные и неиндексированные (SV, SVR, RVEF, EDV)	Мониторинг температуры поверхности филамента и времени удержания температуры. В случае превышения порогов времени и температуры (выше 45 °C) мониторинг останавливается и срабатывает предупредительный сигнал. Измерение температуры крови с указанной точностью ($\pm 0,3$ °C). Если температура крови выходит за пределы диапазона мониторинга, срабатывает предупредительный сигнал. Если значение CO и связанных параметров выходит за пределы диапазонов предупредительных сигналов, срабатывает предупредительный сигнал. Задержка предупредительного сигнала зависит от настраиваемого времени усреднения. Обычно время усреднения составляет 57 секунд.
	Периодически измеряемый сердечный выброс (iCO) и связанные параметры, индексированные и неиндексированные (SV, SVR)	Измерение температуры крови с указанной точностью ($\pm 0,3$ °C). Если температура крови выходит за пределы диапазона мониторинга, срабатывает предупредительный сигнал.
Кабель для измерения давления HemoSphere	Артериальное кровяное давление (SYS, DIA, MAP), центральное венозное кровяное давление (CVP), кровяное давление в легочной артерии (MPAP)	Измерение кровяного давления с указанной точностью (± 4 % или ± 4 мм рт. ст., в зависимости от того, какое значение выше). Предупредительный сигнал, если кровяное давление вне диапазонов предупредительных сигналов. Задержка предупредительного сигнала, которая зависит от времени усреднения, составляет 2 секунды. Устройство поддерживает обнаружение сбоя инвазивного датчика давления и кабеля датчика. Устройство поддерживает обнаружение подключенного катетера.
Оксиметрический кабель HemoSphere	Насыщение кислородом (смешанной венозной SvO ₂ или центральной венозной крови ScvO ₂)	Измерение насыщения кислородом с указанной точностью (± 2 % насыщения кислородом). Если насыщение кислородом выходит за пределы диапазонов предупредительных сигналов, срабатывает предупредительный сигнал. Задержка предупредительного сигнала, которая зависит от времени усреднения, составляет 2 секунды.

A.2 Характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere

Таблица A-2 Физические и механические характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere

Усовершенствованный монитор HemoSphere		
Масса	4,5 ± 0,1 кг (10 ± 0,2 фунта)	
Размеры	Высота	297 мм (11,7 дюйма)
	Ширина	315 мм (12,4 дюйма)
	Глубина	141 мм (5,56 дюйма)
Степень защиты от проникновения пыли и влаги	IPX1	
Основание	Ширина	269 мм (10,6 дюйма)
	Глубина	122 мм (4,8 дюйма)
Дисплей	Рабочая поверхность	307 мм (12,1 дюйма)
	Разрешение	1024 × 768, ЖКД
Операционная система	Встроенная Windows 7	
Количество динамиков	1	

Таблица A-3 Требования к внешним условиям для усовершенствованного монитора HemoSphere

Внешнее условие		Значение
Температура	В рабочем состоянии	10–32,5 °C
	В нерабочем состоянии и при хранении *	–18?45 °C
Относительная влажность	В рабочем состоянии	20–90 % без конденсации
	В нерабочем состоянии и при хранении	90 % без конденсации при температуре 45 °C
Высота над уровнем моря	В рабочем состоянии	0–3048 м (10 000 футов)
	В нерабочем состоянии и при хранении	0–6096 м (20 000 футов)

*** ПРИМЕЧАНИЕ**

Емкость аккумулятора начинает снижаться при продолжительном воздействии температуры выше 35 °C.

Таблица А-4 Технические характеристики внешних условий при транспортировке улучшенного монитора HemoSphere

Внешнее условие	Значение
Температура *	–18?45 °C
Относительная влажность *	20–90 % RH без конденсации
Высота над уровнем моря	не более 6096 м (20 000 футов) до 8 часов
Стандарт	ASTM D4169, DC13
* Заранее оговоренная температура и уровень влажности	

Информация по МРТ. Не используйте усовершенствованный монитор HemoSphere или модули и кабели платформы вместе с оборудованием для МРТ. Усовершенствованная платформа HemoSphere для мониторинга со всеми модулями и кабелями опасна для использования в среде МРТ, поскольку устройство содержит металлические компоненты, которые могут нагреваться под воздействием радиочастотного излучения в условиях магнитного резонанса.



Таблица А-5 Технические характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere

Ввод-вывод	
Сенсорный экран	Проекционно-емкостный сенсорный экран
Последовательный порт RS-232 (1)	Фирменный протокол Edwards; максимальная скорость передачи данных = 57,6 Кбод.
Порты USB (2)	Один USB 2.0 (сзади) и один USB 3.0 (сбоку)
Порт Ethernet RJ-45	Один
Порт HDMI	Один
Аналоговые входы (2)	Диапазон входного напряжения: 0–10 В; выбираемая полная шкала: 0–1 В, 0–5 В, 0–10 В; входное полное сопротивление > 100 кОм; стереоразъем 1/8 дюйма; полоса пропускания: 0–5,2 Гц; разрешение: 12 бит ±1 наименее значимый бит от полной шкалы
Вывод сигнала давления (1)	Выходной сигнал преобразователя DPT по давлению совместим с мониторами и вспомогательными приспособлениями, предназначенными для взаимодействия с минимально инвазивными датчиками давления Edwards Минимальный диапазон отображения монитора пациента после обнуления: –20...270 мм рт. ст.

Таблица А-5 Технические характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere (продолжение)

Ввод-вывод (продолжение)	
Вход монитора ЭКГ	Преобразование сигнала ЭКГ на линии синхронизации ЭКГ: 1 В/мВ; диапазон входного напряжения ± 10 В полной шкалы; разрешение = ± 1 уд/мин; точность = ± 10 % или 5 уд/мин от входящего сигнала, в зависимости от того, что больше; диапазон = 30–200 уд/мин; стереоразъем 1/4 дюйма; подключение кабельного разъема к положительной полярности; аналоговый кабель. Возможности отсечения импульсов кардиостимулятора. Инструмент отсекает все импульсы кардиостимулятора амплитудой от ± 2 мВ до ± 5 мВ (при предполагаемом преобразовании на линии синхронизации ЭКГ 1 В/мВ) и импульсы шириной от 0,1 мс до 5,0 мс как при нормальной, так и при неэффективной стимуляции. Отсекаются импульсы кардиостимулятора с величиной перерегулирования ≤ 7 % от амплитуды импульса (метод А в подпункте 201.12.1.101.13 стандарта EN 60601-2-27:2014) и постоянными времени перерегулирования от 4 мс до 100 мс. Максимальная возможность отсечения зубца Т. Максимальная амплитуда зубца Т, которую может отсечь инструмент: 1,0 мВ (при предполагаемом преобразовании на линии синхронизации ЭКГ 1 В/мВ). Нарушенный ритм. Рисунок 201.101, стандарт EN 60601-2-27:2014. * Комплекс А1: желудочковая бигеминия, на экране системы отображается показатель 80 уд/мин. * Комплекс А2: медленная альтернирующая желудочковая бигеминия, на экране системы отображается показатель 60 уд/мин. * Комплекс А3: быстрая альтернирующая желудочковая бигеминия, на экране системы отображается показатель 60 уд/мин. * Комплекс А4: двунаправленные систолы, на экране системы отображается показатель 104 уд/мин.
Отображение HRavg	Мониторинг СО выключен. Время усреднения: 57 секунд; частота обновления: с каждым ударом; время отклика: 40 секунд при увеличении шага с 80 до 120 уд/мин, 29 секунд при уменьшении шага с 80 до 40 уд/мин. Мониторинг СО включен. Время усреднения: Время между измерениями СО (от 3 до 21 минуты); частота обновления: около 1 минуты; время отклика: 175 секунд при увеличении шага с 80 до 120 уд/мин, 176 секунд при уменьшении шага с 80 до 40 уд/мин.
Электрические характеристики	
Номинальное напряжение питания	100–240 В перем. тока; 50 или 60 Гц
Номинальная сила тока	1,5–2,0 А
Предохранители	T 2,5 А·ч, 250 В; высокая отключающая способность; керамические
Предупредительный сигнал	
Уровень звукового давления	45–85 дБ(А)
Беспроводная связь	
Тип	Соединение с сетями Wi-Fi, которые отвечают как минимум стандарту 802.11b/g/n

А.3 Характеристики батарейного блока HemoSphere

Таблица А-6 Физические характеристики батарейного блока HemoSphere

Батарейный блок HemoSphere		
Масса	0,5 кг (1,1 фунта)	
Размеры	Высота	35 мм (1,38 дюйма)
	Ширина	80 мм (3,15 дюйма)
	Глубина	126 мм (5,0 дюйма)

Таблица А-7 Требования к внешним условиям для батарейного блока HemoSphere

Внешнее условие		Значение
Температура	В рабочем состоянии	10–37 °C
	Рекомендуемая температура хранения	21 °C
	Макс. температура длительного хранения	35 °C
	Мин. температура длительного хранения	0 °C
Относительная влажность	В рабочем состоянии	5–95 % без конденсации при температуре 40 °C

Таблица А-8 Технические характеристики батарейного блока HemoSphere

Характеристика	Значение
Выходное напряжение (номинальное)	12,8 В
Максимальный ток разряда	5 А
Элементы	4, LiFePO ₄ (литий-железо-фосфатные)

А.4 Характеристики модуля Swan-Ganz HemoSphere

Таблица А-9 Физические характеристики модуля Swan-Ganz HemoSphere

Модуль Swan-Ganz HemoSphere		
Масса	около 0,45 кг (1,0 фунта)	
Размеры	Высота	3,45 см (1,36 дюйма)
	Ширина	8,96 см (3,53 дюйма)
	Глубина	13,6 см (5,36 дюйма)
Степень защиты от проникновения пыли и влаги	IPX1	

ПРИМЕЧАНИЕ

Технические требования к условиям внешней среды для модуля HemoSphere Swan-Ganz приведены в табл. А-3, *Требования к внешним условиям для усовершенствованного монитора HemoSphere*, на стр. 248.

Таблица А-10 Характеристики измерения параметров с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere

Параметр	Характеристика	
Непрерывно измеряемый сердечный выброс (CO)	Диапазон	1–20 л/мин
	Воспроизводимость ¹	±6 % или 0,1 л/мин (в зависимости от того, какое значение выше)
	Среднее время отклика ²	< 10 мин (для катетеров ССО) < 14 мин (для волюметрических катетеров ССО)
Периодически измеряемый (болюсный) сердечный выброс (iCO)	Диапазон	1–20 л/мин
	Воспроизводимость ¹	±3 % или 0,1 л/мин (в зависимости от того, какое значение выше)
Температура крови (BT)	Диапазон	15–45 °C (59–113 °F)
	Точность	±0,3 °C
Температура вводимого раствора (IT)	Диапазон	0–30 °C (32–86 °F)
	Точность	±1 °C
Средняя частота сердечных сокращений для определения EDV и RVEF (HRavg)	Допустимый диапазон ввода	30–200 уд/мин
Непрерывно измеряемая фракция выброса правого желудочка (RVEF)	Диапазон	10–60 %
	Воспроизводимость ¹	±6 % или 3 единицы фракции выброса (в зависимости от того, какое значение выше)

¹ Коэффициент вариации, измеряемый с помощью создаваемых электронным способом данных.

² Изменение от 10 до 90 % при условии стабильной температуры крови.

ПРИМЕЧАНИЕ

Предполагаемый срок службы модуля HemoSphere Swan-Ganz составляет 5 лет с даты производства, по истечении чего модуль следует заменить и вернуть компании Edwards Lifesciences. За дальнейшей помощью обращайтесь в отдел технической поддержки или к местному представителю Edwards.

А.5 Характеристики кабеля для измерения давления HemoSphere

Таблица А-11 Физические характеристики кабеля для измерения давления HemoSphere

Кабель HemoSphere для измерения давления		
Масса	около 0,29 кг (0,64 фунта)	
Размеры	Длина	3,0 м (10 футов)
Степень защиты от проникновения пыли и влаги	IPX4	

ПРИМЕЧАНИЕ

Технические требования к условиям внешней среды для кабеля для измерения давления HemoSphere приведены в табл. А-3, *Требования к внешним условиям для усовершенствованного монитора HemoSphere*, на стр. 248.

Таблица А-12 Характеристики измерения параметров с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere

Параметр	Характеристика	
Сердечный выброс (CO) FloTrac	Диапазон отображения	1,0–20 л/мин
	Воспроизводимость ¹	±6 % или 0,1 л/мин (в зависимости от того, какое значение выше)
Артериальное давление ²	Диапазон отображаемых значений давления в реальном времени	–34...312 мм рт. ст.
	Диапазон отображаемых значений артериального давления (MAP/DIA/SYS)	0–300 мм рт. ст.
	Диапазон отображения CVP	0–50 мм рт. ст.
	Диапазон отображения MPAP	0–99 мм рт. ст.
	Точность	±4 % или ±4 мм рт. ст., в зависимости от того, какое значение выше, –30...300 мм рт. ст.
	Ширина полосы пропускания	1–10 Гц

Таблица А-12 Характеристики измерения параметров с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere (продолжение)

Частота пульса (PR)	Точность ³	A _{среднекв.} ≤3 уд/мин
¹ Коэффициент вариации, измеряемый с помощью создаваемых электронным способом данных. ² Характеристики параметров соответствуют стандартам IEC 60601-2-34. Испытания проводились в лабораторных условиях. ³ Погрешность, испытанная в лабораторных условиях.		

ПРИМЕЧАНИЕ

Предполагаемый срок службы кабеля HemoSphere для измерения давления составляет 5 лет с даты производства, по истечении чего этот кабель следует заменить и вернуть компании Edwards Lifesciences. За дальнейшей помощью обращайтесь в отдел технической поддержки или к местному представителю Edwards.

А.6 Характеристики оксиметрического кабеля HemoSphere

Таблица А-13 Характеристики оксиметрического кабеля HemoSphere

Оксиметрический кабель HemoSphere		
Масса	около 0,24 кг (0,54 фунта)	
Размеры	Длина	2,9 м (9,6 фута)
Степень защиты от проникновения пыли и влаги	IPX4	

ПРИМЕЧАНИЕ

Технические требования к условиям внешней среды для оксиметрического кабеля HemoSphere приведены в табл. А-3, *Требования к внешним условиям для усовершенствованного монитора HemoSphere*, на стр. 248.

Таблица А-14 Характеристики измерения параметров с помощью оксиметрического кабеля HemoSphere

Параметр	Характеристика	
Оксиметрия ScvO ₂ и SvO ₂ (насыщение кислородом)	Диапазон	0–99 %
	Точность ¹	±2 % при 30–99 %
	Частота обновления	2 секунды
¹ Точность, проверенная в лабораторных условиях.		

ПРИМЕЧАНИЕ

Предполагаемый срок службы оксиметрического кабеля HemoSphere составляет 1,5 года с даты производства, по истечении чего этот кабель следует заменить и вернуть компании Edwards Lifesciences. За дальнейшей помощью обращайтесь в отдел технической поддержки или к местному представителю Edwards.

Приложение В

Принадлежности

Содержание

Список принадлежностей	255
Описание дополнительных принадлежностей	256

В.1 Список принадлежностей

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Используйте только утвержденные принадлежности, кабели и (или) компоненты усовершенствованного монитора HemoSphere, которые предоставлены и маркированы компанией Edwards. Использование неутвержденных принадлежностей, кабелей и (или) компонентов может нарушить безопасность пациента и снизить точность измерений.

Таблица В-1 Номера моделей компонентов усовершенствованного монитора

Описание	Номер модели
Усовершенствованный монитор HemoSphere	
Усовершенствованный монитор HemoSphere	HEM1
Батарейный блок HemoSphere	HEMBAT10
Модуль расширения HemoSphere	HEMEXPM10
Модуль расширения HemoSphere L-Tech	HEMLTECHM10
Передвижная стойка для усовершенствованного монитора HemoSphere	HEMRLSTD1000
Мониторинг Swan-Ganz HemoSphere	
Модуль Swan-Ganz HemoSphere	HEMSGM10
Кабель ССО пациента	70CC2
Катетеры Swan-Ganz Edwards	*
Магистральный датчик температуры (система закрытой подачи вводимых растворов CO-SET+)	93522

Таблица В-1 Номера моделей компонентов усовершенствованного монитора (продолжение)

Описание	Номер модели
Погружаемый датчик температуры вводимого раствора	9850A
Мониторинг с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere	
Кабель для измерения давления HemoSphere	HEMPSC100
Датчик Edwards FloTrac или FloTrac IQ/Acumen IQ	*
Датчик для мониторинга давления Edwards TruWave	*
Оксиметрический мониторинг HemoSphere	
Оксиметрический кабель HemoSphere	HEMOXSC100
Лоток для оксиметрического кабеля HemoSphere	HEMOXCR1000
Оксиметрический катетер Edwards	*

**Таблица В-1 Номера моделей
компонентов усовершенствованного
монитора (продолжение)**

Описание	Номер модели
Кабели усовершенствованного монитора HemoSphere	
Сетевой шнур питания.	*
Кабель ведомого устройства измерения давления	**
Кабели ведомых мониторов ЭКГ	**
Кабель для вывода сигнала давления	HEMDPT1000
Дополнительные принадлежности HemoSphere	
Руководство оператора усовершенствованного монитора HemoSphere	***
Руководство по обслуживанию усовершенствованного монитора HemoSphere	***
Краткое руководство пользователя усовершенствованного монитора HemoSphere <i>содержит руководство оператора усовершенствованного монитора HemoSphere</i>	HEMQG1000
* Для получения информации о моделях и размещении заказов обратитесь к представителю Edwards. ** Кабели ведомых устройств Edwards Lifesciences предназначены для определенных прикроватных мониторов. Кабели доступны для ряда таких компаний, производящих прикроватные мониторы, как Philips (Agilent), GE (Marquette) и Spacelabs (OSI Systems). Для получения информации о конкретных моделях и размещении заказов обратитесь к представителю Edwards. *** Для получения последней версии обратитесь к представителю Edwards.	

В.2 Описание дополнительных принадлежностей

В.2.1 Передвижная стойка

Передвижная стойка для усовершенствованного монитора HemoSphere предназначена для использования с усовершенствованным монитором HemoSphere. Порядок сборки передвижной стойки и предупреждения см. в инструкциях в комплекте. Поставьте собранную передвижную стойку на пол таким образом, чтобы все колеса соприкасались с полом, и надежно установите монитор на пластину передвижной стойки, как указано в инструкциях.

Приложение С

Формулы для расчета параметров пациента

В этом разделе описываются формулы, используемые для расчета непрерывно и периодически измеряемых параметров пациента, которые отображаются на усовершенствованном мониторе NemoSphere.

ПРИМЕЧАНИЕ

Параметры пациента рассчитываются с большей точностью, чем отображаются на экране. Например, если значение CO на экране составляет 2,4, фактическое значение CO может равняться 2,4492. Следовательно, при попытке проверить точность отображаемых на мониторе данных с помощью следующих формул результаты могут незначительно отличаться от результатов вычислений, производимых монитором.

Во всех расчетах, в которых используется показатель SvO_2 , при выборе показателя $ScvO_2$ будет подставляться значение $ScvO_2$.

Подстрочные буквы SI = стандартные международные единицы измерений.

Таблица С-1 Формулы сердечного профиля и профиля оксигенации

Параметр	Описание и формула	Единицы измерения
BSA	Площадь поверхности тела (по формуле Дюбуа) $BSA = 71,84 \times (WT^{0,425}) \times (HT^{0,725}) / 10\,000$ где WT — масса пациента, кг HT — рост пациента, см	м ²
CaO ₂	Содержание кислорода в артериальной крови $CaO_2 = (0,0138 \times HGB \times SpO_2) + (0,0031 \times PaO_2)$ (мл/дл) $CaO_2 = [0,0138 \times (HGB_{SI} \times 1,611) \times SpO_2] + [0,0031 \times (PaO_{2SI} \times 7,5)]$ (мл/дл) где HGB — общий гемоглобин, г/дл HGB _{SI} — общий гемоглобин, ммоль/л SpO ₂ — насыщение артериальной крови кислородом, % PaO ₂ — парциальное давление кислорода в артериальной крови, мм. рт. ст. PaO _{2SI} — парциальное давление кислорода в артериальной крови, кПа	мл/дл
CvO ₂	Содержание кислорода в венозной крови $CvO_2 = (0,0138 \times HGB \times SvO_2) + (0,0031 \times PvO_2)$ (мл/дл) $CvO_2 = [0,0138 \times (HGB_{SI} \times 1,611) \times SvO_2] + [0,0031 \times (PvO_{2SI} \times 7,5)]$ (мл/дл) где HGB — общий гемоглобин, г/дл HGB _{SI} — общий гемоглобин, ммоль/л SvO ₂ — насыщение венозной крови кислородом, % PvO ₂ — парциальное давление кислорода в венозной крови, мм. рт. ст. PvO _{2SI} — парциальное давление кислорода в венозной крови, кПа и PvO ₂ считается равным 0	мл/дл
Ca-vO ₂	Артериально-венозная разница в содержании кислорода $Ca-vO_2 = CaO_2 - CvO_2$ (мл/дл) где CaO ₂ — содержание кислорода в артериальной крови (мл/дл) CvO ₂ — содержание кислорода в венозной крови (мл/дл)	мл/дл
CI	Сердечный индекс $CI = CO/BSA$ где CO — сердечный выброс, л/мин BSA — площадь поверхности тела, м ²	л/мин/м ²
CPI	Индекс силы сердечного выброса $CPI = MAP \times CI \times 0,0022$	Вт/м ²
CPO	Сила сердечного выброса $CPO = CO \times MAP \times K$ где сила сердечного выброса (CPO) (Вт) была рассчитана по формуле $MAP \times CO/451$ K — коэффициент преобразования ($2,22 \times 10^{-3}$) в ватты, MAP в мм рт. ст. CO в л/мин	Х

Таблица С-1 Формулы сердечного профиля и профиля оксигенации (продолжение)

Параметр	Описание и формула	Единицы измерения
DO ₂	Доставка кислорода $DO_2 = CaO_2 \times CO \times 10$ где CaO ₂ — содержание кислорода в артериальной крови, мл/дл CO — сердечный выброс, л/мин	мл O ₂ /мин
DO ₂ I	Индекс доставки кислорода $DO_2I = CaO_2 \times CI \times 10$ где CaO ₂ — содержание кислорода в артериальной крови, мл/дл CI — сердечный выброс, л/мин/м ²	мл O ₂ /мин/м ²
dP/dt	Максимальное значение первой производной кривой артериального давления относительно времени $dP/dt = \max.(P[n+1] - P[n]) / ts$, для значений от n = 0 до N = 1 где P[n] — текущий образец сигнала артериального давления, мм рт. ст. ts — интервал времени взятия образца, секунд N — общее количество образцов в том или ином сердечном цикле	мм рт. ст./с
Ea _{dyn}	Динамическая артериальная эластичность $Ea_{dyn} = PPV/SVV$ где SVV — вариация ударного объема, % PPV — вариация пульсового давления, рассчитываемая как: $PPV = 100 \times (PP_{\max} - PP_{\min}) / \text{средн.}(PP)$ где PP — пульсовое давление, мм рт. ст., рассчитываемое как: $PP = SYS - DIA$ где SYS — систолическое давление DIA — диастолическое давление	нет
EDV	Конечно-диастолический объем $EDV = SV/EF$ где SV — ударный объем (мл) EF — фракция выброса, % (efu)	мл
EDVI	Индекс конечно-диастолического объема $EDVI = SVI/EF$ где SVI — индекс ударного объема (мл/м ²) EF — фракция выброса, % (efu)	мл/м ²
ESV	Конечно-систолический объем $ESV = EDV - SV$ где EDV — конечно-диастолический объем (мл) SV — ударный объем (мл)	мл
ESVI	Индекс конечно-систолического объема $ESVI = EDVI - SVI$ где EDVI — индекс конечно-диастолического объема (мл/м ²) SVI — индекс ударного объема (мл/м ²)	мл/м ²

Таблица С-1 Формулы сердечного профиля и профиля оксигенации (продолжение)

Параметр	Описание и формула	Единицы измерения
LVSWI	Индекс ударной работы левого желудочка $LVSWI = SVI \times (MAP - PAWP) \times 0,0136$ $LVSWI = SVI \times (MAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$ где SVI — индекс ударного объема, мл/удар/м² MAP — среднее артериальное давление, мм рт. ст. MAP_{SI} — среднее артериальное давление, кПа PAWP — давление заклинивания в легочной артерии, мм рт. ст. PAWP_{SI} — давление заклинивания в легочной артерии, кПа	г·м/м ² /удар
O ₂ EI	Индекс утилизации кислорода $O_2EI = ((SaO_2 - SvO_2) / SaO_2) \times 100 (\%)$ где SaO₂ — насыщение артериальной крови кислородом, % SvO₂ — насыщение смешанной венозной крови кислородом, %	%
O ₂ ER	Коэффициент утилизации кислорода $O_2ER = (Ca-vO_2 / CaO_2) \times 100 (\%)$ где CaO₂ — содержание кислорода в артериальной крови, мл/дл Ca-vO₂ — артериально-венозная разница в содержании кислорода, мл/дл	%
PVR	Легочное сосудистое сопротивление $PVR = ((MPAP - PAWP) \times 80) / CO$ $PVR = ((MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60) / CO$ где MPAP — среднее давление легочной артерии, мм рт. ст. MPAP_{SI} — среднее давление легочной артерии, кПа PAWP — давление заклинивания в легочной артерии, мм рт. ст. PAWP_{SI} — давление заклинивания в легочной артерии, кПа CO — сердечный выброс, л/мин	дин·с/см ⁵ кПа·с/л
PVRI	Индекс легочного сосудистого сопротивления $PVRI = ((MPAP - PAWP) \times 80) / CI$ $PVRI = ((MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60) / CI$ где MPAP — среднее давление легочной артерии, мм рт. ст. MPAP_{SI} — среднее давление легочной артерии, кПа PAWP — давление заклинивания в легочной артерии, мм рт. ст. PAWP_{SI} — давление заклинивания в легочной артерии, кПа CI — сердечный индекс, л/мин/м²	дин·с·м ² /см ⁵ кПа·с·м ² /л
RVSWI	Индекс ударной работы правого желудочка $RVSWI = SVI \times (MPAP - CVP) \times 0,0136$ $RVSWI = SVI \times (MPAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$ где SVI — индекс ударного объема, мл/удар/м² MPAP — среднее давление легочной артерии, мм рт. ст. MPAP_{SI} — среднее давление легочной артерии, кПа CVP — центральное венозное давление, мм рт. ст. CVP_{SI} — центральное венозное давление, кПа	г·м/м ² /удар

Таблица С-1 Формулы сердечного профиля и профиля оксигенации (продолжение)

Параметр	Описание и формула	Единицы измерения
SV	Ударный объем $SV = (CO/PR) \times 1000$ где CO — сердечный выброс, л/мин PR — частота пульса, удар/мин	мл/удар
SVI	Индекс ударного объема $SVI = (CI/PR) \times 1000$ где CI — сердечный индекс, л/мин/м ² PR — частота пульса, удар/мин	мл/удар/м ²
SVR	Системное сосудистое сопротивление $SVR = ((MAP - CVP) \times 80) / CO$ (дин·с/см ⁵) $SVR = ((MAPSI - CVPSI) \times 60) / CO$ где MAP — среднее артериальное давление, мм рт. ст. MAPSI — среднее артериальное давление, кПа CVP — центральное венозное давление, мм рт. ст. CVPSI — центральное венозное давление, кПа CO — сердечный выброс, л/мин	дин·с/см ⁵ (кПа·с/л) _{SI}
SVRI	Индекс системного сосудистого сопротивления $SVRI = ((MAP - CVP) \times 80) / CI$ где MAP — среднее артериальное давление, мм рт. ст. MAPSI — среднее артериальное давление, кПа CVP — центральное венозное давление, мм рт. ст. CVPSI — центральное венозное давление, кПа CI — сердечный индекс, л/мин/м ²	дин·с·м ² /см ⁵ (кПа·с·м ² /л) _{SI}
SVV	Вариация ударного объема $SVV = 100 \times (SV_{\text{макс.}} - SV_{\text{мин.}}) / \text{средн.}(SV)$	%
VO ₂	Потребление кислорода $VO_2 = Ca-vO_2 \times CO \times 10$ (мл O ₂ /мин) где Ca-vO ₂ — артериально-венозная разница в содержании кислорода, мл/дл CO — сердечный выброс, л/мин	мл O ₂ /мин
VO _{2e}	Расчетный индекс потребления кислорода при мониторинге ScvO ₂ $VO_{2e} = Ca-vO_2 \times CO \times 10$ (мл O ₂ /мин) где Ca-vO ₂ — артериально-венозная разница в содержании кислорода, мл/дл CO — сердечный выброс, л/мин	мл O ₂ /мин
VO _{2I}	Индекс потребления кислорода VO_2 / BSA	мл O ₂ /мин/м ²

Таблица С-1 Формулы сердечного профиля и профиля оксигенации (продолжение)

Параметр	Описание и формула	Единицы измерения
VO ₂ le	Расчетный индекс потребления кислорода VO ₂ e / BSA	мл O ₂ /мин/м ²
VQI	Вентиляционно-перфузионный индекс $VQI = \frac{(1,38 \times HGB \times (1,0 - (SaO_2/100)) + (0,0031 \times PAO_2))}{(1,38 \times HGB \times (1,0 - (SvO_2/100)) + (0,0031 \times PAO_2))} \times 100$ $VQI = \frac{(1,38 \times HGB_{SI} \times 1,611344 \times (1,0 - (SaO_2/100)) + (0,0031 \times PAO_2))}{(1,38 \times HGB_{SI} \times 1,611344 \times (1,0 - (SvO_2/100)) + (0,0031 \times PAO_2))} \times 100$ где HGB — общий гемоглобин, г/дл HGB_{SI} — общий гемоглобин, ммоль/л SaO₂ — насыщение артериальной крови кислородом, % SvO₂ — насыщение смешанной венозной крови кислородом, % PAO₂ — альвеолярное напряжение кислорода, мм рт. ст. и $PAO_2 = (PBAR - PH_2O) \times FiO_2 - PaCO_2 \times (FiO_2 + (1,0 - FiO_2)/0,8)$ где FiO₂ — фракция вдыхаемого кислорода PBAR — 760 мм рт. ст. PH₂O — 47 мм рт. ст. PaCO₂ — 40 мм рт. ст.	%

Приложение D

Настройки монитора и значения по умолчанию

D.1 Диапазон вводимых данных пациента

Таблица D-1 Информация о пациенте

Параметр	Минимум	Максимум	Доступные единицы измерений
Пол	M (мужской), F (женский)	Н/п	Н/п
Возраст	2	120	годы
Рост	30 см (12 дюймов)	250 см (98 дюймов)	см или дюймы
Масса	1,0 кг (2 фунта)	400,0 кг (882 фунтов)	кг или фунты
BSA	0,08	5,02	м ²
Идентификатор	0 цифр	40 символов	Нет

D.2 Границы шкал трендов по умолчанию

Таблица D-2 Значения шкал параметров трендов в виде графиков по умолчанию

Параметр	Единицы измерения	Минимальное значение по умолчанию	Максимальное значение по умолчанию	Шаг увеличения значения
CO/iCO/sCO	л/мин	0,0	12,0	1,0
CI/iCI/sCI	л/мин/м ²	0,0	12,0	1,0
SV	мл/уд	0	160	20
SVI	мл/уд/м ²	0	80	20
SVV	%	0	50	10
ScvO ₂ /SvO ₂	%	0	99	10
SVR/iSVR	дин·с/см ⁵	500	1500	100
SVRI/iSVRI	дин·с·м ² /см ⁵	500	3000	200
EDV/sEDV	мл	0	800	25
EDVI/sEDVI	мл/м ²	0	400	25
RVEF/sRVEF	%	0	100	10
SYS	мм рт. ст.	80	160	5
DIA	мм рт. ст.	50	110	5
MAP	мм рт. ст.	50	130	5
MPAP	мм рт. ст.	0	45	5
PPV	%	0	50	10
PR	уд/мин	40	130	5
HPI	Нет	0	100	10

ПРИМЕЧАНИЕ

В усовершенствованном мониторе HemoSphere максимальное значение шкалы невозможно установить ниже ее минимального значения. Также невозможно установить минимальное значение шкалы ниже ее максимального значения.

D.3 Диапазоны отображения параметров и настраиваемые диапазоны предупредительных сигналов и целевых значений

Таблица D-3 Настраиваемые диапазоны отображения параметров и предупредительных сигналов

Параметр	Единицы измерения	Диапазон отображения	Диапазон регулирования
CO	л/мин	1,0–20,0	1,0–20,0
iCO	л/мин	0,0–20,0	0,0–20,0
sCO	л/мин	1,0–20,0	1,0–20,0
CI	л/мин/м ²	0,0–20,0	0,0–20,0
iCI	л/мин/м ²	0,0–20,0	0,0–20,0
sCI	л/мин/м ²	0,0–20,0	0,0–20,0
SV	мл/уд	0–300	0–300
SVI	мл/уд/м ²	0–200	0–200
SVR	дин·с/см ⁵	0–5000	0–5000
SVRI	дин·с·м ² /см ⁵	0–9950	0–9950
iSVR	дин·с/см ⁵	0–5000	0–5000
iSVRI	дин·с·м ² /см ⁵	0–9950	0–9950
SVV	%	0–99	0–99
Оксиметрия (ScvO ₂ / SvO ₂)	%	0–99	0–99
EDV	мл	0–800	0–800
sEDV	мл	0–800	0–800
EDVI	мл/м ²	0–400	0–400
sEDVI	мл/м ²	0–400	0–400
RVEF	%	0–100	0–100
sRVEF	%	0–100	0–100
CVP	мм рт. ст.	0–50	0–50
MAP	мм рт. ст.	0–300	0–300
MAP (отображение кривой артериального давления в реальном времени)	мм рт. ст.	от –34 до 312	0–300
MPAP	мм рт. ст.	0–99	0–99
SYS	мм рт. ст.	0–300	от 10 до 300
DIA	мм рт. ст.	0–300	от 10 до 300
PPV	%	0–99	0–99
PR	уд/мин	0–220	0–220
HPI	Нет	0–100	Н/п *
HRavg	уд/мин	0–220	0–220
* Диапазон срабатывания предупредительного сигнала по параметру для HPI настроить нельзя			

D.4 Предупредительные сигналы и целевые значения по умолчанию

Таблица D-4 Красные зоны предупредительных сигналов и целевые значения параметров по умолчанию

Параметр	Единицы измерения	Нижнее значение EW по умолчанию для предупредительного сигнала (красная зона)	Нижнее целевое значение EW по умолчанию	Верхнее целевое значение EW по умолчанию	Верхнее значение EW по умолчанию для предупредительного сигнала (красная зона)
CI/iCI/sCI	л/мин/м ²	1,0	2,0	4,0	6,0
SVI	мл/уд/м ²	20	30	50	70
SVRI/iSVRI	дин·с·м ² /см ⁵	1000	1970	2390	3000
SVV	%	0	0	13	20
ScvO ₂ /SvO ₂	%	50	65	75	85
EDVI/sEDVI	мл/м ²	40	60	100	200
RVEF/sRVEF	%	20	40	60	60
DO ₂ I	мл O ₂ /мин/м ²	300	500	600	800
VO ₂ I/VO ₂ Ie	мл O ₂ /мин/м ²	80	120	160	250
CVP	мм рт. ст.	2	2	8	10
SYS	мм рт. ст.	90	100	130	150
DIA	мм рт. ст.	60	70	90	100
MAP	мм рт. ст.	60	70	100	120
MPAP	мм рт. ст.	5	9	18	25
HRavg	уд/мин	60	70	100	120
HGB	г/дл	7,0	11,0	17,0	19,0
	ммоль/л	4,3	6,8	10,6	11,8
SpO ₂	%	90	94	100	100
PPV	%	0	0	13	20
PR	уд/мин	60	70	100	120
HPI	Нет	0	Н/п	Н/п	85

ПРИМЕЧАНИЕ

Неиндексированные диапазоны основаны на индексированных диапазонах и введенных значениях BSA.

D.5 Приоритеты предупредительных сигналов

Таблица D-5 Приоритеты предупредительных сигналов в красных зонах параметров

Физиологический параметр	Приоритет нижнего предупредительного сигнала (красной зоны)	Приоритет верхнего предупредительного сигнала (красной зоны)
CO/CI/sCO/sCI	Высокий	Средний
SV/SVI	Высокий	Средний
SVR/SVRI	Средний	Средний
SVV	Средний	Средний
ScvO ₂ /SvO ₂	Высокий	Средний
EDV/EDVI/sEDV/sEDVI	Средний	Средний
RVEF/sRVEF	Средний	Средний
SYS	Высокий	Высокий
DIA	Высокий	Высокий
MAP	Высокий	Высокий
MPAP	Средний	Средний
CVP	Средний	Средний
PPV	Средний	Средний

ПРИМЕЧАНИЕ

Задержка срабатывания сигнала предупредительного сигнала зависит от параметра. Задержка параметров, связанных с оксиметрией, составляет менее 2 секунд. Задержка непрерывно измеряемого показателя CO и связанных параметров модуля Swan-Ganz HemoSphere составляет менее 360 секунд, хотя обычная задержка вследствие расчета параметра составляет 57 секунд. Задержка непрерывно измеряемого показателя CO и связанных системных параметров FloTrac кабеля для измерения давления HemoSphere составляет 2 секунды при времени усреднения параметра 5 секунд, а также 20 секунд при времени усреднения параметра 20 секунд и 5 минут (см. табл. 6-1 на странице 110). Задержка параметров, измеряемых с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere и датчика TruWave DPT, составляет 2 секунды.

При срабатывании физиологического предупредительного сигнала высокого приоритета значение параметра будет мигать с большей частотой, чем при срабатывании физиологического предупредительного сигнала среднего приоритета. При одновременном срабатывании предупредительных сигналов среднего и высокого приоритета звучит предупредительный сигнал о физиологической ситуации высокого приоритета. Если активен предупредительный сигнал низкого приоритета и при этом подается предупредительный сигнал среднего или высокого приоритета, сообщение о предупредительном

сигнале низкого приоритета заменяется сообщением о предупредительном сигнале более высокого приоритета с соответствующим изменением визуального индикатора.

Большинство технических сбоев имеют средний приоритет. Сигналы тревоги и другие системные сообщения имеют низкий приоритет.

D.6 Языковые настройки по умолчанию *

Таблица D-6 Языковые настройки по умолчанию

Язык	Единицы измерений отображаемых данных по умолчанию				Формат времени	Формат даты	Время усреднения тренда CO
	PaO ₂	HGB	Рост	Масса			
English (US)	ммрт. ст.	г/дл	дюймы	фунты	12-часовой	ММ/ДД/ГГГГ	20 секунд
English (UK)	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Français	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Deutsch	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Italiano	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Español	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Svenska	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Nederlands	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Ελληνικά	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Português	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
日本語	ммрт. ст.	г/дл	см	кг	24-часовой	ММ/ДД/ГГГГ	20 секунд
中文	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Čeština	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Polski	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Suomi	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Norsk	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Dansk	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Eesti	ммрт. ст.	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Lietuvių	ммрт. ст.	г/дл	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Latviešu	кПа	ммоль/л	см	кг	24-часовой	ДД.ММ.ГГГГ	20 секунд
Примечание. Для всех языков единицей измерения температуры по умолчанию является градус Цельсия.							

ПРИМЕЧАНИЕ

Указанные выше языки приведены только для справки и могут быть недоступны для выбора.

Приложение Е

Расчетные постоянные

Е.1 Значения расчетных постоянных

В режиме iCO модуль Swan-Ganz HemoSphere рассчитывает сердечный выброс с помощью системы с погружаемым датчиком либо магистрального температурного датчика, используя расчетные постоянные, указанные в следующих таблицах. Модуль Swan-Ganz HemoSphere автоматически определяет тип используемого датчика температуры вводимого раствора, а соответствующая температура и объем вводимого раствора и размер катетера определяют расчетную постоянную, которая будет использоваться.

ПРИМЕЧАНИЕ

Указанные ниже расчетные постоянные являются номинальными и общеприменимыми к катетерам указанных размеров. Специальные расчетные постоянные, применимые к используемому катетеру, см. в указаниях по использованию катетера.

Специальные расчетные постоянные, применимые к конкретной модели, вводятся вручную в меню настройки режима iCO.

Таблица Е-1 Расчетные постоянные для погружаемого датчика температуры

Диапазон температуры вводимого раствора * (°C)	Объем вводимого раствора (мл)	Размер катетера (по французской шкале)				
		8	7,5	7	6	5,5
Комнатной температуры 22,5–27 °C	10	0,612	0,594	0,595	0,607	0,616
	5	0,301	0,283	0,287	0,304	0,304
	3	0,177	0,159	0,165	0,180	0,180
Комнатной температуры 18–22,5 °C	10	0,588	0,582	0,578	0,597	0,606
	5	0,283	0,277	0,274	0,297	0,298
	3	0,158	0,156	0,154	0,174	0,175
Охлажденный (льдом), 5–18 °C	10	0,563	0,575	0,562	0,573	0,581
	5	0,267	0,267	0,262	0,278	0,281
	3	0,148	0,150	0,144	0,159	0,161
Охлажденный (льдом), 0–5 °C	10	0,564	0,564	0,542	0,547	0,555
	5	0,262	0,257	0,247	0,259	0,264
	3	0,139	0,143	0,132	0,144	0,148

* Для оптимизации измерения сердечных показателей рекомендуется, чтобы температура вводимого раствора соответствовала одному из диапазонов температуры, приведенных в указаниях по использованию катетера.

Таблица Е-2 Расчетные постоянные для магистрального датчика температуры

Диапазон температуры вводимого раствора * (°C)	Объем вводимого раствора (мл)	Размер катетера (по французской шкале)				
		8	7,5	7	6	5,5
Комнатной температуры 22,5–27 °C	10	0,601	0,599	0,616	0,616	0,624
	5	0,294	0,301	0,311	0,307	0,310
Комнатной температуры 18–22,5 °C	10	0,593	0,593	0,603	0,602	0,612
	5	0,288	0,297	0,295	0,298	0,304
Охлажденный (льдом), 5–18 °C	10	0,578	0,578	0,570	0,568	0,581
	5	0,272	0,286	0,257	0,276	0,288
Охлажденный (льдом), 0–5 °C	10	0,562	0,563	0,537	0,533	0,549
	5	0,267	0,276	0,217	0,253	0,272

* Для оптимизации измерения сердечных показателей рекомендуется, чтобы температура вводимого раствора соответствовала одному из диапазонов температуры, приведенных в указаниях по использованию катетера.

Приложение F

Уход за системой, обслуживание и поддержка

Содержание

Общее техническое обслуживание	271
Очистка монитора и модулей.	272
Очистка кабелей платформы	273
Обслуживание и поддержка	275
Региональные отделения Edwards Lifesciences	275
Утилизация монитора	276
Профилактическое обслуживание.	276
Проверка предупредительных сигналов	277
Гарантия.	278

F.1 Общее техническое обслуживание

В усовершенствованном мониторе HemoSphere нет деталей, обслуживаемых пользователем. Его ремонт должен выполняться только квалифицированными представителями сервисного центра. Технический специалист по биомедицинскому оборудованию или обслуживанию может пользоваться руководством по обслуживанию усовершенствованного монитора HemoSphere, где указана информация о техническом обслуживании и регулярном тестировании. В этом приложении приводятся инструкции по очистке монитора и его принадлежностей, а также информация о связи с местным представителем Edwards для получения поддержки и инструкций по ремонту и (или) замене.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Усовершенствованный монитор HemoSphere не содержит деталей, обслуживаемых пользователем. При снятии крышки или разборке устройства любым другим способом возникает риск воздействия опасных напряжений.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Очищайте и возвращайте на место инструмент и принадлежности после каждого использования.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Модули усовершенствованного монитора HemoSphere и кабели платформы чувствительны к электростатическому разряду (ЭСР). Не пытайтесь открывать корпус кабеля и модуля или использовать их, если корпус поврежден.

F.2 Очистка монитора и модулей

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ **Опасность поражения электрическим током или пожара!**
Не погружайте усовершенствованный монитор HemoSphere, модули или кабели платформы в какой-либо жидкий раствор. Избегайте попадания жидкостей в инструмент.

Усовершенствованный монитор HemoSphere и модули можно очищать безворсовой тканью, смоченной в чистящих средствах на основе следующих химических компонентов:

- 70-процентного изопропилового спирта;
- 2-процентного глутарового альдегида;
- 10-процентного раствора отбеливателя (гипохлорита натрия);
- раствора четвертичного аммония.

Не используйте какие-либо другие чистящие средства. Если не указано иное, эти чистящие средства утверждены для всех принадлежностей, кабелей и модулей усовершенствованной системы для мониторинга HemoSphere.

ПРИМЕЧАНИЕ После установки модуль не нужно извлекать, если только не требуется техническое обслуживание или очистка. Если необходимо извлечь модули платформы, храните их в прохладном, сухом месте в оригинальной упаковке во избежание повреждений.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Не лейте и не распыляйте жидкость на какие-либо части усовершенствованного монитора HemoSphere, принадлежностей, модулей или кабелей.

Не используйте какой-либо дезинфицирующий раствор, отличный от указанных.

НЕ ДОПУСКАЙТЕ

контакта какой-либо жидкости с разъемом питания;
попадания какой-либо жидкости в разъемы или отверстия
в корпусе монитора или модулях.

В случае контакта какой-либо жидкости с любыми из указанных выше компонентов НЕ пытайтесь использовать монитор. Немедленно отключите питание и обратитесь в медико-биологический отдел или к местному представителю Edwards.

F.3 Очистка кабелей платформы

Такие кабели платформы, как выходной кабель для измерения давления, можно очистить с помощью чистящих средств, указанных в разделе F.2, а также следующими способами.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Проводите периодические осмотры всех кабелей на наличие дефектов. Не храните кабели в плотно скрученном виде.

- 1 Смочите безворсовую ткань в дезинфицирующем средстве и протрите поверхности.
- 2 Затем протрите поверхности хлопчатобумажной марлей, смоченной в стерильной воде. Протрите поверхности марлей достаточное количество раз для полного удаления остатков дезинфицирующего средства.
- 3 Протрите поверхности насухо чистой сухой тканью.

Храните кабели платформы в прохладном сухом месте в оригинальной упаковке во избежание повреждений. Дополнительные инструкции для определенных кабелей перечислены в следующих подразделах.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Не используйте другие чистящие средства, спреи и не лейте моющий раствор прямо на кабели платформы. Не стерилизуйте кабели платформы паром, радиоизлучением или этиленоксидом. Не погружайте кабели платформы в жидкость.

F.3.1 Очистка оксиметрического кабеля HemoSphere

Поддерживайте чистоту оптоволоконного интерфейса оксиметрического кабеля. Оптические волокна внутри оптоволоконного разъема оксиметрического катетера соединяются с оптическими волокнами в оксиметрическом кабеле. Для очистки корпуса оксиметрического кабеля и соединяющего кабеля используйте стерильные спиртовые салфетки, содержащие 70-процентный раствор изопропилового спирта.

Смочите безворсовую ватную палочку в стерильном спирте и, осторожно надавливая, очистите оптические волокна, утопленные в передней части корпуса оксиметрического кабеля.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Не стерилизуйте оксиметрический кабель HemoSphere паром, излучением или этиленоксидом. Не погружайте оксиметрический кабель HemoSphere в жидкости.

F.3.2 Очистка кабеля ССО пациента и разъема

Кабель ССО пациента содержит электрические и механические компоненты и поэтому подвержен естественному износу. Перед каждым использованием визуально осматривайте изоляционную оболочку, компенсатор натяжения и разъемы кабеля. Прекратите использование кабеля при наличии какого-либо из следующих ниже нарушений:

- нарушение изоляции;
 - истирание;
 - утапливание или изгибание контактов разъема;
 - сколы и (или) трещины в разъеме.
- 1 Кабель ССО пациента не защищен от попадания в него жидкостей. При необходимости протрите кабель влажной мягкой тканью, используя раствор отбеливателя (10 % отбеливателя, 90 % воды).
 - 2 Высушите разъем на воздухе.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ При попадании электролитического раствора, например лактата Рингера, в кабельные разъемы, подключенные к работающему монитору, напряжение возбуждения может вызвать электролитическую коррозию и быстрое разрушение электрических контактов.

Не погружайте кабельные разъемы в моющие средства, изопропиловый спирт или глутаровый альдегид.

Не используйте термопистолет для сушки кабельных разъемов.

- 3 За дальнейшей помощью обращайтесь в отдел технической поддержки или к местному представителю Edwards.

F.3.3 Очистка кабеля для измерения давления

Кабели NemoSphere для измерения давления можно очистить с помощью чистящих средств, перечисленных в разделе F.2, а также способами, указанными для кабелей платформы в начале этого раздела (раздел F.3). Отсоедините кабель для измерения давления от монитора, чтобы высушить воздухом разъем для датчика. Для искусственной сушки разъема датчика используйте настенную установку подачи чистого, сухого воздуха, баллончик со сжатым воздухом или аэрозоль CO₂ в течение не менее двух минут. В случае сушки в комнатных условиях перед использованием оставьте разъем на два дня.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ При попадании электролитического раствора, например лактата Рингера, в кабельные разъемы, подключенные к работающему монитору, напряжение возбуждения может вызвать электролитическую коррозию и быстрое разрушение электрических контактов.

Не погружайте кабельные разъемы в моющие средства, изопропиловый спирт или глутаровый альдегид.

Не используйте термопистолет для сушки кабельных разъемов.
В устройстве имеются электронные компоненты. Обращаться осторожно.

F.4 Обслуживание и поддержка

Информацию о диагностике и способах устранения неисправностей см. в главе 13 *Устранение неисправностей*. Если эта информация не помогла устранить неполадку, обратитесь в компанию Edwards Lifesciences.

Компания Edwards предоставляет техническую поддержку операторам усовершенствованных мониторов HemoSphere.

- В США и Канаде обращайтесь по номеру телефона 1-800-822-9837.
- За пределами США и Канады обращайтесь к местному представителю Edwards Lifesciences.
- Вопросы относительно технической поддержки направляйте по адресу электронной почты tech_support@edwards.com.

Прежде чем звонить, подготовьте следующую информацию:

- серийный номер усовершенствованного монитора HemoSphere, указанный на задней панели;
- текст сообщения об ошибке и подробные сведения о характере неполадки.

F.5 Региональные отделения Edwards Lifesciences

США:	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 USA 949.250.2500 800.424.3278 www.edwards.com	Китай:	Edwards (Shanghai) Medical Products Co., Ltd. Unit 2602-2608, 2 Grand Gateway, 3 Hong Qiao Road, Xu Hui District Shanghai, 200030 Republic of China Телефон: 86-21-5389-1888
Швейцария:	Edwards Lifesciences S.A. Route de l'Etraz 70 1260 Nyon, Switzerland Телефон: 41-22-787-4300	Индия:	Edwards Lifesciences (India) Pvt. Ltd. Techniplex II, 7th floor, Unit no 1 & 2, off. S.V.Road Goregaon west-Mumbai 400062 India Телефон: +91-022-66935701-04

Япония: Edwards Lifesciences Ltd.
Nittochi Nishi-Shinjuku Bldg.
6-10-1, Nishi-Shinjuku,
Shinjuku-ku,
Tokyo 160-0023 Japan
Телефон: 81-3-6894-0500

Австралия: Edwards Lifesciences Pty Ltd
Unit 2 40 Talavera Road
North Ryde
NSW 2113
PO Box 137, North Ryde BC
NSW 1670
Австралия
Телефон: +61(2)8899-6300

Бразилия: Edwards Lifesciences Comércio
de Produtos Médico-
Cirúrgicos Ltda.
Rua Verbo Divino, 1547 - 1º
andar - Chácara Santo Antônio
São Paulo - SP - Brasil
CEP 04719-002
Телефон: 55-11-5567-5337

F.6 Утилизация монитора

Во избежание загрязнения или заражения персонала, окружающей среды или другого оборудования перед утилизацией убедитесь в том, что усовершенствованный монитор HemoSphere и (или) кабели надлежащим образом дезинфицированы и очищены в соответствии с законами вашей страны в отношении оборудования, содержащего электрические и электронные компоненты.

Для утилизации одноразовых компонентов и принадлежностей следуйте местным нормативам по утилизации медицинских отходов, если не указано иное.

F.6.1 Повторная переработка аккумулятора

Заменяйте батарейный блок HemoSphere, когда он больше не держит заряд. После извлечения следуйте местным указаниям по переработке.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ Отправляйте на переработку или утилизируйте литий-ионный аккумулятор в соответствии со всеми федеральными, местными и региональными нормативами.

F.7 Профилактическое обслуживание

Периодически осматривайте наружные поверхности усовершенствованного монитора HemoSphere для проверки общего физического состояния. Убедитесь в том, что в корпусе нет трещин, разрывов или вмятин и что все компоненты на месте. Убедитесь в отсутствии признаков проливания жидкостей или ненадлежащего использования.

Регулярно осматривайте шнуры и кабели, чтобы убедиться в отсутствии признаков истирания, трещин, а также оголенных проводников. Кроме того, проверяйте дверцу оболочки в месте подключения катетера к оксиметрическому кабелю, чтобы она свободно двигалась и правильно фиксировалась.

F.7.1 Техническое обслуживание аккумулятора

F.7.1.1 Кондиционирование аккумулятора

Для этого батарейного блока может потребоваться периодическое кондиционирование. Эта операция должна проводиться только обученным персоналом медицинского учреждения или техническими специалистами. Инструкции по кондиционированию см. в руководстве по обслуживанию усовершенствованного монитора HemoSphere.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Опасность взрыва! Не открывайте аккумулятор, не сжигайте его не храните при высокой температуре и не закорачивайте его. Он может воспламениться, взорваться, протечь или нагреться и привести к серьезной травме или смерти.

F.7.1.2 Хранение аккумулятора

Батарейный блок можно хранить в усовершенствованном мониторе HemoSphere. Требования к внешним условиям при хранении см. в разделе «Характеристики усовершенствованного монитора HemoSphere» на странице 248.

ПРИМЕЧАНИЕ

Длительное хранение при высоких температурах может сократить срок службы батарейного блока.

F.8 Проверка предупредительных сигналов

При каждом включении усовершенствованного монитора HemoSphere автоматически выполняется самопроверка. В ходе самопроверки будет подан звуковой предупредительный сигнал. Это будет означать, что устройства подачи звуковых сигналов работают исправно. В дальнейшем для проверки предупредительных сигналов для отдельных показателей периодически регулируйте границы предупредительных сигналов и проверяйте срабатывание соответствующих звуковых сигналов.

F.9 Гарантия

Компания Edwards Lifesciences (Edwards) гарантирует соответствие усовершенствованного монитора HemoSphere целевым назначениям и данным, приведенным на маркировке, в течение одного (1) года с момента приобретения при эксплуатации согласно указаниям по использованию. Если оборудование используется не в соответствии с такими инструкциями, эта гарантия является недействительной. Компания не дает каких-либо других явных или подразумеваемых гарантий, включая любые гарантии товарного состояния или пригодности для определенной цели. Эта гарантия не распространяется на кабели, аккумуляторы, датчики или оксиметрические кабели, используемые с усовершенствованным монитором HemoSphere. Единственным обязательством компании Edwards и исключительным средством правовой защиты покупателя при наступлении гарантийного случая будет ремонт или замена усовершенствованного монитора HemoSphere на усмотрение компании Edwards.

Компания Edwards не несет ответственности за какие-либо прямые, случайные или косвенные убытки. Эта гарантия не обязывает компанию Edwards осуществлять ремонт или замену поврежденного или неисправного усовершенствованного монитора HemoSphere, если такое повреждение или неисправность возникли в результате использования покупателем катетеров, произведенных не компанией Edwards.

Указания и заявление производителя

Содержание

Электромагнитная совместимость	279
Инструкции по использованию	280
Информация о беспроводной технологии	286

G.1 Электромагнитная совместимость

Справочная информация: IEC/EN 60601-1-2:2007 и IEC 60601-2-49:2011-02
IEC/EN 60601-1-2:2014-02 и IEC 60601-2-49:2011-02

Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной в этом приложении. Покупатель или пользователь усовершенствованного монитора HemoSphere должен обеспечить его использование в такой среде. При подключении к усовершенствованному монитору HemoSphere все кабели принадлежностей, перечисленные в табл. В-1 на странице 255, отвечают указанным выше стандартам ЭМС.

G.2 Инструкции по использованию

Медицинское электрооборудование требует принятия особых мер предосторожности в отношении электромагнитной совместимости. Оборудование необходимо устанавливать и вводить в эксплуатацию в соответствии с информацией об электромагнитной совместимости, представленной в следующих указаниях и таблицах.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ

Использование принадлежностей, датчиков и кабелей, отличных от указанных, может привести к повышению интенсивности электромагнитного излучения или снижению электромагнитной устойчивости.

Запрещается модифицировать усовершенствованный монитор HemoSphere.

Портативное и мобильное радиочастотное оборудование для связи, а также другие источники электромагнитных помех, такие как установки для диатермии, литотрипсии, метки RFID, электромагнитная противоугонная система и металлодетекторы, могут оказывать воздействие на любое электронное медицинское оборудование, в том числе на улучшенный монитор HemoSphere.

Инструкции по поддержанию требуемого расстояния между коммуникационным оборудованием и усовершенствованным монитором HemoSphere приведены в табл. G-3. Действие других радиочастотных излучателей неизвестно и может препятствовать работе и нарушать безопасность платформы мониторинга HemoSphere.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ

Инструмент протестирован и соответствует ограничениям стандарта IEC 60601-1-2. Эти ограничения призваны обеспечить надлежащую защиту от вредных помех в типичной медицинской среде. Это оборудование создает, использует и может излучать радиочастотную энергию. Несоблюдение инструкций в отношении установки и использования может вызвать вредные помехи для других находящихся рядом устройств. Тем не менее отсутствие помех не гарантируется в каждом отдельном случае. Если это оборудование все же создает вредные помехи для других устройств, что можно определить путем включения и выключения оборудования, пользователю рекомендуется попытаться устранить их путем одного или нескольких из следующих действий:

- Измените положение или расположение приемного устройства.
 - Увеличьте расстояние между устройствами.
 - Обратитесь за помощью к производителю.
-

Таблица G-1 Электромагнитное излучение

Указания и заявление производителя относительно электромагнитного излучения		
Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной ниже. Покупатель или пользователь усовершенствованного монитора HemoSphere должен обеспечить его использование в такой среде.		
Излучение	Соответствие	Описание
Радиоизлучение CISPR 11	Группа 1	Усовершенствованный монитор HemoSphere использует радиочастотную энергию только для работы внутренних компонентов. По этой причине его радиоизлучение является очень низким и, вероятнее всего, не будет вызывать помехи в работе находящегося рядом электронного оборудования.
Радиоизлучение CISPR 11	Класс А	Усовершенствованный монитор HemoSphere пригоден для использования во всех помещениях, кроме жилых и непосредственно подключенных к коммунальной низковольтной электросети, которая предназначена для электроснабжения жилых зданий.
Гармоническое излучение IEC 61000-3-2	Класс А	
Колебания напряжения и фликер IEC 61000-3-3	Соответствует	

Таблица G-2 Указания и заявление производителя относительно устойчивости к излучению беспроводного оборудования для радиосвязи

Тестовая частота	Полоса ¹	Технология ¹	Модуляция ²	Максимальная мощность	Расстояние	Уровень при тесте на устойчивость
МГц	МГц			X	в метрах	(В/м)
Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной ниже. Покупатель или пользователь усовершенствованного монитора HemoSphere должен обеспечить его использование в такой среде.						
385	От 380 до 390	TETRA 400	Импульсная модуляция ² 18 Гц	1,8	0,3	27
450	От 430 до 470	GMRS 460, FRS 460	Частотная модуляция ³ девиация ±5 кГц при частоте синусоиды 1 кГц	2	0,3	28
710 745 780	От 704 до 787	LTE (полосы 13, 17)	Импульсная модуляция ² 217 Гц	0,2	0,3	9
810 870 930	От 800 до 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE (полоса 5)	Импульсная модуляция ² 18 Гц	2	0,3	28
1720 1845 1970	От 1700 до 1900	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE (полосы 1, 3, 4, 25); UMTS	Импульсная модуляция ² 217 Гц	2	0,3	28
2450	От 2400 до 2570	Bluetooth, WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE (полоса 7)	Импульсная модуляция ² 217 Гц	2	0,3	28
5240 5500 5785	От 5100 до 5800	WLAN 802.11a/n	Импульсная модуляция ² 217 Гц	0,2	0,3	9
ПРИМЕЧАНИЕ: Если необходимо достижение определенного УРОВНЯ ПРИ ТЕСТЕ НА УСТОЙЧИВОСТЬ, расстояние между передающей антенной и МЕДИЦИНСКИМ ЭЛЕКТРИЧЕСКИМ ОБОРУДОВАНИЕМ или МЕДИЦИНСКОЙ ЭЛЕКТРИЧЕСКОЙ СИСТЕМОЙ можно сократить до 1 м. Тестовое расстояние 1 м допускается стандартом IEC 61000-4-3.						
¹ Для некоторых технологий указаны только частоты восходящей связи.						
² Несущая модулируется прямоугольным сигналом с коэффициентом заполнения 50 %.						
³ В качестве альтернативы частотной модуляции может использоваться импульсная модуляция с коэффициентом заполнения 50 % и частотой 18 Гц, которая, несмотря на то что не отражает фактическую модуляцию, создает наиболее неблагоприятные условия.						

Таблица G-3 Рекомендуемые разделяющие расстояния между переносным и мобильным оборудованием для радиосвязи и усовершенствованным монитором HemoSphere

Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, в которой излучаемые радиопомехи являются контролируруемыми. Для предупреждения электромагнитных помех поддерживайте минимальное расстояние между переносным и мобильным оборудованием для радиосвязи (передатчиками) и усовершенствованным монитором HemoSphere согласно рекомендациям ниже и в соответствии с максимальной выходной мощностью оборудования связи.

Частота передатчика	от 150 кГц до 80 МГц	от 80 до 800 МГц	от 800 до 2500 МГц	от 2,5 до 5,0 ГГц
Формула	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 1,2 \sqrt{P}$	$d = 2,3 \sqrt{P}$	$d = 2,3 \sqrt{P}$
Номинальная максимальная выходная мощность передатчика (Вт)	Разделяющее расстояние (м)	Разделяющее расстояние (м)	Разделяющее расстояние (м)	Разделяющее расстояние (м)
0,01	0,12	0,12	0,24	0,24
0,1	0,37	0,37	0,74	0,74
1	1,2	1,2	2,3	2,3
10	3,7	3,8	7,4	7,4
100	12	12	23	23

Для передатчиков максимальной выходной мощности, не указанной выше, рекомендуемое разделяющее расстояние можно рассчитать по формуле в соответствующем столбце, где P — это номинальная максимальная выходная мощность передатчика в ваттах согласно данным производителя.

ПРИМЕЧАНИЕ 1. Если частота передатчика составляет 80 МГц или 800 МГц, следует использовать разделяющее расстояние для высшего диапазона частот.

ПРИМЕЧАНИЕ 2. Эти указания могут распространяться не на все случаи. Распространение электромагнитных волн зависит от поглощения и отражения от сооружений, предметов и людей.

Таблица G-4 Электромагнитная устойчивость (к электростатическим разрядам, быстрым электрическим переходным процессам, скачкам, провалам и магнитному полю)

Тест на устойчивость	Уровень теста IEC 60601-1-2	Уровень соответствия	Указания в отношении электромагнитной среды
Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной ниже. Покупатель или пользователь усовершенствованного монитора HemoSphere должен обеспечить его использование в такой среде.			
Электростатический разряд (ESD) IEC 61000-4-2	±8 кВ, контакт	±8 кВ	Пол должен быть деревянным, бетонным или с керамической плиткой. Если пол покрыт синтетическим материалом, относительная влажность должна составлять не менее 30 %.
	±15 кВ, воздух	±15 кВ	
Быстрый электрический переходный процесс и всплеск IEC 61000-4-4	±2 кВ для линий электропитания	±2 кВ для линий электропитания	Качество сетевого питания должно отвечать обычным требованиям, предъявляемым к коммерческим и (или) больничным помещениям.
	±1 кВ на 1 кВ для линий входа-выхода > 3 м	±1 кВ на 1 кВ для линий входа-выхода > 3 м	
Скачок IEC 61000-4-5	±1 кВ, междуфазное	±1 кВ, междуфазное	
	±2 кВ, между фазой и землей	±2 кВ, между фазой и землей	
Провалы, кратковременные перебои и перепады напряжения на входных линиях питания переменного тока IEC 61000-4-11	0 % U_T (провал на 100 % в U_T) на 0,5 цикла (0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° и 315°)	0 % U_T	Качество сетевого питания должно отвечать требованиям, предъявляемым к обычной коммерческой или больничной среде. Если требуется непрерывная эксплуатация усовершенствованного монитора HemoSphere во время перебоев сетевого питания, рекомендуется подключить усовершенствованный монитор HemoSphere к источнику бесперебойного питания или аккумулятору.
	0 % U_T (провал на 100 % в U_T) на 1 цикл (одна фаза при 0°)	0 % U_T	
	70 % U_T (провал на 30 % в U_T) на 25/30 циклов (одна фаза при 0°)	70 % U_T	
	Прерывание: 0 % U_T (провал на 100 % в U_T) на 250/300 циклов	0 % U_T	
Промышленная частота (50 и 60 Гц), магнитное поле IEC 61000-4-8	30 А (среднекв.)/м	30 А/м	Уровни магнитных полей промышленной частоты должны отвечать требованиям, предъявляемым к обычным помещениям в обычной коммерческой или больничной среде.
ПРИМЕЧАНИЕ. U_T является напряжением питающей сети переменного тока до подачи тестового сигнала.			

**Таблица G-5 Электромагнитная устойчивость
(к излучаемым и кондуктивным радиопомехам)**

Тест на устойчивость	IEC 60601-1-2 Уровень теста	Уровень соответствия	Указания в отношении электромагнитной среды
Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной ниже. Покупатель или пользователь усовершенствованного монитора HemoSphere должен обеспечить его использование в такой среде.			
Кондуктивные радиопомехи IEC 61000-4-6	3 В (среднекв.), от 150 кГц до 80 МГц	3 В (среднекв.)	Переносное и мобильное оборудование для радиосвязи должно использоваться не ближе чем на рекомендуемом разделяющем расстоянии от любого компонента усовершенствованного монитора HemoSphere, включая кабели. Рекомендуемое расстояние вычисляется по формуле, соответствующей частоте передатчика. Рекомендуемые разделяющие расстояния $d = [1,2] \times \sqrt{P} ; \text{от } 150 \text{ кГц до } 80 \text{ МГц}$
Кондуктивные радиопомехи IEC 61000-4-6	6 В (среднекв.) (диапазон ISM) от 150 кГц до 80 МГц	6 В (среднекв.)	$d = [1,2] \times \sqrt{P} ; \text{от } 80 \text{ МГц до } 800 \text{ МГц}$ $d = [2,3] \times \sqrt{P} ; \text{от } 800 \text{ до } 2500 \text{ МГц}$
Излучаемые радиопомехи IEC 61000-4-3	3 В/м, от 80 до 2700 МГц	3 В/м	P представляет собой номинальную максимальную выходную мощность передатчика в ваттах (Вт) согласно данным производителя передатчика, а d является рекомендуемым разделяющим расстоянием в метрах (м). Напряженность поля от стационарных радиопередатчиков, определяемая посредством электромагнитного исследования места эксплуатации,^a должна быть ниже уровня соответствия в каждом диапазоне частот.^b Помехи могут возникать вблизи оборудования со следующим символом: 

**Таблица G-5 Электромагнитная устойчивость
(к излучаемым и кондуктивным радиопомехам) (продолжение)**

Тест на устойчивость	IEC 60601-1-2 Уровень теста	Уровень соответствия	Указания в отношении электромагнитной среды
Усовершенствованный монитор HemoSphere предназначен для использования в электромагнитной среде, описанной ниже. Покупатель или пользователь усовершенствованного монитора HemoSphere должен обеспечить его использование в такой среде.			
^a Напряженность полей стационарных передатчиков, например баз радиотелефонов (сотовых, беспроводных) и устройств наземной мобильной радиосвязи, систем радиолучительской связи, систем радиовещания в диапазонах AM и FM и систем телевидения, невозможно теоретически рассчитать с достаточной точностью. Для оценки электромагнитного окружения, создаваемого стационарными радиопередатчиками, следует провести электромагнитное исследование места эксплуатации. Если измеренная напряженность поля в месте эксплуатации усовершенствованного монитора HemoSphere превышает указанный выше уровень для соответствующих радиочастот, следует провести наблюдение за работой усовершенствованного монитора HemoSphere, чтобы убедиться в его нормальной работе. В случае обнаружения отклонений от нормальной работы могут потребоваться дополнительные меры, например изменение направления или перемещение усовершенствованного монитора HemoSphere.. ^b В диапазоне частот от 150 кГц до 80 МГц напряженность поля должна быть ниже 3 В/м. ПРИМЕЧАНИЕ 1. Если частота передатчика составляет 80 МГц или 800 МГц, следует использовать более высокий диапазон частот. ПРИМЕЧАНИЕ 2. Эти указания могут распространяться не на все случаи. Распространение электромагнитных волн зависит от поглощения и отражения от сооружений, предметов и людей.			

G.3 Информация о беспроводной технологии

Усовершенствованный монитор HemoSphere оснащен технологией беспроводной связи, которая обеспечивает связь с сетями Wi-Fi корпоративного класса. Беспроводная технология усовершенствованного монитора HemoSphere поддерживает стандарты IEEE 802.11a/b/g/n с полностью встроенным запрашивающим устройством, которое обеспечивает шифрование данных и аутентификацию по стандартам 802.11i и WPA2 Enterprise.

Технические сведения о беспроводной технологии, используемой в усовершенствованном мониторе HemoSphere, представлены в следующей таблице.

Таблица G-6 Информация о беспроводной технологии усовершенствованного монитора HemoSphere

Функция	Описание
Стандарты Wi-Fi	IEEE 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n
Среда Wi-Fi	Схема DSSS (Direct Sequence-Spread Spectrum) Схема CCK (Complementary Code Keying) Схема OFDM (Orthogonal Frequency Divisional Multiplexing)
Протокол доступа к среде Wi-Fi	Протокол CSMA/CA (Carrier sense multiple access with collision avoidance)
Поддерживаемая скорость передачи данных Wi-Fi	802.11a (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Мбит/с 802.11b (DSSS, CCK): 1, 2, 5,5, 11 Мбит/с 802.11g (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Мбит/с 802.11n (OFDM, HT20, MCS 0–7): 6,5, 13, 19,5, 26, 39, 52, 58,5, 72,2 Мбит/с 7,2, 14,4, 21,7, 28,9, 43,3, 57,8, 65 Мбит/с

Таблица G-6 Информация о беспроводной технологии усовершенствованного монитора HemoSphere (продолжение)

Функция	Описание
Модуляция	BPSK при скорости 1, 6, 6,5, 7,2 и 9 Мбит/с QPSK при скорости 2, 12, 13, 14,4, 18, 19,5 и 21,7 Мбит/с; CCK при скорости 5,5 и 11 Мбит/с 16-QAM при скорости 24, 26, 28,9, 36, 39 и 43,3 Мбит/с 64-QAM при скорости 48, 52, 54, 57,8, 58,5, 65 и 72,2 Мбит/с
Пространственные потоки 802.11n	1X1 SISO (один вход, один выход)
Поддержка регулятивных доменов	FCC (Северная и Южная Америка, некоторые страны Азии и Средний Восток) ETSI (Европа, Средний Восток, Африка и некоторые страны Азии) MIC (Япония) (бывшая TELEC) KC (Корея) (бывшая KCC)
Диапазоны частоты 2,4 ГГц	ETSI: 2,4–2,483 ГГц MIC: 2,4–2,495 ГГц FCC: 2,4–2,483 ГГц KC: 2,4–2,483 ГГц
Рабочие каналы частотой 2,4 ГГц	ETSI: 13 (3 неперекрывающихся) MIC: 14 (4 неперекрывающихся) FCC: 11 (3 неперекрывающихся) KC: 13 (3 неперекрывающихся)
Диапазоны частоты 5 ГГц	ETSI: 5,15–5,35 ГГц 5,47–5,725 ГГц FCC: 5,15–5,35 ГГц 5,47–5,725 ГГц 5,725–5,825 ГГц MIC: 5,15–5,35 ГГц 5,47–5,725 ГГц KC: 5,15–5,25 ГГц 5,725–5,825 ГГц
Рабочие каналы 5 ГГц	ETSI: 19 неперекрывающихся MIC: 19 неперекрывающихся FCC: 24 неперекрывающихся KC: 19 неперекрывающихся
Максимальная мощность передачи Примечание. Максимальная мощность передачи зависит от норм конкретной страны. Все значения номинальны, ± 2 дБм. При частоте 2,4 ГГц поддерживается один пространственный поток и ширина полосы канала 20 МГц.	802.11a 6 Мбит/с 15 дБм (31,623 мВт) 54 Мбит/с 12 дБм (19,953 мВт) 802.11b 1 Мбит/с 16 дБм (39,81 мВт) 11 Мбит/с 16 дБм (39,81 мВт) 802.11g 6 Мбит/с 16 дБм (39,81 мВт) 54 Мбит/с 12 дБм (25,12 мВт) 802.11n (2,4 ГГц) 6,5 Мбит/с (MCS0) 16 дБм (39,81 мВт) 65 Мбит/с (MCS7) 12 дБм (15,85 мВт) 802.11n (5 ГГц, HT20) 6,5 Мбит/с (MCS0) 15 дБм (31,62 мВт) 65 Мбит/с (MCS7) 12 дБм (15,85 мВт)

Таблица G-6 Информация о беспроводной технологии усовершенствованного монитора HemoSphere (продолжение)

Функция	Описание
Чувствительность типичного приемника Примечание. Все значения номинальны, +/- 3 дБм. Зависят от каналов.	802.11a 6 Мбит/с -90 дБм 54 Мбит/с -73 дБм (процент ошибок пакетов <= 10 %) 802.11b 1 Мбит/с -89 дБм 11 Мбит/с -82 дБм (процент ошибок пакетов <= 8%) 802.11g 6 Мбит/с -85 дБм 54 Мбит/с -68 дБм (процент ошибок пакетов <= 10%) 802.11n (2,4 ГГц) MCS0 Мбит/с -86 дБм MCS7 Мбит/с -65 дБм 802.11n (5 ГГц, HT20) MCS0 Мбит/с -90 дБм MCS7 Мбит/с -70 дБм
Безопасность	Стандарты Стандарт IEEE 802.11i (WPA2) Шифрование Стандарт AES (Advanced Encryption Standard, алгоритм Rijndael) Подготовка ключей шифрования Статические (длиной 40 бит и 128 бит) Общие (PSK) Динамические Типы расширяемых протоколов проверки подлинности 802.1X EAP-FAST, EAP-TLS, EAP-TTLS PEAP-GTC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-TLS LEAP Режим FIPS 140-2 Работа только по стандартам WPA2-AES с EAP-TLS и WPA2-PSK/AES
Соответствие	Регулятивный домен ETSI EN 300 328 EN 55022:2006, класс B EN 300 328 v1.8.1 (BT 2.1) EN 55024:1998 +A1:2001, A2:2003 EN 301 489-1 EN 61000-3-2:2006 EN 301 489-17 EN 61000-3-3:1995 +A1:2001, A2:2005 EN 301 893 EU 2002/95/EC (RoHS) EN 60950-1 Регулятивный домен FCC (идентификатор сертификации: SQG-WB45NBT) FCC 15.247 DTS — 802.11b/g (Wi-Fi): 2,4–5,8 ГГц FCC 15.407 UNII — 802.11a (Wi-Fi): 2,4–5,4 ГГц FCC, часть 15, класс B, UL 60950 Министерство промышленности Канады (идентификатор сертификации: 3147A-WB45NBT) RSS-210 — 802.11a/b/g/n (Wi-Fi) — 2,4 ГГц, 5,8 ГГц, 5,2 ГГц и 5,4 ГГц ICES-003, класс B МІС (Япония) (идентификатор сертификации:  R 201-140137) STD-T71, статья 2, пункт 19, категория WW (2,4 ГГц, каналы 1–13) Статья 2, пункт 19-2, категория GZ (2,4 ГГц, канал 14) Статья 2, пункт 19-3, категория XW (5150-5250 W52 и 5250-5350 W53) КС (Корея) (идентификатор сертификации: MSIP-CRM-LAI-WB45NBT)

Таблица G-6 Информация о беспроводной технологии усовершенствованного монитора HemoSphere (продолжение)

Функция	Описание
Сертификаты	Wi-Fi Alliance 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n WPA Enterprise WPA2 Enterprise Cisco Compatible Extensions (версия 4) FIPS 140-2, уровень 1 Linux 3.8, работающая на модуле Wi-Fi серии 45 с ARM926 (ARMv5TEJ) — объектный модуль OpenSSL FIPS версии 2.0 (проверочный сертификат № 1747)
Тип антенны	Диполь на печатной плате
Размеры антенны	36 мм x 12 мм x 0,1 мм

G.3.1 Качество обслуживания в отношении беспроводной технологии

Беспроводная технология усовершенствованного монитора HemoSphere позволяет передавать физиологические данные, предупредительные сигналы и уведомления устройства в поддерживаемые медицинские информационные системы (HIS) исключительно в целях составления электронных графиков и архивирования. Передаваемые беспроводным способом данные не предназначены для удаленного управления предупредительными сигналами или работы систем удаленной визуализации данных в реальном времени. Качество обслуживания (QoS) указывается с точки зрения общей потери данных применительно к нормальному соединению, когда усовершенствованный монитор HemoSphere работает с беспроводным сигналом как минимум средней мощности (табл. 8-1) при хорошем соединении с системой HIS (табл. 8-2). Подтверждено, что при этих условиях общая потеря данных во время беспроводной передачи данных усовершенствованного монитора HemoSphere составляет менее 5 %. Радиус действия беспроводной технологии усовершенствованного монитора HemoSphere составляет 46 метров (150 футов) на линии прямой видимости и 23 метра (75 футов) за пределами линии прямой видимости. На радиус действия может влиять наличие других беспроводных излучателей.

Усовершенствованный монитор HemoSphere поддерживает передачу данных по стандарту передачи сообщений HL7 (Health Level 7). Все передаваемые данные должны подтверждаться принимающей системой. Если отправка не удалась, данные отправляются повторно. Усовершенствованный монитор HemoSphere автоматически пытается повторно установить все прерванные соединения с системами HIS. Если не удастся повторно установить имевшееся соединение с системой HIS, усовершенствованный монитор HemoSphere уведомляет пользователя с помощью звукового сигнала и сообщения (**Alert: HIS Connectivity Loss** (Сигнал тревоги: потеря связи с HIS), см. табл. 13-4).

G.3.2 Меры безопасности при беспроводной передаче данных

Для защиты беспроводных сигналов используются протоколы обеспечения беспроводной безопасности (табл. G-6), которые отвечают отраслевым стандартам. Как показывает практика, стандарты беспроводной безопасности WEP и WPA являются уязвимыми и не рекомендуются. Для защиты беспроводной передачи данных компания Edwards рекомендует использовать стандарт безопасности IEEE 802.11i (WPA2) и режим FIPS. Компания Edwards также рекомендует использовать средства сетевой безопасности, такие как виртуальные локальные сети с брандмауэрами для обеспечения дополнительной безопасности данных платформы усовершенствованного монитора HemoSphere при их передаче в систему HIS.

G.3.3 Устранение неполадок, связанных с совместным использованием беспроводных устройств

Инструмент протестирован и соответствует ограничениям стандарта IEC 60601-1-2. Если возникли неполадки со связью при использовании беспроводной технологии усовершенствованного монитора HemoSphere, убедитесь в том, что между переносным и мобильным оборудованием для радиосвязи (передатчиками) и усовершенствованным монитором HemoSphere соблюдено минимальное расстояние. Дополнительные сведения о разделяющих расстояниях см. в табл. G-3.

G.3.4 Заявления Федеральной комиссии по связи (FCC) о помехах

ВАЖНОЕ ПРИМЕЧАНИЕ Для соблюдения требований FCC в отношении радиопомех устанавливайте используемую для этого передатчика антенну так, чтобы она находилась на расстоянии не менее 20 см от людей и не располагалась рядом и не работала совместно с какими-либо другими антеннами или передатчиками.

Заявление Федеральной комиссии по связи о помехах

Согласно проведенным тестам это оборудование соответствует ограничениям в отношении цифровых устройств класса B, в соответствии с частью 15 правил FCC. Эти ограничения призваны обеспечить надлежащую защиту от вредных помех в бытовой среде. Это оборудование создает, использует и может излучать радиочастотную энергию. Несоблюдение инструкций в отношении установки и использования может вызвать вредные помехи для радиосвязи. Тем не менее отсутствие помех не гарантируется в каждом отдельном случае. Если это оборудование все же создает вредные помехи для радио- или телеприема, что можно определить путем включения и выключения оборудования, рекомендуется попытаться устранить их путем одного из следующих действий:

- 1 Измените направление или расположение приемной антенны.
- 2 Увеличьте расстояние между оборудованием и приемником.
- 3 Подключите оборудование к розетке в цепи, отличной от той, к которой подключен приемник.
- 4 Обратитесь за помощью к дилеру или опытному специалисту по радио- и телеоборудованию.

ПРЕДОСТЕРЕЖЕНИЕ ОТ КОМИССИИ FCC В случае любых изменений, не утвержденный в прямой форме лицом, ответственным за соблюдение норм, разрешение пользователя на эксплуатацию этого оборудования может стать недействительным.

Это устройство соответствует части 15 правил FCC. При работе должны соблюдаться два следующих условия: (1) это устройство не должно создавать вредные помехи; (2) это устройство должно выдерживать любые наводимые помехи, включая помехи, которые могут привести к неисправной работе.

При работе в диапазоне частот 5,15–5,25 ГГц это устройство должно использоваться исключительно *в помещении*.

Согласно требованиям FCC это устройство должно использоваться в помещении в диапазоне частот 5,15–5,25 ГГц с целью сокращения потенциальных вредных помех для мобильных спутниковых систем, использующих тот же канал.

Это устройство не допускает работу на каналах 11b–12b (5580–5640 МГц) для 11a и 12b–12c (5600–5640 МГц) для 11a, которые захватывают диапазон 5600–5650 МГц.

ВАЖНОЕ ПРИМЕЧАНИЕ Заявление FCC о воздействии излучения.
Это оборудование отвечает пределам воздействия излучения, установленным комиссией FCC для неконтролируемой среды.
При установке и эксплуатации этого оборудования соблюдайте минимальное расстояние 20 см между излучателем и телом.

G.3.5 Заявления Министерства промышленности Канады

Предупреждение об опасности радиоизлучения

В целях соблюдения требований FCC и Министерства промышленности Канады в отношении воздействия радиоизлучения устанавливайте это устройство в месте, где его антенны будут располагаться на расстоянии не менее 20 см от людей. Использовать антенны с более высоким коэффициентом усиления, а также типы антенн, не утвержденные для использования с этим устройством, не разрешено. Не размещайте это устройство рядом с другим передатчиком.

Максимальный коэффициент усиления антенны в случае настройки устройства сборщиком таким образом, что антенна обнаруживается главным прибором.

Этот радиопередатчик (идентификатор IC: 3147A-WB45NBT) утвержден Министерством промышленности Канады для работы с указанными ниже типами антенн, для которых также указан максимальный допустимый коэффициент усиления и требуемое полное сопротивление антенны каждого типа. Типы антенн, которые отсутствуют в этом списке и имеют более высокий коэффициент усиления, чем указанный для этого типа максимальный коэффициент, строго запрещены для использования с этим устройством.

«В целях сокращения потенциальных радиопомех для других пользователей тип антенны и ее коэффициент усиления следует выбирать так, чтобы эквивалентная изотропно-излучаемая мощность (ЭИИМ) не превышала значение, требуемое для успешной связи».

«Это устройство рассчитано на работу с антенной с максимальным коэффициентом усиления [4] дБи. Антенны с более высоким коэффициентом усиления строго запрещены согласно нормам Министерства промышленности Канады. Требуемое полное сопротивление антенны составляет 50 Ом».

Это устройство отвечает стандартам RSS Министерства промышленности Канады в отношении нелицензируемых приборов. При работе должны соблюдаться два следующих условия: (1) это устройство не должно создавать помехи; (2) это устройство должно выдерживать любые помехи, включая помехи, которые могут привести к его неисправной работе.

G.3.6 Заявления Европейского союза в рамках Директивы о радио- и телекоммуникационном оконечном оборудовании (R&TTE)

Это устройство отвечает основным требованиям Директивы R&TTE 1999/5/EC. Для доказательства презумпции соответствия основным требованиям Директивы R&TTE 1999/5/EC использованы следующие методы тестирования:

- **EN60950-1:2001 A11:2004**
Безопасность оборудования информационных технологий.
- **EN 300 328 V1.8.1: (2006-10)**
Вопросы электромагнитной совместимости и радиоспектра (ERM); широкополосные передающие системы; оборудование для передачи данных, которое работает в промышленном, научном и медицинском диапазоне (ISM) 2,4 ГГц и в котором используются методы модуляции с расширением спектра; согласованные стандарты EN с основными требованиями в соответствии со статьей 3.2 Директивы R&TTE.
- **EN 301 489-1 V1.6.1: (2005-09)**
Вопросы электромагнитной совместимости и радиоспектра (ERM); стандарты в отношении электромагнитной совместимости (ЭМС) радиооборудования и услуг; часть 1 «Общие технические требования».
- **EN 301 489-17 V1.2.1 (2002-08)**
Вопросы электромагнитной совместимости и радиоспектра (ERM); стандарты в отношении электромагнитной совместимости (ЭМС) радиооборудования и услуг; часть 17 «Особые условия для широкополосных передающих систем с рабочей частотой 2,4 ГГц и высокопроизводительного оборудования локальных радиосетей с рабочей частотой 5 ГГц».
- **EN 301 893 V1.5.1 (2008-12)**
Вопросы электромагнитной совместимости и радиоспектра (ERM); широкополосные сети радиодоступа (BRAN); особые условия для высокопроизводительного оборудования локальных радиосетей с рабочей частотой 5 ГГц.
- **EU 2002/95/EC (RoHS)**
Заявление о соответствии Директиве EC 2003/95/EC и Директиве RoHS (Reduction of Hazardous Substances).

Это устройство является широкополосной передающей системой с рабочей частотой 2,4 ГГц (трансивером) и предназначено для использования во всех странах — членах ЕС и странах Европейской ассоциации свободной торговли (EFTA), кроме Франции и Италии, где действуют правила ограниченного использования.

В Италии конечный пользователь должен подать заявку на лицензию в государственные органы регулирования использования радиочастотного спектра, чтобы получить разрешение на использование устройства для установки наружных радиоприемных антенн и (или) для предоставления общего доступа к телекоммуникационным и (или) сетевым службам.

Во Франции это устройство не может использоваться для установки наружных радиоприемных антенн, а в некоторых областях выходная радиочастотная мощность может быть ограничена до 10 мВт (ЭИИМ) в диапазоне частот 2454–2483,5 МГц. За подробной информацией конечному пользователю следует обратиться в государственные органы регулирования использования радиочастотного спектра во Франции.

Настоящим компания Edwards Lifesciences заявляет, что этот монитор отвечает основным требованиям и другим соответствующим положениям Директивы 1999/5/ЕС.

Приложение Н

Глоссарий

USB

Universal Serial Bus (универсальная последовательная шина).

Автоматически калибруемый сердечный выброс на основании артериального давления FloTrac (FT-CO)

Сердечный выброс, непрерывно вычисляемый на основании кривой артериального кровяного давления.

Базовая температура крови

Температура крови, которая служит основой для измерений сердечного выброса.

Болюсная инъекция

Известный объем охлажденной жидкости или жидкости комнатной температуры, которая вводится в порт катетера для легочной артерии и служит в качестве индикатора для измерения сердечного выброса.

Болюсный режим (iCO)

Функциональное состояние модуля Swan-Ganz NemoSphere, в котором сердечный выброс измеряется методом болюсной термодилуции.

Вариация ударного объема (SVV)

Вариация ударного объема — это разница между минимальным и максимальным систолическими объемами в процентах.

Вводимый раствор

Жидкость, используемая для измерения iCO (измерения сердечного выброса методом болюсной термодилуции).

Вмешательство

Меры, предпринимаемые с целью изменения состояния пациента.

Гематокрит (Hct)

Процент объема крови, содержащей эритроциты.

Гемоглобин (HGB)

Компонент эритроцитов, переносящий кислород. Объем эритроцитов, измеряемый в граммах на децилитр.

Границы предупредительных сигналов

Максимальные и минимальные значения отслеживаемых параметров пациента.

Динамическая артериальная эластичность ($E_{a\text{dyn}}$)

Динамическая артериальная эластичность — это отношение вариации пульсового давления к вариации ударного объема (PPV/SVV). Это расчетное значение артериальной эластичности.

Доставка кислорода (DO_2)

Количество кислорода в миллилитрах, доставляемого в ткани за минуту (мл/мин).

Значение STAT

Быстрый приблизительный расчет значений CO/CI, EDV/EDVI и RVEF.

Значок

Изображение на экране, которое обозначает определенный экран, состояние платформы или пункт меню. При касании значок во включенном состоянии выполняется определенное действие или открывается доступ к меню.

Индекс доставки кислорода (DO_2I)

Количество кислорода, доставляемого в ткани, в миллилитрах в минуту (мл/мин/м²) с учетом размера тела.

Индекс конечно-диастолического объема (EDVI)

Конечно-диастолический объем правой половины сердца с учетом размера тела.

Индекс системного сосудистого сопротивления (SVRI)

Системное сосудистое сопротивление с учетом размера тела.

Индекс ударного объема (SVI)

Ударный объем с учетом размера тела.

Индикатор качества сигнала (SQI)

Качество сигнала оксиметрии, определяемое по состоянию катетера и положению в сосуде.

Кабель ведомого устройства

Кабель, который передает данные в усовершенствованный монитор HemoSphere с другого монитора.

Кнопка

Изображение с текстом на экране, при касании которого выполняется определенное действие или открывается меню.

Конечно-диастолический объем (EDV)

Объем крови в правом желудочке в конце диастолы.

Кривая вымывания

Кривая разведения индикатора, выведенная в результате болюсной инъекции. Сердечный выброс обратно пропорционален площади под этой кривой.

Кровяное давление (BP)

Кровяное давление, измеряемое с помощью кабеля для измерения давления HemoSphere.

Настройки по умолчанию (PR)

Первоначальные параметры работы, установленные в системе.

Насыщение смешанной венозной крови кислородом (SvO₂)

Процент насыщенного кислородом гемоглобина в венозной крови, измеренный в легочной артерии. Отображается как SvO₂.

Насыщение центральной венозной крови кислородом (ScvO₂)

Процентный показатель насыщенного кислородом гемоглобина в венозной крови, измеренный в верхней полой вене (SVC). Отображается как ScvO₂.

Оксиметрия (насыщение кислородом, ScvO₂/SvO₂)

Процент насыщенного кислородом гемоглобина в крови.

Периодически измеряемый сердечный выброс (iCO)

Периодически измеряемый методом термодиллюции объем крови, выбрасываемый из сердца в большой круг кровообращения за минуту.

Периодически измеряемый сердечный индекс (iCI)

Периодически измеряемый сердечный выброс с учетом размера тела.

Площадь поверхности тела (BSA)

Рассчитанная площадь поверхности тела человека.

Показатель вероятности гипотензии Asimen (HPI)

Вероятность того, что у пациента может развиться гипотензия (среднее артериальное давление < 65 мм рт. ст. в течение как минимум одной минуты).

Потребление кислорода (VO₂)

Интенсивность использования кислорода тканями, обычно выражаемая в миллилитрах кислорода, потребляемого за один час одним миллиграммом сухой массы ткани, в минуту. Рассчитывается с показателем SvO₂.

Предупредительные

Звуковые и визуальные индикаторы, уведомляющие оператора о выходе измеряемого параметра пациента за границы предупредительных сигналов.

Расчетная постоянная

Постоянная, используемая в формуле сердечного выброса, в которой учитывается плотность крови и вводимого раствора, объем вводимого раствора и потеря индикатора в катетере.

Расчетное потребление кислорода (VO₂e)

Расчетная интенсивность использования кислорода тканями, обычно выражаемая в миллилитрах кислорода, потребляемого за один час одним миллиграммом сухой массы ткани, в минуту. Рассчитывается с показателем ScvO₂.

Сердечный выброс (CO)

Объем крови, выбрасываемый из сердца в большой круг кровообращения, в литрах в минуту.

Сердечный индекс (CI)

Сердечный выброс с учетом размера тела.

Системное сосудистое сопротивление (SVR)

Производный показатель сопротивления кровотоку из левого желудочка (постнагрузка).

Специфичность

Пригодность теста для правильной идентификации пациентов без определенного состояния (доля истинно отрицательных случаев).

Математически определяется следующим образом:

$$\left(\frac{\text{количество истинно отрицательных случаев}}{\text{количество истинно отрицательных случаев} + \text{количество ложноположительных случаев}} \right) \times 100.$$

Среднее артериальное давление (МАР)

Среднее системное артериальное давление, измеренное внешним монитором.

Температура крови (ВТ)

Температура крови в легочной артерии при правильном расположении катетера.

Термистор

Температурный датчик вблизи кончика катетера для легочной артерии.

Термодилуция (TD)

Вариант методики разведения индикатора, в которой в качестве показателя используется изменение температуры.

Термофиламент

Участок на термодилуционном катетере ССО, передающий небольшие импульсы энергии в кровь, которые служат в качестве индикатора для непрерывного мониторинга динамики сердечного выброса.

Тест кабеля ССО пациента

Тест для проверки целостности кабеля ССО пациента.

Ударный объем (SV)

Количество крови, выбрасываемой из желудочков с каждым сокращением.

Фракция выброса правого желудочка (RVEF)

Процент объема крови, выбрасываемой из правого желудочка во время систолы.

Центральное венозное давление (CVP)

Среднее давление в верхней полой вене (правом предсердии), измеренное внешним монитором. Обозначает венозный отток в правые отделы сердца.

Частота пульса (PR)

Количество импульсов давления артериальной крови за минуту.

Частота сердечных сокращений (HR)

Количество сокращений желудочков в минуту.

Данные о частоте сердечных сокращений, поступающие с внешнего монитора, усредняются по времени и отображаются как показатель HRavg.

Чувствительность

Пригодность теста для правильной идентификации пациентов с определенным состоянием (доля истинно положительных случаев).

Математически определяется следующим образом:

$$\left(\frac{\text{количество истинно положительных случаев}}{\text{количество истинно положительных случаев} + \text{количество ложноотрицательных случаев}} \right) \times 100.$$

Указатель

Символы

% изменения при непрерывном измерении
индикатор 76
интервал 110
установить 109

A

A/D
определение 29

B

BSA
расчет 105
формула 258
BT 29
определение 29

C

CaO₂
определение 29
формула 258
Ca-vO₂
формула 258
CCO
определение 29
CI
определение 29
формула 258
CISPR 11 281
CO 29
мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere 139
необходимые принадлежности 48
таймер обратного отсчета 142
требуемые принадлежности 48
Continue Same Patient 105
CPI
формула 258
CPO
формула 258
CvO₂
формула 258
CVP
определение 29

D

depth
HemoSphere Swan-Ganz module 252
Derived Value Calculator 94
DO₂
определение 29
формула 259
DO₂I
определение 29
формула 259
dP/dt
формула 259
DPT
определение 29
Draw Blood (Забор крови) 95

E

EDV
мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere 148
необходимые принадлежности 48
определение 29
требуемые принадлежности 48
EDVI
определение 29

G

GDT Session
Paused (Сеанс GDT приостановлен) 95
Resumed (Сеанс GDT возобновлен) 95
Targets Updated (Сеанс GDT целевые диапазоны обновлены) 95

H

Hct
определение 29
HemoSphere
внешние условия 251
HGB
определение 29
HGB Update (Обновление HGB) 95
HIS
определение 29
HR
определение 30

HRavg
определение 30

I

iCO
мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere 142
необходимые принадлежности 48
определение 30
требуемые принадлежности 48
IEC
определение 30
IEC 60601-1
2005 / A1
2012 46
IEC 60601-1-2
2007 279
2014 46
IEC 60601-2-34
2011 46
IEC 60601-2-49
2011 46
IEC 61000-3-2
гармоническое излучение 281
IEC 61000-3-3 281
IEC 61000-4-11 284
IEC 61000-4-2 284
IEC 61000-4-3 285
IEC 61000-4-4 284
IEC 61000-4-5 284
IEC 61000-4-6 285
IEC 61000-4-8 284
IEC/EN 60601-1-2
2007 279
IEEE 802.11 46
In vitro Calibration Error 244

L

LVSWI
определение 30

M

MAP
определение 30
Monitoring Pause (Мониторинг приостановлен) 96
Monitoring Resumed (Мониторинг возобновлен) 96

- O**
 OM Disconnected (Кабель OM отсоединен) 96
- P**
 POST
 определение 30
 см. также Самопроверка при включении
 PvO₂
 определение 30
 PVPI
 формула 260
 PVR
 определение 30
 PVRI
 определение 30
- R**
 RVEF
 необходимые принадлежности 48
 определение 30
 требуемые принадлежности 48
 RVSWI
 определение 30
- S**
 sCI
 определение 30
 sCO
 определение 30
 ScvO₂
 определение 30
 требуемые принадлежности 49
 sEDV
 определение 30
 SpO₂
 определение 30
 SQI
 определение 30
 sRVEF
 определение 30
 ST
 определение 30
 STAT
 CO 142
 определение 30
 SV
 необходимые принадлежности 48
 определение 30
 требуемые принадлежности 48
 формула 261
- SVI
 определение 30
 формула 261
 SvO₂
 определение 30
 требуемые принадлежности 49
 SVR
 мониторинг с помощью модуля Swan-Ganz HemoSphere 153
 необходимые принадлежности 48
 определение 30
 требуемые принадлежности 48
 формула 261
 SVRI
 определение 30
 формула 261
 SVV
 формула 261
- T**
 TD
 определение 30
 Time Change (Изменение времени) 97
- U**
 USB
 определение 30
- V**
 VO₂
 определение 30
 формула 261
 VO_{2e}
 определение 30
 формула 261
 VO_{2I}
 определение 30
 формула 261
 VO_{2Ie}
 определение 30
 формула 262
 voltage
 monitor 250
- Z**
 Zero & Waveform 166
- A**
 аббревиатуры 29
- аккумулятор
 состояние на информационной панели 99
 техническое обслуживание 277
 установка 54
 хранение 277
 аналоговый вход 111
- Б**
 безопасность 135
 беспроводная связь 131
 настройка 131
 характеристики 250
 болюс
 кривая вымывания 147
 болюсный мониторинг (iCO) 142
 быстрый электрический переходный процесс и всплеск 284
- В**
 Введите допустимое время 210
 Введите допустимую дату 210
 ввод значения 101
 вертикальная прокрутка 100
 взаимосвязь физиологических данных 87
 непрерывный режим 87
 установка предупредительных сигналов и целевых значений 90
 хронологический режим 87
 внешние условия 248, 249, 251
 восстановление заводских настроек 131
 время
 изменить 107
 время тренда на графике 125
 Встроенная Windows 7 248
 выключение звука
 предупредительных сигналов 73
 высота
 модуль Swan-Ganz HemoSphere 252
 монитор 248
 Высота над уровнем моря
 внешние условия 248
 выход дисплея, HDMI 249
- Г**
 гарантия 278
 гармоническое излучение IEC 61000-3-2 281

Гармоническое излучение класса
А 281
глубина
монитор 248
гнездо модуля 24

Д

данные
безопасность 135
сбросить 131
скачать 129
экспорт 129
данные пациента
ввод 103
возраст 105
Данные пациента хранятся в
оксиметрическом кабеле
более 24 часов —
выполните повторную
калибровку 245
данные пациента, просмотр 106
дата
изменить 107
Дата и время, экран 108
длина кабеля
оксиметрического 253, 254

Е

единица фракции выброса
определение 29

Ж

желтый
индикатор 197
индикатор состояния целевого
значения 120

З

задняя панель 50
соединительные порты 51
зеленый
индикатор 197
индикатор состояния манжеты
регулятора давления 202
индикатор состояния целевого
значения 120
Значение вне диапазона 210
Значение должно быть более 210
Значение должно быть менее 210
значение, ввод 101
значок возврата 101
значок главного экрана 101
значок настроек 73

значок остановки мониторинга
СО 71, 72
значок отмены 101

И

идентификационная маркировка
разъемов 45
излучаемые радиопомехи
IEC 61000-4-3 285
изменение предупредительного
сигнала или целевого
значения 75
изменить параметры
изменить 74
Индикатор качества сигнала
(SQI) 172
индикаторы
монитор 200
регулятор давления 202
информационная панель 98, 102
таймер обратного отсчета СО 142
использование монитора 69

К

кабели
очистка 273
кабель для ЭКГ 149
Калибровка in vitro 170
Калибровка in vivo 171
Касание
определение 30
клавиатура, использование 102
ключевой параметр
изменить 74
кнопка
список 101
Кнопка главного экрана 92, 93
кнопка клинических процедур 72
кнопка начала мониторинга СО 71
Кнопка снимка экрана 73
Кнопка снимка экрана. 71
кнопочная панель,
использование 102
колебания напряжения и
фликер 281
кондуктивные радиопомехи
IEC 61000-4-6 285
красный
индикатор 197
индикатор состояния целевого
значения 120
кривая вымывания 147

Л

ЛА
определение 30

М

маркировка
изделие 44
порты 45
упаковка 45
маркировка на упаковке 45
масса
модуль Swan-Ganz
HemoSphere 252
монитор 248
масса, данные пациента 105
Медицинские информационные
системы 132
механические характеристики 248
модуль Swan-Ganz HemoSphere
алгоритм СО 139
доступные параметры 25, 26
краткие инструкции 61
мониторинг СО 139
мониторинг iCO 142
обзор 24
обзор соединений 137
сообщения об ошибках 211
состояния теплового сигнала 141
модуль расширения 24
монитор
внешние условия 248, 249, 251
значок выбора экрана 72
индикаторы питания и связи 200
использование 69
масса 248
очистка 272
размеры 248
утилизация 276
характеристики дисплея 248
мониторинг RVEF 148

Н

навигация 69, 100
навигация по экрану 100
навигация по экрану монитора 100
настройки 131
данные 131
обзор 73
техническое меню 128
настройки монитора 106
общее 106, 119
настройки по умолчанию
восстановить 131

непрерывный режим
взаимосвязь физиологических
данных 87

Новый пациент 104

номера моделей 255

О

область сообщений 100

обслуживание 275

общее, настройки монитора 119

общие настройки монитора 106

объем вводимого раствора 145

Окно настроек 183, 184, 185, 186,
187, 195, 196

оксиметрический кабель NemoSphere
восстановление данных 173

доступные параметры 28

краткие инструкции 64, 66

настройка 168

очистка 273

сброс 175

сообщения об ошибках 240

характеристики 254

оксиметрия

SQI 172

настройка 168

предупреждения 244

устранение неисправностей 245

операционная система 248

определение 29

основные функциональные
характеристики 46

относительная влажность
внешние условия 248

очистка

кабеля 273

кабель и разъемы 274

монитор 272

оксиметрический кабель 273

П

панель навигации 71

панель состояния 100

параметры

диапазоны отображения и
предупредительных
сигналов 265

пациент

данные 104

идентификатор 105

новый 104

параметры данных 263

продолжение мониторинга 105

передача сообщений по стандарту
HL7 132

передвижная стойка 256

поддержка, техническая 275

подключение к HIS 132

Показания к использованию 18

пол, ввод 105

Полужирный шрифт

определение 29

порт HDMI 249

порты USB, характеристики 249

последовательный порт RS-232 249

предостережение

определение 31

предостережения, список 37

предупредительные сигналы

всплывающий экран 75

выключение звука 73

громкость 119

настройка для одного

параметра 122

определение 116

приоритеты 267

проверка сигналов 277

установить 119

установить для отдельного

параметра 75

предупредительный сигнал и целевое
значение

значения по умолчанию 266

изменить 75

предупреждение

нестабильный сигнал 244

обнаружены артефакт стенки или
заклинивание 244

определение 31

предупреждения

оксиметрия 244

предупреждения, список 32

прикроватный монитор

вход сигнала ЭКГ 149

принадлежности для кабелей 48

принадлежности для модулей 48

приоритеты предупредительных
сигналов физиологического
характера 267

приостановка мониторинга 73

Провокационная доза жидкости 80

продолжение мониторинга
пациента 105

прокрутка 100

просмотр данных пациента 106

Просмотренные события 94

профилактическое
обслуживание 276

Р

Радиоизлучение 281

Радиоизлучение группы 1 281

Радиоизлучение класса А 281

разделяющие

расстояния 283

размер дисплея 248

размер экрана 248

размеры

аккумулятор 251

модуль Swan-Ganz

NemoSphere 252

монитор 248

разъем Ethernet RJ-45 (монитор) 249

разъемы

очистка 274

расстояния

рекомендуемые для

оборудования 283

расчетная постоянная

выбор 145

расчетные постоянные

магистральный датчик

температуры 270

погружаемый датчик

температуры 269

таблицы 269

Региональные отделения Edwards

Lifesciences 275

регулировка шкал 124

Регулятор давления

индикаторы оповещения 202

рост, данные пациента 105

С

Самопроверка при включении 58

Сбои при оксиметрии, список
сбоев 240

светодиодные индикаторы 200

светодиоды монитора 200

сенсорный экран,

характеристики 249

серый

индикатор 197

индикатор состояния целевого
значения 120

сигналы тревоги при оксиметрии,
список сигналов

тревоги 243

СИМВОЛЫ

- упаковка 44
- экран 42
- СИМВОЛЫ ПОЛЬЗОВАТЕЛЬСКОГО
интерфейса 42
- скачать данные 198
- скачок IEC 61000-4-5 284
- скорости прокрутки трендов в виде
графиков 78
- скорости прокрутки трендов в виде
таблиц 83
- скорость прокрутки
 - тренд в виде графика 78
 - тренд в виде таблицы 83
- соединительные порты 50
- сокращения 29
- сообщения об ошибках 202
- состояния теплового сигнала
 - мониторинг СО 141
- список принадлежностей 255
- список-кнопка 101

Т

- температура
 - внешние условия 248
- тест кабеля ССО пациента 138
- тест на устойчивость к
 - промышленным
частотам 284
- тест на целостность кабеля 138
- техническая поддержка 275
- технические средства
 - гемодинамического
мониторинга 24
- техническое меню 128
- техническое обслуживание 276

У

- усовершенствованный монитор
HemoSphere
 - базовая комплектация 48
 - внешние условия 248, 249
 - документация и обучение 28
 - индикаторы состояния 200
 - маркировка 44
 - основные функциональные
характеристики 46
 - соединительные порты 50
 - требования 251
 - требуемые принадлежности 48
 - характеристики 248, 249
- устранение неисправностей
 - оксиметрия 245
- утилизация, монитор 276

Ф

- физические характеристики 248
- формат времени 108
- формат даты 108
- формула PVPI 260
- формула SV 261
- формула SVI 261
- формула SVR 261
- формула SVRI 261
- формулы сердечного профиля 258

Х

- характеристики
 - механические 248
 - физические 248
- характеристики дисплея
 - монитор 248
- характеристики модуля Swan-Ganz
HemoSphere 252
- хронологический режим
 - взаимосвязь физиологических
данных 87

Ц

- целевые значения
 - изменить 75
- индикаторы состояния 76
- настройка для одного
параметра 122
- установить 119

Ш

- шаг таблицы 125
- шар параметра 76
- шары параметров 74
- ширина
 - модуль Swan-Ganz
HemoSphere 252
 - монитор 248
- шкала трендов
 - границы по умолчанию 264
- шкалы
 - регулировка 124

Э

- экран мониторинга в виде
 - приборной панели 86
- экран мониторинга взаимосвязи
физиологических
данных 87
- экран мониторинга трендов в виде
графиков 77
- экран мониторинга трендов в виде
таблиц 82
- экран мониторинга физиологии 84
- экспорт данных 129
- электромагнитная
 - излучение 281
 - совместимость 279
- электромагнитный
 - излучение 282
- электростатический разряд 284

Я

- язык
 - изменить 107
 - настройки по умолчанию 268

Эта страница намеренно оставлена пустой

Эта страница намеренно оставлена пустой

Предостережение. В соответствии с федеральным законодательством США продажа этого устройства разрешена только врачам или по их заказу. Подробные указания по применению см. в инструкциях по использованию.

Устройства компании Edwards Lifesciences, продаваемые в Европе и отвечающие основным требованиям, которые изложены в статье 3 Директивы о медицинских приборах 93/42/ЕЕС, отмечены знаком соответствия CE.

Edwards, Edwards Lifesciences, стилизованный логотип с буквой E, Acumen, Acumen HPI, Acumen IQ, CCOMbo, CCOMbo V, CO-Set, CO-Set+, FloTrac, FloTrac IQ, HemoSphere, HemoSphere Swan-Ganz, Hypotension Prediction Index, HPI, PediaSat, Swan, Swan-Ganz, Time-In-Target и TruWave представляют собой товарные знаки компании Edwards Lifesciences Corporation. Все прочие товарные знаки являются собственностью соответствующих владельцев.

© Edwards Lifesciences Corporation, 2021 г. Все права защищены. A/W Номер документа: 10007201006/A

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



Edwards