HemoSphere kibővített monitor

Kezelői kézikönyv



Edwards HemoSphere tökéletesített monitor használati útmutatója

A folyamatos termékfejlesztés miatt az árak és a műszaki jellemzők előzetes értesítés nélkül változhatnak. A használati útmutatóban eszközölt változtatásokat – történjen akár felhasználói visszajelzések következtében, akár a folyamatos termékfejlesztés miatt – új kiadás formájában adjuk közre. Ha a használati útmutató normál használata során hibát, kihagyást vagy helytelen adatot talál, kérjük, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással vagy az Edwards helyi képviseletével.

Edwards műszaki támogatás

Egyesült Államok és Kanada (napi 24 órában)	800,822,9837 vagy tech_support@edwards.com
Az Egyesült Államokon és Kanadán kívül (napi 24 órában)	949,250,2222
Európa	+8001,8001,801 vagy techserv_europe@edwards.com
Az Egyesült Királyságban	0870 606 2040 – 4. opció
Írországban	01 8211012 – 4. opció

VIGYÁZAT

Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében az eszköz kizárólag orvos által vagy orvosi utasításra értékesíthető.

Gyártó	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 Gyártás helye: USA
Védjegyek	Az Edwards, az Edwards Lifesciences, a stilizált E logó, az Acumen, az Acumen HPI, az Acumen IQ, a CCOmbo, a CCOmbo V, a ClearSight, a CO-Set, a CO-Set3, a FloTrac, a FORE-SIGHT, a FORE-SIGHT ELITE, a HemoSphere, a Hypotension Prediction Index, a HPI, a PediaSat, a Physiocal, a Swan, a Swan-Ganz, a Time-In-Target és a TruWave az Edwards Lifesciences Corporation védjegyei. Minden egyéb védjegy az adott tulajdonosé.
	A jelen termék gyártása és forgalmazása az alábbi, egy vagy több amerikai egyesült államokbeli szabadalom védelme alatt történik: 7,220,230; 7,422,562; 7,452,333; 7,785,263; 7,967,757; valamint külföldi megfelelőik.

© 2021 Edwards Lifesciences Corporation. Minden jog fenntartva.

A 4.3-as verziószámú használati útmutató kiadásának dátuma: 2021, MÁRCIUS; szoftververzió: 2.1 A kiadás eredeti dátuma: 2016.09.30.



EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH Edisonstrasse 6 85716 Unterschleissheim, Germany





Tartalom

A használati útmutató használata	19
1 Bevezetés	
1.1 A használati útmutató célia	
1.2 Felhasználási javallatok.	
1.2.1 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere Swan-Ganz modullal	
1.2.2 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere oximetriás kábellel	
1.2.3 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere nyomáskábellel	
1.2.4 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere szövetioximetria-modullal és	
FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal	
1.2.5 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere ClearSight modullal	22
1.3 A használat ellenjavallatai	23
1.3.1 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere szövetioximetria-modullal és	
FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal	23
1.3.2 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere ClearSight modullal	
1.4 Felhasználási területek	
1.5 Várható klinikai előny.	
1.6 A HemoSphere kibővített monitor hemodinamikai technológiai csatlakozásai	
1.6.1 HemoSphere Swan-Ganz modul	
1.6.2 HemoSphere nvomáskábel	
1.6.3 HemoSphere oximetriás kábel	
1.6.4 HemoSphere szövetioximetria-modul	
1.6.5 HemoSphere ClearSight modul	
1.6.6 Leírások és képzés	35
1.7 A használati útmutatóban használt betűtípusra vonatkozó egyezmények	35
1.8 A használati útmutatóban megtalálható rövidítések	
	20
2 Biztonsag es szimbolumok.	
2.1 Biztonsaggai kapcsolatos figyelmezteto szavak megnatarozasa	
2.1.1 Figyeimeztetes	
2.1.2 OVINTEZKEDES	
2.1.3 Megjegyzes	
2.2 Figyelmeztetesek	
2.3 OVINTEZKEGESEK.	
2.4 A teinasznalol telület szímbolumal.	
2.5 Szímbolumok a termekcímkeken	
2.0 VONALKOZO SZADVANYOK	
2.7 A HemoSphere kibovitett monitor alapveto mukodesi kovetelmenyel	60
3 Telepítés és a rendszer	61
3.1 Kicsomagolás	61
3.1.1 A csomag tartalma	61
3.1.2 A platformmodulokhoz és kábelekhez szükséges tartozékok	62
3.2 A HemoSphere kibővített monitor csatlakozási portjai	64
3.2.1 A monitor elölnézete	64
3.2.2 A monitor hátulnézete	65
3.2.3 A monitor jobb oldallapja	66
3.2.4 A monitor bal oldallapja	67
3.3 A HemoSphere kibővített monitor telepítése	67
3.3.1 Összeszerelési opciók és ajánlások	67
3.3.2 Az akkumulátor telepítése.	68
3.3.3 A tápkábel csatlakoztatása	69
3.3.4 Hemodinamikai monitorozó modul csatlakoztatása és leválasztása	70
3.3.5 Hemodinamikai monitorozó kábel csatlakoztatása és leválasztása	70
3.3.6 Külső eszközök kábeleinek csatlakoztatása	70

3.4 Első indítás	71
3.4.1 Az elindítási eljárás	71
3.4.2 Nyelv kiválasztása	71
1 A HomoSphora kihővítatt monitar avors üzembe belvezése	72
4 1 HemoSphere Swan Ganz modul perctérfogat monitorozás	. 73
4. 1 1 Folyamatos perctárfogat-monitorozás	7/
4 1 2 Szakaszos perctérforat-monitorozás	
4 1 3 A folyamatos véndiasztolés térfonat monitorozása	
4 2 Monitorozás a HemoSphere nyomáskábellel	76
4.2 Montolozas a henocipilere hyomaskabellel	
4.2.1 A nyomáskábel nullázása	
4 3 A HemoSphere oximetriás kábellel végzett monitorozás	78
4.3.1 In vitro kalibrálás	79
4.3.2 In vivo kalibralas	79
4 4 HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás	
4 4 1 A HemoSphere szövetioximetria-modul csatlakoztatása	
4 5 HemoSphere ClearSight modul monitorozás	82
4.5.1.A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakoztatása	
5 Navigalas a HemoSphere kibovitett monitoron	85
5.1 A HemoSphere kibővített monitor képernyőjének megjelenése	. 85
5.2 Navigációs sáv	86
5.3 Monitorozási nézetek	90
5.3.1 Paramétercsempék	91
5.3.2 Fő monitorozási nézet	94
5.3.3 Grafikus trendmonitorozási nézet	94
5.3.4 Táblázatos trendek	99
5.3.5 Osztott képernyős grafikus/táblázatos trend	101
5.3.6 Élettani paraméterek képernyő	101
5.3.7 Műszerfalképernyő	102
5.3.8 Élettani paraméterek kapcsolata	103
5.3.9 Célpozicionáló képernyő	107
5.4 Összpontosított monitorozási formátum	108
5.4.1 Monitorozási nézet választása	108
5.4.2 Vérnyomásgörbe csempe	108
5.4.3 Összpontosított paramétercsempe	109
5.4.4 Paraméterek módosítása	109
5.4.5 A riasztások/célértékek módosítása	110
5.4.6 Összpontosított főképernyő	110
5.4.7 Összpontosított grafikustrend-képernyő	111
5.4.8 Összpontosított diagramkészítő képernyő	112
5.5 Klinikai eszközök	113
5.5.1 Monitorozási mód kiválasztása	113
5.5.2 CVP bevitele	114
5.5.3 Származtatottérték-kalkulátor	115
5.5.4 Esemény áttekintése	115
5.6 Információs sáv.	120
5.6.1 Akkumulátor	.121
5.6.2 Screen Brightness (A képernyő fényereje)	121
5.6.3 Alarm Volume (Riasztási hangerő).	121
5.6.4 Képernvőfelvétel	122
5.6.5 Lock Screen (képernyő lezárása)	122
5.7 Állapotielző sáv	122
5.8 Navigálás a monitorképernyőn	123
5.8.1 Függőleges Japozás	123
5.8.2 Navigációs ikonok	123
6 A telhasználói telület beállításai	125

6.1 Jelszavas védelem	. 125
6.1.1 Jelszavak módosítása	. 127
6.2 Betegadatok	. 127
6.2.1 Új beteg	. 127
6.2.2 A beteg monitorozásának folytatása	129
6.2.3 Betegadatok megtekintése	. 129
6.3 Általános monitorbeállítások.	129
6.3.1 Nvelv módosítása	.130
6 3 2 A dátum- és időmegielenítés módosítása	131
6.3.3 Monitorozó képernyők beállítása	131
6.3.4 Időintervallumok/átlagolás	132
6 3 5 Analóg nyomásjelbemenet	133
	100
7 Speciális beállítások	138
7.1 Alarms / Targets (riasztások / célértékek)	. 138
7.1.1 Riasztás némítása	. 139
7.1.2 A riasztás hangerejének beállítása	140
7.1.3 Célértékek beállítása	. 140
7.1.4 A riasztások/célértékek beállítási képernyő	141
7.1.5 Minden célérték beállítása	.142
7.1.6 Célértékek és rjasztások beállítása egy paraméter esetében	.143
7 2 Adjust Scales (skálák átállítása)	145
7.3 Élettani paraméterek és élettani paraméterek kapcsolata képernyő SVV/PPV-	
naraméterheállításai	147
7 / 20 másodperces áramlásinaraméter-beállítások	1/7
7.5 Domó mód	147
	. 147
8 Adatexportálás és csatlakoztathatósági beállítások	149
8.1 Adatok exportálása	149
8.1.1 Data Download (adatletöltés)	. 149
8.1.2 Diagnosztika exportálása	151
8.2 Vezeték nélküli beállítások	. 151
8.3 HIS-kapcsolat	. 152
8.3.1 A beteg demográfiai adatai	153
8.3.2 Élettani betegadatok	.154
8.3.3 Élettani riasztások és eszközhibák	154
8 4 Kiberbiztonság	154
8 4 1 HIPAA	155
0.7.111170	. 100
9 HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozás	.156
9.1 A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakoztatása	156
9.1.1 Betegoldali CCO kábelteszt	158
9.1.2 Paraméterválasztás menü	.159
9.2 Folyamatos perctérfogat	160
9.2.1 A betegoldali kábelek csatlakoztatása	160
9.2.2 A monitorozás elindítása	. 161
9.2.3 A termikus jel feltételei	162
9.2.4 CO-visszaszámláló	.163
9.2.5 STAT CO	. 163
9.2.6 20 másodperces áramlási paraméterek	. 163
9.3 Szakaszosan mért perctérfogat	164
9 3 1 A betegoldali kábelek csatlakoztatása	164
9.3.2 Konfigurációs beállítások	165
9.3.3.1 Itasítások a hólusmárási módokhoz	167
9.9.4 Termodilúciós összefoglaló kápernyő	160
3.3.4 Termouliudos osszelogialo kepernyo 0.4 EDV/ /DV/EE monitorozác	109
J.4 LDV-/NVEF-IIIUIIIUIUZAS	170
	170
	1/1
9.4.3 A meres elinaitasa	.173

9.4.4 Aktív EDV-monitorozás	. 173
9.4.5 STAT EDV és RVEF	.174
9.5 SVR	. 175
10 Monitorozás a HemoSphere nyomáskáhellel	176
10 10 1 A nyomáskábel áttekintése	176
10.2 Monitorozási mód kiválasztása	178
10.2 FloTrac árzákolős monitorozás	170
10.3 FIOTAC EIZEREIOS IIIOTILOTOZAS.	. 170
10.3.1 A FIOTTAC VAGY ACUMENTIQ EIZEKEIO CSALIAKOZIALASA	. 179
10.3.2 Atlagolasi luo bealillasa	. 100
10.3.3 Arterias nyomas nuliazasa	181
10.3.4 SVR-monitorozas	182
10.4 Nyomaskabeles monitorozas TruWave DPT-vel	182
10.4.1 TruWave DPT csatlakoztatasa	.182
10.4.2 Intravaszkuláris nyomás nullázása	.183
10.5 Nyomáskábeles monitorozás Swan-Ganz modullal végzett monitorozási módban	. 184
10.6 Nullázás és görbe képernyő	.185
10.6.1 Nyomás kiválasztása és szenzor nullázása	. 185
10.6.2 Nyomáskimenet	.186
10.6.3 Görbe megerősítése	.186
11 HemoSphere ClearSight modul nem invazív monitorozás	187
11 1 HemoSphere nem invazív rendszer módszertan	187
11 1 1 Térfogatszorításos módszer	187
11 1 2 Physiocal módszer	187
11.1.2 Cörberekonstrukciós és bemodinamikai elemzés (ClearSight algoritmus)	188
11.1.3 Solderekonstrukciós és hemodinamikar elemzés (ClearSight algohumus)	188
11.1.4 SZIV-TELETENCIAEIZEREID (THEAT RETETICE SETSUT, TIRS)	100
11.1.5 Az újjbegy elszínezővese, zsibbauasa vagy bizsergese	100
11.1.0 Monitorozás két mondzoettével	100
11.1.7 Monitorozas kel manozsettaval.	109
11.1.8 Modszentani nivatkozasok.	. 189
11.2 A HemoSphere nem Invaziv rendszer csatiakoztatasa	.189
11.2.1 A nyomasszabalyozo felnelyezese	191
11.2.2 Az ujjmandzsetta meretenek kivalasztasa	193
11.2.3 Az ujjmandzsetta/ujjmandzsettak felhelyezese	. 193
11.2.4 A sziv-referenciaerzekelő nullazasa és alkalmazasa	. 193
11.2.5 A HemoSphere nem invaziv rendszer monitorozásának általános hibaelhárítása.	. 194
11.3 Opcionális HRS	. 196
11.3.1 Szedált és mozdulatlan beteg	. 196
11.3.2 Frissítse a kiegyenlítési értéket monitorozás során	198
11.3.3 Betegpozíció mód megváltoztatása	198
11.4 SQI	. 199
11.5 Physiocal kijelző	. 199
11.6 ClearSight beállítások és mandzsettaopciók	200
11.6.1 Mandzsettanyomás felengedése mód	.200
11.7 Vérnyomás-kalibrálás	.201
11.8 Kimeneti jel a betegmonitorhoz	.202
12 Vénás ovimetriás monitorozás	204
12 venas oximetrias monitolozas	204
12.2 A vánác ovimetria boállítáca	204
12.2 A verias oximetria bealinasa	204
12.0 III VIIIU Kalibialað	200
12.0.1 III VIUU raliutaiasi IIIUa	201
12.4 III VIVU Källüliäläs	.201
12.0 JeliTillioseyjel20	200
12.0 A VERIAS OXIMELITAI ADALOK IEKERESE	209
12.7 MGD IIISSILESE	.210
	211
12.9 Uj kateter	.211

13 HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás	212
13.1 HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás	212
13.2 FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul áttekintés	212
13.2.1 A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul rögzítési lehetőségei	213
13.2.2 A rögzítőkapocs felhelyezése	214
13.2.3 A rögzítőkapocs eltávolítása	216
13.3 A HemoSphere szövetioximetria-modul és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő	
modul csatlakoztatása	217
13.3.1 Az érzékelők rögzítése a beteghez	222
13.3.2 Az érzékelők leválasztása monitorozás után	229
13.3.3 Monitorozási meafontolások	229
13.3.4 Bőrellenőrzési időzítő.	231
13 3 5 Átlagolási idő beállítása	231
13 3 6 Jelminőségielző	231
13 3 7 Szöveti oximetriás élettani naraméterek kénernvő	231
14 Specialis funkciók	233
14.1 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció	233
14.1.1 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)	235
14.1.2 HPI mint kulcsparaméter	237
14.1.3 HPI riasztás	239
14.1.4 A HPI az információs sávon	240
14.1.5 A HPI információs sávon lévő jelzőjének letiltása	240
14.1.6 HPI magas felhívás felugró ablaka	241
14.1.7 A HPI másodlagos képernyő	242
14.1.8 Klinikai alkalmazás	244
14.1.9 További paraméterek	245
14.1.10 Klinikai validálás	247
14.1.11 Hivatkozások	256
14.2 Továbbfejlesztett paraméterkövetés	257
14.2.1 GDT-követés	257
14.2.2 SV-optimalizálás	259
14.2.3 GDT-jelentés letöltése	260
14.3 Folvadékterápia-teszt	260
14.3.1 Passzív lábemelés teszt	261
14.3.2 Folvadékbólusteszt	263
14 3 3 Anamnesztikus teszteredmények	264
15 Hibaelháritás	265
15.1 Súgó a képernyőn	265
15.2 Monitorállapot-jelző fények	266
15.3 A nyomáskábel kommunikációja	267
15.4 A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul érzékelő kommunikációja	268
15.5 Nyomásszabályozó kommunikáció	269
15.6 HemoSphere kibővített monitor hibaüzenetei	271
15.6.1 Rendszer-/monitorozási hibák/felhívások	271
15.6.2 Rendszer-/monitorozási figyelmeztetések	280
15.6.3 A számbillentyűzet hibái	281
15.7 A HemoSphere Swan-Ganz modul hibaüzenetei	282
15.7.1 CO-hibák/felhívások	282
15.7.2 EDV- és SV-hibák/felhívások	287
15.7.3 iCO-hibák/felhívások	289
15.7.4 SVR-hibák/felhívások	293
15.7.5 20 másodperces paraméterhibák/felhívások	294
15.7.6 Általános hibaelhárítás	295
15.8 A nyomáskábel hibaüzenetei	300
15.8.1 Általános nyomáskábelhibák/felhívások	300
15.8.2 CO-hibák/felhívások	304

15.8.3 SVR-hibák/felhívások	310
15.0.4 MAF-IIIDAN/IEIIIIVASUN	31/
15.9 HemoSnbere ClearSight modul hibaüzenetek	316
15.9 1 Hibák/felhívások	316
15.10 Vénás oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek.	335
15.10.1 Vénás oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások	335
15.10.2 Vénás oximetriai figvelmeztetések	339
15.10.3 Vénás oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás	.340
15.11 Szöveti oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek	.340
15.11.1 Szöveti oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások	.340
15.11.2 Szöveti oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás	345
fürsenlék A. Műszeki edetek	247
A 1 Eenteesebb teliseítménviellemzők	247
A. 1 Fontosabb teljesitmenyjellenizok	2/0
A.2 A HemoSphere akkumulátor műszaki adatai	251
A.3 A HemoSphere Swan Canz modul jellemzőj	352
A.4 HemoSphere swan-Galiz moudi jeliemizol	354
A.5 A HemoSphere nyomaskabel műszaki adatai	255
A.0 A HemoSphere szöveti oviméter műszaki adatai	355
A.7 A HemoSphere ClearSight modul jellemzőj	355
	557
függelék B: Tartozékok	359
B.1 Tartozékok listája	.359
B.2 További tartozékok leírása	.360
B.2.1 Görgős állvány	360
B.2.2 Oximetriás tartóbölcső	361
függelék C: A számított betegparaméterek egyenletei	362
függelék D: Monitorbeállítások és alapértelmezett beállítások	. 369
D.1 Betegadat-beviteli tartomány	.369
D.2 A trendskála alapértelmezett határértékei	. 370
D.3 Paraméterek megjelenítése és az állítható riasztási-/céltartományok	.371
D.4 Alapértelmezett riasztási és célértékek	372
D.5 Riasztási prioritások	.373
D.6 Alapértelmezett nyelvi beállítások	374
függelék E. Számítási állandók	376
F 1 Számítási állandók ártéke	376
	.070
függelék F: Rendszerkarbantartás, szerviz és támogatás	.378
F.1 Altalános karbantartás	378
F.2 A monitor és a modulok tisztítása	.378
F.3 A platform kabeleinek tisztítása	379
F.3.1 A HemoSphere oximetrias kabel tisztítasa	380
F.3.2 A Paciens CCO kabel es a csatlakozo tisztitasa	380
F.3.3 A HemoSphere nyomaskabel tisztítása	380
F.3.4 A FORE-SIGHT ELITE oxigenszintmero modul tisztitasa	381
F.3.5 A sziv-referenciaerzekelo es a nyomasszabalyozo tisztitasa	382
F.4 Szerviz es tamogatas	.382
F.5 Az Edwards Lifesciences regionalis kozpontjal	382
F.O A MONITOR ARTAIMATIANITASA	383
F.O.1 AZ AKKUMUIATOF UJRANASZNOSITASA	383
Г./ IVIEgelozo Karbantartas	303
F.7.1 AZ AKKUMUIAU KAIDANANANANANANANANANANANANANANANANANANA	ა ბ ა 204
F.7.2 Demosphere Clearslynt mouul Karbantantasa	304 201
F.9 Jótállás	.384
függelék G: Irányelvek és a gyártó nyilatkozata	385
naggelek e. hanyelvek es a gyarle nyllakozala	000

G.1 Elektromágneses kompatibilitás	385
G.2 Használati utasítás	385
G.3 A vezeték nélküli technológia adatai	391
G.3.1 A vezeték nélküli technológia szolgáltatásminősége	394
G.3.2 A vezeték nélküli kommunikáció biztonságosságának növelésére szolgáló módszerek	395
G.3.3 A vezeték nélküli eszközök együttes működésével kapcsolatos problémák hibaelhárítása	
G.3.4 Federal Communication Commission (Szövetségi Távközlési Bizottság, FCC) interferencia-nyilatkozat	395
G.3.5 Industry Canada nyilatkozat	396
G.3.6 Európai Unió R&TTE nyilatkozatok	396
Szómagyarázat	398

Ábrák listája

1-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor hemodinamikai technológiai csatlakozásai	29
3-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor elölnézete	. 64
3-2. ábra: HemoSphere kibővített monitor hátulnézete (HemoSphere Swan-Ganz modullal)	65
3-3. ábra: A HemoSphere kibővített monitor jobb oldallapja	66
3-4. ábra: A HemoSphere kibővített monitor bal oldallapja (modulok nélkül)	. 67
3-5. ábra: A HemoSphere tökéletesített monitor tápbemeneti fedele – csavarok elhelyezkedése.	69
3-6. ábra: Kezdőképernyő	71
3-7. ábra: Nyelv kiválasztása képernyő	72
4-1. ábra: HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozási csatlakozóinak áttekintése	73
4-2. ábra: A nyomáskábel csatlakoztatásának áttekintése	76
4-3. ábra: Az oximetriás csatlakozások áttekintése	78
4-4. ábra: A HemoSphere szövetioximetria-modul csatlakozóinak áttekintése	. 80
4-5. ábra: A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakozásainak áttekintése	82
5-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor képernyőjének funkciói	86
5-2. ábra: A navigációs sáv és ikonok	87
5-3. ábra: Példa a monitorozó képernyő kiválasztása ablakra	90
5-4. ábra: Példa a kulcsparaméter-választó csempebeállítási menüre	92
5-5. ábra: Paramétercsempe	93
5-6. ábra: Fő monitorozási nézet	94
5-7. ábra: Grafikus trend képernyő	95
5-8. ábra: Grafikus trend – beavatkozás ablak	96
5-9. ábra: Grafikus trend képernyő – beavatkozási információs buborék	98
5-10. ábra: Táblázatos trend képernyő	. 99
5-11. ábra: Táblázat lépésköze felugró ablak	100
5-12. ábra: Élettani képernyő a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás közben.	101
5-13. ábra: Műszerfal-monitorozó képernyő	103
5-14. ábra: Élettani paraméterek kapcsolata képernyő a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás közben	104
5-15. ábra: Anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolati adatai képernyő	105
5-16. ábra: Élettani paraméterek kapcsolatának paraméterdobozai	106

5-17. ábra: Élettani paraméterek kapcsolata célérték/bevitel felugró ablak	107
5-18. ábra: Célpozicionáló képernyő	107
5-19. ábra: Összpontosított paramétercsempe	109
5-20. ábra: Összpontosított paramétercsempe – paraméter és riasztások/célértékek kiválasztása	110
5-21. ábra: Összpontosított főképernyő	111
5-22. ábra: Összpontosított grafikustrend-képernyő	112
5-23. ábra: Összpontosított diagramkészítő képernyő	113
5-24. ábra: Összpontosított diagramkészítő nézet – Oszlopok beállítása	113
5-25. ábra: Információs sáv	120
5-26. ábra: Képernyőzár felugró ablak	122
5-27. ábra: Állapotjelző sáv	123
6-1. ábra: Új beteg vagy előző beteg folytatása képernyő	127
6-2. ábra: Új beteg adatai képernyő	128
6-3. ábra: Általános monitorbeállítások	130
7-1. ábra: Riasztások/célértékek beállítása	142
7-2. ábra: Egyedi paraméterriasztások és célértékek beállítása	144
7-3. ábra: Grafikus trend képernyő	145
7-4. ábra: Skálák átállítása	145
7-5. ábra: Táblázat lépésköze felugró ablak	146
8-1. ábra: HIS – Beteglekérdezés képernyő	152
8-2. ábra: HIS – Új beteg adatai képernyő	154
9-1. ábra: HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakozók áttekintése	157
9-2. ábra: A betegoldali CCO kábelteszt csatlakozásai	159
9-3. ábra: A HemoSphere Swan-Ganz modul fő paraméterválasztó ablaka	160
9-4. ábra: A CO-csatlakozások áttekintése	161
9-5. ábra: Az iCO-csatlakozások áttekintése	165
9-6. ábra: iCO új beállítás konfigurálása képernyő	166
9-7. ábra: Termodilúciós összefoglaló képernyő	170
9-8. ábra: Az EDV-/RVEF-csatlakozások áttekintése	171
10-1. ábra: HemoSphere nyomáskábel	177
10-2. ábra: Nullázás és görbe képernyők – Érzékelő nullázása és nyomás kikapcsolása	185

11-1. ábra: A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakozásainak áttekintése	90
11-2. ábra: Nyomásszabályozó alkalmazás19	92
11-3. ábra: Mandzsettaméret kiválasztása19	93
11-4. ábra: Szív-referenciaérzékelő alkalmazása19	94
11-5. ábra: Betegpozicionáló mód kiválasztása – Opcionális HRS19	96
11-6. ábra: Nullázás és görbe képernyő – Függőleges kiegyenlítése bemenet	97
11-7. ábra: BP kalibrálási képernyő 20	02
11-8. ábra: Az artériás középnyomás görbéjének küldése a betegmonitorra	03
12-1. ábra: A vénás oximetriás csatlakozások áttekintése 20	05
13-1. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul elölnézet 2	13
13-2. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul hátulnézet2	13
13-3. ábra: A rögzítőkapocs rögzítési pontjai2	14
13-4. ábra: Modulburkolat- a rögzítőkapocs rögzítési pontjai2	14
13-5. ábra: A rögzítőkapocs függőleges rögzítése2	15
13-6. ábra: A rögzítőkapocs vízszintes rögzítése2	16
13-7. ábra: A rögzítőkapocs eltávolítása2	17
13-8. ábra: A HemoSphere szövetioximetria-modul csatlakozóinak áttekintése 24	18
13-9. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul állapotjelző LED22	20
13-10. ábra: A védőborítás eltávolítása az érzékelőről22	24
13-11. ábra: Érzékelő elhelyezése (cerebrális)22	25
13-12. ábra: Érzékelő elhelyezése (nem cerebrális)22	26
13-13. ábra: Érzékelő csatlakoztatása az érzékelőkábel csatlakozójához 22	28
13-14. ábra: Érzékelő csatlakoztatása a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz – a csatorna állapotjelző LED-je	28
13-15. ábra: Szöveti oximetriás élettani paraméterek képernyői	32
14-1. ábra: A HPI kulcsparaméter-csempe23	39
14-2. ábra: A HPI kulcsparaméter a Műszerfal képernyőn	39
14-3. ábra: Információs sáv a HPI-vel24	40
14-4. ábra: Paraméterbeállítások – Hypotension Prediction Index 24	41
14-5. ábra: HPI magas felhívás felugró ablaka24	42
14-6. ábra: A HPI másodlagos képernyő24	43
14-7. ábra: HPI másodlagos képernyő – grafikus trendérték megjelenítése24	44

14-8. ábra: GDT-menü képernyő – Kulcsparaméter kiválasztása	257
14-9. ábra: GDT-menü képernyő – Célérték kiválasztása	258
14-10. ábra: GDT aktív követés	. 258
14-11. ábra: Folyadékterápia-teszt – Új tesztképernyő	261
14-12. ábra: Folyadékterápia-teszt – Eredményképernyő	. 263
15-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor LED-es jelzőfényei	266
15-2. ábra: A nyomáskábel LED-es jelzője	. 268
15-3. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul LED jelzőfényei	269
15-4. ábra: Nyomásszabályozó LED-jelzőfények	270
A-1. ábra: Spektrális sugárzás és a fénykibocsátó nyílás helye	. 358

Táblázatok listája

1-1. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul elérhető paramétereinek listája	23
1-2. táblázat: A HemoSphere oximetriás kábel elérhető paramétereinek listája	24
1-3. táblázat: Az oximetriás kábellel ellátott HemoSphere Swan-Ganz modul elérhető paramétereinek listája	25
1-4. táblázat: A nyomáskábellel ellátott HemoSphere Swan-Ganz modul elérhető paramétereinek listája*	25
1-5. táblázat: A HemoSphere nyomáskábel elérhető paramétereinek listája	25
1-6. táblázat: Az oximetriás kábellel ellátott HemoSphere nyomáskábel elérhető paramétereinek listája	26
1-7. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal felszerelt HemoSphere szövetioximetria-modul elérhető paramétereinek listája	27
1-8. táblázat: HemoSphere ClearSight modul elérhető paramétereinek listája	27
1-9. táblázat: HemoSphere ClearSight modul oximetriás kábellel – elérhető paraméterek listája.	28
1-10. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul paramétereinek leírása	30
1-11. táblázat: A HemoSphere nyomáskábel kulcsparamétereinek leírása	31
1-12. táblázat: HemoSphere oximetriás kábel paramétereinek leírása	32
1-13. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal felszerelt HemoSphere szövetioximetria-modul paramétereinek leírása	33
1-14. táblázat: A HemoSphere ClearSight modul kulcsparamétereinek leírása	34
1-15. táblázat: A használati útmutató betűtípus-egyezményei	35
1-16. táblázat: Mozaikszavak, rövidítések	36
2-1. táblázat: A monitoron megjelenő szimbólumok	51
2-2. táblázat: Szimbólumok a termékcímkéken	56
2-3. táblázat: Vonatkozó szabványok	59
3-1. táblázat: A HemoSphere kibővített monitorozó rendszer részegységei	61
3-2. táblázat: A paraméterek HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozásához szükséges kábelek és katéterek	62
3-3. táblázat: A paraméterek HemoSphere nyomáskábellel történő monitorozásához szükséges választható érzékelők	62
3-4. táblázat: Ujjmandzsetta-opciók a HemoSphere ClearSight modullal végzett paraméterek monitorozásához	63
3-5. táblázat: A paraméterek HemoSphere oximetriás kábellel történő monitorozásához szükséges katéterek	63

3-6. táblázat: A paraméterek HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozásához szükséges tartozékok	63
5-1. táblázat: Grafikus trend lapozási sebességei	95
5-2. táblázat: Beavatkozási események	97
5-3. táblázat: Táblázatos trend lapozási sebességei	. 100
5-4. táblázat: Áttekintett események	. 115
5-5. táblázat: Akkumulátor állapota	. 121
6-1. táblázat: A HemoSphere kibővített monitor jelszószintjei	. 125
6-2. táblázat: A speciális beállítás menü felépítése és a jelszavas védelem	. 125
6-3. táblázat: Az adatok exportálása menü felépítése és a jelszavas védelem	. 126
6-4. táblázat: A CO-/nyomásátlagolási idő és megjelenítés frissítési sebessége – minimálisan invazív monitorozási mód	.133
6-5. táblázat: Az analóg bemeneti paraméterek tartományai	.135
7-1. táblázat: A riasztási jelzőfények színe	. 138
7-2. táblázat: A célérték állapotjelzőinek színei	140
7-3. táblázat: A célértékek alapbeállításai	.141
8-1. táblázat: Wi-Fi-kapcsolat állapota	. 151
8-2. táblázat: HIS-kapcsolat állapota	153
9-1. táblázat: Elérhető HemoSphere Swan-Ganz modulparaméterek és a szükséges csatlakozók	. 158
9-2. táblázat: Instabil termikusjel-időtartam a CO-felhívási és -hibaüzenetek esetében	.162
10-1. táblázat: HemoSphere nyomáskábel-konfigurációk és elérhető kulcsparaméterek	177
11-1. táblázat: Artériás görbe SQI szintek	.199
11-2. táblázat: Physiocal intervallum állapota	. 199
12-1. táblázat: In vitro kalibrálási opciók	. 206
12-2. táblázat: In vivo kalibrálási opciók	.208
12-3. táblázat: A jelminőségjelző szintjei	.208
13-1. táblázat: A szöveti oximetriás érzékelő elhelyezkedése	. 220
13-2. táblázat: Érzékelőkiválasztási mátrix	. 223
13-3. táblázat: StO ₂ -validálási módszerek	.230
14-1. táblázat: A HPI kijelző beállításai	.235
14-2. táblázat: A HPI érték grafikus és hangjelzéses megjelenítési elemei	.236
14-3. táblázat: A HPI és a többi kulcsparaméter: hasonlóságok és különbségek	.238

HemoSphere kibővített monitor

14-4. táblázat: Paraméterállapot színei a HPI esetén	239
14-5. táblázat: A betegek demográfiai adatai (műtéten áteső betegek)	247
14-6. táblázat: A NIBP műtött betegek sebészeti jellemzői (N=252)	248
14-7. táblázat: A betegek demográfiai adatai (műtéten nem átesett betegek)	249
14-8. táblázat: Műtéten nem átesett betegek jellemzői (N = 298)	249
14-9. táblázat: Műtéten nem áteső betegek jellemzői (N = 228)	250
14-10. táblázat: NIBP, műtéten nem átesett betegek jellemzői (N = 175)	250
14-11. táblázat: Klinikai validálási vizsgálatok* (műtéten áteső betegek)	251
14-12. táblázat: Klinikai validálási vizsgálatok* (műtéten nem áteső betegek)	251
14-13. táblázat: Klinikai validálás (műtéten átesett betegek, minimálisan invazív arteria radialis vezetékkel történő monitorozás [N=52])	253
14-14. táblázat: Klinikai validálás (műtéten áteső betegek, nem invazív monitorozás [N = 252])	254
14-15. táblázat: Klinikai validálás (műtéten nem átesett betegek, minimálisan invazív arteria radialis vezetékkel történő monitorozás [N=298])	255
14-16. táblázat: Klinikai validálás (műtéten nem áteső betegek, nem invazív monitorozás [N = 175])	256
14-17. táblázat: A GDT-célérték állapotjelzőinek színei	259
15-1. táblázat: A HemoSphere kibővített monitor riasztási jelzőfényei	267
15-2. táblázat: A HemoSphere kibővített monitor tápellátási jelzőfénye	267
15-3. táblázat: Nyomáskábel csatlakozást jelző fénye	268
15-4. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul érzékelő LED-es kommunikációs fényei	269
15-5. táblázat: Nyomásszabályozó kommunikációs fények*	270
15-6. táblázat: Rendszerhibák/felhívások	271
15-7. táblázat: A HemoSphere kibővített monitorral kapcsolatos figyelmeztetések	280
15-8. táblázat: A számbillentyűzet hibái	281
15-9. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul CO-hibák/felhívások	282
15-10. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul EDV- és SV-hibák/felhívások	287
15-11. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul iCO-hibák/felhívások	289
15-12. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul SVR-hibák/felhívások	293
15-13. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul 20 másodperces paraméterhibák/felhívások	294
15-14. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul általános hibaelhárítás	295
15-15. táblázat: Általános HemoSphere nyomáskábelhibák/felhívások	300

HemoSphere kibővített monitor

15-16. táblázat: HemoSphere nyomáskábel – CO-hibák/felhívások	. 304
15-17. táblázat: HemoSphere nyomáskábel SVR-hibák/felhívások	.310
15-18. táblázat: HemoSphere nyomáskábel MAP-hibák/felhívások	. 311
15-19. táblázat: A HemoSphere nyomáskábellel kapcsolatos általános hibaelhárítás	. 314
15-20. táblázat: HemoSphere ClearSight modul hibák/felhívások	.316
15-21. táblázat: HemoSphere ClearSight figyelmeztetések	.329
15-22. táblázat: HemoSphere ClearSight általános hibaelhárítás	. 334
15-23. táblázat: Vénás oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások	. 335
15-24. táblázat: Vénás oximetriai figyelmeztetések	. 339
15-25. táblázat: Vénás oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás	. 340
15-26. táblázat: Szöveti oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások	.340
15-27. táblázat: Szöveti oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás	345
A-1. táblázat: HemoSphere kibővített monitor fontosabb teljesítményjellemzői – tranziens és nem tranziens elektromágneses jelenségek	. 347
A-2. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor fizikai és mechanikai adatai	. 349
A-3. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor környezeti specifikációi	. 349
A-4. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor szállítására vonatkozó környezeti specifikációk	.350
A-5. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor műszaki jellemzői	. 350
A-6. táblázat: A HemoSphere akkumulátor fizikai adatai	. 351
A-7. táblázat: A HemoSphere akkumulátor környezeti specifikációi	. 352
A-8. táblázat: A HemoSphere akkumulátor műszaki adatai	.352
A-9. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul fizikai jellemzői	. 352
A-10. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul paramétermérési jellemzői	.352
A-11. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul 20 másodperces áramlási paramétermérési jellemzői1	. 353
A-12. táblázat: A HemoSphere nyomáskábel fizikai adatai	354
A-13. táblázat: A HemoSphere nyomáskábel paramétermérési jellemzői	. 354
A-14. táblázat: A HemoSphere oximetriás kábel fizikai adatai	.355
A-15. táblázat: A HemoSphere oximetriás kábel paramétermérési jellemzői	. 355
A 40 titligent A light Orborn of Suptimization and difficulty indetail	
A-16. tablazat: A HemoSphere szövetlőximetria-modul fizikai adatal	. 355

A-18. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal felszerelt HemoSphere szövetioximetria-modul paramétermérésre vonatkozó műszaki adatai	356
A-19. táblázat: A HemoSphere ClearSight modul fizikai jellemzői	357
A-20. táblázat: HemoSphere ClearSight modul környezeti jellemzői	357
A-21. táblázat: A HemoSphere ClearSight modul paramétermérési jellemzői	357
A-22. táblázat: Edwards ujjmandzsetta jellemzői	358
B-1. táblázat: A HemoSphere kibővített monitor részegységei	359
C-1. táblázat: A szív- és oxigenizációs profil egyenletei	362
D-1. táblázat: Betegadatok	369
D-2. táblázat: A grafikus trend paraméterskála alapértelmezett értékei	370
D-3. táblázat: A paraméterek beállítható riasztási és megjelenítési tartományai	371
D-4. táblázat: Paraméterek riasztási piros zónája és az alapértelmezett célértékek	372
D-5. táblázat: Paraméterriasztások, hibák és felhívási prioritások	373
D-6. táblázat: Alapértelmezett nyelvi beállítások	374
E-1. táblázat: Számítási állandók a fürdő típusú hőmérséklet-érzékelő szondához	376
E-2. táblázat: Számítási állandók a vezetéken belüli hőmérséklet-érzékelő szondához	377
G-1. táblázat: Elektromágneses kibocsátások	386
G-2. táblázat: Irányelvek és a gyártó nyilatkozata – vezeték nélküli, rádiófrekvenciás kommunikációs eszközökkel szembeni zavartűrés	386
G-3. táblázat: Javasolt szeparációs távolságok a hordozható és mobil RF kommunikációs berendezések és a HemoSphere kibővített monitor között	387
G-4. táblázat: Azonos sávban működő vezeték nélküli eszközök – interferencia-küszöb (Tol) és kommunikációs küszöb (ToC) a HemoSphere kibővített monitor (EUT) invazív módban és külső eszközök között.	388
G-5. táblázat: Azonos sávban működő vezeték nélküli eszközök – interferencia-küszöb (Tol) és kommunikációs küszöb (ToC) a HemoSphere kibővített monitor (EUT) nem invazív módban és külső eszközök között	389
G-6. táblázat: Elektromágneses zavartűrés (ESD, EFT, túlfeszültség, feszültségletörések és mágneses mező)	390
G-7. táblázat: Elektromágneses zavartűrés (RF sugárzott és vezetett)	391
G-8. táblázat: HemoSphere kibővített monitor vezeték nélküli adatai	392

A használati útmutató használata

A felhasználóknak és/vagy a betegeknek jelenteniük kell minden súlyos incidenst a gyártó, valamint annak a tagállamnak az illetékes hatósága felé, amelyben a felhasználó és/vagy a beteg él.

Az Edwards HemoSphere tökéletesített monitor használati útmutatója tizenöt fejezetből, nyolc függelékből és egy tárgymutatóból áll. A használati útmutató ábrái kizárólag tájékoztató jellegűek, és előfordulhat, hogy – a folyamatos szoftverfejlesztés következtében – nem pontosan úgy néznek ki, mint a tényleges képernyő.

Figyelmesen olvassa el a jelen használati utasítást, amely az orvosi eszközzel kapcsolatos figyelmeztetéseket, óvintézkedéseket és fennmaradó kockázatokat ismerteti.

FIGYELMEZTETÉS

Olvassa el figyelmesen a használati útmutatót, mielőtt az Edwards HemoSphere kibővített monitort használná.

Olvassa el az egyes kompatibilis tartozékokhoz mellékelt használati utasításokat, mielőtt a HemoSphere kibővített monitorral használná a tartozékokat.

VIGYÁZAT

Használat előtt vizsgálja meg a HemoSphere kibővített monitort és az összes tartozékot, valamint a monitorral használt berendezéseket, hogy nem károsodtak-e. Károsodást jelenthetnek a repedések, karcolások, horpadások, szabadon álló elektromos csatlakozók, illetve a burkolat sérülésére utaló bármilyen jel.

FIGYELMEZTETÉS

A beteg és a felhasználó sérülésének, a platform károsodásának, illetve a pontatlan mérések elkerülésének érdekében ne használjon károsodott vagy nem kompatibilis platformtartozékokat, alkotóelemeket vagy kábeleket.

Fejezet	Leírás
1	Bevezetés: Áttekintést nyújt a HemoSphere tökéletesített monitorról
2	<i>Biztonság és szimbólumok</i> : Tartalmazza a FIGYELMEZTETÉSEKET, ÓVINTÉZKEDÉSEKET és MEGJEGYZÉSEKET, amelyek a használati útmutatóban találhatók, valamint a HemoSphere tökéletesített monitoron és a tartozékokon található címkék képeit
3	<i>Telepítés és a rendszer</i> . Tájékoztatást nyújt a HemoSphere tökéletesített monitor és a csatlakozások első alkalommal történő összeállításáról
4	A HemoSphere tökéletesített monitor gyors üzembe helyezése : Az ágy melletti monitorok használatában tapasztalt orvosok és felhasználók számára nyújt információt az azonnali monitorhasználathoz
5	Navigálás a HemoSphere tökéletesített monitoron: Információkat nyújt a monitorozási képernyő nézetekről
6	<i>A felhasználói felület beállításai</i> . Tájékoztat a különböző megjelenítési beállításokról, beleértve a betegadatokat, a nyelvet és nemzetközi mértékegységeket, a riasztási hangerőt, a rendszer idejét és a rendszer dátumát is. Utasítást tartalmaz továbbá a monitor képernyő-megjelenésének kiválasztását illetően.

Fejezet	Leírás
7	<i>Speciális beállítások</i> : A speciális beállításokról nyújt információkat, ideértve a riasztási célértékeket, a grafikonok beosztási skáláját, a soros port beállítását és a Demo Mode (demó mód) üzemmódot.
8	Adatexportálási és csatlakoztathatósági beállítások: A monitornak a beteg- és klinikai adatok átvitele céljából történő csatlakoztathatóságáról nyújt információkat.
9	<i>HemoSphere invazív Swan-Ganz modul monitorozás</i> . A Swan-Ganz modul segítségével végzett folyamatosan mért perctérfogat, a szakaszosan mért perctérfogat, valamint a jobb kamrai végdiasztolés térfogat monitorozásával kapcsolatos beállítási és működtetési eljárásokat írja le.
10	A HemoSphere minimálisan invazív nyomáskábellel végzett monitorozás . A vaszkuláris nyomásmonitorozás beállítási eljárását és elvégzését írja le
11	<i>HemoSphere nem invazívClearSight modullalvégzett monitorozás</i> : Leírja a ClearSight technológia módszertanát, és utasításokat ad a betegmonitorozó berendezés beállításával és alkalmazásával, valamint a vérnyomás, perctérfogat, verőtérfogat, verőtérfogat, verőtérfogat-változás és szisztémás vaszkuláris rezisztencia nem invazív mérésével kapcsolatban
12	<i>Vénás oximetriás monitorozás</i> : Az oximetriai (oxigénszaturációs) mérések kalibrálását és elvégzését írja le.
13	<i>Szöveti oximetriás monitorozás</i> : A FORE-SIGHT ELITE szöveti oximetriás monitorozás beállítását és elvégzését írja le
14	<i>Továbbfejlesztett funkciók</i> : A tökéletesített monitorozási funkciókat írja le, amelyek jelenleg elérhetők frissítésre a HemoSphere tökéletesített monitorozó platformhoz.
15	<i>Súgó és hibaelhárítás</i> . Bemutatja a Help (súgó) menüt és felsorolja a hibákat, felhívásokat és üzeneteket a kiváltó okokkal és a javasolt teendőkkel együtt.

Függelék	Leírás
Α	Műszaki adatok
В	Tartozékok
С	A számított betegparaméterek egyenletei
D	Monitorbeállítások és alapértelmezett beállítások
E	Termodilúciós számítási állandók
F	Monitorkarbantartás, szerviz és támogatás
G	Irányelvek és a gyártó nyilatkozata
Szómagyaráza	at

1

Bevezetés

Tartalom

A használati útmutató célja	
Felhasználási javallatok	
A használat ellenjavallatai	
Felhasználási területek	
Várható klinikai előny	
A HemoSphere kibővített monitor hemodinamikai technológiai csatlakozásai	
A használati útmutatóban használt betűtípusra vonatkozó egyezmények	
A használati útmutatóban megtalálható rövidítések	

1.1 A használati útmutató célja

Ebben a használati útmutatóban az Edwards HemoSphere kibővített monitor funkcióit és monitorozási opcióit mutatjuk be. A HemoSphere kibővített monitor egy moduláris eszköz, amely megjeleníti az Edwards hemodinamikai technológiák segítségével nyert monitorozott adatokat.

Ez a használati útmutató az Edwards HemoSphere kibővített monitorhoz készült képzett intenzív osztályos orvosok, nővérek és bármilyen, kritikus ellátást biztosító, kórházi osztályon dolgozó orvosok számára.

A használati útmutató útmutatást nyújt a HemoSphere kibővített monitor kezelőjének a készülék beállítására és működtetésére, valamint az eszközcsatlakoztatási eljárásokra és korlátozásokra vonatkozóan.

1.2 Felhasználási javallatok

1.2.1 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere Swan-Ganz modullal

A HemoSphere kibővített monitor HemoSphere Swan-Ganz modullal és Edwards Swan-Ganz katéterekkel együtt használva kórházi intenzív ellátásra szoruló felnőtt és gyermekgyógyászati betegek perctérfogatának (folyamatos [CO] és szakaszos [iCO]), valamint az ebből származtatott hemodinamikai paramétereinek monitorozására szolgál. Kórházi környezetben használható a hemodinamikai paraméterek monitorozására egy perioperatív célirányos terápiás protokollal együtt alkalmazva. Olvassa el az Edwards Swan-Ganz katéter felhasználási javallatait a betegpopulációra vonatkozó információkért, amelyben az adott katétert felhasználja.

Az egyes betegpopulációk esetében elérhető mért és származtatott paraméterek teljes listáját olvassa el a Felhasználási területek részben.

1.2.2 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere oximetriás kábellel

A HemoSphere kibővített monitor HemoSphere oximetriás kábellel és Edwards oximetriás katéterekkel történő együttes használata olyan felnőtt- és gyermekkorú, kórházi intenzív ellátást igénylő betegeknél javallott, akiknél szükség van a vénás oxigénszaturáció (SvO₂ és ScvO₂) és az ebből származtatott hemodinamikai paraméterek monitorozására. Olvassa el az Edwards oximetriás katéter felhasználási javallatait a betegpopulációra vonatkozó információkért, amelyben az adott katétert felhasználhatja.

Az egyes betegpopulációk esetében elérhető mért és származtatott paraméterek teljes listáját olvassa el a Felhasználási területek részben.

1.2.3 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere nyomáskábellel

A HemoSphere kibővített monitor HemoSphere nyomáskábellel együtt történő használata olyan intenzív ellátást igénylő betegeknél javallott, akiknél a szívműködés, a folyadékstátusz, a vaszkuláris rezisztencia és a nyomás közötti egyensúlyt folyamatosan figyelemmel kell kísérni. Kórházi környezetben használható a hemodinamikai paraméterek monitorozására egy perioperatív célirányos terápiás protokollal együtt alkalmazva. A betegek célpopulációjához tartozó különböző érzékelők/transzducerek használatával kapcsolatos információkért olvassa el az Edwards FloTrac érzékelő, az Acumen IQ érzékelő és a TruWave DPT felhasználási javallatait.

Az Edwards Acumen Hypotension Prediction Index funkció fiziológiai betekintést nyújt a klinikusnak abba, hogy milyen valószínűséggel lép fel a jövőben a betegnél hipotenzív esemény (definíció szerint <65 Hgmm artériás középnyomás legalább egy percig) és az ehhez kapcsolódó hemodinamikai változások. Az Acumen HPI[™] funkció a továbbfejlesztett hemodinamikai monitorozásban részesülő, műtéten átesett vagy át nem esett betegeknél is alkalmazható. Az Acumen HPI[™] funkció segítségével nyert, a beteg élettani állapotára vonatkozó járulékos kvantitatív információk kizárólag tájékoztató jellegűnek tekintendők, és terápiás döntések nem hozhatók kizárólag az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) paraméter alapján.

Az egyes betegpopulációk esetében elérhető mért és származtatott paraméterek teljes listáját olvassa el a Felhasználási területek részben.

1.2.4 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere szövetioximetriamodullal és FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal

A nem invazív FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul kiegészítő monitorként használatos a vér regionális abszolút hemoglobin-oxigénszaturációjának monitorozására az érzékelő alatti területen olyan személyeknél, akiknél fennáll a csökkent véráramlás vagy a véráramlás megszűnése miatti iszkémiás állapot kockázata. A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul az StO₂-érték megjelenítésére szolgál a HemoSphere kibővített monitoron.

- Nagy méretű érzékelőkkel használva a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul használata felnőtteknél és ≥40 kg testtömegű serdülőknél javallott.
- Közepes méretű érzékelőkkel használva a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul használata felnőtteknél és ≥3 kg testtömegű serdülőknél javallott.
- Kis méretű érzékelőkkel használva a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul cerebrális alkalmazásra javallott <8 kg testtömegű gyermekeknél, valamint nem cerebrális alkalmazásra javallott <5 kg testtömegű gyermekeknél.

Az egyes betegpopulációk esetében elérhető mért és származtatott paraméterek teljes listáját olvassa el a Felhasználási területek részben.

1.2.5 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere ClearSight modullal

A HemoSphere kibővített monitor a HemoSphere ClearSight modullal, a nyomásszabályozóval és a kompatibilis Edwards ujjmandzsettákkal együtt használva olyan 18 éven felüli betegek esetében való használatra javallott, akiknél folyamatosan ellenőrizni kell a szívfunkció, a folyadékháztartás és a vaszkuláris rezisztencia egyensúlyát. Kórházi környezetben használható a hemodinamikai paraméterek monitorozására egy perioperatív célirányos terápiás protokollal együtt alkalmazva. Emellett a nem invazív rendszer olyan betegek esetében is javallott, akik esetében hemodinamikai optimalizálást szükségessé tévő komorbiditás áll fenn, és nehézkes invazív méréseket végezni. A HemoSphere kibővített monitor és a kompatibilis Edwards ujjmandzsetták nem invazív módon mérik a vérnyomást és az ehhez kapcsolódó hemodinamikai paramétereket. Olvassa el a ClearSight ujjmandzsetta és az Acumen IQ ujjmandzsetta felhasználási javallatait azon cél betegpopulációra vonatkozó információkért, amelyben az ujjmandzsettát felhasználja.

Az Edwards Acumen[™] Hypotension Prediction Index (HPI) funkció fiziológiai betekintést nyújt a klinikusnak abba, hogy milyen valószínűséggel lép fel a jövőben a betegnél hipotenzív esemény (definíció szerint <65 Hgmmartériás középnyomás legalább egy percig) és az ehhez kapcsolódó hemodinamikai változások. Az Acumen HPI[™] funkció a továbbfejlesztett hemodinamikai monitorozásban részesülő, műtéten átesett és át nem esett betegeknél is alkalmazható. Az Acumen HPI funkció kizárólag referenciaként szolgáltat további kvantitatív adatokat a beteg fiziológiai állapotáról, és tilos terápiás döntést hozni csupán az Acumen Hypotension Prediction Index (hipotónia predikciós index, HPI) paraméter alapján.

Az egyes betegpopulációk esetében elérhető mért és származtatott paraméterek teljes listáját olvassa el a Felhasználási területek részben.

1.3 A használat ellenjavallatai

A HemoSphere kibővített monitort HemoSphere Swan-Ganz modullal használva az oxigénszintmérő kábel vagy nyomáskábel használatának nincsenek ellenjavallatai.

1.3.1 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere szövetioximetriamodullal és FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal

A FORE-SIGHT ELITE érzékelő használata ellenjavallott a következő betegek esetén:

- akikben az érzékelő felhelyezésére alkalmas testfelület mérete nem elegendő az érzékelő megfelelő felhelyezésére
- akik allergiás reakciót mutatnak az érzékelőn található ragasztóanyagra
- akik MRI vizsgálaton esnek át, a sérülés ehhez társuló kockázata miatt

1.3.2 HemoSphere kibővített monitor HemoSphere ClearSight modullal

A HemoSphere kibővített monitor a HemoSphere ClearSight modullal és a kompatibilis ujjmandzsettával/ ujjmandzsettákkal használva ellenjavallt bizonyos betegeknél, akik alkarjában és kezében az artériák és arteriolák simaizma extrémen összehúzódik, ami például a Raynaud-kórban szenvedő betegeknél lehet jelen. Ezeknél a betegeknél a vérnyomásmérés lehetetlen lehet.

A jelen használati útmutató kiadásakor nem volt ismert egyéb ellenjavallat.

1.4 Felhasználási területek

A HemoSphere kibővített monitorozó platform kizárólag szakképzett személyzet vagy gyakorlott orvosok által használható, kórházak intenzív osztályain.

A HemoSphere kibővített monitorozó platform a kompatibilis Edwards Swan-Ganz és oximetriás katéterekkel, FloTrac érzékelőkkel, Acumen IQ érzékelőkkel és TruWave DPT-kkel, FORE-SIGHT ELITE érzékelőkkel, ClearSight ujjmandzsettával és Acumen IQ ujjmandzsettákkal használható.

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás közben elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-1. táblázat, oldal: 23. Kizárólag az iCO, az iCI, az iSVR és az iSVRI áll rendelkezésre gyermekkorú betegpopuláció esetében.

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
со	folyamatos perctérfogat	HemoSphere - Swan-Ganz modul	phere műtő, intenzív	
sCO	STAT perctérfogat			műtő, intenzív
CI	folyamatosan mért szívindex		CSak leinoll	sürgősségi
sCl	STAT szívindex			

1-1. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul elérhető paramétereinek listája

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
EDV	jobb kamrai végdiasztolés térfogat			
sEDV	STAT jobb kamrai végdiasztolés térfogat			
EDVI	jobb kamrai végdiasztolés térfogatindex			
sEDVI	STAT jobb kamrai végdiasztolés térfogatindex			
HR _{avg}	átlagos szívfrekvencia			
LVSWI	bal kamrai munkaindex			
PVR	pulmonális vaszkuláris rezisztencia			
PVRI	pulmonális vaszkuláris rezisztencia index			
RVEF	jobb kamrai ejekciós frakció			
sRVEF	STAT jobb kamrai ejekciós frakció			
RVSWI	jobb kamrai munkaindex			
SV	verőtérfogat			
SVI	verőtérfogat-index			
SVR	szisztémás vaszkuláris rezisztencia			
SVRI	szisztémás vaszkuláris rezisztencia index			
iCO	szakaszosan mért perctérfogat			
iCl	szakaszosan mért szívindex			
iSVR	szakaszosan mért szisztémás vaszkuláris rezisztencia		felnőttek és gyermekek	
iSVRI	szakaszosan mért szisztémás vaszkuláris rezisztencia index			

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere oximetriás kábellel végzett monitorozás közben a felnőtt és gyermekgyógyászati betegek esetében is elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-2. táblázat, oldal: 24.

1-2. tábláza	t: A HemoSphere	oximetriás l	kábel elérhető	paramétereinek listája
				p

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
SvO₂	kevert vénás vér oxigénszaturációja	HemoSphere	felnőttek és	műtő, intenzív
ScvO ₂	centrális vénás oxigénszaturáció	oximetriás kábel	gyermekek	terapias osztaly, sürgősségi

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere Swan-Ganz modullal és oximetriás kábellel végzett monitorozás közben a felnőtt és gyermekgyógyászati betegek esetében is elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-3. táblázat, oldal: 25.

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
DO2	oxigénleadás			
DO₂l	oxigénleadási index			
VO2	oxigénfelhasználás	HemoSphere		
VO2e	az oxigénfelhasználás becsült értéke, ha az ScvO₂ a monitorozott paraméter	Swan-Ganz modul és HemoSphere	felnőttek és gyermekek	műtő, intenzív terápiás osztály, sürgőssági
VO ₂ I	oxigénfelhasználási index	oximetriás kábel		Surgossegr
VO₂le	az oxigénfelhasználási index becsült értéke, ha az ScvO₂ a monitorozott paraméter			

1-3. táblázat: Az oximetriás kábellel ellátott HemoSphere Swan-Ganz modul elérhető paramétereinek listája

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere Swan-Ganz modullal, valamint nyomáskábellel végzett monitorozás közben elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-4. táblázat, oldal: 25.

1-4. táblázat: A nyomáskábellel ellátott HemoSphere Swan-Ganz modul elérhető paramétereinek listája*
--

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet	
CO _{20s}	20 másodperces perctérfogat	HemoSphere Swan-Ganz modul és HemoSphere		műtő, intenzív terápiás osztály, sürgősségi	
CI _{20s}	20 másodperces szívindex		csak felnőtt		
SV _{20s}	20 másodperces verőtérfogat				
SVI _{20s}	20 másodperces verőtérfogat-index	nyomáskábel			
*A 20 másodperces áramlási paraméterek csak akkor érhetők el, ha a 20s áramlási paraméter funkció engedélyezve van. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a belyi Edwards kápyiselettel. Ezen paraméterekről szóló további információkért lásd: 20 másodperces					

áramlási paraméterek oldal: 163.

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere nyomáskábellel végzett monitorozás közben elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-5. táblázat, oldal: 25.

1-5.	táblázat: A HemoS	phere nyomáskábe	el elérhető	paramétereinek listája

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
СО	folyamatosan mért perctérfogat ¹			
CI	folyamatosan mért szívindex ¹			
CVP	centrális vénás nyomás			
DIA _{ART}	szisztémás artériás diasztolés vérnyomás	HemoSphere nyomáskábel	csak felnőtt	műtő, intenzív terápiás osztály, sürgősségi
DIA _{PAP}	pulmonális artériás diasztolés vérnyomás			
dP/dt	szisztolé meredeksége ²			
Ea _{dyn}	dinamikus artériás elastance ²			
MAP	artériás vérnyomás középértéke			

Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
pulmonális artériás vérnyomás középértéke			
pulzusnyomás-változás ¹			
szívfrekvencia			
verőtérfogat ¹			
verőtérfogat-index ¹			
szisztémás vaszkuláris rezisztencia ¹			
szisztémás vaszkuláris rezisztencia index ¹			
verőtérfogat-változás ¹			
szisztémás artériás szisztolés vérnyomás			
pulmonális artériás szisztolés vérnyomás			
Acumen Hypotension Prediction Index ²			
	Meghatározáspulmonális artériás vérnyomás középértékepulzusnyomás-változás1szívfrekvenciaverőtérfogat1verőtérfogat-index1szisztémás vaszkuláris rezisztencia1szisztémás vaszkuláris rezisztenciaindex1verőtérfogat-változás1szisztémás artériás szisztolés vérnyomáspulmonális artériás szisztolés vérnyomásAcumen Hypotension Prediction Index2	MeghatározásAlkalmazott alrendszer- technológiapulmonális artériás vérnyomás középértékepulzusnyomás-változás1szívfrekvenciaverőtérfogat1verőtérfogat-index1szisztémás vaszkuláris rezisztencia1szisztémás vaszkuláris rezisztenciaindex1verőtérfogat-változás1szisztémás artériás szisztolés vérnyomáspulmonális artériás szisztolés vérnyomásAcumen Hypotension Prediction Index2	MeghatározásAlkalmazott alrendszer- technológiaBetegpopulációpulmonális artériás vérnyomás középértékepulzusnyomás-változás1szívfrekvenciaverőtérfogat1verőtérfogat-index1szisztémás vaszkuláris rezisztencia1szisztémás vaszkuláris rezisztenciaverőtérfogat-változás1szisztémás szisztolés vérnyomáspulmonális artériás szisztolés vérnyomásAcumen Hypotension Prediction Index2

¹A FloTrac paraméterek FloTrac/Acumen IQ érzékelő használata esetén állnak rendelkezésre, ha a FloTrac funkció be van kapcsolva.

²A HPI paraméterek Acumen IQ érzékelő használata esetén állnak rendelkezésre, ha a HPI funkció aktiválva van. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere nyomáskábellel és oximetriás kábellel végzett monitorozás közben a felnőtt betegek esetében elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-6. táblázat, oldal: 26.

1-6. táblázat: Az oximetriás kábellel ellátott HemoSphere nyomáskábel elérhető paramétereinek listája

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
DO ₂	oxigénleadás			
DO₂l	oxigénleadási index			
VO ₂	oxigénfelhasználás	HomoSphoro		
VO2e	az oxigénfelhasználás becsült értéke, ha az ScvO₂ a monitorozott paraméter	nyomáskábel és HemoSphere	csak felnőtt	műtő, intenzív terápiás osztály, sürgősségi
VO ₂ I	oxigénfelhasználási index	oximetriás kábel		Surgessegr
VO₂le	az oxigénfelhasználási index becsült értéke, ha az ScvO₂ a monitorozott paraméter			

A szöveti oxigénszaturáció (StO₂) monitorozható a HemoSphere kibővített monitorral, a hozzá csatlakoztatott HemoSphere szövetioximetria-modullal és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal, amint az alábbiakban olvasható: 1-7. táblázat, oldal: 27.

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
StO₂	szöveti oxigénszaturáció	HemoSphere szövetioximetria -modul	felnőttek és gyermekek	műtő, intenzív terápiás osztály, sürgősségi

1-7. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal felszerelt HemoSphere szövetioximetriamodul elérhető paramétereinek listája

Megjegyzés

A szöveti oximetriás paraméterek FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul és FORE-SIGHT ELITE érzékelő használata esetén állnak rendelkezésre, ha a szövetioximetria-funkció aktiválva van. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere ClearSight modullal végzett monitorozás közben elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-8. táblázat, oldal: 27.

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet		
СО	folyamatos perctérfogat					
CI	folyamatosan mért szívindex	-				
DIA _{ART}	nem invazív artériás diasztolés vérnyomás					
dP/dt	szisztolé meredeksége ¹					
Ea _{dyn}	dinamikus artériás elastance ¹			műtő és intenzív osztály		
МАР	nem invazív artériás vérnyomás középértéke	HemoSphere ClearSight	csak felnőtt			
PPV	pulzusnyomás-változás					
PR	nem invazív szívfrekvencia					
SV	verőtérfogat	modul				
SVI	verőtérfogat-index					
SVR	szisztémás vaszkuláris rezisztencia					
SVRI	szisztémás vaszkuláris rezisztencia index					
SVV	verőtérfogat-változás					
SYS _{ART}	nem invazív artériás szisztolés vérnyomás					
HPI	Acumen Hypotension Prediction Index ¹					
¹ HPI paraméterek az Acumen IQ ujjmandzsetta és a szív-referenciaérzékelő (HRS) használatával érhetőek el, ha						

1-8	táhlázat.	HemoSpher	e ClearSight	t modul elérhető	naramétereinek listái	ia
1-0.	iaviazai.	nemospher	e Cleai Siyi i		parameterement lista	Ja

¹HPI paraméterek az Acumen IQ ujjmandzsetta és a szív-referenciaérzékelő (HRS) használatával érhetőek el, ha aktiválta a HPI funkciót. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

A HemoSphere kibővített monitorral és a hozzá csatlakoztatott HemoSphere ClearSight modullal és oximetriás kábellel végzett monitorozás közben a felnőtt betegek esetében is elérhető paraméterek átfogó listáját az alábbiakban találja: 1-9. táblázat, oldal: 28.

Rövidítés	Meghatározás	Alkalmazott alrendszer- technológia	Betegpopuláció	Kórházi környezet
DO2	oxigénleadás			
DO₂l	oxigénleadási index			
VO2	oxigénfelhasználás	HomoSphore Cl		
VO2e	az oxigénfelhasználás becsült értéke, ha az ScvO₂ a monitorozott paraméter	earSight modul és HemoSphere	csak felnőtt	műtő és intenzív osztály
VO₂I	oxigénfelhasználási index	oximetriás kábel		
VO₂le	az oxigénfelhasználási index becsült értéke, ha az ScvO₂ a monitorozott paraméter			

1-9. táblázat: HemoSphere ClearSight modul oximetriás kábellel – elérhető paraméterek listája

FIGYELMEZTETÉS

A HemoSphere kibővített monitor nem megfelelő használata veszélyt jelenthet a betegre nézve. Figyelmesen olvassa el a használati útmutató 2. fejezetének "Figyelmeztetések" részét, mielőtt használná a platformot.

A HemoSphere tökéletesített monitor kizárólag a beteg állapotának felmérésére használható. Az eszközt ágy melletti élettani monitorral és/vagy a beteg objektív és szubjektív klinikai tüneteinek figyelembevételével együtt kell használni. Ha az eszközzel nyert hemodinamikai értékek nincsenek összhangban a beteg klinikai állapotával, végezzen hibaelhárítást, mielőtt ezen értékek alapján elkezdené a beteg kezelését.

ECG (EKG) jelbemenetet, sem a szívfrekvencia-számításokból származó paramétereket nem értékelték gyermekgyógyászati betegek esetében, így ezek nem állnak rendelkezésre ennél a betegpopulációnál.

1.5 Várható klinikai előny

A HemoSphere kibővített monitorozó platform lehetővé teszi a beteg hemodinamikai paramétereinek megtekintését és az azokkal való interakciókat. A kompatibilis érzékelőkkel és a prediktív döntéstámogató szoftverrel együtt a moduláris HemoSphere platform elősegíti a proaktív klinikai döntéshozatalt, és hozzájárul az egyénre szabott betegellátáshoz.

1.6 A HemoSphere kibővített monitor hemodinamikai technológiai csatlakozásai

A HemoSphere kibővített monitor három technológia-bővítőmodulhoz (két szabványos méretű és egy nagy [L-Tech] méretű) való nyílással, valamint két kábelporttal rendelkezik. A modul- és kábelcsatlakozási pontok a bal oldallapon találhatók. Lásd: 1-1. ábra, oldal: 29.



1-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor hemodinamikai technológiai csatlakozásai

Minden egyes modul/kábel speciális Edwards hemodinamikai monitorozási technológiával társul. A jelenleg kapható modulok közé tartozik a HemoSphere Swan-Ganz modul, amelynek rövid leírása alább, a részletesebb pedig a 9. fejezetben található: HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozás oldal: 156, valamint egy kibővített funkcióval rendelkező technológia, a HemoSphere szövetioximetria-modul, amelynek rövid leírása alább, a részletes pedig a 13. fejezetben olvasható: HemoSphere szövetioximetria-modulla történő monitorozás oldal: 212. A jelenleg kapható nagy technológiájú (L-Tech) modulok közé tartozik a HemoSphere ClearSight modul, amelynek rövid leírása alább, a részletesebb pedig a 11. fejezetben található: HemoSphere ClearSight modul nem invazív monitorozás oldal: 187. A jelenleg kapható kábelek közé tartozik az alábbiakban bemutatott HemoSphere nyomáskábel, amelynek részletes leírása a 10. fejezetben olvasható: Monitorozás a HemoSphere nyomáskábelle oldal: 176, és a HemoSphere oximetriás kábel, amelynek részletes leírása az alábbiakban, a 12. fejezetben található: Vénás oximetriás monitorozás oldal: 204.

1.6.1 HemoSphere Swan-Ganz modul

A HemoSphere Swan-Ganz modul lehetővé teszi a folyamatosan mért perctérfogat (CO) és a szakaszosan mért perctérfogat (iCO) monitorozását egy Edwards betegoldali CCO-kábel és egy kompatibilis Swan-Ganz katéter segítségével. Ezenkívül jobb kamrai végdiasztolés térfogat (EDV) monitorozása is végezhető ágy melletti betegmonitorból származó szívfrekvenciás (HR_{avg}) segédadatok segítségével. A HemoSphere Swan-Ganz modul egy szabványos modulnyíláshoz csatlakoztatható. További információért lásd: 9. fejezet, HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozás oldal: 156. 1-10. táblázat, oldal: 30, amely a HemoSphere Swan-Ganz modul használata során rendelkezésre álló paramétereket sorolja fel.



1-10. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul paramétereinek leírása

Paraméter	Leírás	Technológia	
folyamatosan mért perctérfogat (CO)	a szív által pumpált vér térfogatának folyamatos meghatározása továbbfejlesztett termodilúciós technológia segítségével, liter per percben mérve	Swan-Ganz CCO- és CCOmbo- katéterek	
folyamatosan mért szívindex (CI)	folyamatosan mért perctérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva katéterek		
szakaszosan mért perctérfogat (iCO)	a szív által pumpált vér térfogatának szakaszos meghatározása bólustermodilúciós módszer útján, liter per percben mérve		
szakaszosan mért szívindex (iCl)	szakaszosan mért perctérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	Swan-Ganz termodilúciós katéterek	
jobb kamrai ejekciós frakció (RVEF)	folyamatos mérés továbbfejlesztett termodilúciós technológia révén, valamint a jobb kamrából a szisztolé alatt kilövellt vértérfogat százalékos arányának algoritmusos elemzése		
jobb kamrai végdiasztolés térfogat (EDV)	a jobb kamrai végdiasztolés vértérfogat folyamatos meghatározása, amely a verőtérfogat (ml/ütés) jobb kamrai ejekciós frakcióval (RVEF%) történő elosztásával számítható ki	Swan-Ganz CCOmbo V-katéterek ECG (EKG) jelbemenettel	
verőtérfogat (SV)	a mért CO és szívfrekvencia értékéből származtatott, az egyes kontrakciókkal a kamrákból kilövellt vérmennyiség (SV = CO/HR × 1000)	Swan-Ganz CCO-, CCOmbo- és CCOmbo V-katéterek ECG (EKG) jelbemenettel	
verőtérfogat-index (SVI)	verőtérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	Swan-Ganz CCO-, CCOmbo- és CCOmbo V-katéterek ECG (EKG) jelbemenettel	
szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR)	a bal kamrából jövő véráram impedanciájának származtatott értéke (afterload)	Swan-Ganz CCO- és CCOmbo- katéterek analóg MAP- és CVP nyomásjelbemenettel	
szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI)	szisztémás vaszkuláris rezisztencia a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	Swan-Ganz CCO- és CCOmbo- katéterek analóg MAP- és CVP nyomásjelbemenettel	

1.6.2 HemoSphere nyomáskábel

A HemoSphere nyomáskábel lehetővé teszi a vaszkuláris nyomásmonitorozást egy kompatibilis Edwards nyomástranszducer/érzékelő és katéter segítségével. A csatlakoztatott FloTrac vagy az Acumen IQ érzékelő biztosítja a perctérfogat (CO) és az azzal kapcsolatos hemodinamikai paraméterek folyamatos

kijelzését. A csatlakoztatott TruWave transzducer helyalapú intravaszkuláris nyomásadatokat biztosít. A HemoSphere nyomáskábel a monitorozó kábel portjához csatlakozik. További információkat lásd: 10. fejezet, Monitorozás a HemoSphere nyomáskábellel oldal: 176. 1-11. táblázat, oldal: 31, amely a HemoSphere nyomáskábel használata során rendelkezésre álló paramétereket sorolja fel.

1-11. táblázat: A HemoSphere nyomáskábel kulcsparamétereinek leírása

Paraméter	Leírás	Technológia	
folyamatosan mért perctérfogat (CO)	a szív által pumpált vér térfogatának folyamatos meghatározása az artériás nyomás meglévő görbéje és a FloTrac rendszer algoritmusa segítségével, liter per percben mérve	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő	
folyamatosan mért szívindex (CI)	folyamatosan mért perctérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő	
centrális vénás nyomás (CVP)	centrális vénás vérnyomás	TruWave nyomástranszducer a centrális vénás katéter vezetékében	
diasztolés vérnyomás (DIA _{ART} / DIA _{PAP})	diasztolés vérnyomás a pulmonális artériában (PAP) vagy egy szisztémás artériában (ART) mérve	FloTrac érzékelő, Acumen IQ érzékelő vagy TruWave nyomástranszducer	
szisztolé meredeksége (dP/dt)*	egy perifériás artériából mért artériás nyomás görbéjének maximális emelkedése*	Acumen IQ érzékelő	
dinamikus artériás elastance (Ea _{dyn})*	az artériás rendszer bal kamrai afterloadjának (artériás elastance) és a bal kamrai elastance-nak a hányadosa*	Acumen IQ érzékelő	
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)*	Az index annak valószínűségét mutatja, hogy a beteg hipotenzív esemény (MAP <65 Hgmm legalább egyperces időtartammal) felé tart*	Acumen IQ érzékelő	
artériás középnyomás (MAP)	átlagolt szisztémás vérnyomás egy szívciklus alatt	FloTrac érzékelő, Acumen IQ érzékelő vagy TruWave nyomástranszducer	
pulmonális artériás nyomás középértéke (MPAP)	átlagolt pulmonális artériás vérnyomás egy szívciklus alatt	TruWave nyomástranszducer az arteria pulmonalis katétervezetékénél	
pulzusnyomás-változás (PPV)	a minimális és maximális pulzusnyomás (PPmin és PPmax) közötti százalékos különbség a pulzusnyomás átlagához (PPmean) viszonyítva, ahol PP = SYS - DIA	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő	
szívfrekvencia (PR)	percenkénti artériás vérnyomás- pulzusszám	FloTrac érzékelő, Acumen IQ érzékelő vagy TruWave nyomástranszducer	

Paraméter	Leírás	Technológia		
verőtérfogat (SV)	az egyes szívverésekkel pumpált vértérfogat	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő		
verőtérfogat-index (SVI)	verőtérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő		
szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR)	a bal kamrából jövő véráram impedanciájának származtatott értéke (afterload)	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő		
szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI)	szisztémás vaszkuláris rezisztencia a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő		
verőtérfogat-változás (SVV)	a minimális és maximális verőtérfogat (SVmin és SVmax) közötti százalékos különbség a közepes verőtérfogathoz (SVmean) viszonyítva	FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő		
szisztolés nyomás (SYS _{ART} /SYS _{PAP})	szisztolés vérnyomás a pulmonális artériában (PAP) vagy egy szisztémás artériában (ART) mérve	FloTrac érzékelő, Acumen IQ érzékelő vagy TruWave nyomástranszducer		
*HPI paraméterek Acumen IQ érzékelő használata esetén állnak rendelkezésre, ha a HPI funkció aktiválva van. Az				

*HPI paraméterek Acumen IQ érzékelő használata esetén állnak rendelkezésre, ha a HPI funkció aktiválva van. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

Megjegyzés

A HemoSphere nyomáskábellel számított perctérfogat az alkalmazott módszer és algoritmus különbözősége miatt különbözhet a HemoSphere Swan-Ganz modul által számított értéktől.

1.6.3 HemoSphere oximetriás kábel

A HemoSphere oximetriás kábel lehetővé teszi a kevert vénás vér oxigénszaturációjának (SvO₂) vagy a centrális vénás vér oxigénszaturációjának (ScvO₂) monitorozását egy kompatibilis Edwards oximetriás katéterrel. A HemoSphere oximetriás kábel egy monitorozókábelhez való porthoz csatlakoztatható, és más hemodinamikai monitorozási technológiákkal kombinációban használható. Az oximetriás monitorozásal kapcsolatos további információkat lásd: 12. fejezet, Vénás oximetriás monitorozás oldal: 204. 1-12. táblázat, oldal: 32, amely a HemoSphere oximetriás kábel használata során rendelkezésre álló paramétereket sorolja fel.



1-12. táblázat: HemoSphere oximetriás kábel paramétereinek leírása

Paraméter	Leírás		
centrális vénás oximetria (ScvO ₂)	a vena cava superiorban mért vénás vér oxigénszaturációja		
kevert vénás oximetria (SvO ₂)	a pulmonális artériában mért vénás vér oxigénszaturációja		

Paraméter	Leírás		
oxigénfelhasználás (VO₂)	a test által percenként elhasznált oxigénmennyiség		
becsült oxigénfelhasználás (VO₂e)	a test által percenként felhasznált oxigénmennyiség becsült értéke (csak ScvO₂-monitorozás esetén)		
oxigénfelhasználási index (VO₂I)	a test által percenként felhasznált oxigénmennyiség, a testfelszínre (BSA) vetítve		
oxigénfelhasználási index becsült értéke (VO₂le)	a test által percenként felhasznált oxigénmennyiség becsült értéke, a testfelszínre (BSA) vetítve		

1.6.4 HemoSphere szövetioximetria-modul

A HemoSphere szövetioximetria-modul lehetővé teszi a szöveti oximetriás (StO₂) monitorozást egy FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal és a kompatibilis szöveti oximetriás érzékelőkkel. A HemoSphere szövetioximetria-modul egy szabványos modulnyíláshoz csatlakoztatható. A HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás egy kibővített funkció. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel. További információkat lásd: 13. fejezet, HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás oldal: 212. 1-13. táblázat, oldal: 33, amely a HemoSphere szövetioximetria-modul használata során rendelkezésre álló paramétereket sorolja fel.



1-13. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal felszerelt HemoSphere szövetioximetria-modul paramétereinek leírása

Paraméter	Leírás	Technológia
szöveti oximetria (StO₂)	Az érzékelő alatti területen, az anatómiai felszínen mért abszolút szöveti oxigénszaturáció	A FORE-SIGHT ELITE érzékelő által érzékelt, közeli infravörös tartományba tartozó fényvisszaverődés

1.6.5 HemoSphere ClearSight modul

A HemoSphere ClearSight modul egy csatlakoztatott, kompatibilis nyomásszabályozóval és ujjmandzsettával/ujjmandzsettákkal teszi lehetővé a beteg artériás középnyomás görbéjének nem invazív mérését, valamint a folyamatos perctérfogat (CO) és a kapcsolódó hemodinamikai paraméterek kiszámítását. A HemoSphere ClearSight modul egy nagy technológiai (L-Tech) nyílásba illeszkedik. További információkért lásd: 11. fejezet, HemoSphere ClearSight modul nem invazív monitorozás oldal: 187.



1-14. táblázat: A HemoSphere ClearSight modul kulcsparamétereinek leírása

Paraméter	Leírás	Technológia	
folyamatosan mért perctérfogat (CO)	a szív által pumpált vér térfogatának folyamatos meghatározása az artériás nyomás monitorozott görbéje és a ClearSight algoritmusa segítségével, liter per percben mérve	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	
folyamatosan mért szívindex (CI)	folyamatosan mért perctérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	
diasztolés vérnyomás (DIA _{ART})	diasztolés vérnyomás ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta		
szisztolé meredeksége (dP/dt)*	egy perifériás artériából mért artériás nyomás görbéjének maximális emelkedése*	Acumen IQ mandzsetta	
dinamikus elastance (Ea _{dyn})*	az artériás rendszer bal kamrai afterloadjának (artériás elastance) és a bal kamrai elastance-nak a hányadosa*	Acumen IQ mandzsetta	
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)*	Az index annak valószínűségét mutatja, hogy a beteg hipotenzív esemény (MAP < 65 Hgmm legalább egyperces időtartammal) felé tart*	Acumen IQ mandzsetta	
artériás középnyomás (MAP)	átlagolt szisztémás vérnyomás egy szívciklus alatt	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	
pulzusnyomás-változás (PPV)	a minimális és maximális pulzusnyomás (PP _{min} és PP _{max}) közötti százalékos különbség a pulzusnyomás átlagához (PP _{mean}) viszonyítva, ahol PP= SYS - DIA	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	
szívfrekvencia (PR)	percenkénti artériás vérnyomás- pulzusszám	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	
verőtérfogat (SV)	az egyes szívverésekkel pumpált vértérfogat	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	
verőtérfogat-index (SVI)	verőtérfogat a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta	

Paraméter	Leírás	Technológia		
szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR)	a bal kamrából jövő véráram impedanciájának származtatott értéke (afterload)	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta		
szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI)	szisztémás vaszkuláris rezisztencia a testfelszínhez (BSA) viszonyítva	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta		
verőtérfogat-változás (SVV)	a minimális és maximális verőtérfogat (SV _{min} és SV _{max}) közötti százalékos különbség a közepes verőtérfogathoz (SV _{mean}) viszonyítva	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta		
szisztolés nyomás (SYS _{ART})	szisztolés vérnyomás	ClearSight vagy Acumen IQ mandzsetta		
*A HPI paraméterek Acumen IQ ujimandzsetta és szív-referenciaérzékelő használata esetén állnak rendelkezésre.				

*A HPI paraméterek Acumen IQ ujjmandzsetta és szív-referenciaérzékelő használata esetén állnak rendelkezésre, illetve ha a HPI funkció aktiválva van. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

1.6.6 Leírások és képzés

A HemoSphere kibővített monitorral kapcsolatosan a következő leírások és képzések állnak rendelkezésre:

- HemoSphere kibővített monitor használati útmutató
- HemoSphere kibővített monitor gyors üzembe helyezési útmutató
- HemoSphere nyomáskimeneti kábel használati utasítás
- HemoSphere akkumulátor használati utasítás
- HemoSphere görgős állvány használati utasítás
- HemoSphere oximetriás tartóbölcső használati utasítás

A használati utasításokat a HemoSphere kibővített monitor részegységeihez mellékeltük. Lásd: Tartozékok listája oldal: 359. A képzés, illetve a HemoSphere kibővített monitor leírásának elérhetőségével kapcsolatos további információkért forduljon a helyi Edwards képviselőhöz vagy az Edwards műszaki támogatáshoz. Lásd: F függelék, Rendszerkarbantartás, szerviz és támogatás oldal: 378.

1.7 A használati útmutatóban használt betűtípusra vonatkozó egyezmények

1-15. táblázat, oldal: 35 bemutatja a jelen használati útmutatóban egyezményesen használt stílusokat.

Egyezményes betűtípus	Leírás	
Félkövér	A félkövér szöveg a szoftverben szereplő kifejezésre utal. Ez a szó vagy kifejezés a bemutatott módon jelenik meg a képernyőn.	
Félkövér gomb	A gomb egy elérési pont az érintőképernyőn a félkövérrel megjelenő opcióhoz. Például a Review (áttekintés) gomb a következőképpen jelenik meg a képernyőn: Review	
→	A kezelő által egymás után kiválasztott két képernyőopció között egy nyíl található.	
ŝ	Az ikon egy elérési pont az érintőképernyőn a megjelenített menühöz vagy navigációs grafikához. A HemoSphere kibővített monitoron megjelenő menüikonok teljes listáját lásd: 2-1. táblázat, oldal: 51.	

	1-15.	táblázat:	A használati	útmutató	betűtípus-e	gyezményei
--	-------	-----------	--------------	----------	-------------	------------

Egyezményes betűtípus	Leírás
Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikon	A menüikonhoz társuló félkövér szöveg szoftverkifejezéssel társított ikonra vagy a képernyőn megjelenő szövegre utal. Például a Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikon a következőképpen jelenik meg a képernyőn:

1.8 A használati útmutatóban megtalálható rövidítések

Rövidítés	Meghatározás
A/D	analóg/digitális
ART	szisztémás artériás vérnyomás
BSA	testfelszín
BT	vérhőmérséklet
CaO ₂	artériás oxigéntartalom
CI	szívindex
Cl _{20s}	20 másodperces szívindex
СО	perctérfogat
CO _{20s}	20 másodperces perctérfogat
ссо	folyamatosan mért perctérfogat (bizonyos Swan-Ganz katéterek és betegoldali CCO-kábelek leírásakor használatos)
CPI	szívteljesítmény-index
СРО	szívkimeneti teljesítmény
CVP	centrális vénás nyomás
DIA _{ART}	szisztémás artériás diasztolés vérnyomás
DIA _{PAP}	pulmonális artériás diasztolés vérnyomás
DO ₂	oxigénleadás
DO₂l	oxigénleadási index
dP/dt	szisztolé meredeksége (artériás nyomásgörbe maximális meredeksége)
DPT	egyszer használatos nyomástranszducer
Ea _{dyn}	Dinamikus artériás elastance
EDV	végdiasztolés térfogat
EDVI	végdiasztolés térfogat index
ESV	végszisztolés térfogat
ESVI	végszisztolés térfogat index
efu	ejekciós frakciós egység
FRT	Folyadékterápia-teszt
FT-CO	FloTrac artériás nyomás alapján automatikusan kalibrált perctérfogat

1-16. táblázat: Mozaikszavak, rövidítések
Rövidítés	Meghatározás
GDT	célirányos terápia
Hct	hematokrit
HIS	kórházi információs rendszerek
HGB	hemoglobin
HPI	Acumen Hypotension Prediction Index
HR	szívfrekvencia
HR _{avg}	átlagos szívfrekvencia
HRS	szív-referenciaérzékelő (Heart Reference Sensor, HRS)
IA	Intervencióelemzés
iCl	szakaszosan mért szívindex
iCO	szakaszosan mért perctérfogat
IEC	Nemzetközi Elektrotechnikai Bizottság
IT	injektátum hőmérséklete
LED	fénykibocsátó dióda
LVSWI	bal kamrai munkaindex
МАР	artériás középnyomás
MPAP	pulmonális artériás középnyomás
NIBP	nem invazív vérnyomás
OR	műtő
РА	pulmonális artéria
PAP	pulmonális artériás vérnyomás
PaO₂	artériás oxigén parciális nyomása
PAWP	pulmonális artériás éknyomás
PC2	nyomásszabályozó
PPV	pulzusnyomás-változás
PR	szívfrekvencia
POST	bekapcsolási önellenőrzés
PvO ₂	vénás oxigén parciális nyomása
PVR	pulmonális vaszkuláris rezisztencia
PVRI	pulmonális vaszkuláris rezisztencia index
RV	jobb kamrai
RVEF	jobb kamrai ejekciós frakció
RVSWI	jobb kamrai munkaindex
SaO₂	szöveti szaturáció
sCl	STAT szívindex
sCO	STAT perctérfogat
ScvO ₂	centrális vénás oximetria
sEDV	STAT végdiasztolés térfogat
sEDVI	STAT végdiasztolés térfogat index

Rövidítés	Meghatározás
SQI	jelminőségjelző
sRVEF	STAT jobb kamrai ejekciós frakció
ST	felszíni hőmérséklet
STAT	paraméterérték gyors becslése
StO ₂	szöveti oxigénszaturáció
SV	verőtérfogat
SV _{20s}	20 másodperces verőtérfogat
SVI	verőtérfogat-index
SVI _{20s}	20 másodperces verőtérfogat-index
SvO ₂	kevert vénás vér oxigénszaturációja
SVR	szisztémás vaszkuláris rezisztencia
SVRI	szisztémás vaszkuláris rezisztencia index
SVV	verőtérfogat-változás
SYS _{ART}	szisztémás artériás szisztolés vérnyomás
SYS _{PAP}	pulmonális artériás szisztolés vérnyomás
Érintse meg	A képernyő megérintésével végzett interakció a HemoSphere kibővített monitorral.
TD	termodilúció
USB	univerzális soros busz
VO ₂	oxigénfelhasználás
VO ₂ I	oxigénfelhasználási index
VO₂e	oxigénfelhasználás becslése
VO ₂ le	becsült oxigénfelhasználási index

Biztonság és szimbólumok

Tartalom

Biztonsággal kapcsolatos figyelmeztető szavak meghatározása	39
Figyelmeztetések	39
Óvintézkedések	46
A felhasználói felület szimbólumai	. 51
Szimbólumok a termékcímkéken	56
Vonatkozó szabványok	59
A HemoSphere kibővített monitor alapvető működési követelményei	60

2.1 Biztonsággal kapcsolatos figyelmeztető szavak meghatározása

2.1.1 Figyelmeztetés

A figyelmeztetések felhívják a figyelmet, hogy egyes műveletek, vagy helyzetek személyi sérülést vagy halált okozhatnak.

FIGYELMEZTETÉS

Így jelennek meg a figyelmeztetések ebben a használati útmutatóban.

2.1.2 Óvintézkedés

Az óvintézkedések felhívják a figyelmet, hogy egyes műveletek, vagy helyzetek károsíthatják a készüléket, pontatlan adatokat eredményezhetnek vagy érvénytelenné tehetnek egy eljárást.

VIGYÁZAT

Így jelennek meg az óvintézkedések ebben a használati útmutatóban.

2.1.3 Megjegyzés

A megjegyzések egy funkcióval vagy eljárással kapcsolatos hasznos információra hívják fel a figyelmet.

Megjegyzés

Így jelennek meg a megjegyzések ebben a használati útmutatóban.

2.2 Figyelmeztetések

A HemoSphere tökéletesített monitor használati útmutatójában használt figyelmeztetések a következőkben olvashatók. Ezek a leírt funkció vagy eljárás szempontjából releváns helyen jelennek meg a használati útmutatóban.

- Olvassa el figyelmesen a használati útmutatót, mielőtt az Edwards HemoSphere kibővített monitort használná.
- Olvassa el az egyes kompatibilis tartozékokhoz mellékelt használati utasításokat, mielőtt a HemoSphere kibővített monitorral használná a tartozékokat.
- A beteg és a felhasználó sérülésének, a platform károsodásának, illetve a pontatlan mérések elkerülésének érdekében ne használjon károsodott vagy nem kompatibilis platformtartozékokat, alkotóelemeket vagy kábeleket.
- A HemoSphere kibővített monitor nem megfelelő használata veszélyt jelenthet a betegre nézve. Figyelmesen olvassa el a használati útmutató 2. fejezetének "Figyelmeztetések" részét, mielőtt használná a platformot. (1. fejezet)
- A HemoSphere tökéletesített monitor kizárólag a beteg állapotának felmérésére használható. Az eszközt ágy melletti élettani monitorral és/vagy a beteg objektív és szubjektív klinikai tüneteinek figyelembevételével együtt kell használni. Ha az eszközzel nyert hemodinamikai értékek nincsenek összhangban a beteg klinikai állapotával, végezzen hibaelhárítást, mielőtt ezen értékek alapján elkezdené a beteg kezelését. (1. fejezet)
- ECG (EKG) jelbemenetet, sem a szívfrekvencia-számításokból származó paramétereket nem értékelték gyermekgyógyászati betegek esetében, így ezek nem állnak rendelkezésre ennél a betegpopulációnál. (1. fejezet)
- Áramütés veszélye! Ne kísérelje meg vizes kézzel csatlakoztatni/leválasztani a rendszerkábeleket. A rendszerkábelek leválasztása előtt gondoskodjon róla, hogy száraz legyen a keze. (3. fejezet)
- **Robbanásveszély!** Ne használja a HemoSphere kibővített monitort levegő, oxigén vagy dinitrogén-oxid keverékét tartalmazó gyúlékony altatógázok jelenlétében. (3. fejezet)
- Ez a termék fém komponenseket tartalmaz. NE használja mágneses rezonanciás (MR) környezetben. (3. fejezet)
- Győződjön meg arról, hogy a HemoSphere kibővített monitort biztonságosan helyezte el és rögzítette, és hogy valamennyi kábel és tartozék kábele megfelelően helyezkedik el, minimalizálva ezzel a beteg, a felhasználó és az eszköz sérülésének kockázatát. (3. fejezet)
- Ne rakjon további felszerelést vagy tárgyakat a HemoSphere kibővített monitorra. (3. fejezet)
- A HemoSphere kibővített monitort függőlegesen álló helyzetben rögzítse, hogy az IPX1 behatolásvédelem (csepegő víz elleni védelem) biztosítva legyen. (3. fejezet)
- Ne hagyja, hogy folyadék fröccsenjen a monitor képernyőjére. A folyadékréteg gátolhatja az érintőképernyő működését. (3. fejezet)
- A monitort helyezze el úgy, hogy könnyen hozzáférjen a hátlap csatlakozónyílásaihoz és a tápkábelhez. (3. fejezet)
- A berendezést minősítették magas frekvenciájú műtéti berendezésekkel való használatra. A
 pontatlan paraméterméréseket magas frekvenciájú műtéti berendezésekkel való interferencia
 okozhatja. A magas frekvenciájú műtéti berendezésekkel való használatból eredő kockázat
 csökkentése érdekében csak sértetlen betegkábeleket és tartozékokat csatlakoztasson és
 használjon, amint ez a használati útmutató meghatározza. (3. fejezet)
- A rendszert minősítették defibrillátorokkal való használatra. A megfelelő defibrillátorbiztos működés érdekében csak sértetlen betegkábeleket és tartozékokat csatlakoztasson és használjon, amint ez a használati útmutató meghatározza. (3. fejezet)
- Valamennyi IEC/EN 60950 készüléket, beleértve a nyomtatókat is, a betegágytól 1,5 méternél messzebbre kell elhelyezni. (3. fejezet)
- Győződjön meg arról, hogy az akkumulátort teljesen behelyezte, és az akkumulátortartó fedele megfelelően záródik. A kieső akkumulátorok a betegek vagy az egészségügyi dolgozók súlyos sérülését okozhatják. (3. fejezet)
- Kizárólag olyan akkumulátorokat használjon, amelyeket az Edwards jóváhagyott a HemoSphere kibővített monitorhoz. Ne töltse az akkumulátort a monitoron kívül. Ellenkező esetben az akkumulátor károsodhat, illetve a felhasználó megsérülhet. (3. fejezet)
- A HemoSphere kibővített monitort behelyezett akkumulátorral ajánlott használni, hogy elkerülje a monitorozás megszakítását áramszünetek alatt. (3. fejezet)
- Áramkimaradás és az akkumulátor lemerülése esetén a monitor szabályozott leállást hajt végre. (3. fejezet)

- Ne használja a HemoSphere kibővített monitorozóplatformot úgy, hogy nincs a tápkábelbemenet fedele felszerelve. Ennek elmulasztása folyadékbehatolást eredményezhet. (3. fejezet)
- Ne használjon hosszabbító kábelt vagy többszörös aljzatú eszközöket a tápkábel csatlakoztatásához. Ne használjon a biztosított tápkábelen kívül egyéb leválasztható tápkábeleket. (3. fejezet)
- Az áramütés veszélyének elkerülése érdekében a HemoSphere kibővített monitor kizárólag védőföldeléssel ellátott hálózati áramforráshoz csatlakoztatható. Ne használjon három- vagy kétágú tápadaptereket. (3. fejezet)
- A földelés csak akkor lesz megbízható, ha az eszközt egy "kizárólag kórházi" vagy "kórházi minőségű" jelöléssel ellátott vagy ezekkel egyenértékű aljzathoz csatlakoztatja. (3 fejezet)
- Húzza ki a hálózati tápkábelt a hálózati aljzatból, hogy leválassza a monitort a váltakozó áramú tápforrásról. A monitor ki-/bekapcsoló gombja nem választja le a rendszert a váltóáramú hálózati tápforrásról. (3. fejezet)
- Kizárólag az Edwards által biztosított és címkézett HemoSphere kibővített monitor tartozékokat, kábeleket és/vagy alkotóelemeket használjon. Egyéb címkézetlen kiegészítők, kábelek vagy más alkatrészek használata veszélyeztetheti a beteg biztonságát és a mérés pontosságát. (3. fejezet)
- Ha új beteggel történő munkamenetet indít, az élettani riasztási tartományok magas/alacsony értékeinek alapbeállítását ellenőrizni kell, hogy megfelelnek-e az adott betegnek. (6. fejezet)
- Végezze el a New Patient (új beteg) eljárást, vagy törölje ki a betegadatokat, ha egy új beteget csatlakoztat a HemoSphere kibővített monitorhoz. Ellenkező esetben a korábbi betegadatok megjelenhetnek a kórtörténetben. (6. fejezet)
- A HemoSphere kibővített monitor analóg kommunikációs portjai olyan közös földeléssel rendelkeznek, amely a katéter felhasználói felületének elektronikus elemeitől elszigetelve található. Ha több eszközt csatlakoztat a HemoSphere kibővített monitorhoz, minden eszközt külön kell árammal ellátni szigetelt kábelek segítségével, hogy a csatlakoztatott eszközök elektromos szigetelése ne sérüljön. (6. fejezet)
- A végső rendszer-konfiguráció esetében fennálló kockázatnak és szivárgó áramnak meg kell felelnie az IEC 60601-1:2005/A1:2012 szabvány követelményeinek. A felhasználó felelőssége, hogy biztosítsa a megfelelést. (6. fejezet)
- A monitorhoz kapcsolt tartozék berendezéseknek az IEC/EN 60950 (adatfeldolgozó berendezések), illetve az IEC 60601-1:2005/A1:2012 (gyógyászati villamos készülékek) szabványok szerinti tanúsítvánnyal kell rendelkezniük. Minden berendezéskombinációnak meg kell felelnie az IEC 60601-1:2005/A1:2012 rendszerek követelményeinek. (6. fejezet)
- Amikor másik ágy melletti monitorra vált, mindig ellenőrizze, hogy a felsorolt alapértelmezett értékek továbbra is érvényesek-e. Ha szükséges, állítsa be újra a feszültségtartományt és a megfelelő paramétertartományt, vagy végezzen kalibrálást. (6. fejezet)
- Ne kapcsolja ki a hangriasztást olyan helyzetekben, amikor a beteg biztonsága veszélybe kerülhet.(7. fejezet)
- Ne halkítsa le olyan mértékben a riasztás hangerejét, amely meggátolja a riasztások megfelelő monitorozását. Ellenkező esetben olyan helyzetek adódhatnak, amelyben a beteg biztonsága veszélybe kerülhet. (7. fejezet)
- A látható és hallható élettani riasztások csak akkor aktiválódnak, ha a paramétert kulcsparaméterként (1–8 paraméter megjelenítése a paramétercsempéken) állították be a képernyőkön. Ha egy paramétert nem választanak ki és nem jelenítenek meg kulcsparaméterként, akkor nem fognak hallható és látható élettani riasztások kiváltódni az adott paraméter esetében. (7. fejezet)
- Ügyeljen arra, hogy a **Demo Mode (demó mód)** ne legyen aktiválva klinikai környezetben, nehogy véletlenül összekeverje a szimulált adatokat a klinikai adatokkal. (7. fejezet)
- Ne használja a HemoSphere kibővített monitort a Distributed Alarm System (megosztott riasztási rendszer) részeként. A HemoSphere kibővített monitor nem támogatja a távoli riasztásmonitorozó/kezelő rendszereket. Az adatokat csak diagramkészítési célból naplózza és továbbítja. (8. fejezet)
- Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere Swan-Ganz modult (alkalmazott alkatrész csatlakozó, defibrillációs védelemmel ellátva) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek

a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát. (9. fejezet)

- Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését. (9. fejezet)
- A CO-monitorozást minden olyan esetben fel kell függeszteni, ha az izzószál körül megáll a véráramlás. A CO-monitorozást többek között az alábbi klinikai helyzetekben kell felfüggeszteni:
 - amikor a betegnél kardiopulmonális bypasst végeznek;
 - a katéter részleges visszahúzása esetén, amikor a termisztor nem a pulmonális artériában helyezkedik el;
 - a katéter betegből való eltávolításakor.

(9. fejezet)

- PACEMAKERES BETEGEK A szívfrekvencia-mérők bizonyos esetekben szívmegállásnál vagy egyes aritmiáknál is folytathatják a pacemakerfrekvencia mérését. Ne bízzon meg teljesen a kijelzett szívfrekvencia-értékben. A pacemakeres beteg mindig álljon gondos megfigyelés alatt. A jelen eszköz pacemakerpulzus-elutasítási képességeinek közzétételét lásd: A-5. táblázat, oldal: 350 (9. fejezet)
- Belső vagy külső ingerlést igénylő betegek esetén nem használható a HemoSphere kibővített monitorozó platform a szívfrekvencia és az abból származtatott paraméterek megállapítására az alábbi esetekben:
 - az ágy melletti monitorból jövő ingerlő impulzus szinkronizációs kimenete tartalmazza az ingerlő impulzust, azonban az A-5. táblázatban leírtak alapján a jellemzői a pacemakerpulzuselutasítási képességének határain kívül esnek.
 - az ágy melletti monitorból jövő pacemakerpulzus szinkronizációs kimeneti jellemzői nem határozhatók meg.

(9. fejezet)

- Vegye figyelembe a betegmonitor által megjelenített HR- és ECG (EKG) hullámok alapján kalkulált szívfrekvencia (HR_{avg}) eltéréseit a származtatott paraméterek, például az SV, az EDV, az RVEF és a kapcsolódó indexparaméterek értelmezése során. (9. fejezet)
- Ne sterilizáljon újra és ne használjon újra semmilyen FloTrac szenzort, Acumen IQ szenzort, TruWave transzducert vagy katétert; olvassa el a katéter "használati utasítását". (10. fejezet)
- Ne használjon olyan FloTrac szenzort, Acumen IQ szenzort, TruWave transzducert vagy katétert, amely nedves, sérült vagy amelynek szabaddá váltak az elektromos részei. (10. fejezet)
- Olvassa el az egyes tartozékokhoz mellékelt utasításokban az elhelyezésükre és használatukra vonatkozó specifikus utasításokat, valamint a megfelelő FIGYELMEZTETÉSEKET, ÓVINTÉZKEDÉSEKET és műszaki jellemzőket. (10. fejezet)
- Ha nem használja a nyomáskábelt, óvja a szabad kábelcsatlakozót a folyadékkal való érintkezéstől. A csatlakozó benedvesedése a kábel hibás működését vagy pontatlan nyomásértékeket eredményezhet. (10. fejezet)
- Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere nyomáskábelt (alkalmazott alkatrész tartozéka, defibrilláció elleni védelemmel ellátva) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát. (10. fejezet)
- Ne használja a HemoSphere kibővített monitorozó platformot a pulzusszám és a vérnyomás monitorozására. (10. fejezet)
- Azokat a komponenseket, amelyek nincsenek ALKALMAZOTT ALKATRÉSZKÉNT megjelölve, tilos kicserélni olyan helyeken, ahol a beteg érintkezhet a komponenssel. (11. fejezet)
- Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere ClearSight modult (alkalmazott alkatrész csatlakozása) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint

történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát. (11. fejezet)

- Semmilyen módon ne változtassa meg, ne szervizelje és ne alakítsa át a terméket. Bármilyen szervizelés, változtatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék teljesítményét. (11. fejezet)
- Ne sterilizálja a HemoSphere nem invazív rendszer komponenseit. A HemoSphere nem invazív rendszer nem sterilen kerül forgalomba. (11. fejezet)
- Tekintse meg a tisztítási utasításokat. (11. fejezet)
- Olvassa el az egyes tartozékokhoz mellékelt utasításokban az elhelyezésükre és használatukra vonatkozó specifikus utasításokat, valamint a megfelelő FIGYELMEZTETÉSEKET, ÓVINTÉZKEDÉSEKET és műszaki jellemzőket. (11. fejezet)
- Ne használjon sérült komponenseket/érzékelőket vagy olyan komponenseket/érzékelőket, amelyek szabadon álló elektromos érintkezéseket tartalmaznak, hogy elkerülje a beteg vagy a felhasználó áramütésveszélyét. (11. fejezet)
- A HemoSphere nem invazív rendszer monitorozó komponensei nem defibrillációbiztosak. Defibrillálás előtt csatlakoztassa szét a rendszert. (11. fejezet)
- Csak kompatibilis Edwards ujjmandzsettákat, szív-referenciaérzékelőket és egyéb HemoSphere nem invazív rendszer tartozékokat, kábeleket és/vagy komponenseket használjon, amelyet az Edwards vállalat biztosított és megcímkézett. Egyéb címkézetlen kiegészítők, kábelek vagy más alkatrészek használata veszélyeztetheti a beteg biztonságát és a mérés pontosságát. (11. fejezet)
- Mindig távolítsa el a HemoSphere nem invazív rendszer érzékelőit és komponenseit a betegből, és teljesen csatlakoztassa le a beteget a műszerről, mielőtt megfürdeti a beteget. (11. fejezet)
- Ne helyezze fel túl szorosan a nyomásszabályozó pántot és az ujjmandzsettá(ka)t. (11. fejezet)
- Ne használja a nyomásszabályozó pántot sérült bőrfelületen, mert az további sérüléshez vezethet. (11. fejezet)
- Az ujjmandzsetta nem megfelelő felhelyezése vagy hibás méretezése pontatlan monitorozáshoz vezethet. (11. fejezet)
- Ne használja a HemoSphere nem invazív rendszert szívfrekvencia-monitorként. (11. fejezet)
- Ha a műszert teljes testes besugárzás során használják, a HemoSphere nem invazív rendszer komponenseit tartsa a besugárzási területen kívül. Ha egy monitorozási komponens besugárzásnak van kitéve, az hatással lehet az eredményekre. (11. fejezet)
- Az erős mágneses mezők a műszer hibás működését, valamint a beteg égési sérülését okozhatják. Ne használja a műszert mágneses rezonanciás képalkotási (MRI) vizsgálat során. Az indukált áram égési sérüléseket okozhat. Az eszköz befolyásolhatja az MR képet, az MRI egység pedig befolyásolhatja a mérések pontosságát. (11. fejezet)
- Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere oximetriás katétert (alkalmazott alkatrész tartozéka, defibrillációs védelemmel ellátva) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát. (12. fejezet)
- Ne fedje ruhaszövettel az oximetriás kábel fő testét, illetve ne helyezze azt közvetlenül a beteg bőrére. Ellenkező esetben a felszín felmelegszik (akár 45 °C hőmérsékletre), és belső hőmérsékletének szinten tartása érdekében hőt fog leadni. Ha a belső hőmérséklet túllépi a határértéket, szoftverhiba lép fel. (12. fejezet)
- Mielőtt megérintené a Yes (igen) gombot az oximetriás adatok lekérdezéséhez, ellenőrizze, hogy a megjelenített adatok az adott beteghez tartoznak-e. A nem megfelelő oximetriás kalibrációs és demográfiai adatok pontatlan mérést eredményeznek. (12. fejezet)
- Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere szövetioximetria-modult (alkalmazott alkatrész csatlakozó, defibrillációbiztos) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát. (13. fejezet)

- Beszerelés előtt vizsgálja meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulkábeleket, hogy nem látszanak-e sérültnek. Ha sérülést észlel, tilos a modul használata, amíg meg nem javították, vagy ki nem cserélték azt. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával. Fennáll a veszélye annak, hogy a sérült alkatrészek csökkentik a modul teljesítményét, illetve biztonsági kockázatot jelenthetnek. (13. fejezet)
- A betegek közötti kontamináció kizárása érdekében a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult és a modulcsatlakozókat minden egyes eset után meg kell tisztítani. (13. fejezet)
- A kontamináció és a keresztfertőzés kockázatának csökkentése érdekében, ha a modul vagy a kábelek nagy mennyiségű vérrel vagy testfolyadékkal szennyeződnek, akkor azokat fertőtleníteni kell. Ha a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul vagy a modulcsatlakozók nem fertőtleníthetők, akkor azokat szervizelni kell, le kell cserélni vagy ki kell dobni. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással. (13. fejezet)
- A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulon belüli kábelszerelékek belső részét érő károsodások kockázatának csökkentése érdekében kerülje a kábelcsatlakozók túlzott meghúzását, megtörését és a rájuk irányuló más típusú erőkifejtést. (13. fejezet)
- Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését. (13. fejezet)
- Az érzékelők nem sterilek, ezért ezeket nem szabad kidörzsölődött, berepedezett vagy sebes bőrre helyezni. Ha az érzékelőket érzékeny bőrre helyezi, óvatosan járjon el. Ha ilyen helyre helyezi az érzékelőket, ragaszt ragasztószalagot vagy fejt ki nyomást, az ronthatja a bőr véráramlását és/vagy ronthatja a bőr állapotát. (13. fejezet)
- Ne helyezze az érzékelőt rossz vérellátású szövetekre. A jó tapadás érdekében ne helyezze az érzékelőt egyenetlen bőrfelszínre. Ne helyezze az érzékelőt ascites vagy pneumoencephalus fölé, illetve cellulitiszes vagy ödémás bőrre. (13. fejezet)
- Ha elektrokauteres eljárást végeznek, a bőrégés megelőzése érdekében az érzékelőket és az elektrokauteres elektródokat egymástól a lehető legtávolabb kell elhelyezni; javasolt a legalább 15 cm (6") távolság. (13. fejezet)
- Kizárólag az Edwards által biztosított tartozékokat használjon együtt a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal. Az Edwards tartozékok garantálják a beteg biztonságának és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul épségének, pontosságának és elektromágneses kompatibilitásának megőrzését. Nem Edwards gyártmányú érzékelő csatlakoztatása esetén felhívás jelentkezik az adott csatornán, és nem történik meg az StO₂-értékek rögzítése. (13. fejezet)
- Az érzékelők egyetlen betegen történő használatra készülnek, és tilos az újrafeldolgozásuk. Az újrafelhasznált érzékelők a kontamináció és a fertőzések átvitelének kockázatát hordozzák. (13. fejezet)
- Használat után dobja el az érzékelőt, és minden beteghez használjon új érzékelőt. Ártalmatlanításkor kövesse a helyi kórházi és intézményi irányelveket. (13. fejezet)
- Ha az érzékelő valamely módon sérültnek tűnik, tilos felhasználni. (13. fejezet)
- Mindig olvassa el az érzékelő csomagolásán lévő információkat. (13. fejezet)
- Az érzékelők felhelyezésekor rendkívül gondosan járjon el. Az érzékelők áramkörei vezetők, és nem érintkezhetnek más földelt, vezető alkatrészekkel az EKG és az entrópiás monitorok kivételével. Ilyen érintkezés esetén a beteg szigetelése megszűnik, és megszűnik az érzékelő által nyújtott védelem. (13. fejezet)
- Az érzékelők nem megfelelő alkalmazása hibás méréshez vezethet. Az érzékelők nem megfelelő felhelyezése vagy részleges elmozdulása esetén a mért oxigénszaturáció a ténylegesnél alacsonyabb vagy magasabb lehet. (13. fejezet)
- Ne helyezze az érzékelőt olyan helyre, ahol a beteg súlya ránehezedik. Ha hosszú ideig nyomás éri az érzékelőt (például ha ragasztószalaggal leragasztja az érzékelőt, vagy a beteg az érzékelőn fekszik), az érzékelő nyomást fejt ki a bőrre, ami a bőr sérülését okozhatja és ronthatja az érzékelő működését. (13. fejezet)
- Az érzékelő felhelyezési helyét legalább 12 óránként ellenőrizni kell, hogy megfelelő-e az adhézió és a keringés, illetve ép-e a bőr. Ha romlott a keringés vagy megsérült a bőr, az érzékelőt egy másik helyre kell áthelyezni. (13. fejezet)

- Ne csatlakoztasson egynél több beteget a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz, ellenkező esetben megszűnhet a beteg szigetelése és az érzékelő által nyújtott védelem. (13. fejezet)
- A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult a beteg biztonságát szem előtt tartva alakították ki. A modul összes alkatrésze "defibrillációbiztos, BF típusú" alkatrész, amelyek a defibrillátor kisülései ellen védve vannak, így a betegen maradhatnak. A modul által meghatározott értékek a defibrillátor használata alatt és még további húsz (20) másodpercig pontatlanok lehetnek. (13. fejezet)
- Nem szükséges semmilyen különleges intézkedés a berendezés és egy defibrillátor egyidejű használata esetén, azonban a defibrillátor hatása elleni megfelelő védelem érdekében kizárólag az Edwards által biztosított érzékelőket szabad használni. (13. fejezet)
- Defibrilláció közben ne érintkezzen a beteggel, ellenkező esetben súlyos egészségkárosodás vagy haláleset következhet be. (13. fejezet)
- Ha a monitor által megjelenített valamelyik érték pontossága felől kétség merül fel, a beteg életjeleit másféle módon kell meghatározni. A betegmonitorozás riasztási rendszerének működőképességét rendszeresen ellenőrizni kell, valamint akkor is, amikor kétség merül fel a berendezés épségével kapcsolatban. (13. fejezet)
- A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul működését legalább 6 hónaponként ellenőrizni kell a HemoSphere szervizkönyvében leírtak szerint. Ellenkező esetben sérülés következhet be. Ha a modul nem reagál, tilos a használata, amíg meg nem vizsgálták és javították, vagy ki nem cserélték. A műszaki támogatás kapcsolattartási adatait lásd a belső borítón. (13. fejezet)
- A betegek kezelésénél ne kizárólag az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) funkciót használja. A kezelés megkezdése előtt ajánlott a beteg hemodinamikai állapotának ellenőrzése. (14. fejezet)
- Kizárólag az Edwards által biztosított és címkézett, jóváhagyott HemoSphere kibővített monitor tartozékokat, kábeleket és/vagy alkotóelemeket használjon. Egyéb, jóváhagyással nem rendelkező kiegészítők, kábelek vagy más alkatrészek használata veszélyeztetheti a beteg biztonságát és a mérés pontosságát. (B függelék)
- A HemoSphere kibővített monitor nem tartalmaz a felhasználó által szervizelhető alkatrészeket. Ha eltávolítja a borítást, vagy szétszereli a készüléket, veszélyes feszültséggel érintkezhet. (F függelék)
- Áramütés- és tűzveszély! Ne merítse a HemoSphere kibővített monitort, a modulokat vagy a platform kábeleit semmilyen folyadékba. Ne engedje, hogy folyadék kerüljön a készülékbe. (F függelék)
- Semmilyen esetben se végezze el a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul tisztítását vagy karbantartását, miközben a modult egy beteg monitorozására használja. A modult ki kell kapcsolni, és ki kell húzni a HemoSphere kibővített monitor tápkábelét, vagy le kell választani a modult a monitorról és az érzékelőket a betegről. (F függelék)
- Bármilyen tisztítási vagy karbantartási művelet megkezdése előtt ellenőrizze, hogy a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul, a FORE-SIGHT ELITE érzékelők és az egyéb tartozékok nem sérültek-e. Ellenőrizze a kábeleket görbe vagy törött csatlakozóvillát, repedéseket és kopásokat keresve. Ha sérülést észlel, tilos használni a modult, amíg át nem vizsgálták, meg nem javították vagy ki nem cserélték. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással. (F függelék)
- Ha nem tesz így, akkor fennáll a súlyos egészségkárosodás vagy a halál veszélye. (F függelék)
- Robbanásveszély! Az akkumulátort tilos felnyitni, tűzbe dobni, magas hőmérsékleten tárolni vagy rövidre zárni. Az akkumulátor meggyulladhat, felrobbanhat, szivároghat vagy felforrósodhat, és így személyi sérülést vagy halált okozhat. (F függelék)
- A megadott tartozékokon, szenzorokon és kábeleken kívül egyéb eszközök használata megnövekedett elektromágneses kibocsátást vagy csökkent elektromágneses zavartűrést eredményezhet. (G függelék)
- A HemoSphere kibővített monitor semmilyen módosítása nem engedélyezett. (G függelék)
- A hordozható és mobil RF kommunikációs készülékek és egyéb elektromágneses zavarforrások, pl. diatermiás, litotripsziás, RFID-címkével ellátott eszközök, elektromágneses lopásgátló rendszerek és fémdetektorok befolyással lehetnek a gyógyászati villamos készülékekre, így a HemoSphere tökéletesített monitorra is. A kommunikációs eszközök és a HemoSphere tökéletesített monitor között fenntartandó szeparációs távolságokat lásd: G-3. táblázat, oldal: 387. A rádiófrekvenciás

kibocsátók hatása nem ismert, és zavart okozhatnak a HemoSphere monitorozó platform működésében és biztonságosságában. (G függelék)

2.3 Óvintézkedések

A HemoSphere kibővített monitor használati útmutatójában használt óvintézkedések a következőkben olvashatók. Ezek a leírt funkció vagy eljárás szempontjából releváns helyen jelennek meg a használati útmutatóban.

- Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében az eszköz kizárólag orvos által vagy orvosi utasításra értékesíthető.
- Használat előtt vizsgálja meg a HemoSphere kibővített monitort és az összes tartozékot, valamint a monitorral használt berendezéseket, hogy nem károsodtak-e. Károsodást jelenthetnek a repedések, karcolások, horpadások, szabadon álló elektromos csatlakozók, illetve a burkolat sérülésére utaló bármilyen jel.
- Mindig a csatlakozót fogja meg, ne a kábelt, amikor fel- vagy lecsatlakoztatja azt. Ne csavarja és ne hajlítsa meg a csatlakozókat. Használat előtt bizonyosodjon meg róla, hogy minden szenzor és kábel megfelelően és teljesen csatlakoztatva van. (3. fejezet)
- Hogy elkerülje a HemoSphere kibővített monitor adatainak sérülését, defibrillátor használata előtt mindig válassza le a Páciens CCO kábelt és az oximetriás kábelt a monitorról. (3. fejezet)
- Ne tegye ki a HemoSphere kibővített monitort extrém hőmérsékleteknek. A környezeti specifikációkat lásd az "A" függelékben. (3. fejezet)
- Ne tegye ki a HemoSphere kibővített monitort piszkos vagy poros környezeti körülményeknek. (3. fejezet)
- Ne takarja el a HemoSphere kibővített monitor szellőzőnyílásait. (3. fejezet)
- Ne használja a HemoSphere kibővített monitort olyan környezetben, amelyben az erős fény miatt nehezen látható az LCD képernyő. (3. fejezet)
- Ne használja a monitort kézi eszközként. (3. fejezet)
- Mielőtt elmozdítaná a berendezést, győződjön meg róla, hogy kikapcsolta azt, és kihúzta a tápkábelt. (3. fejezet)
- A flebosztatikus tengelyhez történő szintezés érdekében győződjön meg arról, hogy a HRS megfelelően van felhelyezve. (4. fejezet)
- A HemoSphere kibővített monitor külső eszközhöz történő csatlakoztatásakor olvassa el a külső eszköz használati útmutatóját az összes utasítás megismerése érdekében. A klinikai használat előtt ellenőrizze, hogy a rendszer megfelelően működik-e. (6. fejezet)
- Kizárólag megfelelően képzett személyzet végezheti el a HemoSphere kibővített monitor analóg portjainak kalibrálását. (6. fejezet)
- HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozáskor a folyamatos SVR-mérések pontossága a külső monitorok által küldött MAP- és CVP-adatok minőségétől és pontosságától függ. Mivel a külső monitorról származó analóg MAP- és CVP-jel minőségét a HemoSphere kibővített monitor nem tudja validálni, előfordulhat, hogy a tényleges értékek és a HemoSphere kibővített monitoron megjelenített értékek (ideértve valamennyi származtatott értéket) nincsenek összhangban. Így a folyamatos SVR-mérések pontossága nem szavatolható. Az analóg jelek minőségének meghatározása érdekében rendszeresen hasonlítsa össze a külső monitoron megjelenő MAP- és CVP-értékeket a HemoSphere kibővített monitor élettani paraméterek kapcsolata képernyőjén megjelenő értékekkel. A pontossággal, kalibrálással és a külső monitorról érkező analóg kimeneti jeleket befolyásoló egyéb változókkal kapcsolatban lásd a külső bemeneti eszköz használati útmutatóját. (6. fejezet)
- A pendrive behelyezése előtt végezzen rajta víruskeresést, hogy elkerülje az eszköz vírus vagy rosszindulatú szoftver általi fertőzését. (8. fejezet)
- Ne erőltesse a modult a nyílásba. A modul becsúsztatásához és helyére kattintásához alkalmazzon egyenletes nyomást. (9. fejezet)
- A következő esetekben a perctérfogatmérés pontatlan lehet:
 - a katéter nem megfelelő elhelyezése vagy helyzete;

- a pulmonális artériás vér hőmérsékletének extrém változásai. Néhány példa arra, hogy többek között mi okozhatja a vérhőmérséklet változását:
 - * extrakorporális keringéses műtét utáni állapot;
 - * centrálisan beadott hűtött vagy melegített vérkészítmény;
 - * szekvenciális kompressziós eszközök használata;
- vérrögképződés a termisztoron;
- anatómiai eltérések (például kardiális söntök);
- a beteg túl sokat mozog;
- interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel;
- a perctérfogat gyors változása.

(9. fejezet)

- A 20 másodperces áramlási paraméterek pontatlan mérését okozhatják az alábbiak:
 - A katéter nem megfelelő elhelyezése vagy helyzete
 - Nem megfelelően nullázott és/vagy szintre állított transzducer
 - Túl- vagy alulcsillapított nyomásvezetékek
 - A monitorozás megkezdése után végzett módosítások a PAP-vezetéken

(9. fejezet)

- Ellenőrizze az E mellékletben, hogy a számítási állandó megegyezik-e a katéter terméktájékoztatójában feltüntetett értékkel. Ha a számítási állandó eltér, írja be kézzel a kívánt számítási állandót. (9. fejezet)
- A pulmonális artériás vér hőmérsékletének hirtelen változásai, például azok, amelyek a beteg mozgása vagy egy gyógyszer bólusban történő beadása miatt következnek be, szükségessé tehetik az iCO- vagy iCI-érték kiszámítását. A hamisan kiváltott görbék elkerülése érdekében az Inject (befecskendezés) felirat megjelenése után a lehető leghamarabb végezze el a befecskendezést. (9. fejezet)
- Na használja a FloTrac szenzort vagy TruWave transzducert a feltüntetett "Lejárati idő" után. Az ezen időpont után felhasznált termékek transzducere vagy csövezése hibás lehet, illetve a sterilitásuk nem garantált. (10. fejezet)
- Ha magasról leejti a HemoSphere nyomáskábelt, akkor a kábel megsérülhet és/vagy hibásan működhet. (10. fejezet)
- Az FT-CO mérések hatékonyságát gyermekek esetében még nem értékelték. (10. fejezet)
- Tényezők, amelyek pontatlan FT-CO méréshez vezethetnek:
 - Nem megfelelően nullázott és/vagy szintezett érzékelő/transzducer
 - Alul- vagy túlnedvesített nyomásvezetékek
 - A vérnyomás nagyfokú változékonysága. A BP (vérnyomás)változást többek között az alábbi állapotok okozhatják:

* Intraaortikus ballonpumpák

• Az olyan klinikai helyzetek, ahol az artériás nyomás pontatlannak vagy olyannak vélhető, ami nem tükrözi az aortanyomást, többek között:

* Extrém perifériás vazokonstrikció, amely megváltoztatja az arteria radialis nyomásának görbéjét

* Hiperdinámiás állapotok, amelyek májátültetés után fordulnak elő

- A beteg túl sokat mozog
- Interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel

Az aortabillentyű-regurgitáció a kiszámított Stroke Volume (verőtérfogat) / Cardiac Output (perctérfogat) túlbecslését eredményezheti, a billentyűbetegség súlyosságától és a bal kamrába visszafolyó térfogattól függő mértékben. (10. fejezet)

- A kábel csatlakoztatásánál és kihúzásánál mindig a csatlakozódugót fogja meg, ne a kábelt. (10. fejezet)
- Ne csavarja és ne hajlítsa meg a csatlakozókat. (10. fejezet)
- A kábel sérülésének megelőzése érdekében ne alkalmazzon túlzott erőt a nyomáskábel nullázó gombjára. (10. fejezet)
- Ne erőltesse a modult a nyílásba. A modul becsúsztatásához és helyére kattintásához alkalmazzon egyenletes nyomást. (11. fejezet)
- A HemoSphere nem invazív rendszer hatásosságát nem vizsgálták 18 éven aluli betegek esetén. (11. fejezet)
- Mindig a csatlakozót fogja meg, ne a kábelt, amikor fel- vagy lecsatlakoztatja azt. Ne csavarja és ne hajlítsa meg a csatlakozókat. Használat előtt bizonyosodjon meg róla, hogy minden szenzor és kábel megfelelően és teljesen csatlakoztatva van. (11. fejezet)
- A flebosztatikus tengelyhez történő szintezés érdekében győződjön meg arról, hogy a HRS megfelelően van felhelyezve. (11. fejezet)
- A HemoSphere nem invazív rendszer nem használható apnoe monitorként. (11. fejezet)
- Azon betegek esetében, akiknél az alkarban és a kézfejben lévő artériákban és arteriolákban szélsőségesen összehúzódik a simaizom, mint például a Raynaud-szindrómában szenvedő betegek esetében, előfordulhat, hogy nem lehetséges a vérnyomás mérése. (11. fejezet)
- Tényezők, amelyek pontatlan nem invazív méréshez vezethetnek:
 - Nem megfelelően nullázott és/vagy szintre állított HRS
 - A vérnyomás nagyfokú változékonysága. A BP változást többek között az alábbi állapotok okozhatják:

* Intraaortikus ballonpumpák

- Bármely klinikai állapot, amikor az artériás középnyomás pontatlannak tűnik, vagy nem jellemző az aorta nyomására.
- Az ujjak rossz vérkeringése.
- Meghajlított vagy lelapított ujjmandzsetta.
- A beteg ujjainak vagy kezének túlzott mozgatása.
- Műtermékek és gyenge jelminőség.
- Az ujjmandzsetta helytelen elhelyezése, pozíciója vagy túl laza ujjmandzsetta.
- Interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel.

(11. fejezet)

- Ha az ujjmandzsetta nincs az ujj köré tekerve, minden esetben csatlakoztassa le, hogy elkerülje a véletlen túlzott felfújást. (11. fejezet)
- Preeklampsziás betegeknél nem állapították meg az Edwards kompatibilis ujjmandzsetták hatékonyságát. (11. fejezet)
- Az intra-aortikus ballon támogatóból származó pulzációk hozzáadódhatnak a szívfrekvenciához a műszer szívfrekvencia-kijelzőjén. Ellenőrizze a beteg szívfrekvenciáját az EKG-n látott szívfrekvenciával. (11. fejezet)
- A szívfrekvencia-mérés a perifériás áramlási pulzus optikai észlelésén alapszik, ezáltal lehet, hogy nem azonosít bizonyos aritmiákat. A szívfrekvencia nem használható EKG-alapú aritmiaelemzés helyett. (11. fejezet)
- A HRS nélküli monitorozás mérési pontatlanságokhoz vezethet. Győződjön meg róla, hogy a beteg mozdulatlan marad, pontosan mért ujj-szív magassági különbséggel. (11. fejezet)
- Ne helyezze a beteget nem hanyatt fekvő pozícióba HRS nélküli monitorozás közben. Ez a HRS pontatlan függőleges kiegyenlítési értékéhez és mérési pontatlanságokhoz vezethet. (11. fejezet)
- Ne végezzen BP kalibrálást monitorozási időszakok során, amikor a vérnyomás instabilnak tűnik. Ez pontatlan vérnyomásméréshez vezethet. (11. fejezet)

- Ellenőrizze, hogy az oximetriás kábel stabilan rögzül-e, hogy elkerülje a csatlakoztatott katéter szükségtelen elmozdulását. (12. fejezet)
- A katéter csúcsát vagy a kalibrálócsészét nem érheti nedvesség az in vitro kalibrálás elvégzése előtt. A katéternek és a kalibrációs pohárnak száraznak kell lennie a pontos in vitro oximetriai kalibráláshoz. Csak az in vitro kalibrálás után öblítse át a katéter lumenét. (12. fejezet)
- Pontatlan kalibráláshoz vezet, ha az in vitro kalibrálást csak azután végzi el, hogy az oximetriás katétert bevezette a beteg testébe. (12. fejezet)
- Az SQI-jelet néha befolyásolja az elektrosebészeti egységek használata. Próbálja növelni a távolságot az elektrokauterizáló készülék és kábelek, valamint a HemoSphere kibővített monitor között, a tápkábeleket pedig csatlakoztassa külön váltóáramkörre, ha lehetséges. Ha a jelminőségi probléma továbbra is fennáll, segítségért hívja a helyi Edwards képviselőt. (12. fejezet)
- Ne válassza le az oximetriás kábelt, mialatt a kalibrálás vagy az adatlekérés folyamatban van. (12. fejezet)
- Ha az oximetriás kábelt áthelyezi egyik HemoSphere kibővített monitorról egy másik HemoSphere kibővített monitorra, a monitorozás elindítása előtt ellenőrizze, hogy helyes-e a beteg magassága, tömege és BSA-ja. Ha szükséges, írja be újra a betegadatokat. (12. fejezet)
- Úgy helyezze el a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult, hogy az állapotjelző LED-ek jól láthatók legyenek. (13. fejezet)
- Túl nagy erő alkalmazása esetén letörhet a tartófül, ami miatt fennáll annak a veszélye, hogy a modul ráesik a betegre, egy közelben álló személyre vagy a kezelőre. (13. fejezet)
- Ne emelje fel vagy húzza meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult valamelyik kábelcsatlakozójánál fogva, illetve ne helyezze el a modult úgy, hogy fennálljon annak a veszélye, hogy a modul ráesik a betegre, egy közelben álló személyre vagy a kezelőre. (13. fejezet)
- Ne helyezze a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult lepedő vagy takaró alá, ahol gátolt körülötte a levegőáramlás, mivel a modul borítása felmelegedhet és sérülést okozhat. (13. fejezet)
- Ne erőltesse a modult a nyílásba. A modul becsúsztatásához és helyére kattintásához alkalmazzon egyenletes nyomást. (13. fejezet)
- Ne helyezze az érzékelőket sűrű szőrrel/hajjal fedett területre. (13. fejezet)
- Az érzékelőnek simán kell feküdnie a tiszta és száraz bőrön. A bőrön található lerakódások, kenőcs, olaj, por, verejték vagy haj/szőr megakadályozza az érzékelő és a bőr jó érintkezését, és rontja a mért adatok érvényességét, valamint riasztási üzenetet eredményezhet. (13. fejezet)
- Ha LED fényekkel beállítva használja, akkor szükség lehet az érzékelőkábelhez csatlakoztatás előtt az érzékelők fényvédővel való letakarására, mivel egyes nagy intenzitású rendszerek zavarhatják az érzékelő közeli infravörös fényének detektálását. (13. fejezet)
- Ne emelje fel vagy húzza meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult valamelyik kábelcsatlakozójánál fogva, illetve ne helyezze el a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult úgy, hogy fennálljon annak a veszélye, hogy a modul ráesik a betegre, egy közelben álló személyre vagy a kezelőre. (13. fejezet)
- Amikor megkezdődik a beteg monitorozása, ne cserélje ki az érzékelőt, és ne válassza le az érzékelőt több mint 10 percre, ellenkező esetben újraindul az előzetes StO₂-számítás. (13. fejezet)
- A mérést megzavarhatják erős elektromágneses sugárzást kibocsátó eszközök, például elektrosebészeti berendezések, és a mérések pontatlanok lehetnek az ilyen eszközök használata alatt. (13. fejezet)
- A karboxi-hemoglobin (COHb) vagy a methemoglobin (MetHb) magasabb szintje pontatlan mérési eredményhez vezethet, továbbá ilyet okozhatnak az intravaszkuláris színezékek és minden olyan anyag, ami olyan színezéket tartalmaz, amely módosítja a vér szokásos pigmentáltságát. Egyéb olyan tényezők, amelyek befolyásolhatják a mérés pontosságát: mioglobin, haemoglobinopathiák, anaemia, a bőr alatt felhalmozódott vér, az érzékelő mérésének vonalában elhelyezkedő idegen tárgyak okozta interferencia, bilirubinaemia, külső színezékek (tetoválás), magas HGB-szint vagy Hct-szint, anyajegy. (13. fejezet)
- Ha LED fényekkel beállítva használja, akkor szükség lehet az érzékelőkábelhez csatlakoztatás előtt az érzékelők fényvédővel való letakarására, mivel egyes nagy intenzitású rendszerek zavarhatják az érzékelő közeli infravörös fényének detektálását. (13. fejezet)

- A korábbi szoftververziókhoz viszonyítva a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul a V3.0.7 vagy újabb szoftververzióval és gyermekgyógyászati érzékelőkkel (kicsi és közepes) érzékenyebb az StO₂ értékek megjelenítésében. Nevezetesen a 60% alatti tartományban az StO₂ mérések alacsonyabbak lehetnek, mint a korábbi szoftververziók esetén. A klinikusoknak meg kell fontolniuk a gyorsabb választ és a potenciálisan módosított StO₂ értékeket V3.0.7 szoftver használata esetén, különösen, ha a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul korábbi szoftververzióihoz szoktak hozzá. (13. fejezet)
- A HPI paraméter hatékonyságát az arteria radialis nyomásgörbe-adatainak felhasználásával határozták meg. A HPI paraméter hatékonyságát más helyekről (pl. az arteria femoralisból) származó artériásnyomás-értékekből nem mérték fel. (14. fejezet)
- A HPI paraméter nem feltétlenül biztosít előzetes értesítést a hipotóniás esemény felé vezető trendről olyan helyzetekben, ahol a hirtelen, nem fiziológiai hipotóniás eseményt klinikai beavatkozás okozza. Ha ez történik, a HPI funkció az alábbiakat hajtja végre késleltetés nélkül: magas felhívás felugró ablak, magas prioritású riasztás és 100-as HPI érték jelenik meg, ami azt jelzi, hogy a betegnél hipotóniás esemény zajlik. (14. fejezet)
- Óvatosan kell eljárni a dP/dt súlyos aortasztenózisos betegeknél történő alkalmazása esetén, mivel a sztenózis ronthatja a bal kamra és az afterload közötti korrelációt. (14. fejezet)
- Habár a dP/dt paramétert elsősorban a bal kamrai kontraktilitás változásai határozzák meg, vasoplegiás periódusok során (venoarterialis szétkapcsolás) hatással lehet rá az afterload. Lehetséges, hogy az ilyen periódusok során a dP/dt nem tükrözi a bal kamrai kontraktilitás változásait. (14. fejezet)
- A HPI paraméter-információi általános útmutatóként kerültek bemutatásra itt: 14-13. táblázat, oldal: 253, 14-14. táblázat, oldal: 254, 14-15. táblázat, oldal: 255 és 14-16. táblázat, oldal: 256, és lehetséges, hogy az egyéni tapasztalatokkal nem egyeznek. A kezelés megkezdése előtt ajánlott a beteg hemodinamikai állapotának ellenőrzése. Lásd: Klinikai alkalmazás oldal: 244 (14. fejezet)
- Ha nem gyullad ki a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul egyik LED-je, ne használja a kábelt, amíg meg nem javították vagy ki nem cserélték. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával. Fennáll a veszélye annak, hogy a sérült alkatrészek csökkentik a modul teljesítményét. (15. fejezet)
- Minden használatot követően tisztítsa meg és tegye el az eszközt és a tartozékokat. (F függelék)
- A HemoSphere kibővített monitor moduljai és platformkábelei érzékenyek az elektrosztatikus kisülésekre (ESD). Ne próbálja meg felnyitni a kábelek vagy a modulok burkolatát, illetve a burkolat sérülése esetén ne használja azokat. (F függelék)
- Ne öntsön és ne permetezzen folyadékot a HemoSphere kibővített monitor, tartozék, modul vagy kábel egyetlen részére sem. (F függelék)
- Ne használjon semmilyen más fertőtlenítőoldatot a felsoroltakon kívül. (F függelék)
- AZ ALÁBBIAK NEM MEGENGEDETTEK:
 - A tápcsatlakozóhoz nem érhet semmilyen folyadék.
 - Nem kerülhet semmilyen folyadék a csatlakozókba vagy a monitor borításának nyílásaiba, illetve a modulok nyílásaiba.

Ha bármilyen folyadék ér a fent említett részekhez, NE kísérelje meg a monitor üzemeltetését. Válassza le azonnal a tápellátástól, és hívja az egészségügyi mérnöki osztályt vagy a helyi Edwards képviseletet. (F függelék)

- Rendszeresen ellenőrizze a kábeleket, hogy nem sérültek-e meg. Ne tekerje fel a kábeleket túl szorosan a tárolás során. (F függelék)
- Ne használjon semmilyen más tisztítószert vagy sprayt, és ne öntsön tisztítószert közvetlenül a platform kábeleire. (F függelék)
- Ne sterilizálja gőzzel, besugárzással vagy etilén-oxiddal a platform kábeleit. Ne merítse folyadékba a platform kábeleit. (F függelék)
- Amennyiben bármilyen elektrolit folyadék, például Ringer-laktátoldat kerül a kábel csatlakozásokba, mialatt azok a monitorhoz csatlakoznak, és a monitor bekapcsolt állapotban van, a feszültségkiugrás elektrolitikus korróziót és az elektromos érintkezések gyors elhasználódását okozhatja. (F függelék)

- Ne merítse egyik kábelcsatlakozót sem tisztítószerbe, izopropil-alkoholba vagy glutáraldehidbe. (F függelék)
- Ne használjon forró levegős pisztolyt a kábelcsatlakozók szárításához. (F függelék)
- Az eszköz elektronikai alkatrészeket tartalmaz. Óvatos kezelést igényel. (F függelék)
- Ne fertőtlenítse a szív-referenciaérzékelőt és a nyomásszabályozót autoklávban vagy gázsterilizálással. (F függelék)
- Ne merítse egyik kábelcsatlakozót se folyadékba. (F függelék)
- Használat után minden esetben tisztítsa meg és tárolja a szív-referenciaszenzort. (F függelék)
- Hasznosítsa újra vagy ártalmatlanítsa a lítiumion akkumulátort a szövetségi, állami és helyi törvényeknek megfelelően. (F függelék)
- A tesztelés szerint ez az eszköz megfelel az IEC 60601-1-2 szabvány követelményeinek. Ezek a korlátozások észszerű mértékben biztosítják a káros interferencia elleni védelmet az egészségügyi intézményekben jellemző üzembe helyezés esetén. Ez az eszköz rádiófrekvenciás energiát generál, használ és képes sugározni. Amennyiben nem az utasítások szerint telepítik és használják, káros zavart okozhat a közelben lévő készülékekben. Azonban nincs garancia arra, hogy egyes igénybevételek során nem alakul ki interferencia. Ha ez a berendezés olyan káros interferenciát okoz más készülékekben, amely a berendezés ki- és bekapcsolásával megszüntethető, a következő módokon próbálja meg orvosolni az interferenciát:
 - Forgassa el vagy helyezze át a vevőeszközt.
 - Növelje a készülékek közötti távolságot.
 - Forduljon segítségért a gyártóhoz.

(G függelék)

2.4 A felhasználói felület szimbólumai

A HemoSphere tökéletesített monitor használati útmutatójában előforduló ikonok az alábbiakban tekinthetők meg. A képernyők megjelenésével és a navigálással kapcsolatos további információkat lásd: 5, fejezet, Navigálás a HemoSphere kibővített monitoron oldal: 85. Bizonyos ikonok csak speciális hemodinamikai technológiájú modullal vagy kábellel történő monitorozás alatt jelennek meg, az itt megadottak szerint.

Szímbólum	Leirás
	A navigációs sáv ikonjai
* *	Select Monitoring Mode (monitorozási mód kiválasztása)
Start	CO-monitorozás elkezdése (HemoSphere Swan-Ganz modul)
0:19	CO-monitorozás leállítása a CO-visszaszámlálóval (Lásd: CO-visszaszámláló oldal: 163) (HemoSphere Swan-Ganz modul)
Start	Nem invazív monitorozás elkezdése (HemoSphere ClearSight modul)
Stop	Nem invazív monitorozás befejezése (HemoSphere ClearSight modul)
04:45 Pressure Release	Nem invazív monitorozás folytatása mandzsettanyomás-felengedés után (HemoSphere ClearSight modul)

2-1. táblázat: A monitoron megjelenő szimbólumok

Szimbólum	Leírás
	A navigációs sáv ikonjai
	Zero & Waveform (nullázás és hullámforma)
\odot	GDT-követés
Č	Beállítások menü
Â	Kezdőoldal ikon (visszatérés a fő monitorozó képernyőre)
${\rm Are}$	Nyomásgörbe megjelenítése
$\sqrt{\sqrt{2}}$	Nyomásgörbe elrejtése
	Hangriasztások némítása
1:56	Riasztások szüneteltetése (elnémítása) visszaszámlálóval (Lásd: Hangriasztások némítása , Navigációs sáv oldal: 86)
00:00:47	Monitorozás folytatása a monitorozás szüneteltetése óta eltelt idővel

A klinikai eszközök menü ikonjai	
	Select Monitoring Mode (monitorozási mód kiválasztása)
	iCO (Intermittent Cardiac Output (szakaszosan mért perctérfogat)) (HemoSphere Swan-Ganz modul)
	Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) (HemoSphere oximetriás kábel)
	Enter CVP (CVP bevitele)
	Derived Value Calculator (származtatottérték-kalkulátor)
Q	Event Review (esemény áttekintése)
	Zero & Waveform (nullázás és hullámforma)

A klinikai eszközök menü ikonjai	
# 4 %	Patient CCO Cable Test (páciens CCO-kábelteszt) (HemoSphere Swan-Ganz modul)
P-0	HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) (kibővített funkció)
	Fluid Responsiveness Test (folyadékterápia-teszt) (továbbfejlesztett funkció)
, and the second	Calibration (Kalibrálás) (ClearSight BP) (HemoSphere ClearSight modul)
	Patient Data (betegadatok)
	A menü navigációs ikonjai
Â	Visszatérés a fő monitorozó képernyőre
\leftarrow	Visszatérés az előző menübe
\mathbf{i}	Mégse
	Görgetés egy elem függőleges listáról történő kiválasztásához
	Függőleges oldalgörgetés
	Vízszintes görgetés
•	Bevitel
L>	A billentyűzet Enter billentyűje
×	A billentyűzet Backspace billentyűje
-	A kurzort 1 karakterrel balra mozgatja
\rightarrow	A kurzort 1 karakterrel jobbra mozgatja
X	A billentyűzet Cancel billentyűje
\checkmark	A tétel engedélyezett

A menü navigációs ikonjai	
	A tétel nem engedélyezett
	Óra/görbe – anamnesztikus vagy szakaszosan mért adatok megtekintését teszi lehetővé
	Paramétercsempe ikonok
	Alarms / Targets (riasztások / célértékek) menü: paraméter hangriasztás-jelzője engedélyezve
	Alarms / Targets (riasztások / célértékek) menü: paraméter hangriasztás-jelzője letiltva
- 11	Jelminőségjelző sáv
	Lásd: SQI oldal: 199 (HemoSphere ClearSight modul)
W	SVV-szűrés túllépése jelzés: a nagyfokú szívfrekvencia-variabilitás befolyásolhatja az SVV-értékeket
0	Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) (nincs kalibrálva) (HemoSphere oximetriás kábel)
0	Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) (kalibrált) (HemoSphere oximetriás kábel)
	Az információs sáv ikonjai
	HIS engedélyezve ikon az információs sávon Lásd: 8-2. táblázat, oldal: 153
101	Pillanatfelvétel (képernyőkép készítése)
	Az akkumulátor állapotjelző ikonja az információs sávon Lásd: 5-5. táblázat, oldal: 121
O	Screen Brightness (képernyő fényereje)
	Alarm Volume (riasztási hangerő)
	Lock Screen (képernyő lezárása)
٥	Help (súgó) menü parancsikonja
E	Event Review (esemény áttekintése)
2	Ütésenkénti szívritmus (HemoSphere Swan-Ganz modul ECG (EKG) bemenettel)

Az információs sáv ikonjai	
ନ	Wi-Fi-jel Lásd: 8-1. táblázat, oldal: 151
ف	Mandzsettanyomás felengedése módig hátralévő idő (HemoSphere ClearSight modul, lásd: Mandzsettanyomás felengedése mód oldal: 200)
ల	Mandzsettanyomás felengedése mód befejezéséig hátralévő idő (HemoSphere ClearSight modul, lásd: Mandzsettanyomás felengedése mód oldal: 200)
	Intervencióelemzés ikonok
$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \right)$	Intervencióelemzés gomb
∇	Intervencióelemzés típusát jelző szimbólum egy egyedi eseménynél (szürke)
\checkmark	Intervencióelemzés típusát jelző szimbólum pozíciókérésnél (lila)
\checkmark	Intervencióelemzés típusát jelző szimbólum "fluid challenge" (folyadékkérés) esetében (kék)
$\mathbf{\nabla}$	Intervencióelemzés típusát jelző szimbólum beavatkozásnál (zöld)
V	Intervencióelemzés típusát jelző szimbólum oximetriánál (piros)
V	Intervencióelemzés típusát jelző szimbólum egy eseménynél (sárga)
0	Szerkesztés ikon a beavatkozási információs buborékban
	Billentyűzet ikon a beavatkozással kapcsolatos megjegyzések beviteléhez a szerkesztés képernyőn
	GDT-követés ikonok
\oplus	Célérték hozzáadása gomb a GDT-követés képernyőn
≥72	Célérték gomb a GDT-követés képernyőn
	Céltartomány-kiválasztásból kilépő gomb a GDT-követés képernyőn
(61)	Célérték szerkesztése gomb a GDT-követés képernyőn
	Time-In-Target (célértéken belüli idő) szimbólum a GDT-követés képernyőn

HPI ikonok	
8	A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) parancsikonja

2.5 Szimbólumok a termékcímkéken

Ez a rész a HemoSphere tökéletesített monitoron és a HemoSphere tökéletesített monitorozó platform többi kapható tartozékán feltüntetett szimbólumokat mutatja be.

Szimbólum	Leírás
	Gyártó
	Gyártás ideje
Rx only	Vigyázat! Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében az eszköz kizárólag orvos által vagy orvosi utasításra értékesíthető.
IPX1	Függőlegesen ráeső vízzel szemben védve az IPX1 szabványnak megfelelően
IPX4	Az IPX4 szabvány szerint a bármely irányban fröccsenő vízzel szemben védelmet biztosít
	Az elektromos és elektronikus készülékek szelektív gyűjtése az EU 2012/19/EU direktívája szerint.
G	Veszélyes anyagok korlátozásának (RoHS: Restriction of Hazardous Substances) való megfelelés – csak Kína
FC	Szövetségi Kommunikációs Bizottságnak (FCC) való megfelelés – csak USA
	Ez az eszköz egy nemionizáló sugárzású transzmitter, mely RF-interferenciát okozhat a közelében levő más eszközökkel.
eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	Kövesse a következő honlapon található használati utasítást
i	A használati utasítás elektronikus formában is kérhető telefonon vagy a honlapon található címen.
o Constanting of the second se	Intertek ETL
REF	Katalógusszám

2-2. táblázat: Szimbólumok a termékcímkéken

Szimbólum	Leírás
SN	Sorozatszám
EC REP	Hivatalos képviselő az Európai Közösségben
MR	MR-környezetben nem biztonságos
	A TÜV SÜD Product Service GmbH (bejelentett szervezet) Conformité Européenne (CE- jelölés) jelölése
CE	Conformité Européenne (CE-jelölés)
LOT	Tételkód
PN	Cikkszám
#	Mennyiség
Pb	Ólommentes
c PL [®] us	Underwriters Laboratories terméktanúsító védjegy
Li-ion	Újrahasznosítható lítiumion
(II)	Műszaki megfelelőségi jelölés (Japán)
$\langle \mathbf{x} \rangle$	Ne szerelje szét
X	Ne égesse el
MD	Orvosi eszköz
	Importőr

Csatlakozóazonosító címkék						
\forall	Ekvipotenciális csatlakozás					
● <u></u>	USB 2.0					
SS←→	USB 3.0					
品	Ethernet-csatlakozás					
> 1	1. analóg bemenet					
> 2	2. analóg bemenet					
\bigcirc	Nyomáskimenet (DPT)					
-I U F	Defibrillációbiztos, CF típusú alkalmazott alkatrész vagy csatlakozó					
⊣★⊦	Defibrillációbiztos, BF típusú alkalmazott alkatrész vagy csatlakozó					
Ŕ	BF típusú alkalmazott alkatrész vagy csatlakozása					
<i>ki</i>	Folyamatos, nem invazív artériás vérnyomás					
	A nyomásszabályozó védőburkolatát ennél a végénél kezdve távolítsa el					
	A nyomásszabályozó védőburkolatát ne ettől a végétől kezdve távolítsa el					
ECG	ECG (EKG) bemenet külső monitorról					
нэті	Nagy felbontású multimédiás csatlakozókimenet (HDMI-kimenet)					
$\langle \rangle$	Csatlakozó: soros COM-kimenet (RS232)					

	További csomagoláscímkék					
Ť	Tartsa szárazon					
	Törékeny, óvatos kezelést igényel					
<u> 1 1 1 1 1 1 </u>	Ezzel a végével felfelé					
	Ne használja, ha a csomagolás sérült					
20	A doboz újrahasznosított kartonból készült					
	Ne érje napfény					
x	Hőmérsékleti korlátozás (X = alsó határérték, Y = felső határérték)					
x- ²⁰⁰ Y	Páratartalom-korlátozás (X = alsó határérték, Y = felső határérték)					

Megjegyzés

Az egyes tartozékok termékcímkéit lásd az adott tartozék használati utasításában található szimbólumtáblázatban.

2.6 Vonatkozó szabványok

2-3.	táblázat:	Vonatkozó	szabványok
------	-----------	-----------	------------

Szabvány	Cím
IEC 60601-1:2005 / A1:2012	Gyógyászati villamos készülékek – 1. rész: Az alapvető biztonságra és a lényeges működésre vonatkozó általános követelmények + 1. módosítás (2012)
IEC 60601-1-2:2014	Gyógyászati villamos készülékek – 1-2. rész: A biztonságra és alapvető teljesítményre vonatkozó általános követelmények – kiegészítő szabvány: Elektromágneses összeférhetőség – Követelmények és vizsgálatok

Szabvány	Cím
IEC 60601-2-34:2011	Gyógyászati villamos készülékek – 2-34. rész: Invazív vérnyomásfigyelő készülékek egyedi alapvető működési és alapvető biztonsági követelményei
IEC 60601-2-49:2011/ IEC 80601-2-49:2018	Gyógyászati villamos készülékek – 2-49. rész: Többfunkciós páciensmegfigyelő berendezések/monitorok alapvető biztonságra és lényeges működésre vonatkozó kiegészítő követelményei
IEEE 802.11 b/g/n	Telekommunikáció és rendszerek közötti információcsere Helyi és nagyvárosi hálózatok – Speciális követelmények 11. rész: vezeték nélküli LAN közeghozzáférés-vezérlő (MAC) és fizikai réteg (PHY) műszaki adatai

2.7 A HemoSphere kibővített monitor alapvető működési követelményei

A platform megjeleníti a kompatibilis Swan-Ganz katéter segítségével folyamatosan mért CO-értéket és a szakaszosan mért CO-értéket, az "A" függelékben feltüntetett jellemzők szerint. Kompatibilis FloTrac vagy Acumen IQ érzékelővel vagy kompatibilis TruWave DPT-vel használva a platform az intravaszkuláris vérnyomás megjelenítését teszi lehetővé, az "A" függelékben feltüntetett jellemzők szerint. A platform megjeleníti a kompatibilis oximetriás katéter segítségével mért SvO₂/ScvO₂-értéket az "A" függelékben feltüntetett jellemzők szerint. A platform megjeleníti a kompatibilis oximetriás katéter segítségével mért SvO₂/ScvO₂-értéket az "A" függelékben feltüntetett jellemzők szerint. A platform megjeleníti a kompatibilis oximetria-modul és érzékelő segítségével mért StO₂-értéket az "A" függelékben feltüntetett jellemzők szerint. A platform megjeleníti a kompatibilis oximetria-modul és érzékelő segítségével mért StO₂-értéket az "A" függelékben feltüntetett jellemzők szerint. A platform riasztást, felhívást vagy jelzést biztosít és/vagy megjeleníti a rendszer állapotát, amikor nem képes biztosítani az adott hemodinamikai paraméter pontos mérését. További információkért lásd: Fontosabb teljesítményjellemzők oldal: 347.

Átfogó vizsgálatsorozattal igazolták, hogy az eszköz működése, ezen belül a funkcionális jellemzők hozzájárulnak az eszköz rendeltetésszerű használata során annak biztonságosságához és teljesítményéhez, ha használata az elfogadott használati utasításban leírtaknak megfelelően történik.

Telepítés és a rendszer

Tartalom

Kicsomagolás	. 61
A HemoSphere kibővített monitor csatlakozási portjai	64
A HemoSphere kibővített monitor telepítése	. 67
Első indítás	71

3.1 Kicsomagolás

Nézze át a szállításhoz használt csomagolást, hogy van-e rajta a szállítás során keletkezett sérülésre utaló jel. Bármilyen sérülés észlelése esetén készítsen egy fényképet a csomagolásról, és forduljon segítségért az Edwards műszaki támogatásához. Ne használja, ha a csomagolás vagy a tartalom sérült. Szemrevételezéssel ellenőrizze, hogy nem károsodott-e a csomag tartalma. Károsodást jelenthetnek a repedések, karcolások, horpadások, illetve a monitor, a modulok vagy a kábelház sérülésére utaló bármilyen jel. Jelentse a külső károsodásra utaló jeleket.

3.1.1 A csomag tartalma

A HemoSphere kibővített monitorozó platform moduláris felépítésű, ezért a csomagolási konfigurációk a megrendelt készlettől függően eltérőek lehetnek. Az alapkészletnek számító HemoSphere kibővített monitorozó rendszer a következőkből áll: HemoSphere kibővített monitor, hálózati tápkábel, tápkábelbemenet fedele, HemoSphere akkumulátor, két bővítőmodul, egy L-Tech bővítőmodul, egy gyors üzembe helyezési útmutató és a használati útmutatót tartalmazó USB-meghajtó. Lásd: 3-1. táblázat, oldal: 61. Más készletkonfigurációkhoz mellékelt és szállított további elemek a HemoSphere Swan-Ganz modul, a betegoldali CCO-kábel és a HemoSphere oximetriás kábel. Előfordulhat, hogy az eldobható tételek és a tartozékok külön csomagolásban érkeznek. Ajánlott megerősíteni az összes megrendelt berendezés átvételét. A kapható tartozékok teljes listáját lásd: "B" függelék: Tartozékok oldal: 359.

3-1. táblázat: A HemoSphere kibővített monitorozó rendszer részegységei

HemoSphere kibővített monitorozó rendszer (alapkészlet) • HemoSphere kibővített monitor • HemoSphere akkumulátor • hálózati tápkábel • hálózati bemenet fedele • L-tech bővítőmodul • bővítőmodul (2) • gyors üzembe helyezési útmutató

használati útmutató (USB-meghajtón)

3.1.2 A platformmodulokhoz és kábelekhez szükséges tartozékok

A következő táblázatban a specifikus monitorozott és kiszámított paraméterek megjelenítéséhez szükséges, az adott hemodinamikai technológiai modulhoz vagy kábelhez való tartozékokat mutatjuk be:

3-2. táblázat: A paraméterek HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozásához szükséges kábelek és katéterek

			Monitor	ozott és szá	ámított para	améterek		
Szükséges kábel/katéter	со	CO _{20s}	EDV	RVEF	SVR	iCO	SV	SV _{20s}
betegoldali CCO-kábel	•	•	•	•	•	•	•	•
ECG (EKG) kábel			•	•			•	
analóg nyomásbemeneti kábel(ek)					•			
injektátumhőmérséklet- érzékelő szonda						•		
Swan-Ganz termodilúciós katéter						•		
Swan-Ganz CCO-katéter vagy Swan-Ganz CCOmbo- katéter	•				•	•	•	
Swan-Ganz CCOmbo V- katéter	•	•	•	•	•	•	•	•
TruWave transzducer*		•						•
** 00 1 1 1 11			000 / 1		(77760 /			

*A 20 másodperces áramlási paraméterek csak a CCOmbo V-katéterrel (777F8 és 774F75 modellszám) végzett monitorozás során érhetők el, és szükség van egy HemoSphere nyomáskábel-csatlakozáson keresztül csatlakoztatott arteria pulmonalis nyomásjelre. Lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163.

Megjegyzés

Nem minden paraméter monitorozható vagy számítható ki gyermekgyógyászati betegek esetében. Az elérhető paramétereket lásd: 1-1. táblázat, oldal: 23.

3-3. táblázat: A paraméterek HemoSphere nyomáskábellel történő monitorozásához szükséges választható érzékelők

		Monitorozott és számított paraméterek							
Választható nyomásérzékelők/ nyomástrans- zducerek	СО	SV	SVV/ PPV	SVR	PR	SYS/ DIA/ MAP	MPAP	CVP	HPI/ dP/dt / Ea _{dyn}
FloTrac érzékelő	•	•	•	*	•	•			
TruWave transzducer					•	•	•	•	
Acumen IQ érzékelő	•	•	•	*	•	•			•

Megjegyzés

*Az SVR kiszámításához analóg CVP-bemeneti jelre, CVP-monitorozásra vagy a CVP kézi megadására van szükség.

3-4. táblázat: Ujjmandzsetta-opciók a HemoSphere ClearSight modullal végzett paraméterek monitorozásához

		Monitorozott és számított paraméterek						
Ujjmandzsetta-opciók (egy szükséges)	CO	SV	SVV/ PPV	SVR	PR	SYS/ DIA/ MAP	HPI/ dP/dt / Ea _{dyn}	
ClearSight ujjmandzsetta	•	•	•	*	•	•		
Acumen IQ ujjmandzsetta	•	•	•	*	•	•	•	

Megjegyzés

*Az SVR kiszámításához analóg CVP-bemeneti jelre, CVP-monitorozásra vagy a CVP kézi megadására van szükség.

3-5. táblázat: A paraméterek HemoSphere oximetriás kábellel történő monitorozásához szükséges katéterek

	Monitorozott és számított paraméterek		
Szükséges katéter	ScvO ₂	SvO₂	
PediaSat oximetriás katéter vagy kompatibilis centrális vénás oximetriás katéter	•		
Swan-Ganz oximetriás katéter		•	

3-6. táblázat: A paraméterek HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozásához szükséges tartozékok

Szükséges tartozék	Szöveti oximetria (StO₂)
FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul	•
FORE-SIGHT ELITE érzékelő	•

FIGYELMEZTETÉS

Áramütés veszélye! Ne kísérelje meg vizes kézzel csatlakoztatni/leválasztani a rendszerkábeleket. A rendszerkábelek leválasztása előtt gondoskodjon róla, hogy száraz legyen a keze.

VIGYÁZAT

Mindig a csatlakozót fogja meg, ne a kábelt, amikor fel- vagy lecsatlakoztatja azt. Ne csavarja és ne hajlítsa meg a csatlakozókat. Használat előtt bizonyosodjon meg róla, hogy minden szenzor és kábel megfelelően és teljesen csatlakoztatva van.

Hogy elkerülje a HemoSphere kibővített monitor adatainak sérülését, defibrillátor használata előtt mindig válassza le a Páciens CCO kábelt és az oximetriás kábelt a monitorról.

3.2 A HemoSphere kibővített monitor csatlakozási portjai

A következő monitornézetek a csatlakozási portokat és a HemoSphere kibővített monitor előlapján, hátlapján és oldallapjain található más fontos funkciókat mutatják be.

3.2.1 A monitor elölnézete



1. riasztási jelzőfények

2. főkapcsoló gomb

3-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor elölnézete

3.2.2 A monitor hátulnézete



- hálózati tápkábel csatlakozása (tápkábelbemenet fedele eltávolítva)
- 2. HDMI-port
- 3. Ethernet-port
- 4. USB-port
- 5. COM1 soros porthoz való csatlakozó (RS-232)

- 6. 1. analóg bemenet
- 7. 2. analóg bemenet
- 8. EKG-bemenet
- 9. kimenő nyomás
- 10. ekvipotenciális csatlakozás

3-2. ábra: HemoSphere kibővített monitor hátulnézete (HemoSphere Swan-Ganz modullal)

3.2.3 A monitor jobb oldallapja



1. USB-port 2. akkumulátorfedél

3-3. ábra: A HemoSphere kibővített monitor jobb oldallapja

3.2.4 A monitor bal oldallapja



1. L-tech bővítőmodul nyílása

3. kábelportok (2)

2. bővítőmodul-nyílások (2)

3-4. ábra: A HemoSphere kibővített monitor bal oldallapja (modulok nélkül)

3.3 A HemoSphere kibővített monitor telepítése

3.3.1 Összeszerelési opciók és ajánlások

A HemoSphere kibővített monitort az intézményi gyakorlatnak megfelelően stabil, sima felületre kell helyezni, vagy biztonságosan fel kell szerelni egy kompatibilis állványra. A kezelőnek használat közben a monitor előtt és annak közelségében kell tartózkodnia. Az eszközt rendeltetése szerint egyszerre csak egy kezelő használhatja. A HemoSphere kibővített monitorhoz való görgős állvány opcionális tartozékként kapható. A további információkat lásd: További tartozékok leírása oldal: 360. Vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel a további felszerelési opciókra vonatkozó ajánlásokért.

FIGYELMEZTETÉS

Robbanásveszély! Ne használja a HemoSphere kibővített monitort levegő, oxigén vagy dinitrogén-oxid keverékét tartalmazó gyúlékony altatógázok jelenlétében.

Ez a termék fém komponenseket tartalmaz. NE használja mágneses rezonanciás (MR) környezetben.

Győződjön meg arról, hogy a HemoSphere kibővített monitort biztonságosan helyezte el és rögzítette, és hogy valamennyi kábel és tartozék kábele megfelelően helyezkedik el, minimalizálva ezzel a beteg, a felhasználó és az eszköz sérülésének kockázatát.

Ne rakjon további felszerelést vagy tárgyakat a HemoSphere kibővített monitorra.

A HemoSphere kibővített monitort függőlegesen álló helyzetben rögzítse, hogy az IPX1 behatolásvédelem (csepegő víz elleni védelem) biztosítva legyen.

Ne hagyja, hogy folyadék fröccsenjen a monitor képernyőjére. A folyadékréteg gátolhatja az érintőképernyő működését.

A monitort helyezze el úgy, hogy könnyen hozzáférjen a hátlap csatlakozónyílásaihoz és a tápkábelhez.

A berendezést minősítették magas frekvenciájú műtéti berendezésekkel való használatra. A pontatlan paraméterméréseket magas frekvenciájú műtéti berendezésekkel való interferencia okozhatja. A magas frekvenciájú műtéti berendezésekkel való használatból eredő kockázat csökkentése érdekében csak sértetlen betegkábeleket és tartozékokat csatlakoztasson és használjon, amint ez a használati útmutató meghatározza.

A rendszert minősítették defibrillátorokkal való használatra. A megfelelő defibrillátorbiztos működés érdekében csak sértetlen betegkábeleket és tartozékokat csatlakoztasson és használjon, amint ez a használati útmutató meghatározza.

Valamennyi IEC/EN 60950 készüléket, beleértve a nyomtatókat is, a betegágytól 1,5 méternél messzebbre kell elhelyezni.

VIGYÁZAT

Ne tegye ki a HemoSphere kibővített monitort extrém hőmérsékleteknek. A környezeti specifikációkat lásd az "A" függelékben.

Ne tegye ki a HemoSphere kibővített monitort piszkos vagy poros környezeti körülményeknek.

Ne takarja el a HemoSphere kibővített monitor szellőzőnyílásait.

Ne használja a HemoSphere kibővített monitort olyan környezetben, amelyben az erős fény miatt nehezen látható az LCD képernyő.

Ne használja a monitort kézi eszközként.

3.3.2 Az akkumulátor telepítése

Nyissa ki az akkumulátorfedelet (3-3. ábra, oldal: 66), és helyezze be az akkumulátort az akkumulátortartó rekeszbe, ügyelve arra, hogy az akkumulátor teljesen a helyére kerüljön. Csukja le az akkumulátorfedelet, és ellenőrizze, hogy a retesz biztonságosan rögzült-e. Kövesse a tápkábel csatlakoztatásával kapcsolatos alábbi információkat, majd töltse fel teljesen az akkumulátort. Új akkumulátort csak akkor használjon áramforrásként, ha már teljesen feltöltötte.

Megjegyzés

Annak érdekében, hogy a monitoron az akkumulátor töltöttségi szintje pontosan jelenjen meg, az első használat előtt kondicionálja az akkumulátort. Az akkumulátor karbantartásával és kondicionálásával kapcsolatos információkat lásd: Az akkumulátor karbantartása oldal: 383.

A HemoSphere akkumulátor áramkimaradás esetén tartalék áramforrásként szolgál, és csak korlátozott ideig tudja támogatni a monitorozást.

FIGYELMEZTETÉS

Győződjön meg arról, hogy az akkumulátort teljesen behelyezte, és az akkumulátortartó fedele megfelelően záródik. A kieső akkumulátorok a betegek vagy az egészségügyi dolgozók súlyos sérülését okozhatják.

Kizárólag olyan akkumulátorokat használjon, amelyeket az Edwards jóváhagyott a HemoSphere kibővített monitorhoz. Ne töltse az akkumulátort a monitoron kívül. Ellenkező esetben az akkumulátor károsodhat, illetve a felhasználó megsérülhet.

A HemoSphere kibővített monitort behelyezett akkumulátorral ajánlott használni, hogy elkerülje a monitorozás megszakítását áramszünetek alatt.

Áramkimaradás és az akkumulátor lemerülése esetén a monitor szabályozott leállást hajt végre.

3.3.3 A tápkábel csatlakoztatása

Mielőtt a tápkábelt csatlakoztatná a monitor hátulsó paneljéhez, győződjön meg arról, hogy a tápbemenet fedelét felhelyezte:

- 1. Ha a tápbemenet fedele már fel van helyezve, távolítsa el azt a két csavart (3-5. ábra, oldal: 69), amelyek a tápbemenet fedelét a monitor hátsó paneléhez rögzítik.
- 2. Csatlakoztassa a leválasztható tápkábelt. Ellenőrizze, hogy a csatlakozódugó biztosan illeszkedik-e.
- Csatlakoztassa a tápkábelbemenet fedelét a csatlakozódugó felett, keresztülvezetve a tápkábelt a fedél nyílásán, majd nyomja rá a fedelet és annak tömítését a monitor hátulsó panelére, a két csavar helyéhez igazítva azt.
- 4. Helyezze vissza a csavarokat, és rögzítse velük a fedelet a monitorra.
- 5. Csatlakoztassa a tápkábelt egy kórházi minőségű hálózati aljzathoz.

FIGYELMEZTETÉS

Ne használja a HemoSphere kibővített monitorozóplatformot úgy, hogy nincs a tápkábelbemenet fedele felszerelve. Ennek elmulasztása folyadékbehatolást eredményezhet.



3-5. ábra: A HemoSphere tökéletesített monitor tápbemeneti fedele – csavarok elhelyezkedése

3.3.3.1 Ekvipotenciális csatlakozás

Ezt a monitort KÖTELEZŐ földelni üzemelés alatt (IEC 60601-1 szerinti I. osztályba sorolt berendezés). Ha nem áll rendelkezésre kórházi minőségű vagy háromvillás aljzat, a kórház villanyszerelőjével kell konzultálni a megfelelő földelés biztosítása érdekében. A monitor hátsó panelén egy ekvipotenciális terminál található (3-2. ábra, oldal: 65), amelyet egy ekvipotenciális földelő rendszerhez kell csatlakoztatni (ekvipotenciális kábel).

FIGYELMEZTETÉS

Ne használjon hosszabbító kábelt vagy többszörös aljzatú eszközöket a tápkábel csatlakoztatásához. Ne használjon a biztosított tápkábelen kívül egyéb leválasztható tápkábeleket.

Az áramütés veszélyének elkerülése érdekében a HemoSphere kibővített monitor kizárólag védőföldeléssel ellátott hálózati áramforráshoz csatlakoztatható. Ne használjon három- vagy kétágú tápadaptereket.

A földelés csak akkor lesz megbízható, ha az eszközt egy "kizárólag kórházi" vagy "kórházi minőségű" jelöléssel ellátott vagy ezekkel egyenértékű aljzathoz csatlakoztatja.

Húzza ki a hálózati tápkábelt a hálózati aljzatból, hogy leválassza a monitort a váltakozó áramú tápforrásról. A monitor ki-/bekapcsoló gombja nem választja le a rendszert a váltóáramú hálózati tápforrásról.

VIGYÁZAT

Mielőtt elmozdítaná a berendezést, győződjön meg róla, hogy kikapcsolta azt, és kihúzta a tápkábelt.

3.3.4 Hemodinamikai monitorozó modul csatlakoztatása és leválasztása

A HemoSphere kibővített monitor két szabványos kiterjesztési modullal és egy L-Tech kiterjesztési modullal kerül forgalomba. Új monitorozási modul behelyezése előtt távolítsa el a kiterjesztési modult: nyomja meg a kioldógombot a retesz kinyitásához, majd csúsztassa ki a helykitöltő modult.

A telepítése előtt ellenőrizze, hogy az új modulon nincs-e valamilyen külső sérülés. Helyezze be a kívánt monitorozó modult az üres nyílásba, fejtsen ki rá egyenletes nyomást, hogy becsúsztassa és a helyére pattintsa a modult.

3.3.5 Hemodinamikai monitorozó kábel csatlakoztatása és leválasztása

Mindkét monitorozókábel-port mágneses reteszmechanizmussal van ellátva. Csatlakoztatás előtt vizsgálja meg a kábelt, nem sérült-e. A monitorozó kábel a helyére pattan, ha megfelelően van behelyezve a portba. A kábel leválasztásához fogja meg a csatlakozódugót, és húzza azt ki a monitorból.

3.3.6 Külső eszközök kábeleinek csatlakoztatása

A HemoSphere tökéletesített monitor alárendelt monitorozási adatokat használ fel bizonyos hemodinamikai paraméterek kiszámításához. Ide tartoznak a nyomásbemeneti adatportokból és az ECG (EKG) monitorbemeneti portból származó adatok. A monitor hátulsó panelén található minden alárendelt kábelcsatlakozás (3-2. ábra, oldal: 65). Lásd A platformmodulokhoz és kábelekhez szükséges tartozékok oldal: 62 az egyes kábelcsatlakozások esetén rendelkezésre álló számított paraméterek listájáért. Az analóg nyomásportok konfigurálásával kapcsolatos további információkat lásd: Analóg nyomásjelbemenet oldal: 133.

Megjegyzés

FONTOS! A HemoSphere tökéletesített monitor kompatibilis azon külső betegmonitor felől érkező analóg nyomásmérő és ECG (EKG) segédbemenetekkel, amelyek az alábbi részben meghatározott jelbemeneti specifikációknak megfelelő analóg kimeneti segédporttal rendelkeznek: A-5. táblázat, oldal: 350. Ezek lehetővé teszik a betegmonitortól származó információk kényelmes felhasználását a további megjelenítendő hemodinamikai paraméterek kiszámításához. Ez egy opcionális funkció, amely nem befolyásolja a HemoSphere tökéletesített monitor elsődleges funkcióját, a perctérfogat (HemoSphere Swan-Ganz modullal történő) és a vénás oxigénszaturáció (HemoSphere oximetriás kábellel történő) monitorozását.

FIGYELMEZTETÉS

Kizárólag az Edwards által biztosított és címkézett HemoSphere kibővített monitor tartozékokat, kábeleket és/vagy alkotóelemeket használjon. Egyéb címkézetlen kiegészítők, kábelek vagy más alkatrészek használata veszélyeztetheti a beteg biztonságát és a mérés pontosságát.

3.4 Első indítás

3.4.1 Az elindítási eljárás

A monitor be- és kikapcsolásához nyomja meg az előlapon található főkapcsoló gombot. A monitor bekapcsolásakor megjelenik az Edwards képernyő, majd a bekapcsolási önellenőrzés (POST) képernyője. A POST ellenőrzi, hogy a monitor megfelel-e az alapvető üzemelési követelményeknek azáltal, hogy átvizsgálja a legfontosabb hardverelemeket; ez az ellenőrzés a rendszer minden bekapcsolásakor lefut. A kezdőképernyőn a rendszer-információk mellett (mint pl. a sorozatszámok és a szoftververzió számai) megjelenik a POST állapotüzenete is.



3-6. ábra: Kezdőképernyő

Megjegyzés

Ha a diagnosztikai tesztek hibaállapotot észlelnek, a kezdőképernyő helyett a rendszerhiba képernyő jelenik meg. Lásd a 15. fejezetet: Hibaelhárítás oldal: 265 vagy az F függeléket: Rendszerkarbantartás, szerviz és támogatás oldal: 378. Egyebek tekintetében segítségért hívja az Edwards Lifesciences képviselőjét.

3.4.2 Nyelv kiválasztása

A HemoSphere kibővített monitor első indításakor a rendszer nyelvi opciókat ajánl, amelyek a megjelenített nyelvet, az idő- és dátumformátumot és a mértékegységeket érintik. A nyelv kiválasztására szolgáló képernyő a rendszerindítást és az önellenőrző teszt elvégzését követően jelenik meg. A nyelv kiválasztásával megtörténik egyúttal a megjelenített mértékegységek, valamint az idő- és dátumformátum adott nyelvre vonatkozó alapértelmezett beállítása. (Lásd "D" függelék: Monitorbeállítások és alapértelmezett beállítások oldal: 369).

Később minden egyes, nyelvhez kapcsolódó beállítás megváltoztatható a **General Settings (általános beállítások)** képernyő **Date / Time (dátum / idő)** képernyőjének nyelv opciójában a **Settings (beállítások)** → **General (általános)** elem kiválasztásával.

Amikor a nyelv kiválasztására szolgáló képernyő megjelenik, érintse meg a használni kívánt nyelvet.

	English (US)	English (UK)
	Français	Italiano
	Deutsch	Nederlands
Edwards	Español	Svenska
	Ελληνικά	Português
	日本語	中文
	Polski	Čeština
	Dansk	Suomi
	Eesti	Lietuvių
	Latviešu	Norsk

3-7. ábra: Nyelv kiválasztása képernyő

Megjegyzés

3-6. ábra, oldal: 71 és 3-7. ábra, oldal: 72 példa a kezdő-, illetve a nyelv kiválasztása képernyőre.
A HemoSphere kibővített monitor gyors üzembe helyezése

Tartalom

HemoSphere Swan-Ganz modul perctérfogat-monitorozás	73
Monitorozás a HemoSphere nyomáskábellel	76
A HemoSphere oximetriás kábellel végzett monitorozás	
HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás	80
HemoSphere ClearSight modul monitorozás	82

Megjegyzés

Az alábbi fejezett gyakorlott orvosok számára tartalmaz információt. Rövid útmutatást nyújt a HemoSphere kibővített monitor használatára vonatkozóan. A részletesebb információkat, figyelmeztetéseket és óvintézkedéseket lásd a használati útmutató különböző fejezeteiben.

4.1 HemoSphere Swan-Ganz modul perctérfogat-monitorozás

A HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozási csatlakozásait lásd: 4-1. ábra, oldal: 73.



4-1. ábra: HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozási csatlakozóinak áttekintése

1. Helyezze a HemoSphere Swan-Ganz modult a monitorba. Kattanó hang jelzi, amikor a modul megfelelően csatlakozik.

- 2. Nyomja meg a főkapcsoló gombot a HemoSphere kibővített monitor bekapcsolásához. Minden funkció az érintőképernyőről érhető el.
- 3. Válassza a Continue Same Patient (folytatás ugyanazzal a beteggel) gombot vagy a New Patient (új beteg) gombot, és írja be az új beteg adatait.
- 4. Csatlakoztassa a betegoldali CCO-kábelt a HemoSphere Swan-Ganz modulhoz.
- 5. Válassza ki az Invasive (invazív) monitorozási mód gombot a Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása) ablakban.
- 6. Érintse meg a **Start Monitoring (monitorozás megkezdése)** lehetőséget a monitorozás megkezdéséhez.
- 7. A kívánt monitorozási képernyős nézet kiválasztásához érintse meg: beállítások ikon 🔤 → Selec

Select Screens

Screens (képernyők kiválasztása) fül

- 8. Érintse meg a képernyőt a paramétercsempén belül a kívánt kulcsparaméter kiválasztásához a paramétercsempe beállításai menüben.
- 9. Érintse meg a képernyőt a paramétercsempén belül az **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)** módosításához.
- 10. A katéter típusától függően folytassa az 1. lépéssel az alábbi részek valamelyikében szereplő leírás szerint:
 - Folyamatos perctérfogat-monitorozás oldal: 74 CO-monitorozáshoz
 - Szakaszos perctérfogat-monitorozás oldal: 75 iCO-monitorozáshoz
 - A folyamatos végdiasztolés térfogat monitorozása oldal: 76 EDV-monitorozáshoz

4.1.1 Folyamatos perctérfogat-monitorozás

Mielőtt továbblépne, kövesse az 1–10. lépést itt: HemoSphere Swan-Ganz modul perctérfogatmonitorozás oldal: 73.

- 1. Csatlakoztassa a Swan-Ganz CCO-katéter termisztor (1) és izzószál (2) csatlakozóit (4-1. ábra, oldal: 73) a betegoldali CCO-kábelhez.
- 2. Ellenőrizze, hogy a katéter megfelelően van-e behelyezve a beteg testébe.
- 3. Érintse meg a monitorozás elindítása ikont start. A monitorozás leállítása ikonon megjelenik a visszaszámláló, jelezve, hogy mennyi idő van hátra az első CO-érték megjelenéséig. Körülbelül 5–12 perc múlva, elegendő adat begyűjtése után, a paramétercsempéken megjelenik egy EDV- és/ vagy egy CO-érték.



- 4. A következő CO-mérésig hátralevő idő a monitorozás leállítása ikon alatt látható . A számítások közötti rövidebb időtartamok esetében jelölje ki a STAT CO (sCO) lehetőséget kulcsparaméterként. Az sCO a CO érték gyors becslése. A 20 másodperces áramlási paraméterek (CO_{20s}/Cl_{20s} és SV_{20s}/SVl_{20s}) a pulmonális artériás nyomás HemoSphere nyomáskábellel és TruWave DPT-vel történő monitorozásakor jelenik meg. További információkért lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163.
- 5. Érintse meg a monitorozás leállítása ikont a CO-monitorozás leállításához.

→ iCO

4.1.2 Szakaszos perctérfogat-monitorozás

Mielőtt továbblépne, kövesse az 1–10. lépést itt: HemoSphere Swan-Ganz modul perctérfogatmonitorozás oldal: 73.

- 1. Csatlakoztassa a Swan-Ganz katétertermisztor csatlakozóját ((1), 4-1. ábra, oldal: 73) a betegoldali CCO-kábelhez.
- Csatlakoztassa az injektátumhőmérséklet-érzékelő szondát a betegoldali CCO kábelen található injektátumhőmérséklet-érzékelőhöz való (3) csatlakozóhoz. Az injektátumrendszer típusát (vezetéken belüli vagy fürdő típusú) a platform automatikusan érzékeli.
- 3. Érintse meg: beállítások ikon → Clinical
- → Clinical Tools (klinikai eszközök) fül



- 4. Válassza ki az alábbi beállításokat az új beállítás konfigurálása képernyőn:
 - Injectate Volume (injektátum-térfogat): 10 mL (10 ml), 5 mL (5 ml) vagy 3 mL (3 ml) (csak fürdő típusú szonda esetén)
 - Catheter Size (katéterméret): 5.5F (5,5 Fr), 6F (6 Fr), 7F (7 Fr), 7.5F (7,5 Fr) vagy 8F (8 Fr)
 - Comp Constant (számítási állandó): Auto (automatikus), vagy kiválasztása esetén felbukkan a manuális bevitelre szolgáló billentyűzet.

Megjegyzés

A számítási állandó kiszámítása automatikusan történik az injektátumrendszer típusa, az injektátum-térfogat és a katéterméret függvényében. A számítási állandó kézi bevitele esetén az injektátum-térfogat és a katéterméret **Auto (automatikus)** opcióra állítódik.

- Bolus Mode (bólus mód): Auto (automatikus) vagy Manual (kézi)
- 5. Érintse meg a Start Set (kezdőbeállítás) gombot.
- 6. Automatikus bólus módban a Wait (várjon) kiemelten jelenik meg

hőmérséklet eléréséig. Ha kézi bólus módban van, a **Ready (kész)** (**Ready**) gomb jelenik meg kiemelten akkor, amikor a kiindulási hőmérsékletet elérte. Érintse meg először az **Inject** (**befecskendezés**) gombot a bóluseljárás elindításához.

- 7. Amikor az **Inject (befecskendezés)** kiemeltté válik (**Inject**), akkor gyors, egyenletes és folyamatos mozdulattal fecskendezze be a bólust a korábban kiválasztott térfogatmennyiségben.
- Kiemeltté válik a Computing (számítás) Computing felirat, majd ennek eredményként megjelenik az iCO-érték.
- 9. Ismételje meg a 6–8. lépést a kívántak szerint maximum hat alkalommal.
- 10. Érintse meg a **Review (áttekintés)** gombot, és szükség esetén szerkessze a bólussorozatot.
- 11. Érintse meg az Accept (elfogadás) gombot.

4.1.3 A folyamatos végdiasztolés térfogat monitorozása

Mielőtt továbblépne, kövesse az 1–10. lépést itt: HemoSphere Swan-Ganz modul perctérfogatmonitorozás oldal: 73. Az EDV/RVEF paraméterekhez az RVEDV-vel ellátott Swan-GanzCCO-katétert kell alkalmazni.

- 1. Csatlakoztassa a Swan-Ganz volumetriás katéter termisztor (1) és izzószál (2) csatlakozóit (4-1. ábra, oldal: 73) a betegoldali CCO-kábelhez.
- 2. Ellenőrizze, hogy a katéter megfelelően van-e behelyezve a beteg testébe.
- 3. Csatlakoztassa az ECG (EKG) csatlakozókábel egyik végét a HemoSphere kibővített monitor hátlapjához, a másik végét pedig az ágy melletti monitor ECG (EKG) jelkimenetéhez.
- 4. Érintse meg a monitorozás elindítása ikont a CO-/EDV-monitorozás megkezdéséhez.
- 5. A monitorozás leállítása ikonon megjelenik a visszaszámláló, jelezve, hogy mennyi idő van hátra az első CO-/EDV-érték megjelenéséig. Körülbelül 5– 12 perc múlva, elegendő adat begyűjtése után a paramétercsempéken megjelenik egy EDV- és/vagy egy RVEF-érték.
- A következő CO-mérésig hátralevő idő az információs sávban látható. A számítások közötti hosszabb időtartamok érdekében jelölje ki a STAT paramétereket (sCO, sEDV és sRVEF) kulcsparaméterként. Az sCO, sEDV és sRVEF értékek a CO, EDV és RVEF értékek gyors becslései.
- 7. Érintse meg a monitorozás leállítása ikont a CO-/EDV-monitorozás leállításához.

4.2 Monitorozás a HemoSphere nyomáskábellel



- csatlakozó a nyomásérzékelőhőz transzducerhez
- 2. nyomástípust jelző színkódos betét
- 3. nullázógomb/állapotjelző LED

- 5. HemoSphere kibővített monitor
- 4-2. ábra: A nyomáskábel csatlakoztatásának áttekintése

4.2.1 A nyomáskábel összeszerelése

- 1. Csatlakoztassa a nyomáskábel monitorhoz csatlakozó végét a HemoSphere kibővített monitorhoz.
- 2. Nyomja meg a főkapcsoló gombot a HemoSphere kibővített monitor bekapcsolásához. Minden funkció az érintőképernyőről érhető el.
- 3. Válassza a Continue Same Patient (folytatás ugyanazzal a beteggel) gombot vagy a New Patient (új beteg) gombot, és írja be az új beteg adatait.
- Válassza a Minimally-Invasive (minimálisan invazív) monitorozási mód gombot a Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása) ablakban, és érintse meg a Start Monitoring (monitorozás megkezdése) lehetőséget. Megjelenik a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő.
- 5. Csatlakoztassa a feltöltött nyomásérzékelőt a nyomáskábelhez. A (3)-mal jelölt nullázógombot körülölelő nyomáskábeli LED zölden villog jelezve, hogy érzékelte a nyomásérzékelőt.
- 6. Kövesse a nyomásmonitorozó katéter használati utasításában található összes utasítást a katéter előkészítéséhez és bevezetéséhez.

A HemoSphere nyomáskábelt minden egyes monitorozási munkamenet előtt nullázni kell.

4.2.2 A nyomáskábel nullázása

1. Érintse meg a navigációs sávon vagy a Clinical Tools (klinikai eszközök) menüben levő Zero &

Waveform (nullázás és hullámforma) ikont 🎴 VAGY

Nyomja meg a fizikai nullázógombot közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenyomva 3 másodpercen keresztül (lásd: 4-2. ábra, oldal: 76).

- 2. Válassza ki az alkalmazott nyomásérzékelő típusát/helyét a csatlakoztatott HemoSphere nyomáskábel megjelenített **portja** mellett. A választható lehetőségek a következők:
 - ART
 - CVP
 - PAP

FloTrac vagy Acumen IQ érzékelővel végzett monitorozás esetén ez a lépés átugorható. FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő csatlakoztatása esetén az **ART** az egyetlen elérhető nyomásmód, és ez automatikusan kiválasztásra is kerül.

- 3. A használati utasításnak megfelelően hozza egy szintbe a zárócsap szelepét a beteg flebosztatikus tengelyével.
- 4. Nyissa ki a zárócsap szelepét a légköri nyomás leméréséhez.
- 5. Nyomja meg és tartsa lenyomva a fizikai nullázógombot -O- közvetlenül a nyomáskábelen, vagy

nyomja meg a nullázógombot a képernyőn. Ha a nullázás befejeződött, sípolás hallható, és a **"Zeroed (nullázva)"** üzenet jelenik meg. A nullázó gomb LED-je abbahagyja a villogást, és kikapcsol, amikor a nullázás sikeresen befejeződik.

6. Nyugtázza a stabil nullás nyomást, és forgassa el a zárócsapot úgy, hogy az érzékelő a beteg intravaszkuláris nyomását mérje.



8. A kívánt monitorozási képernyős nézet kiválasztásához érintse meg: beállítások ikon 脸



Screens (képernyők kiválasztása) fül

9. Érintse meg a képernyőt a paramétercsempén belül a kívánt kulcsparaméter kiválasztásához a paramétercsempe beállításai menüben.

Select Screens

10. Érintse meg a képernyőt a paramétercsempén belül az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) módosításához.

Megjegyzés

A Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) riasztási határértékei nem módosíthatók.

4.3 A HemoSphere oximetriás kábellel végzett monitorozás



- 1. kompatibilis oximetriás katéter
- 2. optikai csatlakozó

- 3. HemoSphere oximetriás kábel
- 4. HemoSphere kibővített monitor

4-3. ábra: Az oximetriás csatlakozások áttekintése

- 1. Csatlakoztassa a HemoSphere oximetriás kábelt a HemoSphere kibővített monitor bal oldalához. Lásd: 4-3. ábra, oldal: 78.
- 2. Nyomja meg a főkapcsoló gombot a HemoSphere kibővített monitor bekapcsolásához. Minden funkció az érintőképernyőről érhető el.
- 3. Válassza a Continue Same Patient (folytatás ugyanazzal a beteggel) gombot vagy a New Patient (új beteg) gombot, és írja be az új beteg adatait.
- Válassza a Non-Invasive (Nem invazív), Invasive (invazív) vagy Minimally-Invasive (minimálisan invazív) monitorozási mód gombot a Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása) ablakban.
- 5. Érintse meg a Start Monitoring (monitorozás megkezdése) gombot.
- 6. A HemoSphere oximetriás kábelt minden egyes monitorozási munkamenet előtt kalibrálni kell. Az in vitro kalibrálással kapcsolatos utasítások az In vitro kalibrálás oldal: 79 részben, az in vivo kalibrálásra vonatkozók pedig az In vivo kalibrálás oldal: 79 részben találhatók.

Clinical Tools

Venous

Venous

4.3.1 In vitro kalibrálás

- 1. Távolítsa el a katétertálca fedelének egy részét az optikai csatlakozójának felfedéséhez.
- 2. Helyezze be a katéter optikai csatlakozóját az oximetriás kábelbe úgy, hogy a "TOP" jelölés felfelé nézzen, majd zárja le a csomagolást.
- 3. Érintse meg az oximetriai kalibrálás ikont **V** az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy érintse

meg a beállítások ikont 🚵 -> Clinical Tools (klinikai eszközök) fület

Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

- 4. Válassza ki: ScvO₂ vagy SvO₂.
- 5. Érintse meg az In vitro Calibration (in vitro kalibrálás) gombot.
- 6. Írja be a beteg hemoglobin- (**HGB**) vagy hematokrit- (**Hct**) értékét. Mindaddig, amíg a beteg HGBvagy Hct-értékei rendelkezésre nem állnak, az alapértelmezett értékeket lehet használni.
- 7. Érintse meg a Calibrate (kalibrálás) gombot.
- A kalibrálás sikeres befejeztével az alábbi üzenet jelenik meg:
 In vitro Calibration OK, insert catheter (In vitro kalibrálás rendben, vezesse be a katétert)
- 9. Vezesse be a katétert a katéter használati útmutatójában leírtak szerint.
- 10. Érintse meg a Start (indítás) gombot.
- 11. Ha az ScvO₂/SvO₂ aktuálisan nem kulcsparaméterek, akkor az ScvO₂/SvO₂ kulcsparaméterként történő kiválasztásához érintse meg valamelyik paramétercsempén belül a megjelenített paramétercímkét a paramétercsempe beállítása menüben.
- 12. Érintse meg a képernyőt az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén belül az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) módosításához.

4.3.2 In vivo kalibrálás

- 1. Vezesse be a katétert a katéter használati útmutatójában leírtak szerint.
- 2. Helyezze be a katéter optikai csatlakozóját az oximetriás kábelbe úgy, hogy a "TOP" jelölés felfelé nézzen, majd zárja le a csomagolást.
- 3. Érintse meg az oximetriai kalibrálás ikont **V** az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy érintse

meg a beállítások ikont → Clinical Tools (klinikai eszközök) fület

Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

- 4. Válassza ki: ScvO2 vagy SvO2.
- 5. Érintse meg az In vivo Calibration (in vivo kalibrálás) gombot.

Amennyiben a beállítás sikertelen, megjelenik az alábbi üzenetek egyike:

Warning (Figyelmeztetés):Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter. (Fali műtermék vagy beékelődés észlelhető. Pozicionálja újra a katétert.) VAGY

Warning (Figyelmeztetés): Unstable Signal (Instabil jel).

6. Ha a "Wall Artifact or Wedge Detected (Fali műtermék vagy beékelődés észlelhető)," illetve az "Unstable Signal (Instabil jel)" üzenet jelenik meg, próbálja meg elhárítani a hibát az alábbiak szerint: Vénás oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek oldal: 335 és érintse meg a

Recalibrate (újrakalibrálás) gombot a kiindulási beállítás újraindításához. VAGY Érintee meg a **Continue (felutetás)** gombot a Draw (vérvétel) művelet felut

Érintse meg a **Continue (folytatás)** gombot a Draw (vérvétel) művelet folytatásához.

- 7. Ha a kiindulási kalibrálás sikeres, érintse meg a **Draw (vérvétel)** gombot, és lassan vegye le a vérmintát, majd küldje azt laborba CO-oxigénszintmérővel végzett mérési eredményért.
- 8. Miután megkapta a laborértékeket, írja be a HGB vagy Hct, valamint az ScvO₂/SvO₂ értékeket.
- 9. Érintse meg a Calibrate (kalibrálás) gombot.
- 10. A kívánt monitorozási képernyős nézet kiválasztásához érintse meg: beállítások ikon



Screens (képernyők kiválasztása) fül

11. Érintse meg bármelyik paramétercsempén belül elhelyezkedő, megjelenített paramétercímkét az **ScvO₂/SvO₂** kulcsparaméterként történő kiválasztásához a paramétercsempe beállítása menüben.

Select Screens

12. Érintse meg a képernyőt az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén belül az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) módosításához.

4.4 HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás

A HemoSphere szövetioximetria-modul kompatibilis a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal és a FORE-SIGHT ELITE érzékelőkkel. A HemoSphere szövetioximetria-modul egy szabványos modulnyíláshoz csatlakoztatható.

4.4.1 A HemoSphere szövetioximetria-modul csatlakoztatása



- 1. FORE-SIGHT ELITE érzékelő
- 2. FORE-SIGHT ELITE érzékelő csatlakozók (2)
- 3. FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul burkolata
- FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakozók (2)
- 5. HemoSphere szövetioximetria-modul
- 6. HemoSphere tökéletesített monitor

4-4. ábra: A HemoSphere szövetioximetria-modul csatlakozóinak áttekintése

- 1. Helyezze a HemoSphere szövetioximetria-modult a monitorba. Kattanó hang jelzi, amikor a modul megfelelően csatlakozik.
- 2. Nyomja meg a főkapcsoló gombot a HemoSphere tökéletesített monitor bekapcsolásához. Minden funkció az érintőképernyőről érhető el.
- 3. Válassza a Continue Same Patient (folytatás ugyanazzal a beteggel) gombot vagy a New Patient (új beteg) gombot, és írja be az új beteg adatait.
- Tartsa a megfelelő irányba, majd csatlakoztassa a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult a szövetioximetria-modulhoz. Legfeljebb két FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakoztatható minden egyes szövetioximetria-modulhoz.
- 5. Csatlakoztassa a kompatibilis FORE-SIGHT ELITE érzékelő(ke)t a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz. Legfeljebb két érzékelő csatlakoztatható minden modulhoz. Lásd: Az érzékelők rögzítése a beteghez oldal: 222, és olvassa el a FORE-SIGHT ELITE érzékelő használati utasítását a helyes felhelyezésre vonatkozó utasításokért.
- Válassza a Non-Invasive (Nem invazív), Invasive (invazív) vagy Minimally-Invasive (minimálisan invazív) monitorozási mód gombot a Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása) ablakban.
- 7. Érintse meg a Start Monitoring (monitorozás megkezdése) gombot.
- 8. Ha az StO₂ aktuálisan nem kulcsparaméter, érintse meg bármely paramétercsempén belül a megjelenített paramétercímkét az StO₂ <Ch> kulcsparaméterként történő kiválasztásához a Select Parameter (paraméter kiválasztása) fülön, a csempe konfigurálása menüben, ahol a <Ch> jelenti az érzékelőcsatornát. Az "A" jelű FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul esetén a csatornalehetőségek A1 és A2 míg "B" jelű FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul esetén B1 és B2.
- A csatorna a paramétercsempe bal felső sarkában fog megjelenni. Érintse meg a beteg ábráját a paramétercsempén a Sensor Location (szenzor elhelyezkedése) fül megjelenítéséhez a csempe konfigurálása menüben.



- 10. Válassza ki a betegmonitorozási módot: felnőtt MM vagy gyermek
- 11. Válassza ki az érzékelő anatómiai elhelyezkedését. Az érzékelő lehetséges elhelyezkedéseinek listáját lásd: 13-1. táblázat, oldal: 220.



12. Érintse meg a kezdőoldal ikont **11.** hogy visszatérjen a monitorozó ablakba.

13. Érintse meg bárhol az StO₂ paramétercsempén a → Sensor Location (szenzor elhelyezkedése) fület

Sensor Location

annak érdekében, hogy a Skin Check Reminder (bőrellenőrzési emlékeztető) vagy az Averaging (átlagolás) beállítást ahhoz az érzékelőhöz igazítsa.

14. Érintse meg bárhol az StO₂ paramétercsempén a → Set Targets (célértékek beállítása) fület

Set Targets

annak érdekében, hogy az **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)** paramétereket az **StO**₂-höz igazítsa.

4.5 HemoSphere ClearSight modul monitorozás

4.5.1 A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakoztatása



3. ujjmandzsetta/ujjmandzsetták

5. HemoSphere kibővített monitor

4-5. ábra: A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakozásainak áttekintése

- Helyezze a HemoSphere ClearSight modult egy nagy technológiai (L-Tech) monitor nyílásba. 1. Kattanó hang jelzi, amikor a modul megfelelően csatlakozik.
- Nyomja meg a főkapcsoló gombot a HemoSphere kibővített monitor bekapcsolásához. Minden 2. funkció az érintőképernyőről érhető el.
- 3. Válassza a Continue Same Patient (folytatás ugyanazzal a beteggel) gombot vagy a New Patient (új beteg) gombot, és írja be az új beteg adatait.
- 4. Válassza ki a Non-Invasive (Nem invazív) monitorozási mód gombot a Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása) ablakban.
- 5. Csatlakoztassa a nyomásszabályozót a HemoSphere ClearSight modulhoz.
- 6. Tekerje a nyomásszabályozó pántot a beteg csuklója köré, és csatlakoztassa a kompatibilis nyomásszabályozót a pánthoz. Mindkét csukló használható, azonban a nem domináns kar használata javasolt.
- 7. Válassza ki a megfelelő méretű ujjmandzsettát az ujjmandzsetta-méretező segítségével.

- 8. Helyezze az ujjmandzsettát a beteg ujjára. A megfelelő ujjmandzsetta felhelyezésével kapcsolatos részletes utasításokért és tényleges eszközábrákért tekintse meg a termék használati utasítását.
- 9. Csatlakoztassa az ujjmandzsettát a nyomásszabályozóhoz.

Megjegyzés

8 órányi, ugyanazon az ujjon végzett monitorozás után a HemoSphere nem invazív rendszer abbahagyja a monitorozást, és egy figyelmeztetést jelenít meg, hogy helyezze a mandzsettát egy másik ujjra, ha folyamatos monitorozásra van szükség.

10. Csatlakoztassa a szív-referenciaérzékelőt a nyomásszabályozóhoz.

Megjegyzés

A HRS nélküli monitorozás kibővített funkcióként elérhető, kizárólag szedált és mozdulatlan betegek esetén. Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) funkció engedélyezéséhez Acumen IQ ujjmandzsettára és HRS-re is szükség van. Lásd: Opcionális HRS oldal: 196.

- 11. Igazítsa függőlegesen a HRS mindkét végét, és érintse meg a képernyőn lévő nullázás gombot.
- 12. Várjon annak a jelzésére, hogy a HRS nullázása megtörtént.
- 13. Helyezze a HRS szív felőli végét a betegre a flebosztatikus tengely szintjében egy HRS kapocs segítségével.

VIGYÁZAT

A flebosztatikus tengelyhez történő szintezés érdekében győződjön meg arról, hogy a HRS megfelelően van felhelyezve.

- 14. Csatlakoztassa a HRS másik végét az ujjmandzsettához.
- 15. A monitorozás elkezdéséhez érintse meg a monitorozás elkezdése ikont **start** a navigációs sávon vagy a beállítás súgó képernyőjén.
- 16. Érintse meg a monitorozás befejezése ikont **som** bármikor a navigációs sávon a monitorozás befejezéséhez.
- 17. A kívánt monitorozási képernyős nézet kiválasztásához érintse meg: beállítások ikon → Select

Screens (képernyők kiválasztása) fül

- 18. Érintse meg a képernyőt a paramétercsempén belül a kívánt kulcsparaméter kiválasztásához a paramétercsempe beállításai menüben.
- 19. Érintse meg a képernyőt a paramétercsempén belül az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) módosításához.

Megjegyzés

A Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) riasztási határértékei nem módosíthatók.

Navigálás a HemoSphere kibővített monitoron

Tartalom

A HemoSphere kibővített monitor képernyőjének megjelenése	85
Navigációs sáv	86
Monitorozási nézetek	90
Összpontosított monitorozási formátum	108
Klinikai eszközök	113
Információs sáv	120
Állapotjelző sáv	122
Navigálás a monitorképernyőn	123

5.1 A HemoSphere kibővített monitor képernyőjének megjelenése

Valamennyi monitorozási funkció az érintőképernyő megfelelő területének megérintésével indítható el. A képernyő bal oldalán található navigációs sávban különböző vezérlőgombok találhatók a monitorozás leállításához és elindításához, a képernyők görgetéséhez és kiválasztásához, a klinikai műveletek elvégzéséhez, a rendszerbeállítások módosításához, a képernyőképek rögzítéséhez és a riasztások elnémításához. A HemoSphere kibővített monitor képernyőjének fő elemeit az alábbi ábra mutatja be: 5-1. ábra, oldal: 86. A fő ablakban az aktuális monitorozási nézet vagy a menü képernyő jelenik meg. A monitorozási nézet típusaival kapcsolatos részleteket lásd: Monitorozási nézetek oldal: 90. A többi képernyőfunkcióval kapcsolatos részleteket lásd az 5-1. ábra, oldal: 86 hivatkozott szekcióit.



5-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor képernyőjének funkciói

5.2 Navigációs sáv

A navigációs sáv majdnem minden képernyőn megjelenik. Kivételt képez az indítási képernyő, illetve azok a képernyők, amelyek azt jelzik, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor abbahagyta a monitorozást. A 5-2. ábra, oldal: 87 példája látható alább invazív monitorozás során egy grafikus trendmonitorozó képernyőn. Minden elérhető ikont részletesen jellemzünk alább.

1. Monitorozási mód További ikonok kiválasztása A monitorozás indítása/ 2, Monitorozás indítása¹ leállítása² 3, GDT követése A monitorozás indítása/ 4, Nullázás és görbe leállítása¹ 5, Intervenció elemzése³ 6. Vérnyomásgörbe Monitorozás folytatása a megjelenítése monitorozás szüneteltetése óta eltelt 7, Beállítások idővel 8, Hangriasztás némítása Vérnyomásgörbe elrejtése Kezdőoldal Monitorozás szüneteltetése Hangriasztások tartós némítása

¹invazív monitorozás, ²nem invazív monitorozás, ³grafikus trendképernyők

5-2. ábra: A navigációs sáv és ikonok



Select Monitoring Mode (monitorozási mód kiválasztása). Érintse meg itt a monitorozási módok közötti váltáshoz. Lásd: Monitorozási mód kiválasztása oldal: 113.

^
•
Start

CO-monitorozás indítása. A HemoSphere Swan-Ganz modullal való monitorozás közben a COmonitorozás indítása ikon lehetővé teszi, hogy a felhasználó közvetlenül a navigációs sávról indítsa el a CO-monitorozást. Lásd: Folyamatos perctérfogat oldal: 160.



CO-monitorozás leállítása. A monitorozás leállítása ikon jelzi, hogy a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett CO-monitorozás folyamatban van. A felhasználó azonnal leállíthatja a monitorozást ezen ikon megérintésével, majd a megerősítő felugró ablakban az **OK** megnyomásával.



Nem invazív monitorozás elkezdése. A HemoSphere ClearSight modullal való monitorozás közben a monitorozás indítása ikon lehetővé teszi, hogy a felhasználó közvetlenül a navigációs sávról indítsa el a nem invazív vérnyomás és a CO monitorozását. Lásd: A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakoztatása oldal: 189.



Nem invazív monitorozás leállítása. A nem invazív monitorozás leállítása ikon azt jelzi, hogy a nem invazív vérnyomás és hemodinamikai paraméterek monitorozása folyamatban van a HemoSphere ClearSight modul segítségével.



Zero & Waveform (nullázás és hullámforma). Az ikon segítségével a felhasználó közvetlenül a navigációs sávból nyithatja meg a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyőt. Lásd: Nullázás és görbe képernyő oldal: 185.



Intervencióelemzés. Az ikon segítségével a felhasználó megnyithatja az Intervenció elemzése menüt. Innen naplózhatók a klinikai beavatkozások. Lásd: Beavatkozási események oldal: 96.



Vérnyomásgörbe megjelenítése. Az ikon segítségével a felhasználó megjelenítheti a vérnyomásgörbét, ha van csatlakoztatva HemoSphere nyomáskábel és kompatibilis érzékelő nem invazív monitorozás során. Lásd: A vérnyomásgörbe élő megjelenítése oldal: 98.



Vérnyomásgörbe elrejtése. Az ikon segítségével a felhasználó elrejtheti a vérnyomásgörbét.



GDT-követés. Ezzel az ikonnal megjeleníthető a GDT követése menü. A továbbfejlesztett paraméterkövetési funkció révén a felhasználó az optimális tartományban tarthatja a főbb paramétereket. Lásd: Továbbfejlesztett paraméterkövetés oldal: 257.



Kezdőoldal. Az ikon segítségével a felhasználó visszaléphet a fő monitorozó képernyőre.



Settings (beállítások). A Beállítások ikon a négy beállítási képernyő elérését szolgálja, amelyek az alábbiakat tartalmazzák:

Clinical Tools

Clinical Tools (klinikai eszközök). A Klinikai műveletek képernyőn az alábbi klinikai eszközök érhetők el:

- Select Monitoring Mode (monitorozási mód kiválasztása)
- iCO (HemoSphere Swan-Ganz modul)
- Zero & Waveform (nullázás és hullámforma)
- Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) (HemoSphere oximetriás kábel)
- Enter CVP (CVP bevitele)
- Derived Value Calculator (származtatottérték-kalkulátor)
- Event Review (esemény áttekintése)
- Patient CCO Cable Test (páciens CCO-kábelteszt) (HemoSphere Swan-Ganz modul)
- Fluid Responsiveness Test (folyadékterápia-teszt) (továbbfejlesztett funkció – lásd: Folyadékterápia-teszt oldal: 260)
 - Patient Data (betegadatok) (lásd: Betegadatok oldal: 127)
- HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) (HemoSphere nyomáskábel továbbfejlesztett funkció)
- Calibration (Kalibrálás) (HemoSphere ClearSight modul)

Megjegyzés

A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) akkor áll rendelkezésre, ha az Acumen HPI[™]-funkció aktiválva van. Az aktiválás csak bizonyos földrajzi régiókban érhető el. Lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233. A továbbfejlesztett funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

Ebben a fejezetben a Select Monitoring Mode (monitorozási mód kiválasztása), Derived Value Calculator (származtatottérték-kalkulátor), Event Review (esemény áttekintése) és CVP Entry (CVP bevitele) leírása található (lásd: Klinikai eszközök oldal: 113). A fennmaradó klinikai műveletekkel kapcsolatos további információkért olvassa el az adott modult vagy kábelt bemutató fejezetet.



Select Screens (képernyők kiválasztása). A Képernyők kiválasztása fül lehetőséget nyújt a megjelenítendő monitorozott paraméterek számának, valamint a monitorozási nézet típusának kiválasztására, és az színesen lesz kiemelve (lásd: 5-3. ábra, oldal: 90). A monitorozási nézet képernyőjének kiválasztásakor a monitorozási mód azonnal megjelenik.



Hangriasztások némítása. Az ikon segítségével minden hang- és vizuális riasztás elnémítható, legfeljebb öt percre. A riasztások lehetséges szüneteltetési időtartama 1, 2, 3, 4 és 5 perc. Az új élettani riasztások elnémulnak a szüneteltetési időszakban. A szüneteltetési időtartam elteltével a hangriasztások ismét megszólalnak. A hibajelzések mindaddig némák maradnak, amíg az adott hiba a törlés után újra nem jelentkezik. Új hiba előfordulása esetén a hangriasztás ismét megszólal.

Hangriasztások elnémítva. Azt jelzi, hogy a riasztások átmenetileg el vannak némítva. Megjelenik egy visszaszámláló és az "Alarms Paused" (Riasztások elnémítva) üzenet. Megjelenik egy riasztások

szüneteltetve jelzés were az aktuálisan riasztást adó összes paramétercsempén. Érintse meg a hangriasztások némítása ikont folyamatosan öt másodpercre, hogy láthatóvá váljanak a további némítási lehetőségek (lásd lent).



\sim	

Összes hangriasztás végleges némítása. Érintse meg ezt az ikont a kiterjesztett riasztási menüben, hogy véglegesen elnémítsa az összes riasztást. Ezen riasztásnémítási lehetőség kiválasztásához Super User (Adminisztrátor) felhasználói jelszóra van szükség. Lásd: Jelszavas védelem oldal: 125.



Monitoring Pause (Monitorozás szünetel). Érintse meg ezt az ikont a monitorozás szüneteltetéséhez. Megjelenik a monitorozás szüneteltetését megerősítő felirat a monitorozás felfüggesztéséről. Kivétel: A szöveti oximetriás monitor és a kapcsolódó riasztások aktívak maradnak a monitorozás szünetelése során.

►M	•
00:00:4	7

Resume Monitoring (Monitorozás folytatása). Miután megerősítette a monitorozás szüneteltetését, megjelenik a monitorozás folytatása ikon és az eltelt idő a navigációs sávon. Megjelenik egy **"Monitoring Pause (Monitorozás szünetel)"** felirat is. A monitorozás folytatásához érintse meg a monitorozás folytatása ikont.



5.3 Monitorozási nézetek

Nyolc hagyományos monitorozási nézet áll rendelkezésre: grafikus trend, táblázatos trend, osztott képernyős grafikus/táblázatos trend, élettani paraméterek, műszerfal-megjelenítés, élettani paraméterek kapcsolata, célpozicionálás és a fő monitorozási nézet, amely a grafikus és a műszerfal-megjelenítést alkalmazza. A kiválasztott monitorozási nézettől függően legfeljebb nyolc monitorozott paraméter megjelenítésére van lehetőség.

A hagyományos monitorozási nézet formátumokon túl három további összpontosított monitorozási nézet áll rendelkezésre. Ezek lehetővé teszik a felhasználó számára, hogy az artériás vérnyomásértékeket három kulcsfontosságú paraméter mellett lássa egy legújabb típusú és összpontosított képernyőelrendezésben. Lásd: Összpontosított főképernyő oldal: 110, Összpontosított grafikustrend-képernyő oldal: 111 és Összpontosított diagramkészítő képernyő oldal: 112.

A monitorozási nézetek közötti váltáshoz húzza el a képernyőt három ujjal. Vagy a monitorozási nézet kiválasztásához:



→ Select Screens (képernyők kiválasztása) fül



1.

alapuló ikonokat tartalmazza.



5-3. ábra: Példa a monitorozó képernyő kiválasztása ablakra

- Érintse meg azt a bekarikázott számot (1, 2, 3 vagy 4), amelyik a monitorozó képernyőkön lévő paramétercsempén megjeleníteni kívánt kulcsparaméterek számát jelzi. A kiválasztási ablak alsó részén látható összpontosított képernyőkön mindig 3 kulcsparaméter jelenik meg.
- 3. Érintse meg a kiválasztott monitor nézet gombot a kulcsparaméterek kívánt formátumban való megjelenítéséhez.

5.3.1 Paramétercsempék

A paramétercsempék a legtöbb monitorozó képernyő esetében a jobb oldalon helyezkednek el. A műszerfal-monitorozási nézet nagyobb formátumú paramétergömbökből áll, amelyek az alábbi leírás szerint működnek.

5.3.1.1 Paraméterek módosítása

- 1. Érintse meg a paramétercsempén belül elhelyezkedő, megjelenített paramétercímkét, hogy másik paraméterre módosítsa azt.
- 2. A paramétercsempe-beállítási menüben megjelenik a kiválasztott paraméter színesen kiemelve, valamint az aktuálisan megjelenített többi paraméter színes körvonallal. Az elérhető paraméterek kijelölés nélkül jelennek meg a képernyőn. A 5-4. ábra, oldal: 92 a csempebeállítási menü paraméterválasztó fülét mutatja be, amely a folyamatos paraméterek kiválasztása és a HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozás közben jelenik meg. Az ablak megjelenése más HemoSphere modullal vagy kábellel történő monitorozás esetében eltérhet az 5-4. ábra, oldal: 92 által bemutatott képtől.

A paraméterek kategóriákba vannak rendezve. A kategóriák elérhetősége az aktuális monitorozási módtól függ. Az alább felsorolt kategóriák csoportosítva jelennek meg a paraméterválasztó beállítási menüben. Lásd: 5-4. ábra, oldal: 92.

FLOW (ÁRAMLÁS). Az áramlási paraméterek mérik a véráramlást a bal szívféltől – ezek közé tartozik a CO, a CI, az SV, az SVI és az SVV.

RESISTANCE (REZISZTENCIA). Az SVR- és SVRI-rezisztencia paraméterek a véráramlás szisztémás rezisztenciájával korrelálnak.

RV FUNCTION (RV FUNKCIÓ). Ezek a paraméterek, beleértve az EDV-t, EDVI-t és RVEF-t, a jobb kamra (RV) volumetriás indikátorai.

ACUMEN. Az itt felsorolt paraméterek csak csatlakoztatott Acumen IQ érzékelő és engedélyezett HPI funkció esetén elérhetők. Ezek közé tartozik a HPI, az Ea_{dyn} és a dP/dt.

PRESSURE (NYOMÁS). Ezek közé a vérnyomás-paraméterek közé tartozik a SYS_{ART}, DIA_{ART}, MAP, SYS_{PAP}, DIA_{PAP}, MPAP, PR, CVP és PPV.

OXIMETRY (OXIMETRIA). Az oximetriás paraméterek közé tartozik a vénás oximetria (SvO₂/ScvO₂) és a szöveti oximetria (StO₂), ha engedélyezve van.



5-4. ábra: Példa a kulcsparaméter-választó csempebeállítási menüre

- 3. Érintsen meg egy elérhető paramétert, amelyre ki szeretné cserélni az aktuális paramétert.
- 4. A kulcsparaméterek sorrendjének módosításához érintse meg és tartsa lenyomva a paramétercsempét, amíg a csempe kék körvonallal nem jelenik meg. Húzza a paramétercsempét a kívánt helyre a kulcsparaméterek sorrendjének frissítéséhez.

5.3.1.2 Riasztás/célérték módosítása

Az **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)**képernyőn megtekintheti és beállíthatja a kiválasztott paraméter riasztási értékekeit és célértékeit, vagy engedélyezheti/letilthatja a hangriasztást és a célértékbeállításokat. Továbbá átállíthatja a célérték beállításait a számbillentyűzettel vagy – amennyiben csak minimális módosításra van szükség – a lapozógombokkal. Ez a képernyő egy paramétercsempén lévő paraméterérték megérintésével vagy a paraméter-beállítások képernyőn keresztül érhető el. További információkért lásd: Alarms / Targets (riasztások / célértékek) oldal: 138.

Megjegyzés

A menüképernyő két perc után kikapcsol, amennyiben nincs tevékenység a képernyőn.

Az Acumen Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) riasztási határérték- és célérték-tartományai nem állíthatók át.

5.3.1.3 Állapotjelzők

A paramétercsempék színes körvonallal jelennek meg, a beteg aktuális állapotát jelezve. A szín változik, ahogy a beteg állapota is változik. A csempén az aláhúzott elemek megérintésével megnyithatók a beállítási menük. A csempék további információkat jeleníthetnek meg:



- 2. Paraméter neve
- 3. Paraméterérték
- 4. Mértékegységek

- Folyamatosan mért paraméterek változásánal intervalluma
- 6. Célérték állapotjelzője (körvonal)
- 7. Hangriasztás jelző riasztások kikapcsolva

5-5. ábra: Paramétercsempe

Állapotjelző sáv üzenetei. Hiba, felhívás vagy riasztási állapot esetén az állapotjelző sávban üzenet(ek) látható(k), amíg ki nem javítják az állapotot. Több hiba, felhívás vagy riasztás esetén az üzenet két másodpercenként változik.

Hibaállapot esetén a paraméterszámítás leáll, és az összes érintett paramétercsempén a legutolsó érték, valamint a paraméter mérésének időpontja és dátuma jelenik meg.

Folyamatosan mért paraméterek változásának intervalluma. A jelző megjeleníti a változás százalékát vagy abszolút értékét és azt az időtartamot, amely alatt a változás történt. A beállítási opciókat lásd: Időintervallumok/átlagolás oldal: 132.



SVV-szűrés túllépése jelző. Az SVV-szűrő túllépését jelző szimbólum *v* akkor jelenik meg az SVVparamétercsempén, ha a nagyfokú szívfrekvencia-variabilitás befolyásolhatja az SVV-értéket.

SQI sáv. Az SQI sáv **D** a jel minőségét mutatja oximetriás vagy nem invazív monitorozás közben. A jelminőség a katéter állapotától és éren belüli helyzetétől függ intravaszkuláris oximetria esetében, vagy az infravöröshöz közeli tartományú fény szöveti perfúziós indexétől szöveti oximetria esetében. Az oximetriás jelzőszintekért lásd: 12-3. táblázat, oldal: 208. Nem invazív ujjmandzsetta monitorozáshoz az SQI az ujjmandzsetta pletizmográf érzékelőjéből jövő nyomásgörbe jelének minőségén alapszik. Nem invazív SQI szintekért lásd 11-1. táblázat, oldal: 199.

Célérték állapotjelzői. Az egyes monitorozó csempék színes körvonala a beteg klinikai állapotát jelzi. A jelzőszíneket és a klinikai javallataikat itt találja: 7-2. táblázat, oldal: 140.

Megjegyzés

Az Acumen[™] Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) használatakor a beteg állapotjelzői eltérnek a leírtaktól. Az Acumen[™] Hypotension Prediction Index funkció használatakor rendelkezésre álló betegállapotjelzőkért lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233.

5.3.2 Fő monitorozási nézet

Fő monitorozási nézetben a grafikus trendmonitorozási nézet (lásd: Grafikus trendmonitorozási nézet oldal: 94) és a műszerfal-monitorozási nézet félkör alakú változata (lásd: Műszerfalképernyő oldal: 102) látható. A fő monitorozási nézet alsó részén megjelenő műszerfal-mérőskála félkör alakú mérőskálát alkalmaz. Lásd: 5-6. ábra, oldal: 94. A fő monitorozási nézet alsó részén lévő paraméter-mérőskálákon megjelenő kulcsparaméterek további négy kulcsparamétert mutathatnak a képernyőn látható, grafikus trendeken és paramétercsempéken monitorozott paramétereken kívül. A fő monitorozási nézetben összesen legfeljebb nyolc kulcsparaméter jeleníthető meg. A kulcsparaméterek pozíciója a képernyőn a paramétercsempe vagy paraméter-mérőskála nyomva tartásával és a kívánt helyre húzásával módosítható.



5-6. ábra: Fő monitorozási nézet

5.3.3 Grafikus trendmonitorozási nézet

A grafikus trend képernyő a monitorozott paraméterek aktuális állapotát és előzményeit jeleníti meg. A monitorozott paraméter bemutatott előzményei az időskála módosításával állíthatók be.

Amikor a paraméter céltartományát engedélyezi, az ábrán színkódoltan jelenik meg a görbe: zöld színnel, ha a céltartományon belül van, sárgával, ha a céltartományon kívül, de a fiziológiai riasztási határon belül, és pirossal, ha az érték a riasztási határon kívül esik. Ha a céltartomány nem engedélyezett, a görbe fehér. A görbék színezése az általános beállításoknál tiltható le. A színek megegyeznek a kulcsparaméter csempéjén található klinikai céltartomány-jelzővel (paramétercsempe körvonala) a grafikus trendábrák esetén, ha a céltartományok engedélyezettek az adott paraméternél. Az egyes paraméterek riasztási határértékei színes nyílként jelennek meg a grafikon Y tengelyén.

Megjegyzés

Az Acumen Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) vonatkozásában a grafikus trend fehér trendvonalként jelenik meg, amikor nincs a riasztási tartományban, és piros trendvonalként, amikor a riasztási tartományban van.



5-7. ábra: Grafikus trend képernyő

Ha módosítani szeretné a megjelenített paraméterek időskáláját, érintse meg a rajzterületen kívüli területet az X vagy Y tengely mentén, és egy felugró skálamenü jelenik meg. Egy másik időszakasz kiválasztásához érintse meg a **Graphical Trend Time (grafikus trend ideje)** gomb értékoldalát. A trendgörbék sorrendjének módosításához tartsa lenyomva a görbét, és húzza át a kívánt helyre. A görbék összevonásához húzza a paramétergörbét egy másik grafikus trendgörbére, vagy érintse meg a görbék



között található összevonás ikont . A második paraméter Y tengelyének értékei megjelennek a görbe jobb oldalán. A különálló grafikus trendgörbékhez való visszatéréshez érintse meg a kibontás ikont



5.3.3.1 A grafikus trend lapozási módja

44 🕞 😢 🕨

Maximum 72 órányi monitorozott paraméteradatot tekinthet meg visszalapozással. A lapozás indításához lapozzon jobbra/balra, vagy érintse meg a fent látható megfelelő lapozási mód gombot. Tartsa az ujját a lapozási mód gombon a lapozás sebességének növeléséhez. A képernyő visszatér az élő módba két

perccel a lapozógomb felengedése után, vagy ha megérinti a mégse ikont . A lapozási sebesség megjelenik a lapozógombok között.

Lapozás beállítása	Leírás
>>>	Az aktuális időskála kétszeres sebességével lapoz
>>	Az aktuális időskála sebességével lapoz (egy ábraszélesség)
>	Az aktuális időskála sebességének felével lapoz (fél ábraszélesség)

5-1.	táblázat:	Grafikus	trend I	lapozási	sebessé	éaei
• • •	ublaza.	Clainad	u on u i	apozaoi	0000000	goi

A lapozási módban a felhasználó az aktuális időskálán megjelenő adatoknál régebbi adatokhoz is visszalapozhat.

Megjegyzés

A legrégebbi adat előtti vagy a legutóbbi adat utáni részt nem lehet megérinteni. Az ábra csak addig lapoz, ameddig van elérhető adat.

5.3.3.2 Beavatkozási események

A grafikus trend képernyőn vagy más, grafikus trendgörbét megjelenítő monitorozási nézetben, például

fő monitorozási nézetben a beavatkozás ikon www.kiválasztása esetén megjelenik egy menü a beavatkozási típusokkal, adatokkal és egy résszel a jegyzeteknek.



5-8. ábra: Grafikus trend – beavatkozás ablak

Új beavatkozás megadása:

- Válassza ki az Intervention (beavatkozás) típusát a bal oldalon található New Intervention (új beavatkozás) menüben. Használja a függőleges lapozónyilakat az összes elérhető Intervention (beavatkozás) típus megtekintéséhez.
- 2. Válassza ki a **Detail (részletek)** lehetőséget a jobb oldali menüfülön. Az alapértelmezett beállítás az **Unspecified (nem meghatározott)**.
- 3. Válassza ki a billentyűzet ikont

a megjegyzések beviteléhez (opcionális).

4. Érintse meg a bevitel ikont

Korábban alkalmazott beavatkozás megadása:

- 1. Válassza ki az Intervention (beavatkozás) lehetőséget a Recents (előzőek) listafülön.
- 2. Megjegyzés hozzáadásához, szerkesztéséhez vagy eltávolításához érintse meg a billentyűzet ikont



Beavatkozás	Jelző	Típus	
Beavatkozás	(zöld)	Inotrope (inotróp) Vasodilator (vazodilatátor) Vasopressor (vazopresszor)	
Pozicionális	(lila)	Passive Leg Raise (passzív lábemelés) Trendelenburg	
Folyadékok	(kék)	Red Blood Cells (vörösvértestek) Colloid (kolloid) Crystalloid (krisztalloid) Fluid Bolus (folyadékbólus)*	
Oximetria	(piros)	In vitro Calibration (in vitro kalibrálás)* Draw Blood (vérvétel)* In vivo Calibration (in vivo kalibrálás)* HGB Update (HGB frissítése)* Recall Venous Oximetry Data (vénás oximetriás adatok lekérése)*	
Esemény	(sárga)	PEEP Induction (indukció) Cannulation (kanülálás) CPB (kardiopulmonális bypass) Cross Clamp (keresztleszorítás) Cardioplegia (kardioplégia) Pump Flow (pumpaáramlás) Circulatory Arrest (keringésleállás) Warming (felmelegedés) Cooling (lehűlés) Selective Cerebral Perfusion (szelektív agyi perfúzió)	
Egyedi	(szürke)	Custom Event (egyedi esemény) BP Calibration (Vérnyomás- kalibrálás)*	
*A rendszer által létrehozott jelzők			

5-2. táblázat: Beavatkozási események

Megjegyzés

A klinikai eszközök menüben kezdeményezett beavatkozásokat, például a Venous Oximetry (vénás oximetria)-t, BP Calibration (Vérnyomás-kalibrálás)-t vagy a folyadékterápia-teszteket a rendszer hozza létre, és nem vihetők be az intervencióelemzés menün keresztül.

A beavatkozás típusának kiválasztása után az összes grafikonon megjelennek a beavatkozások jelzői. A jelzők kiválasztásával további információkat kaphat. A jelző megérintésekor megjelenik egy információs buborék. Lásd: 5-9. ábra, oldal: 98. Az információs buborékban az adott beavatkozás, a dátum és az idő, valamint a beavatkozással kapcsolatos megjegyzések jelennek meg. A szerkesztés gomb

megérintésével a felhasználó szerkesztheti a beavatkozással kapcsolatos időt és dátumot, illetve a megjegyzéseket. A kilépés gomb megérintésével bezárul a buborék.

Megjegyzés

A beavatkozási információs buborék 2 perces időtúllépéssel rendelkezik.

A beavatkozás szerkesztése

Az egyes beavatkozásokkal kapcsolatos idő és dátum, illetve megjegyzések az első belépést követően szerkeszthetők:

- 1. Érintse meg a szerkeszteni kívánt beavatkozással kapcsolatos beavatkozási esemény jelzőjét
- 2. Érintse meg a szerkesztés ikont W az információs buborékon.
- 3. A kiválasztott beavatkozás időpontjának módosításához érintse meg a **Time Adjust (idő módosítása)** elemet, és írja be az új időpontot a billentyűzet segítségével.
- 4. A dátum módosításához érintse meg a **Date Adjust (dátum módosítása)** elemet, és írja be az új dátumot a billentyűzet segítségével.

Megjegyzés

A rendszer által létrehozott beavatkozás jelzőinek dátuma és ideje nem szerkeszthető.

- 5. Megjegyzések beírásához vagy szerkesztéséhez érintse meg a billentyűzet ikont
- 6. Érintse meg a bevitel ikont 💟



5-9. ábra: Grafikus trend képernyő – beavatkozási információs buborék

5.3.3.3 A vérnyomásgörbe élő megjelenítése

Minimálisan invazív monitorozási módban a valós idejű vérnyomásgörbe megjelenítéséhez érintse meg a

nyomásgörbe megjelenítése ikont A görbe megjelenítése ikon a navigációs sávon jelenik meg a grafikus trenddel vagy a fő monitorképernyőkön történő monitorozás közben. Az első monitorozott paraméter grafikonja felett megjelenik a vérnyomásgörbe élő grafikonjának panelje. Az ütésenkénti szisztolés, diasztolés és artériás középnyomás számértéke megjelenik az első monitorozott paraméter csempéje felett. A grafikon "futási sebességének" (X tengely skálája) megváltoztatásához érintse meg a skála területét, és egy felugró ablakba beírhatja az új futási sebességet. Ha több monitorozót technológia is csatlakoztatva van, érintse meg a paraméter nevét a görbe paramétercsempéjén a monitorozott nyomásgörbék közötti váltáshoz.

A vérnyomásgörbe élő megjelenítésének leállításához érintse meg a vérnyomásgörbe elrejtése ikont



Megjegyzés

Ha 4 kulcsparaméter látszik a képernyőn a vérnyomásgörbe megjelenítése gomb megnyomásakor, akkor a 4. kulcsparaméter átmenetileg eltűnik, és a vérnyomásgörbe grafikon lesz látható a megmaradó 3 kulcsparaméter grafikonja felett.

5.3.4 Táblázatos trendek

A táblázatos trendképernyő táblázatos formában jeleníti meg a kiválasztott kulcsparamétereket és azok előzményeit.



5-10. ábra: Táblázatos trend képernyő

- 1. Az értékek közötti lépésköz megváltoztatásához érintsen a táblázaton belülre.
- 2. Válasszon egy értéket a Tabular Increment (táblázat lépésköze) felugró ablakból.



5-11. ábra: Táblázat lépésköze felugró ablak

5.3.4.1 Táblázatos trend lapozási mód

Maximum 72 órányi adatot tekinthet meg visszalapozással. A lapozási mód a cellák számán alapul. Három lapozási sebességből választhat: 1-szeres, 6-szoros és 40-szeres.

44 ▷ 😣 🕨

A képernyő lapozása közben a dátum megjelenik a táblázat felett. Ha az időszak két napot fed le, mindkét dátumot látni fogja a képernyőn.

1. A lapozás megkezdéséhez érintse meg és tartsa megnyomva a paramétercsempék alatt lévő kettős nyilat. A lapozási sebesség megjelenik a lapozóikonok között.

	•	•
Beállítás	ldő	Sebesség
>	egy cella	lassú
>>	hat cella	közepes
>>>	negyven cella	gyors

2. Engedje el a lapozónyilat, vagy érintse meg a mégse ikont a lapozási módból való kilépéshez



Megjegyzés

A képernyő visszatér az aktuális módba két perccel a lapozónyíl utolsó megérintése után, vagy ha megnyomja a mégse ikont.

5.3.5 Osztott képernyős grafikus/táblázatos trend

Az osztott képernyős grafikus/táblázatos trend a grafikus trend és a táblázatos trend monitorozási nézeteinek kombinációját jeleníti meg. Ez a képernyő akkor hasznos, amikor úgy szeretnénk a kiválasztott monitorozott paraméterek jelenlegi állapotát és előzményeit grafikus formában megtekinteni, hogy eközben más kiválasztott monitorozott paramétereket is szeretnénk látni táblázatos formában.

Ha kiválaszt két kulcsparamétert, akkor az első kulcsparaméter grafikus trend formátumban jelenik meg, a második pedig táblázatos formátumban. A kulcsparamétereket úgy tudja megváltoztatni, hogy megérinti a paramétercsempén elhelyezkedő paramétercímkét. Ha kettőnél több kulcsparamétert választott ki, akkor az első két paraméter jelenik meg grafikus trend formátumban, a harmadik és negyedik pedig – ha negyediket is kiválasztott – táblázatos trend formátumban. A kulcsparaméterek bármelyik grafikus trend nézetében/nézeteiben megjelenített adatok időskálája független a táblázatos trend nézetén/nézetein megjelenített időskálától. A grafikus trend nézetről szóló további információkért lásd: Grafikus trendmonitorozási nézet oldal: 94. A táblázatos trend nézetről szóló további információkért lásd: Táblázatos trendek oldal: 99.

5.3.6 Élettani paraméterek képernyő

Az Élettani paraméterek képernyő animációs felvételen jeleníti meg a szív, a vér és az érrendszer kapcsolatát. A képernyő megjelenése az alkalmazott monitorozó technológiától függően változhat. Például, ha a szöveti oximetria funkció engedélyezve van, további három animáción jelennek meg a rendelkezésre álló szöveti oximetriás mérési helyek, a hemodinamikai paraméterekkel együtt. Lásd: Szöveti oximetriás élettani paraméterek képernyő oldal: 231. A folyamatosan mért paraméterértékek megjelennek az animációhoz kapcsolódóan.



5-12. ábra: Élettani képernyő a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás közben

Az élettani paraméterek képernyőn a dobogó szív képe vizuálisan tükrözi a szívritmust, de nem tükrözi pontosan a percenkénti szívverést. A képernyő legfontosabb jellemzőit számozva lásd: 5-12. ábra,

oldal: 101. Ez a példa a folyamatos élettani képernyőt mutatja a HemoSphere Swan-Ganz modullal való aktív monitorozás közben ECG (EKG)-, MAP- és CVP-segédjelekkel.

- Itt jelennek meg az ScvO₂/SvO₂-paraméteradatok és a jelminőség-mutató (SQI), amíg a HemoSphere oximetriás kábel csatlakoztatva van, és aktívan monitorozza a vénás vér oxigénszaturációját.
- A perctérfogat (CO/CI) az animált érrendszer artériás oldalán látható. A véráram animációs sebességét a CO/CI-érték és a paraméterhez kiválasztott alacsony/magas céltartományok szabályozzák.
- 3. A vaszkuláris rendszer animációjának közepén megjelenő szisztémás vaszkuláris rezisztencia addig áll rendelkezésre, amíg a CO/CI monitorozás tart, és amíg csatlakoztatott betegmonitorból vagy két HemoSphere nyomáskábelből származó analóg MAP- és CVP-nyomásjelbemenetek felhasználása történik, az alábbi összefüggés alapján: SVR =[(MAP-CVP)/CO]*80. Amíg a minimálisan invazív monitorozási mód aktív, elegendő a CVP paraméter a CVP beviteli képernyőn keresztül, illetve CVP monitorozással egy HemoSphere nyomáskábelen vagy analóg bemeneten keresztül. Az erekben mutatkozó szűkület szintjét a származtatott SVR-érték és a paraméterhez kiválasztott alacsony/ magas céltartományok szabályozzák.

Megjegyzés

A riasztások/célértékek beállítása az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) beállítási képernyőn keresztül módosítható (lásd: A riasztások/célértékek beállítási képernyő oldal: 141), vagy úgy, hogy a kívánt paramétert kulcsparaméternek választják, és a paramétercsempe belsejét megérintve megnyitják a csempebeállítási menüt.

A bemutatott példa (lásd: 5-12. ábra, oldal: 101) a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás esetét mutatja. A megjelenés és a paraméterek különböznek más monitorozási módok esetén. Például FloTrac érzékelővel végzett monitorozási módban a HR_{avg} helyett PR van, megjelenik a PPV és az SVV (ha konfigurálva vannak), és az EDV és az RVEF nem látható.

5.3.6.1 SVV meredekségjelző

Az SVV meredekségjelző a Frank–Starling-görbe vizuális megjelenítése, amelyet a verőtérfogat-változás (stroke volume variation, SVV) értékének megítéléséhez használnak. Ez az élettani paraméterek képernyőn jelenik meg minimálisan invazív és nem invazív monitorozó üzemmódban. A jelzőfény színe a beállított céltartományoknak megfelelően változik. Egy 13%-os SVV-érték körülbelül a görbe elhajlási pontjánál jelenik meg. A jelző megjelenik az élettani paraméterek és az anamnesztikus élettani paraméterek képernyőn.



A kezelő engedélyezheti és letilthatja az SVV-jelzőfény, a paraméterértékek és az SVV-szűrés túllépésjelzőjének megjelenését a monitorbeállításokból (monitorozó képernyő beállítások menüje). Az alapértelmezett beállítás az engedélyezett. A rendszer nem mutatja az SVV-jelzőfényt az SVV-jelző görbéjén, ha az SVV-szűrés túllépésjelzője bekapcsolt állapotban van.

5.3.7 Műszerfalképernyő

Ez a monitorozó képernyő (5-13. ábra, oldal: 103) a monitorozott paraméterek értékeit tartalmazó nagy paramétergömböket jeleníti meg. A műszerfal-paramétergömbök grafikusan jelenítik meg a riasztási/ céltartományokat és az értékeket, mutatóval jelezve, hogy hová esik az aktuális paraméter. A szabványos paramétercsempékhez hasonlóan a gömbön belüli érték villog, ha a paraméterrel kapcsolatban riasztás lép fel.



5-13. ábra: Műszerfal-monitorozó képernyő

A műszerfal képernyőn bemutatott kulcsparaméter-gömbök a szabványos paramétercsempéknél bonyolultabb célérték- és riasztásjelzőket jelenítenek meg. A paraméter teljes megjelenítési tartományát felhasználva egy mérőskála jön létre a grafikus trendekben szereplő minimum beállításától a maximum beállításig terjedő tartományból. A mutató jelzi az aktuális értéket a kör alakú mérőskálán. Ha a célérték tartományai engedélyezve vannak, akkor a céltartományt és a riasztási tartományokat piros (riasztási zóna), sárga (figyelmeztető célértékzóna) és zöld (elfogadható célértékzóna) színek jelölik a kör alakú mérőskálán belül. Ha a céltartományok nincsenek engedélyezve, az egész kör alakú mérőskála szürke, a célérték- és riasztásjelzők pedig eltűnnek. Az értékjelző nyíl megváltozik, ha az értékek a mérőskála határán kívül esnek.

5.3.8 Élettani paraméterek kapcsolata

Az élettani paraméterek kapcsolata képernyő az oxigénleadás (DO₂) és az oxigénfelhasználás (VO₂) közötti egyensúlyt mutatja. Automatikusan frissíti a paraméterértékek változását, így az értékek mindig aktuálisak. Az összekötő vonalak a paraméterek egymáshoz való viszonyát emelik ki.

5.3.8.1 Folyamatos és anamnesztikus módok

Az Élettani paraméterek kapcsolata képernyőn két mód van: folyamatos és anamnesztikus. Folyamatos módban a szakaszosan mért és származtatott értékek mindig megjelennek, amint elérhetővé válnak. A HGB a kivétel, megjelenítése szakaszos paraméterként történik folyamatos módban, a legutóbbi számított/megadott érték időbélyegével ellátva.



5-14. ábra: Élettani paraméterek kapcsolata képernyő a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás közben

- 1. A paraméterek fölötti és alatti függőleges vonalak ugyanolyan színűek, mint a paraméter jelzőfénye.
- A két paramétert közvetlenül összekötő függőleges vonalak az alattuk lévő paraméter-jelzőfénnyel azonos színben jelennek meg (például az SVRI és a MAP közötti vonal, lásd: 5-14. ábra, oldal: 104).
- 3. A vízszintes vonalak színe megegyezik a fölöttük lévő vonalak színével.
- A bal oldali sáv egy bóluscsoport elvégzése után jelenik meg. Az anamnesztikus adatok megjelenítéséhez érintse meg az óra/görbe ikont, ha elérhető (lásd: 5-14. ábra, oldal: 104).
- 5. Az új termodilúciós beállítás konfigurálása képernyő megnyitásához érintse meg az iCO ikont, ha elérhető.

Megjegyzés

A bemutatott példa (lásd: 5-14. ábra, oldal: 104) a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás esetét mutatja. A megjelenés és a paraméterek különböznek más monitorozási módok esetén. Például minimálisan invazívmonitorozási módban a HR_{avg} helyett PR van, megjelenik a PPV és az SVV (ha konfigurálva vannak), és az EDV és az RVEF nem látható.

Megjegyzés

Az óra/görbe ikon és az iCO ikon nem jelennek meg a termodilúciós beállítás elvégzése előtt, illetve valamilyen érték megadása előtt (lásd: Paraméterdobozok oldal: 106). Kizárólag az elérhető, folyamatosan mért paraméterek jelennek meg.



5-15. ábra: Anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolati adatai képernyő

Megjegyzés

Az anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolata képernyő megjeleníti az egy adott időponthoz a rendszerben elérhető legtöbb paraméterek kapcsolata képernyőn megjelennek a paramétereket összekötő vonalak, amelyek kiemelik a paraméterek egymáshoz való viszonyát. Az anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolata képernyő megjeleníti a beállított (legfeljebb nyolc) kulcsparamétereket a képernyő jobb oldalán. Több fülből álló sor található a képernyő felső részén, amely végigvezeti a felhasználót az anamnesztikus bejegyzések adatbázisában. A paraméterek rögzítésének ideje megfelel a termodilúciós bóluscsoportok beadási idejének és a származtatott értékek kiszámítási idejének.

Az anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolata képernyő lehetővé teszi, hogy a felhasználó megadja azokat a paramétereket, amelyek alapján megtörténik a származtatott **DO**₂ és **VO**₂ paraméterek kiszámítása, kizárólag a legfrissebb mérések alapján. A beírt értékek a mérés idejének felelnek meg, nem pedig az aktuális időnek.

Az anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolata képernyő a folyamatos élettani paraméterek

kapcsolata képernyőn található óra/görbe ikonnal érhető el. Érintse meg a visszalépés ikont folyamatos élettani paraméterek kapcsolata képernyőre való visszalépéshez. Ennél a képernyőnél nincs 2 perces időtúllépés.

A **DO₂** és a **VO₂** kiszámításához az artériás (PaO₂) és a vénás (PvO₂) oxigén parciális nyomása szükséges. Az anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolata képernyőnél a PaO₂ és a PvO₂ értékeként nullát (0) használnak. Ha a DO₂ és a VO₂ kiszámításánál nem nullát (0) használ a PaO₂ és a PvO₂ és a PvO₂ értékeként, akkor használja a **Derived Value Calculator (származtatottérték-kalkulátor)** funkciót (lásd: Származtatottérték-kalkulátor oldal: 115).

5.3.8.2 Paraméterdobozok

Minden egyes kisméretű paraméterdoboz az alábbiakat jeleníti meg:

- Paraméter neve
- Paraméter mértékegységei
- Paraméter értéke (ha elérhető)
- Klinikai céljelző (ha az érték elérhető)
- SVV jelző (ha elérhető)
- Paraméter időbélyege (HGB esetében)

Ha a paraméter esetében hibaállapot áll fenn, az érték üres, arra utalva, hogy az nem elérhető vagy a megjelenítés időpontjában nem volt elérhető.



5-16. ábra: Élettani paraméterek kapcsolatának paraméterdobozai

5.3.8.3 A célértékek beállítása és a paraméterértékek beírása

A célértékek beállításainak módosításához, illetve az értékek beírásához érintsen meg egy paramétert a célérték/bevitel felugró ablak megjelenítéséhez. Az élettani paraméterek kapcsolata célérték/bevitel felugró ablak a következő kisméretű élettani paraméterek kapcsolata dobozok megérintésekor jelenik meg:

- HGB
- SaO₂
- SvO₂/ScvO₂ (ha nem áll rendelkezésre HemoSphere oximetriás kábellel végzett mérés)



5-17. ábra: Élettani paraméterek kapcsolata célérték/bevitel felugró ablak

Egy érték elfogadásakor egy új, időbélyegzővel ellátott anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolata bejegyzés jön létre. Ez az alábbiakat tartalmazza:

- Aktuális folyamatosan mért paraméteradatok.
- A beírt érték és valamennyi származtatott, számított érték.

Az anamnesztikus élettani paraméterek kapcsolatát mutató képernyő az újonnan létrehozott bejegyzéssel jelenik meg; ekkor beírhatja a fennmaradó, kézzel beírt értékeket a származtatott értékek kiszámításához.

5.3.9 Célpozicionáló képernyő

A célpozicionáló képernyő két kulcsparaméter közötti kapcsolat monitorozását és nyomon követését teszi lehetővé a kezelő számára azáltal, hogy megjeleníti azokat egymás függvényében egy X/Y-síkon.

Egyetlen pulzáló kék pont jelzi a két paraméter kereszteződési pontját, és ez valós időben mozog, ahogy a paraméterek értéke változik. Az ábrán a további körök az anamnesztikus paramétertrendet jelzik, a kisebb körök a régebbi adatokat mutatják.

A zöld céldoboz jelzi a zöld paraméter céltartomány kereszteződési pontját. A piros nyilak az X és Y tengelyen a paraméter riasztási határértékeit jelzik.

Az első két kiválasztott kulcsparaméter jelenti rendre az Y és X tengelyen megjelenített paraméterértékeket, lásd 5-18. ábra, oldal: 107.



5-18. ábra: Célpozicionáló képernyő

Ezen a képernyőn az alábbi módosítások végezhetők:

- A felhasználó átállíthatja a két anamnesztikus trendkör közötti időintervallumot úgy, hogy megérinti a képernyőn megjelenő trendintervallum ikont
- Az anamnesztikus trendkörök kikapcsolásához nyomogassa addig a trendintervallum ikont, amíg meg nem jelenik az **Off (ki)** lehetőség.
- A felhasználó átállíthatja az X és Y tengely skáláját a megfelelő tengely megérintésével.
- Ha a paraméterek aktuális metszéspontja az X/Y-sík skáláján kívülre mozdul, egy üzenet jelenik meg, amely felhívja erre a kezelő figyelmét.

5.4 Összpontosított monitorozási formátum

Az összpontosított monitorozási formátum lehetővé teszi a felhasználó számára, hogy az artériás vérnyomásértékeket egészen három kulcsfontosságú paraméterig a monitorozott adatok mellett lássa egy legújabb típusú képernyő-elrendezésben.

5.4.1 Monitorozási nézet választása

Összpontosított monitorozási formátumban a monitorozási nézet kiválasztásához érintse meg:

Õ	<u>~</u>	Select Screens	
beállítások ikon	00 1		Lásd: 5-3.
ábra, oldal: 90.			

Az összpontosított monitorozási nézetben háromféle monitorozási nézet áll rendelkezésre:

 1
 Összpontosított, fő (lásd: Összpontosított főképernyő oldal: 110)

 2
 Összpontosított, grafikus trend (lásd: Összpontosított grafikustrend-képernyő oldal: 111)

 3
 Összpontosított, diagramkészítő (lásd: Összpontosított diagramkészítő képernyő oldal: 112)

A három összpontosított monitorozó képernyő formátuma a monitorozás kiválasztása menü alsó részén kerül megjelenítésre olyan gombokkal, amelyek a monitorozó képernyő megjelenésén alapulnak. Érintsen meg egy monitornézet gombot az adott képernyőformátumon belül a kulcsparaméterek kívánt formátumban való megjelenítéséhez.

Megjegyzés

Ha négy paraméter van kiválasztva monitorozás során a megjelenített formátumok használatával (lásd: Monitorozási nézetek oldal: 90) és a monitorozást az összpontosított monitorozási formátumra váltják, akkor csak az első három kiválasztott paraméter kerül megjelenítésre.

5.4.2 Vérnyomásgörbe csempe

Valamennyi összpontosított monitorozási nézet tartalmazza a vérnyomásgörbe megjelenítését. Lásd: A vérnyomásgörbe élő megjelenítése oldal: 98. Az összpontosított vérnyomásgörbe megjelenítés az
alábbiakban leírt összpontosított paramétercsempéhez hasonló formátumot használ a vérnyomás számértékeinek megjelenítéséhez.

5.4.3 Összpontosított paramétercsempe

Az összpontosított monitorozási nézet kulcsfontosságú eleme az összpontosított paramétercsempe. Az összpontosított paramétercsempe a Paramétercsempék oldal: 91on leírt hagyományos paramétercsempéhez hasonlóan jeleníti meg az adatokat. Az összpontosított nézetben a csempe teljes színe megváltozik, hogy megfeleljen a célértékszínnek. Például, a bemutatott csempe (5-19. ábra, oldal: 109) háttérszíne zöld; az érték a céltartományon belül található. Ha a monitorozást letiltották vagy szünetel, a háttér fekete.



5.4.4 Paraméterek módosítása

Az összpontosított monitorozási nézeten belül a paraméterek módosításához bárhol érintse meg a paramétercsempe központi vonala fölötti részt, ahol a paraméter neve megjelenik. Lásd: 5-20. ábra, oldal: 110.



1. A paraméter módosításához érintse meg a vonal fölött

2. A riasztási/célértékek módosításához érintse meg a vonal alatt

5-20. ábra: Összpontosított paramétercsempe – paraméter és riasztások/célértékek kiválasztása

Megjelenik a paraméterválasztó menü. Lásd: 5-4. ábra, oldal: 92. A paraméterválasztó menüben a paraméterek kategóriákba vannak rendezve. A kategóriák leírását lásd: Paraméterek módosítása oldal: 91. Az aktuálisan kiválasztott paraméterek kiemelése kék színű. Az egyéb monitorozott paramétereket kék körvonal veszi körül. Válassza ki bármely paramétert – amelyik nincs kiemelve – ahhoz, hogy az adott paramétert aktívan monitorozza.

5.4.5 A riasztások/célértékek módosítása

Az összpontosított monitorozási nézeten belül valamely kulcsparaméterhez tartozó riasztások vagy célértékek módosításához bárhol érintse meg a paramétercsempe központi vonala alatti részt, ahol a paraméterérték és a mértékegységek megjelennek. Az adott paraméterhez megjelenik az **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)** menü. A menüre vonatkozó további információkért lásd: Alarms / Targets (riasztások / célértékek) oldal: 138.

5.4.6 Összpontosított főképernyő

Az összpontosított főképernyőn belül legfeljebb három paraméter jelenik meg oszlopokként, továbbá az artériás görbe is látható keresztben, a képernyő felső részén. Minden oszlop a paraméterkategória alapján van elnevezve (például: Flow (áramlás), Resistance (rezisztencia) vagy Pressure (nyomás)), és megjelenít egy központi paramétercsempét, a folyamatos százalékos változást vagy a referenciaértéket (ha engedélyezve van), valamint egy függőleges célértékmérőt az oszlop bal oldalán. Lásd: 5-21. ábra, oldal: 111.



- 1. Az oldalt található függőleges célértékmérő a beteg aktuális paraméterértékét mutatja és kiemeli a zónát.
- 2. Érintse meg a folyamatos paraméterérték-változás jelzőjét az intervallumok közötti váltáshoz.

5-21. ábra: Összpontosított főképernyő

A vertikális mérőskála kiemeli az aktuális érték célértékzónáját. Ez megegyezik a paramétercsempe színével. A paraméterérték-változás intervallumának módosításához – az intervallum százalékként vagy értékként kerül megjelenítésre – érintse meg a megjelenített értéket a paraméteroszlop alján az intervallumopciók közötti váltáshoz (0, 5, 10, 15, 20, 30 perc vagy egy referenciaértékhez képest, amennyiben értékként van megjelenítve). Lásd: Időintervallumok/átlagolás oldal: 132.

5.4.7 Összpontosított grafikustrend-képernyő

Az összpontosított grafikustrend-képernyő megjeleníti a paraméternézet idő szerinti grafikus görbéjét. E nézet elemei megfelelnek a Grafikus trendmonitorozási nézet oldal: 94on leírt grafikustrend-nézet elemeinek. Ebben a részben találja az alábbiakkal kapcsolatos információkat is: Beavatkozási események és A grafikus trend lapozási módja.



5-22. ábra: Összpontosított grafikustrend-képernyő

Az összpontosított grafikustrend-nézet sorformátumban jelenik meg a paraméterkategóriával és a vertikális mérőskálával a bal oldalon, a trendgörbe középen és a paramétercsempe a jobb oldalon. Lásd: 5-22. ábra, oldal: 112. Állítsa át az időskálát vagy a paramétefelső/alsó megjelenítési limitjét a paramétertrend-görbe x- vagy y-tengelyének bárhol történő megérintésével. Az összes paraméter megjelenítési tartományainak beállításáról szóló információkért lásd: Adjust Scales (skálák átállítása) oldal: 145. A paraméter-beállítások menün keresztül kiválasztott menüopciók érintik a nézeteket valamennyi grafikustrend-formátumban – az összpontosított grafikusképernyő és a grafikustrend-nézet leírásáért lásd: Grafikus trendmonitorozási nézet oldal: 94.

5.4.8 Összpontosított diagramkészítő képernyő

Az összpontosított diagramkészítő képernyő a Paraméterek módosítása oldal: 91on leírt paraméterkategóriák közül max. három kategóriából jeleníti meg valamennyi rendelkezésre álló paramétert. Csak a felső paraméter, amely paramétercsempeként jelenik meg, állítható be kulcsparaméterként és megjelenítési-/hangriasztásokkal (riasztásra alkalmas). A kulcsparaméter módosításához érintse meg a paraméter nevét a paramétercsempe sora fölött. Az összpontosított diagramkészítő nézethez való paraméterválasztási menü csak a kiválasztott paraméterkategóriában elérhető paramétereket jeleníti meg. A felső paramétercsempe alatt megjelenített paraméterétékek betűszínégelzi az aktuális célértéktartomány színét. E be nem állított paraméterek célértékæi kisebb paramétercsempét bárhol megérintve és az adott paraméterre vonatkozó **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)** (riasztások/célértékek) beállítási menübe belépve állíthatók.



5-23. ábra: Összpontosított diagramkészítő képernyő

A megjelenített paraméterkategória módosításához érintse meg az oszlop tetején megjelenített, aktuálisan beállított paraméterkategóriát. Megjelenik egy felugró ablak (5-24. ábra, oldal: 113). Érintse meg a cserélni kívánt paraméterkategóriát.

Select Category			
FLOW	PRESSURE	OXIMETRY	
RESISTANCE	RV FUNCTION	ACUMEN	×

5-24. ábra: Összpontosított diagramkészítő nézet – Oszlopok beállítása

5.5 Klinikai eszközök

A klinikai műveletek menü legtöbb opciója az aktuális monitorozási móddal kapcsolatos (például a HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozás közben). A következő klinikai műveletek minden monitorozási módban elérhetők.

5.5.1 Monitorozási mód kiválasztása

A **Select Monitoring Mode (monitorozási mód kiválasztása)** oldal lehetővé teszi a kezelőnek a monitorozási módok közötti váltást. Ez a képernyő az új monitorozási munkamenet elindítása előtt jelenik meg. Ez a képernyő elérhető az alábbi módokon is:

• a monitorozási mód kiválasztása ikon megérintésével a navigációs sáv tetején



Ezen a képernyőn a felhasználó választhat az elérhető monitorozási technológiák közül. Az oximetriás monitorozás minden monitorozási módban elérhető.



Minimálisan invazív monitorozási mód gomb. A kezelő ezzel a gombbal választhatja ki a HemoSphere nyomáskábellel végzett minimálisan invazív hemodinamikai monitorozást. Ebben az üzemmódban a TruWave DPT-vel is lehetséges a monitorozás.



Invazív monitorozási mód gomb. A kezelő ezzel a gombbal választhatja ki a HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett invazív hemodinamikai monitorozást.



Nem invazív monitorozási mód gomb. A kezelő ezzel a gombbal választhatja ki a HemoSphere ClearSight modullal végzett nem invazív hemodinamikai monitorozást.



Érintse meg a kezdőoldal ikont **LLL** a kiválasztott monitorozási móddal való folytatáshoz. Megjelenik az "S" betű (**S**) a grafikus trendek monitorozása nézetben az X tengelyen annál az időpontnál, amikor a monitorozási mód váltása megtörtént.

5.5.2 CVP bevitele

A CVP Entry (CVP bevitele) képernyőn a kezelő megadhatja a beteg CVP-értékét a folyamatos SVR/ SVRI kiszámításához, ha a MAP-adatok is elérhetők.

1. Érintse meg: beállítások ikon





Enter CVP (CVP bevitele) ikon

- 2. Adja meg a CVP-értéket.
- 3. Érintse meg a kezdőoldal ikont

, hogy visszatérjen a fő monitorozó képernyőre.

Megjegyzés

A CVP-bevitel nem érhető el, ha a HemoSphere nyomáskábel és egy TruWave transzducer segítségével történik a CVP monitorozása (lásd: Nyomáskábeles monitorozás TruWave DPT-vel oldal: 182).

Clinical Tools

5.5.3 Származtatottérték-kalkulátor

A Derived Value Calculator (származtatottérték-kalkulátor) segítségével a kezelő kiszámíthat bizonyos hemodinamikai paramétereket, és kényelmes módon megjelenítheti ezeket a paramétereket az egyszeri számításokhoz.

A számított paraméterek a monitorozási módtól függnek, és az alábbiak lehetnek: CPO/CPI, DO₂/DO₂I, ESV/ESVI, SVI/SV, VO2/VO2I, VO2e/VO2Ie, SVR/SVRI, LVSWI, RVSWI és PVR.

Érintse meg: beállítások ikor 1.

Clinical Tools (klinikai eszközök) fül

Derived Value Calculator (származtatottérték-kalkulátor) ikon

- Írja be a szükséges értékeket, és a származtatott számítások automatikusan megjelennek. 2.
- hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre. 3. Érintse meg a kezdőoldal ikont

5.5.4 Esemény áttekintése

Az Event Review (esemény áttekintése) segítségével megtekintheti a paraméterrel kapcsolatos eseményeket és a rendszereseményeket, amelyek a monitorozás során következtek be. Ez magába foglalja a hibák, felhívások, élettani riasztások vagy rendszerüzenetek kezdési és befejezési idejét. Legfeljebb 72 órányi esemény és riasztási üzenet kerül rögzítésre úgy, hogy a legfrissebb található leafelül.

Clinical Tools 1. Érintse meg: beállítások ikon Clinical Tools (klinikai eszközök) fül Event Review (esemény áttekintése) ikon VAGY

Érintse meg az Event Review (esemény áttekintése) parancsikont az információs sávon

- 2. A rendszer által naplózott események (lásd: 5-4. táblázat, oldal: 115) megtekintéséhez válassza az Events (események) fület. A rendszer által létrehozott üzenetek megtekintéséhez érintse meg az Alarms (riasztások) fület. Ezeken a képernyőkön a nyilak megérintésével lapozhat fel- és lefelé.
- ,hogy visszatérjen a monitorozó képernvőre. 3. Érintse meg a kezdőoldal ikont

Az alábbi események szerepelnek az esemény áttekintése napló vents (események) fülén.

5-4. táblázat: Áttekintett események

Esemény	Mikor naplózódik az időpont
Arterial Pressure Zeroed (artériás nyomás nullázva)	A TruWave nyomástranszducer le van nullázva, és a címke ART
Averaging Time – 5 seconds (átlagolási idő – 5 másodperc)	A CO-/nyomásátlagolási idő 5 másodpercre módosul
Averaging Time – 20 seconds (átlagolási idő – 20 másodperc)	A CO-/nyomásátlagolási idő 20 másodpercre módosul

Esemény	Mikor naplózódik az időpont
Averaging Time – 5 minutes (átlagolási idő – 5 perc)	A CO-/nyomásátlagolási idő 5 percre módosul
BP Calibration (Vérnyomás- kalibrálás) Cleared (Törölve)	A meglévő BP Calibration (Vérnyomás-kalibrálás) törölve
BP Calibration (Vérnyomás- kalibrálás) Failed (Sikertelen) REFERENCE: SYS {0}, DIA {1} (REFERENCIA: SYS {0}, DIA {1})	A vérnyomás-kalibrálás sikertelen, ahol {0} a felhasználó által beírt referenciaérték a SYS-re vonatkozóan, és {1} a felhasználó által beírt érték a DIA -ra vonatkozóan
BP Calibration (Vérnyomás- kalibrálás) Successful (Sikeres) REFERENCE: SYS {0}, DIA {1} (REFERENCIA: SYS {0}, DIA {1})	A vérnyomás-kalibrálás sikeresen lezajlott, ahol {0} a felhasználó által beírt referenciaérték a SYS-re vonatkozóan, és {1} a felhasználó által beírt érték a DIA -ra vonatkozóan
BSA Change (BSA változás)	A BSA-érték változik az előző BSA-értékhez képest (beleértve azt is, ha a BSA mező üres lesz vagy üres volt)
Central Venous Pressure Zeroed (centrális vénás nyomás nullázva)	A TruWave nyomástranszducer le van nullázva, és a címke CVP
CO Cable Test Passed (a CO- kábelteszt sikeres)	Amikor a betegoldali CCO-kábelteszt lezajlott és sikeres volt
CO Monitoring Started (CO- monitorozás elkezdődött)	Amikor a CO-monitorozás elkezdődik
CO Monitoring Stopped (a CO- monitorozás leállt)	Amikor a felhasználó vagy a rendszer leállítja a CO-monitorozást
ClearSight Monitoring Started (ClearSight monitorozás elkezdődött)	A felhasználó elkezdi a nem invazív rendszer monitorozást
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger {0} {1} above heart) (ClearSight monitorozás elkezdve (Nincs HRS; Ujj {0} {1} a szív felett))	A felhasználó elkezdi a nem invazív rendszer monitorozást HRS nélkül, és a monitorozott ujj igazolt magassági kiegyenlítése a szív feletti meghatározott távolság, ahol {0} a mérés értéke és {1} az egysége (CM vagy IN)
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger {0} {1} below heart) (ClearSight monitorozás elkezdve (Nincs HRS; Ujj {0} {1} a szív alatt))	A felhasználó elkezdi a nem invazív rendszer monitorozást HRS nélkül, és a monitorozott ujj igazolt magassági kiegyenlítése a szív alatti meghatározott távolság, ahol {0} a mérés értéke és {1} az egysége (CM vagy IN)
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger at heart level) (ClearSight monitorozás elkezdve (Nincs HRS; Ujj a szív szintjében))	A felhasználó elkezdi a nem invazív rendszer monitorozást HRS nélkül, és a monitorozott ujj és a szív közötti igazolt magassági kiegyenlítés nulla
ClearSight Monitoring Stopped (ClearSight monitorozás leállt)	A felhasználó vagy a rendszer befejezi a nem invazív rendszer monitorozást
ClearSight Monitoring Resumed (ClearSight monitorozás folytatása)	Amikor a monitorozás újraindul a mandzsettanyomás felengedése után

Esemény	Mikor naplózódik az időpont	
Continuous monitoring has reached the 72 hour limit. (A folyamatos monitorozás elérte a 72 órás határt.)	A nem invazív rendszer monitorozás leállt a 72 órás határérték miatt	
Cuff 1 Monitoring (1. mandzsetta monitorozás)	Az 1. mandzsetta monitorozása elindul	
Cuff 2 Monitoring (2. mandzsetta monitorozás)	A 2. mandzsetta monitorozása elindul	
Cuff Pressure Released (Mandzsettanyomás felengedve)	A mandzsettanyomás felengedése megtörtént	
Cuff Pressure Release Acknowledged (Mandzsettanyomás felengedése nyugtázva)	Az Acknowledge (nyugtázás) gombot megérintették a Pressure Release (Nyomásfelengedés) értesítési felugró ablakban	
CVP Cleared (CVP törölve)	A felhasználó törölte a kézzel beírt CVP-értéket	
CVP Entered (CVP megadva) <érték> <mértékegység></mértékegység>	Manuálisan adtak meg egy CVP-értéket a mutatott értékkel és mértékegységgel	
[IA#N] Draw Blood (vérvétel)	A Draw (vérvétel) opciót választották ki az in vivo kalibrációs vérvételi képernyőn. Ez intervencióelemzésként naplózódik, ahol az #N a beavatkozások sorszáma ezen beteg esetén.	
FloTrac Sensor Zeroed (FloTrac szenzor nullázva)	A FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő nullázva	
FRT indítási alapérték	Egy FRT-alapértékmérés elindult	
FRT befejezési alapérték	Egy FRT-alapértékmérés érvényes méréssel befejeződött	
FRT-alapértéktörlés	Egy FRT-alapértékmérés törlésre került	
FRT instabil alapérték	Egy FRT-alapértékmérés érvényes méréssel leállt, azonban a mérés instabil	
FRT-terhelés indítása	Egy FRT terhelési mérés elindult	
FRT-terhelés befejezése	Egy FRT terhelési mérés érvényes méréssel leállt. Ez a terhelés időtartamának végén vagy akkor következik be, amikor a felhasználó megérinti az END NOW (befejezés most) gombot.	
FRT-terhelés megszakítása	Egy FRT-mérés megszakításra került	
FRT elégtelen adat	Egy FRT-mérés leállításra került, és érvénytelen	
GDT Session Started (GDT- munkamenet elindítva): #nn	Elindult egy GDT-követési munkamenet. Az "nn" a GDT-követési munkamenet számát mutatja az aktuális beteg esetén.	
GDT Session Stopped (GDT- munkamenet leállítva): #nn	Leállt egy GDT-követési munkamenet. Az "nn" a követési munkamenet számát mutatja az aktuális beteg esetén.	
GDT Session Paused (GDT- munkamenet szüneteltetve): #nn	Szüneteltetnek egy GDT-követési munkamenetet. Az "nn" a követési munkamenet számát mutatja az aktuális beteg esetén.	
GDT Session Resumed (GDT- munkamenet folytatva): #nn	Folytatnak egy GDT-követési munkamenetet. Az "nn" a követési munkamenet számát mutatja az aktuális beteg esetén.	
GDT Session Targets Updated (GDT-munkamenet célértékei frissítve): #nn; <pppp>:<qqq><uuu>,<></uuu></qqq></pppp>	A GDT-követési munkamenet célértékei frissítve lettek. Az "nn" a követési munkamenet számát mutatja az aktuális beteg esetén, a <ppp> az a paraméter, amelynek <qqq> céltartományát (mértékegység: <uuu>) frissítették. <> további célértékek lettek frissítve.</uuu></qqq></ppp>	

Esemény	Mikor naplózódik az időpont	
HPI Alert (HPI figyelmeztetés)	Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) felhívás aktiválódik. [csak HPI]	
HPI Alert Acknowledged (HPI figyelmeztetés nyugtázva)*	Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) felhívás nyugtázva*. [csak HPI]	
HPI Alert Cleared (Acknowledged) (HPI figyelmeztetés törölve (nyugtázva))*	Az Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, felhívás törlődik, mivel a HPI érték 75-nél alacsonyabb volt a legutóbbi két egymást követő, 20 másodperces frissítés során. A HPI magas felhívás felugró ablak a felhívás törlődése előtt nyugtázva* lett. [csak HPI]	
HPI Alert Cleared (Not Acknowledged) (HPI figyelmeztetés törölve (nincs nyugtázva))*	Az Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, felhívás törlődik, mivel a HPI érték 75-nél alacsonyabb volt a legutóbbi két egymást követő, 20 másodperces frissítés során. A HPI magas felhívás felugró ablak a felhívás törlődése előtt nem lett nyugtázva*. [csak HPI]	
HRS zeroed (HRS nullázva)	HRS nullázva a felhasználó által	
iCO Bolus Performed (iCO bólus beadva)	Amikor az iCO bólus beadása megtörtént	
In vitro Calibration (in vitro kalibrálás)	Amikor az oximetriás kábel frissítése az in vitro kalibrálási folyamatot követően befejeződik	
In vivo Calibration (in vivo kalibrálás)	Amikor az oximetriás kábel frissítése az in vivo kalibrálási folyamatot követően befejeződik	
[IA#N] <sub-type> <detail> <note></note></detail></sub-type>	Intervencióelemzésre kerül sor, ahol #N a beavatkozások számát jelenti az aktuális beteg esetében	
	<sub-type> a kiválasztott beavatkozás altípusa (általános beavatkozás esetén: Inotrope (inotróp), Vasodilator (vazodilatátor) vagy Vasopressor (vazopresszor); folyadékelemzés esetén: Red Blood Cells (vörösvértestek), Colloid (kolloid) vagy Crystalloid (krisztalloid); pozíciókérés esetén: Passive Leg Raise (passzív lábemelés) vagy Trendelenburg; eseménykérés esetén: PEEP, Induction (indukció), Cannulation (kanülálás), CPB (kardiopulmonális bypass), Cross Clamp (keresztleszorítás), Cardioplegia (kardioplégia), Pump Flow (pumpaáramlás), Circulatory Arrest (keringésleállás), Warming (felmelegedés), Cooling (lehűlés), Selective Cerebral Perfusion (szelektív agyi perfúzió))</sub-type>	
	<detail> a kiválasztott részlet</detail>	
	<note> a felhasználó által hozzáadott megjegyzés</note>	
[IA#N] HGB Update (HGB frissítése)	Az oximetriás kábel frissítése a HGB frissítési eljárást követően fejeződik be	
[IA#N] Egyéni <detail> <note></note></detail>	Egy egyéni intervencióelemzést végeznek, ahol #N a beavatkozás számát jelenti az aktuális beteg esetében	
	<detail> a kiválasztott részlet</detail>	
	<note> a felhasználó által hozzáadott megjegyzés</note>	
[IA#N Updated] Megjegyzés: <updated note=""></updated>	Az N. beavatkozáshoz tartozó megjegyzést szerkesztették, de az időpontot és a dátumot nem. Naplózódik, ha a Beavatkozás szerkesztése felugró ablak Accept (elfogadás) gombja engedélyezve van, és megérinti azt. N az eredeti beavatkozás sorszáma.	
[IA#N Updated] Időpont: <updated date=""> - <updated Time></updated </updated>	Az N. beavatkozáshoz tartozó dátumot vagy időpontot szerkesztették, de a megjegyzést nem. Naplózódik, ha a Beavatkozás szerkesztése felugró ablak Accept (elfogadás) gombja engedélyezve van, és megérinti azt. N az eredeti beavatkozás sorszáma.	

Esemény	Mikor naplózódik az időpont
[IA#N Updated] Időpont: <updated date=""> - <updated Time>; Megjegyzés: <updated note></updated </updated </updated>	Az N. beavatkozáshoz tartozó (dátumot VAGY időpontot) ÉS megjegyzést szerkesztették. Naplózódik, ha a Beavatkozás szerkesztése felugró ablak Accept (elfogadás) gombja engedélyezve van, és megérinti azt. N az eredeti beavatkozás sorszáma.
Light Out of Range (fény a tartományon kívül)	Amikor bekövetkezik az oximetriai fénytartományhiba
Monitoring Mode switched from {0} to {1} (Monitorozási mód átváltása erről: {0} erre: {1})	A felhasználó a két meghatározott monitorozási mód között vált, ahol {0} és {1} a Minimally-Invasive (minimálisan invazív) mód (FloTrac/Acumen IQ érzékelővel TruWave DPT-vel), Invasive (invazív) (Swan-Ganz katéterrel) vagy Non- Invasive (Nem invazív) mód (ClearSight vagy Acumen IQ ujjmandzsettával)
Monitoring Paused (monitorozás szüneteltetve)	Az aktív monitorozást leállították a hangriasztás és a paramétermonitorozás megakadályozására
Monitoring Resumed (monitorozás folytatva)	A normál monitorozás folytatódik. A hangriasztások és a paramétermonitorozás aktív.
Monitoring Stopped as Single Cuff Use Has Exceeded 8 Hours (A monitorozás leállt, mert az egyetlen mandzsetta nyomása túllépte a 8 órát)	Létrejött az egyetlen mandzsettán történő, 8 órán át folyamatosan végzett monitorozás
Oximetry cable disconnected (oximetriás kábel leválasztva)	A rendszer az oximetriás kábel lecsatlakozását érzékeli
Positioning Mode (Pozicionáló mód): <mode></mode>	A felhasználó nem invazív rendszer monitorozást indított, és a pozicionáló mód: <patient (szedált="" and="" beteg)="" mozdulatlan="" sedated="" stationary="" és=""> vagy <variable (változó="" betegpozicionálás)="" patient="" positioning=""></variable></patient>
Postpone Pressure Release (Nyomásfelengedés elhalasztása)	Monitorozás kibővítve egy ujjmandzsetta nyomásfelengedésének késleltetése érdekében
Pulmonary Artery Pressure Zeroed (pulmonális artériás nyomás nullázva)	A TruWave nyomástranszducer le van nullázva, és a címke PAP
[IA#N] Recall Venous Oximetry Data (vénás oximetriás adatok lekérése)	Amikor a felhasználó elfogadta a lekért oximetriai kalibrációs adatokat
System Restart Recovery (rendszer-újraindítási helyreállás)	Amikor a rendszer anélkül folytatja a monitorozást újraindítás után, hogy utasítást kapott volna erre
Switched Cuff - Restarting (Átkapcsolt mandzsetta – újrakezdés)	A monitorozás az egyik mandzsettáról a másikra váltott nem invazív, dupla mandzsettás monitorozás során
Time Change (idő változása)	A rendszeróra frissül
Vertical Offset Updated (Függőleges kiegyenlítés frissítve): Ujj <position></position>	A felhasználó frissítette az ujj magassági kiegyenlítését Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg) pozicionáló módban, ahol a <position> az igazolt magassági kiegyenlítés a monitorozott ujj és a szív között.</position>
*A nyugtázást naplózza a rendsze ablakon.	er, amikor a felhasználó megérinti bármelyik gombot a HPI magas felhívás felugró

5.6 Információs sáv

Az információs sáv minden aktív monitorozó képernyőn és a legtöbb klinikai eszköz képernyőjén megjelenik. Megjeleníti az aktuális időt, dátumot, az akkumulátor állapotát, a képernyő fényereje menü parancsikonját, a riasztási hangerő menü parancsikonját, a súgó képernyő parancsikonját, az eseményáttekintés parancsikonját és a képernyőzár szimbólumot. A monitorozási módok közötti váltásról további információkat lásd: Monitorozási mód kiválasztása oldal: 113. A HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozás közben a paraméter információs sávon megjelenhet a vérhőmérséklet és az alárendelt szívfrekvencia. A HemoSphere nyomáskábellel való monitorozás közben, minimálisan invazív monitorozási módban a paraméter információs sávon megjelenhet a CO-/nyomásátlagolási idő és a HPI paraméterérték. Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) továbbfejlesztett funkcióra vonatkozó további információkat lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233. Nem invazív monitorozási módban történő monitorozás során az információs sáv megjelenítheti a HPI paraméterértékeket és a mandzsettanyomás felengedésének visszaszámlálóját. Lásd: Mandzsettanyomás felengedése mód oldal: 200. Ha a monitor aktivált HIS- vagy Wi-Fi kapcsolattal rendelkezik, akkor annak az állapota is megjelenik a kijelzőn. A Wi-Fi állapotszimbólumokat lásd: 8-1. táblázat, oldal: 151, a HIS-kapcsolat állapotát jelző szimbólumokat pedig lásd: 8-2. táblázat, oldal: 153. Az 5-25. ábra, oldal: 120 egy olyan információs sáv példáját mutatja be, amely HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozást jelenít meg ECG (EKG) segédfrekvenciával.



5-25. ábra: Információs sáv

Megjegyzés

5-25. ábra, oldal: 120 egy példa az információs sávra az Amerikai Egyesült Államokban elfogadott alapbeállításokkal. Az összes nyelvre vonatkozó alapértelmezett beállításokat lásd: D-6. táblázat, oldal: 374.

5.6.1 Akkumulátor

Ha a HemoSphere akkumulátor telepítve van, a HemoSphere kibővített monitor folyamatos, megszakítás nélküli monitorozást tesz lehetővé áramkimaradások esetén is. Az akkumulátor élettartamát az információs sávon a következő szimbólumok jelzik (5-5. táblázat, oldal: 121). Az akkumulátor beszerelésével kapcsolatos további információkért lásd: Az akkumulátor telepítése oldal: 68. Ahhoz, hogy a monitoron a helyes akkumulátortöltöttségi állapot jelenjen meg, ajánlott akkumulátorkondicionálással rendszeresen ellenőrizni az akkumulátor állapotát. Az akkumulátor karbantartása oldal: 383.

Akkumulátor szimbólum	Jelentése
	Az akkumulátor töltöttsége 50% felett van.
	Az akkumulátor töltöttsége 50% alatt van.
	Az akkumulátor töltöttsége 20% alatt van.
	Az akkumulátor hálózati áramforráshoz van csatlakoztatva, és töltődik.
-0-	Az akkumulátor hálózati áramforráshoz van csatlakoztatva, és teljesen fel van töltve.
\mathbf{X}	Az akkumulátor nincs beszerelve.

5-5. táblázat: Akkumulátor állapota

FIGYELMEZTETÉS

A HemoSphere kibővített monitort mindig behelyezett akkumulátorral használja, hogy elkerülje a monitorozás megszakítását áramszünetek alatt.

Áramkimaradás és az akkumulátor lemerülése esetén a monitor szabályozott leállást hajt végre.

5.6.2 Screen Brightness (A képernyő fényereje)

A képernyő fényerejének módosításához érintse meg az információs sávon található parancsikont

5.6.3 Alarm Volume (Riasztási hangerő)

A riasztási hangerő módosításához érintse meg az információs sávon található parancsikont



0

5.6.4 Képernyőfelvétel

A pillanatfelvétel ikon a képernyő aktuális megjelenéséről rögzít egy képet. A kép mentéséhez csatlakoztatni kell egy USB-meghajtót a HemoSphere tökéletesített monitor két USB-portjának (hátlap és

jobb oldallap) egyikéhez. Érintse meg az információs sávon található pillanatfelvétel ikont

5.6.5 Lock Screen (képernyő lezárása)

A monitor tisztítása vagy mozgatása során zárja le a képernyőt. A tisztításra vonatkozó útmutatásokat lásd: A monitor és a modulok tisztítása oldal: 378. A képernyő automatikusan felold, ha a belső időzítő visszaszámolt nulláig.

- 1. Érintse meg a képernyőzár ikont
- Érintse meg azt az időt a Lock Screen (képernyő lezárása) felugró ablakon, amennyi időre le szeretné zárni a képernyőt.

Lock Screen		
1 min		
10 min		
20 min		
Remain Locked		
8		

5-26. ábra: Képernyőzár felugró ablak

- 3. Az információs sávon megjelenik egy piros lakat ikon.
- 4. A képernyő feloldásához érintse meg a piros lakat ikont **hem**, és érintse meg az **Unlock Screen** (képernyő feloldása) lehetőséget a Lock Screen (képernyő lezárása) menüben.

5.7 Állapotjelző sáv

Az állapotjelző sáv minden aktív monitorozó képernyő tetején megjelenik, az információs sáv alatt. Ez jeleníti meg a hibákat, riasztásokat, felhívásokat, egyes figyelmeztetéseket és értesítéseket. Ha több hiba, felhívás vagy riasztás van, az üzenet két másodpercenként változik. Az üzenet száma az összes üzenet közül a bal oldalon jelenik meg. Érintse meg ezt az aktuális üzenetek közötti váltáshoz. Érintse meg a kérdőjel ikont a súgó képernyő megnyitásához a nem élettani riasztási üzenetek esetében.

3/3 Connect oximetry cable for oximetry monitoring



5-27. ábra: Állapotjelző sáv

5.8 Navigálás a monitorképernyőn

Számos standard navigálási módszer van a képernyőn.

5.8.1 Függőleges lapozás

Egyes képernyők esetében több információ áll rendelkezésre, mint amennyi egyszerre elfér a képernyőn. Ha függőleges nyilak jelennek meg egy áttekintő listán, érintse meg a felfelé vagy a lefelé mutató nyilat, hogy megtekintse a tételek következő csoportját.



Ha egy listáról választ, a függőleges lapozónyilak tételenként mozdulnak fel vagy le.



5.8.2 Navigációs ikonok

Egyes gombok mindig ugyanazt a funkciót látják el:

Kezdőoldal. A kezdőoldal ikonnal visszatérhet a legutóbb megtekintett monitorozó képernyőre, és elmentheti a képernyőn lévő adatok módosítását.



Visszalépés. A visszalépés ikonnal visszatérhet az előző menü képernyőre, és elmentheti a képernyőn lévő adatok módosítását.



Bevitel. A Bevitel ikon menti el az elvégzett adatmódosításokat a képernyőn, és visszavisz a monitorozó képernyőre, vagy előhozza a soron következő menüképernyőt.

Mégse. A Mégse ikonnal bármely bevitelt elvethet.

Egyes képernyőkön, például a Patient Data (betegadatok) képernyőn nincs Mégse gomb. Amint beírja a beteg adatait, a rendszer eltárolja azokat.

Listagombok. Néhány képernyőn vannak olyan gombok, amelyek a menü szövege mellett jelennek meg.



Ezekben az esetekben a gomb bármelyik részének megérintése megjelenít egy választható tételeket tartalmazó listát, amely a menü szövegével kapcsolatos. A gomb az aktuális kiválasztást jeleníti meg.

Érték gomb. Néhány képernyőn megjelenik az alább látható négyszög alakú gomb. A gomb megérintésekor megjelenik egy billentyűzet.



Váltógomb. Olyan esetekben, amikor két lehetőség közül választhat, mint például a be-/kikapcsolás, egy váltógomb jelenik meg.



Érintse meg a gombbal ellentétes oldalt az átkapcsoláshoz.

Számbillentyűzet. Érintse meg a számbillentyűzet billentyűit a számadatok beviteléhez.



Billentyűzet. Érintse meg a billentyűzet billentyűit az alfanumerikus adatok beviteléhez.



A felhasználói felület beállításai

Tartalom

Jelszavas védelem	
Betegadatok	127
Általános monitorbeállítások	

6.1 Jelszavas védelem

A HemoSphere kibővített monitor három szintű jelszavas védelemmel van ellátva.

Szint	Előírt karakterszám	Felhasználók
Super User (Adminisztrátor)	négy	Klinikusok
Secure User (Biztonságos felhasználó)	nyolc	Kórházi felhatalmazott személyzet
Edwards felhasználó	változó jelszó	kizárólag az Edwards általi belső használatra

Az összes olyan beállítás és funkció, amely ebben a használati útmutatóban szerepel és jelszót igényel, **Super User (Adminisztrátor)** felhasználói funkció. A **Super User (Adminisztrátor)** és **Secure User (Biztonságos felhasználó)** felhasználói jelszavakat a rendszer első használatakor vissza kell állítani, amikor először megjelenik a jelszóképernyő. A jelszavak ügyében keresse a kórház rendszergazdáját vagy informatikai osztályát. Ha tízszer helytelenül írják be a jelszót, a jelszó beírására szolgáló billentyűzet lezár egy adott időtartamra. A monitorozás aktív marad. Az elfelejtett jelszavakkal kapcsolatban keresse az Edwards helyi képviselőjét.

Két menüopciót véd jelszó: az Advanced Setup (speciális beállítás) és az Export Data (adatok exportálása) menüopciókat.

→ Settings (beállítások) fület

Az Advanced Setup (speciális beállítás) 6-2. táblázatban bemutatott funkcióinak megnyitásához érintse

meg a beállítások ikont

୍କି Settings →

→ Advanced Setup

(speciális beállítás) gombot.

3-2. táblázat: A speciális beállítás me	enü felépítése és a jelsz	avas védelem
---	---------------------------	--------------

A Speciális beállítás menü opciói	Almenüopciók	Super User	Secure User	Edwards felhasználó
Parameter Settings (paraméterbeállítá- sok)	Alarms / Targets (riasztások / célértékek)	•	٠	٠
	Alarms / Targets (riasztások / célértékek) → Configure All (az összes beállítása)	nincs hozzáférés	•	•
	Adjust Scales (skálák átállítása)	•	•	•

A Speciális beállítás menü opciói	Almenüopciók	Super User	Secure User	Edwards felhasználó
	HPI Settings (HPI beállítások)	•	•	•
	SVV/PPV	•	•	•
	20-Second Flow Settings (20 másodperces áramlási beállítások)	•	•	•
GDT Settings (GD	Γ-beállítások)	•	•	•
Analog Input (analo	óg bemenet)	•	•	•
Setting Profile (beá	llítási profil)	nincs hozzáférés	•	•
System Reset (rendszer újraindítása)	Restore Factory Defaults (visszaállítás gyári alapértelmezett beállításokra)	nincs hozzáférés	•	•
	Data Wipe (adattörlés)	nincs hozzáférés	•	•
	Decommission Monitor (monitor kivonása)	nincs hozzáférés	nincs hozzáférés	•
Connectivity (kapcsolatok)	Wireless (vezeték nélküli)	nincs hozzáférés	•(ha engedélyezték)	•
	Serial Port Setup (soros port beállítása)	nincs hozzáférés	•	•
	HL7 Setup (HL7-beállítás)	nincs hozzáférés	•(ha engedélyezték)	•
Manage Features (funkciók kezelése)		nincs hozzáférés	•	•
System Status (rendszer állapota)		nincs hozzáférés	•	•
Change Passwords (jelszavak módosítása)		nincs hozzáférés	•	•
Engineering (műszaki tevékenység)	Alarm Settings (riasztási beállítások)	nincs hozzáférés	•	•
	Tissue Oximetry (szöveti oximetria)	nincs hozzáférés	•	•

Az Export Data (adatok exportálása) 6-3. táblázatban bemutatott funkcióinak megnyitásához érintse meg



→ Settings (beállítások) fület

Settings

→ Export Data (adatok

a beállítások ikont **exportálása)** gombot.

6-3. táblázat: Az adatok exportálása menü felépítése és a jelszavas védelem

Az Export Data (adatok exportálása) menü opciói	Super User	Secure User	Edwards felhasználó
Diagnostics Export • (diagnosztika exportálása)		•	•
Data Download (adatletöltés)	•	•	•
Manage Clinical Data (klinikai adatok kezelése)	nincs hozzáférés	•(ha engedélyezték)	•
Export Service Data (szervizadatok exportálása)	nincs hozzáférés	•	•

6.1.1 Jelszavak módosítása

Setup (speciális beállítás) gomb.

A jelszavak módosításához Secure User (Biztonságos felhasználó) szintű felhasználói hozzáférés szükséges. A jelszó ügyében keresse a kórház rendszergazdáját vagy informatikai osztályát. Jelszavak módosítása:

2
105
- J
1.01

Q 1. Érintse meg: beállítások ikon Settings (beállítások) fül

Advanced

Settings

- 2. Adja meg a Secure User (Biztonságos felhasználó) jelszót.
- Érintse meg a Change Passwords (jelszavak módosítása) gombot. 3.
- Adja meg az új Super User (Adminisztrátor) és/vagy Secure User (Biztonságos felhasználó) jelszó 4. karaktereit mindkét szövegdobozban, amíg meg nem jelenik a zöld pipa. A pipa azt igazolja, hogy elérte az előírt minimális karakterszámot, és a begépelt jelszó megegyezik a két helyen.
- Érintse meg a Confirm (megerősítés) gombot. 5.

6.2 Betegadatok

A rendszer bekapcsolása után lehetősége van folytatni az utolsó beteg monitorozását, vagy megkezdheti egy új beteg monitorozását. Lásd: 6-1. ábra, oldal: 127.

Megjegyzés

Amennyiben az utolsó monitorozott beteg adatai 12 órásak vagy annál régebbiek, akkor csak új beteg monitorozását kezdheti meg.



6-1. ábra: Új beteg vagy előző beteg folytatása képernyő

6.2.1 Új beteg

Egy új beteg monitorozásának megkezdése minden korábbi betegadatot töröl. A rendszer a riasztási határértékeket, valamint a folyamatosan mért paramétereket azok alapértelmezett értékére állítja be.

FIGYELMEZTETÉS

Ha új beteggel történő munkamenetet indít, az élettani riasztási tartományok magas/alacsony értékeinek alapbeállítását ellenőrizni kell, hogy megfelelnek-e az adott betegnek.

A felhasználónak lehetősége van új beteg bevitelére a rendszer indításakor vagy annak működése közben is.

FIGYELMEZTETÉS

Végezze el a **New Patient (új beteg)** eljárást, vagy törölje ki a betegadatokat, ha egy új beteget csatlakoztat a HemoSphere kibővített monitorhoz. Ellenkező esetben a korábbi betegadatok megjelenhetnek a kórtörténetben.

 A monitor bekapcsolása után megjelenik az új beteg vagy az előző beteg folytatása képernyő (6-1. ábra, oldal: 127). Érintse meg a New Patient (új beteg) gombot, és folytassa a 6, lépéssel. VAGY

Ha a monitor már üzemel, érintse meg: beállítások ikon



→ Clinical Tools (klinikai eszközök)

Ginical Tools

, majd folytassa a 2, lépéssel.

- 2. Érintse meg a Patient Data (betegadatok) ikont
- 3. Érintse meg a New Patient (új beteg) gombot.
- 4. Érintse meg a Yes (igen) gombot a megerősítő képernyőn egy új beteg megkezdéséhez.
- 5. Megjelenik a New Patient Data (új beteg adatai) képernyő. Lásd: 6-2. ábra, oldal: 128.

Edwards		HemoSphe Copyright © 2018 Edwards Lifescienc	res LLC
Luwalus		New Patient Data	
	Patient ID Optional	Unknown ID	
	Age	Gender Male Fer	
	Height Weight	= BSA (DuBois)	
	č.		

6-2. ábra: Új beteg adatai képernyő

- 6. Érintse meg a billentyűzeten a bevitel billentyűt , hogy elmentse a beteg valamennyi demográfiai adatának választott értékét, és hogy visszatérjen a betegadatok képernyőre.
- 7. Érintse meg a **Patient ID (betegazonosító)** gombot, és a billentyűzet segítségével írja be a beteg kórházi azonosítóját.

- Érintse meg a Height (magasság) gombot, és a billentyűzet segítségével írja be a beteg testmagasságát. A beállított nyelvhez tartozó alapértelmezett mértékegység a billentyűzet jobb felső részében található. Érintse meg azt a mértékegység megváltoztatásához.
- 9. Érintse meg az Age (életkor) opciót, és a billentyűzet segítségével írja be a beteg korát.
- 10. Érintse meg a **Weight (testtömeg)** opciót, és a billentyűzet segítségével írja be a beteg tömegét. A beállított nyelvhez tartozó alapértelmezett mértékegység a billentyűzet jobb felső részében található. Érintse meg azt a mértékegység megváltoztatásához.
- 11. Érintse meg a Gender (nem), majd a Male (férfi) vagy Female (nő) opciót.
- 12. A BSA kiszámítása a magasságból és a testtömegből történik a DuBois-képlet segítségével.
- 13. Érintse meg a Next (tovább) gombot.

Megjegyzés

A Next (tovább) gomb inaktív, amíg minden betegadatot be nem visz.

14. Válassza ki a megfelelő monitorozási módot a **Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása)** ablakban. Lásd: Monitorozási mód kiválasztása oldal: 113. Olvassa el a monitorozás kívánt hemodinamikai monitorozási eljárással történő megkezdésére vonatkozó utasításokat.

6.2.2 A beteg monitorozásának folytatása

Ha az utolsó beteg adata 12 óránál frissebb, a beteg demográfiai adatai és a betegazonosító megjelenik a kijelzőn, amikor bekapcsolja a rendszert. Az utolsó beteg monitorozásának folytatásakor a rendszer betölti a beteg adatait, és beolvassa a trendadatokat. Megjelenik a legutóbb megtekintett monitorozó képernyő. Érintse meg a **Continue Patient (folytatás a beteggel)** opciót.

6.2.3 Betegadatok megtekintése

- 1. Érintse meg: beállítások ikon
- → Clinical Tools (klinikai eszközök) fül

0

Clinical Tools

- 2. A betegadatok megtekintéséhez érintse meg a **Patient Data (betegadatok)** ikont **111**. A képernyőn található még a **New Patient (új beteg)** gomb is.
- 3. Érintse meg a visszalépés ikont a beállítások képernyőre való visszatéréshez. Megjelenik a beteg demográfiai adatait tartalmazó felugró képernyő. Ha ugyanahhoz a beteghez tér vissza, tekintse át a beteg demográfiai adatait, majd nyomja meg a **Yes (igen)** gombot, ha azok helyesek.

6.3 Általános monitorbeállítások

Az általános monitorbeállítások azon beállítások, amelyek az összes képernyőt érintik. Ezek a következők: megjelenítés nyelve, használt mértékegységek, riasztási hangerő, pillanatfelvétel hangja, dátum-/időbeállítások, a képernyő fényerőssége és a monitorozó képernyő megjelenítési beállításai.

A HemoSphere tökéletesített monitor felülete számos nyelven elérhető. A HemoSphere tökéletesített monitor első elindításakor megjelenik egy nyelvválasztó képernyő. Lásd: 3-7. ábra, oldal: 72. A nyelvválasztó képernyő nem jelenik meg még egyszer, de bármikor megváltoztathatja a megjelenítési nyelvet.

A kiválasztott nyelv meghatározza a dátum- és időbeállítás alapértelmezett formátumát. Ezek is átállíthatók a kiválasztott nyelvtől függetlenül.

Megjegyzés

Ha a HemoSphere tökéletesített monitor tápellátása megszűnik, majd visszatér, az áramszünet előtti rendszerbeállítások automatikusan visszaállnak a legutoljára konfigurált beállításokra, beleértve a riasztási beállításokat, a riasztási hangerőt, a célérték beállításokat, a monitorozó képernyőt, a paraméterbeállítást, valamint a nyelv- és mértékegység-választást is.

6.3.1 Nyelv módosítása

- 1. Érintse meg: beállítások ikon → Settings (beállítások) fül
- 2. Érintse meg a **General (általános)** gombot.

Clinical Tools	Select Screens	Ģ	Settings	(j)	Help	
↓	← General Settings					
Langua	ge English (U	S)	Date I	Format	MM/DD/	YYYY
Temperatu	ıre °C		Time Format		12 Hour	
Alarm Volur	me Medium		Date	Adjust	12/17/2	019
Snapshot Sou	nd On		Time	Adjust	2:55:32	: pm
Indexed or No Indexed	n- Non-Indexed	In	dexed			
Plot Trends usin target colors	ng Off		On			
Screen Brightness						

6-3. ábra: Általános monitorbeállítások

- 3. Érintse meg a Language (nyelv) gomb érték részét, és válassza ki a kívánt megjelenítési nyelvet.
- 4. Érintse meg a kezdőoldal ikont **LLLI**, hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

Megjegyzés

Az összes nyelv alapértelmezett beállítását lásd: D függelék Alapértelmezett nyelvi beállítások oldal: 374.

6.3.2 A dátum- és időmegjelenítés módosítása

Az angol (USA) dátumok alapbeállítása MM/DD/YYYY (HH/NN/ÉÉÉÉ), az idő alapértelmezett formátuma pedig a 12 Hour (12 órás) formátum.

Egy nemzetközi nyelv kiválasztásakor a dátum alapértelmezett formátuma a D függelék: Monitorbeállítások és alapértelmezett beállítások oldal: 369 szerint változik, az idő alapértelmezett formátuma pedig 24 órás lesz.

- 1. Érintse meg: beállítások ikon
- 2. Érintse meg a General (általános) gombot.
- 3. Érintse meg a **Date Format (dátumformátum)** gomb érték részét, majd érintse meg azt a formátumot, amelyet használni kíván.
- 4. Érintse meg a **Time Format (időformátum)** gomb érték részét, majd érintse meg azt a formátumot, amelyet használni kíván.
- 5. Érintse meg a kezdőoldal ikont 20, hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

6.3.2.1 A dátum vagy az idő átállítása

A rendszeridő szükség esetén átállítható. Az idő vagy dátum megváltoztatásakor az időfüggő adatok frissülnek a változtatás szerint. A megtartott adatok az időátállításnak megfelelően frissülnek.

Megjegyzés

A HemoSphere tökéletesített monitor órája nem áll át automatikusan a nyári időszámításra. Ezt a módosítást kézzel kell elvégezni az alábbi utasítások alapján.

- 1. Érintse meg: beállítások ikon
- 2. Érintse meg a General (általános) gombot.
- 3. A dátum megváltoztatásához érintse meg a **Date Adjust (dátum módosítása)** gombot, és írja be a dátumot a billentyűzeten.
- 4. Az idő megváltoztatásához érintse meg a Time Adjust (idő módosítása) gombot, és írja be az időt.

Megjegyzés

Az információs sávon a dátum/idő közvetlen megérintésével az idő és a dátum állítható be.

5. Érintse meg a kezdőoldal ikont **111**, hogy visszatérjen

ikont **1111**, hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

6.3.3 Monitorozó képernyők beállítása

A **General Settings (általános beállítások)** képernyőn a felhasználó az élettani paramétereket és az élettani paraméterek közötti kapcsolat képernyőt, valamint a grafikus trendmonitorozó képernyő opcióit állíthatja be.







Settings

<u>্</u>র





Settings

Ça

- 1. Érintse meg: beállítások ikon ► Settings (beállítások) fül
- 2. Érintse meg a General (általános) gombot.
- 3. Válassza az Indexed or Non-Indexed (indexszel jelölt vagy indexszel nem jelölt) váltógombot a Physiology (élettani paraméterek) és a Physio relationship (élettani paraméterek kapcsolata) képernyőn lévő paraméterek esetében.
- A grafikus trendmonitorozó képernyőn a célértékszínek megjelenítéséhez válassza a Plot trends using target colors (célértékszíneket használó grafikus trendek) mellett lévő On (be) vagy Off (ki) lehetőséget.

6.3.4 Időintervallumok/átlagolás

A **Time Intervals/Averaging** képernyő lehetőséget ad, hogy a felhasználó kiválassza a folyamatos százalékos változás időintervallumát. FloTrac érzékelős monitorozási módban a felhasználó módosíthatja a CO-/nyomásátlagolási időt is.

Megjegyzés

A képernyő visszatér a monitorozó nézetre két perc inaktivitást követően.

A CO/Pressure Averaging Time (CO-/nyomásátlagolási idő) értékgomb csak FloTrac érzékelős monitorozási módban érhető el.

- 1. Érintse meg a paramétercsempét az adott paraméter beállítási menüjének eléréséhez.
- 2. Érintse meg az Intervals / Averaging (időintervallumok/átlagolás) fület.

6.3.4.1 Paraméterérték változásának megjelenítése

Egy paraméter kiválasztott időintervallumon túli értékváltozása vagy a százalékos értékváltozása a paramétercsempén jeleníthető meg.

- Érintse meg a Change Display (kijelzőváltás) menügombot, hogy kiválaszthassa a változás intervallumának megjelenítési formátumát: % Changed (% változott) vagy Value Difference (értékkülönbség).
- 2. Érintse meg a **Change Interval (intervallum váltása)** értékgombot, és válasszon egyet a következő időintervallum lehetőségek közül:
 - None (nincs)
 - Reference (referencia)
 - 1 min (1 perc)
 - 3 min (3 perc)
 - 5 min (5 perc)

- 10 min (10 perc)
- 15 min (15 perc)
- 20 min (20 perc)
- 30 min (30 perc)

Ha a **Reference (referencia)** van kiválasztva, a változás intervallumát a monitorozás kezdetétől számítja a rendszer. A **Reference Value (referenciaérték)** a csempebeállítási menü **Intervals / Averaging (időintervallumok/átlagolás)** fülén módosítható.

6.3.4.2 CO/nyomás átlagolási idő

Érintse meg a **CO/Pressure Averaging Time (CO-/nyomásátlagolási idő)** értékgomb jobb oldalát, és érintse meg az alábbi intervallumopciók egyikét:

- 5 sec (5 másodperc)
- 20 sec (20 másodperc) (alapértelmezett és ajánlott intervallum)
- 5 min (5 perc)

Minimálisan invazív monitorozási módban a kiválasztott **CO/Pressure Averaging Time (CO-/ nyomásátlagolási idő)** befolyásolja az átlagolási időt és a CO és más paraméterek megjelenítésének frissítési sebességét. A további részleteket arra vonatkozóan, hogy a menüválasztás mely paraméterek átlagolását és frissítési sebességét befolyásolja, lásd: 6-4. táblázat, oldal: 133.

6-4. táblázat: A CO-/nyomásátlagolási idő és megjelenítés frissítési sebessége – minimálisan invazív monitorozási mód

	Paraméterfrissítés sebessége)
CO-/nyomásátlagolási idő menüválasztás	5 másodperc	20 másodperc	5 perc
Perctérfogat (CO)	2 másodperc	20 másodperc	20 másodperc
Verőtérfogat (SV)	2 másodperc	20 másodperc	20 másodperc
Szisztolés nyomás (SYS)	2 másodperc	20 másodperc [^]	20 másodperc [^]
Diasztolés nyomás (DIA)	2 másodperc	20 másodperc [^]	20 másodperc [^]
Artériás középnyomás (MAP)	2 másodperc	20 másodperc [^]	20 másodperc [^]
Szívfrekvencia (PR)	2 másodperc	20 másodperc [^]	20 másodperc^
Centrális vénás nyomás (CVP)	2 másodperc	2 másodperc [†]	2 másodperc [†]
Pulmonális artériás nyomás középértéke (MPAP)	2 másodperc	2 másodperc [†]	2 másodperc [†]
Verőtérfogat-változás (SVV)	20 másodperc*	20 másodperc*	20 másodperc
Pulzusnyomás-változás (PPV)	20 másodperc*	20 másodperc*	20 másodperc

^{*}Az 5 és a 20 másodperces paraméterátlagolási idő nem érhető el az SVV és a PPV esetén. Ha 5 vagy 20 másodpercet választott ki, az SVV-nek és a PPV-nek 1 perces átlagolási ideje lesz.

[†]A paraméterátlagolás mindig 5 másodperc lesz 2 másodperces frissítési sebességgel a CVP és a MPAP esetén.

[^]TruWave transzducer használatakor kizárólag 5 másodperces átlagolás érhető el

2 másodperces frissítési sebesség mellett.

Megjegyzés

A vérnyomásgörbe-megjelenítésben (lásd: A vérnyomásgörbe élő megjelenítése oldal: 98) vagy a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) kijelzőn (lásd: Nullázás és görbe képernyő oldal: 185) megjelenített valós idejű vérnyomásgörbénél a frissítési sebesség mindig 2 másodperc.

Érintse meg a kezdőoldal ikont

a monitorozó képernyőre való visszatéréshez.

6.3.5 Analóg nyomásjelbemenet

CO-monitorozás közben a HemoSphere tökéletesített monitor ki tudja számolni az SVR-értéket is a csatlakoztatott betegmonitorból származó analóg nyomásjelbemenet felhasználásával.

Megjegyzés

Külső bemeneti eszközök csatlakoztatásával további adatok megjelenítésére nyílik lehetőség. Ha például a MAP és a CVP folyamatosan elérhetők egy ágy melletti monitorról HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozás közben, az SVR megjelenik, ha be van állítva egy paramétercsempén. A MAP és a CVP az élettani paraméterek kapcsolatának monitorozására szolgáló képernyőn és az élettani monitorozó képernyőn jelenik meg.

FIGYELMEZTETÉS

A HemoSphere kibővített monitor analóg kommunikációs portjai olyan közös földeléssel rendelkeznek, amely a katéter felhasználói felületének elektronikus elemeitől elszigetelve található. Ha több eszközt csatlakoztat a HemoSphere kibővített monitorhoz, minden eszközt külön kell árammal ellátni szigetelt kábelek segítségével, hogy a csatlakoztatott eszközök elektromos szigetelése ne sérüljön.

A végső rendszer-konfiguráció esetében fennálló kockázatnak és szivárgó áramnak meg kell felelnie az IEC 60601-1:2005/A1:2012 szabvány követelményeinek. A felhasználó felelőssége, hogy biztosítsa a megfelelést.

A monitorhoz kapcsolt tartozék berendezéseknek az IEC/EN 60950 (adatfeldolgozó berendezések), illetve az IEC 60601-1:2005/A1:2012 (gyógyászati villamos készülékek) szabványok szerinti tanúsítvánnyal kell rendelkezniük. Minden berendezéskombinációnak meg kell felelnie az IEC 60601-1:2005/A1:2012 rendszerek követelményeinek.

VIGYÁZAT

A HemoSphere kibővített monitor külső eszközhöz történő csatlakoztatásakor olvassa el a külső eszköz használati útmutatóját az összes utasítás megismerése érdekében. A klinikai használat előtt ellenőrizze, hogy a rendszer megfelelően működik-e.

Az ágy melletti monitor kívánt kimeneti paramétereinek beállítása után csatlakoztassa a monitort egy csatlakozókábel segítségével a HemoSphere tökéletesített monitor kiválasztott analóg bemeneti portjához.

Megjegyzés

A kompatibilis ágy melletti monitornak analóg kimeneti jelet kell biztosítania.

Az ágy melletti monitorhoz megfelelő, a HemoSphere tökéletesített monitorhoz való analóg bemeneti csatlakozókábel beszerzése érdekében forduljon az Edwards helyi képviseletéhez.

Az alábbiakban a HemoSphere tökéletesített monitor analóg bementi portjainak konfigurálási módja olvasható.

1. Érintse meg: beállítások ikon

→ Settings (beállítások) fül

<u>@</u>

Settings

- Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és írja be a kért jelszót. Az összes jelszót a rendszer első elindításakor kell beállítani. A jelszó ügyében keresse a kórház rendszergazdáját vagy informatikai osztályát.
- 3. Érintse meg az Analog Input (analóg bemenet) gombot.
- HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozáskor válassza a MAP lehetőséget a Parameter (paraméter) listagombon az analóg port számának kiválasztásához, amelyhez a MAP csatlakozik (1 vagy 2). Megjelennek a MAP alapértelmezett beállítási értékei.

Megjegyzés

FloTrac érzékelős monitorozási módban nem érhetők el a MAP adatok analóg bemeneten keresztül.

Ha az egyik analóg jel nem észlelhető a kiválasztott porton, **"Not Connected (nincs csatlakoztatva)"** üzenet jelenik meg a **Port (port)** lista gombja alatt.

Amikor valamelyik analóg bemeneti csatlakozást vagy leválasztást először érzékeli a rendszer, rövid figyelmeztető üzenet jelenik meg az állapotjelző sávon.

5. Válassza a **CVP** lehetőséget a **Parameter (paraméter)** listagombon az analóg port számának kiválasztásához, amelyhez a CVP csatlakozik. Megjelennek a CVP alapértelmezett beállítási értékei.

Megjegyzés

Egy adott paramétert egyidejűleg csak egy analóg bemeneten lehet konfigurálni.

FloTrac érzékelős monitorozási módban, CVP-t monitorozó, csatlakoztatott TruWave DPT mellett nem érhetők el a CVP adatok analóg bemeneten keresztül.

6. Ha az alapértelmezett paraméterek megfelelőek a használt ágy melletti monitorhoz, érintse meg a



Ha az alapértelmezett értékek nem megfelelőek a használt ágy melletti monitorhoz (lásd az ágy melletti monitor használati útmutatóját), a felhasználó módosíthatja a feszültségtartományt, teljesskála-tartományt, vagy elvégezheti az itt leírt kalibrálási opciót: Kalibrálás oldal: 136.

Érintse meg a **Full Scale Range (teljesskála-tartomány)** gombot a megjelenített teljesskála-jel értékének módosításához. Alább a 6-5. táblázat, oldal: 135 a kiválasztott paraméterek alapján a teljesskála-tartomány megadható bemeneti értékeit tartalmazza.

Paraméter	Teljesskála-tartomány
MAP	0 és 510 Hgmm között (0 kPa és 68 kPa között)
CVP	0 és 110 Hgmm között (0 kPa és 14,6 kPa között)

Megjegyzés

A nulla értékű feszültség automatikusan 0 Hgmm-re (0 kPa) állítja a minimális nyomásértéket. A **Full Scale Range (teljesskála-tartomány)** képviseli a kiválasztott **Voltage Range (feszültségtartomány)** teljesskála-jelét vagy maximális nyomásértékét.

Érintse meg a **Voltage Range (feszültségtartomány)** listagombot a megjelenített feszültségtartomány módosításához. Az összes paraméter esetében a következő feszültségtartományok közül választhat:

- 0 to 1 volts (0–1 volt)
- 0 to 5 volts (0–5 volt)
- 0 to 10 volts (0–10 volt)
- Custom (egyedi) (lásd: Kalibrálás oldal: 136)

FIGYELMEZTETÉS

Amikor másik ágy melletti monitorra vált, mindig ellenőrizze, hogy a felsorolt alapértelmezett értékek továbbra is érvényesek-e. Ha szükséges, állítsa be újra a feszültségtartományt és a megfelelő paramétertartományt, vagy végezzen kalibrálást.

6.3.5.1 Kalibrálás

Kalibrálásra akkor van szükség, ha az alapértelmezett értékek helytelenek vagy a feszültségtartomány ismeretlen. A kalibrálási eljárás során a rendszer a HemoSphere tökéletesített monitort az ágy melletti monitortól kapott analóg jelekkel konfigurálja.

Megjegyzés

Ha az alapértelmezett értékek helyesek, ne végezzen kalibrálást.

VIGYÁZAT

Kizárólag megfelelően képzett személyzet végezheti el a HemoSphere kibővített monitor analóg portjainak kalibrálását.

1. Érintse meg: beállítások ikon



- 2. Érintse meg az **Advanced Setup (speciális beállítás)** gombot, és írja be a kért jelszót. Az összes jelszót a rendszer első elindításakor kell beállítani. A jelszó ügyében keresse a kórház rendszergazdáját vagy informatikai osztályát.
- 3. Érintse meg az Analog Input (analóg bemenet) gombot.
- 4. Válasza ki a kívánt port számát (1 vagy 2) a **Port (port)** listagombon és a megfelelő paramétert (**MAP** vagy **CVP**) a **Parameter (paraméter)** listagombon.
- 5. Válassza ki a **Custom (egyedi)** lehetőséget a feszültségérték felugró képernyőn. Megjelenik az **Analog Input Custom Settings (analóg bemeneti egyéni beállítások)** képernyő.
- 6. Küldjön szimulált teljesskála-jelet az ágy melletti monitorról a HemoSphere tökéletesített monitor kiválasztott analóg bementi portjára.
- 7. Állítsa be a paraméter maximális értékét a teljesskála-jel értékével egyenlő szintre.
- 8. Érintse meg a Calibrate Maximum (maximum kalibrálása) gombot. A Maximum A/D érték megjelenik az Analog Input Custom Settings (analóg bemeneti egyéni beállítások) képernyőn.

Megjegyzés

Ha valamelyik analóg csatlakozás nem észlelhető, a **Calibrate Maximum (maximum kalibrálása)** és a **Calibrate Minimum (minimum kalibrálása)** gomb nem lesz elérhető, és a maximális A/D érték úgy jelenik meg, mint **Not Connected (nincs csatlakoztatva)**.

- 9. Ismételje meg az eljárást a minimális paraméterérték kalibrálásához.
- 10. Érintse meg az **Accept (elfogadás)** gombot a megjelenített egyéni beállítások elfogadásához, és térjen vissza az Analog Input (analóg bemenet) képernyőre.
- 11. Szükség esetén ismételje meg a 4-10, lépéseket másik port kalibrálásához, vagy érintse meg a



kezdőoldal ikont , LLLI hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

VIGYÁZAT

HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozáskor a folyamatos SVR-mérések pontossága a külső monitorok által küldött MAP- és CVP-adatok minőségétől és pontosságától függ. Mivel a külső monitorról származó analóg MAP- és CVP-jel minőségét a HemoSphere kibővített monitor nem tudja validálni, előfordulhat, hogy a tényleges értékek és a HemoSphere kibővített monitoron megjelenített értékek (ideértve valamennyi származtatott értéket) nincsenek összhangban. Így a folyamatos SVR-mérések pontossága nem szavatolható. Az analóg jelek minőségének meghatározása érdekében rendszeresen hasonlítsa össze a külső monitoron megjelenő MAP- és CVP-értékeket a HemoSphere kibővített monitor élettani paraméterek kapcsolata képernyőjén megjelenő értékekkel. A pontossággal, kalibrálással és a külső monitorról érkező analóg kimeneti jeleket befolyásoló egyéb változókkal kapcsolatban lásd a külső bemeneti eszköz használati útmutatóját.

Speciális beállítások

Tartalom

Alarms / Targets	138
Adjust Scales 1	145
Élettani paraméterek és élettani paraméterek kapcsolata képernyő SVV/PPV-paraméterbeállításai 1	147
20 másodperces áramlásiparaméter-beállítások 1	147
<i>Demó mód</i> 1	147

7.1 Alarms / Targets (riasztások / célértékek)

A HemoSphere tökéletesített monitor intelligens riasztási rendszerében kétfajta riasztás van:

- Élettani riasztások: Ezeket az orvos állítja be, és a konfigurált folytonos kulcsparaméterek felső és alsó riasztási tartományait jelzik.
- Műszaki riasztások: Ez a riasztás eszközhibát vagy az eszközzel kapcsolatos figyelmeztetést jelez.

Az élettani riasztások közepes vagy magas prioritással jelennek meg. Csak a csempéken megjelenő paraméterek (kulcsparaméterek) fény- és hangriasztása aktív.

A műszaki riasztások közül a hibák közepes vagy magas prioritásúak, és leállítják a folyamatban lévő, kapcsolódó monitorozást. A felhívások alacsony prioritásúak, és nem állítják le a monitorozást.

Minden riasztáshoz egy adott szöveg tartozik, ami megjelenik az állapotjelző sávban. Az intelligens riasztási rendszer minden aktív riasztáshoz tartozó szöveget ciklusosan megjelenít az állapotjelző sávban. Emellett a riasztásokhoz riasztási jelzőfény is társul, az alábbiak szerint: 7-1. táblázat, oldal: 138. További információkért lásd 15-1. táblázat, oldal: 267.

Riasztási prioritás	Szín	Fényjel
Magas	piros	Villogó BE/KI
Közepes	sárga	Villogó BE/KI
Alacsony	sárga	Folyamatosan BE

7-1. táblázat: A riasztási jelzőfények színe

A riasztási jelzőfény a legmagasabb prioritású aktív riasztásnak megfelelő jelzést fogja mutatni. Az állapotjelző sávon megjelenő figyelmeztető üzenetek körvonala a 7-1. táblázat, oldal: 138 szerinti riasztások prioritási színének megfelelően jelenik meg. A hallható riasztás is a legmagasabb prioritású aktív riasztásnak fog megfelelni. Azonos prioritási szintek esetén az élettani riasztások számítanak nagyobb prioritásúnak a hibákkal és felhívásokkal szemben. Minden műszaki riasztás akkor keletkezik, amikor a rendszer érzékelte a problémát; a riasztás sosem késik az észlelés pillanatához képest. Élettani riasztások esetén a késés az az idő, amely a következő élettani paraméter kiszámolásához szükséges, miután a paraméter folyamatosan kívül esik a tartományon öt vagy több másodpercen keresztül:

 HemoSphere Swan-Ganz modullal folyamatosan mért CO és kapcsolódó paraméterek: változó, de általában körülbelül 57 másodperc (lásd: CO-visszaszámláló oldal: 163)

- HemoSphere nyomáskábellel folyamatosan mért CO és a FloTrac érzékelővel mért kapcsolódó paraméterek: a CO-/nyomásátlagolási idő menüjének választásától és a kapcsolódó frissítési sebességétől függően változnak (lásd: 6-4. táblázat, oldal: 133)
- A HemoSphere nyomáskábel artériás vérnyomás paraméterei (SYS/DIA/MAP) az artériás görbe megjelenítése közben: 2 másodperc
- HemoSphere ClearSight modul folyamatosan mért CO és kapcsolódó hemodinamikai paraméterek: 20 seconds (20 másodperc)
- A HemoSphere ClearSight modul artériás vérnyomás paraméterei (SYS/DIA/MAP) az artériás görbe megjelenítése közben: 5 szívverés
- HemoSphere nyomáskábel és a TruWave DPT által mért paraméterek: 2 másodperc
- Oximetria: 2 másodperc

Minden riasztás naplóba kerül, az adott beteghez rendelve lesz tárolva, és a Data Download (adatletöltés) funkcióval elérhető (lásd: Data Download (adatletöltés) oldal: 149). A Data Download (adatletöltés) napló új beteg esetén törlésre kerül (lásd: Új beteg oldal: 127). A rendszer kikapcsolását követően az éppen monitorozott beteg adatai legfeljebb 12 órán át érhetők el.

FIGYELMEZTETÉS

Ne használjon olyan riasztási beállításokat/előbeállításokat, amelyek különböznek a hasonló vagy azonos típusú berendezések beállításaitól az adott helyen, például az intenzív osztályon vagy a szívműtétekre szolgáló műtőhelyiségben. Az ellentmondó riasztások hatással lehetnek a betegbiztonságra.

7.1.1 Riasztás némítása

7.1.1.1 Élettani riasztások

Az élettani riasztások közvetlenül a monitorozó képernyőn némíthatók, ha megérinti a hangriasztások

némítása ikont A felhasználó a riasztások szüneteltetése időszak kiválasztásával az élettani riasztások hangjelzését elnémította. Ez alatt a riasztás szüneteltetése időszak alatt az élettani riasztások nem járnak hangjelzéssel, még az ez idő alatt keletkezett új élettani riasztások sem. Ha ez alatt a riasztások szüneteltetése időszak alatt műszaki riasztás keletkezik, a némítás kikapcsol, és a hangriasztások visszaállnak. A felhasználó is törölheti a riasztások szüneteltetése időszak ol riasztást némító gomb ismételt megnyomásával. A riasztások szüneteltetése időszak leteltével az aktív élettani riasztások ismét hangriasztással járnak majd.

Ha az élettani riasztás közepes prioritású, a riasztási jelzőfény (villogó sárga) szintén leáll a riasztás szüneteltetésének időszakára. A magas prioritású riasztási jelzőfényt (villogó piros) nem lehet leállítani. Az élettani riasztások prioritásáról szóló információkat lásd: Riasztási prioritások oldal: 373.

Megjegyzés

Az élettani paraméterek beállíthatók úgy, hogy ne adjanak riasztást. Lásd: Minden célérték beállítása oldal: 142 és Célértékek és riasztások beállítása egy paraméter esetében oldal: 143.

FIGYELMEZTETÉS

Ne kapcsolja ki a hangriasztást olyan helyzetekben, amikor a beteg biztonsága veszélybe kerülhet.

7.1.1.2 Műszaki riasztások

Aktív műszaki riasztáskor a felhasználó némíthatja a riasztást és törölheti a (közepes vagy kis prioritású)

riasztási jelzőfényt, ha megérinti a hangriasztások némítása ikont 🦾. A riasztási jelzőfény és a

hangriasztás egészen addig inaktív lesz, amíg egy másik műszaki vagy élettani riasztási állapot nem lép fel, vagy amíg az eredeti műszaki riasztás megoldódása után az újra életbe nem lép.

7.1.2 A riasztás hangerejének beállítása

A riasztás hangereje az alacsonytól a magasig terjed, az alapbeállítás pedig a közepes. Ez az élettani riasztásokra, műszaki hibákra és felhívásokra is vonatkozik. A riasztás hangereje bármikor megváltoztatható.

1. Érintse meg: beállítások ikon





- 2. Érintse meg a General (általános) gombot.
- 3. Érintse meg az **Alarm Volume (riasztási hangerő)** listagombjának jobb oldalát, és válassza ki a kívánt hangerőt.
- 4. Érintse meg a kezdőoldal ikont **111**, hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

FIGYELMEZTETÉS

Ne halkítsa le olyan mértékben a riasztás hangerejét, amely meggátolja a riasztások megfelelő monitorozását. Ellenkező esetben olyan helyzetek adódhatnak, amelyben a beteg biztonsága veszélybe kerülhet.

7.1.3 Célértékek beállítása

A célértékek olyan jelzőfények (lámpák), amelyeket az orvos állít be, és amelyek jelzik, hogy a beteg az ideális céltartományban (zöld), figyelmeztető céltartományban (sárga) vagy riasztási zónában (piros) van-e. A célértékszínek a paramétercsempék körül árnyalt körvonallal jelennek meg (lásd: 5-5. ábra, oldal: 93). A céltartományok használatát az orvos engedélyezheti vagy tilthatja le. A riasztások (magas/ alacsony) annyiban különböznek a céltartományoktól, hogy a riasztási paraméterérték villog és hangriasztást ad.

A "riasztást" adó paramétereket egy csengő ikon **film** jelzi az **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)** beállítási képernyőn. A magas/alacsony riasztások alapértelmezés szerint szintén a piros veszélyzóna tartományában lesznek az adott paraméter esetében. Azoknál a paramétereknél, amelyeknél NEM állítható be magas/alacsony riasztás, nem jelenik meg a harang ikon a paraméter **Alarms / Targets** (riasztások / célértékek) beállítási képernyőjén, de céltartomány ekkor is beállítható az esetükben.

A célértékek viselkedését és a HPI tartomány leírását lásd: A HPI az információs sávon oldal: 240.

7-2. táblázat: A célérték állapotjelzőinek színei

Szín	Jelentése
Zöld	Elfogadható – A zöld céltartomány a paraméter ideális tartománya, az orvos által beállítottak szerint.
Sárga	A sárga céltartomány figyelmeztetési tartományként szolgál, és vizuálisan jelzi, hogy a beteg kilépett az ideális tartományból, de nem lépett még be az orvos által beállított riasztási vagy veszélyzónába.

Szín	Jelentése
Piros	A piros riasztási és/vagy céltartományok "riasztási" paramétereknek tekinthetők, amit a harang ikon jelez az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) beállítási képernyőn. A magas/alacsony riasztások alapértelmezés szerint szintén a piros veszélyzóna tartományában lesznek az adott paraméter esetében. Azoknál a paramétereknél, amelyeknél NEM állítható be magas/alacsony riasztás, nem jelenik meg a harang ikon a paraméter Alarms / Targets (riasztások / célértékek) beállítási képernyőjén, de céltartomány ekkor is beállítható az esetükben. A riasztási és/vagy céltartomány értéktartományait az orvos állítja be.
Szürke	Ha egy célérték nincs beállítva, az állapotjelző szürkén jelenik meg.

7.1.4 A riasztások/célértékek beállítási képernyő

Az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) beállítási képernyő lehetővé teszi, hogy az orvos megtekintsen és beállítson riasztásokat és célértékeket minden egyes kulcsparaméter esetében. Az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) képernyőn az Advanced Setup (speciális beállítás) menüben a felhasználó átállíthatja a célértékeket, és engedélyezheti/letilthatja a hangriasztásokat. Az Advanced Setup (speciális beállítás) menün keresztül elérhető minden funkció jelszóval védett, és ezeket csak tapasztalat orvosok módosíthatják. Az egyes kulcsparaméterek beállításai megjelennek a paraméterdobozban. Az aktuálisan beállított kulcsparaméterek jelennek meg az első kulcsparaméter-sorozatként. A maradék kulcsparaméterek meghatározott sorrendben jelennek meg. A paraméterek azt is jelzik, hogy min alapul a céltartományuk: Custom Default (egyéni alapbeállítás), Edwards Default (Edwards alapbeállítás) és Modified (módosított).

Az alapbeállítás neve	Leírás		
Custom Default (egyéni alapbeállítás)	Beállítottak a paraméterre egy egyéni alapértelmezett céltartományt, és a paramétert nem módosították erről az alapértelmezett céltartományról.		
Edwards Default (Edwards alapbeállítás)	A paraméter céltartományát nem változtatták meg az eredeti beállításról.		
Modified (módosított)	A paraméter céltartományát az aktuális beteghez módosították.		

7-3. táblázat: A célértékek alapbeállításai

Megjegyzés

A fény- és hangriasztások beállításai csak a megjelenő paraméterre vonatkoznak.

Alarms / Targets (riasztások / célértékek) módosítása:

- 1. Érintse meg: beállítások ikon → Settings (beállítások) fül
- 2. Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és írja be a kért jelszót.
- 3. Érintse meg: Parameter Settings (paraméterbeállítások) gomb → Alarms / Targets (riasztások / célértékek) gomb.
- 4. Érintse meg bárhol a képernyőt a paraméterdobozon belül az adott paraméterre vonatkozó Alarms / Targets (riasztások / célértékek) menü megjelenítéséhez.

উ

Settings

Clinical Tools	Select Screens	Settings	Help			
Alarms / Targets						
Touch Parameter below to modify:						
PR	SYS _{PAP}					
120	34	16	25			
100 Target	23 Target	Target	18 Target			
70	14		9			
60	10		5			
Edwards Default	Edwards Default	Edwards Default	Edwards Default			
Page 2 of 7						
Page 3 or 7						
Configure All						

7-1. ábra: Riasztások/célértékek beállítása

Megjegyzés

A képernyő kapcsán egy 2 perces időzítésbeállítás van érvényben, amennyiben nincs tevékenység a képernyőn.

A piros, sárga és zöld négyszögek állandó formájúak, méretük/alakjuk nem változik.

7.1.5 Minden célérték beállítása

Egyszerűen, egy időben beállítható vagy megváltoztatható az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) pont összes eleme. A **Configure All (az összes beállítása)** képernyőn az alábbi műveleteket végezheti:

- Visszaállíthatja az összes paraméter riasztását és célérték-beállítását az egyéni alapbeállításra.
- Visszaállíthatja az összes paraméter riasztását és célérték-beállítását az Edwards alapbeállításra.
- Engedélyezheti vagy letilthatja az élettani hangriasztást valamennyi alkalmazott paraméter esetében.
- Engedélyezheti vagy letilthatja a hangriasztásokat.
- 1. Érintse meg: beállítások ikon

→ Settings (beállítások) fül

- 2. Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és adja meg a kért Secure User (Biztonságos felhasználó) szintű felhasználói jelszót.
- 3. Érintse meg: Parameter Settings (paraméterbeállítások) gomb → Alarms / Targets (riasztások / célértékek) gomb.
- 4. Érintse meg a Configure All (az összes beállítása) gombot.
 - Az összes paraméter összes hallható élettani riasztásának engedélyezéséhez vagy letiltásához érintse meg a **Disabled (letiltott)/Enabled (engedélyezett)** váltógombot a **Targets (célértékek)** esetében az **Audible Alarm (hangriasztás)** mezőben.



- Az összes paraméter összes hallható műszaki riasztásának engedélyezéséhez vagy letiltásához érintse meg a Disabled (letiltott)/Enabled (engedélyezett) váltógombot az All Alarms (összes riasztás) esetében az Audible Alarm (hangriasztás) mezőben.
- A beállítások egyéni alapbeállításaira való visszaállításához érintse meg a Restore All to Custom Defaults (valamennyi visszaállítása az egyéni alapbeállításra) opciót. Az alábbi üzenet jelenik meg: "This action will restore ALL Alarms and Targets to the Custom Defaults. (Ez a művelet VALAMENNYI riasztást és célértéket visszaállít az egyéni alapbeállításra.)" Érintse meg a Continue (folytatás) gombot a megerősítő felugró ablakon a visszaállítás megerősítéséhez.
- A beállítások Edwards alapbeállításaira való visszaállításához érintse meg a Restore All To Edwards Defaults (valamennyi visszaállítása az Edwards alapbeállításokra) opciót. Az alábbi üzenet jelenik meg: "This action will restore ALL Alarms and Targets to the Edwards' Defaults. (Ez a művelet VALAMENNYI riasztást és célértéket visszaállít az Edwards alapbeállításra.)" Érintse meg a Continue (folytatás) gombot a megerősítő felugró ablakon a visszaállítás megerősítéséhez.

7.1.6 Célértékek és riasztások beállítása egy paraméter esetében

Az **Alarms / Targets (riasztások / célértékek)** menüben a felhasználó beállíthatja a kiválasztott paraméter riasztási és célértékét. A felhasználó engedélyezheti és le is tilthatja a riasztási hangot. Átállíthatja a célérték beállításait a számbillentyű segítségével, vagy használhatja a lapozógombokat, ha csak minimális módosításra van szükség.

- Érintse meg a csempén belüli területet, hogy megnyissa az adott paraméter riasztásainak/ célértékeinek menüjét. A riasztások/célértékek menü az élettani paraméterek kapcsolata képernyőn is elérhető egy paraméterdoboz megérintésével.
- 2. A paraméter hangriasztásának letiltásához érintse meg az Audible Alarm (hangriasztás) ikont a menü jobb felső részén.

Megjegyzés

Azoknak a paramétereknek, amelyeknek NEM állítható be magas/alacsony riasztás, nem lesz

Audible Alarm (hangriasztás) ikonjuk et az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) menüben.

Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) esetén a riasztási határértékek és célértéktartományok nem állíthatók át. A célértékek viselkedését és a HPI tartomány leírását lásd: HPI riasztás oldal: 239.

3. A paraméter vizuális célértékeinek letiltásához érintse meg az engedélyezett **Target (célérték)** ikont

a menü bal felső részén. Az adott paraméter céljelzője szürkén jelenik meg.

4. A nyilak segítségével állítsa át a tartomány beállításait, vagy érintse meg az értékgombot a számbillentyűzet megnyitásához.



7-2. ábra: Egyedi paraméterriasztások és célértékek beállítása

- 5. Ha az értékek helyesek, érintse meg a bevitel ikont
- 6. A művelet törléséhez érintse meg a mégse ikont

FIGYELMEZTETÉS

A látható és hallható élettani riasztások csak akkor aktiválódnak, ha a paramétert kulcsparaméterként (1–8 paraméter megjelenítése a paramétercsempéken) állították be a képernyőkön. Ha egy paramétert nem választanak ki és nem jelenítenek meg kulcsparaméterként, akkor nem fognak hallható és látható élettani riasztások kiváltódni az adott paraméter esetében.
7.2 Adjust Scales (skálák átállítása)

A grafikus trend adatai megtöltik a grafikont balról jobbra, a legfrissebb adatokat a jobb oldalon mutatva. A paraméterskála a függőleges tengelyen található, az időskála pedig a vízszintesen.



7-3. ábra: Grafikus trend képernyő

A skálabeállítási képernyőn a felhasználó beállíthatja a paraméter- és az időskálát is. A kulcsparaméterek a lista tetején találhatók. A vízszintes lapozógombok segítségével megtekintheti a többi paramétert.

1. Érintse meg: beállítások ikon



Settings

- Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és írja be a kért jelszót.
- 3. Érintse meg: Parameter Settings (paraméterbeállítások) gomb → Adjust Scales (skálák átállítása) gomb.



7-4. ábra: Skálák átállítása

Megjegyzés

A képernyő visszatér a monitorozó nézetre két perc inaktivitást követően.

4. Minden egyes paraméter esetében érintse meg a Lower (alsó) gombot, és írja be a legkisebb értéket, amit látni szeretne a függőleges tengelyen. Érintse meg az Upper (felső) gombot a

legnagyobb érték beírásához. A vízszintes lapozóikonok többi paramétert.

- Érintse meg a Graphical Trend Time (grafikus trend ideje) értékgomb jobb oldalát ahhoz, hogy 5. beállítsa az ábrán megjelenő időtartamot. Az alábbi lehetőségek állnak rendelkezésre:
 - 3 minutes (3 perc)
 - 5 minutes (5 perc)
 - 10 minutes (10 perc) •
 - 15 minutes (15 perc)
 - 30 minutes (30 perc)
- 1 hour (1 óra) 2 hours (2 óra) (alapértelmezett)
- 4 hours (4 óra)
- 6 hours (6 óra)
- - 12 hours (12 óra)
 - 18 hours (18 óra)
 - 24 hours (24 óra)
 - 48 hours (48 óra)
- 6. Érintse meg a Tabular Increment (táblázat lépésköze) értékikon jobb oldalát ahhoz, hogy beállítsa a táblázatban szereplő egyes értékek időtartamát. Az alábbi lehetőségek állnak rendelkezésre:
 - 1 Minute (1 perc) (alapértelmezett)
 - 5 Minutes (5 perc)
 - 10 Minutes (10 perc)
- 30 Minutes (30 perc)
- 60 Minutes (60 perc)
- **Tabular Increment** 1 Minute 5 Minutes 10 Minutes **30 Minutes** 60 Minutes

7-5. ábra: Táblázat lépésköze felugró ablak

7. A következő paramétercsoportra lépéshez érintse meg a bal alsó részen található nyilat.

segítségével megtekintheti a

- HemoSphere kibővített monitor
 - 8. Érintse meg a kezdőoldal ikont (2007), hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

7.3 Élettani paraméterek és élettani paraméterek kapcsolata képernyő SVV/PPV-paraméterbeállításai

- 1. Érintse meg: beállítások ikon → Settings (beállítások) fül
- 2. Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és írja be a kért jelszót.
- 3. Érintse meg: Parameter Settings (paraméterbeállítások) gomb → SVV/PPV-gomb.
- Az SVV-jelző On (be) vagy Off (ki) állapotba kapcsolásához érintse meg az SVV: Physiology and Physio Relationship Screens (SVV: élettani paraméterek és élettani paraméterek kapcsolata képernyő) váltógombot.
- A PPV-adatok On (be) vagy Off (ki) állapotba kapcsolásához érintse meg a PPV: Physiology and Physio Relationship Screens (PPV: élettani paraméterek és élettani paraméterek kapcsolata képernyő) váltógombot.

7.4 20 másodperces áramlásiparaméter-beállítások

Ez a paraméterbeállítás automatikusan átvált a 20 másodperces áramlási paraméter képernyőjéről (CO_{20s}, Cl_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}) a standard átlagos ekvivalensre (CO, CI, SV és SVI), amikor a pulmonális artériás nyomásjel gyenge. A 20 másodperces áramlási paraméterekről szóló további információkért lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163.





- 2. Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és írja be a kért jelszót.
- 3. Érintse meg: Parameter Settings (paraméterbeállítások) gomb 20-Second Flow Settings (20 másodperces áramlási beállítások) gomb.
- 4. Érintse meg a váltógombot az opció On (be) vagy Off (ki) állapotba kapcsolásához.

Megjegyzés

A 20 másodperces áramlási paraméterek elérhetők a HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozással, és a PA (pulmonális artériás) nyomás jele is monitorozható a csatlakoztatott HemoSphere nyomáskábellel, a TruWave DPT és a CCOmbo V-katéterrel (777F8 és 774F75 modellek). Továbbá a 20 másodperces áramlási paraméter funkciót aktiválni kell. A továbbfejlesztett funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

7.5 Demó mód

A Demó mód szimulált betegadatok megjelenítésére szolgál képzési és demonstrációs célból.

A Demó mód egy tárolt készletből jeleníti meg az adatokat, és egy előre meghatározott adathalmazon halad végig újra meg újra. A **Demo Mode (demó mód)** során a HemoSphere tökéletesített monitorozó platform felhasználói felülete ugyanúgy működik, mint a ténylegesen üzemelő platform. A választott monitorozási mód funkcióinak bemutatásához be kell írni a szimulált demográfiai betegadatokat. A felhasználó úgy érintheti meg a kezelőgombokat, mintha egy beteget monitorozna.

A **Demo Mode (demó mód)** indításakor a trendadatok és az események eltűnnek a képernyőről, és az adatokat elmenti a rendszer a betegmonitorozás folytatásáig.









1. Érintse meg: beállítások ikon ► Settings (beállítások) fül

2. Érintse meg a **Demo Mode (demó mód)** gombot.

Megjegyzés

Az összes hangriasztás le van tiltva, ha a HemoSphere tökéletesített monitorozó platform **Demo Mode (demó mód)**-ban fut.

3. Válassza ki a bemutató monitorozási módot:

Invasive (invazív): A HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozás és az **Invasive (invazív)** monitorozási mód további részleteiért lásd a 9, fejezetet: HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozás oldal: 156.

Minimally-Invasive (minimálisan invazív): A HemoSphere nyomáskábellel történő monitorozás és a **Minimally-Invasive (minimálisan invazív)** monitorozási mód további részleteiért lásd a 10, fejezetet: Monitorozás a HemoSphere nyomáskábellel oldal: 176.

Non-Invasive (Nem invazív): A HemoSphere ClearSight modullal történő monitorozás és a Non-Invasive (Nem invazív) monitorozási mód további részleteiért lásd a 11, fejezetet: HemoSphere ClearSight modul nem invazív monitorozás oldal: 187.

Megjegyzés

A Minimally-Invasive (minimálisan invazív) Demó mód kiválasztása utánozza az Acumen IQ érzékelő használatát, ha a HPI funkció aktiválva van.

- 4. Érintse meg a Yes (igen) gombot a Demo Mode (demó mód) megerősítést kérő képernyőn.
- 5. A beteg monitorozása előtt a HemoSphere tökéletesített monitorozó platformot újra kell indítani.

FIGYELMEZTETÉS

Ügyeljen arra, hogy a **Demo Mode (demó mód)** ne legyen aktiválva klinikai környezetben, nehogy véletlenül összekeverje a szimulált adatokat a klinikai adatokkal.

Adatexportálás és csatlakoztathatósági beállítások

Tartalom

Adatok exportálása	149
Vezeték nélküli beállítások	151
HIS-kapcsolat	152
Kiberbiztonság	154

8.1 Adatok exportálása

Az Export Data (adatok exportálása) képernyőn a HemoSphere kibővített monitor adatexportálási jellemzőinek listája látható. A képernyő jelszóval védett. Ezen a képernyőn az orvosok diagnosztikai jelentéseket exportálhatnak, monitorozási munkameneteket törölhetnek, illetve monitorozásiadatjelentéseket exportálhatnak. A monitorozásiadat-jelentések exportálásával kapcsolatos további részleteket lásd lentebb.

8.1.1 Data Download (adatletöltés)

A Data Download (adatletöltés) képernyő lehetővé teszi a monitorozott betegadatok USB-eszközre történő exportálását Windows Excel XML 2003-as formátumban.

Megjegyzés

A képernyő visszatér a monitorozó nézetre két perc inaktivitást követően.



- **Ç**a Settings
- 1. Érintse meg: beállítások ikon → Settings (beállítások) fül
- Érintse meg az Export Data (adatok exportálása) gombot. 2.
- Írja be a jelszót, amikor az Export Data Password (adatexportálási jelszó) felugró ablak felszólítja 3. erre. Az összes jelszót a rendszer első elindításakor kell beállítani. A jelszó ügyében keresse a kórház rendszergazdáját vagy informatikai osztályát.
- Győződjön meg róla, hogy behelyezett egy USB-eszközt. 4

Megjegyzés

4 GB-ot meghaladó adatmennyiség esetén az USB tárolóeszköz ne használjon FAT32 formázást.

VIGYÁZAT

A pendrive behelyezése előtt végezzen rajta víruskeresést, hogy elkerülje az eszköz vírus vagy rosszindulatú szoftver általi fertőzését.

5. Érintse meg a Data Download (adatletöltés) gombot.

8.1.1.1 Monitorozási adatok

Monitorozott betegadatokat tartalmazó táblázat létrehozása:

- 1. Érintse meg az Interval (intervallum) gomb érték oldalát, és válassza ki a letölteni kívánt adat gyakoriságát. Minél kisebb a gyakoriság, annál nagyobb az adatmennyiség. Az alábbi lehetőségek állnak rendelkezésre:
 - 20 seconds (default) (20 másodperc alapértelmezett)
 - 1 minute (1 perc)
 - 5 minutes (5 perc)
- 2. Érintse meg a Start Download (letöltés elindítása) gombot.

Megjegyzés

Minden riasztás naplóba kerül, és az adott beteghez rendelve lesz tárolva, és a **Monitoring Data** (adatmonitorozás) letöltésével elérhető. Amikor a napló betelik, a riasztási adatok naplózásában a régebbi adatok törlődnek. A **Monitoring Data (adatmonitorozás)** napló új beteg esetén törlésre kerül. A rendszer kikapcsolását követően az éppen monitorozott beteg adatai legfeljebb 12 órán át érhetők el. Ez a napló az időbélyegzővel ellátott riasztási állapotokat és a rendszer kikapcsolási idejét is tartalmazza.

8.1.1.2 Esetleírás

Fő paraméterekkel kapcsolatos beszámoló létrehozása:

- 1. Érintse meg a Case Report (esetbeszámoló) gombot.
- 2. Válassza ki a kívánt paramétereket az esetleírás felugró menüben. Legfeljebb három paramétert lehet kiválasztani.
- 3. Jelölje meg a **De-identify (azonosítók kihagyása)** lehetőséget a beteg demográfiai adatainak

kihagyásához

4. Érintse meg a bevitel ikont a PDF-be történő exportáláshoz

8.1.1.3 GDT-beszámoló

kihagyásához

GDT-követési munkamenetekkel kapcsolatos beszámoló létrehozása:

- 1. Érintse meg a GDT Report (GDT-beszámoló) gombot.
- 2. Válassza ki a kívánt GDT-követési munkamenete(ke)t a GDT Report (GDT-beszámoló) felugró menüből. Régebbi követési munkamenetek kiválasztásához használja a görgetőgombokat.
- 3. Jelölje meg a De-identify (azonosítók kihagyása) lehetőséget a beteg demográfiai adatainak





4. Érintse meg a bevitel ikont a PDF-be történő exportáláshoz

Megjegyzés

Ne válassza le az USB-eszközt, amíg a **"Download complete. Remove the USB drive. (Letöltés kész. Válassza le az USB-eszközt.)"** üzenet meg nem jelenik.

Amennyiben az üzenet azt közli, hogy az USB-eszközön nincs elég hely, helyezzen be egy másik USB-eszközt, és kezdje meg újra a letöltést.

A felhasználó törölheti az összes monitorozott betegadatot. Érintse meg a Clear All (mindent töröl) gombot, és erősítse meg a törlést.

8.1.2 Diagnosztika exportálása

Az összes esemény, felhívás, riasztás és monitorozási tevékenység rögzítését naplózza a rendszer, ha vizsgálatokra vagy részletes hibaelhárításra van szükség. Az **Export Data (adatok exportálása)** beállítási menüben lévő **Diagnostics Export (diagnosztika exportálása)** segítségével ez az információ diagnosztikai célból letölthető. Ezt az információt elkérheti az Edwards szervizszakembere egy probléma hibaelhárításának elősegítéséhez. Emellett ez a műszaki rész részletes információt ad a csatlakoztatott platformrészegységek szoftverkiadásairól.





- 2. Érintse meg az Export Data (adatok exportálása) gombot.
- 3. Adja meg a **Super User (Adminisztrátor)** jelszót. Az összes jelszót a rendszer első elindításakor kell beállítani. A jelszó ügyében keresse a kórház rendszergazdáját vagy informatikai osztályát.
- 4. Érintse meg a Diagnostics Export (diagnosztika exportálása) gombot.
- 5. Csatlakoztasson egy Edwards által jóváhagyott USB-meghajtót a monitor egyik elérhető USBportjához.
- 6. A képernyőn megjelenő információk szerint hagyja, hogy megtörténjen a diagnosztika exportálása.

A diagnosztikai adatok az USB-meghajtó monitor sorozatszámával megjelölt mappájába kerülnek.

8.2 Vezeték nélküli beállítások

A HemoSphere kibővített monitor képes kapcsolódni az elérhető vezeték nélküli hálózatokhoz. Egy vezeték nélküli hálózathoz való csatlakozásra vonatkozó információkért lépjen kapcsolatba az Edwards helyi képviseletével.

A Wi-Fi-kapcsolat állapotát az információs sávon a 8-1. táblázat, oldal: 151 szimbólumai jelzik.

Wi-Fi szimbóluma	Jelentése
Ŕ	nagyon magas jelerősség
ŝ	közepes jelerősség
((¢	gyenge jelerősség
ŝ	nagyon gyenge jelerősség

8-1. táblázat: Wi-Fi-kapcsolat állapota

Wi-Fi szimbóluma	Jelentése
(ý	nincs jel
S.C.	nincs kapcsolat

8.3 HIS-kapcsolat



A HemoSphere kibővített monitor képes a kórházi információs rendszerhez (HIS) kapcsolódni, így a beteg demográfiai adatai és az élettani adatok elküldhetők és fogadhatók. A HemoSphere kibővített monitor a Health Level 7 (HL7) egészségügyi elektronikus adattovábbítási szabványt támogatja, és az Integrating Healthcare Enterprise (IHE) profiljait alkalmazza. A HL7 üzenetküldő szabvány 2.6-os verziója a leggyakrabban használt egészségügyi elektronikus adattovábbítási mód. A funkció eléréséhez használjon kompatibilis illesztőfelületet. A HemoSphere kibővített monitor HL7 kommunikációs protokollja, más néven a HIS-kapcsolat, az alábbi adatcsere típusokat támogatja a HemoSphere tökéletesített monitor és a külső alkalmazások és eszközök között:

- Élettani adatok küldése a HemoSphere kibővített monitorról a HIS-re és/vagy orvosi eszközökre
- Élettani riasztások és eszközhibák küldése a HemoSphere kibővített monitorról a HIS-re
- A betegadatok HIS-ről a HemoSphere kibővített monitorra történő lekérése.

A HIS-kapcsolati állapotot csak a Monitor Settings (monitorbeállítások) menüben lehet lekérdezni, ha a HL7 csatlakozási funkciót konfigurálta és letesztelte az intézményi hálózati rendszergazda. Ha lekérdezi a HIS-kapcsolati állapotot, amikor a funkció beállítása még nem teljes, a **Connection Status (csatlakozási állapot)** képernyő a 2 perces időtúllépésig nyitva marad.

Edwards	Hemo Copyright © 2018 F	Sphe Edwards Lifescien Patient Data		1.2
Patient ID				
First Name		Gender		
Last Neme	ADAMS			
<u>a</u>			Query	Manual Entry

8-1. ábra: HIS – Beteglekérdezés képernyő

A HIS-kapcsolat állapotát az információs sávon a 8-2. táblázat, oldal: 153 szimbólumai jelzik.

HIS szimbólum	Jelentése
	Az összes konfigurált HIS-szereplővel jó a kapcsolat.
	Nem lehet kapcsolatot teremteni a konfigurált HIS-szereplőkkel.
	A betegazonosító "Ismeretlen" opcióra van állítva minden kimenő HIS-üzenetben.
	Időszakos hibák lépnek fel a konfigurált HIS-szereplőkkel való kommunikációban.
	Tartós hibák lépnek fel a konfigurált HIS-szereplőkkel való kommunikációban.

8-2.	táblázat:	HIS-kapcsolat	állapota
------	-----------	----------------------	----------

8.3.1 A beteg demográfiai adatai

A HemoSphere tökéletesített monitor engedélyezett HIS-kapcsolat esetén betegdemográfiai adatokat hívhat le egy intézményi alkalmazásról. A HIS-kapcsolat funkció engedélyezése után érintse meg a **Query (lekérdezés)** gombot. A **Patient Query (beteglekérdezés)** képernyő lehetővé teszi, hogy a felhasználó rákeressen az adatokra a beteg neve, azonosítója vagy szoba- és ágyszáma alapján. A **Patient Query (beteglekérdezés)** képernyő akkor használható betegdemográfiai adatok lekérésére, ha új beteg monitorozásába kezd, vagy ha a HemoSphere tökéletesített monitoron monitorozott betegfiziológiai adatokat kapcsolatba szeretné hozni a HIS-ről lehívott betegadatokkal.

Megjegyzés

A hiányos beteglekérdezés leállítása esetén csatlakozási probléma következhet be. Ha ilyet tapasztal, zárja be a hibaablakot, és végezze el újra a lekérdezést.

A lekérdezés eredményeiből kiválasztott beteg esetében a betegdemográfiai adatok megjelennek a **New Patient Data (új beteg adatai)** képernyőn.

A lekérdezés teljesítésében a konfigurált HIS-ben a beteg nemének értéke "M", "F" vagy üres érték lesz. Ha a lekérdezés túllépi a HIS konfigurációs fájlban beállított maximális időtartamot, megjelenik egy hibaüzenet, amely a kezelőt a betegadatok kézi bevitelére utasítja.

Edward	s	He Copyrigt	moS ht © 2018 Edwar New Patie	pho rds Lifescie nt Data	ere ences LLC	9 🔆 (1	10/11/18 10:25:00 am
	Patient ID Optional Age		Unkn	nown ID Gender			
	Height Weight			= BSA (Du	(Bois)		
	Room			Bed			
							

8-2. ábra: HIS – Új beteg adatai képernyő

A felhasználó beírhatja vagy szerkesztheti a beteg magasságát, tömegét, életkorát, nemét, szoba- vagy ágyszámát ezen a képernyőn. A kiválasztott vagy frissített betegadatokat a kezdőoldal ikon

megnyomásával tudja elmenteni M. A betegadatok mentését követően a HemoSphere tökéletesített monitor egyedi azonosítókat generál a kiválasztott beteg számára, és kimenő üzenet formájában elküldi ezt az információt az élettani adatokkal együtt az intézmény alkalmazásaira.

8.3.2 Élettani betegadatok

A HemoSphere kibővített monitor a monitorozott és számított élettani paramétereket kimenő üzenet formájában el tudja küldeni. A kimenő üzenetek egy vagy több beállított intézményi alkalmazásra is elküldhetők. A HemoSphere kibővített monitorral folyamatosan monitorozott és kiszámított paraméterek továbbíthatók az intézmény alkalmazásaira.

8.3.3 Élettani riasztások és eszközhibák

A HemoSphere kibővített monitor élettani riasztásokat és eszközhibákat küldhet a HIS beállítása céljából. A riasztások és hibák egy vagy több beállított HIS-re is elküldhetők. Az egyes riasztások állapotát, beletérve az állapotváltozásokat is, ki lehet küldeni az intézmény alkalmazásaira.

A HIS-kapcsolat elérhetőségére vonatkozó további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel vagy az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával.

FIGYELMEZTETÉS

Ne használja a HemoSphere kibővített monitort a Distributed Alarm System (megosztott riasztási rendszer) részeként. A HemoSphere kibővített monitor nem támogatja a távoli riasztásmonitorozó/-kezelő rendszereket. Az adatokat csak diagramkészítési célból naplózza és továbbítja.

8.4 Kiberbiztonság

Ez a fejezet a betegadatok HemoSphere tökéletesített monitorra történő és az onnan történő átvitelének módjait ismerteti. Fontos megjegyezni, hogy a HemoSphere tökéletesített monitort használó minden intézmény köteles az országra jellemző szabályozásoknak megfelelően és az intézmény adatkezeléssel kapcsolatos irányelveivel összhangban intézkedéseket tenni a beteg személyes adatainak védelme érdekében. Az ilyen jellegű információk védelme és HemoSphere tökéletesített monitor általános biztonsága érdekében a következő lépések tehetők meg:

- **Fizikai hozzáférés:** Korlátozza a HemoSphere tökéletesített monitor használatát a felhatalmazott felhasználókra. A HemoSphere tökéletesített monitor bizonyos konfigurálási képernyőit jelszó védi. A jelszavakat titokban kell tartani. A további információkat lásd: Jelszavas védelem oldal: 125.
- Aktív használat: A monitor felhasználóinak korlátozniuk kell a betegadatok tárolását. A betegadatokat törölni kell a monitorból, miután a beteget elbocsátották, és így a beteg monitorozása véget ért.
- Hálózatbiztonság: Az intézményben lépéseket kell tenni minden olyan megosztott hálózat biztonsága érdekében, amelyhez a monitor esetleg kapcsolódhat.
- Eszközbiztonság: A felhasználóknak kizárólag az Edwards által jóváhagyott tartozékokat szabad használniuk. Ezenkívül azt is biztosítani kell, hogy egyik csatlakoztatott eszköz se tartalmazzon rosszindulatú szoftvert.

A HemoSphere tökéletesített monitor illesztőfelületének a rendeltetésétől eltérő használata kiberbiztonsági kockázatokkal járhat. A HemoSphere tökéletesített monitor egyik csatlakozása sem szolgál más eszközök működtetésének vezérlésére. A rendelkezésre álló csatlakozófelületeket A HemoSphere kibővített monitor csatlakozási portjai oldal: 64 mutatja be, a csatlakozófelületekre vonatkozó specifikációkat pedig a következő táblázat ismerteti: A-5. táblázat, oldal: 350.

8.4.1 HIPAA

Az Amerikai Egyesült Államok Egészségügyi és Szociális Minisztériuma által bevezetett, az egészségbiztosítás hordozhatóságára és elszámolhatóságára vonatkozó 1996-os törvény (HIPAA) fontos szabványokat fogalmaz meg az egyedileg azonosítható, egészséggel kapcsolatos információk védelme érdekében. Ezeket a szabványokat, ha érvényben vannak, követni kell a monitor használata közben.

HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozás

Tartalom

A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakoztatása	156
Folyamatos perctérfogat	160
Szakaszosan mért perctérfogat	164
EDV-/RVEF-monitorozás	
SVR	175

9.1 A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakoztatása

A HemoSphere Swan-Ganz modul kompatibilis az összes engedélyezett Edwards Swan-Ganz pulmonális artériás katéterrel. A HemoSphere Swan-Ganz modul felveszi és feldolgozza a kompatibilis Edwards Swan-Ganz katéterek felé irányuló és az onnan származó jeleket CO, iCO és EDV/RVEF- monitorozás céljából. Ez a rész a HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakozóit tekinti át. Lásd: 9-1. ábra, oldal: 157.

FIGYELMEZTETÉS

Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere Swan-Ganz modult (alkalmazott alkatrész csatlakozó, defibrillációs védelemmel ellátva) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát.

Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését.



- 1, kompatibilis Swan-Ganz katéter
- 2, izzószál-csatlakozó
- 3, termisztorcsatlakozó
- az injektátum hőmérséklet-érzékelő szondájának csatlakozója

- 5, betegoldali CCO kábel
- 6, HemoSphere Swan-Ganz modul
- 7, HemoSphere tökéletesített monitor

9-1. ábra: HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakozók áttekintése

Megjegyzés

A jelen fejezetben bemutatott katéterek és injektátumbejuttató rendszerek külső megjelenése csak példaként szolgál. A tényleges megjelenés eltérő lehet a katéter és az injektátumbejuttató rendszer típusától függően.

A pulmonális artériás katéterek defibrillációbiztos, CF TÍPUSÚ ALKALMAZOTT ALKATRÉSZEK. A katéterhez csatlakozó betegkábelek, például a betegoldali CCO-kábel nem minősülnek alkalmazott alkatrésznek, de érintkezhetnek a beteggel, és megfelelnek az IEC 60601-1 szerint az alkalmazott alkatrészekre vonatkozó követelményeknek.

1. Helyezze a HemoSphere Swan-Ganz modult a HemoSphere tökéletesített monitorba. Kattanó hang jelzi, amikor a modul megfelelően csatlakozik.

VIGYÁZAT

Ne erőltesse a modult a nyílásba. A modul becsúsztatásához és helyére kattintásához alkalmazzon egyenletes nyomást.

July .

- A HemoSphere tökéletesített monitor bekapcsolásához nyomja meg a főkapcsoló gombot, majd kövesse a betegadatok bevitelére vonatkozó lépéseket. Lásd: Betegadatok oldal: 127. Csatlakoztassa a CCO betegkábelt a HemoSphere Swan-Ganz modulhoz.
- 3. Csatlakoztassa a kompatibilis Swan-Ganz katétert a betegoldali CCO-kábelhez. Az elérhető paramétereket és szükséges csatlakozókat lásd: 9-1. táblázat, oldal: 158.

Paraméter	Szükséges csatlakozó	Lásd:
СО	termisztor és izzószál csatlakozója	Folyamatos perctérfogat oldal: 160
CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s}	termisztor és izzószál csatlakozója * PAP jel a HemoSphere nyomáskábelből	20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163
iCO	termisztor és injektátumszonda (fürdő típusú vagy vezetéken belüli)	Szakaszosan mért perctérfogat oldal: 164
EDV/RVEF (SV)	termisztor és izzószál csatlakozója *A HemoSphere tökéletesített monitorhoz érkező HR - segédjel	EDV-/RVEF-monitorozás oldal: 170
SVR	termisztor és izzószál csatlakozója *A HemoSphere tökéletesített monitorhoz érkező MAP- és CVP -segédjel	SVR oldal: 175

9-1. táblázat: Elérhető HemoSphere Swan-Ganz modulparaméterek és a szükséges csatlakozók

Megjegyzés

HemoSphere nyomáskábel csatlakoztatásakor pulmonális artériás nyomásadatok is elérhetők. A további információkat lásd: Nyomáskábeles monitorozás Swan-Ganz modullal végzett monitorozási módban oldal: 184.

4. Kövesse a monitorozáshoz szükséges utasításokat. Lásd: Folyamatos perctérfogat oldal: 160, Szakaszosan mért perctérfogat oldal: 164 vagy EDV-/RVEF-monitorozás oldal: 170.

9.1.1 Betegoldali CCO kábelteszt

Az Edwards betegoldali CCO kábel épségének vizsgálatához végezze el a kábelintegritási tesztet. A kábel épségét ajánlott megvizsgálni a hibaelhárítási eljárás részeként. Ez a teszt nem ellenőrzi a kábel injektátumhőmérséklet-érzékelő szondájának csatlakozását.

Ha szeretne hozzáférni a betegoldali CCO kábelteszt ablakához, érintse meg a beállítások ikont
Clinical Tools
kábelteszt) ikont [



9-2. ábra: A betegoldali CCO kábelteszt csatlakozásai

- 1. Csatlakoztassa a betegoldali CCO kábelt a behelyezett HemoSphere Swan-Ganz modulhoz (1).
- Csatlakoztassa a betegoldali CCO kábel izzószál-csatlakozóját (3) és termisztorcsatlakozóját (2) a HemoSphere Swan-Ganz modulon található megfelelő tesztnyílásokhoz.
- 3. A kábelteszt elindításához érintse meg a Start (indítás) gombot. Megjelenik egy folyamatjelző sáv.
- Ha egy betegoldali CCO kábel hibásan működik, csatlakoztassa újra, és futtassa le újra a betegoldali CCO kábeltesztet. Cserélje ki a betegoldali CCO kábelt, ha a kábel több alkalommal sem felel meg a teszten.
- 5. Ha a teszt sikeres volt, érintse meg a bevitel ikont VÍ. Válassza le a betegkábel izzószálcsatlakozóját és termisztorcsatlakozóját a HemoSphere Swan-Ganz modulról.

9.1.2 Paraméterválasztás menü

Paraméterkategóriák Swan-Ganz modullal történő monitorozás során: **Flow (áramlás)** (lásd: Folyamatos perctérfogat oldal: 160), **Resistance (rezisztencia)** (lásd: SVR oldal: 175) és **RV Function (RV-funkció)** (EDV-/RVEF-monitorozás oldal: 170). **Oximetry (oximetria)** is alkalmazható, ha csatlakoztatva van egy oximetriás kábel vagy szövetioximetria-modul (lásd: Vénás oximetriás monitorozás oldal: 204). Ehhez a

paraméterhez a nyilat megjelenítő paramétergombok megérintésével további monitorozó lehetőségeket tekinthet meg a kijelző frissítési sebessége és átlagolási ideje alapján. Lásd: STAT CO oldal: 163, STAT EDV és RVEF oldal: 174 és 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163. Érintse



meg a kék nyilat a monitorozási opciók definícióinak megtekintéséhez, vagy további információkért

érintse meg a súgó ikonját .



9-3. ábra: A HemoSphere Swan-Ganz modul fő paraméterválasztó ablaka

9.2 Folyamatos perctérfogat

A HemoSphere kibővített monitor folyamatosan méri a perctérfogatot úgy, hogy kis energiaimpulzusokat juttat a véráramba, és méri a vérhőmérsékletet a pulmonális artériás katéteren keresztül. Az energiaimpulzusok vérbe történő kibocsátásra szolgáló izzószál maximális felszíni hőmérséklete 48 °C. A perctérfogatot a rendszer a hőmegtartási elvek alapján létrehozott, bevált algoritmusok, valamint az energiabeviteli és a vérhőmérsékletet jelző hullámformák keresztkorrelációjából kapott indikátorhígítási görbék segítségével számolja ki. Az elindítás után a HemoSphere kibővített monitor folyamatosan méri és kijelzi a perctérfogat értékét liter per percben kifejezve, a kezelő által végzett kalibrálás és beavatkozás nélkül.

9.2.1 A betegoldali kábelek csatlakoztatása

- 1. Csatlakoztassa a betegoldali CCO-kábelt a behelyezett HemoSphere Swan-Ganz modulhoz a korábban leírtak szerint (lásd: A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakoztatása oldal: 156).
- Csatlakoztassa a betegkábel katéteroldali végét a Swan-Ganz CCO-katéteren található termisztorés izzószál-csatlakozókhoz. Ezek a csatlakozók a (2)-es és (3)-as számmal vannak megjelölve, lásd: 9-4. ábra, oldal: 161.
- 3. Ellenőrizze, hogy a CCO-katéter megfelelően van-e behelyezve a beteg testébe.



9-4. ábra: A CO-csatlakozások áttekintése

9.2.2 A monitorozás elindítása

FIGYELMEZTETÉS

A CO-monitorozást minden olyan esetben fel kell függeszteni, ha az izzószál körül megáll a véráramlás. A CO-monitorozást többek között az alábbi klinikai helyzetekben kell felfüggeszteni:

- amikor a betegnél kardiopulmonális bypasst végeznek;
- a katéter részleges visszahúzása esetén, amikor a termisztor nem a pulmonális artériában helyezkedik el;
- a katéter betegből való eltávolításakor.



Ha a rendszer megfelelően csatlakozik, érintse meg a monitorozás elindítása ikont start a COmonitorozás elkezdéséhez. A monitorozás leállítása ikonon megjelenik a CO-visszaszámláló. Körülbelül 5–12 perc múlva, elegendő adat begyűjtése után, a paramétercsempén megjelenik egy CO-érték. A képernyőn megjelenő CO-értéket a rendszer körülbelül 60 másodpercenként frissíti.

Megjegyzés

A CO-érték addig nem jelenik meg, amíg elegendő időátlagolt adat rendelkezésre nem áll.

9.2.3 A termikus jel feltételei

Egyes helyzetekben, amikor a beteg állapota miatt a pulmonális artériás vérhőmérséklet néhány perc alatt nagymértékben változik, előfordulhat, hogy a monitornak több mint 6 percre van szüksége az első CO-mérés elvégzéséhez. Amikor a CO-monitorozás folyamatban van, a CO-mérés frissítését szintén késleltetheti az instabil pulmonális artériás vérhőmérséklet. Az utolsó CO-érték és a mérési idő megjelenik a frissített CO-érték helyén. A 9-2. táblázat, oldal: 162 ismerteti azokat a felhívási/ hibaüzeneteket, amelyek a jel stabilizálódása közben különböző időpontokban megjelennek. A CO-hibákkal és -felhívásokkal kapcsolatos további információkat lásd: 15-9. táblázat, oldal: 282.

Állapot	Notification (Értesítés)	Alert (Fel	Fault (hiba) CO		
Cardiac Output calculation in progress (Perctérfogat- számítás folyamatban)		Signal Adapting – Continuing (jeladaptálás – folytatás)	Unstable Blood Temp – Continuing (instabil vérhőmérséklet – folytatás)	Thermal Signal Loss (a termikus jel elvesztése)	
A monitorozás elindítása: CO-mérés nélkül eltelt idő az indítástól számítva	3½ perc	6 perc	15 perc	30 perc	
Monitorozás folyamatban: az utolsó CO-frissítés óta eltelt idő	A CO-visszaszámláló 5 másodperc múlva lejár	n.a.	6 perc	20 perc	

9-2. táblázat: Instabil termikusjel-időtartam a CO-felhívási és -hibaüzenetek esetében

Hibaállapot esetén a monitorozás leáll. Hibaállapot felléphet a katétercsúcs kiserekbe történő elvándorlása következtében, ami megakadályozza, hogy a termisztor pontosan érzékelje a termikus jelet. Ellenőrizze a katéter helyzetét, és szükség esetén helyezze át a katétert. A beteg állapotának és a katéter helyzetének ellenőrzése után a CO-monitorozás a monitorozás elindítása ikon megérintésével



VIGYÁZAT

A következő esetekben a perctérfogatmérés pontatlan lehet:

- a katéter nem megfelelő elhelyezése vagy helyzete;
- a pulmonális artériás vér hőmérsékletének extrém változásai. Néhány példa arra, hogy többek között mi okozhatja a vérhőmérséklet változását:
 - * extrakorporális keringéses műtét utáni állapot;
 - * centrálisan beadott hűtött vagy melegített vérkészítmény;
 - * szekvenciális kompressziós eszközök használata;
- vérrögképződés a termisztoron;
- anatómiai eltérések (például kardiális söntök);
- a beteg túl sokat mozog;
- interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel;
- a perctérfogat gyors változása.

9.2.4 CO-visszaszámláló

A CO-visszaszámláló a monitorozás leállítása ikonon található . A visszaszámláló arra figyelmezteti a felhasználót, hogy mikor következik be a következő CO-mérés. A következő CO-mérésig eltelt idő 60 másodperc és 3 perc vagy hosszabb idő között változhat. A hemodinamikailag instabil termikus jel késleltetheti a CO-számításokat.

9.2.5 STAT CO

A CO-mérések közötti hosszabb időtartamok esetén rendelkezésre áll a STAT CO funkció. A STAT CO (sCO) a CO-érték gyors becslését adja meg, amelyet a rendszer 60 másodpercenként frissít. Válassza ki az sCO-t kulcsparaméterként, hogy megtekinthesse a STAT CO értékeit. A grafikus/táblázatos trendek osztott képernyőjének megtekintése közben válassza a CO és sCO paramétereket kulcsparaméternek, és a monitorozott CO-adatok grafikusan ábrázolva megjelennek az sCO STAT értékeinek táblázatos/ számszerű adatai mellett. Lásd: Osztott képernyős grafikus/táblázatos trend oldal: 101.

9.2.6 20 másodperces áramlási paraméterek

A 20 másodperces áramlási paraméterek elérhetők a HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozással és a PA (pulmonális artériás) nyomás jele is monitorozható a csatlakoztatott HemoSphere nyomáskábellel, a TruWave DPT-vel és a CCOmbo V-katéterrel (777F8 és 774F75 modellek). A pulmonális artériás nyomás pulzuskontúr analízisével, illetve a CCO termodilúciós algoritmussal gyorsabb paraméterszámítások végezhetők a következők esetében: CO, CI, SV és SVI. A 20 másodperces áramlási paramétereket a "20s" jelöli (CO_{20s}, CI_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}). Ezek a paraméterek csak akkor érhetők el, ha a 20s áramlási paraméter funkció engedélyezve van. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel. További információkat olvashat a PA monitorozásról, lásd Nyomáskábeles monitorozás Swan-Ganz modullal végzett monitorozási módban oldal: 184.

VIGYÁZAT

A 20 másodperces áramlási paraméterek pontatlan mérését okozhatják az alábbiak:

- A katéter nem megfelelő elhelyezése vagy helyzete
- Nem megfelelően nullázott és/vagy szintre állított transzducer
- Túl- vagy alulcsillapított nyomásvezetékek
- A monitorozás megkezdése után végzett módosítások a PAP-vezetéken

9.2.6.1 PAP-görbe hibaelhárítása

A 20 másodperces áramlási paraméterek kiszámítása nagyban függ a jó minőségű pulmonális artériás

nyomásgörbétől. Használja a **Zero & Waveform (nullázás és hullámforma)** képernyőt a PAP-görbe megtekintéséhez és kiértékeléséhez. A jó minőségű görbe tulajdonságai:

- Dicrot-csomó minimális eséssel a szisztolé és diasztolé között
- Zajtól vagy magas frekvenciájú műterméktől mentes, tiszta kép
- Minimális "ostorszerű" műtermékek, amelyeket a jobb kamrában lévő katétercsúcs mozgása okoz
- Határozott morfológiájú görbe és minimális túlcsillapítás a légbuborékok vagy a cső megtekeredése miatt

Azok a PAP görbék, amelyek nem a fent felsorolt tulajdonságokat jelenítik meg, nincsenek validálva. Ezek a görbék a 20-second áramlási paraméter kiszámításának elvesztését okozhatják.

9.3 Szakaszosan mért perctérfogat

A HemoSphere Swan-Ganz modul szakaszosan méri a perctérfogatot a bólustermodilúciós eljárás segítségével. Ezzel az eljárással a rendszer a katéter injektátumnyílásán keresztül kis mennyiségű, ismert térfogatú és hőmérsékletű – a vér hőmérsékleténél hűvösebb – steril fiziológiás oldatot (például sóoldatot vagy dextrózt) fecskendez be, majd a termisztor megméri a pulmonális artériában (PA) ezt követően bekövetkezett vérhőmérséklet-csökkenést. Egy sorozatban legfeljebb hat bólusinjekció adható be. A sorozat befecskendezéseinek átlagos értéke megjelenik a képernyőn. A felhasználó bármely sorozat eredményeit felülvizsgálhatja, és eltávolíthatja az egyes olyan iCO- (bólus-) méréseket, amelyek esetlegesen hibásak (például a beteg mozgása, diatermia vagy a kezelő hibája miatt).

9.3.1 A betegoldali kábelek csatlakoztatása

- 1. Csatlakoztassa a betegoldali CCO-kábelt a behelyezett HemoSphere Swan-Ganz modulhoz a korábban leírtak szerint (lásd: A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakoztatása oldal: 156).
- 2. Csatlakoztassa a betegoldali CCO-kábel katéteroldali végét a Swan-Ganz iCO-katéteren található termisztorcsatlakozóhoz, a következő ábrán a (2) szerint: 9-5. ábra, oldal: 165.
- 3. Ellenőrizze, hogy a katéter megfelelően van-e behelyezve a beteg testébe.



- 1. Swan-Ganz katéter
- 2. termisztorcsatlakozó
- **3.** az injektátum hőmérséklet-érzékelő szondájának csatlakozója
- 4. betegoldali CCO-kábel
- 5. HemoSphere Swan-Ganz modul
- 6. HemoSphere kibővített monitor

9-5. ábra: Az iCO-csatlakozások áttekintése

9.3.1.1 A szonda kiválasztása

Az injektátumhőmérséklet-érzékelő szonda érzékeli az injektátum hőmérsékletét. A kiválasztott szondát a betegoldali CCO-kábelhez kell csatlakoztatni (9-5. ábra, oldal: 165). A következő két szonda bármelyike használható:

- A vezetéken belüli (in-line) szonda a CO-Set/CO-Set+ injektátumbejuttató rendszer átáramlási burkolatához csatlakozik.
- A fürdő (bath) típusú szonda az injektátumoldat hőmérsékletét méri. A fürdő típusú szondák olyan mintaoldat hőmérsékletének mérésére szolgálnak, amelyet az injektátumként használt steril oldattal azonos hőmérsékleten tartanak a bólus perctérfogat kiszámításakor.

Csatlakoztassa a (vezetéken belüli vagy fürdő típusú) injektátumhőmérséklet-érzékelő szondát a betegoldali CCO-kábelen található injektátumhőmérséklet-érzékelőhöz való csatlakozóhoz (lásd: (3), 9-5. ábra, oldal: 165).

9.3.2 Konfigurációs beállítások

A HemoSphere tökéletesített monitor lehetővé teszi, hogy a kezelő eldönthesse, a specifikus számítási állandót kézzel viszi be, vagy úgy állítja be a HemoSphere Swan-Ganz modult, hogy az automatikusan meghatározza a számítási állandót az injektátum-térfogat és a katéterméret kiválasztásával. A kezelő kiválaszthatja a paramétermegjelenítés típusát és a bólusmódot is.

Érintse meg: beállítások ikon -	→ Clinical Too	ols (klinikai e	szközök) fü	נו וו	Clinical Tools	→ iCO ikon
Clinical Tools	Select Screens	Çoo Settings	(j) Help			
E	Sw	van-Ganz iC0	C			
New	6:36 pm 12/17/2019 VV					
	Recommended	injectate volume:5	mL			
	Injectate Volu	me 5 mL				
	Catheter S	ize 7F				
	Comp Const	ant Auto				
	Bolus Mo	ode Auto				
Start	Set					

9-6. ábra: iCO új beállítás konfigurálása képernyő

VIGYÁZAT

Ellenőrizze az E mellékletben, hogy a számítási állandó megegyezik-e a katéter terméktájékoztatójában feltüntetett értékkel. Ha a számítási állandó eltér, írja be kézzel a kívánt számítási állandót.

Megjegyzés

A HemoSphere Swan-Ganz modul automatikusan érzékeli, hogy milyen fajta hőmérsékletszonda (jégfürdő típusú vagy vezetéken belüli) van használatban. Az információ segítségével a modul meghatározza a számítási állandót.

Ha a monitor nem észlel injektátumhőmérséklet-érzékelő szondát, a következő üzenet jelenik meg: "Connect injectate probe for iCO monitoring (csatlakoztassa az injektátumszondát az iCOmonitorozáshoz)".

9.3.2.1 Az injektátum-térfogat kiválasztása

Válasszon ki egy értéket az Injectate Volume (injektátum-térfogat) listagombon. A választható lehetőségek a következők:

- 10 mL (10 ml)
- 5 mL (5 ml)
- 3 mL (3 ml) (csak fürdő típusú szondák esetén)

Az érték kiválasztása után a rendszer automatikusan beállítja a számítási állandót.

9.3.2.2 A katéter méretének kiválasztása

Válassza ki a katéter méretét a **Catheter Size (katéterméret)** listagombon. A választható lehetőségek a következők:

- 5.5F (5,5 Fr)
- 6F (6 Fr)
- 7F (7 Fr)
- 7.5F (7,5 Fr)
- 8F (8 Fr)

Az érték kiválasztása után a rendszer automatikusan beállítja a számítási állandót.

9.3.2.3 A számítási állandó kiválasztása

A számítási állandó kézi beviteléhez érintse meg a **Comp Constant (számítási állandó)** értékgombot, és írja be az értéket a billentyűzeten. A számítási állandó kézi bevitele esetén a rendszer automatikusan állítja be az injektátum-térfogatot és a katéterméretet, és az értékbevitel **Auto** (automatikus) lehetőségre áll.

9.3.2.4 A mód kiválasztása

Válassza ki az Auto (automatikus) vagy a Manual (kézi) lehetőséget a Mode (mód) listagombon. Az alapértelmezett mód az Auto (automatikus). Az Auto (automatikus) módban a HemoSphere kibővített monitor automatikusan kiemel egy Inject (befecskendezés) üzenetet a kiindulási vérhőmérséklet elérésekor. A Manual (kézi) módban történő üzemeltetés hasonló az Automatic (automatikus) módboz, kivéve hogy a felhasználónak minden befecskendezés előtt meg kell érintenie az Inject (befecskendezés) gombot. A következő rész mindkét bólusmódra vonatkozóan tartalmaz utasításokat.

9.3.3 Utasítások a bólusmérési módokhoz

A HemoSphere Swan-Ganz modul alapértelmezett gyári beállítása a bólusmérésekhez az Auto (automatikus) mód. Ebben a módban a HemoSphere tökéletesített monitor kiemel egy Inject (befecskendezés) üzenetet a kiindulási vérhőmérséklet elérésekor. A Manual (kézi) módban a kezelő indítja a befecskendezést az Inject (befecskendezés) gomb megérintésével. A befecskendezés végeztével a modul kiszámít egy értéket, majd készen áll egy újabb bólusinjekció beadására. Egy sorozatban legfeljebb hat bólusinjekció adható be.

Az alábbiakban a kardiális bólusmérések kivitelezésére vonatkozó utasításokat olvashatja lépésről lépésre az iCO új beállítás konfigurálása képernyőről kiindulva.

- Érintse meg a Start Set (kezdőbeállítás) gombot az iCO új beállítás konfigurálása képernyőn, a termodilúciós konfigurációs beállítások kiválasztása után.
 A gomb inaktív, ha:
 - Az injektátum térfogata nem megfelelő vagy nincs kiválasztva
 - Az injektátum-hőmérséklet (IT) nem csatlakozik
 - A vérhőmérséklet (BT) nem csatlakozik
 - Egy iCO-hiba aktív.

Ha a folyamatos CO-mérés aktív, egy felugró ablak fog megjelenni, amely a CO-monitorozás felfüggesztésének megerősítését kéri. Érintse meg a **Yes (igen)** gombot.

Wait

Megjegyzés

Bólus-CO-mérések alatt az ECG (EKG) bemeneti jelből (HR_{avg}) számított paraméterek egyike sem érhető el.

- 2. Megjelenik az iCO új beállítása képernyő, kiemelt Wait (várjon) felirattal (
- 3. Automatikus módban a kiindulási hőmérséklet megállapítása után az Inject (befecskendezés)

kiemelve jelenik meg a képernyőn (**entrin**iect), ami azt jelzi, hogy a bólusinjekció-sorozat elindítható. VAGY

Kézi módban a **Ready (kész)** (**Ready**) gomb kiemelve jelenik meg a képernyőn, ha a kiindulási hőmérséklet megállapítása megtörtént. Érintse meg az **Inject (befecskendezés)** gombot, amikor készen áll a befecskendezésre, és az **Inject (befecskendezés)** gomb ki lesz emelve a képernyőn.

4. Gyors, egyenletes és folyamatos mozdulattal fecskendezze be a bólust a korábban kiválasztott térfogatmennyiségben.

VIGYÁZAT

A pulmonális artériás vér hőmérsékletének hirtelen változásai, például azok, amelyek a beteg mozgása vagy egy gyógyszer bólusban történő beadása miatt következnek be, szükségessé tehetik az iCO- vagy iCI-érték kiszámítását. A hamisan kiváltott görbék elkerülése érdekében az **Inject** (befecskendezés) felirat megjelenése után a lehető leghamarabb végezze el a befecskendezést.

A bólus befecskendezése után a képernyőn megjelenik a termodilúciós kimosási görbe, kiemeltté

válik a **Computing (számítás)** Computing felirat, és megjelenik a következményes iCO-mérés a képernyőn.

5. Amikor a termikus kimosási görbe elkészült, a HemoSphere tökéletesített monitoron a Wait (várjon) lesz kiemelve, majd a stabil kiindulási hőmérsékleti állapot ismételt elérése után az Inject (befecskendezés) vagy – kézi módban – a Ready (kész) lesz kiemelve. Ismételje meg a 2–4. lépést a kívántak szerint maximum hat alkalommal. A kiemelt üzenetek a következőképpen ismétlődnek:



Megjegyzés

Ha a bólus mód beállítása **Auto (automatikus)**, az **Inject (befecskendezés)** üzenet megjelenése és a bólus befecskendezése közötti megengedett maximális idő négy perc. Ha a rendszer ebben az időszakban nem észlel befecskendezést, akkor az **Inject (befecskendezés)** üzenet eltűnik, és újra megjelenik a **Wait (várjon)** üzenet.

Manual (kézi) módban legfeljebb 30 másodperc áll a kezelő rendelkezésére a bólusinjekció beadására az **Inject (befecskendezés)** gomb megnyomása után. Ha a rendszer ebben az

időszakban nem észlel befecskendezést, akkor az **Inject (befecskendezés)** gomb újra aktívvá válik, és az Inject (befecskendezés) üzenet eltűnik.

Ha egy bólusmérés hibás – amit egy felhívási üzenet jelez – a képernyőn egy meg a CO-/CI-érték helyén.

jelzés jelenik

Az iCO (bólus) méréseinek leállításához érintse meg a mégse ikont 독

- A kívánt számú bólusinjekció beadása után tekintse át a kimosási görbék csoportját a Review (áttekintés) gomb megérintésével.
- 7. A csoport hat injekciója közül bármelyiket eltávolíthatja, ha megérinti azt az áttekintés képernyőn.





Egy piros "X" jelenik meg a görbe felett, és eltávolítja azt az átlagolt CO-/CI-érték közül. A

szabálytalan vagy kérdéses görbék esetében egy

Tetszés szerint érintse meg a mégse ikont (igen) gombot a megerősítéshez.

a bóluscsoport törléséhez. Érintse meg a Yes

jelenik meg a görbe adathalmaza mellett.

8. Miután befejezte a bólusinjekciók áttekintését, érintse meg az Accept (elfogadás) gombot az átlagolt

CO-/CI-érték felhasználásához, vagy érintse meg a visszalépés ikont a sorozat folytatásához és további bólusinjekciók (legfeljebb hat) átlaghoz adásához.

9.3.4 Termodilúciós összefoglaló képernyő

A csoport elfogadása után a csoport adatainak összefoglalása időbélyeges fülként jelenik meg a termodilúciós összefoglaló képernyőn. Ez a képernyő bármikor elérhető a termodilúciós előzmények ikon



A termodilúciós összefoglaló képernyőn a következő műveletek állnak a kezelő rendelkezésére:



9-7. ábra: Termodilúciós összefoglaló képernyő

Új csoport. Másik termodilúciós csoport elvégzéséhez érintse meg a visszalépés ikont vagy a **New (új)** fület. Az előző CO/CI-átlagértéket és a hozzá tartozó kimosási görbéket a rendszer külön fülként menti el a termodilúciós összefoglaló képernyőn.

Áttekintés. Tekintse át a bóluscsoportból létrehozott termikus kimosási görbéket. Érintse meg valamelyik fület a más bóluscsoportokból létrehozott termikus kimosási görbék áttekintéséhez.

CO-monitorozás. Ha a rendszer megfelelően van összeállítva a folyamatos CO-monitorozáshoz, a CO-

monitorozás elkezdéséhez érintse meg bármikor a monitorozás elindítása ikont

9.4 EDV-/RVEF-monitorozás

A jobb kamrai végdiasztolés térfogat (EDV) monitorozása a CO-monitorozási móddal együtt érhető el, Swan-Ganz CCOmbo V katéter és ECG (EKG)-jelbemenet használata esetén. Az EDV-monitorozás alatt a HemoSphere tökéletesített monitor folyamatosan kijelzi az EDV- és a jobb kamrai ejekciós frakciós (RVEF) mérési értékeket. Az EDV és az RVEF időátlagolt értékek, amelyek paramétercsempéken, numerikusan megjeleníthetők, illetve grafikusan ábrázolhatók az idő függvényében a grafikus trend nézetben.

Ezenkívül a rendszer körülbelül 60 másodperces időközönként kiszámolja a becsült EDV- és RVEFértékeket, és megjeleníti azokat az sEDV és sRVEF kulcsparaméterekként történő kiválasztásakor.

9.4.1 A betegoldali kábelek csatlakoztatása

- 1. Csatlakoztassa a betegoldali CCO-kábelt a behelyezett HemoSphere Swan-Ganz modulhoz a korábban leírtak szerint (lásd: A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakoztatása oldal: 156).
- Csatlakoztassa a betegkábel katéteroldali végét a Swan-Ganz CCOmbo V-katéteren található termisztor- és izzószál-csatlakozókhoz. Ezek a csatlakozások a (2)-es és (3)-as számmal vannak megjelölve, lásd: 9-8. ábra, oldal: 171.
- 3. Ellenőrizze, hogy a katéter megfelelően van-e behelyezve a beteg testébe.





9.4.2 Az EKG-csatlakozókábel csatlakoztatása

Csatlakoztassa az ECG (EKG) csatlakozókábel ¼ hüvelykes jackdugóját a HemoSphere tökéletesített

ECG

monitor hátoldalán található ECG (EKG) monitorbemenethez.

Csatlakoztassa a csatlakozókábel másik végét az ágy melletti monitor ECG (EKG) jelkimenetéhez. Ez adja meg az átlagos szívfrekvencia (HR_{avg}) értékét a HemoSphere tökéletesített monitor számára az EDV- és az RVEF-értékek méréséhez. A kompatibilis ECG (EKG) csatlakozókábelekkel kapcsolatban keresse az Edwards helyi képviselőjét.

Megjegyzés

FONTOS! A HemoSphere tökéletesített monitor kompatibilis az analóg ECG (EKG) segédbemenettel, ha az olyan külső betegmonitorhoz tartozik, amely az "A" függelék A-5. táblázat, oldal: 350 részében feltüntetett ECG (EKG) jelbemenetre vonatkozó specifikációknak megfelelő analóg kimeneti segédporttal rendelkezik. A monitor az ECG (EKG) jelből meghatározza a szívfrekvenciát, amelyet további hemodinamikai paraméterek kiszámításához és megjelenítéséhez használ. Ez egy opcionális funkció, amely nem befolyásolja a HemoSphere tökéletesített monitor elsődleges funkcióját, a perctérfogat (HemoSphere Swan-Ganz modullal történő) és a vénás oxigénszaturáció (HemoSphere oximetriás kábellel történő) monitorozását. Az eszköz működésének tesztelése az ECG (EKG) jelbemenetek segítségével történt.

FIGYELMEZTETÉS

PACEMAKERES BETEGEK – A szívfrekvencia-mérők bizonyos esetekben szívmegállásnál vagy egyes aritmiáknál is folytathatják a pacemakerfrekvencia mérését. Ne bízzon meg teljesen a kijelzett szívfrekvencia-értékben. A pacemakeres beteg mindig álljon gondos megfigyelés alatt. A jelen eszköz pacemakerpulzus-elutasítási képességei az alábbi részben kerültek feltüntetésre: A-5. táblázat, oldal: 350.

Belső vagy külső ingerlést igénylő betegek esetén nem használható a HemoSphere kibővített monitorozó platform a szívfrekvencia és az abból származtatott paraméterek megállapítására az alábbi esetekben:

- az ágy melletti monitorból jövő ingerlő impulzus szinkronizációs kimenete tartalmazza az ingerlő impulzust, azonban az A-5. táblázatban leírtak alapján a jellemzői a pacemakerpulzus-elutasítási képességének határain kívül esnek.
- az ágy melletti monitorból jövő pacemakerpulzus szinkronizációs kimeneti jellemzői nem határozhatók meg.

Vegye figyelembe a betegmonitor által megjelenített HR- és ECG (EKG) hullámok alapján kalkulált szívfrekvencia (HR_{avg}) eltéréseit a származtatott paraméterek, például az SV, az EDV, az RVEF és a kapcsolódó indexparaméterek értelmezése során.

ECG (EKG) jelbemenetet, sem a szívfrekvencia-számításokból származó paramétereket nem értékelték gyermekgyógyászati betegek esetében, így ezek nem állnak rendelkezésre ennél a betegpopulációnál.

Megjegyzés

Amikor egy ECG (EKG) bemeneti csatlakozást vagy leválasztást először érzékel a rendszer, rövid figyelmeztető üzenet jelenik meg az állapotjelző sávon.

Az SV elérhető bármely kompatibilis Swan-Ganz katéter és egy ECG (EKG) jelbemenet használatával. Az EDV/RVEF monitorozásához Swan-Ganz CCOmbo V katéter szükséges.

9.4.3 A mérés elindítása

FIGYELMEZTETÉS

A CO-monitorozást minden olyan esetben fel kell függeszteni, ha az izzószál körül megáll a véráramlás. A CO-monitorozást többek között az alábbi klinikai helyzetekben kell felfüggeszteni:

- amikor a betegnél kardiopulmonális bypasst végeznek;
- a katéter részleges visszahúzása esetén, amikor a termisztor nem a pulmonális artériában helyezkedik el;
- a katéter betegből való eltávolításakor.



Ha a rendszer megfelelően csatlakozik, érintse meg a monitorozás elindítása ikont start a COmonitorozás elkezdéséhez. A monitorozás leállítása ikonon megjelenik a CO-visszaszámláló. Körülbelül 5–12 perc múlva, elegendő adat begyűjtése után a paramétercsempéken megjelenik egy EDV- és/vagy egy RVEF-érték. A képernyőn megjelenő EDV- és RVEF-értéket a rendszer körülbelül 60 másodpercenként frissíti.

Megjegyzés

Az EDV- vagy RVEF-érték addig nem jelenik meg, amíg elegendő időátlagolt adat rendelkezésre nem áll.

Egyes helyzetekben, amikor a beteg állapota miatt a pulmonális artériás vérhőmérséklet néhány perc alatt nagymértékben változik, előfordulhat, hogy a monitornak több mint 9 percre van szüksége az első EDV- vagy RVEF-mérés elvégzéséhez. Ilyen esetekben a következő felhívási üzenet jelenik meg a monitorozás elindítása után 9 perccel:

Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (Felhívás: EDV – Jeladaptálás – folytatás)

A monitor működik, és nincs szükség a kezelő beavatkozására. Miután összegyűjtötte az eszköz az EDV- és RVEF-mérési eredményeket, a felhívási üzenet eltűnik, és megjelennek az aktuális eredmények numerikusan és kirajzolva.

Megjegyzés

A CO-értékek még akkor is elérhetők lehetnek, amikor az EDV- és RVEF-eredmények nem.

9.4.4 Aktív EDV-monitorozás

Amikor az EDV-monitorozás folyamatban van, a folyamatos EDV- és RVEF-mérés frissítését késleltetheti az instabil pulmonális artériás vérhőmérséklet. Ha az értékek 8 percig nem frissülnek, a következő üzenet jelenik meg:

Alert: EDV - Signal Adapting - Continuing (Felhívás: EDV - Jeladaptálás - folytatás)

Olyan esetekben, amikor az átlagos szívfrekvencia tartományon kívül esik (azaz kevesebb mint 30 ütés/perc vagy több mint 200 ütés/perc lesz), vagy ha a szívritmus nem észlelhető, a következő üzenet jelenik meg:

Alert: EDV - Heart Rate Signal Missing (Felhívás: EDV - Szívritmusjel elvesztése)

A folyamatos EDV- és RVEF-monitorozási értékek többé nem jelennek meg. Ez a helyzet a beteg állapotában bekövetkezett élettani változásokból vagy az ECG (EKG) segédjel elvesztéséből eredhet. Ellenőrizze az ECG (EKG) csatlakozókábel csatlakozásait, és szükség esetén csatlakoztassa azt újra. A beteg állapotának és a kábelcsatlakozásoknak az ellenőrzése után az EDV- és RVEF-monitorozás automatikusan folytatódik.

Megjegyzés

Az SV-, EDV- és RVEF-értékek a szívritmusszámítások pontosságától függnek. Ügyelni kell arra, hogy a pontos szívfrekvencia-értékek jelenjenek meg, valamint arra, hogy elkerülje a kettős számolást, különösen AV-ingerlés esetén.

Ha a betegnek pitvari vagy pitvari-kamrai (AV) szívritmus-szabályozója van, a felhasználónak meg kell vizsgálnia, hogy nem áll-e fenn kettős érzékelés (a HR pontos meghatározásához a rendszer csak egy ritmusszabályozó által kiváltott tüskét vagy szívciklusonként egy kontrakciót kell érzékeljen). Kettős érzékelés esetén a felhasználónak a következőket kell tennie:

- helyezze át a referenciaelektródát a pitvari tüske érzékelésének csökkentésére;
- válassza ki a megfelelő elektródakonfigurációt a HR triggerek maximalizálása és a pitvari tüske érzékelésének minimalizálása érdekében; és
- vizsgálja meg, hogy az ingerlési szintek milliamperage (mA) értéke megfelelő-e.

A folyamatos EDV- és RVEF-meghatározások pontossága az ágy melletti monitorból származó ECG (EKG) jel következetességén múlik. A további hibaelhárítást lásd: 15-10. táblázat, oldal: 287 és 15-14. táblázat, oldal: 295.



Ha az EDV-monitorozást leállítja a monitorozás leállítása ikon megérintésével, a paramétercsempe EDV- és/vagy RVEF-céljelzője szürkévé válik, és a rendszer időbélyegzőt helyez az érték alá, amely az utolsó mérés időpontját jelzi.

Megjegyzés

A monitorozás leállítása ikon megnyomásával leáll az EDV-, RVEF- és CO-monitorozás.

Az EDV-monitorozás folytatása esetén a trendgrafikon felrajzolt vonalából hiányzik egy rész, azt az időszakot jelezve, amikor a folyamatos monitorozást megszakították.

9.4.5 STAT EDV és RVEF

A monitorozás elindítása után egy hemodinamikailag instabil termikus jel késleltetheti az EDV-, EDVI- és/ vagy RVEF-érték kijelzését a HemoSphere tökéletesített monitoron. Az orvos felhasználhatja a STATértékeket, amelyek az EDV, EDVI és RVEF körülbelül 60 másodpercenként frissített, becsült értékei. Válassza ki az sEDV, az sEDVI vagy az sRVEF paramétert kulcsparaméterként, hogy megtekinthesse a STAT-értékeket.Az EDV-, EDVI- és RVEF-értékek grafikusan ábrázolhatók az idő függvényében a számszerű sEDV-, sEDVI- és sRVEF-értékek mellett az osztott képernyős grafikus/táblázatos trendképernyő monitorozó nézetének használatával. Ezen a képernyőn maximum két paraméter tekinthető meg táblázatos formában. Lásd: Osztott képernyős grafikus/táblázatos trend oldal: 101.

9.5 SVR

CO-monitorozás közben a HemoSphere tökéletesített monitor ki tudja számolni az SVR-értéket is a csatlakoztatott betegmonitorból származó analóg MAP- és CVP -nyomásjelbemenetek felhasználásával. Lásd: Analóg nyomásjelbemenet oldal: 133.

Monitorozás a HemoSphere nyomáskábellel

Tartalom

A nyomáskábel áttekintése	
Monitorozási mód kiválasztása.	
FloTrac érzékelős monitorozás	
Nyomáskábeles monitorozás TruWave DPT-vel	
Nyomáskábeles monitorozás Swan-Ganz modullal végzett monitorozási módban	
Nullázás és görbe képernyő	

10.1 A nyomáskábel áttekintése

A HemoSphere nyomáskábel egy újrahasználható eszköz, amelynek egyik vége a HemoSphere monitorhoz (4), a másik vége pedig bármely jóváhagyott, egyetlen darab Edwards egyszer használatos nyomástranszducerhez (DPT) vagy érzékelőhöz csatlakozik (1). Lásd: 10-1. ábra, oldal: 177. A HemoSphere nyomáskábel felveszi és feldolgozza a kompatibilis Edwards DPT-ből – például TruWave DPT-ből vagy FloTrac érzékelőből – érkező egyszeres nyomásjelet. A FloTrac vagy az Acumen IQ érzékelő egy behelyezett artériás katéterhez csatlakozva minimálisan invazív hemodinamikai paramétereket biztosít. A TruWave transzducer valamely kompatibilis nyomásmonitorozó katéterhez csatlakozva helyalapú intravaszkuláris nyomásadatokat biztosít. Olvassa el az egyes katéterekhez mellékelt használati útmutatóban a katéter elhelyezését és használatát illető specifikus utasításokat, valamint a megfelelő figyelmeztetéseket, óvintézkedéseket és megjegyzéseket. A HemoSphere nyomáskábel a párosított érzékelőtől/transzducertől függően kétféle monitorozási mód segítségével monitorozható: **FloTrac** vagy **Acumen IQ** érzékelő monitorozási mód vagy **Swan-Ganz** katéter monitorozási mód. A monitorozási mód megjelenik az információs sáv tetején (lásd 5-2. ábra, oldal: 87). A HemoSphere nyomáskábel megjelenését és csatlakozásait az alábbi ábra mutatja: 10-1. ábra, oldal: 177.

A nyomástípust jelző színkódos betét. Ha szeretné, a monitorozott nyomás típusának jelzésére használja a megfelelő színkódos betétet a nyomáskábelen. Lásd (3): 10-1. ábra, oldal: 177. A színek a következők:

- Piros az artériás nyomás (AP (artériás nyomás))
- Kék a centrális vénás nyomás (CVP)
- Sárga a pulmonális artériás nyomás (PAP)
- Zöld a perctérfogat (CO)



- csatlakozó a nyomástranszducerhez/ érzékelőhöz
- 2. nullázógomb/állapotjelző LED

- 3. nyomástípust jelző színkódos betét
- 4. csatlakozó a HemoSphere kibővített monitorhoz

10-1. ábra: HemoSphere nyomáskábel

					-		
Elérhető kulcsparamé- terek	Nyomáskábel-konfigurációk						
	FloTrac/ Acumen IQ érzékelő	FloTrac/ Acumen IQ érzékelő CVP bemenettel vagy CVP- segédjellel	FloTrac/ Acumen IQ érzékelő CVP bemenettel vagy CVP- segédjellel és oximetriás kábellel	TruWave DPT az artériás vezetékhez csatlakoztatva	TruWave DPT a centrális vezetékhez csatlakoztatva	TruWave DPT a pulmonális artériás katéterhez csatlakoztatva	
CO/CI	•	•	•				
SV/SVI	•	•	•				
SVV/PPV	•	•	•				
SVR/SVRI		•	•				
SvO ₂ /ScvO ₂			•				
PR	•	•	•	•			
SYS _{ART}	•	•	•	•			
DIA _{ART}	•	•	•	•			
MAP	•	•	•	•			
MPAP						•	
SYS _{PAP}						•	
DIA _{PAP}						•	
CVP		•	•		•		
HPI*	•	•	•				
dP/dt*	•	•	•				
Ea _{dyn} *	•	•	•				

10-1. táblázat: HemoSphere nyomáskábel-konfigurációk és elérhető kulcsparaméterek

Megjegyzés

*Az Acumen Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) egy olyan kibővített funkció, amelyet az Acumen IQ érzékelőnek az arteria radialisba behelyezett katéterhez való csatlakoztatásával kell aktiválni. A további információkat lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233.

FIGYELMEZTETÉS

Ne sterilizáljon újra és ne használjon újra semmilyen FloTrac szenzort, Acumen IQ szenzort, TruWave transzducert vagy katétert; olvassa el a katéter "használati utasítását".

Ne használjon olyan FloTrac szenzort, Acumen IQ szenzort, TruWave transzducert vagy katétert, amely nedves, sérült vagy amelynek szabaddá váltak az elektromos részei.

Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését.

Olvassa el az egyes tartozékokhoz mellékelt utasításokban az elhelyezésükre és használatukra vonatkozó specifikus utasításokat, valamint a megfelelő FIGYELMEZTETÉSEKET, ÓVINTÉZKEDÉSEKET és műszaki jellemzőket.

Ha nem használja a nyomáskábelt, óvja a szabad kábelcsatlakozót a folyadékkal való érintkezéstől. A csatlakozó benedvesedése a kábel hibás működését vagy pontatlan nyomásértékeket eredményezhet.

Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere nyomáskábelt (alkalmazott alkatrész tartozéka, defibrilláció elleni védelemmel ellátva) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát.

VIGYÁZAT

Na használja a FloTrac szenzort vagy TruWave transzducert a feltüntetett "Lejárati idő" után. Az ezen időpont után felhasznált termékek transzducere vagy csövezése hibás lehet, illetve a sterilitásuk nem garantált.

Ha magasról leejti a HemoSphere nyomáskábelt, akkor a kábel megsérülhet és/vagy hibásan működhet.

10.2 Monitorozási mód kiválasztása

A HemoSphere nyomáskábel esetében az elsődleges monitorozási mód a minimálisan invazív monitorozási mód. A Swan-Ganz modullal végzett invazív monitorozás módban használt nyomáskábel pulmonális artériás nyomás (PAP) adatok gyűjtésére is használható, ClearSight modullal végzett nem invazív monitorozás módban pedig az intravaszkuláris nyomások (CVP és PAP) gyűjtésére. A monitorozási módok közötti váltásról további információkat lásd: Monitorozási mód kiválasztása oldal: 113.

10.3 FloTrac érzékelős monitorozás

A HemoSphere nyomáskábel Edwards FloTrac érzékelőcsatlakoztató kábelként szolgál a HemoSphere kibővített monitorozó platformnál. A HemoSphere nyomáskábel és a csatlakoztatott FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő a beteg meglévő artériás nyomásértékének görbéjét használja a perctérfogat folyamatos mérésére (FloTrac artériás nyomás alapján automatikusan kalibrált perctérfogat [FT-CO]). A beteg magasságának, testsúlyának, életkorának és nemének megadásával meghatároz egy specifikus vaszkuláris compliance értéket. A FloTrac algoritmus automatikus vaszkuláris tónusállítása felismeri a vaszkuláris ellenállás és compliance változásait, és ennek megfelelően elvégzi az átállítást. A perctérfogat folyamatosan jelenik meg, a szívfrekvencia és a számított, a nyomás görbéje alapján

meghatározott verőtérfogat szorzataként. A FloTrac vagy az Acumen IQ érzékelő méri az artériás nyomás és a verőtérfogat hányadosának változásait.

A HemoSphere nyomáskábel és a FloTrac vagy az Acumen IQ érzékelő a beteg artériás nyomásának görbéjét felhasználva folyamatosan méri a verőtérfogat-változást (SVV). Az SVV a beteg preload válaszkészségének pontos jelzője, amikor a beteget 100%-osan mechanikusan, rögzített frekvenciával és légzési térfogattal lélegeztetik, és nincs spontán légzése. Az SVV a legjobban a verőtérfogat vagy a perctérfogat értékelésével együtt használható.

Ha az Acumen IQ érzékelő van használatban, a rendszer a beteg artériás görbéjét használja a szisztolé meredeksége (dP/dt) és a dinamikus artériás elastance (Ea_{dyn}) folyamatos mérésére. Az Ea_{dyn} (dinamikus artériás elastance) az artériás rendszer bal kamrai afterloadjának (artériás elastance) és a bal kamrai elastance-nak a hányadosa. Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) funkcióval és az Acumen IQ érzékelővel kapcsolatos további információkért lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233. Az Acumen HPI funkció aktiválása csak bizonyos területeken elérhető. A kibővített funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

A FloTrac technológia elérhető paraméterei közé tartozik a perctérfogat (CO), a szívindex (CI), a verőtérfogat (SV), a verőtérfogat-index (SVI), a verőtérfogat-változás (SVV), a szisztolés nyomás (SYS), a diasztolés nyomás (DIA), az artériás középnyomás (MAP) és a szívfrekvencia (PR). Ha az Acumen IQ érzékelő van használatban és aktiválva van az Acumen HPI funkció, a további elérhető paraméterek közé tartozik a dinamikus artériás elastance (Ea_{dyn}), a szisztolé meredeksége (dP/dt), a pulzusnyomás-változás (PPV) és az Acumen Hypotension Prediction Index paraméter (HPI). Amikor a FloTrac vagy az Acumen IQ érzékelő párosítva van a beteg centrális vénás nyomásértékével (CVP), elérhetővé válnak a szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR) és a szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI) paraméterek is.

VIGYÁZAT

Az FT-CO mérések hatékonyságát gyermekek esetében még nem értékelték.

Tényezők, amelyek pontatlan FT-CO méréshez vezethetnek:

- Nem megfelelően nullázott és/vagy szintezett érzékelő/transzducer
- Alul- vagy túlnedvesített nyomásvezetékek
- A vérnyomás nagyfokú változékonysága. A BP (vérnyomás)változást többek között az alábbi állapotok okozhatják:
 - * Intraaortikus ballonpumpák
- Az olyan klinikai helyzetek, ahol az artériás nyomás pontatlannak vagy olyannak vélhető, ami nem tükrözi az aortanyomást, többek között:
 - * Extrém perifériás vazokonstrikció, amely megváltoztatja az arteria radialis nyomásának görbéjét
 - * Hiperdinámiás állapotok, amelyek májátültetés után fordulnak elő
- A beteg túl sokat mozog
- Interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel

Az aortabillentyű-regurgitáció a kiszámított Stroke Volume (verőtérfogat) / Cardiac Output (perctérfogat) túlbecslését eredményezheti, a billentyűbetegség súlyosságától és a bal kamrába visszafolyó térfogattól függő mértékben.

10.3.1 A FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő csatlakoztatása

1. Csatlakoztassa a nyomáskábel egyik végét a HemoSphere kibővített monitorhoz.

- 2. Az infúziós zsák és a FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő légtelenítése és feltöltése: Fordítsa fel a fiziológiás sóoldatos infúziós zsákot (véralvadásgátlás: az intézmény irányelvei szerint). Szúrja át az infúziós zsákot a folyadék beadására szolgáló készlettel, közben tartsa a cseppkamrát függőleges helyzetben. Miközben fejjel lefelé tartja az infúziós zsákot, egy kézzel óvatosan préselje ki a zsákból a levegőt, közben a másik kezével addig húzza az öblítőfület (Snap-Tab), amíg a levegő el nem távozik az infúziós zsákból, és a cseppkamra félig meg nem telik.
- 3. Helyezze az infúziós zsákot a túlnyomásos zsákba, és akassza fel az infúziós állványra (NE FÚJJA FEL).
- 4. Kizárólag gravitációs úton (a túlnyomásos zsák nyomása nélkül) öblítse át a FloTrac érzékelőt úgy, hogy a nyomáscsővezetéket felfelé állítva tartja, amíg a folyadék el nem éri a cső végét, és a folyadékoszlop a csőben emelkedve ki nem nyomja a nyomáscsővezetékből a levegőt.
- 5. Helyezze nyomás alá a túlnyomásos zsákot, amíg el nem éri a 300 Hgmm értéket.
- 6. Gyorsöblítéssel öblítse át a FloTrac érzékelőt, és ütögesse a vezetéket és a zárócsapokat, hogy eltávolítsa a maradék légbuborékokat.
- 7. Egy befelé vagy kifelé irányuló, egyenes mozdulattal csatlakoztassa a zöld csatlakozót a feltöltött FloTrac érzékelőhöz. A nullázógombot körülölelő nyomáskábeli LED (lásd 10-1. ábra, oldal: 177 (2)es része) zölden villog, jelezve, hogy érzékelte a nyomásérzékelőt. A sárga fényjelzés hibaállapotot jelez. Ha ez történik, a speciális hibaállapot részleteiért lásd az állapotjelző sávot.
- 8. Csatlakoztassa a csővezetéket az artériás katéterhez, majd aspirálja és öblítse át a rendszert, hogy ne maradjon benne buborék.
- Rutin (az intézmény eljárásának megfelelő) transzducer-kalibrálási eljárással biztosítsa, hogy megfelelő nyomásjelek kerüljenek továbbításra. Olvassa el a FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő használati utasítását.
- 10. A betegadatok megadásához kövesse a lépéseket. Lásd: Betegadatok oldal: 127.
- 11. Kövesse az alábbi utasításokat a FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő nullázásához.

VIGYÁZAT

A kábel csatlakoztatásánál és kihúzásánál mindig a csatlakozódugót fogja meg, ne a kábelt.

Ne csavarja és ne hajlítsa meg a csatlakozókat.

10.3.2 Átlagolási idő beállítása

- 1. Érintse meg a paramétercsempét az adott csempe beállítási menüjének eléréséhez.
- 2. Érintse meg az Intervals / Averaging (időintervallumok/átlagolás) fület.
- 3. Érintse meg a **CO/Pressure Averaging Time (CO-/nyomásátlagolási idő)** (CO-/nyomásátlagolási idő) értékgombot, és válassza ki az alábbi intervallumopciók egyikét:
 - 5 sec (5 másodperc)
 - 20 sec (20 másodperc) (alapértelmezett és ajánlott intervallum)
 - 5 min (5 perc)

A **CO/Pressure Averaging Time (CO-/nyomásátlagolási idő)** (CO-/nyomásátlagolási idő) menü választási lehetőségeivel kapcsolatos további információkat lásd Időintervallumok/átlagolás oldal: 132.


10.3.3 Artériás nyomás nullázása

A FloTrac vagy az Acumen IQ érzékelőt a pontos monitorozás érdekében légköri nyomásra kell nullázni.

1. Érintse meg a navigációs sávon vagy a Clinical Tools (klinikai eszközök) menüben levő Zero &

Waveform (nullázás és hullámforma) ikont

Nyomja meg a fizikai nullázógombot közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenyomva 3 másodpercen keresztül (lásd: 10-1. ábra, oldal: 177).

VIGYÁZAT

A kábel sérülésének megelőzése érdekében ne alkalmazzon túlzott erőt a nyomáskábel nullázó gombjára.

- 2. Az aktuális artériás nyomás görbéje megjelenik, és folyamatosan frissül a képernyőn. Ez erősíti meg, hogy a nullázási művelet sikeres.
- 3. Válassza az **ART** (artériás) lehetőséget a mellett a felsorolt port mellett, amelyhez a nyomáskábel csatlakoztatva van. Egyszerre legfeljebb két nyomáskábel csatlakoztatható.
- 4. Győződjön meg arról, hogy az érzékelő egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével (a jobb pitvar feltételezhető anatómiai helye; az axilláris vonal és a negyedik intercostalis rés metszéspontja), a használati utasításnak megfelelően.

Megjegyzés

Fontos, hogy a FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő mindig egy szintben maradjon a flebosztatikus tengellyel, hogy biztosítsa a perctérfogat pontosságát.

- 5. Nyissa ki a FloTrac érzékelő zárócsapjának szelepét a légköri levegő leméréséhez. A nyomásnak egy egyenes vonalként kell látszania.
- 6. Nyomja meg a fizikai nullázógombot

közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenyomva

3 másodpercig, vagy nyomja meg a nullázógombot a képernyőn.

Amikor a nullázás befejeződött, egy hang hallható, és megjelenik a **"Zeroed (nullázva)"** üzenet a csatlakoztatott nyomáskábel portjának görbéje felett, a dátum és az időpont mellett.

-0-

- 7. Erősítse meg a stabil nulla nyomásértéket, és fordítsa úgy a zárócsapot, hogy az érzékelő a beteg intravaszkuláris nyomását mérje.
- 8. Ha kívánja, vezesse ki a nyomásjelet egy csatlakoztatott betegmonitorra. Az opcióról további információkat lásd: Nyomáskimenet oldal: 186.
- Érintse meg a kezdőoldal ikont a CO-monitorozás elkezdéséhez. Amikor a következő COérték kiszámítása is megtörténik, az megjelenik a képernyőn, és a frissítések a CO/Pressure Averaging Time (CO-/nyomásátlagolási idő) alapján meghatározva folytatódnak.

Amikor megkezdődik a CO-monitorozás, a vérnyomás görbéje is megfigyelhető a vérnyomásgörbe képernyő segítségével. Lásd: A vérnyomásgörbe élő megjelenítése oldal: 98. Amikor kihúzza a HemoSphere nyomáskábelt a kompatibilis monitorból vagy az érzékelőket a nyomáskábelből, akkor azokat mindig a csatlakozás helyénél húzza meg. Ne húzza a kábeleket, és ne használjon eszközöket a leválasztáshoz.

10.3.4 SVR-monitorozás

FloTrac vagy Acumen IQ érzékelővel párosítva a HemoSphere nyomáskábel képes monitorozni a szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR) és a szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI) paramétert egy CVPsegédnyomásjel segítségével vagy akkor, ha a kezelő manuálisan megadja a CVPértéket. A kompatibilis ágy melletti monitortól származó analóg jelre vonatkozó információkért lásd: Analóg nyomásjelbemenet oldal: 133. A beteg CVP-értékének manuális megadása:

1. Érintse meg: beállítások ikon



Enter CVP (CVP bevitele) ikon

- 2. Írjon be egy CVP-értéket.
- 3. Érintse meg a kezdőoldal ikont

Az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) funkció használatakor az SVR a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) felületén áll rendelkezésre.

10.4 Nyomáskábeles monitorozás TruWave DPT-vel

A HemoSphere nyomáskábel egyetlen TruWave nyomástranszducerhez csatlakozik, és helyalapú intravaszkuláris nyomásadatokat biztosít. A TruWave DPT által mért elérhető nyomásparaméterek közé tartoznak a centrális vénás nyomás (CVP), ha a monitorozás a centrális vénás vezetékből történik, a diasztolés vérnyomás (DIA), a szisztolés vérnyomás (SYS), az artériás középnyomás (MAP) és a szívfrekvencia (PR), ha a monitorozás az artériás vezetékből történik, és a pulmonális artériás középnyomás (MPAP), ha a monitorozás a pulmonális artériás vezetékből történik. Lásd: 10-1. táblázat, oldal: 177.

10.4.1 TruWave DPT csatlakoztatása

- 1. Csatlakoztassa a nyomáskábel egyik végét a HemoSphere kibővített monitorhoz.
- 2. Az infúziós öblítőzsák és a TruWave transzducer légtelenítése és feltöltése: Fordítsa fel a fiziológiás sóoldatos zsákot (véralvadásgátlás: az intézmény irányelvei szerint). Szúrja át az infúziós zsákot a folyadék beadására szolgáló készlettel, közben tartsa a cseppkamrát függőleges helyzetben. Miközben fejjel lefelé tartja az infúziós zsákot, egy kézzel óvatosan préselje ki a zsákból a levegőt, közben a másik kezével addig húzza az öblítőfület (Snap-Tab), amíg a levegő el nem távozik az infúziós zsákból és a cseppkamra meg nem telik a kívánt szintig (½ vagy tele).
- 3. Helyezze az öblítőzsákot a nyomó infúziós zsákba (NE FÚJJA FEL), és akassza fel az infúziós állványra, legalább 2 ft (60 cm) magasságba a transzducer fölé.
- 4. Kizárólag gravitációs úton (a túlnyomásos zsák nyomása nélkül) öblítse át a TruWave transzducert úgy, hogy a nyomáscsővezetéket felfelé állítva tartja, és a folyadékoszlop a csőben emelkedve kinyomja a nyomáscsővezetékből a levegőt, amíg a folyadék el nem éri a cső végét (nyomás hatására turbulencia keletkezik, és megnövekszik a buborékképződés).
- 5. Helyezze nyomás alá a túlnyomásos zsákot, amíg el nem éri a 300 Hgmm értéket.
- 6. Gyorsöblítéssel öblítse át a transzducer csővezetékét, közben ütögesse a vezetéket és a zárócsapokat, hogy eltávolítsa a maradék légbuborékokat.

- 7. Egy befelé vagy kifelé irányuló, egyenes mozdulattal csatlakoztassa a TruWave DPT-t a HemoSphere nyomáskábelhez. A nullázógombot körülölelő nyomáskábeli LED (lásd 10-1. ábra, oldal: 177 (2)-es része) zölden villog, jelezve, hogy érzékelte a nyomásérzékelőt. A sárga fényjelzés hibaállapotot jelez. Ha ez történik, a speciális hibaállapot részleteiért lásd az állapotjelző sávot.
- Csatlakoztassa a csővezetéket a katéterhez, majd aspirálja és öblítse át a rendszert, hogy meggyőződjön arról, hogy a katéter intravaszkulárisan helyezkedik el, és hogy ne maradjon benne buborék.
- Rutin (az intézmény eljárásának megfelelő) transzducer-kalibrálási eljárással biztosítsa, hogy megfelelő nyomásjelek kerüljenek továbbításra. Olvassa el a TruWave nyomástranszducer használati utasítását.
- 10. A betegadatok megadásához kövesse a lépéseket. Lásd: Betegadatok oldal: 127.
- 11. Kövesse az alábbi utasításokat a transzducer nullázásához.

10.4.2 Intravaszkuláris nyomás nullázása

A TruWave DPT-t a pontos monitorozás érdekében légköri nyomásra kell nullázni.

Érintse meg a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) ikont a navigációs sávon.
VAGY

Nyomja meg a fizikai nullázógombot közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenyomva 3 másodpercen keresztül (lásd: 10-1. ábra, oldal: 177).

VIGYÁZAT

A kábel sérülésének megelőzése érdekében ne alkalmazzon túlzott erőt a nyomáskábel nullázó gombjára.

- 2. Az aktuális intravaszkuláris nyomás görbéje megjelenik és folyamatosan frissül a képernyőn. Ez erősíti meg, hogy a nullázási művelet sikeres.
- Használja a csatlakoztatott nyomáskábel porton (1-es vagy 2-es) lévő nyomástípus gombot az alkalmazott nyomásérzékelő típusának/helyének kiválasztásához. A görbe színe megegyezik a kiválasztott nyomástípussal. A Pressure Transducer (nyomástranszducer) választási lehetőségei:
 - ART (piros)
 - CVP (kék)
 - PAP (sárga)

Több nyomáskábel használata esetén az első kábelhez beállított nyomástípus nem elérhető választás a második nyomáskábelhez.

- 4. A használati utasításnak megfelelően helyezze el a zárócsap szelepét (szellőzőnyílását) közvetlenül a TruWave transzducer felett, a beteg flebosztatikus tengelyéhez.
- 5. Nyissa ki a zárócsap szelepét a légköri értékek leméréséhez. A nyomásnak egy egyenes vonalként kell látszania.

-0-

6. Nyomja meg a fizikai nullázógombot közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenyomva

3 másodpercig, vagy nyomja meg a nullázógombot

a képernyőn. Amikor a nullázás

Clinical Tools

befejeződött, egy hangjelzés hallható, és a csatlakoztatott nyomáskábel portjának görbéje felett, a dátum és az időpont mellett megjelenik a **"Zeroed (nullázva)"** üzenet.

- 7. Erősítse meg a stabil nulla nyomásértéket, és fordítsa úgy a zárócsapot, hogy az érzékelő a beteg intravaszkuláris nyomását mérje.
- 8. Ha kívánja, vezesse ki a nyomásjelet egy csatlakoztatott betegmonitorra. Az opcióról további információkat lásd: Nyomáskimenet oldal: 186.



9. Érintse meg a kezdőoldal ikont **LLLI** a monitorozás elkezdéséhez. A 10-1. táblázat, oldal: 177 megmutatja, melyik kulcsparaméterek érhetők el a konfiguráció típusától függően.

Amikor megkezdődik a nyomáskábellel végzett monitorozás, a vérnyomásgörbe megjelenítése esetén a vérnyomás görbéje is megfigyelhető. Lásd: A vérnyomásgörbe élő megjelenítése oldal: 98.

A TruWave DPT segítségével monitorozott paraméterértékek a rendszer 5 másodperces időközönként kiátlagolja, és 2 másodpercenként megjeleníti. Lásd: 6-4. táblázat, oldal: 133.

10.5 Nyomáskábeles monitorozás Swan-Ganz modullal végzett monitorozási módban

A HemoSphere nyomáskábel egyetlen Swan-Ganz pulmonális artériás nyomásporthoz csatlakozik, és pulmonális artériás nyomásadatokat (PAP) biztosít. HemoSphere Swan-Ganz modullal végzett monitorozási módban a nyomáskábel csatlakoztatható egy TruWave DPT-hez a pulmonális artériás vezetéken. Egy HemoSphere Swan-Ganz modullal történő monitorozás során a PAP monitorozása során a 20 másodperces paraméterértékek monitorozása is lehetséges. Lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163.

- 1. Csatlakoztassa a nyomáskábel egyik végét a HemoSphere kibővített monitorhoz.
- Egy befelé vagy kifelé irányuló, egyenes mozdulattal csatlakoztassa vagy válassza le a TruWave DPT-t. Olvassa el a TruWave nyomástranszducer használati utasítását és a TruWave DPT csatlakoztatása oldal: 182 utasításainak 2–6. lépését a levegő rendszerből való eltávolításáról.
- Rutin (az intézmény eljárásának megfelelő) transzducer-kalibrálási eljárással biztosítsa, hogy megfelelő nyomásjelek kerüljenek továbbításra.
- 4. Érintse meg: beállítások ikon

Clinical Tools (klinikai eszközök) fül

Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) ikon

VAGY

Nyomja meg a fizikai nullázógombot közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenyomva 3 másodpercen keresztül (lásd: 10-1. ábra, oldal: 177).

VIGYÁZAT

A kábel sérülésének megelőzése érdekében ne alkalmazzon túlzott erőt a nyomáskábel nullázó gombjára.

- 5. A PAP automatikusan kiválasztásra kerül a nyomástípus gombon.
- 6. A használati utasításnak megfelelően helyezze el a zárócsap szelepét (szellőzőnyílását) közvetlenül a TruWave transzducer felett, a beteg flebosztatikus tengelyéhez.
- 7. Nyissa ki a zárócsap szelepét a légköri értékek leméréséhez. A nyomásnak egy egyenes vonalként kell látszania.

Nvomia meg a fizikai nullázógombot 8.

közvetlenül a nyomáskábelen, és tartsa lenvomva



a képernyőn. Amikor a nullázás

3 másodpercig, vagy nyomja meg a nullázógombot befejeződött, egy hangjelzés hallható, és a csatlakoztatott nyomáskábel portjának görbéje felett, a dátum és az időpont mellett megjelenik a "Zeroed (nullázva)" üzenet.

- Erősítse meg a stabil nulla nyomásértéket, és fordítsa úgy a zárócsapot, hogy az érzékelő a beteg 9. pulmonális artériás nyomását mérje.
- 10. A katétercsúcs pulmonális artériába történő helyes behelyezésének megkönnyítése érdekében érintse meg a Reference (referencia) gombot. Az aktuális nyomásgörbe mellett megjelenik a különböző katétercsúcs-helyzetek példagörbéit mutató grafikus segédeszköz.



-0-

a Swan-Ganz modulos monitorozáshoz való visszatéréshez. 11. Érintse meg a kezdőoldal ikont A PAP adatok megtekintéséhez térjen vissza bármikor a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyőre.

10.6 Nullázás és görbe képernyő



10-2. ábra: Nullázás és görbe képernyők – Érzékelő nullázása és nyomás kikapcsolása

Ez a képernyő a klinikai műveletek menüből érhető el, és három elsődleges funkciója van:

- 1. a nyomás kiválasztása és az érzékelő nullázása
- 2. nyomásjel-kimenet biztosítása
- 3. görbe ellenőrzése

10.6.1 Nyomás kiválasztása és szenzor nullázása

Amint korábban olvasható, a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő teszi lehetővé, hogy a kezelő nullázza a csatlakoztatott szenzort/transzducert. A kezelőnek a nyomáskábellel végzett monitorozás előtt nulláznia kell a szenzort.

10.6.2 Nyomáskimenet

A Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő teszi lehetővé, hogy a kezelő kivezesse a nyomás görbéjét egy csatlakoztatott betegmonitorra.

- 1. Csatlakoztassa a HemoSphere nyomáskimeneti kábelt a monitor hátsó paneljén lévő nyomáskimeneti porthoz. Lásd (9): 3-2. ábra, oldal: 65.
- 2. Csatlakoztassa a monitorozni kívánt nyomásjel dugóját egy kompatibilis betegmonitorhoz:
 - artériás nyomás (AP (artériás nyomás), piros)
 - pulmonális artériás nyomás (PAP, sárga)
 - centrális vénás nyomás (CVP, kék)

Ellenőrizze, hogy a csatlakozók teljesen be vannak-e dugva. Olvassa el a betegmonitor használati utasítását.

- 3. Nullázza a betegmonitort.
- Győződjön meg róla, hogy 0 Hgmm-es érték jelenik meg a betegmonitoron, és érintse meg a Confirm (megerősítés) gombot a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő Patient Monitor (Betegmonitor) fülén.
- 5. Érintse meg a Transmit Waveform (hullámforma átvitele) ikont a nyomásjel betegmonitorra való küldésének elindításához. A "Setup Complete (rendszer kész)" üzenet jelenik meg, amikor az élő görbe átvitele történik a csatlakoztatott betegmonitorra. Lásd a jobb oldali képernyőt itt: 10-2. ábra, oldal: 185.

10.6.3 Görbe megerősítése

A Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő a vérnyomásgörbét jeleníti meg. Használja ezt a képernyőt vagy a folyamatos, valós idejű vérnyomásgörbe-megjelenítést (lásd: A vérnyomásgörbe élő megjelenítése oldal: 98) az artériás görbe minőségének ellenőrzésére a "Fault: CO – Check Arterial Waveform (Hiba: CO – Ellenőrizze az artériás hullámformát)" hibajelenségre adott válaszban. Ez a hiba akkor generálódik, ha az artériás nyomásjel minősége túl sokáig gyenge volt.

<u>}-0-</u>

A függőleges tengely beosztása automatikusan történik az átlagos vérnyomásérték ±50 Hgmm tartományban.

A PAP monitorozása invazív monitorozási módban. A Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) a pulmonális artériás nyomás (PAP) monitorozására is használható a HemoSphere Swan-Ganz modul és a nyomáskábel együttes használatakor. A PAP monitorozása során érintse meg a **Reference (referencia)** gombot a különböző katétercsúcshelyzetek példagörbéit megjelenítő képernyő megtekintéséhez, és ellenőrizze a katéter pulmonális artériában lévő helyes elhelyezkedését.

FIGYELMEZTETÉS

Ne használja a HemoSphere kibővített monitorozó platformot a pulzusszám és a vérnyomás monitorozására.

11

HemoSphere ClearSight modul nem invazív monitorozás

Tartalom

HemoSphere nem invazív rendszer módszertan.	187
A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakoztatása	189
Opcionális HRS	196
SQI	199
Physiocal kijelző	199
ClearSight beállítások és mandzsettaopciók	200
Vérnyomás-kalibrálás	201
Kimeneti jel a betegmonitorhoz	202
SQI. Physiocal kijelző. ClearSight beállítások és mandzsettaopciók. Vérnyomás-kalibrálás. Kimeneti jel a betegmonitorhoz.	199 199 200 201 202

11.1 HemoSphere nem invazív rendszer módszertan

A HemoSphere nem invazív rendszer a következőkből áll: HemoSphere kibővített monitor ClearSight modullal és csatlakoztatott kompatibilis nyomásszabályozóval, szív-referenciaérzékelő és kompatibilis Edwards ujjmandzsetta/ujjmandzsetták. A rendszercsatlakozásokat lásd: 11-1. ábra, oldal: 190. A beteg vérnyomásának és kulcsfontosságú hemodinamikai paramétereinek mérése a térfogatszorításos módszeren, a Physiocal módszeren és a ClearSight algoritmuson alapszik.

11.1.1 Térfogatszorításos módszer

A ClearSight és az Acumen IQ ujjmandzsetták a térfogatszorításos módszert alkalmazzák, amelyet a cseh fiziológus, J.Peñáz (Penaz J 1973) fejlesztett ki¹. Az ujjmandzsetta egy pletizmográf érzékelővel van felszerelve, amely a fényforrás és a fényvevő kombinációja, az ujj artériás vértérfogatának folyamatos monitorozása érdekében. A mandzsettában lévő felfújható hólyag gyorsan alkalmazkodik a térfogat változásához, és kiegyenlíti a mandzsetta nyomását az artériában lévő nyomással. Az artéria ezáltal "nem megnyújtott" térfogaton van leszorítva, és a mandzsetta nyomása mindig egyenlő az ujj artériás nyomásával.

11.1.2 Physiocal módszer

A Physiocal módszer, kifejlesztője: K.H. Wesseling (K.H. Wesseling et al. 1995)², a fiziológiai kalibrálás rövidítéseként.



A Physiocal megmagyarázza a "nem megnyújtott" térfogatokat normál mérési időszak során. A mandzsettanyomás egy vagy több szívverésen keresztül állandó, és a vérnyomásmérés pillanatnyilag megszakadt az ujjartéria élettani tulajdonságainak megfigyelésére. A mérési időszak elején ezek a megszakítások gyakran előfordulnak. Ha az artéria tulajdonságai kellőképpen állandóak az idő során, a Physiocal beállítások közötti intervallum 70 szívverésre lesz emelve. A magasabb intervallum fokozott mérési stabilitást jelöl.

11.1.3 Görberekonstrukciós és hemodinamikai elemzés (ClearSight algoritmus)

Élettani okokból kifolyólag az artériás vérnyomásgörbe fokozatosan változik az arteria brachialis és az ujjartériák között. A ClearSight algoritmus kibővített feldolgozási módszereket használ az arteria brachialis nyomásgörbéjének rekonstruálására (P. Gizdulich et al. 1997)³. Görberekonstrukciós hozam ütésről ütésre szisztolés (SYS), diasztolés (DIA) és artériás közép- (MAP) nem invazív nyomásértékek. Elérhető az artériás pulzusnyomás-variáció (PPV) is. Görbe hemodinamikai elemzés hozamértékek a következőkre: perctérfogat (CO), szívindex (CI), verőtérfogat (SV), verőtérfogat-index (SVI) és szívfrekvencia (PR) kibővített pulzuskontúrozási módszerrel. A verőtérfogat-változás (SVV) kiszámítása kibővített algoritmusok segítségével történik a dinamikus folyadékérzékenység értékelése céljából. A szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR) és a szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI) értékek a centrális vénás nyomás (CVP) érték beírása vagy monitorozása során válnak elérhetővé.

Ha csatlakoztatva van egy Acumen IQ ujjmandzsetta és egy HRS, és az Acumen Hypotension Prediction Index funkció aktiválva van, a Hypotension Prediction Index, HPI, szisztolés meredekség (dP/dt) és a dinamikus rugalmasság (Ea_{dyn}) kulcsparaméterekként monitorozhatók. A beállítással és használattal kapcsolatos további információkat lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233.

11.1.4 Szív-referenciaérzékelő (Heart Reference Sensor, HRS)

A szív-referenciaérzékelő (HRS) figyelembe veszi az ujj és a szív közötti nyomáseltérést. Az ujj és a szív közötti magasságkülönbség miatt kialakuló hidrosztatikus nyomásváltozást kompenzálja a HRS. A HRS egyik végét az ujjra kell helyezni a mandzsetta szintjében, a másik végét pedig a szív szintjébe kell tenni.

11.1.5 Az ujjbegy elszíneződése, zsibbadása vagy bizsergése

A térfogatszorító módszer folyamatos nyomást helyez az ujjra, amely sosem zárja el teljesen az artériákat, de gátolja a vénás visszaáramlást, és vénás pangást okoz az ujjbegyben, a mandzsettától disztálisan. Ennek eredményeképpen a beteg ujjbegye gyakran elszíneződik (kék vagy piros elszíneződés) a monitorozás után néhány perccel. Hosszabb monitorozás után (körülbelül 30 perc - 2 óra) néhány beteg tapintási érzetet (bizsergés vagy zsibbadás) érezhet az ujjbegyében. A mandzsetta eltávolítása után azonnal a középső ujjperc enyhén csökkent térfogatot mutat, illetve előfordulhat reaktív hiperémia vagy duzzanat is. Ezek a jelenségek általában a mandzsettanyomás felengedését követően néhány percen belül megszűnnek. Ha a mérés során melegen tartja az ujjakat és a kezet, az javítja az ujjbegy arterializációját, ami javíthatja az elszíneződést, és csökkentheti a zsibbadás előfordulási arányát.

11.1.6 Monitorozás egyetlen mandzsettával

Egyetlen kompatibilis Edwards ujjmandzsetta ugyanazon beteg monitorozására összesen legfeljebb 8 órán át használható ugyanazon az ujjon. Egyetlen mandzsettás monitorozás során a HemoSphere nem invazív rendszer automatikusan felengedi a nyomást a mandzsettában rendszeres időközönként. Lásd: Mandzsettanyomás felengedése mód oldal: 200.

Megjegyzés

8 órányi, ugyanazon az ujjon végzett monitorozás után a HemoSphere nem invazív rendszer abbahagyja a monitorozást, és egy figyelmeztetést jelenít meg, hogy helyezze a mandzsettát egy másik ujjra, ha folyamatos monitorozásra van szükség.

11.1.7 Monitorozás két mandzsettával

8 óránál hosszabb monitorozási időszakok esetén a HemoSphere nem invazív rendszer lehetővé teszi két kompatibilis Edwards ujjmandzsetta egyidejű csatlakoztatását különböző ujjakhoz. Ebben a konfigurációban a rendszer a két mandzsetta között váltogatja az aktív monitorozást a felhasználó által kiválasztott időközönként, hogy lehetővé tegye a minimálisan megszakított, folyamatos monitorozást. Mandzsettaváltás során legfeljebb egy perces szünet lehet a monitorozásban. Lásd: ClearSight beállítások és mandzsettaopciók oldal: 200.

Megjegyzés

Dupla mandzsettás konfiguráció használata esetén győződjön meg róla, hogy mindkét ujj méretét külön megmérték. Nem ritka, hogy a betegek ujjai különböző méretűek, és két különböző méretű kompatibilis Edwards ujjmandzsettára van szükség. Ha nem sikerül kiválasztania a megfelelő ujjmandzsettát, az mérési pontatlansághoz vezethet.

Ha csatlakoztatva van egy Acumen IQ ujjmandzsetta és egy HRS, és az Acumen Hypotension Prediction Index funkció aktiválva van, a Hypotension Prediction Index, HPI, az artériás pulzusnyomás-változás (PPV), a szisztolés meredekség (dP/dt) és a dinamikus rugalmasság (Ea_{dyn}) kulcsparaméterekként monitorozhatók.

A beállítással és használattal kapcsolatos további információkat lásd: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233.

Dupla mandzsettás konfiguráció használata esetén mindkét ujjmandzsettának Acumen IQ ujjmandzsettának kell lennie a HPI engedélyezéséhez.

Egy mérés elkezdésekor az ujjmandzsetta egyetlen betegnél történő használat során 72 óra után jár le.

11.1.8 Módszertani hivatkozások

- 1. Penaz J (1973), "Photoelectric measurement of blood pressure, volume and flow in the finger (A vérnyomás, térfogat és áramlás fotoelektromos mérése az ujjban)" *Digest of the 10th Int Conf Med Biol Engng, Dresden*, 104. o.
- 2. Wesseling KH, et al. (1995), "Physiocal, calibration finger vascular physiology for Finapres (Physiocal, kalibrációs ujj vaszkuláris fiziológia Finapres-nek)" *Homeostasis* 36 (2-3), 67-82. o.
- 3. Gizdulich P, Prentza A, Wesseling KH (1997), "Models of brachial to finger pulse wave distortion and pressure decrement (Modellek a brachialistól az ujj nyomáshullámának torzulására és a nyomáscsökkenésre)" *Cardiovascular Research* 33 (3), 698-705. o.

11.2 A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakoztatása

A HemoSphere ClearSight modul minden jóváhagyott Edwards ujjmandzsettával kompatibilis. A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakozásainak áttekintését lásd: 11-1. ábra, oldal: 190.

 Helyezze és igazítsa a HemoSphere ClearSight modult a HemoSphere kibővített monitor bal oldali paneljén lévő nagy technológiai (L-Tech) modul nyílásába. A modul a helyére pattan, ha megfelelően helyezik be.

VIGYÁZAT

Ne erőltesse a modult a nyílásba. A modul becsúsztatásához és helyére kattintásához alkalmazzon egyenletes nyomást.

- 2. A HemoSphere kibővített monitor bekapcsolásához nyomja meg a főkapcsoló gombot, majd kövesse a betegadatok bevitelére vonatkozó lépéseket. Lásd: Betegadatok oldal: 127.
- 3. Kövesse az alábbi utasításokat a nyomásszabályozó alkalmazásával, az ujjmandzsetta méretének kiválasztásával és az ujjmandzsetta/ujjmandzsetták betegre helyezésével kapcsolatban.



- 1. szív-referenciaérzékelő* (Heart Reference Sensor, HRS)
- 2. nyomásszabályozó*
- 3. ujjmandzsetta/ujjmandzsetták*

- 4. HemoSphere ClearSight modul
- 5. HemoSphere kibővített monitor

11-1. ábra: A HemoSphere nem invazív rendszer csatlakozásainak áttekintése

Megjegyzés

A jelmagyarázatban *-gal jelölt 11-1. ábra, oldal: 190 komponensek ALKALMAZOTT ALKATRÉSZEK az IEC 60601-1 szabványban meghatározottak szerint, amelyek normál használat során szükségszerűen érintkezésbe kerülnek a beteggel, hogy a HemoSphere nem invazív rendszer elvégezhesse a funkcióját.

FIGYELMEZTETÉS

Azokat a komponenseket, amelyek nincsenek ALKALMAZOTT ALKATRÉSZKÉNT megjelölve, tilos kicserélni olyan helyeken, ahol a beteg érintkezhet a komponenssel.

Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere ClearSight modult (alkalmazott alkatrész csatlakozása) egy kompatibilis monitorozó platformhoz

csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát.

Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését.

Ne sterilizálja a HemoSphere nem invazív rendszer komponenseit. A HemoSphere nem invazív rendszer nem sterilen kerül forgalomba.

Tekintse meg a tisztítási utasításokat.

Olvassa el az egyes tartozékokhoz mellékelt utasításokban az elhelyezésükre és használatukra vonatkozó specifikus utasításokat, valamint a megfelelő FIGYELMEZTETÉSEKET, ÓVINTÉZKEDÉSEKET és műszaki jellemzőket.

Ne használjon sérült komponenseket/érzékelőket vagy olyan komponenseket/érzékelőket, amelyek szabadon álló elektromos érintkezéseket tartalmaznak, hogy elkerülje a beteg vagy a felhasználó áramütésveszélyét.

A HemoSphere nem invazív rendszer monitorozó komponensei nem defibrillációbiztosak. Defibrillálás előtt csatlakoztassa szét a rendszert.

Csak kompatibilis Edwards ujjmandzsettákat, szív-referenciaérzékelőket és egyéb HemoSphere nem invazív rendszer tartozékokat, kábeleket és/vagy komponenseket használjon, amelyet az Edwards vállalat biztosított és megcímkézett. Egyéb címkézetlen kiegészítők, kábelek vagy más alkatrészek használata veszélyeztetheti a beteg biztonságát és a mérés pontosságát.

Mindig távolítsa el a HemoSphere nem invazív rendszer érzékelőit és komponenseit a betegből, és teljesen csatlakoztassa le a beteget a műszerről, mielőtt megfürdeti a beteget.

VIGYÁZAT

A HemoSphere nem invazív rendszer hatásosságát nem vizsgálták 18 éven aluli betegek esetén.

Mindig a csatlakozót fogja meg, ne a kábelt, amikor fel- vagy lecsatlakoztatja azt. Ne csavarja és ne hajlítsa meg a csatlakozókat. Használat előtt bizonyosodjon meg róla, hogy minden szenzor és kábel megfelelően és teljesen csatlakoztatva van.

11.2.1 A nyomásszabályozó felhelyezése

A nyomásszabályozót a beteg a csuklóján viseli, és az a HemoSphere ClearSight modulhoz, HRS-hez és az ujjmandzsettá(k)hoz csatlakozik. Lásd: 11-2. ábra, oldal: 192.



- 1. nyomásszabályozó
- 2. nyomásszabályozó pánt

- 3. ujjmandzsetta/ujjmandzsetták
- 4. szív-referenciaérzékelő

11-2. ábra: Nyomásszabályozó alkalmazás

- 1. Tekerje a nyomásszabályozó pántot a beteg csuklója köré. Ébren lévő betegeknél a nem domináns kéz ajánlott monitorozásra. (11-2. ábra, oldal: 192, bal)
- 2. Illessze a nyomásszabályozót a pánton lévő műanyag illesztékbe, ügyelve arra, hogy a mandzsettacsatlakozók az ujjak irányába nézzenek.
- 3. Csatlakoztassa a nyomásszabályozó kábelt a HemoSphere ClearSight modulhoz. (11-1. ábra, oldal: 190)

FIGYELMEZTETÉS

Ne helyezze fel túl szorosan a nyomásszabályozó pántot és az ujjmandzsettá(ka)t.

Ne használja a nyomásszabályozó pántot sérült bőrfelületen, mert az további sérüléshez vezethet.



11.2.2 Az ujjmandzsetta méretének kiválasztása

11-3. ábra: Mandzsettaméret kiválasztása

- Az ujjmandzsetta méretező segítségével méretezze a monitorozásra használni kívánt ujja(ka)t. Legjobb eredményeket a középső, gyűrűs vagy mutatóujjal lehet elérni. A mandzsetta nem helyezhető a hüvelykujjra, vagy korábban eltört ujjakra.
- Az ujjmandzsettaméret-meghatározó eszközt tekerje a középső ujjperc köré úgy, hogy a keskenyebb, színkóddal rendelkező végét áthúzza a nyíláson annyira, hogy pontosan illeszkedjen.
- 3. A fekete nyilak jelzik a megfelelő mandzsettaméretet. A jelzett szín alapján válassza ki a megfelelő méretű ujjmandzsettát.
- 4. Bizonyos mandzsettáknál egy ablak jelzi, hogy a megfelelő méretű mandzsettát választották ki.

FIGYELMEZTETÉS

Az ujjmandzsetta nem megfelelő felhelyezése vagy hibás méretezése pontatlan monitorozáshoz vezethet.

11.2.3 Az ujjmandzsetta/ujjmandzsetták felhelyezése

A megfelelő, kompatibilis Edwards ujjmandzsetta felhelyezésével kapcsolatos részletes utasításokért és tényleges eszközábrákért tekintse meg a termék használati utasítását.

Egy betegen történő használatra A ClearSight és az Acumen IQ ujjmandzsettákat egyetlen betegen történő használatra tervezték. Egy mérés elkezdésekor az ujjmandzsetta egyetlen betegnél történő használat során 72 óra után jár le.

Monitorozás két mandzsettával. A HemoSphere nem invazív rendszer lehetővé teszi két kompatibilis Edwards ujjmandzsetta egyidejű csatlakoztatását, a két ujj közötti mérés váltogatása érdekében. Ez a funkció a monitorozás minimális megszakítását teszi lehetővé akár 72 órán át, és szükséges a 8 óránál hosszabb mérések során. Ez a funkció használható a beteg kényelmének fokozása érdekében is.

11.2.4 A szív-referenciaérzékelő nullázása és alkalmazása

A szív-referenciaérzékelőt (HRS) mindig használni kell tudatuknál lévő betegeknél, szabadon mozgó betegeknél, illetve azoknál a betegeknél, akiket gyakran újra kell pozicionálni az eljárás során. Kövesse a

képernyőn megjelenő parancsokat vagy az alábbi lépéseket a HRS csatlakoztatásával és nullázásával kapcsolatban.





VIGYÁZAT

A flebosztatikus tengelyhez történő szintezés érdekében győződjön meg arról, hogy a HRS megfelelően van felhelyezve.

- 1. A HRS a nyomásszabályozóhoz történő csatlakoztatása Lásd (1): 11-4. ábra, oldal: 194.
- 2. Igazítsa függőlegesen a HRS mindkét végét, és érintse meg a nullázás gombot. Lásd (2): 11-4. ábra, oldal: 194.
- 3. Várjon annak a jelzésére, hogy a HRS nullázása megtörtént.
- 4. Helyezze a HRS szív felőli végét a betegre a flebosztatikus tengely szintjében egy HRS kapocs segítségével. Lásd (3): 11-4. ábra, oldal: 194.

Megjegyzés

A beteg forgatása vagy mozgatása esetén a flebosztatikus tengely a beteggel együtt forog vagy mozdul. Szükség esetén ne felejtse el újra felhelyezni a HRS szív felőli végét annak biztosítása érdekében, hogy az a beteg új pozíciójában a szívvel egyező függőleges szintben legyen.

- 5. Csatlakoztassa a HRS másik végét az ujjmandzsettához. Lásd (4): 11-4. ábra, oldal: 194.
- 6. A monitorozás elkezdéséhez érintse meg a monitorozás elkezdése ikont a navigációs sávon vagy a beállítás súgó képernyőjén.
- 7. Érintse meg a monitorozás befejezése ikont **sup** bármikor a navigációs sávon a monitorozás befejezéséhez.

11.2.5 A HemoSphere nem invazív rendszer monitorozásának általános hibaelhárítása

Az alábbiakban a normál monitorozás során esetlegesen fellépő gyakori problémákat, illetve néhány hibaelhárítási lépést sorolunk fel.

• Ha a monitorozás elkezdését követően percekig nem jelenik meg görbe, ellenőrizze az állapotsávot hibákat vagy riasztásokat keresve, amelyek azt jelezhetik, hogy probléma van. Egy megjelenített

üzenettel kapcsolatos további információkért érintse meg a kérdőjel ikont, vagy lásd: 15-20. táblázat, oldal: 316.

- Mérés során a mandzsettával monitorozott ujjbegy elszíneződhet. Ez normális, és a mandzsetta eltávolítását követően néhány percen belül megszűnik.
- Mérés során a tudatuknál lévő betegek enyhe pulzálást figyelhetnek meg azon az ujjon, amelyre a mandzsettát felhelyezték. Ezek a pulzálások pillanatokon belül megszűnnek a Physiocal során. A beteget tájékoztatni kell arról, hogy ezek a szabálytalanságok normálisak, és nem a beteg szíve okozza őket.
- Ha a beteg kooperál, utasítsa arra, hogy tartsa lazán a kezét, ne feszítse meg az izmait, és ne feszítse ki túlzottan a kezét.
- Győződjön meg róla, hogy a kéz vérellátása nincs (részlegesen) elzáródva, pl. azért, mert a csukló kemény felszínnek nyomódik.
- Bizonyos helyzetek, például a hideg kéz, megnehezítik a monitorozás elkezdését. Ha a betegnek hideg a keze, próbálja felmelegíteni.

FIGYELMEZTETÉS

Ne használja a HemoSphere nem invazív rendszert szívfrekvencia-monitorként.

Ha a műszert teljes testes besugárzás során használják, a HemoSphere nem invazív rendszer komponenseit tartsa a besugárzási területen kívül. Ha egy monitorozási komponens besugárzásnak van kitéve, az hatással lehet az eredményekre.

Az erős mágneses mezők a műszer hibás működését, valamint a beteg égési sérülését okozhatják. Ne használja a műszert mágneses rezonanciás képalkotási (MRI) vizsgálat során. Az indukált áram égési sérüléseket okozhat. Az eszköz befolyásolhatja az MR képet, az MRI egység pedig befolyásolhatja a mérések pontosságát.

VIGYÁZAT

A HemoSphere nem invazív rendszer nem használható apnoe monitorként.

Azon betegek esetében, akiknél az alkarban és a kézfejben lévő artériákban és arteriolákban szélsőségesen összehúzódik a simaizom, mint például a Raynaud-szindrómában szenvedő betegek esetében, előfordulhat, hogy nem lehetséges a vérnyomás mérése.

Tényezők, amelyek pontatlan nem invazív méréshez vezethetnek:

- Nem megfelelően nullázott és/vagy szintre állított HRS
- A vérnyomás nagyfokú változékonysága. A BP változást többek között az alábbi állapotok okozhatják:
 - * Intraaortikus ballonpumpák
- Bármely klinikai állapot, amikor az artériás középnyomás pontatlannak tűnik, vagy nem jellemző az aorta nyomására.
- Az ujjak rossz vérkeringése.
- Meghajlított vagy lelapított ujjmandzsetta.
- A beteg ujjainak vagy kezének túlzott mozgatása.
- Műtermékek és gyenge jelminőség.
- Az ujjmandzsetta helytelen elhelyezése, pozíciója vagy túl laza ujjmandzsetta.
- Interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel.

Ha az ujjmandzsetta nincs az ujj köré tekerve, minden esetben csatlakoztassa le, hogy elkerülje a véletlen túlzott felfújást.

Preeklampsziás betegeknél nem állapították meg az Edwards kompatibilis ujjmandzsetták hatékonyságát.

Az intra-aortikus ballon támogatóból származó pulzációk hozzáadódhatnak a szívfrekvenciához a műszer szívfrekvencia-kijelzőjén. Ellenőrizze a beteg szívfrekvenciáját az EKG-n látott szívfrekvenciával.

A szívfrekvencia-mérés a perifériás áramlási pulzus optikai észlelésén alapszik, ezáltal lehet, hogy nem azonosít bizonyos aritmiákat. A szívfrekvencia nem használható EKG-alapú aritmiaelemzés helyett.

11.3 Opcionális HRS

Az **Optional HRS (Opcionális HRS)** egy kibővített funkció, amelyet engedélyezni kell. Ha ez a funkció engedélyezve van, a lépések különböznek a korábban itt leírtaktól: Szív-referenciaérzékelő (Heart Reference Sensor, HRS) oldal: 188. A HemoSphere nem invazív rendszer ujjmandzsetta algoritmusnak meg kell magyaráznia a monitorozott ujj szívhez viszonyított függőleges szintjének változása miatt kialakuló nyomásbeli különbségeket. Ez kétféleképpen végezhető el a **Patient Positioning Mode Selection (Betegpozicionáló mód kiválasztása)** ablakban (lásd 11-5. ábra, oldal: 196):



11-5. ábra: Betegpozicionáló mód kiválasztása – Opcionális HRS



Manuálisan írja be a magasságbeli különbségeket. Ezzel a módszerrel csak a mozdulatlan és szedált betegek esetén magyarázhatja meg a magasságbeli különbségeket. A betegadatok beírása után érintse meg a Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg) ikont, és lépjen az alábbi Szedált és mozdulatlan beteg oldal: 196 részben leírt lépésekre.



Szív-referenciaérzékelő használata (HRS). A HRS-t olyan betegeknél kell használni, akiknél az ujj szívhez viszonyított függőleges szintje bármikor változhat a monitorozás során. A betegadatok beírása után érintse meg a Variable Patient Positioning (Változó betegpozicionálás) gombot, és lépjen a Szív-referenciaérzékelő (Heart Reference Sensor, HRS) oldal: 188 részben leírt lépésekre.

11.3.1 Szedált és mozdulatlan beteg

Ez a mód általános anesztéziában lévő betegeknél használható, akiknél kis mértékű szükség van, vagy nincs szükség a beteg áthelyezésére. A HRS használható ebben a módban, de nem szükséges.

- 1. Érintse meg a **Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg)** gombot, hogy kiemelje és kiválassza ezt a módot.
- 2. Érintse meg az **OK** lehetőséget.

VIGYÁZAT

A HRS nélküli monitorozás mérési pontatlanságokhoz vezethet. Győződjön meg róla, hogy a beteg mozdulatlan marad, pontosan mért ujj-szív magassági különbséggel.

Ne helyezze a beteget nem hanyatt fekvő pozícióba HRS nélküli monitorozás közben. Ez a HRS pontatlan függőleges kiegyenlítési értékéhez és mérési pontatlanságokhoz vezethet.

Megjegyzés

Ha az Acumen Hypotension Prediction Index funkció engedélyezve van, a **"HRS and Acumen IQ Cuff(s) are required for HPI features (A HPI funkciókhoz HRS-re és Acumen IQ mandzsettá(k)ra van szükség)**" szöveg jelenik meg. Érintse meg a **Acknowledge (nyugtázás)** gombot, ha nincs szükség az Acumen HPI funkcióra az aktuális monitorozáshoz.

A HPI engedélyezéséhez egy Acumen IQ ujjmandzsettára és HRS-re van szükség.

Ha egy HRS csatlakoztatva van, egy felugró képernyő jelenik meg az Alert (Felhívás): HRS Detected (HRS észlelve) üzenettel. A monitorozás HRS-sel történő elkezdéséhez érintse meg a Yes (igen) lehetőséget, majd lépjen a A szív-referenciaérzékelő nullázása és alkalmazása oldal: 193 2, lépésére. HRS nélküli monitorozáshoz csatlakoztassa le a HRS-t, érintse meg a No (nem) lehetőséget, és lépjen az alábbi lépésekre.



11-6. ábra: Nullázás és görbe képernyő – Függőleges kiegyenlítése bemenet

Ebben a módban a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő (lásd: 11-6. ábra, oldal: 197) egy függőleges skálasávot ábrázol, amely a kéz szívhez viszonyított kiegyenlítését mutatja. A kéz szintje nullára van állítva. A pozitív kiegyenlítési érték azt jelzi, hogy a beteg olyan pozícióban van, amelyben a kéz a szív felett van. Válassza ki az egységeket a skálasávon: CM vagy IN.

- 4. A csúszka segítségével mozgassa a kéz függőleges szintjét, és állítsa be a kéz és a szív közötti kiegyenlítést.
- 5. Érintse meg a következő nyilat



- 6. Megjelenik egy megerősítő képernyő. Ha a megjelenített kiegyenlítés helyes a beteg aktuális pozíciójához, érintse meg a Start Monitoring (monitorozás megkezdése) lehetőséget a monitorozás elkezdéséhez. Ha a megjelenített kiegyenlítés nem helyes, érintse meg a Cancel (mégse) lehetőséget, és szükség szerint állítsa be a kiegyenlítési értéket.
- 7. Érintse meg a monitorozás befejezése ikont bármikor a navigációs sávon a monitorozás befejezéséhez.

Két riasztás halad körbe az információs sávon az **"Alert: No HRS Connected – Verify Patient Positioning** (Riasztás: HRS nincs csatlakoztatva – ellenőrizze a beteg pozicionálását)" és az **"Alert Current Offset:** Finger <position>" szöveggel, ahol a <position> a monitorozott ujj és a szív közötti igazolt magassági kiegyenlítés. A kiegyenlítési értéket minden alkalommal frissíteni kell, amikor a beteget újrapozicionálják ebben a módban. Továbbá, ha a monitorozást több, mint egy percre leállítják, a monitorozás újrakezdésekor újra igazolni kell a függőleges kiegyenlítési értéket.

11.3.2 Frissítse a kiegyenlítési értéket monitorozás során

Az ujj-szív függőleges kiegyenlítési érték frissítéséhez:

1. Érintse meg a navigációs sávon vagy a Clinical Tools (klinikai eszközök) menüben levő Zero &

Waveform (nullázás és hullámforma) ikont .

- 2. Érintse meg az Update Offset (Kiegyenlítés frissítése) gombot a Zero & Waveform (Vertical Offset Entry) (Nullázás és görbe (függőleges kiegyenlítési bernenet)) képernyőn.
- 3. A csúszka segítségével mozgassa a kéz szintjét a kiegyenlítési érték beállításához a beteg új pozíciójának megfelelően.
- 4. Érintse meg a következő nyilat
- 5. Megjelenik egy megerősítő képernyő. Ha a megjelenített kiegyenlítés helyes a beteg aktuális pozíciójához, érintse meg a Confirm Offset (Kiegyenlítés megerősítése) lehetőséget a monitorozás elkezdéséhez. Ha a megjelenített kiegyenlítés nem helyes, érintse meg a Cancel (mégse) lehetőséget, és szükség szerint állítsa be a kiegyenlítési értéket.

11.3.3 Betegpozíció mód megváltoztatása

A betegpozíció mód Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg) és Variable Patient Positioning (Változó betegpozicionálás) közötti változtatásához:

1. Érintse meg: beállítások ikon

→ Clinical Tools (klinikai eszközök) fül



- 2. Érintse meg a Patient Data (betegadatok) ikont
- 3. Érintse meg a **Positioning Mode (Pozicionáló mód)** listagombot a **Patient Positioning Mode Selection (Betegpozicionáló mód kiválasztása)** képernyő eléréséhez.
- 4. Érintse meg és jelölje ki a kívánt betegpozíció módot: Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg) vagy Variable Patient Positioning (Változó betegpozicionálás).
- 5. Érintse meg az OK gombot, és kövesse a Szedált és mozdulatlan beteg oldal: 196 részben leírt lépéseket a **Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg)** vagy Szív-

referenciaérzékelő (Heart Reference Sensor, HRS) oldal: 188 a Variable Patient Positioning (Változó betegpozicionálás) lehetőségekkel kapcsolatban.

Megjegyzés

HRS-sel végzett monitorozás során, ha Variable Patient Positioning (Változó betegpozicionálás) lehetőségre vált a Patient Sedated and Stationary (Szedált és mozdulatlan beteg) lehetőségről, a

monitorozás leáll. Érintse meg a monitorozás elkezdése ikont a monitorozás újrakezdéséhez a bevitel ikon megérintése után.

11.4 SQI

HemoSphere nem invazív rendszerrel végzett monitorozás során egy jelminőségjelző (SQI) van jelen minden nem invazív paramétercsempén. A SQI szint kiszámítása minden paraméterfrissítés alkalmával megtörténik 20 másodpercenként. Az artériás görbe SQI szintek leírását lásd alább: 11-1. táblázat, oldal: 199. Az egyes és kettes SQI szint általában riasztási állapottal van összefüggésben. Az SQI szint a monitorozás inicializálása (indítás vagy visszatérés) során nulla. A nullás SQI érték hibaállapottal is összefüggésben lehet. Az ujjmandzsettával kapcsolatos hibákat és riasztásokat lásd: 15-20. táblázat, oldal: 316.

Megjelenés	Szint	Jelentése
111	4	Normál
11	3	Közepes (közepesen sérült)
at il	2	Gyenge (esetleges riasztási állapot korlátozott jelet okoz)
11	1	Elfogadhatatlan (esetleges riasztási állapot rendkívül korlátozott jelet vagy annak hiányát okozza; az ujjmandzsettával kapcsolatos riasztások listáját lásd: 15-20. táblázat, oldal: 316)
all	0	Nyomásgörbe nem elérhető (az ujjmandzsettával kapcsolatos riasztások listáját lásd: 15-20. táblázat, oldal: 316)

11-1. táblázat: Artériás görbe SQI szintek

11.5 Physiocal kijelző

A Physiocal az artériás görbe automatikus kalibrálása, amely nem invazív monitorozás során rendszeres időközönként megjelenik. A Physiocal a nyomás fokozatos emelkedéseként figyelhető meg az élő nyomásgörbe kijelzőn indításkor, majd rövid megszakításokként a monitorozás során. A Physiocalok közötti intervallum az artériás görbe grafikonján jelenik meg zárójelben, a Physiocal intervallum ikon mellett (lásd: 11-2. táblázat, oldal: 199). Az ujjartéria jellemzői változásának pontos megmagyarázása érdekében a monitorozás során, a Physiocal rendszeres időközönként elvégzésre kerül, ami pillanatnyi megszakításokat eredményez az artériás görbében.

Megjelenés	Physiocal ütési intervallum	Jelentése
JF (60)	≥30	Normál mérési stabilitás
」 (20)	<30	Gyakori Physiocal megszakítások; változó fiziológiai artériatulajdonságok és csökkent mérési stabilitás

11-2	táblázat:	Physiocal	intervallum	állapota
------	-----------	-----------	-------------	----------

Megjelenés	Physiocal ütési intervallum	Jelentése
л ()	-	Physiocal folyamatban vagy nem elérhető állapot

11.6 ClearSight beállítások és mandzsettaopciók

A ClearSight beállítások képernyő lehetővé teszi a felhasználó számára a mandzsettanyomás felengedése közötti időintervallum kiválasztását, valamint a dupla mandzsettás monitorozás időintervallumának megváltoztatását. Ez a képernyő megjeleníti továbbá az érzékelő állapotát, valamint információt a csatlakoztatott ujjmandzsettával/ujjmandzsettákkal és a HRS-sel kapcsolatban.

Megjegyzés

Hagyjon legalább 10 perc monitorozást az érzékelő állapotinformációinak megtekintése előtt.

1. Érintse meg: beállítások ikon gomb.



→ Settings (beállítások) fül

ClearSight

 Érintse meg az Options (Opciók) fület a monitorozási beállítások megtekintéséhez. Ezen a beállítás képernyőn lévő választási opciók nem elérhetők aktív monitorozás során vagy nyomásmandzsetta felengedése üzemmódban.

Single Cuff (Egyetlen mandzsetta). Egyetlen mandzsettás monitorozáshoz válasszon ki egy mandzsettanyomás-felengedési időintervallumot az elérhető opciólistából. A mandzsettanyomás-felengedési időintervallum végén megtörténik a nyomás felengedése a mandzsettából az információs sávon lévő visszaszámlálón jelzett időtartamig. Lásd: Mandzsettanyomás felengedése mód oldal: 200.

Double Cuff (Dupla mandzsetta). Dupla mandzsettás monitorozásért válasszon ki egy váltási időintervallumot az elérhető opciólistából.

Optional HRS (Opcionális HRS). Az opcionális szív-referenciaérzékelő (HRS) funkció ezzel a váltógombbal **engedélyezhető** vagy **letiltható**. Ez a menüopció egy kibővített funkció, és engedélyezni kell. Ha az **Optional HRS (Opcionális HRS)** funkció engedélyezve van, a felhasználónak lehetősége van kézzel beírni egy függőleges kiegyenlítési értéket a kéz és a szív között HRS használata helyett. Lásd: Opcionális HRS oldal: 196.

- 3. Érintse meg a **Finger Cuff (Ujjmandzsetta)** fület a csatlakoztatott ujjmandzsetta/ujjmandzsetták állapotának és információinak megtekintéséhez.
- 4. Érintse meg a HRS fület a csatlakoztatott HRS állapotának és információinak megtekintéséhez.

11.6.1 Mandzsettanyomás felengedése mód

Egyetlen mandzsettás monitorozás során a HemoSphere nem invazív rendszer automatikusan felengedi a nyomást az ujjmandzsettáról rendszeres időközönként.





Ha ≤5 perc van hátra a **Cuff Pressure Release Mode (Mandzsettanyomás felengedése mód)** üzemmódig, egy fehér visszaszámláló ikon jelenik meg az információs sávon a nyomás felengedéséig hátralévő idővel együtt. Egy felugró értesítés jelzi, hogy a visszaszámláló óra elindult. A felhasználónak lehetősége van meghosszabbítani a mandzsettanyomás felengedéséig hátralévő visszaszámlálási időt, ha a **Postpone (Elhalasztás)** lehetőséget választja a felugró értesítésen. A folyamatos monitorozás nem hosszabbítható meg a 8 órás kumulatív monitorozási határértéken túl egyetlen ujjra vonatkozóan. Lásd: Monitorozás egyetlen mandzsettával oldal: 188 és Monitorozás két mandzsettával oldal: 189.



A mandzsettanyomás felengedési intervalluma végén a nyomást felengedi a rendszer a mandzsettából, és a monitorozás átmenetileg fel lesz függesztve. Egy értesítés jelenik meg a képernyőn annak jelzésére, hogy az ujjmandzsetta nyomása fel lett engedve. Sárga színnel jelenik meg a mandzsettanyomás felengedve ikon, és az időzítő jelzi a monitorozás automatikus újraindulásáig hátralévő időt.



Cuff Pressure Release Mode (Mandzsettanyomás felengedése mód) üzemmódban egy óra jelenik meg a navigációs sávon. Egy **Pressure Release Active (Nyomásfelengedés aktív)** felugró menü jelenik meg a képernyőn. Ez a menü elérhető a navigációs vagy információs sáv visszaszámláló órájának megérintésével is. Ebben a felugró ablakban a következő menüopciók vannak: **Postpone Release (Felengedés elhalasztása)** és **Stop Monitoring (Monitorozás leállítása)**.

Megjegyzés

A mandzsettanyomás felengedésének intervalluma csak akkor változtatható meg, amikor a monitorozás le van állítva. Kerülje a mandzsettafelengedési intervallumok gyakori megváltoztatását egy betegmonitorozás során.

11.7 Vérnyomás-kalibrálás

A **BP Calibration (Vérnyomás-kalibrálás)** képernyő lehetővé teszi a felhasználó számára a ClearSight ujjmandzsettával monitorozott vérnyomásértékek kalibrálását monitorozott referencia vérnyomásértékekkel.

Megjegyzés

BP Calibration (Vérnyomás-kalibrálás) nem elérhető dupla mandzsettás monitorozás során.

VIGYÁZAT

Ne végezzen BP kalibrálást monitorozási időszakok során, amikor a vérnyomás instabilnak tűnik. Ez pontatlan vérnyomásméréshez vezethet.

1. Érintse meg: beállítások ikon

on 🎾 → 0



Clinical Tools

Calibration (Kalibrálás) ikon

 Érintse meg az Add Measurement (Mérés hozzáadása) lehetőséget a referencia BP (vérnyomás) értékek beírása érdekében.

Megjegyzés

Miután megérintette az Add Measurement (Mérés hozzáadása) gombot, az aktuális ClearSight BP (vérnyomás) értékek jelennek meg, és a felhasználónak öt perce van a referencia BP (vérnyomás)

értékek beírására. Ha öt percnél több időre van szükség, az Add Measurement (Mérés hozzáadása) gomb megérintésével visszaállítható az öt perces időzítő.

Clinical Tools	∧ ∧ A A Image: Select Screens		Settings	(j)	Help	
\leftarrow	B	P Ca	libration			
Clea	rSight BP		Refe	rence	System	
	*		Add	d Measu	rement	
SYS	0 mmHg	L	Reference	e SYS	mmHg	
DIA	0 mmHg		Referenc	æ DIA	mmHg	
Calibrate [BP not calibrated]						
Touch Add Measurement to add reference BP values.						

11-7. ábra: BP kalibrálási képernyő

- 3. Írjon be Reference SYS (Referencia SYS) és Reference DIA (Referencia DIA) értéket.
- 4. Érintse meg a Calibrate (kalibrálás) gombot a kalibrálási eljárás befejezéséhez. A kalibrálás rövidítése (CAL (KAL)) megjelenik a paraméternév felett a BP (vérnyomás) csempén, annak jelzésére, hogy a ClearSight BP (vérnyomás) kalibrálása megtörtént.
- 5. A legutóbb beírt BP (vérnyomás) referenciaértékek törléséhez érintse meg a **Clear BP Calibration** (Vérnyomás-kalibrálás törlése) lehetőséget.

Megjegyzés

Az aktuális **BP Calibration (Vérnyomás-kalibrálás)** törlődik, ha a monitorozást több, mint 10 percig szüneteltetik.

HRS nélküli monitorozás esetén a BP Calibration (Vérnyomás-kalibrálás) egy percre le lesz tiltva a HRS függőleges kiegyenlítési érték frissítését követően.

11.8 Kimeneti jel a betegmonitorhoz

A Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyő felkínálja a felhasználó számára az artériás görbejel betegágy melletti betegmonitorhoz való küldésének lehetőségét.

1. Érintse meg a navigációs sávon vagy a Clinical Tools (klinikai eszközök) menüben levő Zero &

Waveform (nullázás és hullámforma) ikont

 Csatlakoztassa a HemoSphere nyomáskimeneti kábelt a monitor hátsó paneljén lévő nyomáskimeneti porthoz. Lásd (9): 3-2. ábra, oldal: 65.

- 3. Csatlakoztassa az artériás középnyomás (AP, piros) nyomásjel dugóját egy kompatibilis betegmonitorhoz. Ellenőrizze, hogy a csatlakozók teljesen be vannak-e dugva. Olvassa el a betegmonitor használati utasítását.
- 4. Érintse meg a **Patient Monitor (Betegmonitor)** fület a **Zero & Waveform (nullázás és hullámforma)** képernyőn.
- 5. Nullázza a betegmonitort, és erősítse meg a 0 Hgmm megjelenését. Érintse meg a **Confirm** (megerősítés) lehetőséget. Lásd (1): 11-8. ábra, oldal: 203.
- 6. Érintse meg a **Transmit Waveform (hullámforma átvitele)** ikont a nyomásjel betegmonitorra való küldésének elindításához. Lásd (2): 11-8. ábra, oldal: 203.
- 7. A "**Setup Complete (rendszer kész)**" üzenet jelenik meg, amikor az élő görbe átvitele történik a csatlakoztatott betegmonitorra. Lásd (3): 11-8. ábra, oldal: 203.

Megjegyzés

Az artériás görbe monitorozásának, a mandzsettaváltásnak vagy a mandzsettanyomás felengedése módnak a normál megszakításai, például Physiocal során, riasztást válthatnak ki a betegmonitoron.



11-8. ábra: Az artériás középnyomás görbéjének küldése a betegmonitorra

Vénás oximetriás monitorozás

Tartalom

Az oximetriás kábel áttekintése	
A vénás oximetria beállítása	
In vitro kalibrálás	
In vivo kalibrálás	207
Jelminőségjelző	
A vénás oximetriai adatok lekérése	
HGB frissítése	210
A HemoSphere oximetriás kábel visszaállítása	
Új katéter	211

12.1 Az oximetriás kábel áttekintése

A HemoSphere oximetriás kábel egy újrahasználható eszköz, amelynek egyik vége a HemoSphere kibővített monitorhoz, a másik vége pedig egy jóváhagyott Edwards oximetriás katéterhez csatlakozik. A HemoSphere oximetriás kábel egy érintésmentes eszköz, azaz normál használata során nem érintkezik a beteggel. Az oximetriás kábel reflexiós spektrofotometriával folyamatosan méri a vénás oxigénszaturációt. Az oximetriás kábelen belül található LED-ek fényét optikai szálak vezetik a katéter disztális végéhez. Az elnyelt, megtört és visszavert fény mennyisége a vérben lévő oxigenizált és deoxigenizált hemoglobin relatív mennyiségétől függ. Ezeket az optikai intenzitási adatokat az oximetriás katéter gyűjti, a HemoSphere oximetriás kábel dolgozza fel, és egy kompatibilis monitorozó platform jeleníti meg. A paraméterkimenet a kevert vénás vér oxigénszaturációja (SvO₂) vagy a centrális vénás vér oxigénszaturációja (ScvO₂).

12.2 A vénás oximetria beállítása

Olvassa el az egyes katéterekhez mellékelt használati útmutatóban a katéter elhelyezését és használatát illető specifikus utasításokat, valamint a megfelelő figyelmeztetéseket, óvintézkedéseket és megjegyzéseket.

Óvintézkedés. Óvatosan tekerje le a kábelt, amikor kimozdítja a becsomagolt alakzatból. A letekeréshez ne húzza meg a kábelt. Ellenőrizze, hogy a csomagolás ajtaja az oximetriás kábel katétercsatlakozási pontjánál szabadon mozog, és megfelelően zár. Ne használja az oximetriás kábelt, ha az ajtó sérült, nyitva marad vagy hiányzik. Ha az ajtó megsérül, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.

A HemoSphere oximetriás kábelt monitorozás előtt kalibrálni kell. A szöveti oximetriás monitorozásról több információért lásd: HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás oldal: 212.

1. Csatlakoztassa a HemoSphere oximetriás kábelt a HemoSphere kibővített monitorhoz. A következő üzenet jelenik meg:

Oximetry Cable Initializing, Please Wait (Oximetriás kábel inicializálása; kérjük, várjon)

- 2. Ha a HemoSphere kibővített monitor nincs bekapcsolva, kapcsolja be a főkapcsolót, majd kövesse a betegadatok beviteléhez szükséges lépéseket. Lásd: Betegadatok oldal: 127.
- 3. Távolítsa el a katétertálca fedelének egy részét az optikai csatlakozójának felfedéséhez.

4. Helyezze be a katéter optikai csatlakozóját az oximetriás kábelbe úgy, hogy a "TOP" jelölés felfelé nézzen, majd zárja le a csomagolást.





Megjegyzés

A bemutatott katéter kinézete (lásd: 12-1. ábra, oldal: 205) csupán példaként szolgál. A tényleges megjelenés eltérő lehet a katéter típusától függően.

Amikor kihúzza a HemoSphere oximetriás kábelt a HemoSphere kibővített monitorból vagy a katétereket az oximetriás kábelből, akkor azokat mindig a csatlakozás helyénél húzza meg. Ne húzza a kábeleket, és ne használjon eszközöket a leválasztáshoz.

Az arteria pulmonalis katéterei és a centrális vénás katéterek defibrillációbiztos, CF TÍPUSÚ ALKALMAZOTT ALKATRÉSZEK. A katéterhez csatlakozó betegkábelek, például a HemoSphere oximetriás kábel nem minősülnek alkalmazott alkatrésznek, de érintkezhetnek a beteggel, és megfelelnek az IEC 60601-1 szerint az alkatrészekre vonatkozó követelményeknek.

VIGYÁZAT

Ellenőrizze, hogy az oximetriás kábel stabilan rögzül-e, hogy elkerülje a csatlakoztatott katéter szükségtelen elmozdulását.

FIGYELMEZTETÉS

Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere oximetriás katétert (alkalmazott alkatrész tartozéka, defibrillációs védelemmel ellátva) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát.

Ne fedje ruhaszövettel az oximetriás kábel fő testét, illetve ne helyezze azt közvetlenül a beteg bőrére. Ellenkező esetben a felszín felmelegszik (akár 45 °C hőmérsékletre), és belső hőmérsékletének szinten tartása érdekében hőt fog leadni. Ha a belső hőmérséklet túllépi a határértéket, szoftverhiba lép fel.

Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését.

12.3 In vitro kalibrálás

Az in vitro kalibrálást a katéter csomagjában található kalibrációs pohár segítségével még az előtt kell elvégezni, hogy a katétert bevezetnék a beteg testébe.

Megjegyzés

Amikor megtörtént egy oximetriás kábel in vitro vagy in vivo kalibrálása, hibajelenséget vagy felhívást úgy lehet kiváltani, ha csatlakoztatott betegkatéter nélkül végez vénás oximetriás monitorozást.

VIGYÁZAT

A katéter csúcsát vagy a kalibrálócsészét nem érheti nedvesség az in vitro kalibrálás elvégzése előtt. A katéternek és a kalibrációs pohárnak száraznak kell lennie a pontos in vitro oximetriai kalibráláshoz. Csak az in vitro kalibrálás után öblítse át a katéter lumenét.

Pontatlan kalibráláshoz vezet, ha az in vitro kalibrálást csak azután végzi el, hogy az oximetriás katétert bevezette a beteg testébe.

Érintse meg az oximetriai kalibrálás ikont az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy érintse
meg a beállítások ikont A Clinical Tools (klinikai eszközök) fület → Venous

Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

- 2. A Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) képernyő tetején válassza ki az oximetria típusát: ScvO₂ vagy SvO₂.
- 3. Érintse meg az In vitro Calibration (in vitro kalibrálás) gombot.
- Az In vitro Calibration (in vitro kalibrálás) képernyőn írja be a beteg hemoglobin (HGB) vagy hematokrit (Hct) értékét. A hemoglobin g/dl vagy mmol/l mértékegységben is megadható a billentyűzettel. Az elfogadható tartományokat lásd: 12-1. táblázat, oldal: 206.

Opció	Leírás	Választási tartomány
HGB (g/dl)	Hemoglobin	4,0–20,0
HGB (mmol/l)	-	2,5–12,4
Hct (%)	Hematokrit	12–60

- 5. Érintse meg a **Calibrate (kalibrálás)** gombot a kalibrálási eljárás megkezdéséhez.
- A kalibrálás sikeres befejeztével az alábbi üzenet jelenik meg: In vitro Calibration OK, insert catheter (In vitro kalibrálás rendben, vezesse be a katétert)

- 7. Vezesse be a katétert a katéter használati utasításában leírtak szerint.
- Érintse meg a Start (indítás) gombot. Sikeres kalibrálást követően az oximetriai kalibrálás ikon szürkén látható.

12.3.1 In vitro kalibrálási hiba

Ha a HemoSphere kibővített monitor nem tudja elvégezni az in vitro kalibrálást, egy felugró hibaképernyő jelenik meg.

Érintse meg az **In vitro Calibration (in vitro kalibrálás)** gombot az oximetriai kalibrálási eljárás megismétléséhez.

VAGY

Érintse meg a **Cancel (mégse)** gombot a **Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása)** menühöz való visszatéréshez.

12.4 In vivo kalibrálás

Az in vivo kalibrálás segítségével akkor végezheti el a kalibrálást, ha a katétert már bevezette a beteg testébe.

Megjegyzés

Az eljárás képzett személyzetet igényel, aki a felesleges vért (tisztítótérfogatot) és a laboratóriumi eljárásra szánt vérmintát leveszi. Egy CO-oxigénszintmérővel mért oximetriai értékre van szükség.

Az optimális pontosság érdekében az in vivo kalibrálást legalább 24 óránként el kell végezni.

Az in vivo kalibrálás közben a rendszer megjeleníti a jelminőséget. A kalibrálást csak akkor ajánlott elvégezni, ha az SQI értéke 3 vagy 4, Lásd: Jelminőségjelző oldal: 208.

Érintse meg az oximetriai kalibrálás ikont az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy érintse
meg a beállítások ikont → Clinical Tools (klinikai eszközök) fület → Venous
Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont
A Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont
A Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont
á Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont
Á Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont
A Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

Warning (Figyelmeztetés): Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter. (Fali műtermék vagy beékelődés észlelhető. Pozicionálja újra a katétert.) VAGY Warning (Figyelmeztetés): Unstable Signal. (Instabil jel.)

4. Ha a "Wall Artifact or Wedge Detected (Fali műtermék vagy beékelődés észlelhető)" vagy az "Unstable Signal (Instabil jel)" üzenet jelenik meg, próbálja meg elhárítani a hibát a 15-24. táblázat, oldal: 339 szerint, és érintse meg a **Recalibrate (újrakalibrálás)** gombot a kiindulási beállítás visszaállításához.

VAGY

Érintse meg a **Continue (folytatás)** gombot a vérmintavétel műveletének folytatásához.

- 5. Ha a kiindulási kalibrálás sikeres, érintse meg a Draw (vérvétel) gombot, és vegye le a vérmintát.
- 6. Lassan vegye le a vért (30 másodperc alatt2 mL-t vagy 2 cm³-t), és a vérmintát juttassa el a laboratóriumba CO-oxigénszintmérő elemzésre.
- 7. A laboratóriumi értékek megérkezése után érintse meg a HGB gombot a beteg hemoglobinértékének beviteléhez, majd érintse meg a g/dl vagy mmol/l, vagy a Hct gombot a beteg hematokritértékének beviteléhez. Az elfogadható tartományokat lásd: 12-2. táblázat, oldal: 208.

Opció	Leírás	Választási tartomány
HGB (g/dl)	Hemoglobin	4,0–20,0
HGB (mmol/l)		2,5–12,4
Hct (%)	Hematokrit	12–60

12-2. táblázat: In vivo kalibrálási opciók

Megjegyzés

Egy HGB- vagy Hct-érték bevitele után a rendszer automatikusan kiszámolja a másik értéket. Ha mindkét érték ki van választva, a rendszer az utóbb bevitt értéket fogadja el.

- 8. Írja be a laboratóriumi oximetria értékét (ScvO₂ vagy SvO₂).
- 9. Érintse meg a Calibrate (kalibrálás) gombot. Sikeres kalibrálást követően az oximetriai kalibrálás

ikon VV szürkén látható.

12.5 Jelminőségjelző

A jelminőségjelző (SQI, signal quality indicator) a jelminőséget tükrözi a katéter éren belüli helyzete és állapota alapján. A szöveti oximetria mérésekor a jelminőség a szöveten áthaladó infravöröshöz közeli tartományú fény mennyiségén alapul. Az SQI sáv négyzetei az oximetriai jelminőségnek megfelelően telődnek. Az SQI két másodpercenként frissül az oximetriai kalibrálás befejeztével, és az alábbi táblázatban (12-3. táblázat, oldal: 208) feltüntetett négy jelszint egyike jelenik meg.



SQI szimbólum	Sávok kitöltve	Szint	Leírás
11	négy	normál	A jel minden tekintetben optimális
11	három	közepes	Mérsékelten zavart jelet jelez
11	kettő	gyenge	Gyenge jelminőséget jelez
111	egy	nem elfogadható	A jelminőséggel kapcsolatban egy vagy több tekintetben is súlyos problémát jelez

12-3. táblázat: A jelminőségjelző szintjei

A jelminőség gyengébb lehet az alábbiak miatt az intravaszkuláris oximetria alatt:

- Pulzatilitás (például a katétercsúcs beékelődik)
- Jelintenzitás (például a katéter hurkolódik; egy vérrög van jelen; hemodilúció)
- A katéter időszakonként az érfalhoz ér

A jelminőség az in vivo kalibrálás és a HGB-frissítés során is megjelenik. A kalibrálást csak abban az esetben ajánlott elvégezni, ha a jelminőség-jelzőn megjelenő SQI-szint 3 vagy 4, Ha a jelminőség-jelzőn megjelenő SQI-szint 1 vagy 2, a probléma meghatározásához és megoldásához olvassa el: Vénás oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek oldal: 335.

VIGYÁZAT

Az SQI-jelet néha befolyásolja az elektrosebészeti egységek használata. Próbálja növelni a távolságot az elektrokauterizáló készülék és kábelek, valamint a HemoSphere kibővített monitor között, a tápkábeleket pedig csatlakoztassa külön váltóáramkörre, ha lehetséges. Ha a jelminőségi probléma továbbra is fennáll, segítségért hívja a helyi Edwards képviselőt.

12.6 A vénás oximetriai adatok lekérése

A **Recall Venous Oximetry Data (vénás oximetriás adatok lekérése)** funkcióval lekérhetők az adatok az oximetriás kábelből, miután a beteget elvitték a HemoSphere tökéletesített monitortól. Ezzel lehetőség nyílik a beteg utolsó kalibrálásának, valamint a beteg demográfiai adatainak előhívására az azonnali oximetriás monitorozáshoz. Az oximetriás kábelen belüli kalibrálási adatok kevesebb mint 24 órásak lehetnek a funkció használatához.

Megjegyzés

Ha a betegadatokat már bevitte a HemoSphere tökéletesített monitorba, akkor csak a rendszerkalibrálási információ előhívása következik be. A HemoSphere oximetriás kábel frissül az aktuális betegadatokkal.

- 1. Húzza ki a HemoSphere oximetriás kábelt a HemoSphere tökéletesített monitorból, miközben a kábelhez csatlakoztatva van a katéter, és szállítsa azt el a beteggel együtt. A katétert ne válassza le az oximetriás kábelről.
- 2. Ha az oximetriás kábelt egy másik HemoSphere tökéletesített monitorhoz csatlakoztatja, akkor ne felejtse törölni az előző betegadatokat.
- 3. A beteg átszállítása után csatlakoztassa ismét az oximetriás kábelt a HemoSphere tökéletesített monitorhoz, és kapcsolja azt be.
- 4. Érintse meg a szürke oximetriai kalibrálás ikont war az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy

-

Clinical Tools

érintse meg a beállítások ikont Articia Artic

Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

- 5. Érintse meg a Recall Venous Oximetry Data (vénás oximetriás adatok lekérése) gombot.
- Ha az oximetriás kábel adatai 24 óránál frissebbek, érintse meg a Yes (igen) gombot az oximetriás monitorozás megkezdéséhez az előhívott kalibrációs információk felhasználásával.
 VAGY

Érintse meg a No (nem) gombot, és végezzen el egy in vivo kalibrálást.

FIGYELMEZTETÉS

Mielőtt megérintené a **Yes** (igen) gombot az oximetriás adatok lekérdezéséhez, ellenőrizze, hogy a megjelenített adatok az adott beteghez tartoznak-e. A nem megfelelő oximetriás kalibrációs és demográfiai adatok pontatlan mérést eredményeznek.

VIGYÁZAT

Ne válassza le az oximetriás kábelt, mialatt a kalibrálás vagy az adatlekérés folyamatban van.

7. Az oximetriai kalibrálás menüben érintse meg az **In vivo Calibration (in vivo kalibrálás)** gombot a kábel újrakalibrálásához. Az oximetriás kábellel átvitt betegadatok megtekintéséhez érintse meg a



VIGYÁZAT

Ha az oximetriás kábelt áthelyezi egyik HemoSphere tökéletesített monitorról egy másik HemoSphere tökéletesített monitorra, a monitorozás elindítása előtt ellenőrizze, hogy helyes-e a beteg magassága, tömege és BSA-ja. Ha szükséges, írja be újra a betegadatokat.

Megjegyzés

Tartsa mindig aktualizálva a HemoSphere tökéletesített monitorok idő- és dátumbeállítását. Ha a "forrás" HemoSphere tökéletesített monitor dátuma és/vagy időbeállítása eltér a "cél" HemoSphere tökéletesített monitor dátumától, illetve időbeállításától, a következő üzenet jelenhet meg: "A betegadatok az oximetriás kábelben 24 óránál régebbiek – kalibráljon újra."

Ha a rendszert újra kell kalibrálni, az oximetriás kábelnek 10 perces bemelegedési időre lehet szüksége.

12.7 HGB frissítése

A **HGB Update (HGB frissítése)** opcióval állítsa át a HGB- vagy Hct-értéket az előző kalibrálási értékről. A frissítési funkció csak akkor használható, ha rendelkezésre áll egy korábbi kalibrálás, vagy ha a kalibrálási adatokat előhívta a rendszer az oximetriás kábelről.

1. Érintse meg a szürke oximetriai kalibrálás ikont



az ScvO2/SvO2 paramétercsempén, vagy

érintse meg a beállítások ikont → Clinical Too

→ Clinical Tools (klinikai eszközök) fület



Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikoni

- 2. Érintse meg a HGB Update (HGB frissítése) gombot.
- 3. A megjelenített HGB- és Hct-értékeket is felhasználhatja, vagy érintse meg a **HGB** vagy **Hct** gombokat egy új érték beviteléhez.
- 4. Érintse meg a Calibrate (kalibrálás) gombot.

az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy

Clinical Tools

5. A kalibrálási eljárás leállításához érintse meg a mégse ikont 🤻

Megjegyzés

Az optimális pontosság eléréséhez javasolt frissíteni a HGB- és Hct-értékeket, ha a Hct változása legalább 6%-os, vagy a HGB változása legalább 1,8 g/dl (1,1 mmol/l). A hemoglobin értékének változása is befolyásolhatja az SQI-értékét. A **HGB Update (HGB frissítése)** funkció alkalmazása megoldja a jelminőségi problémákat.

12.8 A HemoSphere oximetriás kábel visszaállítása

Használja a HemoSphere oximetriás kábel visszaállítása funkciót, ha az SQI-szint értéke folyamatosan alacsony. Az oximetriás kábel visszaállítása stabilizálhatja a jelminőséget. Csak akkor végezze el, ha már végigpróbálta a Hibaelhárítás részben leírtakat az alacsony SQI-érték megoldására.

Megjegyzés

A HemoSphere tökéletesített monitor csak akkor engedélyezi az oximetriás kábel visszaállítását, ha már elvégezte a kalibrálást vagy előhívta a kalibrálást az oximetriás kábelről.

1. Érintse meg a szürke oximetriai kalibrálás ikont

érintse meg a beállítások ikont → Clinical Tools (klinikai eszközök) fület

Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

- 2. Érintse meg az Oximetry Cable Reset (oximetriás kábel visszaállítása) gombot.
- 3. Megjelenik egy folyamatjelző sáv. Ne válassza le az oximetriás kábelt.

12.9 Új katéter

Használja a **New Catheter (új katéter)** opciót minden olyan esetben, amikor új katétert használ a betegnél. A **New Catheter (új katéter)** megerősítését követően az oximetriát újra kell kalibrálni. Olvassa el az egyes katéterekhez mellékelt használati útmutatóban a katéter elhelyezését és használatát, valamint a kalibráció típusát illető specifikus utasításokat, továbbá a vonatkozó figyelmeztetéseket, óvintézkedéseket és megjegyzéseket.

Érintse meg a szürke oximetriai kalibrálás ikont az ScvO₂/SvO₂ paramétercsempén, vagy érintse meg a beállítások ikont → Clinical Tools (klinikai eszközök) fület

Venous Oximetry Calibration (vénás oximetria kalibrálása) ikont

- 2. Érintse meg a New Catheter (új katéter) gombot.
- 3. Érintse meg a Yes (igen) gombot.

13

HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás

Tartalom

HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás	. 212
FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul áttekintés	. 212
A HemoSphere szövetioximetria-modul és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakoztatá	sa
217	

13.1 HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozás

A HemoSphere szövetioximetria-modul egy csatlakozómodul, amely a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal együtt használva a vér szöveti oxigénszaturációjának (StO₂) folyamatos kijelzésére szolgál. A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul egy nem invazív eszköz, amely az abszolút szöveti oxigénszaturációt méri. Azon az alapelven működik, hogy a vér a hemoglobint két elsődleges formában tartalmazza – oxigenizált hemoglobin (HbO₂) és deoxigenizált hemoglobin (Hb) formában –, amelyek az infravörös-közeli hullámhosszú fényt különböző, mérhető módon nyelik el.

A szöveti oxigénszaturáció (StO₂) szintje az oxigenizált hemoglobin és az összhemoglobin arányával határozható meg mikrovaszkuláris szinten (arteriolák, venulák és kapillárisok szintjén) azon a területen, ahol az érzékelőt elhelyezik:

 $\% StO_2 = \frac{Oxigenált hemoglobin}{Összhemoglobin} = \frac{HbO_2}{HbO_2 + Hb} \times 100$

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul az Edwards olyan technológiáját tartalmazza, amely veszélytelen, közeli infravörös tartományba eső fényt (öt, pontosan meghatározott hullámhosszban) bocsát át a felsőbb szövetrétegeken (pl. a hajas fejbőrön és koponyán) a mélyen fekvő szövetbe (pl. az agyba) egy eldobható érzékelőn keresztül, amit a beteg bőrére kell helyezni. A visszavert fényt az optimális jelgyűjtés érdekében az érzékelőn elhelyezett detektorok fogják fel. A visszavert fény elemzése után a modul abszolút számértékként adja meg a szöveti oxigénszaturáció szintjét a HemoSphere szövetioximetria-modulnak és a kibővített monitornak, és grafikusan is megjeleníti a korábban mért értékeket.

A pulzoximéter csak az artériás vér oxigénszaturációját (SpO₂) adja meg, és a működéséhez pulzálásra van szükség; míg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul még pulzusmentes állapotban is képes mérni, és megjeleníti az oxigénellátás és -igény egyensúlyát egy célszövetben (StO₂), pl. az agyban, a hasban vagy egy végtagizomban. A HemoSphere kibővített monitor StO₂-értéke a teljes szöveti oxigenáltság állapotát jelzi, ami közvetlen visszajelzést ad az ellátásba való beavatkozás irányításához.

13.2 FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul áttekintés

Az alábbi ábrák bemutatják a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul fizikai jellemzőit.



13-1. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul elölnézet

Megjegyzés

A szövetioximetria-modul és érzékelőkábelek "megvágva" vannak bemutatva; lásd: A-18. táblázat, oldal: 356. A LED állapotjelzők leírását lásd: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul érzékelő kommunikációja oldal: 268.

VIGYÁZAT

Úgy helyezze el a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult, hogy az állapotjelző LED-ek jól láthatók legyenek.



13-2. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul hátulnézet

Megjegyzés

A használati útmutatóban a modulburkolat hátulnézetét mutató ábrákon az áttekinthetőség érdekében nem láthatók a címkék.

13.2.1 A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul rögzítési lehetőségei

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul egy rögzítőkapoccsal kerül forgalomba.

A 13-3. ábra, oldal: 214 és a 13-4. ábra, oldal: 214 bemutatja a rögzítőkapocs és a modulburkolat rögzítési pontjait.



1. rögzítőkapocs nyílása

2. rögzítőkapocs tartófüle

13-3. ábra: A rögzítőkapocs rögzítési pontjai



13-4. ábra: Modulburkolat- a rögzítőkapocs rögzítési pontjai

13.2.2 A rögzítőkapocs felhelyezése

A rögzítőkapocs a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulra függőlegesen (jellemzően ágyrácshoz – lásd: 13-5. ábra, oldal: 215) vagy vízszintesen (jellemzően állványhoz – lásd: 13-6. ábra, oldal: 216) is felhelyezhető.

13.2.2.1 A rögzítőkapocs függőleges rögzítése

A rögzítőkapocs függőleges rögzítése:

- 1. Helyezze el a rögzítőkapcsot a modulburkolaton úgy, hogy a nyílás a peremes kapocsrögzítő felé nézzen.
- Csúsztassa a rögzítőkapcsot a modulburkolat teteje felé, amíg a rögzítőkapocs tartófüle a függőleges rögzítőkapocs-tartó vájatban nem rögzül.

Megjegyzés

A rögzítőkapcsot nem úgy tervezték meg, hogy felfelé néző nyílással helyezzék fel.



13-5. ábra: A rögzítőkapocs függőleges rögzítése

13.2.2.2 A rögzítőkapocs vízszintes rögzítése

A rögzítőkapocs vízszintes rögzítése:

- 1. Igazítsa úgy a rögzítőkapcsot, hogy a rögzítőkapocs tartófüle a modulburkolattal ellentétes irányba, jobbra vagy balra mutasson.
- 2. Csúsztassa a rögzítőkapcsot keresztbe a modulburkolat hátulján, amíg a rögzítőkapocs tartófüle nem rögzül valamelyik vízszintes rögzítőkapocs-tartó vájatban.

Megjegyzés

A rögzítőkapocs mind jobbra, mind balra néző nyílással felhelyezhető.



1. rögzítőkapocs tartófüle

2. rögzítőkapocstartó vájat (vízszintes)

13-6. ábra: A rögzítőkapocs vízszintes rögzítése

13.2.3 A rögzítőkapocs eltávolítása

A rögzítőkapocs eltávolítása a modulburkolat hátuljáról (lásd: 13-7. ábra, oldal: 217):

1. Óvatosan emelje fel a rögzítőkapocs tartófülét, amíg az ki nem ugrik a vájatból.

VIGYÁZAT

Túl nagy erő alkalmazása esetén letörhet a tartófül, ami miatt fennáll annak a veszélye, hogy a modul ráesik a betegre, egy közelben álló személyre vagy a kezelőre.

Megjegyzés

A cserealkatrészekre vonatkozó információkért a műszaki támogatás telefonszámai a belső borítón találhatók. A jóváhagyott alkatrészekért és tartozékokért lásd: B-1. táblázat, oldal: 359.

2. Csúsztassa a rögzítőkapcsot a rögzítőkapocs tartófülének irányába, amíg a rögzítőkapocs le nem válik a peremes kapocsrögzítőről.


13-7. ábra: A rögzítőkapocs eltávolítása

3. Távolítsa el a rögzítőkapcsot a modulburkolat hátuljáról.

VIGYÁZAT

Ne emelje fel vagy húzza meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult valamelyik kábelcsatlakozójánál fogva, illetve ne helyezze el a modult úgy, hogy fennálljon annak a veszélye, hogy a modul ráesik a betegre, egy közelben álló személyre vagy a kezelőre.

Ne helyezze a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult lepedő vagy takaró alá, ahol gátolt körülötte a levegőáramlás, mivel a modul borítása felmelegedhet és sérülést okozhat.

13.3 A HemoSphere szövetioximetria-modul és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakoztatása

A HemoSphere szövetioximetria-modul kompatibilis a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal és a FORE-SIGHT ELITE érzékelőkkel. A HemoSphere szövetioximetria-modul egy szabványos modulnyíláshoz csatlakoztatható.



- **3,** FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul burkolata
- 6, HemoSphere tökéletesített monitor
- 13-8. ábra: A HemoSphere szövetioximetria-modul csatlakozóinak áttekintése

Megjegyzés

A FORE-SIGHT ELITE érzékelők BF TÍPUSÚ defibrillációs védelemmel ellátott ALKALMAZOTT RÉSZEK. Az érzékelőhöz csatlakozó betegkábelek, mint amilyen a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul, nem számítanak alkalmazott alkatrésznek, azonban közülük többel érintkezésbe kerülhet a beteg, és megfelelnek az IEC 60601-1 szerinti, alkalmazott alkatrészekre vonatkozó főbb követelményeknek.

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul defibrilláció alatt csatlakoztatva maradhat a beteghez.

A szövetioximetria-modul szállítása a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakozási portjaihoz való ESD védőborítással együtt történik. Miután eltávolítják őket a rendszer első használatakor, ajánlott őket megtartani és alkalmazni az elektromos érintkezési pontok védelme érdekében, amikor a portokat nem használják.

FIGYELMEZTETÉS

Az IEC 60601-1-es szabványnak való megfelelés csak abban az esetben teljesül, ha a HemoSphere szövetioximetria-modult (alkalmazott alkatrész csatlakozó, defibrillációbiztos) egy kompatibilis monitorozó platformhoz csatlakoztatja. Külső készülékek csatlakoztatása, illetve a rendszer nem ezen utasítások szerint történő konfigurálása esetén a rendszer nem felel meg ennek a szabványnak. Ha nem az utasításoknak megfelelően használja az eszközt, azzal növelheti a beteget/kezelőt érő elektromos áramütés kockázatát.

Beszerelés előtt vizsgálja meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulkábeleket, hogy nem látszanak-e sérültnek. Ha sérülést észlel, tilos a modul használata, amíg meg nem javították, vagy ki nem cserélték azt. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával. Fennáll a veszélye annak, hogy a sérült alkatrészek csökkentik a modul teljesítményét, illetve biztonsági kockázatot jelenthetnek.

A betegek közötti kontamináció kizárása érdekében a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult és a modulcsatlakozókat minden egyes eset után meg kell tisztítani.

A kontamináció és a keresztfertőzés kockázatának csökkentése érdekében, ha a modul vagy a kábelek nagy mennyiségű vérrel vagy testfolyadékkal szennyeződnek, akkor azokat fertőtleníteni kell. Ha a

FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul vagy a modulcsatlakozók nem fertőtleníthetők, akkor azokat szervizelni kell, le kell cserélni vagy ki kell dobni. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással.

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulon belüli kábelszerelékek belső részét érő károsodások kockázatának csökkentése érdekében kerülje a kábelcsatlakozók túlzott meghúzását, megtörését és a rájuk irányuló más típusú erőkifejtést.

Semmilyen módon ne változtassa meg, szervizelje vagy alakítsa át a terméket. A szervizelés, megváltoztatás vagy átalakítás befolyásolhatja a beteg/kezelő biztonságát és/vagy a termék működését.

VIGYÁZAT

Ne erőltesse a modult a nyílásba. A modul becsúsztatásához és helyére kattintásához alkalmazzon egyenletes nyomást.

- 1. Nyomja meg a főkapcsoló gombot a HemoSphere tökéletesített monitor bekapcsolásához. Minden funkció az érintőképernyőről érhető el.
- Tartsa a megfelelő irányba, majd csatlakoztassa a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult a szövetioximetria-modulhoz. Legfeljebb két FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakoztatható minden egyes szövetioximetria-modulhoz.

Megjegyzés

Az oxigénszintmérő modul kizárólag egy irányban csatlakoztatható a HemoSphere szövetioximetriamodulhoz. Ha elsőre nem sikerül csatlakoztatni, fordítsa el a csatlakozót, és dugja be ismét.

Ne húzza meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul egyetlen részét sem, amikor kihúzza azt a HemoSphere szövetioximetria-modulból. Ha el kell távolítani a HemoSphere szövetioximetria-modult a monitorból, nyomja meg a kioldógombot a modul rögzítésének kioldásához és a modul kicsúsztatásához.

A csatlakozókábel sikeres csatlakoztatását követően az 1, és 2, csatorna állapotjelző LED-je felgyullad. A csoportos állapotjelző LED is felgyullad, jelezve, hogy a modulcsatornák "A" jelű csoportja (a bedugott szövetioximetria-modul A portjához csatlakoztatva) vagy "B" jelű csoportja (a bedugott szövetioximetria-modul B portjához csatlakoztatva) érintett.



- 2, A HemoSphere szövetioximetria-modul "B" portja
- 4, Modul csoportos állapotjelző LED-jének kék jelzése: A szövetioximetria-modul "B" jelű portjához kapcsolódó csatornák

13-9. ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul állapotjelző LED

- 3. Válassza a Continue Same Patient (folytatás ugyanazzal a beteggel) gombot vagy a New Patient (új beteg) gombot, és írja be az új beteg adatait.
- 4. Csatlakoztassa a kompatibilis FORE-SIGHT ELITE érzékelő(ke)t a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz. Legfeljebb két érzékelő csatlakoztatható minden egyes FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz. Az érzékelő lehetséges elhelyezkedéseinek listáját lásd: 13-1. táblázat, oldal: 220. Lásd: Az érzékelők rögzítése a beteghez oldal: 222, és olvassa el a FORE-SIGHT ELITE érzékelő használati utasítását az érzékelő helyes felhelyezésre vonatkozó utasításokért.
- Válassza a Non-Invasive (Nem invazív), Invasive (invazív) vagy Minimally-Invasive (minimálisan invazív) monitorozási mód gombot a Monitoring Mode Selection (monitorozási mód kiválasztása) ablakban.

. . .

6. Érintse meg a Start Monitoring (monitorozás megkezdése) gombot.

. .

13-1. táblázat: /	A szöveti	oximetriás	érzékelő	elhelyezk	edése

. . . .

Szimbólum (jobb oldal)*	Szimbólum (bal oldal)*	Felnőtt (≥40 kg) anatómiai elhelyezkedés* (érzékelő mérete) ♪	Gyermek (<40 kg) anatómiai elhelyezkedés* (érzékelő mérete)
9	<u>•</u>	agy (nagy)	agy (közepes/kicsi)

Szimbólum (jobb oldal)*	Szimbólum (bal oldal)*	Felnőtt (≥40 kg) anatómiai elhelyezkedés* (érzékelő mérete) ♪	Gyermek (<40 kg) anatómiai elhelyezkedés* (érzékelő mérete)
Å	1 the	váll (nagy)	n.a.
Å		kar (nagy)	n.a.
<u>*</u>		oldal/has (nagy)	oldal/has (közepes/kicsi)
	$\hat{\boldsymbol{\pi}}$	n.a.	has (közepes/kicsi)
Å	*	láb – quadriceps (nagy)	láb – quadriceps (közepes)
Å	A	láb – vádli (gastrocnemius vagy tibialis, nagy)	láb – vádli (gastrocnemius vagy tibialis, közepes)
*A szimbólumok színkódoltak: zö	k a FORE-SIGHT El öld az "A" csatorna e	LITE oxigénszintmérő modul csatorna és kék (bemutatva) a "B" csatorna ese	csoportjának megfelelően tén

- 7. Ha az StO₂ aktuálisan nem kulcsparaméter, érintse meg bármely paramétercsempén belül a megjelenített paramétercímkét az StO₂ <Ch> kulcsparaméterként történő kiválasztásához a csempe konfigurálása menüben, ahol a <Ch> jelenti az érzékelőcsatornát. Az "A" jelű FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul esetén a csatornalehetőségek A1 és A2 míg "B" jelű FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul esetén B1 és B2.
- 8. A csatorna a paramétercsempe bal felső sarkában fog megjelenni. Érintse meg a betegábrát paramétercsempén a Sensor Location (szenzor elhelyezkedése) ablak megjelenítéséhez.



9. Válassza ki a betegmonitorozási módot: felnőtt 2000 vagy gyermek

Megjegyzés

Az érzékelő módjának kiválasztása automatikusan történik a beteg beírt testtömege alapján. A felnőtt érzékelőmód bármilyen ≥40 kg-os testtömegre konfigurált.

- 10. Válassza ki az érzékelő anatómiai elhelyezkedését. Az érzékelő lehetséges elhelyezkedéseinek listáját lásd: 13-1. táblázat, oldal: 220. Az érzékelők helye a HemoSphere szöveti oximetriás csatlakozási port alapján van színkódolva:
 - **Zöld:** A HemoSphere szövetioximetria-modul "A" jelű portjához csatlakoztatott FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulok érzékelőinek helye
 - Kék: A HemoSphere szövetioximetria-modul "B" jelű portjához csatlakoztatott FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulok érzékelőinek helye



11. Érintse meg a kezdőoldal ikont **LLLI**, hogy visszatérjen a monitorozó képernyőre.

13.3.1 Az érzékelők rögzítése a beteghez

Az alábbi részek leírják, hogyan kell előkészíteni a beteget a monitorozáshoz. Az érzékelő betegre helyezésére vonatkozó további információkat lásd a FORE-SIGHT ELITE érzékelő csomagolásában található utasítások között.

13.3.1.1 Az érzékelő helyének kiválasztása

A beteg biztonságának és a megfelelő adatgyűjtésnek a biztosításához az érzékelő helyének kiválasztásakor gondolja át az alábbiakat.

FIGYELMEZTETÉS

Az érzékelők nem sterilek, ezért ezeket nem szabad kidörzsölődött, berepedezett vagy sebes bőrre helyezni. Ha az érzékelőket érzékeny bőrre helyezi, óvatosan járjon el. Ha ilyen helyre helyezi az érzékelőket, ragaszt ragasztószalagot vagy fejt ki nyomást, az ronthatja a bőr véráramlását és/vagy ronthatja a bőr állapotát.

Ne helyezze az érzékelőt rossz vérellátású szövetekre. A jó tapadás érdekében ne helyezze az érzékelőt egyenetlen bőrfelszínre. Ne helyezze az érzékelőt ascites vagy pneumoencephalus fölé, illetve cellulitiszes vagy ödémás bőrre.

Ha elektrokauteres eljárást végeznek, a bőrégés megelőzése érdekében az érzékelőket és az elektrokauteres elektródokat egymástól a lehető legtávolabb kell elhelyezni; javasolt a legalább 15 cm (6") távolság.

VIGYÁZAT

Ne helyezze az érzékelőket sűrű szőrrel/hajjal fedett területre.

Az érzékelőnek simán kell feküdnie a tiszta és száraz bőrön. A bőrön található lerakódások, kenőcs, olaj, por, verejték vagy haj/szőr megakadályozza az érzékelő és a bőr jó érintkezését, és rontja a mért adatok érvényességét, valamint riasztási üzenetet eredményezhet.

Megjegyzés

A bőr pigmentációja nem befolyásolja a mért adatok érvényességét. A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul automatikus kompenzációt végez a bőrpigmentáció szerint.

Ha a kiválasztott szövetek elhelyezkedését nem lehet tapintással vagy megtekintéssel ellenőrizni, javasolt azt ultrahanggal vagy röntgennel ellenőrizni.

A 12-2. táblázat bemutatja az érzékelőkiválasztási irányelveket a betegmonitorozási mód, a beteg testtömege és a testen való elhelyezés függvényében.

Betegmód	Érzékelő	Tömeg	Testrész				
			Agy	Törzs	Has	Lábszárak	Karok/m. deltoideus
Felnőtt	Nagy	≥40 kg	•	•		•	•
Gyermek	Közepes	≥3 kg	•	•	•	•	
Gyermek/	Kicsi	<8 kg	•				
újszűlőtt		<5 kg	•	•	•		
Gyermek/	Kicsi, nem	<8 kg	•				
ujszulótt	ontapadó	<5 kg	•	•	•		

13-2. táblázat: Érzékelőkiválasztási mátrix

Megjegyzés

Ha az aktuális betegmonitorozási módhoz nem megfelelően méretezett érzékelőt csatlakoztat, a csatorna felhívást jelenít meg az állapotjelző sávon. Ha csak ez az egyetlen érzékelő van csatlakoztatva, akkor azt az utasítást kaphatja, hogy váltson üzemmódot (felnőtt vagy gyermek).

Ha a kiválasztott testrészhez nem megfelelően méretezett érzékelőt csatlakoztat, a csatorna felhívást jelenít meg az állapotjelző sávon. Ha csak ez az egyetlen érzékelő van csatlakoztatva, akkor azt az utasítást kaphatja, hogy válasszon más testrészt, vagy használjon más méretű érzékelőt.

FIGYELMEZTETÉS

Kizárólag az Edwards által biztosított tartozékokat használjon együtt a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal. Az Edwards tartozékok garantálják a beteg biztonságának és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul épségének, pontosságának és elektromágneses kompatibilitásának megőrzését. Nem Edwards gyártmányú érzékelő csatlakoztatása esetén felhívás jelentkezik az adott csatornán, és nem történik meg az StO₂-értékek rögzítése.

Az érzékelők egyetlen betegen történő használatra készülnek, és tilos az újrafeldolgozásuk. Az újrafelhasznált érzékelők a kontamináció és a fertőzések átvitelének kockázatát hordozzák.

Használat után dobja el az érzékelőt, és minden beteghez használjon új érzékelőt. Ártalmatlanításkor kövesse a helyi kórházi és intézményi irányelveket.

Ha az érzékelő valamely módon sérültnek tűnik, tilos felhasználni.

Mindig olvassa el az érzékelő csomagolásán lévő információkat.

13.3.1.2 Az érzékelő helyének előkészítése

A beteg bőrének előkészítése az érzékelő felhelyezéséhez:

- 1. Ellenőrizze, hogy az érzékelő helye tiszta, száraz és ép legyen, és ne legyen rajta por, olaj vagy kenőcs.
- 2. Ha szükséges, borotválja le a kiválasztott helyről a szőrt/hajat.
- Megfelelő tisztítószerrel kíméletesen tisztítsa meg az érzékelő helyét.
 A nagy és közepes méretű érzékelők csomagolása alkoholos törlőkendőt is tartalmaz. Ne használja az alkoholos törlőkendőt újszülötteknél vagy érzékeny bőrön.

Az érzékeny bőrű vagy ödémás betegeknél használhat Tegadermet vagy Mepitelt az érzékelő alatt.

4. Az érzékelők felhelyezése előtt várja meg, amíg a bőr teljesen megszárad.

13.3.1.3 Az érzékelők felhelyezése

- 1. Válassza ki a megfelelő érzékelőt (lásd: 13-2. táblázat, oldal: 223), és vegye ki a csomagolásból.
- 2. Vegye le a védőborítást az érzékelőről, és dobja ki (13-10. ábra, oldal: 224).



13-10. ábra: A védőborítás eltávolítása az érzékelőről

Megjegyzés

Ha a nem felragasztható, kis méretű érzékelőt használja, akkor megfelelő méretűre kell vágni az érzékelő pántját, hogy a beteghez igazodjon.

- A betegtől távol vágja rövidebbre az érzékelő pántját. Ne úgy vágja rövidebbre az érzékelő pántját, hogy az a betegen van, és ne vágja el az érzékelő semelyik más pontját.
- Úgy helyezze fel a betegre az érzékelő pántját, hogy a nyomtatott felirat kifelé nézzen.
- Ne húzza túl szorosra az érzékelő pántját, mivel a nyomás miatt megsérülhet a csecsemő.
- Rögzítse az érzékelőt a betegen a kiválasztott helyen.
 Cerebrális alkalmazás (13-11. ábra, oldal: 225): Válasszon ki a homlokon egy olyan területet a szemöldök felett és közvetlenül a hajvonal alatt, ahol az érzékelők egy vonalban elhelyezhetők.



1. nem felragasztható, kis méretű érzékelő



Nem cerebrális alkalmazás (13-12. ábra, oldal: 226): Olyan helyet válasszon, amely ideális helyen van a kívánt vázizomszövet eléréséhez (ha az izom nem tapintható, túl sok zsírszövet vagy ödéma lehet jelen).

- Felső végtag: Helyezze az érzékelőt a musculus deltoideus (váll), a musculus biceps brachii (felkar) vagy a musculus brachioradialis fölé.
- Alsó végtag: Helyezze az érzékelőt a musculus quadriceps femoris (felső lábszár), musculus gastrocnemius (vádli) vagy musculus tibialis (vádli) fölé. Helyezze fel az érzékelőt úgy, hogy a csatlakozója a lábfejek felé nézzen.
- Törzs/has: Helyezze az érzékelőt a musculus latissimus dorsi (törzs) vagy musculus obliquus externus (has) fölé.



2. gyermek/újszülött

13-12. ábra: Érzékelő elhelyezése (nem cerebrális)

Megjegyzés

Ha izomszövetet monitoroz, helyezze az érzékelőt a kiválasztott izomágy közepe fölé (pl. a lábszár felső felének közepe fölé, ahogy az ábra mutatja).

A jelentősen atrófiás izomágy nem biztos, hogy elég szövetet tartalmaz a monitorozáshoz.

Ha érelzáródás hatásait monitorozza egy végtagon, helyezzen érzékelőt mind az érintett végtagra, mind az ellenkező oldali végtag azonos helyére.

FIGYELMEZTETÉS

Az érzékelők felhelyezésekor rendkívül gondosan járjon el. Az érzékelők áramkörei vezetők, és nem érintkezhetnek más földelt, vezető alkatrészekkel az EKG és az entrópiás monitorok kivételével. Ilyen érintkezés esetén a beteg szigetelése megszűnik, és megszűnik az érzékelő által nyújtott védelem.

Az érzékelők nem megfelelő alkalmazása hibás méréshez vezethet. Az érzékelők nem megfelelő felhelyezése vagy részleges elmozdulása esetén a mért oxigénszaturáció a ténylegesnél alacsonyabb vagy magasabb lehet.

Ne helyezze az érzékelőt olyan helyre, ahol a beteg súlya ránehezedik. Ha hosszú ideig nyomás éri az érzékelőt (például ha ragasztószalaggal leragasztja az érzékelőt, vagy a beteg az érzékelőn fekszik), az érzékelő nyomást fejt ki a bőrre, ami a bőr sérülését okozhatja és ronthatja az érzékelő működését.

Az érzékelő felhelyezési helyét legalább 12 óránként ellenőrizni kell, hogy megfelelő-e az adhézió és a keringés, illetve ép-e a bőr. Ha romlott a keringés vagy megsérült a bőr, az érzékelőt egy másik helyre kell áthelyezni.

13.3.1.4 Az érzékelők csatlakoztatása a kábelekhez

- 1. Figyeljen arra, hogy a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul csatlakoztatva legyen a szövetioximetria-modulhoz, és az érzékelők megfelelően legyenek felhelyezve a beteg bőrére.
- 2. Az érzékelő kábelét rögzítse kapcsokkal, hogy megelőzze a kábel elhúzását a betegtől.

FIGYELMEZTETÉS

Ne csatlakoztasson egynél több beteget a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz, ellenkező esetben megszűnhet a beteg szigetelése és az érzékelő által nyújtott védelem.

VIGYÁZAT

Ha LED fényekkel beállítva használja, akkor szükség lehet az érzékelőkábelhez csatlakoztatás előtt az érzékelők fényvédővel való letakarására, mivel egyes nagy intenzitású rendszerek zavarhatják az érzékelő közeli infravörös fényének detektálását.

Ne emelje fel vagy húzza meg a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult valamelyik kábelcsatlakozójánál fogva, illetve ne helyezze el a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult úgy, hogy fennálljon annak a veszélye, hogy a modul ráesik a betegre, egy közelben álló személyre vagy a kezelőre.

3. Helyezze az érzékelő csatlakozóját az érzékelőkábel csatlakozója elé, és igazítsa egymáshoz a jelöléseket (13-13. ábra, oldal: 228).



13-13. ábra: Érzékelő csatlakoztatása az érzékelőkábel csatlakozójához

- 4. Óvatosan nyomja az érzékelő csatlakozóját egyenesen az érzékelőkábel csatlakozóaljzatába, amíg az a helyére nem pattan.
- 5. Óvatosan húzza meg az érzékelőt, hogy ellenőrizze, az érzékelő teljesen be van-e dugva a csatlakozóba.
- 6. Ellenőrizze, hogy a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulon a csatorna állapotjelző LED-je fehérről zöldre vált-e, amikor az érzékelő teljesen csatlakozik. Lásd: 13-14. ábra, oldal: 228.



1. az 1. csatorna LED-je zöld (érzékelő csatlakoztatva)

2. a 2. csatorna LED-je fehér (nincs érzékelő csatlakoztatva)

13-14. ábra: Érzékelő csatlakoztatása a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modulhoz – a csatorna állapotjelző LED-je

VIGYÁZAT

Amikor megkezdődik a beteg monitorozása, ne cserélje ki az érzékelőt, és ne válassza le az érzékelőt több mint 10 percre, ellenkező esetben újraindul az előzetes StO₂-számítás.

Megjegyzés

Ha a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul nem tudja megfelelően olvasni az érzékelők adatait új beteg indítása után, megjelenhet egy üzenet az állapotjelző sávon, amely szerint ellenőriznie kell, hogy az érzékelők megfelelően vannak-e felhelyezve a betegre.

Ellenőrizze, hogy az érzékelők megfelelően vannak-e a betegre ragasztva, majd vesse el az üzenetet, és kezdje meg a monitorozást.

13.3.2 Az érzékelők leválasztása monitorozás után

Ha befejeződött a beteg monitorozása, el kell távolítani az érzékelőket a betegről, és le kell választani az érzékelőket az érzékelőkábelről a FORE-SIGHT ELITE érzékelő csomagolásában szereplő utasítások szerint.

13.3.3 Monitorozási megfontolások

13.3.3.1 A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul használata defibrilláció alatt

FIGYELMEZTETÉS

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult a beteg biztonságát szem előtt tartva alakították ki. A modul összes alkatrésze "defibrillációbiztos, BF típusú" alkatrész, amelyek a defibrillátor kisülései ellen védve vannak, így a betegen maradhatnak. A modul által meghatározott értékek a defibrillátor használata alatt és még további húsz (20) másodpercig pontatlanok lehetnek.

Nem szükséges semmilyen különleges intézkedés a berendezés és egy defibrillátor egyidejű használata esetén, azonban a defibrillátor hatása elleni megfelelő védelem érdekében kizárólag az Edwards által biztosított érzékelőket szabad használni.

Defibrilláció közben ne érintkezzen a beteggel, ellenkező esetben súlyos egészségkárosodás vagy haláleset következhet be.

13.3.3.2 Interferencia

VIGYÁZAT

A mérést megzavarhatják erős elektromágneses sugárzást kibocsátó eszközök, például elektrosebészeti berendezések, és a mérések pontatlanok lehetnek az ilyen eszközök használata alatt.

A karboxi-hemoglobin (COHb) vagy a methemoglobin (MetHb) magasabb szintje pontatlan mérési eredményhez vezethet, továbbá ilyet okozhatnak az intravaszkuláris színezékek és minden olyan anyag, ami olyan színezéket tartalmaz, amely módosítja a vér szokásos pigmentáltságát. Egyéb olyan tényezők, amelyek befolyásolhatják a mérés pontosságát: mioglobin, haemoglobinopathiák, anaemia, a bőr alatt felhalmozódott vér, az érzékelő mérésének vonalában elhelyezkedő idegen tárgyak okozta interferencia, bilirubinaemia, külső színezékek (tetoválás), magas HGB-szint vagy Hct-szint, anyajegy.

Ha LED fényekkel beállítva használja, akkor szükség lehet az érzékelőkábelhez csatlakoztatás előtt az érzékelők fényvédővel való letakarására, mivel egyes nagy intenzitású rendszerek zavarhatják az érzékelő közeli infravörös fényének detektálását.

13.3.3.3 Az StO₂-értékek értelmezése

FIGYELMEZTETÉS

Ha a monitor által megjelenített valamelyik érték pontossága felől kétség merül fel, a beteg életjeleit másféle módon kell meghatározni. A betegmonitorozás riasztási rendszerének működőképességét rendszeresen ellenőrizni kell, valamint akkor is, amikor kétség merül fel a berendezés épségével kapcsolatban.

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul működését legalább 6 hónaponként ellenőrizni kell a HemoSphere szervizkönyvében leírtak szerint. Ellenkező esetben sérülés következhet be. Ha a modul nem reagál, tilos a használata, amíg meg nem vizsgálták és javították, vagy ki nem cserélték. A műszaki támogatás kapcsolattartási adatait lásd a belső borítón.

VIGYÁZAT

A korábbi szoftververziókhoz viszonyítva a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul a V3.0.7 vagy újabb szoftververzióval és gyermekgyógyászati érzékelőkel (kicsi és közepes) érzékenyebb az StO² értékek megjelenítésében. Nevezetesen a 60% alatti tartományban az StO² mérések alacsonyabbak lehetnek, mint a korábbi szoftververziók esetén. A klinikusoknak meg kell fontolniuk a gyorsabb választ és a potenciálisan módosított StO² értékeket V3.0.7 szoftver használata esetén, különösen, ha a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul korábbi szoftververzióihoz szoktak hozzá.

Megjegyzés

Az arteria carotis externa (ACE) teljes kétoldali elzáródásában szenvedő betegek esetében a mérések eredménye a vártnál alacsonyabb lehet.

A 13-3. táblázat, oldal: 230 összefoglalja a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul validálásának módszereit.

Betegpopuláció	FORE-SIGHT ELITE érzékelő	Agyi referencia	Nem agyi referencia	Típusmérés	Vizsgálati személy testtömegtartomá- nya
Felnőtt	Nagy	CO-oximetria bulbus jugularis és artériás vérmintákban	CO-oximetria centrális vénás és artériás vérmintákban	Egy pont	≥40 kg
Gyermek – serdülők, gyermekek, csecsemők és újszülöttek	Közepes	CO-oximetria vena és arteria jugularis interna vérmintákban	CO-oximetria centrális vénás és artériás vérmintákban	Egy pont	≥3 kg
Gyermek – serdülők, gyermekek, csecsemők és újszülöttek	Kicsi	CO-oximetria vena és arteria jugularis interna vérmintákban	CO-oximetria centrális vénás és artériás vérmintákban	Egy pont	3– 8 kg
Gyermek – újszülöttek (időre született; koraszülött, alacsony születési súlyú; nagyon alacsony születési súlyú)	Kicsi	FORE-SIGHT MC3010 ¹	CO-oximetria köldökvénás és pulzoximetriás mintákban	Kétperces ablakokban átlagolt StO₂- adatok ²	<5 kg

13-3. táblázat: StO2-validálási módszerek

¹A FORE-SIGHT ELITE validálási vizsgálatokkal ellentétben ez a cerebrális validálási vizsgálat nem tartalmazott invazív méréseket, mivel a vizsgálóhelyeken kihívást jelentett a beleegyezés megszerzése ahhoz, hogy ilyen kis vizsgálati személyek vena jugularis internájába katétert vezethessenek.

²StO₂ adatokat kétperces időablakokban átlagolták az időre született, koraszülött és alacsony születési súlyú, valamint a nagyon alacsony születési súlyú újszülötteknél az alábbi okokból: 1) a testhelyzet megváltozása vagy az érintés okozta akut StO₂-változások hatásának csökkentésére, mivel a hemodinamikai paraméterek nem annyira stabilak a koraszülött és alacsony születési súlyú, valamint a nagyon alacsony születési súlyú újszülötteknél, mint a normál születési súlyú újszülötteknél, valamint 2) hogy lehetővé tegye az együttes méréseket a FORE-SIGHT MC3010 és a FORE-SIGHT ELITE érzékelők számára, illetve több hasi hely alkalmazására névlegesen azonos időben a legkisebb újszülötteknél, akiknél egy időben csak egy érzékelő helyezhető fel a fejre vagy bizonyos abdominális területekre.

13.3.4 Bőrellenőrzési időzítő

A szöveti oximetriás érzékelő felhelyezési helyeit legalább 12 óránként ellenőrizni kell, hogy megfelelő-e az adhézió és a keringés, illetve ép-e a bőr. A Skin Check Reminder (bőrellenőrzési emlékeztető) alapértelmezés szerint minden 12 órában megjelenít egy emlékeztetőt. Az emlékeztető időzítési intervalluma tetszés szerint módosítható:

1. Érintse meg bárhol az StO₂ paramétercsempét → Sensor Location (szenzor elhelyezkedése) fület



- Érintse meg az érték gombot a Skin Check Reminder (bőrellenőrzési emlékeztető) opciónál azért, hogy kiválassza a bőrellenőrzési értesítések közötti időintervallumot. Az alábbi lehetőségek állnak rendelkezésre: 2 Hours (2 óra), 4 Hours (4 óra), 6 Hours (6 óra), 8 Hours (8 óra) vagy 12 Hours (12 óra) (alapértelmezett).
- 3. Az időzítő újraindításához válassza ki a **Reset (visszaállítás)** gombot a **Skin Check Reminder** (bőrellenőrzési emlékeztető) érték gombnál.

13.3.5 Átlagolási idő beállítása

Be lehet állítani az egyenletes monitorozási adatpontok átlagolási idejét. A gyorsabb átlagolási idők korlátozzák a szabálytalan adatpontok és zajok kiszűrését.

1. Érintse meg bárhol az StO₂ paramétercsempét → Sensor Location (szenzor elhelyezkedése) fület

Sensor Location

 Érintse meg az érték gombot az Averaging (átlagolás) opciónál azért, hogy kiválassza a bőrellenőrzési értesítések közötti időintervallumot. Választási lehetőségek: Slow (lassú), Normal (normál) (alapértelmezett) és Fast (gyors).

13.3.6 Jelminőségjelző

A jelminőségjelző (signal quality indicator – SQI), amely a szöveti oximetriára beállított paramétercsempéken jelenik meg, a jelminőséget tükrözi a közel infravörös fény szöveti áthatolása

alapján. Lásd: Jelminőségjelző oldal: 208

13.3.7 Szöveti oximetriás élettani paraméterek képernyő

A HemoSphere szövetioximetria-modullal történő monitorozáskor három további élettani paraméterképernyő áll rendelkezésre annak érdekében, hogy megjelenítsék a helyspecifikus szöveti oximetriás értékek és a keringési rendszer közötti kölcsönhatásokat. Ezt a három nézetet mutatja be az alábbiakban a 13-15. ábra, oldal: 232. Az alapértelmezett élettani paraméterek képernyő a szövetioximetria-modullal történő monitorozás közben a szöveti oximetriás nézet, amely először itt jelenik meg: 13-15. ábra, oldal: 232. Érintse meg a szívet a fő élettani paraméterek képernyő megjelenítéséért, amelynek leírását lásd: Élettani paraméterek képernyő oldal: 101. A szöveti oximetriás nézethez való visszatérésért érintse meg a nagyítót.



1. szöveti oximetria

3. agyi oximetria

2. agyi oximetria/kardiovaszkuláris

13-15. ábra: Szöveti oximetriás élettani paraméterek képernyői

Szöveti oximetria. Ez a nézet a monitorozott szöveti oximetriás értékeket jeleníti meg, többek között az agyi érzékelőket, illetve bármely monitorozott keringési paramétert, amely megjelenik a fő élettani paraméterek képernyőn; a leírást lásd: Élettani paraméterek képernyő oldal: 101. Érintse meg a nagyítót, hogy visszatérjen arra a képernyőre, ahonnan a többi élettani paraméter képernyő látható.

Cerebrális oximetria/kardiovaszkuláris. Ez a nézet hasonló a fő élettani paraméterek képernyőhöz, de azonfelül a monitorozott cerebrális oximetriás értékeket is megjeleníti, ha rendelkezésre állnak. Érintse meg a szöveti oximetriás élettani paraméterek képernyőt a szív és az agy között, hogy megjelenjen ez a nézet.

Agyi oximetria. Az agyi oximetriás nézet megjeleníti az agyi érzékelőkre vonatkozó szöveti oximetriás értékeket. Érintse meg az agyat a szöveti oximetriás élettani paraméterek képernyőn, hogy megjelenjen ez a nézet.

Speciális funkciók

Tartalom

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció	233
Továbbfejlesztett paraméterkövetés	257
Folyadékterápia-teszt	260

14.1 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció

Az Acumen[™] Hypotension Prediction Index (HPI) szoftver aktivált állapotban, egy arteria radialisba helyezett katéterhez csatlakoztatott Acumen IQ[™] érzékelő (minimálisan invazív monitorozás) vagy Acumen IQ ujjmandzsetta és HRS (nem invazív mód) használata esetén értesíti az orvost annak valószínűségéről, hogy a beteg hipotenzív esemény és az ahhoz kapcsolódó hemodinamikai következmények felé tart. A hipotenzív esemény meghatározása: az artériás középnyomás (MAP) <65 Hgmm legalább egy percen keresztül. Minimálisan invazív monitorozás során a bemutatott mérések pontossága több tényezőn alapul: az artériás vezeték megfelelő (nem tompított), a csatlakoztatott artériásvezeték-nyomásérzékelő a megfelelő helyzetben van és megfelelően nullázták, valamint a beteg demográfiai adatait (életkor, nem, testmagasság és testtömeg) pontosan vitték be az eszközbe. Nem invazív monitorozás során a bemutatott mérések pontossága több tényezőn alapul: az ujjmandzsettát mérete és elhelyezése megfelelő, a HRS-t megfelelően nullázták és pozicionálták, valamint a beteg demográfiai adatait (életkor, nem, testmagasság és testtömeg) pontosan vitték be az eszközbe.

VIGYÁZAT

A HPI paraméter hatékonyságát az arteria radialis nyomásgörbe-adatainak felhasználásával határozták meg. A HPI paraméter hatékonyságát más helyekről (pl. az arteria femoralisból) származó artériásnyomás-értékekből nem mérték fel.

Az Acumen HPI[™] funkció a továbbfejlesztett hemodinamikai monitorozásban részesülő, műtéten átesett és át nem esett betegeknél is alkalmazható. Az Acumen HPI funkciója által szolgáltatott további kvantitatív adatok kizárólag tájékoztató jellegűek, és nem szabad terápiás döntést hozni kizárólag az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) paramétere alapján.

Óvintézkedés. Ha az orvos megítélése szerint az artériás középnyomás (MAP) <65 Hgmm-es értéke nem lenne az adott beteg számára információértékű, akkor az orvos dönthet úgy, hogy teljesen letiltja a HPI funkciót a Paraméterbeállítások menüben, vagy ha a másodlagos képernyőn elérhető információ hasznos, akkor választhatja a HPI riasztás elnémítását az Alarms / Targets (riasztások / célértékek) képernyőn.

VIGYÁZAT

Tényezők, amelyek pontatlan FT-CO méréshez vezethetnek:

- Nem megfelelően nullázott és/vagy szintezett érzékelő/transzducer
- Alul- vagy túlnedvesített nyomásvezetékek
- A vérnyomás nagyfokú változékonysága. A BP (vérnyomás)változást többek között az alábbi állapotok okozhatják:
 - * Intraaortikus ballonpumpák
- Az olyan klinikai helyzetek, ahol az artériás nyomás pontatlannak vagy olyannak vélhető, ami nem tükrözi az aortanyomást, többek között:
 - * Extrém perifériás vazokonstrikció, amely megváltoztatja az arteria radialis nyomásának görbéjét * Hiperdinámiás állapotok, amelyek májátültetés után fordulnak elő
- A beteg túl sokat mozog
- Interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel

Az aortabillentyű-regurgitáció a kiszámított Stroke Volume (verőtérfogat) / Cardiac Output (perctérfogat) túlbecslését eredményezheti, a billentyűbetegség súlyosságától és a bal kamrába visszafolyó térfogattól függő mértékben.

Tényezők, amelyek pontatlan nem invazív méréshez vezethetnek:

- Nem megfelelően nullázott és/vagy szintre állított HRS
- A vérnyomás nagyfokú változékonysága. A BP változást többek között az alábbi állapotok okozhatják:
 - * Intraaortikus ballonpumpák
- Bármely klinikai állapot, amikor az artériás középnyomás pontatlannak tűnik, vagy nem jellemző az aorta nyomására.
- Az ujjak rossz vérkeringése.
- Meghajlított vagy lelapított ujjmandzsetta.
- A beteg ujjainak vagy kezének túlzott mozgatása.
- Műtermékek és gyenge jelminőség.
- Az ujjmandzsetta helytelen elhelyezése, pozíciója vagy túl laza ujjmandzsetta.
- Interferencia az elektrokauterrel vagy az elektrosebészeti egységgel.

Az Acumen Hypotension Prediction Index paraméter (HPI), amely kulcsparaméterként valamennyi monitorozó képernyőn beállítható, 0 és 100 között változó egész értékként jelenik meg, ahol a magasabb értékek a hipotóniás esemény magasabb valószínűségét jelzik. Ezenkívül az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftver további három konfigurálható paraméterrel is rendelkezik, ezek a dP/dt, az Ea_{dyn} és a PPV, amelyek az SVV-vel együtt elősegítik a preloadon [SVV vagy PPV], a kontraktilitáson [dP/dt] és az afterloadon [Ea_{dyn}] alapuló döntéshozatalt. Az SVV, dP/dt és Ea_{dyn} vonatkozásában további információkért lásd a következő részeket: Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) oldal: 235, A HPI másodlagos képernyő oldal: 242 és Klinikai alkalmazás oldal: 244.

Az Acumen HPI[™] szoftver aktiválásához meg kell adnia egy jelszót a Manage Features (funkciók kezelése) képernyő eléréséhez, ahol meg kell adnia egy aktiválási kulcsot. A továbbfejlesztett funkciók engedélyezésével kapcsolatos további információkért vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards képviselettel.

Más monitorozott paraméterekhez hasonlóan a HPI érték frissítése 20 másodpercenként történik. Amikor a HPI érték meghaladja a 85-öt, magas prioritású riasztás indul el. Ha a HPI érték két egymást követő leolvasásnál (összesen 40 másodpercig) meghaladja a 85-öt, egy HPI magas felhívás felugró ablak jelenik meg a képernyőn, amely felajánlja a beteg hemodinamikai paramétereinek ellenőrzését. A hipotóniához kapcsolódó hemodinamikai adatokat a felhasználó a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) képernyőn érheti el. Ezek közé tartozik néhány kulcsparaméter (MAP, CO, SVR, PR és SV), valamint a preload, a kontraktilitás és az afterload fejlettebb jelzői (SVV vagy PPV, dP/dt, Ea_{dyn}). Ezen túlmenően, a beteg hemodinamikai paramétereit az aktuálisan beállított kulcsparaméterek áttekintésével is lehet értékelni, mint például az SVV, a PPV, a CO és az SVR.

Az Acumen HPI funkciójának aktiválása után a felhasználó választhat, hogy kulcsparaméterként állítja be az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) paramétert az információs sávon megjelenítve, vagy azt választva, hogy ne legyen megjelenítve. A dP/dt, Ea_{dyn} és PPV ugyancsak beállítható kulcsparaméterekként.

A paraméter beállításával kapcsolatos információkért lásd a HPI mint kulcsparaméter és a HPI az információs sávon részeket. Lásd: HPI mint kulcsparaméter oldal: 237 és A HPI az információs sávon oldal: 240.

A HPI riasztási és felhívási funkciói a HPI -hez választott megjelenítési opció függvényében eltérnek. Lásd: 14-1. táblázat, oldal: 235.

Megjelenítési opció	Hang- és fényriasztás	Felugró felhívás
Kulcsparaméter	Igen	Igen
Információs sáv	Nem	Igen
Nem jelenik meg	Nem	Nem

14-1. táblázat: A HPI kijelző beállításai

Más monitorozott paraméterektől eltérően a HPI riasztási határértékek nem állíthatók át, mivel a HPI nem egy élettani paraméter választható céltartománnyal (mint amilyen például a perctérfogat), hanem egy adott élettani állapot valószínűsége. A kezelőnek megjelennek a szoftverben a riasztási határok, de a riasztási határok megváltoztatására szolgáló kezelőszervek le vannak tiltva. A HPI paraméterre vonatkozó riasztási határérték (>85 a piros riasztási tartományhoz) fix érték, és nem módosítható.

A felhasználó számára rendelkezésre álló fény- és hangjelek, amikor a HPI érték >85 (piros riasztási tartomány), az artériásnyomás-görbéjéből és a beteg demográfiai adataiból származó többféle változó elemzésének, valamint a retrospektíven feljegyzett hipotóniás és nem hipotóniás epizódokból kifejlesztett adatvezérelt modell alkalmazásának az eredményei. A HPI riasztási határértékeket lásd: 14-2. táblázat, oldal: 236 és D-4. táblázat, oldal: 372. A 85-ös riasztási küszöbértékre vonatkozó algoritmus teljesítményjellemzőit lásd: 14-11. táblázat, oldal: 251, a klinikai validációs szakaszban.

A dP/dt, az Ea_{dyn} és a PPV-paraméterek beállíthatók kulcsparaméterekként. A PPV és a dP/dt más monitorozott paraméterekhez hasonlóan viselkednek, azonban az Ea_{dyn} riasztásra nem alkalmas paraméter. A riasztási-/céltartományok nem állnak rendelkezésre az Ea_{dyn} esetén, és a célérték állapotjelzői mindig fehéren jelennek meg. Referencia céljára egy szaggatott vonal látható 0,8-es értéknél az Ea_{dyn} grafikus trendgörbén.

14.1.1 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

A HPI értéke 20 másodpercenként frissül, valamint 0 és 100 közötti skálán százalékos formában jeleníti meg annak a valószínűségét, hogy hipotóniás esemény következik be. Minél nagyobb az érték, annál nagyobb a hipotenzív esemény (MAP <65 Hgmm legalább egy perces időtartammal) bekövetkezésének valószínűsége.

A HPI paraméter a monitorozás első tíz percéből származó adatokat használ egy "alapérték" meghatározására. Ennek eredményeként az eszköz működése az első tíz percben eltérő lehet. A 14-2. táblázat, oldal: 236 részletes magyarázatot és értelmezést nyújt a HPI grafikus megjelenítési elemekre (trendgörbe, számlapszegmens [műszerfal megjelenítés], hangriasztások és paraméterérték

[csempemegjelenítés]) és az ajánlott felhasználói beavatkozásra, amikor a HPI -t kulcsparaméterként állítják be.

FIGYELMEZTETÉS

A betegek kezelésénél ne kizárólag az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) funkciót használja. A kezelés megkezdése előtt ajánlott a beteg hemodinamikai állapotának ellenőrzése.

HPI érték	Grafikus megjelenítési elemek	Hallható	Általános értelmezés	Ajánlott felhasználói beavatkozás
HPI ≤85	Fehér	Nincs	A beteg hemodinamikai paraméterei azt jelzik, hogy alacsony-közepes a valószínűsége egy hipotóniás esemény bekövetkeztének. Az alacsony HPI érték semmilyen MAP-érték esetén sem zárja ki hipotenzív esemény bekövetkeztét műtéten átesett betegeknél a következő 5–15 percben és műtéten nem átesett betegeknél a következő 20-30 percben.	Folytassa a beteg hemodinamikai paramétereinek monitorozását. Figyelje továbbra is éberen a beteg változó hemodinamikai paramétereit az elsődleges monitorozó képernyő, a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő), a HPI, valamint a paraméterek és életjelek trendjeinek segítségével.
HPI >85	Piros (villogó)	Magas prioritású riasztási hang	Műtéten átesett betegnél nagy a valószínűsége egy hipotenzív esemény 15 percen belüli bekövetkezésének Műtéten nem átesett betegnél nagy a valószínűsége egy hipotenzív esemény 20 percen belüli bekövetkezésének	Ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit a másodlagos képernyő és az elsődleges képernyő más paramétereinek használatával annak érdekében, hogy kivizsgálja a hipotónia magas valószínűségének potenciális okát ahhoz, hogy tájékozódni tudjon egy lehetséges beavatkozásról.
HPI >85 és két egymást követő leolvasás során folyamatosan fennáll (40 másodperc)	Piros (villogó) Felugró ablak	Magas prioritású riasztási hang	Műtéten átesett betegnél nagy a valószínűsége egy hipotenzív esemény 15 percen belüli bekövetkezésének Műtéten nem átesett betegnél nagy a valószínűsége egy hipotenzív esemény 20 percen belüli bekövetkezésének	A választott módszerrel nyugtázza a felugró ablakot Ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit a másodlagos képernyő és az elsődleges képernyő más paramétereinek használatával annak érdekében, hogy kivizsgálja a hipotónia magas valószínűségének potenciális okát ahhoz, hogy tájékozódni tudjon egy lehetséges beavatkozásról.

14-2. táblázat: A HPI érték grafiku	s és hangjelzéses	megjelenítési e	elemei
-------------------------------------	-------------------	-----------------	--------

HPI érték	Grafikus megjelenítési elemek	Hallható	Általános értelmezés	Ajánlott felhasználói beavatkozás
HPI = 100	Piros (villogó) Felugró ablak	Magas prioritású riasztási hang	A betegnek hipotóniája van	A választott módszerrel nyugtázza a felugró ablakot Ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit a másodlagos képernyő és az elsődleges képernyő más paramétereinek használatával annak érdekében, hogy kivizsgálja a hipotónia potenciális okát ahhoz, hogy információt gyűjtsön egy lehetséges beavatkozáshoz.

Megjegyzés

Ha a HPI az információs sávon kerül megjelenítésre, a grafikus megjelenítési elem nem fog színt váltani, sem riasztást adni. Ehelyett a felhasználó csak akkor kap értesítést a HPI magas felhívás felugró ablak megjelenítése révén, amikor a HPI az egymást követő frissítések során meghaladja a 85-öt.

14.1.2 HPI mint kulcsparaméter

Az Acumen HPI funkció aktiválása után a felhasználó kulcsparaméterként állíthatja be a HPI-t az alábbi részben ismertetett lépések segítségével: Paraméterek módosítása oldal: 91.

A HPI megjelenítése több szempontból is különbözik a többi kulcsparamétertől. A többi kulcsparaméter megjelenítésének ismertetését lásd: Állapotjelzők oldal: 92.

A14-3. táblázat, oldal: 238 bemutatja a HPI és a többi kulcsparaméter közötti hasonlóságokat és különbségeket.

Hasonlóságok	Különbségek
 Értékek frissítése 20 másodpercenként Hangriasztás, ha >, mint a riasztási határérték Fényriasztás, ha >, mint a riasztási határérték Százalékos változás megjeleníthető, ha konfigurált A hangriasztás letiltható 	 A HPI kulcsparaméter-csempe nem rendelkezik a klinikai/ riasztási jelzők állapotától függő, színes betűvel megjelenő célszínnel A HPI kulcsparaméter-csempéhez tartozik egy gyorsbillentyű a jobb felső sarokban, amely közvetlen elérést biztosít a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) képernyőhöz A HPI felhívást tartalmazó felugró ablakot jelenít meg, amikor a HPI értéke két egymást követő frissítéskor meghaladja a felső riasztási határértéket, vagy a HPI értéke 100 A HPI csak az aktiválási kulcs megadása után áll rendelkezésre kulcsparaméterként A HPI nem rendelkezik célértékkel, a fő monitorozó képernyőn trendként való megjelenítéskor zöld árnyalatú régióval, amihez a felső és alsó határértékeknél piros nyilak tartoznak, mivel ez nem egy élettani paraméter céltartománnyal. Ehelyett a HPI egy kvantitatív indikátora az élettani állapotnak, amelyet arra használnak, hogy tájékoztassák a felhasználókat annak a valószínűségéről, hogy a beteg egy hipotóniás esemény felé tart. Specifikusan:
	 Amikor a HPI 85-nél kisebb vagy azzal egyenlő, a grafikus megjelenítési elemek (megjelenített szám, trendgörbe vagy számlapszegmens) fehér színűek, és az orvosnak folytatnia kell a beteg hemodinamikai paramétereinek monitorozását az elsődleges monitorozó képernyő, a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő), a HPI, valamint a paraméterek és életjelek trendjeinek használatával. Amikor a HPI meghaladja a 85-öt, a grafikus megjelenítési elemek (megjelenített szám, trendgörbe vagy számlapszegmens) piros színnel jelennek meg, ami azt jelzi, hogy a felhasználónak a másodlagos képernyő és az elsődleges képernyő más paramétereinek segítségével ellenőriznie kell a beteg hemodinamikai paramétereit és ki kell vizsgálnia a hipotónia magas valószínűségének (vagy ha a HPI = 100, akkor magának a hipotóniának) a potenciális okát, információkat gyűjtve ezáltal egy lehetséges beavatkozáshoz. A HPI paraméter háromféle színű lehet: szürke, fehér és piros. Lásd: 14-4. táblázat, oldal: 239.

14-3. táblázat: A	A HPI és a többi kulo	csparaméter: hasonlo	óságok és különbségek
		ooparametori naooni	seagen ee naieriseegen



14-1. ábra: A HPI kulcsparaméter-csempe

Amikor kulcsparaméterként van konfigurálva, a HPI az összes képernyőn úgy jelenik meg, mint az alábbi ábrán: 14-1. ábra, oldal: 239, kivéve a Műszerfal képernyőt (14-2. ábra, oldal: 239). A Műszerfal képernyővel kapcsolatos további információkért lásd: Műszerfalképernyő oldal: 102.



14-2. ábra: A HPI kulcsparaméter a Műszerfal képernyőn

A HPI kulcsparaméter-csempe az összes monitorozó képernyő bal felső sarkában rendelkezik egy

parancsikonnal A parancsikon megérintésekor megjelenik a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) (14-6. ábra, oldal: 243).

A Műszerfal képernyő kivételével minden monitorozó képernyőn a paraméterérték betűszíne a paraméter állapotát jelzi (lásd: 14-4. táblázat, oldal: 239). A Műszerfal képernyőn a HPI ugyanazokkal a riasztási és céltartományokkal rendelkezik, de a következő módon jelenik meg: 14-2. ábra, oldal: 239.

14-4.1	táblázat:	Paraméterálla	pot színei 🛛	a HPI	esetén
--------	-----------	---------------	--------------	-------	--------

Paraméterállapot színe	Alsó határérték	Felső határérték	
Szürke	Hibaállapot		
Fehér	10	85	
Villogó piros/szürke	86	100	

14.1.3 HPI riasztás

Ha a HPI kulcsparaméterként van konfigurálva, és meghaladja a 85-ös felső küszöbértéket, akkor magas prioritású riasztás aktiválódik, ami azt jelzi a felhasználó számára, hogy a beteg hipotenzív esemény felé tarthat. Ez riasztási hangjelzést, piros paraméterállapot-színt és villogó paraméterértéket foglal magában.

A HPI riasztási határait a 14-4. táblázat, oldal: 239 mutatja, ezek felosztják a megjelenítési tartományt alacsonyabb és magasabb hipotónia-valószínűségű területekre. HPI az Acumen IQ általi mérésekből előállított funkciókat használ, egyeseket a betegmonitorozási munkamenet első 10 perce alatt meghatározott kiindulási értékkel, másokat egy adatvezérelt modellel összehasonlítva, amelyet intenzív osztályon vagy sebészeti osztályon kezelt betegektől gyűjtött artériásgörbe-adatbázis retrospektív elemzéséből fejlesztettek ki, amely adatbázis feljegyzett hipotenzív (meghatározás szerint MAP <65 Hgmm legalább 1 percig) és nem hipotenzív eseményeket tartalmaz. A HPI 0 és 100 között változó egész értékként jelenik meg. A hipotónia valószínűségének HPI használattal történő értékelésére figyelembe kell venni a 0-tól 100-ig terjedő tartományban megjelenített értéket és az ehhez kapcsolódó paraméterszínt (fehér/piros) egyaránt. Mint a HemoSphere kibővített monitorozó platformon rendelkezésre álló más riasztások esetén, a rendelkezésre álló HPI riasztás hangereje is állítható. A riasztás elnémításával és a riasztási hangerő beállításával kapcsolatos információkat lásd: Alarms / Targets (riasztások / célértékek) oldal: 138. A HPI riasztás előfordulása a riasztási határértéket meghaladó HPI -re vonatkozó frissítést követően naplózásra kerül az adatletöltési fájlba.

VIGYÁZAT

A HPI paraméter nem feltétlenül biztosít előzetes értesítést a hipotóniás esemény felé vezető trendről olyan helyzetekben, ahol a hirtelen, nem fiziológiai hipotóniás eseményt klinikai beavatkozás okozza. Ha ez történik, a HPI funkció az alábbiakat hajtja végre késleltetés nélkül: magas felhívás felugró ablak, magas prioritású riasztás és 100-as HPI érték jelenik meg, ami azt jelzi, hogy a betegnél hipotóniás esemény zajlik.

14.1.4 A HPI az információs sávon

Ha a HPI nem kulcsparaméterként van konfigurálva, a paraméterértéket akkor is kiszámítja a rendszer, és az megjelenik az információs sávon (lásd: 14-3. ábra, oldal: 240).

Acumen IQ	🚾 🐨 🔆 <⊅ 🖬 ^{04/18/19} ⑦
	HPI 49 /100 20 sec
	≜
	1

A kiszámolt és megjelenített HPI-érték

୍ର

Settings

14-3. ábra: Információs sáv a HPI-vel

14.1.5 A HPI információs sávon lévő jelzőjének letiltása

A HPI információs sávon lévő jelzőjének letiltása:

1. Érintse meg: beállítások ikon

→ Settings (beállítások) fül

- 2. Érintse meg az Advanced Setup (speciális beállítás) gombot, és írja be a kért jelszót.
- 3. Érintse meg a Parameter Settings (paraméterbeállítások) gombot.
- 4. Érintse meg a HPI Settings (HPI beállítások) gombot.
- 5. Érintse meg az Always alert when HPI is high (mindig figyelmeztessen, ha a HPI magas) váltógombot a Disabled (letiltott) állapotba kapcsoláshoz. Lásd: 14-4. ábra, oldal: 241.

A HPI információs sávon lévő jelzőjének újraaktiválásához ismételje meg az 1–4. lépést, majd váltsa a váltógombot az **Enabled (engedélyezett)** állapotra az 5, lépésben.



14-4. ábra: Paraméterbeállítások – Hypotension Prediction Index

A HPI funkció akkor is rendelkezésre áll, amikor a HPI nem látható a képernyőn. Ha a HPI kulcsparaméterként van konfigurálva, a paraméter az itt ismertetett módon küld riasztást és felhívást: HPI riasztás oldal: 239.

14.1.6 HPI magas felhívás felugró ablaka

Amikor a HPI értéke két egymást követő 20 másodperces frissítés esetén meghaladja a 85-öt, vagy bármikor eléri a 100-at, akkor a HPI magas felhívás felugró ablak aktívvá válik. Lásd: 14-5. ábra, oldal: 242. Ez a felugró ablak azt javasolja, hogy ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit, és megjelenik, ha a HPI kulcsparaméterként van konfigurálva, és akkor is, ha az információs sávon olvasható.

FIGYELMEZTETÉS

A betegek kezelésénél ne kizárólag az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) funkciót használja. A kezelés megkezdése előtt ajánlott a beteg hemodinamikai állapotának ellenőrzése.

A beteg hemodinamikai paramétereinek áttekintéséhez a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) segítségével (lásd: A HPI másodlagos képernyő oldal: 242), valamint a HPI magas felhívás felugró ablak nyugtázásához érintse meg a **More Information (további információk)** gombot. A HPI magas felhívás felugró ablaknak a beteg hemodinamikájának a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) képernyőn történő ellenőrzése nélküli nyugtázásához érintse meg az **Acknowledge** (nyugtázás) gombot.



14-5. ábra: HPI magas felhívás felugró ablaka

A felugró ablak nyugtázásakor a következő történik:

- A felugró ablak eltűnik a képernyőről.
- A HPI riasztási hangjelzés elnémul addig, amíg a felhívás aktív.
- A HPI magas felhívás nyugtázott.

A **More Information (további információk)** gomb engedélyezve van, amikor bármely monitorozó képernyő megjelenik. Ha a **More Information (további információk)** gombot megérinti a HPI magas felhívás felugró ablakon, akkor a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) jelenik meg. Amikor a **More Információk)** gomb le van tiltva, a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) továbbra is elérhető az alább ismertetett módon: A HPI másodlagos képernyő oldal: 242.

A HPI felhívás felugró ablak letiltása: A HPI információs sávon lévő jelzőjének letiltása oldal: 240.

14.1.7 A HPI másodlagos képernyő

A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) képernyő hemodinamikai információkat ad a betegről. Hasznos eszköz lehet a beteg hipotóniával kapcsolatos hemodinamikájának gyors áttekintéséhez. Ez a képernyő az Acumen IQ érzékelővel végzett hemodinamikai monitorozás ideje alatt bármikor elérhető.

A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) a monitorozó képernyőn lévő más kulcsparaméterek mellett arra is használható, hogy lehetséges betekintést nyújtson a magas hipotóniás valószínűség vagy a hipotónia okába, amikor ilyen esemény bekövetkezik. A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) segítségével megjelenített paraméterek közé a következő kulcsparaméterek tartoznak:

- perctérfogat (CO)
- szívfrekvencia (PR)
- artériás középnyomás (MAP)
- verőtérfogat (SV)
- szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR)

A további speciális paraméterek vizuális elrendezése a képernyőn a preload, a kontraktilitás és az afterload szerint történik. Ezek a speciális paraméterek a következők:

- verőtérfogat-változás (SVV) vagy pulzusnyomás-változás (PPV)
- szisztolé meredeksége (dP/dt)

• dinamikus artériás elastance (Ea_{dyn})

A PPV és az SVV megjelenítése közötti váltáshoz érintse meg az éppen megjelenített paraméter nevét (PPV vagy SVV) a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) felületén. A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) minden paraméterének százalékos változása és annak iránya (felfelé vagy lefelé mutató nyíllal jelezve) megjelenik a felhasználó által kiválasztott időintervallumban, megjelennek továbbá a kis méretű grafikus trendgörbék. Az artériás vérnyomásgörbe is megjelenik. Minden paraméterdoboz körvonala az aktuális célállapot színjelzésével jelenik meg, és megfelel a paramétercsempék jelzőfény funkciójának.



14-6. ábra: A HPI másodlagos képernyő

A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) eléréséhez válassza az alábbiak egyikét:



Megjegyzés

A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) akkor is elérhető, ha a HPI aktiválva van, és az Acumen IQ érzékelő nincs csatlakoztatva.

A megjelenített trendgrafikon paraméterérték-skálái megfelelnek a grafikus megjelenítésű monitorozó képernyőn aktuálisan beállított skáláknak. Lásd: Adjust Scales (skálák átállítása) oldal: 145. Az időskála megfelel az aktuálisan kiválasztott **% Change (%-os változás)** értéknek. Az aktuális változási intervallum érték a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) felső részén jelenik meg. A HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) segítségével közvetlenül beállíthatja a változás intervallumát úgy, ha megérinti a megjelenített intervallumot.

A megjelenített trendgrafikonok kikapcsolhatók, ha megérinti a trendgrafikon váltógombját. Ha ki vannak kapcsolva, a paraméterértékek nagyobb méretben jelennek meg, és kitöltik a trendgörbék helyét. Lásd: 14-7. ábra, oldal: 244.



Érintse meg bármely paramétergrafikont, hogy a grafikus trendgrafikont nagyobb méretben lássa. A kiválasztott paraméter grafikus trendgrafikonja meg fog jelenni a vérnyomásgörbe-grafikon helyén. Lásd: 14-7. ábra, oldal: 244. Érintse meg bárhol a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő)t, hogy bezárja a kinagyított trendgrafikont. A grafikus trend ábra harminc másodperc után tűnik el.

A paraméterek levezetését lásd: A számított betegparaméterek egyenletei oldal: 362.



14-7. ábra: HPI másodlagos képernyő – grafikus trendérték megjelenítése

14.1.8 Klinikai alkalmazás

Az Acumen Hypotension Prediction Index paraméter (HPI) beállítható kulcsparaméterként a monitorozó képernyőn, vagy megjeleníthető csak a monitorozó képernyő jobb alsó részén lévő információs sávon az Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) szoftverfunkció oldal: 233 szerint.

Ha a HPI az Információs sávon kerül megjelenítésre:

- Ha két, egymást követő HPI érték is meghaladja a 85-öt, magas felhívás felugró ablak jelenik meg.
- Ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) és az elsődleges képernyő más paramétereinek segítségével annak érdekében, hogy kivizsgálja a hipotónia magas valószínűségének potenciális okát, információkat gyűjtve ezáltal egy lehetséges beavatkozáshoz.

Ha a HPI kulcsparaméterként van beállítva, a HPI és a trendgrafikon a monitorozó képernyőn jelenik meg:

- Riasztás akkor következik be, amikor a HPI meghaladja a 85-öt.
- Amikor a HPI 85-nél kevesebb vagy azzal egyenlő:
 - * A trendgörbe és -érték fehér színnel jelenik meg.

- * Folytassa a beteg hemodinamikai paramétereinek monitorozását. Figyelje továbbra is éberen a beteg változó hemodinamikai paramétereit az elsődleges monitorozó képernyő, a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő), a HPI, valamint a paraméterek és életjelek trendjeinek segítségével.
- Amikor a HPI meghaladja a 85-öt, ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) és az elsődleges képernyő más paramétereinek segítségével annak érdekében, hogy kivizsgálja a hipotónia magas valószínűségének potenciális okát, információkat gyűjtve ezáltal egy lehetséges beavatkozáshoz.
- Amint az artériás középnyomás 65 Hgmm alatt marad három, egymást követő leolvasás idejéig, az hipotóniás esemény bekövetkeztét jelzi:
 - * A HPI 100-at jelenít meg.
 - * Ellenőrizze a beteg hemodinamikai paramétereit a HPI Secondary Screen (HPI másodlagos képernyő) és az elsődleges képernyő más paramétereinek segítségével annak érdekében, hogy kivizsgálja a hipotónia potenciális okát, információt gyűjtve ezáltal egy lehetséges beavatkozáshoz.

14.1.9 További paraméterek

- A verőtérfogat-változás (SVV) és a pulzusnyomás-változás (PPV) a folyadékterápiával szembeni válaszkészség érzékeny dinamikus mércéi, amelyek előrejelzik, hogy a preload növekszik-e további folyadék adásával vagy a vénás nyugalmi térfogat kompenzatorikus szabályozómechanizmusok révén történő csökkentésével, vagy gyógyszerekkel –, amire a szív a verőtérfogat növelésével fog válaszolni [1]. Az SVV vagy PPV alacsony értékei annak az indikátorai, hogy a beteg a folyadékterápiával szemben nem reszponzív; a magas értékek azt jelzik, hogy a beteg a folyadékterápiával szemben reszponzív; és e kettő között van egy szürke zóna [6].
- Szisztolé meredeksége (dP/dt) a perifériás artéria artériás nyomásgörbéjének maximális emelkedése. Az artériás nyomás dP/dt értéke (a kiáramlás ideje alatt történő számításának természete szerint) az izovolémiás bal kamrai nyomás dP/dt-max értékénél alacsonyabb lesz, de változásuk erősen korrelál [1, 2].

Megjegyzés

A perifériás artériából mért dP/dt bal kamrai kontraktilitással való korrelációját nem tanulmányozták minden betegpopulációnál.

 Dinamikus artériás elastance (Ea_{dyn}) – a bal kamrai afterload artériás rendszeren mért értéke (artériás elastance) a bal kamrai elastance-hoz viszonyítva, és a PPV és SVV közötti arányként számítva [8]. Az artériás elastance egy integratív artériás terhelésű paraméter, ami magában foglalja a szisztémás vaszkuláris rezisztenciát (SVR), a teljes artériás compliance-t (C), valamint a szisztolés és diasztolés időintervallumokat [9, 10].

E paraméterek korrelációja az élettani állapottal és ezek kapcsolata a klinikai kimenetellel a klinikai szakirodalom széleskörűen tanulmányozott témája.

Az SV (vagy SVI) és MAP kezelésére irányuló legtöbb beavatkozás elsősorban az SV-re, és ennek meghatározóira, a preloadra, a kontraktilitásra és az afterloadra van hatással. A kezelési döntésekhez nyújtott döntéshozatal-támogatásnak integrált információkat kell szolgáltatnia mindháromról, mivel azok gyakran összefüggenek.



Az SVV jelentősége korlátozott a preload mérőjeként olyan betegek esetén, akiket stabil légzésfrekvenciával és légzésvolumennel mesterségesen lélegeztetnek, és akiknél nem alkalmaznak intraabdominális befúvást [6, 7]. Az SVV a legjobban a verőtérfogat vagy a perctérfogat értékelésével együtt használható.

A dP/dt a legjobban a verőtérfogat-változás, valamint a verőtérfogat vagy perctérfogat értékelésével együtt használható.

VIGYÁZAT

Óvatosan kell eljárni a dP/dt súlyos aortasztenózisos betegeknél történő alkalmazása esetén, mivel a sztenózis ronthatja a bal kamra és az afterload közötti korrelációt.

Habár a dP/dt paramétert elsősorban a bal kamrai kontraktilitás változásai határozzák meg, vasoplegiás periódusok során (venoarterialis szétkapcsolás) hatással lehet rá az afterload. Lehetséges, hogy az ilyen periódusok során a dP/dt nem tükrözi a bal kamrai kontraktilitás változásait.

Az artériás elastance kamrai elastance értékkel való normalizálásával azok aránya a bal kamra és az artériás rendszer közötti megfelelés indexét adja meg. Megfelelés esetén optimális a vérszállítás a bal kamrából az artériás rendszerbe, energiavesztés nélkül, optimális szívverő munkával [3, 8, 9].

Az Ea_{dyn} paraméterről kimutatták, hogy a MAP növelése érdekében a potenciális afterload válaszkészséget jelzi azáltal, hogy volument biztosít a preload-volumennel szemben reszponzív mesterségesen lélegeztetett [4] és spontán légző betegek [5] számára. A MAP növelésére irányuló afterload válaszkészség potenciálisan nagyobb az Ea_{dyn} >0,8 értékeknél [4, 5, 8].

Az Ea_{dyn} használata nem korlátozódik a mesterségesen lélegeztetett betegekre, mivel ez a PPV/SVV arányaként számított érték [5, 8].Az Ea_{dyn} a legjobban a verőtérfogat-változás (lélegeztetett betegeknél) és a verőtérfogat vagy perctérfogat értékelésével együtt használható.

Az SVV vagy PPV, dP/dt és Ea_{dyn} közös tulajdonsága, hogy az egyik ritkán független a másiktól vagy a harmadiktól. Volumen adása a preload növelésére és a verőtérfogat növelésére a perctérfogat és az artériás nyomás emelkedéséhez vezet; emiatt a kamrai afterload emelkedik. Az afterload növelése (növekvő artériás nyomás) a növekvő szisztémás vaszkuláris rezisztencia révén csökkenteni fogja a verőtérfogatot. A következményesen emelkedett végszisztolés térfogat ugyanakkor a végdiasztolés térfogat másodlagos emelkedéséhez vezet, mivel több vér marad az ejekciót követően a kamrában, és ez a többlet vér hozzáadódik a visszaérkező vénás vérhez, így növelve a kamrai telítődést, ami növeli a kontraktilitást (Frank–Starling-mechanizmus) és részlegesen ellensúlyozza az afterload kezdeti növekedése által okozott verőtérfogat-csökkenést.

Az SVV vagy PPV, a dP/dt és az Ea_{dyn} integratív döntéstámogatási paraméterként használatosak, hogy irányt mutassanak az SV, vagy az SV és a MAP intervenciós kezelésénél.

14.1.10 Klinikai validálás

A HPI hipotenzív és nem hipotenzív események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményének értékelésére retrospektív klinikai validálási vizsgálatokat végeztek műtéten átesett és át nem esett betegeknél.

14.1.10.1 Műtéten áteső betegek

A HPI diagnosztikai teljesítményét három vizsgálatban mérték fel műtéten átesett betegeknél. A HPI hipotóniás és nem hipotóniás események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményének értékelésére végzett első retrospektív klinikai validálási vizsgálatba 52, műtéten átesett beteget vontak be. A 14-5. táblázat, oldal: 247 bemutatja a betegek demográfiai adatait. A hipotóniás eseményszegmensek száma az elemzésben 1058, valamint az elemzésben szereplő nem hipotóniás eseményszegmensek teljes száma 521 volt.

A második retrospektív klinikai validálási vizsgálatba 204 beteget vontak be, és további bizonyítékot szolgáltat a HPI hipotóniás és nem hipotóniás események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményére vonatkozóan. A 14-5. táblázat, oldal: 247 bemutatja a betegek demográfiai adatait. A hipotóniás eseményszegmensek száma az elemzésben 1923, valamint az elemzésben szereplő nem hipotóniás eseményszegmensek teljes száma 3731 volt.

A harmadik retrospektív klinikai validálási vizsgálatba 252 beteget vontak be, és további bizonyítékot szolgáltat a HPI hipotóniás és nem hipotóniás események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményére vonatkozóan. A 14-5. táblázat, oldal: 247 bemutatja a betegek demográfiai adatait. A hipotóniás eseményszegmensek száma az elemzésben 317, valamint az elemzésben szereplő nem hipotóniás eseményszegmensek teljes száma 2845 volt.

Leírás Klinikai validálási vizsgálat, arteria radialis vezeték (N = 52)		Klinikai validálási vizsgálat, arteria radialis vezeték (N = 204)	Klinikai validálási vizsgálat, nem invazív vérnyomás (N=252)
Betegek száma	52	204	252
Nem (férfi)	29	100	112
Életkor	58,3 ±11,3	56,7 ±14,4	54 ±16
BSA	1,8 ±0,2	1,9 ±0,3	1,9 ±0,2

14-5. táblázat: A betegek demográfiai adatai (műtéten áteső betegek								
14-3. IADIAZAL A DELEVEK VEINVUTAIIAI AVALAI (INULELEN ALESO DELEVEK	11 6	táblázati	A hotogok	domogrófici	odotoi	(műtátan	Áta a ő	hotogok)
	14-0.	lapiazal.	A Deleuer	uemouraliai	auala	mulelen	aleso	Deleger

Az 52, arteria radialis vezetékkel monitorozott, műtött beteg két további csoportra osztható – azokra, akik magas kockázatú, nem kardiális műtéten estek át (n=25, 48,1%), és azokra, akik májműtéten estek át (n=27, 51,9%).

A 204, arteria radialis vezetékkel monitorozott, műtött beteg tovább osztályozható – azokra, akik neurológiai műtéten (n = 73, 35,8%), hasi műtéten (n = 58, 28,4%), általános mellkasi műtéten (n = 8, 3,9%), szívműtéten (n = 6, 3,0%) és egyéb műtéten (n = 59, 28,9%) estek át.

A 252 nem invazív, vérnyomással (NIBP) műtött beteg tovább osztályozható a műtét típusa alapján, lásd: 14-6. táblázat, oldal: 248.

Diagnózis	Betegek száma	Összes %
Húgyhólyag	4	1,6
Szív	2	0,8
Koponya	7	2,8
Szem	34	13,5
Arc	36	14,3
Gasztrointesztinális	49	19,4
Nőgyógyászati	30	11,9
Máj	5	2,0
Nyelőcső	5	2,0
Ortopédiai	16	6,3
Hasnyálmirigy	4	1,6
Plasztikai	2	0,8
Végbél	2	0,8
Vese	28	11,1
Mellkas	4	1,6
Ismeretlen	23	9,1
Érrendszeri	1	0,4

14-6. táblázat: A NIBP műtött betegek sebészeti jellemzői (N=252)

14-11. táblázat, oldal: 251 ismerteti e klinikai validálási vizsgálatok eredményeit.

14.1.10.2 Műtéten nem áteső betegek

A HPI diagnosztikai teljesítményét három vizsgálatban mérték fel műtéten nem átesett betegeknél. A HPI hipotóniás és nem hipotóniás események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményének értékelésére végzett első retrospektív klinikai validálási vizsgálatba 298, műtéten nem átesett beteget vontak be. A 14-7. táblázat, oldal: 249 bemutatja a betegek demográfiai adatait. A hipotóniás eseményszegmensek száma az elemzésben 13 911, valamint az elemzésben szereplő nem hipotóniás eseményszegmensek teljes száma 48 490 volt.

A 298, arteria radialis vezetékkel monitorozott, műtéten nem átesett beteg tovább osztályozható a 14-8. táblázat, oldal: 249 leírása szerint.

A második retrospektív klinikai validálási vizsgálatba 228 beteget vontak be, és további bizonyítékot szolgáltat a HPI hipotóniás és nem hipotóniás események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményére vonatkozóan. A 14-7. táblázat, oldal: 249 bemutatja a betegek demográfiai adatait. A hipotóniás eseményszegmensek száma az elemzésben 23 205, az elemzésben szereplő nem hipotóniás eseményszegmensek teljes száma 82 461 volt.

A 228, arteria radialis vezetékkel monitorozott, műtéten nem átesett beteg tovább osztályozható a 14-9. táblázat, oldal: 250 leírása szerint.

A harmadik retrospektív klinikai validálási vizsgálatba 175 beteget vontak be, és további bizonyítékot szolgáltat a HPI hipotóniás és nem hipotóniás események előrejelzésére vonatkozó diagnosztikus teljesítményére vonatkozóan. A 14-7. táblázat, oldal: 249 bemutatja a betegek demográfiai adatait. A hipotóniás eseményszegmensek száma az elemzésben 1384, valamint az elemzésben szereplő nem hipotóniás eseményszegmensek teljes száma 6723 volt.

A 175, nem invazív vérnyomás (NIBP) műtéten nem átesett beteg tovább osztályozható a 14-10. táblázat, oldal: 250 leírása szerint.

Leírás	Klinikai validálási vizsgálat, arteria radialis vezeték (N = 298)	Klinikai validálási vizsgálat, arteria radialis vezeték (N = 228)	Klinikai validálási vizsgálat, nem invazív vérnyomás (N=175)
Betegek száma	298	228	175
Nem (férfi)	191	128	109
Életkor	62,6±15,1	63,9±15,6	60,7±14,6
BSA	1,9±0,3	1,9±0,2	2,0±0,3

14-7. táblázat: A betegek demográfiai adatai (műtéten nem átesett betegek)

14-8. táblázat: Műtéten nem átesett betegek jellemzői (N = 298)

Diagnózis	Betegek száma	Összes %
Diabétesz	1	0,3
Fertőző betegség	1	0,3
Máj	1	0,3
Aneurizma	2	0,7
Mérgezés	2	0,7
Veseleállás	2	0,7
Szélütés	2	0,7
Vérzés	4	1,3
Ismeretlen	4	1,3
Egyéb	5	1,7
Kardiogén sokk	7	2,3
Infarktus	8	2,7
Légzőszervi/tüdő	8	2,7
Súlyos hipovolémia	8	2,7
Szív	12	4,0
Májműtét után	25	8,4
Szeptikus sokk	25	8,4
Műtét után (nem szív/máj)	46	15,4
Szepszis	65	21,8
Szívműtét után	70	23,5

Diagnózis	Betegek száma	Összes %
Kardiovaszkuláris	67	29,5
Vérzés	24	10,5
Szepszis	19	8,3
Egyéb	60	26,2
Rák	20	8,7
Légzőszervi	13	5,7
Ortopédiai	10	4,4
Neurológiai	3	1,3
GI vagy máj	12	5,4

14-9. táblázat: Műtéten nem áteső betegek jellemzői (N = 228)

14-10. táblázat: NIBP, műtéten nem átesett betegek jellemzői (N = 175)

Diagnózis	Betegek száma	Összes %
Szív	65	37,1
Cerebrális	2	1,1
Máj	2	1,1
Neurológiai	43	24,6
Egyéb	6	3,4
Műtét utáni	5	2,9
Pulmonális	1	0,6
Vese	1	0,6
Légzőszervi	17	9,7
Szepszis	9	5,1
Szeptikus sokk	5	2,9
Trauma	4	2,3
Érrendszeri	15	8,6

14-12. táblázat, oldal: 251 ismerteti e klinikai validálási vizsgálatok eredményeit.

A hipotóniás eseményt, ahogyan a 14-11. táblázat, oldal: 251 és a 14-12. táblázat, oldal: 251 ismerteti, egy legalább 1 percig tartó szegmens azonosításával számítják, amelynél az adott részben valamennyi adatpont MAP -értéke< 65 Hgmm. Egy esemény (pozitív) adatpontját a hipotóniás eseményt megelőző 5 mintapercként választották ki. Ha az egymást követő hipotóniás események 5 percnél közelebb esnek egymáshoz, akkor a pozitív mintát a megelőző hipotóniás eseményt közvetlenül követő első mintaként határozták meg.

A nem hipotóniás eseményt, ahogyan a 14-11. táblázat, oldal: 251 és a 14-12. táblázat, oldal: 251 ismerteti, egy bármilyen hipotóniás eseménytől legalább 20 percre eső olyan szegmens azonosításával számítják, amelyben valamennyi adatpont MAP -értéke> 75 Hgmm. Egy nem esemény (negatív) adatpontját veszik minden egyes nem hipotóniás eseményszegmenshez.

Valós pozitív, a 14-11. táblázat, oldal: 251 és a 14-12. táblázat, oldal: 251 szerint, bármely esemény (pozitív) adatpontja, amelynek a HPI-értéke nagyobb egy kiválasztott küszöbértéknél, vagy azzal

egyenlő. A szenzitivitás a valós pozitívok aránya az események (pozitívok) összes számához viszonyítva oly módon, hogy pozitívként az olyan adatpontot határozták meg, amely legfeljebb 5 perccel előzi meg a hipotóniás eseményt. Hamis negatív bármely pozitív adat, amelynek HPI értéke kisebb, mint a küszöbérték.

Valós negatív, ahogy a 14-11. táblázat, oldal: 251 és a 14-12. táblázat, oldal: 251 ismerteti, bármely negatív (nem esemény) adatpontja, amelynek a HPI értéke kisebb egy kiválasztott küszöbértéknél. A specificitás a valós negatívok aránya a nem események (negatívok) összes számához viszonyítva oly módon, hogy negatívként az olyan adatpontot határozták meg, amely legalább 20 perccel megelőz bármely hipotóniás eseményt. Hamis pozitív bármely negatív adatpont, amelynek a HPI értéke nagyobb egy kiválasztott küszöbértéknél, vagy azzal egyenlő.

Klinikai validálási vizsgálat	HPI küszöbérték	PPV [konfidencia- intervallum]	NPV [konfidencia- intervallum]	Specificitás (%) [95%-os konfidencia- intervallum]	Valódi negatívok száma/ nem események száma	Érzékenység (%) [95%-os konfidencia- intervallum]	Valós pozitívok száma/ esemé- nyek száma	AUC (görbe alatti terület)
(N=52) Arteria radialis vezeték	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) Arteria radialis vezeték	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
(N=252) NIBP	85	99,5 (=940/ 945) [99,0, 99,9]	88,3 (=2840/ 3217) [87,2, 89,4]	99,8 [99,7, 100,0]	2840/ 2845	71,4 [68,9, 73,8]	940/ 1317	0,89

14-11. táblázat: Klinikai validálási vizsgálatok*	(műtéten áteső betegek)
---	-------------------------

*Az Edwards Lifesciences által archivált adatok.

14-12. táblázat: Klinikai validálási vizsgálatok* (műtéten nem áteső betegek)

Adatkész- let	HPI küszöbérték	PPV (%) [95%-os konfidencia intervallum]	NPV (%) [95%-os konfidencia intervallum]	Specificitás (%) [95%-os konfidencia- intervallum]	Valódi negatívok száma/ nem események száma	Érzékenység (%) [95%-os konfidencia- intervallum]	Valós pozitívok száma/ esemé- nyek száma	AUC (görbe alatti terület)
(N=298) Arteria radialis vezeték	85	93,1 (=11683/ 12550) [92,6, 93,5]	95,5 (=47623/ 49851) [95,3, 95,7]	98,2 (=47623/ 48490) [98,1, 98,3]	47623/ 48490	84,0 (=11683/ 13911) [83,4, 84,6]	11683/ 13911	0,94
(N=228) Arteria radialis vezeték	85	86,2 (=19932/ 23116) [85,8, 86,7]	96,0 (=79277/ 82550) [95,9, 96,2]	96,1 (=79277/ 82461) [96,0, 96,3]	79277/ 82461	85,9 (=19932/ 23205) [85,4, 86,3]	19932/ 23205	0,94
(N=175) NIBP	85	100,0 (=1150/ 1150) [100,0, 100,0]	96,6 (=6723/ 6957) [96,2, 97,1]	100,0 [100,0, 100,0]	6723/ 6723	83,1 [81,1, 85,1]	1150/ 1384	0,93

*Az Edwards Lifesciences által archivált adatok.

A 14-13. táblázat, oldal: 253 és 14-14. táblázat, oldal: 254 ismertetik a hipotóniás esemény előfordulásának százalékos értékeit és egy adott HPI tartományra vonatkozó,

esemény bekövetkeztéig eltelő időadatokat a klinikai validálási vizsgálatokban szereplő, műtéten átesett betegek vonatkozásában (arteria radialis vezeték [N = 52] és NIBP [N = 252]). Ezek az adatok olyan időablakok használatával kerültek bemutatásra, amelyeket azon az alapon választottak ki, hogy a műtéten áteső betegek esetén átlagban milyen gyorsan alakultak ki a hipotóniás események. Így a klinikai validálási vizsgálatok (arteria radialis vezeték [N = 52] és NIBP [N = 252]). adatai alapján a 14-13. táblázat, oldal: 253 és 14-14. táblázat, oldal: 254 bemutatják a műtéten átesett betegek adatait egy 15 perces időablakban. Ezeket az elemzéseket úgy végezték el, hogy minden egyes betegtől mintákat vettek a validálási adatkészletből, illetve időben előre tekintve egy hipotóniás eseményt keresve egy 15 perces keresési ablakon belül. Amikor az adott mintában hipotóniás eseményt találtak, akkor az eseményig eltelt időt feljegyezték, ami a minta és a hipotóniás esemény közötti időtartam. Az eseményig eltelő idő statisztikája valamennyi olyan minta átlagos eseményideje, amelyben előfordult egy esemény a keresési ablakon belül.

A14-15. táblázat, oldal: 255 és 14-16. táblázat, oldal: 256 ismertetik a hipotóniás esemény előfordulásának százalékos értékeit és egy adott HPI tartományra vonatkozó, esemény bekövetkeztéig eltelő időadatokat a klinikai validálási vizsgálatokban szereplő, műtéten nem átesett betegek vonatkozásában (arteria radialis vezeték [N = 298] és NIBP [N = 175]). Ezek az adatok olyan időablakok használatával kerültek bemutatásra, amelyeket azon az alapon választottak ki, hogy a műtéten nem áteső betegek esetén átlagban milyen gyorsan alakultak ki a hipotóniás események. Így a klinikai validálási vizsgálatok (arteria radialis vezeték [N = 298] és NIBP [N = 175]). adatai alapján a 14-15. táblázat, oldal: 255 és 14-16. táblázat, oldal: 256 bemutatják a műtéten nem átesett betegek adatait egy 120 perces időablakban. Ezeket az elemzéseket úgy végezték el, hogy minden egyes betegtől mintákat vettek a validálási adatkészletből, illetve időben előre tekintve egy hipotóniás eseményt keresve egy 120 perces keresési ablakon belül. Amikor az adott mintában hipotóniás eseményt találtak, akkor az eseményig eltelt időt feljegyezték, ami a minta és a hipotóniás esemény közötti időtartam. Az eseményig eltelő idő statisztikája valamennyi olyan minta átlagos eseményideje, amelyben előfordult egy esemény a keresési ablakon belül.

A 14-13. táblázat, oldal: 253, 14-14. táblázat, oldal: 254, 14-15. táblázat, oldal: 255 és 14-16. táblázat, oldal: 256 szerinti eseményarány azon minták számának aránya a minták összes számához viszonyítva, amelyekben előfordult egy esemény a keresési ablakon belül. Ezt minden 10 és 99 közötti, egyedi HPI tartományhoz tartozó minta esetén elvégezték, amint a 14-13. táblázat, oldal: 253 és a 14-16. táblázat, oldal: 256 bemutatja.

A HPI riasztások aránya, amelyeket hipotenzív esemény követ az arteria radialis vezetékkel monitorozott, műtéten nem átesett betegek körében mértek, 30 perces időablakkal 86,3% [81,6%, 90,8%] volt az első validálási adatkészletre vonatkozóan, és 85,5% [80,8%, 90,6%] a második validálási adatkészletre vonatkozóan (N=228). A pozitív prediktív érték meghatározás szerint a valós riasztásoknak (amit 30 percen belül hipotóniás esemény követett) és a 30 percen belüli riasztások teljes számának aránya.

VIGYÁZAT

A 14-13. táblázat, oldal: 253, 14-14. táblázat, oldal: 254, 14-15. táblázat, oldal: 255 és 14-16. táblázat, oldal: 256, valamint a HPI paraméter-információi általános útmutatóként kerültek bemutatásra, és lehetséges, hogy az egyéni tapasztalatokkal nem egyeznek. A kezelés megkezdése előtt ajánlott a beteg hemodinamikai állapotának ellenőrzése. Lásd: Klinikai alkalmazás oldal: 244.
HPI tartomány	Eseményarány (%)	Eseményig eltelt idő (perc): medián [10, percentilis, 90, percentilis]
10–14	14,2	8,0 [4,7, 12,7]
15–19	16,6	6,7 [3,3, 12,6]
25–24	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]

14-13. táblázat: Klinikai validálás (műtéten átesett betegek, minimálisan invazív arteria radialis vezetékkel történő monitorozás [N=52])

HPI tartomány	Eseményarány (%)	Eseményig eltelt idő (perc): medián [10, percentilis, 90, percentilis]
10–14	16,7	8,0 [3,3, 13,3]
15–19	18,5	7,7 [3,3, 13,7]
25–24	18,3	7,7 [3,0, 13,3]
25–29	20,6	7,3 [3,0, 13,0]
30–34	22,2	7,3 [2,3, 12,8]
35–39	26,4	7,7 [2,7, 13,3]
40–44	29,3	7,0 [2,3, 13,0]
45–49	35,3	6,3 [2,0, 13,3]
50–54	39,0	5,7 [2,0, 13,3]
55–59	43,8	6,0 [2,0, 12,7]
60–64	47,6	5,8 [1,7, 13,3]
65–69	55,4	5,7 [1,7, 12,3]
70–74	65,4	5,0 [1,3, 12,0]
75–79	74,5	5,3 [1,7, 11,7]
80–84	79,5	4,7 [1,3 11,3]
85–89	82,6	3,8 [1,0, 11,7]
90–94	89,4	2,7 [1,0, 10,3]
95–99	90,0	1,3 [0,3, 8,0]

14-14. táblázat: Klinikai validálás (műtéten áteső betegek, nem invazív monitorozás [N = 252])

HPI tartomány	Eseményarány (%)	Eseményig eltelt idő (perc): medián [10, percentilis, 90, percentilis]
10–14	13,8	51,0 [10, 104,0]
15–19	17,2	48,7 [10, 102,3]
25–24	20,8	51,0 [9,9, 105,3]
25–29	25,1	48,5 [9,3, 104,0]
30–34	29,6	48,2 [9,3, 102,3]
35–39	35,2	45,0 [8,3, 102,0]
40–44	38,0	43,7 [7,0, 101,7]
45–49	41,3	39,3 [6,3, 100,0]
50–54	43,7	38,7 [5,7, 99,3]
55–59	46,1	35,3 [5,3, 96,7]
60–64	53,0	28,7 [4,0, 93,7]
65–69	60,2	16,0 [2,7, 88,0]
70–74	67,8	9,0 [1,7, 70,7]
75–79	76,3	7,0 [1,4, 44,7]
80–84	85,3	5,7 [1,3, 19,0]
85–89	89,9	5,0 [1,0, 16,7]
90–94	94,9	3,6 [1,0, 13,7]
95–99	99,6	1,3 [0,3, 8,3]

14-15. táblázat: Klinikai validálás (műtéten nem átesett betegek, minimálisan invazív arteria radialis vezetékkel történő monitorozás [N=298])

HPI tartomány	Eseményarány (%)	Eseményig eltelt idő (perc): medián [10, percentilis, 90, percentilis]
10–14	11,7	47,3 [12,3, 102,3]
15–19	14,1	50,3 [12,3, 102,0]
25–24	18,0	46,3 [10,7, 101,7]
25–29	20,7	45,0 [10,0, 102,7]
30–34	22,9	42,7 [9,0, 104,3]
35–39	28,2	40,3 [8,3, 104,0]
40–44	33,7	37,7 [7,7, 98,6]
45–49	37,7	33,9 [6,7, 93,3]
50–54	40,6	31,7 [5,7, 89,3]
55–59	42,9	27,0 [5,0, 88,0]
60–64	46,8	20,0 [4,0, 90,0]
65–69	60,0	13,7 [3,3, 65,0]
70–74	74,7	8,0 [2,0, 30,7]
75–79	87,4	6,3 [1,7, 16,7]
80–84	95,9	5,0 [1,3 15,2]
85–89	99,0	4,7 [1,3, 13,7]
90–94	99,5	3,7 [1,0, 12,3]
95–99	99,9	1,3 [0,3, 8,3]

14-16. táblázat: Klinikai validálás (műtéten nem áteső betegek, nem invazív monitorozás [N = 175])

14.1.11 Hivatkozások

- 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, Mellinghof J, Caliandro 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.

14.2 Továbbfejlesztett paraméterkövetés

A HemoSphere kibővített monitorozó platform hasznos eszközöket nyújt a célirányos terápia (**Goal Directed Therapy**, **GDT**) végrehajtásához, amellyel a felhasználó nyomon követheti és kezelheti a kulcsparamétereket az optimális tartományban. A továbbfejlesztett paraméterkövetéssel az orvosoknak lehetőségük nyílik személyre szabott protokollokat létrehozni és monitorozni.

14.2.1 GDT-követés

14.2.1.1 A kulcsparaméter és a célérték kiválasztása

 Érintse meg a GDT-követés ikont a navigációs sávon, hogy belépjen a GDT-menü képernyőre.



14-8. ábra: GDT-menü képernyő – Kulcsparaméter kiválasztása

- 2. Érintse meg a **Parameter/Target (Paraméter/Célérték)** választóikon ¹ felső felét, és válassza ki a kívánt paramétert a paraméterpanelből. Legfeljebb négy kulcsparaméter követhető nyomon.
- 3. Érintse meg a **Parameter/Target (Paraméter/Célérték)** választóikon választóikon választóikon segítségével adjon meg egy tartományértéket. A kiválasztott műveleti jel (<, ≤, > vagy ≥) és érték

adja meg a paraméterkövetés felső és alsó határértékét. Érintse meg a bevitel billentyűt 🗾



14-9. ábra: GDT-menü képernyő – Célérték kiválasztása

- A kiválasztott paraméter megérintésével átválthat egy másik elérhető paraméterre, illetve eltávolíthatja azt a nyomon követett paraméterek közül, ha a paraméter-kiválasztási ablakban megérinti a None (nincs) elemet.
- 5. A korábbi GDT-követési munkamenetek paraméter/célérték beállításainak megtekintéséhez és kiválasztásához érintse meg a **Recents (előzőek)** fület.
- 6. A GDT-követés elindításához érintse meg az OK gombot.



14-10. ábra: GDT aktív követés

14.2.1.2 Aktív GDT-követés

Az aktív GDT-követés során a paraméter-trendgörbe céltartományba eső területe kék árnyalattal jelenik meg. Lásd: 14-10. ábra, oldal: 258.

GDT-követés vezérlőpanelje. Érintse meg a **GDT Tracking (GDT-követés)** gombot az aktív követés szüneteltetéséhez vagy leállításához. A követés szüneteltetése közben a céltartományon belül eső grafikonterület szürke árnyalattal jelenik meg.

Time-In-Target (célértéken belüli idő) idő. Ez a továbbfejlesztett paraméterkövetés elsődleges kimenő értéke. A **Time-In-Target (célértéken belüli idő)** ikon alatt jelenik meg, a paraméter trendgörbéjének jobb felső sarkában. Ez az érték annak az időnek a százalékos arányát adja meg, amennyit a paraméter a céltartományon belül összesen töltött egy aktív követési munkamenet során.

A paramétercsempe célértékjelző színei. 14-17. táblázat, oldal: 259 megadja a klinikai célérték jelzőszíneit a GDT-követés során.

Szín	Jelentése
Kék	A megfigyelt paraméter jelenleg a beállított céltartományon belül van.
Fekete	A megfigyelt paraméter jelenleg a beállított céltartományon kívül van.
Piros	A megfigyelt paraméter jelenleg az alacsony riasztási határérték alatt vagy a magas riasztási határérték felett van.
Szürke	A megfigyelt paraméter jelenleg nem elérhető, hibás, a GDT- követés szünetel, vagy nincs kiválasztva célérték.

14-17. táblázat: A GDT-célérték állapotjelzőinek színei

A görbe idejének automatikus skálázása. Az aktív GDT-követés elindításakor a grafikus trendgörbe ideje automatikusan úgy skálázódik, hogy az aktuális munkamenet összes követett adata ráférjen az ábrára. A grafikus trendgörbe kezdeti ideje 15 percre van állítva, és ez az érték növekszik, amint a követési idő meghaladja a 15 percet. Az Auto Scale Trend Time (Görbe idejének automatikus skálázása) kikapcsolható a skálabeállítások felugró ablak menüjében, amíg GDT módban van.

Megjegyzés

Az aktív GDT-követés megtekintése során a GDT (grafikus trend) képernyőn a paraméterválasztási ablak menüje le van tiltva.

14.2.1.3 GDT-előzmények

Érintse meg az adatelőzmények ikont az előző GDT-követési munkamenetek megjelenítéséhez. Egy kék "Viewing Historical GDT Session" (GDT-munkamenet előzmények megtekintése) feliratú sáv jelenik meg a képernyő tetején. Az aktuális paraméterértékek a kulcsparaméter-csempéken jelennek meg az anamnesztikus GDT-munkamenet megtekintése közben. Érintse meg a görgetőgombokat a különböző anamnesztikus GDT-munkamenetek megtekintéséhez. A trendképernyőn megjelenített százalékos változási értékek két anamnesztikus adat közötti százalékos változást jelentenek.



14.2.2 SV-optimalizálás

Az SV-optimalizálási módban a GDT-követés SV/SVI céltartománya a közelmúltban mért SV-trendek alapján választható ki. Ez lehetővé teszi, hogy a felhasználó meghatározza az optimális SV-értéket a folyadékkezelés aktív monitorozása során.



- 1. Érintse meg a GDT-követés ikont
- a navigációs sávon.
- 2. Jelölje meg az SV-t vagy az SVI-t kulcsparaméternek.

- 3. NE adjon meg célértéket a **Parameter/Target (Paraméter/Célérték)** választóikon választóikon ehelyett érintse meg az **OK** gombot a célérték kiválasztásának megkezdéséhez a trendgörbén.
- 4. Figyelje az SV-trendet a szükséges folyadékadagolás mellett az optimális érték eléréséhez.



- 5. Érintse meg a célérték ikont az SV/SVI trendgörbe jobb oldalán. A trendvonal kék színre vált.
- 6. Érintsen meg egy pontot az ábra területén a trendvonal értékének megtekintéséhez. Egy célérték

ikon jelenik meg egy feloldást jelző ikon mellett érték vonalában megjelenik egy vízszintes fehér, szaggatott vonal. Ettől a vonaltól az Y-tengely tetejéig terjedő terület kék árnyalattal jelenik meg.

- 7. Ha szeretné, érintse meg a Kilépés a célérték kiválasztásából gombot a folyadékkezelés monitorozásához való visszatéréshez.
- 8. Érintse meg a célérték ikont a megjelenített céltartomány elfogadásához és a GDT-követés megkezdéséhez.
- 9. A célérték módosítása ikon bármikor megérinthető a célérték kiválasztása után az SV/SVI célértékének módosításához.



10. A GDT-követés ikon bármikor megérinthető, aktivált GDT módban a GDT-követési munkamenet befejezéséhez.

14.2.3 GDT-jelentés letöltése

A **Data Download** képernyőn a felhasználó pendrive-ra exportálhatja a GDT-jelentéseket. Lásd: Data Download (adatletöltésoldal): 149.

14.3 Folyadékterápia-teszt

A Fluid Responsiveness Test (folyadékterápia-teszt) (FRT) segítségével a klinikusok képesek értékelni a preloaddal szembeni válaszkészséget. A preloaddal szembeni válaszkészséget az SV, SVI, CO vagy CI vonatkozásában egy folyadékpróbára (Passive Leg Raise (passzív lábemelés) vagy Fluid Bolus (folyadékbólus)) adott válaszként bekövetkezett változások nyomon követésével értékelik.

A teszt elindításához:

1. Érintse meg: beállítások ikon

→ **Clinical Tools (klinikai eszközök)** fü



2. Érintse meg a Fluid Responsiveness Test (folyadékterápia-teszt)



14-11. ábra: Folyadékterápia-teszt – Új tesztképernyő

3. A New Test (új teszt) fülön (lásd: 14-11. ábra, oldal: 261) érintse meg a kívánt teszttípust: Passive Leg Raise (passzív lábemelés) vagy Fluid Bolus (folyadékbólus).

Érintse meg a kérdőjel szimbólumot az egyes tesztek elindításáról szóló rövid utasításokért. Részletesebb utasításokért kövesse az alábbi lépéseket.

Megjegyzés

A Fluid Responsiveness Test (folyadékterápia-teszt) (FRT) értelmezése közvetlenül összefüggést mutat a monitorozott paraméter válaszidejével. A monitorozott paraméterek válaszideje a monitorozási módtól függhet, és a csatlakoztatott technológia határozza meg. Az FRT kiválasztott paramétereinek frissítési sebessége minimálisan invazív üzemmódban a CO-átlagolási időn alapul (lásd: 6-4. táblázat, oldal: 133).

14.3.1 Passzív lábemelés teszt

A **Passive Leg Raise (passzív lábemelés)** a beteg folyadékterápiára adott válaszkészségének értékelésére szolgáló érzékeny, nem invazív módszer. E teszt során a test alsó részéből a szívbe



szállított vénás vér egy folyadékpróbát utánoz.

- 1. Érintse meg és jelölje ki a **Passive Leg Raise (passzív lábemelés)** opciót a **New Test (új teszt)** fül alatt. A **New Test (új teszt)** fül megjeleníti a tesztkonfigurációs menü opcióit.
- 2. Válassza ki a vizsgálandó Parameter (paraméter) opciót:
 - SV, SVI, CO vagy CI (Minimally-Invasive (minimálisan invazív) és Non-Invasive (Nem invazív) monitorozó üzemmódok).
 - SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} vagy Cl_{20s} (Invasive (invazív) monitorozó üzemmód PAP jellel; lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163).
- Válassza ki a Challenge Duration (terhelés időtartama) opciót: 1 minute (1 perc), 1 minute 30 sec (1 perc 30 másodperc) vagy 2 minutes (2 perc) (Minimally-Invasive (minimálisan invazív) és Non-Invasive (Nem invazív) monitorozási mód) vagy 3 minutes (3 perc) (Invasive (invazív) monitorozási mód).

4. Helyezze a beteget félig ülő testhelyzetbe. A kiindulási érték mérésének elindításához érintse meg a **Start Baseline (kiindulási érték mérésének indítása)** gombot.

Megjegyzés

Az alapérték több leolvasásból kerül átlagolásra. Biztosítsa, hogy a beteg e mérési időszak alatt mozdulatlan legyen, és ugyanabban a testhelyzetben maradjon.

 A Baseline Measurement (kiindulási mérés) képernyőn megjelenik a kiválasztott paraméter egy trendgrafikonjával, valamint a kiindulási érték mérésére fennmaradó időt megjelenítő visszaszámláló időzítő.



Megjegyzés

A kiindulási érték mérésének megszakításához érintse meg a **CANCEL (MÉGSE)** gombot, és térjen vissza a **New Test (új teszt)** képernyőre.

- 6. A kiindulási érték mérésének befejezését követően a kiindulási érték megjelenik a trendgrafikon alatt. A kiindulási értékek újraméréséhez érintse meg a **RESTART (ÚJRAINDÍTÁS)** gombot.
- 7. A Passive Leg Raise Measurement (passzív lábemeléses mérés) folytatásához helyezze a beteget hanyatt fekvő testhelyzetbe, és érintse meg a START (INDÍTÁS) gombot. Passzívan emelje fel a beteg lábait öt másodpercen belül 45 fokos szögbe. Egy öt másodperces visszaszámláló óra jelenik meg, hogy jelezze a próbához tartozó mérés indításáig hátralévő időt.
- 8. Egy új visszaszámláló jelenik meg a kiválasztott **Challenge Duration (terhelés időtartama)** indulásakor. Biztosítsa, hogy a beteg a mérési időszak alatt mozdulatlan legyen.



Megjegyzés

Mielőtt a megfelelő mérések lezajlanak, a teszt megszakításához megérinthető a CANCEL (MÉGSE) gomb. Egy megerősítő felugró ablak jelenik meg. Érintse meg a Cancel Test (teszt megszakítása) opciót a tesztkonfigurációs képernyőhöz való visszatéréshez (New Test (új teszt) fül).

Miután a megfelelő mérések lezajlottak, a teszt megszakításához a **CANCEL (MÉGSE)** gomb már nem lesz elérhető. A teszt leállításához és a mért adatok elemzéséhez érintse meg az **END NOW** (befejezés most) opciót, mielőtt a teszt teljes ideje eltelne.

9. A teszt befejezését követően a kiválasztott **Parameter (paraméter)** értékében bekövetkezett változás, a folyadékpróbára adott válaszként kerül megjelenítésre. Lásd: 14-12. ábra, oldal: 263.

Érintse meg a visszatérés ikont egy újabb teszt elvégzéséhez, vagy a kezdőoldal ikont a monitorozó képernyőre való visszatéréshez.



14-12. ábra: Folyadékterápia-teszt – Eredményképernyő

14.3.2 Folyadékbólusteszt

A **Fluid Bolus (folyadékbólus)** teszt a beteg folyadékterápiával szembeni válaszkészségének értékelésére szolgáló érzékeny módszer. E teszt ideje alatt egy folyadékbólust adnak be a betegnek, és az SV-, SVI-, CO- vagy CI-értékének nyomon követésével értékelhető a preload válaszkészség.



- 1. Érintse meg és jelölje ki a Fluid Bolus (folyadékbólus) opciót a New Test (új teszt) fülön. A New Test (új teszt) fül megjeleníti a tesztkonfigurációs menü opcióit.
- 2. Válassza ki a vizsgálandó Parameter (paraméter) opciót:
 - SV, SVI, CO vagy CI (Minimally-Invasive (minimálisan invazív) és Non-Invasive (Nem invazív) monitorozó üzemmódok).
 - SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} vagy Cl_{20s} (Invasive (invazív) monitorozó üzemmód PAP jellel; lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163).
- 3. Válassza ki a Challenge Duration (terhelés időtartama) opciót: 5 minutes (5 perc), 10 minutes (10 perc) vagy 15 minutes (15 perc).
- 4. A kiindulási érték mérésének elindításához érintse meg a **Start Baseline (kiindulási érték mérésének indítása)** gombot.

Megjegyzés

Az alapérték több leolvasásból kerül átlagolásra. Biztosítsa, hogy a beteg e mérési időszak alatt mozdulatlan legyen, és ugyanabban a testhelyzetben maradjon.

 A Baseline Measurement (kiindulási mérés) képernyőn megjelenik a kiválasztott paraméter egy trendgrafikonjával, valamint a kiindulási érték mérésére fennmaradó időt megjelenítő visszaszámláló időzítő.



Megjegyzés

A kiindulási érték mérésének megszakításához érintse meg a CANCEL (MÉGSE) gombot, és térjen vissza a New Test (új teszt) képernyőre.

- 6. A kiindulási érték mérésének befejezését követően a kiindulási érték megjelenik a trendgrafikon alatt. A kiindulási értékek újraméréséhez érintse meg a **RESTART (ÚJRAINDÍTÁS)** gombot.
- 7. A Fluid Bolus Measurement (folyadékbólus-mérés) folytatásához adja be a folyadékbólust, és a bólus elindulásakor érintse meg a START (INDÍTÁS) opciót.
- 8. Egy új visszaszámláló jelenik meg a kiválasztott **Challenge Duration (terhelés időtartama)** indulásakor. Biztosítsa, hogy a beteg a mérési időszak alatt mozdulatlan legyen.



Megjegyzés

Mielőtt a megfelelő mérések lezajlanak, a teszt megszakításához megérinthető a CANCEL (MÉGSE) gomb. Egy megerősítő felugró ablak jelenik meg. Érintse meg a Cancel Test (teszt megszakítása) opciót a tesztkonfigurációs képernyőhöz való visszatéréshez (New Test (új teszt) fül).

Miután a megfelelő mérések lezajlottak, a teszt megszakításához a **CANCEL (MÉGSE)** gomb már nem lesz elérhető. A teszt leállításához és a mért adatok elemzéséhez érintse meg az **END NOW** (befejezés most) opciót, mielőtt a teszt teljes ideje eltelne.

 A teszt befejezését követően a kiválasztott Parameter (paraméter) értékében bekövetkezett változás a folyadékpróbára adott válaszként jelenik meg. Lásd: 14-12. ábra, oldal: 263. Érintse meg a visszatérés ikont egy újabb teszt elvégzéséhez, vagy a kezdőoldal ikont a monitorozó képernyőre való visszatéréshez.

14.3.3 Anamnesztikus teszteredmények

A felhasználó a **Historical Results** (anamnesztikus eredmények) fülön megtekintheti a korábbi teszteredményeket. Megjelenik az aktuális betegre vonatkozó valamennyi folyadékterápiás-teszt listája. Adott teszt kijelöléséhez használja a lapozógombokat, és érintse meg a **Select** (kiválaszt) gombot a teszt összefoglalásának megtekintéséhez. Egy felugró ablak jelenik meg, ami felsorolja a tesztkonfigurációkat, a kulcsfontosságú, időbélyegzővel ellátott pontokat és a mért **Parameter** (paraméter) értékeket.

Hibaelhárítás

Tartalom

Súgó a képernyőn	265
Monitorállapot-jelző fények	266
A nyomáskábel kommunikációja	267
A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul érzékelő kommunikációja	268
Nyomásszabályozó kommunikáció	269
HemoSphere kibővített monitor hibaüzenetei	271
A HemoSphere Swan-Ganz modul hibaüzenetei	282
A nyomáskábel hibaüzenetei	300
HemoSphere ClearSight modul hibaüzenetek	316
Vénás oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek	335
Szöveti oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek	340

15.1 Súgó a képernyőn

A jelen fejezetben részletezett és a monitor súgó képernyőin megjelenített súgó témák a gyakori hibajelenségekhez kapcsolódnak. Ezen hibajelenségeken kívül számos megoldatlan anomália és hibaelhárítási lépés felsorolása érhető el az eifu.edwards.com weboldalon. Ez a felsorolás a kezdőoldalon feltüntetett típusszámú (HEM1) és szoftververziójú HemoSphere tökéletesített monitorra vonatkozik (lásd: Az elindítási eljárás oldal: 71). Ez a hibalista a folyamatos termékfejlesztés eredményeként folyamatosan frissül és bővül.

A fő súgóképernyő segítségével a felhasználó megtalálhatja a HemoSphere tökéletesített monitorozó platformmal kapcsolatos problémákhoz tartozó speciális súgótémákat. A hibák, felhívások és figyelmeztetések a paraméterek mérését érintő hibaállapotokról értesítik a felhasználót. A hibák olyan műszaki riasztási állapotok, amelyek felfüggesztik a paraméterek mérését. A kategóriánkénti súgóképernyők a hibákkal, figyelmeztetésekkel, felhívásokkal és hibaelhárításokkal kapcsolatosan nyújtanak specifikus segítséget.

1. Érintse meg a beállítások ikont



- 2. Érintse meg a Help (súgó) gombot a fő súgóképernyő eléréséhez.
- 3. Érintse meg a **Versions (verziók)** gombot a monitor és a csatlakoztatott technológiai modul(ok)/ kábel(ek) szoftververzióinak és sorozatszámainak megtekintéséhez.

VAGY

Érintse meg ahhoz a kategóriához tartozó súgó gombot, amelyik technológiához segítségre van szüksége: Monitoring (monitorozás), Swan-Ganz Module (Swan-Ganz modul), Pressure Cable (nyomáskábel), Venous Oximetry (vénás oximetria), 20-Second Flow (20 másodperces áramlás), ClearSight modul vagy Tissue Oximetry (szöveti oximetria).

4. Érintse meg a szükséges segítség típusát az üzenettípusnak megfelelően: Faults (hibák), Alerts (felhívások), Warnings (figyelmeztetések) vagy Troubleshooting (hibaelhárítás).

Megjegyzés

A 20-Second Flow (20 másodperces áramlás) súgóképernyője nem listázza a kategóriánkénti rendszerüzeneteket. A 20-Second Flow (20 másodperces áramlás) súgóképernyő információt tartalmaz a 20 másodperces paraméterek monitorozására és azok kiszámítására vonatkozóan.

- 5. Új képernyő jelenik meg a kiválasztott üzenetek felsorolásával.
- 6. Érintsen meg a listából egy üzenetet vagy hibaelhárítási elemet, majd érintse meg a Select (kiválasztás) gombot, hogy az ahhoz az üzenethez vagy hibaelhárítási elemhez tartozó információkhoz hozzáférhessen. Használja a nyílgombokat a kiválasztás kijelölésének felfelé és lefelé mozgatásához a listában, így megtekintheti a teljes listát. A következő képernyő megjeleníti az üzenetet a lehetséges okokkal és az ajánlott műveletekkel együtt.

15.2 Monitorállapot-jelző fények

A HemoSphere kibővített monitor riasztási fényjelzéssel rendelkezik, amely a riasztási állapotokat jelzi a felhasználó számára. A közepes és magas prioritású élettani riasztási állapotokkal kapcsolatos további információkért lásd: Riasztási prioritások oldal: 373. A monitor főkapcsoló gombja beépített LED-del rendelkezik, amely folyamatosan jelzi a monitor áramellátását.



1. riasztási jelzőfények

2. monitor áramellátása

15-1. ábra: A HemoSphere kibővített monitor LED-es jelzőfényei

Riasztási állapot	Szín	Fényjel	Ajánlott művelet
Magas prioritású élettani riasztás	Piros	Villogó BE/KI	Ez az élettani riasztási állapot azonnali figyelmet igényel.
			A speciális riasztási állapot tekintetében lásd az állapotjelző sávot
Magas prioritású műszaki hibák és	Piros	Villogó BE/KI	Ez a riasztási állapot azonnali figyelmet kíván.
felhívások			Ha egy adott műszaki riasztási állapot nem hozható helyre, indítsa újra a rendszert.
			Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással
Közepes prioritású műszaki hibák és	Sárga	Villogó BE/KI	Ez az élettani riasztási állapot gyors figyelmet igényel
felhívások			A speciális riasztási állapot tekintetében lásd az állapotjelző sávot
Közepes prioritású élettani riasztás	Sárga	Villogó BE/KI	Ez az élettani riasztási állapot gyors figyelmet igényel
			A speciális riasztási állapot tekintetében lásd az állapotjelző sávot
Alacsony prioritású műszaki felhívás	Sárga	Folyamatosan BE	Ez az élettani riasztási nem sürgős figyelmet igényel
			A speciális riasztási állapot tekintetében lásd az állapotjelző sávot

15-1 táblázat: A HemoS	nhere kibővített monito	r riasztási ielzőfényei
10-1. labiazal. A Homoo		i naszlasi jeizelenyei

15-2.	táblázat: A	HemoSphere	kibővített	monitor tá	pellátási	ielzőfénv	/e
10 2.	ublazat. /	(nonicophore			ponataon	101201011	, U

A monitor állapota	Szín	Fényjel	Ajánlott művelet
Monitor tápellátása BE	Zöld	Folyamatosan BE	Nincs
Monitor tápellátása KI Monitor a váltóáramú hálózathoz csatlakoztatva Az akkumulátor töltődik	Sárga	Villogó BE/KI	Várja meg, hogy az akkumulátor feltöltődjön, mielőtt leválasztja a hálózatról.
Monitor tápellátása KI Monitor a váltóáramú hálózathoz csatlakoztatva Az akkumulátor nem töltődik	Sárga	Folyamatosan BE	Nincs
Monitor tápellátása KI	Nincs jelzőfény	Folyamatosan KI	Nincs

15.3 A nyomáskábel kommunikációja

A nyomáskábel LED-je jelzi a nyomásérzékelő vagy transzducer állapotát.



1. nyomásérzékelő állapota

15-2. ábra: A nyomáskábel LED-es jelzője

Állapot	Szín	Fényjel	Ajánlott művelet
Nincs csatlakoztatott nyomásérzékelő/transzducer	Nincs jelzőfény	Folyamatosan Kl	Nincs
Nyomásérzékelő/transzducer csatlakoztatva, de még nincs nullázva	Zöld	Villogó BE/KI	Nullázza a nyomásérzékelőt a monitorozás megkezdéséhez
Nyomásérzékelő/transzducer nullázva	Nincs jelzőfény	Folyamatosan Kl	Nincs. A csatlakoztatott nyomásérzékelő aktívan képes a nyomásjel monitorozására
Nyomásérzékelő/transzducer közepes prioritású technikai riasztása	Sárga	Villogó BE/KI	Tekintse meg a kijelzőt, hogy meggyőződjön a technikai hiba típusáról. Használja a súgó menüt vagy az alábbi táblázatokat a megfelelő javallott művelet megtekintéséhez

15-3	táblázat:	Nvomáskábel	csatlakozást	ielző f	fénve
10-0.	tablazat.	ryumaskaber	usalianozasi		Gilye

15.4 A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul érzékelő kommunikációja

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul LED-je a szövetioximetria-érzékelőcsatornák állapotát mutatja.



2. modul állapotjelző LED-je

LED jelzőfény	Szín	Jelentése
1. csatorna állapotjelzője	Fehér	Nincs csatlakoztatott érzékelő
	Zöld	Érzékelő csatlakoztatva
2. csatorna állapotjelzője	Fehér	Nincs csatlakoztatott érzékelő
	Zöld	Érzékelő csatlakoztatva
Modul állapotjelzője	Zöld	A HemoSphere szövetioximetria- modul "A" jelű portjához kapcsolódó csatornák
	Kék	A HemoSphere szövetioximetria- modul "B" jelű portjához kapcsolódó csatornák

15-4. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul érzékelő LED-es kommunikációs fényei

VIGYÁZAT

Ha nem gyullad ki a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul egyik LED-je, ne használja a kábelt, amíg meg nem javították vagy ki nem cserélték. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával. Fennáll a veszélye annak, hogy a sérült alkatrészek csökkentik a modul teljesítményét.

15.5 Nyomásszabályozó kommunikáció

A nyomásszabályozó fények az ujjmandzsetta/ujjmandzsetták és a szív-referenciaérzékelő állapotát jelzik.

^{15-3.} ábra: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul LED jelzőfényei



1. Ujjmandzsetta/ujjmandzsetták állapota 2. Szív-referenciaérzékelő állapota

15-4	áhra · N	lvomássza	hálvozó I	FD_ielz	őfénvek
10-4.	avia. i	vyumasszai	Jaryozo L		JIEIIYEN

Állapot	Szín	Fényjel	Ajánlott művelet		
MANDZSETTA ÁLLAPOTFÉNY	MANDZSETTA ÁLLAPOTFÉNY				
Nincs csatlakoztatva ujjmandzsetta	Nincs jelzőfény	Folyamatosan KI	Nincs		
Ujjmandzsetta csatlakoztatva	Zöld	Folyamatosan BE	Nincs. A rendszer felismerte, hitelesítette a csatlakoztatott mandzsettát, és az nem járt le.		
Aktív monitorozás	Zöld	Villogó BE/KI	Nincs. A csatlakoztatott ujjmandzsetta aktívan monitoroz.		
Sérült ujjmandzsetta csatlakoztatva	Sárga	Villogó BE/KI	Ellenőrizze, hogy kompatibilis Edwards ujjmandzsettát használ-e.		
Lejárt ujjmandzsetta csatlakoztatva			Csatlakoztassa szét, majd csatlakoztassa újra az ujjmandzsettát.		
Nem kompatibilis Edwards ujjmandzsetta csatlakoztatva			Cserélje ki az ujjmandzsettát kompatibilis Edwards ujjmandzsettára.		
			Kezdje újra a mérést.		
			Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással.		
SZÍV-REFERENCIAÉRZÉKELŐ ÁLLAPOTFÉNY					
Nincs szív-referenciaérzékelő csatlakoztatva	Nincs jelzőfény	Folyamatosan KI	Nincs		
Szív-referenciaérzékelő csatlakoztatva	Zöld	Folyamatosan BE	Nincs. A rendszer készen áll egy mérés elkezdésére.		

Állapot	Szín	Fényjel	Ajánlott művelet
Sérült szív-referenciaérzékelő csatlakoztatva	Sárga	Villogó BE/KI	Ellenőrizze, hogy Edwards szív- referenciaérzékelőt használ-e.
Nem Edwards szív- referenciaérzékelő észlelve			Csatlakoztassa szét, majd csatlakoztassa újra a szív-referenciaérzékelőt.
			Cserélje ki a szív-referenciaérzékelőt egy eredeti szív-referenciaérzékelőre.
			Kezdje újra a mérést.
			Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással.
*A szoftver ujjmandzsetta hibát is jelezhet. Lásd: 15-20. táblázat, oldal: 316.			

15.6 HemoSphere kibővített monitor hibaüzenetei

15.6.1 Rendszer-/monitorozási hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Module Slot 1 – Hardware Failure (Hiba: 1. modulnyílás – hardverhiba)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (Az 1. modul nincs megfelelően behelyezve A nyílás vagy a modul csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a modult Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni a 2. modulra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: Module Slot 2 – Hardware Failure (Hiba: 2. modulnyílás – hardverhiba)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (A 2. modul nincs megfelelően behelyezve A nyílás vagy a modul csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a modult Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni az 1. modulra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: L-Tech Module Slot – Hardware Failure (Hiba: L-Tech modulnyílás – hardverhiba)	Large technology module is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (A nagy technológiájú modul nincs megfelelően behelyezve A csatlakozási pontok a nyíláson vagy a modulon sérültek)	Reinsert the module Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a modult Ellenőrizze a meghajlított vagy törött tűket Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

15-6. táblázat: Rendszerhibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Cable Port 1 – Hardware Failure (Hiba: 1. kábelport – hardverhiba)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (A kábel nincs megfelelően csatlakoztatva A kábel vagy a port csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a kábelt Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni a 2. kábelportra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: Cable Port 2 – Hardware Failure (Hiba: 2. kábelport – hardverhiba)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (A kábel nincs megfelelően csatlakoztatva A kábel vagy a port csatlakozópontjai megsérültek)	Re-insert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a kábelt Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni az 1. kábelportra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: Module Slot 1 – Software Failure (Hiba: 1. modulnyílás – szoftverhiba)	There is a software error with the module inserted in module slot 1 (Szoftverhiba fordult elő az 1. modulnyílásba behelyezett modullal)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Module Slot 2 – Software Failure (Hiba: 2. modulnyílás – szoftverhiba)	There is a software error with the module inserted in module slot 2 (Szoftverhiba fordult elő a 2. modulnyílásba behelyezett modullal)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: L-Tech Module Slot – Software Failure (Hiba: L-Tech modulnyílás – szoftverhiba)	There is a software error with the module inserted in the large technology module slot (Szoftverhiba áll fenn úgy, hogy a modul a nagy technológiájú modulnyílásba van helyezve)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Cable Port 1 – Software Failure (Hiba: 1. kábelport – szoftverhiba)	There is a software error with the cable inserted in cable port 1 (Szoftverhiba fordult elő az 1. kábelportba behelyezett kábellel)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Cable Port 2 – Software Failure (Hiba: 2. kábelport – szoftverhiba)	There is a software error with the cable inserted in cable port 2 (Szoftverhiba fordult elő a 2. kábelportba behelyezett kábellel)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Module Slot 1 – Communication Error (Hiba: 1. modulnyílás – kommunikációs hiba)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (Az 1. modul nincs megfelelően behelyezve A nyílás vagy a modul csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a modult Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni a 2. modulra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: Module Slot 2 – Communication Error (Hiba: 2. modulnyílás – kommunikációs hiba)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (A 2. modul nincs megfelelően behelyezve A nyílás vagy a modul csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a modult Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni az 1. modulra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: L-Tech Module Slot – Communication Error (Hiba: L-Tech modulnyílás – kommunikációs hiba)	Large technology module is not inserted properly Connection points on slot or module are damaged (A nagy technológiájú modul nincs megfelelően behelyezve A csatlakozási pontok a nyíláson vagy a modulon sérültek)	Reinsert the module Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a modult Ellenőrizze a meghajlított vagy törött tűket Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Cable Port 1 – Communication Error (Hiba: 1. kábelport – kommunikációs hiba)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (A kábel nincs megfelelően csatlakoztatva. A kábel vagy a port csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a kábelt Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni a 2. kábelportra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Cable Port 2 – Communication Error (Hiba: 2. kábelport – kommunikációs hiba)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (A kábel nincs megfelelően csatlakoztatva. A kábel vagy a port csatlakozópontjai megsérültek)	Re-insert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Helyezze be újra a kábelt Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbáljon meg átkapcsolni az 1. kábelportra Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: Monitor – Incompatible Software Version (Hiba: Monitor – inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Module Slot 1 – Incompatible Software Version (Hiba: 1. modulnyílás – inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Module Slot 2 – Incompatible Software Version (Hiba: 2. modulnyílás – inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: L-Tech Module Slot – Incompatible Software Version (Hiba: L-Tech modulnyílás – inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelve)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Cable Port 1 – Incompatible Software Version (Hiba: 1. kábelport – inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Cable Port 2 – Incompatible Software Version (Hiba: 2. kábelport – inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Second Swan-Ganz Module Detected (Hiba: Még egy Swan-Ganz modul észlelése)	Multiple Swan-Ganz module connections detected (Több Swan-Ganz modul csatlakozásának észlelése)	Disconnect one of the Swan-Ganz modules (Válassza le az egyik Swan-Ganz modult)
Fault: Swan-Ganz Module Disconnected (Hiba: A Swan-Ganz modul le van választva)	HemoSphere Swan-Ganz module removed during monitoring HemoSphere Swan-Ganz module not detected Connection points on slot or module are damaged (A HemoSphere Swan-Ganz modul monitorozás közben levált A HemoSphere Swan-Ganz modul nem észlelhető A nyílás vagy a modul csatlakozópontjai megsérültek)	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 (Ellenőrizze, hogy a modul megfelelően van- e behelyezve Vegye ki a modult, majd helyezze be újra Ellenőrizze a modult, hogy nincsenek-e benne elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbálja meg egy másik modulnyílásba helyezni Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Cable Disconnected (Hiba: Kábelport {0} – Nyomáskábel leválasztva)*	Pressure cable disconnected during monitoring Pressure cable not detected Bent or missing pressure cable connector pins (A nyomáskábel levált monitorozás közben Nyomáskábel nem található A nyomáskábel csatlakozótűi elgörbültek vagy hiányoznak)	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 (Ellenőrizze, hogy csatlakozik-e a nyomáskábel Ellenőrizze, hogy megfelelő-e a csatlakozás a nyomáskábel és a szenzor/transzducer között Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy hiányzó tűk a nyomáskábel csatlakozójában Húzza ki és csatlakoztassa újra a nyomáskábelt Próbálja meg egy másik kábelportba helyezni Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Second Oximetry Cable Detected (Hiba: Még egy oximetriás kábel észlelése)	Multiple oximetry cable connections detected (Több oximetriás kábel csatlakozásának észlelése)	Disconnect one of the oximetry cables (Válassza le az egyik oximetriás kábelt)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Oximetry Cable Disconnected (Hiba: Oximetriás kábelek le vannak választva)	Oximetry cable connection at HemoSphere advanced monitor not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (A HemoSphere tökéletesített monitor nem érzékeli az oximetriás kábel csatlakoztatását Az oximetriás kábel csatlakozótűi elgörbültek vagy hiányoznak)	Verify secure oximetry cable /catheter connection Check oximetry cable connector for bent/ missing pins (Ellenőrizze az oximetriás kábel/katéter biztonságos csatlakozását Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy hiányzó tűk az oximetriás kábel csatlakozójában)
Fault: HemoSphere ClearSight Module (Hiba: HemoSphere ClearSight modul)	Defective HemoSphere ClearSight module (Sérült HemoSphere ClearSight modul)	Power cycle the system Replace HemoSphere ClearSight module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Indítsa újra a rendszert Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: HemoSphere ClearSight Module Disconnected (Hiba: HemoSphere ClearSight modul leválasztva)	HemoSphere ClearSight module removed during monitoring HemoSphere ClearSight module not detected Connection points on slot or module are damaged (HemoSphere ClearSight modul eltávolítva monitorozás során HemoSphere ClearSight modul nincs észlelve A csatlakozási pontok a nyíláson vagy a modulon sérültek)	Confirm that module is properly inserted Remove and re-insert the module Check module for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Győződjön meg róla, hogy a modult megfelelően helyezték be Távolítsa el, majd helyezze be újra a modult Ellenőrizze a modult meghajlított vagy törött tűk tekintetében Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Internal System Failure (Hiba: Belső rendszerhiba)	Internal system malfunction (A belső rendszer meghibásodása)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Indítsa újra a rendszert Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Battery Depleted (Hiba: Az akkumulátor lemerült)	The battery is depleted and the system will shut down in 1 minute if not plugged in (Az akkumulátor lemerült, és a rendszer 1 percen belül leáll, ha nem csatlakoztatja a csatlakozót)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and resume monitoring (Csatlakoztassa a HemoSphere tökéletesített monitort egy alternatív áramforráshoz, hogy elkerülje az áramkimaradást, és folytatni tudja a monitorozást)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: System Temperature Too High – Shutdown Imminent (Hiba: A rendszer hőmérséklete túl magas – a rendszer le fog állni)	The internal temperature of the monitor is at a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (A monitor belső hőmérséklete kritikusan magas szinten van A monitor szellőzőnyílásai elzáródtak)	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 (Helyezze át a monitort, hogy minden hőforrástól távol legyen Gondoskodjon róla, hogy a monitor szellőzőnyílásai ne legyenek elzáródva és pormentesek legyenek Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Pressure-Out – Hardware Failure (Hiba: Nyomáskimenet – hardverhiba)	Pressure-out cable is not properly connected Connection points on cable or port are damaged (A nyomáskimeneti kábel nincs megfelelően csatlakoztatva A kábel vagy a port csatlakozópontjai megsérültek)	Reinsert the pressure-out cable Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Csatlakoztassa újra a nyomáskimeneti kábelt Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: HIS Connectivity Loss (Hiba: HIS-csatlakoztathatóság elvesztése)	There was a loss in HL7 communication Poor Ethernet connection Poor Wi-Fi connection (Elveszett a HL7-kommunikáció Az Ethernet-csatlakozás gyenge A Wi-Fi-kapcsolat gyenge)	Check Ethernet connection Check Wi-Fi connection If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze az Ethernet-csatlakozást Ellenőrizze a Wi-Fi kapcsolatot Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Second CO Pressure Sensor Detected (Hiba: Második CO- nyomásszenzor észlelése)	Multiple pressure cables with CO sensor connections detected (Több, CO-szenzorral ellátott nyomáskábel csatlakozásának észlelése)	Disconnect one of the pressure cable CO sensors (Válassza le az egyik nyomáskábel CO- érzékelőjét)
Fault: Wireless Module Failure (Hiba: Vezeték nélküli modul meghibásodása)	There was an internal hardware failure in the wireless module (Belső hardverhiba volt a vezeték nélküli modulban)	Disable and re-enable wireless connection (Tiltsa le, majd aktiválja újra a vezeték nélküli kapcsolatot)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: System Temperature Too High (Felhívás: A rendszer hőmérséklete túl magas)	The internal temperature of the monitor is reaching a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (A monitor belső hőmérséklete kritikusan magas szintet ér el A monitor szellőzőnyílásai elzáródtak)	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 (Helyezze át a monitort, hogy minden hőforrástól távol legyen Gondoskodjon róla, hogy a monitor szellőzőnyílásai ne legyenek elzáródva és pormentesek legyenek Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Alert: System LED Indicators Inoperable (Felhívás: A rendszer LED-es jelzőfényei nem működnek)	Visual alarm indicator hardware or communication error Visual alarm indicator malfunction (Riasztási jelzőfények hardver- vagy szoftverhibája A riasztási jelzőfények üzemzavara)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Indítsa újra a rendszert Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Alert: System Buzzer Inoperable (Felhívás: A rendszer hangjelzője nem működik)	Speaker hardware or software communication error Mainboard speaker malfunction (A hangszóró hardverének vagy szoftverének kommunikációs hibája Az alaplap hangszórójának meghibásodása)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Indítsa újra a rendszert Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Alert: Low Battery (Felhívás: Alacsony töltöttségi szint)	The battery has less than 20% charge remaining or will be depleted within 8 minutes (Az akkumulátor töltöttsége 20% alatt van, vagy az akkumulátor 8 percen belül lemerül)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and continue monitoring (Csatlakoztassa a HemoSphere tökéletesített monitort egy alternatív áramforráshoz, hogy elkerülje az áramkimaradást, és folytatni tudja a monitorozást)
Alert: Battery Disconnected (Felhívás: Az akkumulátor le van választva)	Previously inserted battery not detected Poor battery connection (A korábban behelyezett akkumulátor nem észlelhető Az akkumulátor csatlakozása gyenge)	Confirm battery is properly seated in the battery bay Remove and reinsert the battery pack Change HemoSphere battery pack If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze, hogy az akkumulátor megfelelően illeszkedik-e az akkumulátorrekeszbe Vegye ki az akkumulátort, majd helyezze be újra Cserélje le a HemoSphere akkumulátort Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek	
Alert: Service Battery (Felhívás: Szervizeltesse az akkumulátort)	Internal battery fault occurred Battery can no longer sustain the system adequately on a full charge (Belső akkumulátorhiba történt Az akkumulátor már nem képes teljes töltés mellett megfelelően ellátni a rendszert)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Indítsa újra a rendszert Ha az állapot továbbra is fennáll, cserélje ki az akkumulátort)	
Alert: Transmit Pressure Not Active (Felhívás: Nyomásátvitel nem aktív)	Connection of new patient monitor pressure channel detected (Új betegmonitorozó nyomáscsatorna csatlakoztatása érzékelve)	Navigate to Zero & Waveform Screen, and touch transmit pressure button (waveform icon) after zeroing patient monitor Disconnect the pressure-out cable (Lépjen a Zero & Waveform (nullázás és hullámforma) képernyőre, és érintse meg a nyomásátvitel gombot (hullámforma ikont) a betegmonitor nullázása után Válassza le a nyomáskimeneti kábelt)	
*Megjegyzés: {0} a port száma: 1 vagy 2.			

15.6.2 Rendszer-/monitorozási figyelmeztetések

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Battery Needs Conditioning (Az akkumulátor kondicionálása szükséges)	Gas gauge is not synched to actual battery capacity status (A gáznyomásmérő nincs az akkumulátorkapacitás tényleges állapotához szinkronizálva.)	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 (A szünetmentes mérés biztosítása érdekében gondoskodjon róla, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor csatlakoztatva legyen egy elektromos aljzathoz. Kondicionálja az akkumulátort (gondoskodjon róla, hogy ne legyen aktív a mérés): • Az akkumulátor teljes feltöltéséhez csatlakoztassa a monitort egy elektromos aljzathoz • Hagyja az akkumulátort legalább két órán keresztül teljesen feltöltött állapotban állni • Húzza ki a monitort az elektromos aljzathoj. és működtesse a rendszert akkumulátorról • A HemoSphere tökéletesített monitor automatikusan kikapcsol, ha az akkumulátor teljesen lemerül • Hagyja az akkumulátort öt órán keresztül vagy még tovább teljesen lemerült állapotban állni • Az akkumulátor teljes feltöltéséhez csatlakoztassa a monitort egy elektromos aljzathoz Ha az akkumulátor kondicionálására vonatkozó üzenet továbbra is fennáll, cserélje ki az akkumulátort)

15-7. táblázat: A HemoSphere kibővített monitorral kapcsolatos figyelmeztetések

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Service Battery (Szervizeltesse az akkumulátort)	Internal battery fault occurred (Belső akkumulátorhiba történt)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Indítsa újra a rendszert Ha az állapot továbbra is fennáll, cserélje ki az akkumulátort)

15.6.3 A számbillentyűzet hibái

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Value out of range (xx-yy) (Az érték a tartományon [xx–yy] kívül esik)	The entered value is either higher or lower than the allowed range. (A bevitt érték magasabb vagy alacsonyabb, mint a megengedett tartomány.)	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. (Akkor jelenik meg, ha a felhasználó a tartományon kívüli értéket visz be. A tartomány a figyelmeztetésben jelenik meg, az xx és az yy helyett.)
Value must be ≤ xx (Az érték ≤ xx kell legyen)	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. (A bevitt érték a tartományon belül esik, de magasabb, mint a beállításban szereplő "magas" érték, például egy mérték felső értékének a beállítása. Az xx az ehhez tartozó érték.)	Enter a lower value. (Írjon be egy alacsonyabb értéket.)
Value must be ≥ xx (Az érték ≥ xx kell legyen)	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. (A bevitt érték a tartományon belül esik, de alacsonyabb, mint a beállításban szereplő "alacsony" érték, például egy mérték alsó értékének a beállítása. Az xx az ehhez tartozó érték.)	Enter a higher value. (Írjon be egy magasabb értéket.)
Incorrect password entered (A beírt jelszó nem helyes)	The password entered is incorrect. (Az Ön által beírt jelszó nem helyes.)	Enter the correct password. (Írja be a helyes jelszót.)
Please enter valid time (Kérjük, írja be az érvényes időt)	The time entered is invalid, i.e. 25:70. (A beírt idő érvénytelen, pl.: 25:70.)	Enter the correct time in 12- or 24-hour format. (Írja be a helyes időt 12 vagy 24 órás időformátumban.)

15-8. táblázat: A számbillentyűzet hibái

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Please enter valid date (Kérjük, írja be az érvényes dátumot)	The date entered is invalid, i.e. 33.13.009. (A beírt dátum érvénytelen, pl.: 009.13.33.)	Enter the correct date. (Írja be a helyes dátumot.)

15.7 A HemoSphere Swan-Ganz modul hibaüzenetei

15.7.1 CO-hibák/felhívások

15-9.	táblázat: H	lemoSphere	Swan-Ganz	modul CO	D-hibák/felhívások
-------	-------------	------------	-----------	----------	--------------------

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Blood Temp Out of Range (<31 °C or >41 °C) (Hiba: CO – A vérhőmérséklet tartományon kívül esik (< 31 °C vagy > 41 °C))*	Monitored blood temperature is < 31 °C or > 41 °C (A monitorozott vérhőmérséklet < 31 °C vagy > 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 (Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Folytassa a CO-monitorozást, amikor a vér hőmérséklete a tartományon belül van.)
Fault: CO – Cardiac Output < 1.0 L/min (Hiba: CO – perctérfogat < 1,0 l/ perc)*	Measured CO < 1.0 L/min (Mért CO < 1,0 l/perc)	Follow hospital protocol to increase CO Resume CO monitoring (Kövesse a kórházi protokollt a CO növelésére Folytassa a CO-monitorozást)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Catheter Memory, Use Bolus Mode (Hiba: CO – katétermemória, használjon bólus módot)	Poor catheter thermal filament connection Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Patient CCO cable is connected to cable test ports (A katéter izzószál-csatlakozója gyenge A betegoldali CCO-kábel meghibásodása Katéter CO-hiba A betegoldali CCO-kábel a kábel tesztnyílásaihoz van csatlakoztatva)	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 (Ellenőrizze, hogy biztonságos-e az izzószál csatlakozása. Ellenőrizze a katéter / betegoldali CCO-kábel izzószál-csatlakozásait, hogy nem hiányoznak-e belőle csatlakozótűk vagy nincsenek-e elgörbülve Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt Használjon bólus CO-módot Cserélje ki a CO-mérő katétert)
Fault: CO – Catheter Verification, Use Bolus Mode (Hiba: CO – katéter ellenőrzése, használjon bólus módot)	Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (A betegoldali CCO-kábel meghibásodása Katéter CO-hiba A csatlakoztatott katéter nem Edwards CCO-katéter)	Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Use Bolus CO mode Verify catheter is an Edwards CCO catheter (Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt Használjon bólus CO-módot Ellenőrizze, hogy a katéter Edwards CCO- katéter-e)
Fault: CO – Check Catheter and Cable Connections (Hiba: CO – ellenőrizze a katéter- és a kábelcsatlakozásokat)	Catheter thermal filament and thermistor connections not detected Patient CCO cable malfunction (A katéter izzószálának és a termisztornak a csatlakozása nem észlelhető A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	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 (Ellenőrizze a betegoldali CCO-kábel és a katéter csatlakozását Válassza le a termisztor és az izzószál csatlakozását, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincseneke meggörbülve Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Check Thermal Filament Connection (Hiba: CO – Ellenőrizze az izzószál csatlakozását)	Catheter thermal filament connection not detected Patient CCO cable malfunction Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (A katéter izzószálának a csatlakozása nem észlelhető A betegoldali CCO-kábel meghibásodása A csatlakoztatott katéter nem Edwards CCO-katéter)	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 test Change patient CCO cable Verify catheter is an Edwards CCO catheter Use Bolus CO mode (Ellenőrizze, hogy a katéter izzószála biztonságosan csatlakozik-e a betegoldali CCO-kábelhez Válassza le az izzószál csatlakozását és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek-e meggörbülve Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt Ellenőrizze, hogy a katéter Edwards CCO- katéter-e Használjon bólus CO-módot)
Fault: CO – Check Thermal Filament Position (Hiba: CO – Ellenőrizze az izzószál pozícióját)*	Flow around thermal filament may be reduced Thermal filament may be against vessel wall Catheter not in patient (Az izzószál körüli áramlás csökkent lehet Előfordulhat, hogy az izzószál nekifekszik az érfalnak A katéter nincs a betegben)	Flush catheter lumens 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 (Öblítse át a katéter lumeneit Ellenőrizze, hogy a katéterpozíciók helyesek-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Folytassa a CO-monitorozást)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Check Thermistor Connection (Hiba: CO – Ellenőrizze a termisztor csatlakozását)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is < 15 °C or > 45 °C Patient CCO cable malfunction (Katétertermisztor-csatlakozás nem található A monitorozott vérhőmérséklet < 15 °C vagy > 45 °C A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	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 test Change patient CCO cable (Ellenőrizze, hogy a katéter termisztora biztonságosan csatlakozik-e a betegoldali CCO-kábelhez Ellenőrizze, hogy a vér hőmérséklete 15–45 °C között van-e Válassza le a termisztor csatlakozását és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek-e meggörbülve Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)
Fault: CO – Signal Processor, Use Bolus Mode (Hiba: CO – jelfeldolgozó, használjon bólus módot)	Data processing error (Adatfeldolgozási hiba)	Resume CO monitoring Power monitor off and on to restore system Use Bolus CO mode (Folytassa a CO-monitorozást Kapcsolja ki, majd be a monitort a rendszer helyreállításához Használjon bólus CO-módot)
Fault: CO – Thermal Signal Loss (Hiba: CO – a termikus jel elvesztése)*	Thermal signal detected by monitor is too small to process Sequential compression device interference (A monitor által észlelt termikus jel túl kicsi a feldolgozáshoz Szekvenciális kompressziós eszköz interferenciája)	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 (Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Átmenetileg kapcsolja ki a szekvenciális kompressziós eszközt a kórházi eljárásnak megfelelően Folytassa a CO-monitorozást)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Swan-Ganz Module (Hiba: Swan-Ganz modul)	Electrocautery interference Internal system malfunction (Elektrokauter interferenciája A belső rendszer meghibásodása)	Disconnect patient CCO cable during electrocautery use Remove and reinsert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (Húzza ki a betegoldali CCO-kábelt az elektrokauter használata alatt A visszaállításhoz távolítsa el, majd helyezze vissza a modult Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Alert: CO – Signal Adapting - Continuing (Felhívás: CO – Jeladaptálás – folytatás)	Large pulmonary artery blood temperature variations detected Sequential compression device interference Catheter thermal filament not properly positioned (Nagy vérhőmérséklet- változások észlelése a pulmonális artériában Szekvenciális kompressziós eszköz interferenciája A katéter izzószála nincs megfelelően elhelyezve)	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 (Hagyjon a monitornak több időt, hogy megmérje és kijelezze a CO-t Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • elenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést A beteg kényelmetlenségeinek minimalizálásával csökkenteni lehet a hőmérséklet-ingadozásokat Átmenetileg kapcsolja ki a szekvenciális kompressziós eszközt a kórházi eljárásnak megfelelően)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: CO – Unstable Blood Temp Continuing (Felhívás: CO – instabil vérhőmérs. – folytatás)	Large pulmonary artery blood temperature variations detected Sequential compression device interference (Nagy vérhőmérséklet- változások észlelése a pulmonális artériában Szekvenciális kompressziós eszköz interferenciája)	Wait for CO measurement to be updated Minimizing patient discomfort may reduce temperature variations Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure (Várjon, amíg a rendszer frissíti a CO-mérést A beteg kényelmetlenségeinek minimalizálásával csökkenteni lehet a hőmérséklet-ingadozásokat Átmenetileg kapcsolja ki a szekvenciális kompressziós eszközt a kórházi eljárásnak megfelelően)

* Reteszelési hibák. Érintse meg a némítás ikont a némításhoz. A törléshez indítsa újra a monitorozást.

15.7.2 EDV- és SV-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: EDV – Heart Rate Signal Missing (Felhívás: EDV – Szívritmusjel elvesztése)	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 (A beteg időben átlagolt szívritmusa tartományon kívül esik (HR _{átl} < 30 vagy > 200 ütés/ perc) Szívritmus nem észlelhető Az EKG-interfész kábelcsatlakozása nem észlelhető)	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 (Várjon, amíg az átlagos szívritmus a tartományon belül nem lesz A szívritmustriggerek maximalizálása érdekében válassza ki a megfelelő elektródakonfigurációt Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Cserélje ki az EKG-interfész kábelét)
Alert: EDV – Exceeding HR Threshold Limit (Felhívás: EDV – Szívritmus- küszöbérték túllépése)	Patient's time-averaged heart rate out of range (HR _{avg} <30 or >200 bpm) (A beteg időben átlagolt szívritmusa tartományon kívül esik (HR _{átl} < 30 vagy > 200 ütés/ perc))	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 (Várjon, amíg az átlagos szívritmus a tartományon belül nem lesz A szívritmustriggerek maximalizálása érdekében válassza ki a megfelelő elektródakonfigurációt Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Cserélje ki az EKG-interfész kábelét)

15-10. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul EDV- és SV-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (Felhívás: EDV – Jeladaptálás – folytatás)	Patient's respiratory pattern may have changed Sequential compression device interference Catheter thermal filament not properly positioned (Lehetséges, hogy a beteg légzésmintázata megváltozott Szekvenciális kompressziós eszköz interferenciája A katéter izzószála nincs megfelelően elhelyezve)	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 (Hagyjon a monitornak több időt, hogy megmérje és kijelezze az EDV-t Átmenetileg kapcsolja ki a szekvenciális kompressziós eszközt a kórházi eljárásnak megfelelően Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést)
Alert: SV – Heart Rate Signal Missing (Felhívás: SV – Szívritmusjel elvesztése)	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 (A beteg időben átlagolt szívritmusa tartományon kívül esik (HR _{átl} < 30 vagy > 200 ütés/ perc) Szívritmus nem észlelhető Az EKG-interfész kábelcsatlakozása nem észlelhető)	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 (Várjon, amíg az átlagos szívritmus a tartományon belül nem lesz A szívritmustriggerek maximalizálása érdekében válassza ki a megfelelő elektródakonfigurációt Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Cserélje ki az EKG-interfész kábelét)
15.7.3 iCO-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: iCO – Check Injectate Probe Connection (Hiba: iCO – Ellenőrizze az injektátumszonda csatlakozását)	Injectate temperature probe not detected Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (Az injektátum hőmérséklet- érzékelője nem található Az injektátum hőmérséklet- érzékelője hibásan működik A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	Verify connection between patient CCO cable and injectate temperature probe Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Ellenőrizze a betegoldali CCO-kábel és az injektátum hőmérséklet-érzékelője közötti csatlakozást Cserélje ki az injektátum hőmérséklet- érzékelőjét Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)
Fault: iCO – Check Thermistor Connection (Hiba: iCO – Ellenőrizze a termisztor csatlakozását)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is < 15 °C or > 45 °C Patient CCO cable malfunction (Katétertermisztor-csatlakozás nem található A monitorozott vérhőmérséklet < 15 °C vagy > 45 °C A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	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 (Ellenőrizze, hogy a katéter termisztora biztonságosan csatlakozik-e a betegoldali CCO-kábelhez Ellenőrizze, hogy a vér hőmérséklete 15–45 °C között van-e Válassza le a termisztor csatlakozását és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek-e meggörbülve Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)
Fault: iCO – Injectate Volume Not Valid (Hiba: iCO – az injektátum térfogata nem megfelelő)	Inline probe injectate volume must be 5 mL or 10 mL (A vezetéken belüli szonda injektátum-térfogatának 5 ml-nek vagy 10 ml-nek kell lennie)	Change injectate volume to 5 mL or 10 mL Use a bath type probe for an injectate volume of 3 mL (Állítsa át az injektátum-térfogatot 5 ml-re vagy 10 ml-re 3 ml-es injektátum-térfogathoz használjon fürdő típusú szondát)
Fault: iCO – Injectate Temperature Out of Range, Check Probe (Hiba: iCO – Az injektátum hőmérséklete tartományon kívül esik, ellenőrizze a szondát)	Injectate temperature < 0 °C, > 30 °C or > BT Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (Az injektátum hőmérséklete: < 0 °C, > 30 °C vagy > BT Az injektátum hőmérséklet- érzékelője hibásan működik A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	Verify injectate fluid temperature Check injectate probe connections for bent/ missing pins Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Ellenőrizze az injektált folyadék hőmérsékletét Ellenőrizze az injektátumszonda csatlakozásait, hogy nem hiányoznak-e belőle tűk vagy nem görbültek-e el Cserélje ki az injektátum hőmérséklet- érzékelőjét Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)

15-11. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul iCO-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: iCO – Blood Temperature Out of Range (Hiba: iCO – vér hőmérséklete tartományon kívül van)	Monitored blood temperature is < 31 °C or > 41 °C (A monitorozott vérhőmérséklet < 31 °C vagy > 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 (Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Folytassa a CO-monitorozást, amikor a vér hőmérséklete a tartományon belül van.)
Alert: iCO – Unstable Baseline (Felhívás: iCO – Instabil kiindulási érték)	Large pulmonary artery blood temperature variations detected (Nagy vérhőmérséklet- változások észlelése a pulmonális artériában)	Allow more time for blood temperature baseline to stabilize Use Manual mode (Hagyjon több időt a vér kiindulási alaphőmérsékletének stabilizálódásához Használja a kézi módot)
Alert: iCO – Curve Not Detected (Felhívás: iCO – görbe nem észlelhető)	No bolus injection detected for > 4 minutes (Automatic mode) or 30 seconds (Manual mode) (Bólusinjekció nem volt észlelhető > 4 percen keresztül (Automatikus mód) vagy 30 másodpercen keresztül (Kézi mód))	Restart Bolus CO monitoring and proceed with injections (Indítsa újra a bólus CO-monitorozást és folytassa az injekciókat)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: iCO – Extended Curve (Felhívás: iCO – meghosszabbított görbe)	Thermodilution curve slow to return to baseline Injectate port in introducer sheath Possible cardiac shunt (A termodilúciós görbe lassú ahhoz, hogy visszaálljon a kiindulási értékre Az injektátumnyílás a bevezetőhüvelyben van Lehetséges kardiális sönt)	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 larger thermal signal (Ellenőrizze, hogy az injekciós technika megfelelő-e Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetés helyének • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Gondoskodjon róla, hogy az injektátumnyílás a bevezetőhüvelyen kívül legyen Használjon "fagyasztott" injektátumot és/ vagy 10 ml injektált térfogatot annak érdekében, hogy a termikus jel nagy legyen)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: iCO – Irregular Curve (Felhívás: iCO – szabálytalan görbe)	Thermodilution curve has multiple peaks (A termodilúciós görbén több csúcs található)	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 larger thermal signal (Ellenőrizze, hogy az injekciós technika megfelelő-e Ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Használjon "fagyasztott" injektátumot és/ vagy 10 ml injektált térfogatot annak érdekében, hogy a termikus jel nagy legyen)
Alert: iCO – Warm Injectate (Felhívás: iCO – Meleg injektátum)	Injectate temperature within 8 °C of blood temperature Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (Az injektátum hőmérséklete 8 °C-on belül van a vérhőmérséklethez képest Az injektátum hőmérséklet- érzékelője hibásan működik A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	Use cooler injectate fluid Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Használjon alacsonyabb hőmérsékletű injektátumot Cserélje ki az injektátum hőmérséklet- érzékelőjét Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)

15.7.4 SVR-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: SVR – Slaved-In Pressures Signal Loss (Felhívás: SVR – alárendelt nyomásjelek elvesztése)	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 (A HemoSphere tökéletesített monitor analóg bemeneti portja nincs úgy konfigurálva, hogy fogadni tudja az MAP- és CVP- jeleket Az interfész analóg bemeneti kábelcsatlakozásai nem észlelhetők Hibás bemeneti jel A külső monitor meghibásodása)	Verify correct voltage range and low/high voltage values on 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 (Ellenőrizze a HemoSphere tökéletesített monitoron, hogy a feszültségtartomány és az alacsony/magas feszültségértékek a külső monitorhoz megfelelők-e Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Ellenőrizze, hogy a magasság-/súlyadatok és mértékegységek megfelelők-e a beteg BSA (testfelszín) értékéhez Ellenőrizze, hogy van-e jel a külső monitor analóg kimeneti eszközén Cserélje ki a külső eszközmodult, ha használt)
Alert: SVR – Configure Analog Inputs for SVR Monitoring (Felhívás: SVR – konfigurálja az analóg bemeneteket az SVR monitorozáshoz)	HemoSphere advanced monitor analog input ports not configured to accept MAP and CVP signals (A HemoSphere tökéletesített monitor analóg bemeneti portjai nem úgy vannak konfigurálva, hogy fogadni tudja az MAP- és CVP-jeleket)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 and 2 for external monitor MAP and CVP signal output (Az analóg bemeneti beállítások képernyő segítségével konfigurálja az 1. és 2. analóg bemeneti portot a külső monitor MAP- és CVP-jeleihez)

15-12. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul SVR-hibák/felhívások

15.7.5 20 másodperces paraméterhibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: 20s Parameters – Poor PA Signal Quality (Hiba: 20 s-es paraméterek – gyenge PA jelminőség)	Pulmonary artery pressure waveform is inadequate to measure 20s parameters accurately Poor pressure waveform over extended period of time Integrity of pressure monitoring line is compromised Pressure waveform has shifted or is measuring negative signals due to change in phlebostatic axis or other related movement impacting pressure signal (A pulmonális artériás nyomásgörbe nem megfelelő a 20 s-es paraméterek pontos méréséhez Gyenge nyomásgörbe kibővített időtartam során A nyomásmonitorozó vezeték épsége sérült A nyomásgörbe eltolódott vagy negatív jeleket mér a flebosztatikus tengely változása vagy egyéb kapcsolódó mozgás miatt, amely befolyásolja a nyomásjelet)	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 Make sure the pulmonary artery pressure line is not kinked Make sure there are no loose connections Perform Square Wave Test to assess the frequency response of the system Re-zero pulmonary artery pressure transducer (Ellenőrizze, hogy a katéterpozíciók helyesek-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml közötti tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a beteg magasságához, testtömegéhez és a bevezetés helyéhez • fontolja meg a mellkasröntgent a helyes elhelyezés értékelésére Győződjön meg róla, hogy a pulmonális artériás nyomásvezeték nincs megtörve Győződjön meg róla, hogy nincsenek laza csatlakozások Végezzen négyszöghullámtesztet a rendszer frekvenciaválaszának értékelésére Nullázza le újra a pulmonális artériás nyomástranszducert)
Fault: 20s Parameters – Software Failure (Hiba: 20 s-es paraméterek – szoftverhiba)	There is a software error with the 20s parameters (A 20 s-es paramétereknél szoftverhiba áll fent)	Power cycle the system Re-zero pulmonary artery pressure transducer If problem persists, contact Edwards Technical Support (Indítsa újra a rendszert Nullázza újra a pulmonális artériás nyomástranszducert Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Üzenet Alert: 20s Parameters – Negative PA Pressure Detected (Riasztás: 20 s-es paraméterek – negatív PA nyomás észlelve)	Lehetséges okok Pulmonary artery pressure waveform is inadequate to measure 20s parameters accurately Pressure transducer is not aligned with the patient's phlebostatic axis Integrity of pressure monitoring line is compromised (A pulmonális artériás nyomásgörbe nem megfelelő a 20 s-es paraméterek pontos méréséhez A nyomástranszducer nincs a beteg flebosztatikus tengelyéhez igazítva A nyomásmonitorozó vezeték épsége sérült)	Ajánlott műveletek 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 Confirm the pressure transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the pressure transducer on the HemoSphere advanced monitor to re-zero the transducer and confirm pressure cable connection (Ellenőrizze, hogy a katéterpozíciók helyesek-e a pulmonális artériában: • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml közötti tartományba esik-e • ellenőrizze, hogy a katéter helyzete megfelelő-e a beteg magasságához, testtömegéhez és a bevezetés helyéhez • fontolja meg a mellkasröntgent a helyes elhelyezés értékelésére Győződjön meg róla, hogy a nyomástranszducer a beteg flebosztatikus
		Győződjön meg róla, hogy a nyomástranszducer a beteg flebosztatikus tengelyéhez van igazítva Nullázza le a nyomástranszducert a
		HemoSphere kibővített monitoron a transzducer újranullázása érdekében, és erősítse meg a nyomáskábel csatlakozását)

15.7.6 Általános hibaelhárítás

15-14. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul általános hibaelhárítás

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect Hemosphere Swan- Ganz module for CO monitoring (Csatlakoztassa a HemoSphere Swan-Ganz modult a CO- monitorozáshoz)	Connection to the HemoSphere Swan-Ganz module has not been detected. (A HemoSphere Swan-Ganz modul csatlakozása nem észlelhető.)	Insert the HemoSphere Swan-Ganz module into slot 1 or slot 2 of the monitor. Remove and re-insert module. (Helyezze be a HemoSphere Swan-Ganz modult a monitor 1-es vagy 2-es nyílásába. Vegye ki a modult, majd helyezze be újra.)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect patient CCO cable for CO monitoring (Csatlakoztassa a betegoldali CCO-kábelt a CO- monitorozáshoz)	Connection between the HemoSphere Swan-Ganz module and patient CCO cable has not been detected (A HemoSphere Swan-Ganz modul és a betegoldali CCO- kábel közötti csatlakozás nem észlelhető)	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 (Ellenőrizze a betegoldali CCO-kábel és a behelyezett HemoSphere Swan-Ganz modul közötti csatlakozást Válassza le a betegoldali CCO-kábelt, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek-e meggörbülve Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)
Connect thermistor for CO monitoring (Csatlakoztassa a termisztort a CO-monitorozáshoz)	Connection between patient CCO cable and catheter thermistor has not been detected Patient CCO cable malfunction (A betegoldali CCO-kábel és a katétertermisztor közötti csatlakozás nem észlelhető A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	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 (Ellenőrizze, hogy a katéter termisztora biztonságosan csatlakozik-e a betegoldali CCO-kábelhez Válassza le a termisztor csatlakozását és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek-e meggörbülve Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)
Connect thermal filament for CO monitoring (Csatlakoztassa az izzószálat a CO-monitorozáshoz)	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 (A betegoldali CCO-kábel és a katéter izzószála közötti csatlakozás nem észlelhető A betegoldali CCO-kábel meghibásodása A csatlakoztatott katéter nem Edwards CCO-katéter)	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 (Ellenőrizze, hogy a katéter izzószála biztonságosan csatlakozik-e a betegoldali CCO-kábelhez Válassza le az izzószál csatlakozását és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek-e meggörbülve Végezze el a betegoldali CCO-kábel tesztelését Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt Ellenőrizze, hogy a katéter Edwards CCO- katéter-e)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect injectate probe for iCO monitoring (csatlakoztassa az injektátumszondát az iCO- monitorozáshoz)	Connection between patient CCO cable and injectate temperature probe not detected Injectate temperature probe malfunction Patient CCO cable malfunction (A betegoldali CCO-kábel és az injektátum hőmérsékletszondája közötti csatlakozás nem észlelhető Az injektátum hőmérséklet- érzékelője hibásan működik A betegoldali CCO-kábel meghibásodása)	Verify connection between patient CCO cable and injectate temperature probe Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Ellenőrizze a betegoldali CCO-kábel és az injektátum hőmérséklet-érzékelője közötti csatlakozást Cserélje ki az injektátum hőmérséklet- érzékelőjét Cserélje ki a betegoldali CCO-kábelt)
Connect analog inputs for SVR monitoring (Csatlakoztassa az analóg bemeneteket az SVR- monitorozáshoz)	Analog input interface cable connections not detected (Az interfész analóg bemeneti kábelcsatlakozásai nem észlelhetők)	Verify cable connection between the monitoring platform and bedside monitor is secure Check for signal at external monitor's analog output device (Ellenőrizze, hogy a monitorozó platform és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Ellenőrizze, hogy van-e jel a külső monitor analóg kimeneti eszközén)
Configure analog inputs for SVR monitoring (Konfigurálja az analóg bemeneteket az SVR- monitorozáshoz)	HemoSphere advanced monitor analog input ports not configured to accept MAP and CVP signals (A HemoSphere tökéletesített monitor analóg bemeneti portjai nem úgy vannak konfigurálva, hogy fogadni tudja az MAP- és CVP-jeleket)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 and 2 for external monitor MAP and CVP signal output (Az analóg bemeneti beállítások képernyő segítségével konfigurálja az 1. és 2. analóg bemeneti portot a külső monitor MAP- és CVP-jeleihez)
Connect ECG Input for EDV or SV monitoring (Csatlakoztassa az EKG- bemenetet az EDV-vagy SV- monitorozáshoz)	ECG interface cable connection not detected (Az EKG-interfész kábelcsatlakozása nem észlelhető)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Cserélje ki az EKG-interfész kábelét)
Connect pressure cable for 20s parameter monitoring (Csatlakoztassa a nyomáskábelt a 20 másodperces paramétermonitorozáshoz)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (A HemoSphere tökéletesített monitor és a nyomáskábel között nem észlelhető csatlakozás)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/missing pins Change pressure cable (Ellenőrizze a nyomáskábel és a monitor közötti csatlakozást Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy vannak-e meghajlított vagy hiányzó tűk Cserélje ki a nyomáskábelt)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect pulmonary artery pressure sensor for 20s parameter monitoring (Csatlakoztassa a pulmonális artériás nyomásérzékelőt a 20 másodperces paramétermonitorozáshoz)	CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} or SVI _{20s} is configured as a key parameter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pressure sensor has not been detected (CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} or SVI _{20s} kulcsparaméterként van konfigurálva A nyomáskábel és a pulmonális artéria nyomásérzékelője közötti csatlakozás nincs észlelve)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/missing pins Change pressure cable (Ellenőrizze a nyomáskábel és a monitor közötti csatlakozást Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy vannak-e meghajlított vagy hiányzó tűk Cserélje ki a nyomáskábelt)
Zero pulmonary artery pressure for 20s parameter monitoring (Nulla pulmonális artériás nyomás a 20 másodperces paramétermonitorozáshoz)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (A pulmonális artériás nyomásjelet nem nullázták monitorozás előtt)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar (Érintse meg a "Nullázás és görbe" ikont a navigációs sávon)
CI > CO (CI > CO)	Incorrect patient BSA. BSA < 1. (Nem megfelelő a beteg BSA értéke. BSA < 1.)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Ellenőrizze a beteg testmagasság- és testsúlyértékeit, valamint a mértékegységeket.)
CO ≠ iCO (CO ≠ iCO)	Incorrectly configured bolus information Faulty thermistor or injectate probe Unstable baseline temperature affecting bolus CO measurements (Nem megfelelően konfigurált bólusadatok Hibás termisztor- vagy injektátumszonda Az instabil kiindulási hőmérsékletértékek befolyásolják a CO-méréseket)	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 (Ellenőrizze, hogy a számítási állandó, az injektátum térfogata és a katéterméret megfelelően lett-e kiválasztva Használjon "fagyasztott" injektátumot és/ vagy 10 ml injektált térfogatot annak érdekében, hogy a termikus jel nagy legyen Ellenőrizze, hogy az injekciós technika megfelelő-e Cserélje ki az injektátum hőmérséklet- érzékelőjét)
SVR > SVRI (SVR > SVRI)	Incorrect patient BSA. BSA < 1. (Nem megfelelő a beteg BSA értéke. BSA < 1.)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Ellenőrizze a beteg testmagasság- és testsúlyértékeit, valamint a mértékegységeket.)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
HemoSphere Advanced Monitor HR _{avg} ≠ External Monitor HR (HemoSphere tökéletesített monitor HR _{átt} ≠ külső monitor HR)	External monitor not optimally configured for ECG signal output External monitor malfunction ECG interface cable malfunction Elevated patient heart rate HemoSphere advanced monitor uses up to 3 minutes of HR data to calculate HR _{avg} (A külső monitor konfigurálása nem optimális az EKG- jelkimenethez A külső monitor meghibásodása Az EKG-interfészkábel meghibásodása Megemelkedett a beteg szívritmusa A HemoSphere tökéletesített monitor maximum 3 perces szívritmusadatokat használ a HR _{átl} értékének kiszámítására)	Stop CO monitoring and verify heart rate is the same for 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 (Állítsa le a CO-monitorozást, és ellenőrizze, hogy a szívritmus értéke azonos-e a HemoSphere tökéletesített monitoron és a külső monitoron Válassza ki a megfelelő elektródakonfigurációt a szívritmustriggerek maximalizálása és a pitvari tüske érzékelésének minimalizálása érdekében Ellenőrizze a külső monitorozóeszköz jelkimenetét Várja meg, amíg a beteg szívritmusa stabilizálódik Cserélje ki az EKG-interfész kábelét)
HemoSphere Advanced Monitor Display of MAP and CVP ≠ External Monitor (HemoSphere tökéletesített monitor MAP- és CVP-kijelzése ≠ külső monitor)	HemoSphere advanced monitoring platform configured incorrectly Inaccurate input signal External monitor malfunction (A HemoSphere tökéletesített monitorozó platform nem megfelelően van konfigurálva Hibás bemeneti jel A külső monitor meghibásodása)	Verify correct voltage range and low/high voltage values on HemoSphere advanced monitor 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 (Ellenőrizze a HemoSphere tökéletesített monitoron, hogy a feszültségtartomány és az alacsony/magas feszültségértékek a külső monitorhoz megfelelők-e Ellenőrizze, hogy az analóg bemeneti port feszültségértékeinek mértékegységei helyesek-e (Hgmm vagy kPa) Ellenőrizze, hogy a magasság-/súlyadatok és mértékegységek megfelelők-e a beteg BSA (testfelszín) értékéhez Ellenőrizze, hogy van-e jel a külső monitor analóg kimeneti eszközén Cserélje ki az analóg bemeneti interfészkábelt)

15.8 A nyomáskábel hibaüzenetei

15.8.1 Általános nyomáskábelhibák/felhívások

15-15. táblázat: Általános HemoSphere nyomáskábelhibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Cable Port {0} – Pressure Cable (Hiba: Kábelport {0} – Nyomáskábel)*	Internal system malfunction (A belső rendszer meghibásodása)	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 (Húzza ki és csatlakoztassa újra a nyomáskábelt Helyezze át a kábelt, hogy minden hőforrástól és szigetelő felülettől távol legyen Ha a kábeltestet melegnek érzi, hagyja lehűlni az újabb használat előtt Kapcsolja ki, majd be a monitort a platform helyreállításához Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Sensor (Hiba: Kábelport {0} – Nyomásszenzor)*	Cable or sensor malfunction Damaged or defective sensor (Kábel- vagy szenzorhiba Károsodott vagy meghibásodott szenzor)	Disconnect sensor and check for bent/ missing contacts Change pressure sensor Change pressure cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Húzza ki a szenzort, és ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy hiányzó csatlakozási pontok Cserélje ki a nyomásszenzort Cserélje ki a nyomáskábelt Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Sensor Disconnected (Hiba: Kábelport {0} – Nyomásszenzor leválasztva)*	Pressure sensor disconnected during monitoring Cable connections not detected Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction (A nyomásszenzor levált monitorozás közben A kábelcsatlakozások nem észlelhetők Edwards nyomáskábel vagy - szenzor meghibásodása A belső rendszer meghibásodása)	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 (Ellenőrizze a katéter csatlakozását Ellenőrizze a nyomáskábelt és -szenzort, hogy nem hiányzik-e róluk csatlakozótű Cserélje ki az Edwards nyomáskábelt Cserélje ki az Edwards CO-/nyomásszenzort Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Cable Port {0} – Incompatible Pressure Sensor (Hiba: Kábelport {0} – Inkompatibilis nyomásszenzor)*	A non-Edwards sensor has been detected Cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Egy nem Edwards típusú szenzort észlelt a rendszer Kábel- vagy szenzorhiba A belső rendszer meghibásodása)	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 (Ellenőrizze, hogy Edwards nyomásszenzort használtak-e Húzza ki a szenzort, és ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy hiányzó csatlakozási pontok Cserélje ki a nyomásszenzort Cserélje ki a nyomáskábelt Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Cable Port {0} – Pressure Waveform Not Stable (Hiba: Kábelport {0} – a nyomás hullámforma nem stabil)*	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Integrity of pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too low Fluid line is being flushed (Az artériás hullámforma nem megfelelő a CO pontos méréséhez A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony A folyadékvezeték átöblítése folyamatban)	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 Disconnect and reconnect pressure cable (Nézze át a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszer frekvenciaválaszának megállapítására Húzza ki és csatlakoztassa újra a nyomáskábelt)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: Cable Port {0} – Release Pressure Cable Zero Button (Felhívás: {0}. kábelport – engedje fel a nyomáskábel nullázógombját)*	The pressure cable zero button has been depressed for more than 10 seconds Pressure cable malfunction (A nyomáskábel nullázógombja 10 másodpercnél tovább nyomva volt tartva Nyomáskábel meghibásodása)	Release the pressure cable zero button Check that the button releases properly Replace the pressure cable (Engedje fel a nyomáskábel nullázógombját Ellenőrizze, hogy a gomb megfelelően felenged-e Cserélje ki a nyomáskábelt)
*Megjegyzés: {0} a port száma: 1 vagy 2.		

15.8.2 CO-hibák/felhívások

15-16. tablazat: HemoSphere nyomaskabel – CO-hibak/felhivasok		
Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Check Arterial Waveform (Hiba: CO – Ellenőrizze az artériás hullámformát)	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 (Az artériás hullámforma nem megfelelő a CO pontos méréséhez Gyenge nyomáshullám hosszú időn át A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony)	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 (Nézze át a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards

4E 40 44614-04 11 . ,

rendszer frekvenciaválaszának

megállapítására)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Arterial Waveform Compromised (Hiba: CO – megváltozott artériás hullámforma)	Edwards pressure cable or sensor 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 (Edwards nyomáskábel vagy - szenzor meghibásodása A belső rendszer meghibásodása A beteg állapota alacsony pulzusnyomást eredményez A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A CO-szenzor nincs egy szintben a beteg flebosztatikus tengelyével)	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 and sensor and check for missing pins Change Edwards CO sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Nézze át az Edwards CO-rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák lelfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet az Edwards CO-rendszer frekvenciaválaszának megállapítására Ellenőrizze az Edwards nyomáskábelt és - szenzort, hogy nem hiányzik-e róluk csatlakozótű Cserélje ki az Edwards nyomáskábelt cserélje ki az Edwards co-szenzort Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Arterial Pressure Disconnected (Hiba: CO – az artériás nyomás le van választva)	Arterial pressure low and non- pulsatile Arterial catheter disconnected Cable connections not detected Edwards pressure cable or CO sensor malfunction Internal system malfunction (Az artériás nyomás alacsony és nem pulzáló jellegű Az artériás katéter le van választva A kábelcsatlakozások nem észlelhetők Edwards nyomáskábel vagy CO- szenzor meghibásodása A belső rendszer meghibásodása)	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 (Ellenőrizze az artériás katéter csatlakozását Ellenőrizze az Edwards nyomáskábelt és CO-szenzort, hogy nem hiányzik-e róluk csatlakozótű Cserélje ki az Edwards nyomáskábelt Cserélje ki az Edwards CO-szenzort Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: CO – Unstable Arterial Pressure Signal (Felhívás: CO – instabil artériás nyomásjel)	Arterial waveform inadequate to measure CO accurately Integrity of arterial pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too low (Az artériás hullámforma nem megfelelő a CO pontos méréséhez Az artériás nyomást monitorozó vezeték megsérült A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony)	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 (Nézze át a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás katéteren nincs- e hurkolódás és nem záródott-e el Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszer frekvenciaválaszának megállapítására)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: CO – Pulse Pressure Low (Felhívás: CO – pulzusnyomás alacsony)	Integrity of pressure monitoring line is compromised Patient condition results in a low pulse pressure (A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A beteg állapota alacsony pulzusnyomást eredményez)	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 (Nézze át az Edwards CO-rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet az Edwards CO-rendszer frekvenciaválaszának megállapítására)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: CO – Pressure Waveform Not Stable (Felhívás: CO – a nyomás hullámforma nem stabil)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Integrity of pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too low Fluid line is being flushed (Az artériás hullámforma nem megfelelő a CO pontos méréséhez A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony A folyadékvezeték átöblítése folyamatban)	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 (Nézze át a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás katéteren nincs- e hurkolódás és nem záródott-e el Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet a folyamatos CO-mérésre szolgáló Edwards rendszer frekvenciaválaszának megállapítására)

15.8.3 SVR-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: SVR – Slaved-In CVP Pressure Signal Loss (Felhívás: SVR – alárendelt CVP-nyomásjel elvesztése)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP Analog input interface cable connection not detected Inaccurate input signal External monitor malfunction (A HemoSphere tökéletesített monitor analóg bemeneti portja nincs úgy konfigurálva, hogy fogadni tudja a CVP-jelet Az interfész analóg bemeneti kábelcsatlakozása nem észlelhető Hibás bemeneti jel A külső monitor meghibásodása)	Verify correct voltage range and low/high voltage values on 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 (Ellenőrizze a HemoSphere tökéletesített monitoron, hogy a feszültségtartomány és az alacsony/magas feszültségértékek a külső monitorhoz megfelelők-e Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás biztonságos-e Ellenőrizze, hogy a magasság-/súlyadatok és mértékegységek megfelelők-e a beteg BSA (testfelszín) értékéhez Ellenőrizze, hogy van-e jel a külső monitor analóg kimeneti eszközén Cserélje ki a külső eszközmodult, ha használt)
Alert: SVR – Configure Analog Input or Enter CVP for SVR Monitoring (Felhívás: SVR – konfigurálja az analóg bemenetet, vagy írja be a CVP-t az SVR monitorozáshoz)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP signal No CVP value entered (A HemoSphere tökéletesített monitor analóg bemeneti portja nincs úgy konfigurálva, hogy fogadni tudja a CVP-jelet Nincs beírva CVP-érték)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 or 2 for external monitor CVP signal output Enter CVP value (Az analóg bemeneti beállítások képernyő segítségével konfigurálja az 1. vagy 2. analóg bemeneti portot a külső monitor CVP- jelkimenetéhez Írjon be egy CVP-értéket)

15-17. táblázat: HemoSphere nyomáskábel SVR-hibák/felhívások

15.8.4 MAP-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: MAP – Arterial Pressure Disconnected (Hiba: MAP – az artériás nyomás le van választva)	Arterial pressure low and non- pulsatile Arterial catheter disconnected Cable connections not detected Edwards pressure cable or TruWave sensor malfunction Internal system malfunction (Az artériás nyomás alacsony és nem pulzáló jellegű Az artériás katéter le van választva A kábelcsatlakozások nem észlelhetők Edwards nyomáskábel vagy TruWave-szenzor meghibásodása A belső rendszer meghibásodása)	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 (Ellenőrizze az artériás katéter csatlakozását Ellenőrizze a nyomáskábel és -szenzor közötti csatlakozást, és ellenőrizze, hogy nem hiányzik-e róluk csatlakozótű Cserélje ki a nyomáskábelt Cserélje ki a nyomásszenzort Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)

15-18. táblázat: HemoSphere nyomáskábel MAP-hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Úzenet Fault: MAP – Waveform Compromised (Hiba: MAP – megváltozott hullámforma)	Lehetséges okok Edwards pressure cable or sensor 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 (Edwards nyomáskábel vagy - szenzor meghibásodása A belső rendszer meghibásodása A beteg állapota alacsony pulzusnyomást eredményez A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A CO-szenzor nincs egy szintben a beteg flebosztatikus tengelyével)	Ajánlott műveletek 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 1/4 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 (Nézze át az Edwards CO-rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards CO-szenzor egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák legalább ¹ / ₄ -éig tele van-e Véqezze el a négyszöghullám tesztet az
		Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards CO-szenzort a transzducer nullázásához, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e
		Végezze el a négyszöghullám tesztet az Edwards CO-rendszer frekvenciaválaszának megállapítására Ellenőrizze az Edwards nyomáskábelt és - szenzort, hogy nem hiányzik-e róluk csatlakozótű Cserélje ki az Edwards nyomáskábelt Cserélje ki az Edwards CO-szenzort Amennyiben a probléma továbbra is fennáll,

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
		vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Alert: MAP – Pressure Waveform Not Stable (Felhívás: MAP – a nyomás hullámforma nem stabil)	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Integrity of pressure monitoring line is compromised Systolic pressure too low Fluid line is being flushed (Az artériás hullámforma nem megfelelő a vérnyomás pontos méréséhez A nyomásmonitorozó vezeték megsérült A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony A folyadékvezeték átöblítése folyamatban)	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 (Nézze át az Edwards nyomásmonitorozó rendszert a betegtől egészen a nyomózsákig Ellenőrizze az artériás hullámformát, hogy nincs-e súlyos hipo- vagy hipertónia, illetve nem áll-e fenn mozgásból adódó műtermék Ellenőrizze, hogy az artériás katéteren nincs- e hurkolódás és nem záródott-e el Ellenőrizze, hogy az artériás nyomás vezetékei átjárhatók-e, és a zárócsapok megfelelő pozícióban vannak-e Ellenőrizze, hogy az Edwards nyomásszenzor/-transzducer egy szintben van-e a beteg flebosztatikus tengelyével Nullázza a HemoSphere tökéletesített monitoron levő Edwards nyomásszenzort/- transzducert, és ellenőrizze, hogy a nyomáskábel csatlakozik-e Ellenőrizze, hogy a nyomózsák felfújt állapotban van-e, és az öblítőzsák legalább ¼-éig tele van-e Végezze el a négyszöghullám tesztet az Edwards nyomásmonitorozó rendszer frekvenciaválaszának megállapítására)

15.8.5 Általános hibaelhárítás

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect pressure cable for CO or pressure monitoring (Csatlakoztassa a nyomáskábelt a CO- vagy nyomásmonitorozáshoz)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (A HemoSphere tökéletesített monitor és a nyomáskábel között nem észlelhető csatlakozás)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/missing pins Change pressure cable (Ellenőrizze a nyomáskábel és a monitor közötti csatlakozást Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk vagy nincsenek- e meggörbülve Cserélje ki a nyomáskábelt)
Connect CO pressure sensor for CO monitoring (Csatlakoztassa a CO- nyomásszenzort a CO- monitorozáshoz)	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 (Egy CO-függő kulcsparaméter van konfigurálva A nyomáskábel és a CO- nyomásszenzor között nem észlelhető csatlakozás Nem megfelelő típusú nyomásszenzor van csatlakoztatva)	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 (Ellenőrizze a nyomáskábel és a katéter közötti csatlakozást Ellenőrizze, hogy a nyomásszenzor csatlakoztatva van-e a CO-monitorozáshoz Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk Cserélje ki az Edwards CO-szenzort Cserélje ki a nyomáskábelt)
Connect pressure sensor for arterial pressure monitoring (Csatlakoztassa a nyomásszenzort az artériás nyomás monitorozásához)	An arterial pressure-dependent key parameter is configured Connection between the pressure cable and an arterial pressure sensor has not been detected (Egy artériásnyomás-függő kulcsparaméter van konfigurálva A nyomáskábel és egy artériásnyomás-szenzor között nem észlelhető csatlakozás)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Ellenőrizze a nyomáskábel és a katéter közötti csatlakozást Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk Cserélje ki az Edwards nyomásszenzort Cserélje ki a nyomáskábelt)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect pressure sensor for pulmonary artery monitoring (Csatlakoztassa a nyomásszenzort a pulmonális artériás nyomás monitorozásához)	MPAP is configured as a key parameter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pressure sensor has not been detected (Az MPAP kulcsparaméterként van konfigurálva A nyomáskábel és a pulmonális artériás nyomás szenzora között nem észlelhető csatlakozás)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Ellenőrizze a nyomáskábel és a katéter közötti csatlakozást Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk Cserélje ki az Edwards nyomásszenzort Cserélje ki a nyomáskábelt)
Connect pressure sensor for CVP monitoring (Csatlakoztassa a nyomásszenzort a CVP- monitorozáshoz)	CVP is configured as a key parameter Connection between the pressure cable and a central venous pressure sensor has not been detected (A CVP kulcsparaméterként van konfigurálva A nyomáskábel és a centrális vénás nyomás szenzora között nem észlelhető csatlakozás)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for missing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Ellenőrizze a nyomáskábel és a katéter közötti csatlakozást Válassza le a nyomáskábelt, és ellenőrizze, hogy nem hiányoznak-e tűk Cserélje ki az Edwards nyomásszenzort Cserélje ki a nyomáskábelt)
Zero arterial pressure for CO monitoring (Nullázza az artériás nyomást a CO-monitorozáshoz)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to CO monitoring (Az artériás nyomás jelét nem nullázta le a CO-monitorozás előtt)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (A nyomás nullázásához érintse meg a navigációs sávon vagy a Klinikai műveletek menüben levő "Nullázás és hullámforma" ikont)
Zero pressure for arterial pressure monitoring (Nullázza a nyomást az artériás nyomás monitorozásához)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Az artériás nyomás jelét nem nullázta le a monitorozás előtt)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (A nyomás nullázásához érintse meg a navigációs sávon vagy a Klinikai műveletek menüben levő "Nullázás és hullámforma" ikont)
Zero pressure for pulmonary artery monitoring (Nullázza a nyomást a pulmonális artériás monitorozáshoz)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (A pulmonális artériás nyomás jelét nem nullázta le a monitorozás előtt)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (A nyomás nullázásához érintse meg a navigációs sávon vagy a Klinikai műveletek menüben levő "Nullázás és hullámforma" ikont)
Zero pressure for CVP monitoring (Nullázza a nyomást a CVP- monitorozáshoz)	The central venous pressure signal was not zeroed prior to monitoring (A centrális vénás nyomás jelét nem nullázta le a monitorozás előtt)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navigation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (A nyomás nullázásához érintse meg a navigációs sávon vagy a Klinikai műveletek menüben levő "Nullázás és hullámforma" ikont)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect CVP analog input or enter CVP value for SVR monitoring (Csatlakoztassa a CVP analóg bemenetet, vagy írja be a CVP- értéket az SVR monitorozásához)	CVP cable connection not detected No CVP value entered (CVP-kábelcsatlakozás nem észlelhető Nincs beírva CVP-érték)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change CVP cable Enter CVP value (Ellenőrizze, hogy a HemoSphere tökéletesített monitor és az ágy melletti monitor közötti kábelcsatlakozás megfelelő-e Cserélje ki a CVP-kábelt Írjon be egy CVP-értéket)
Configure CVP analog input or enter CVP for SVR monitoring (konfigurálja a CVP analóg bemenetet, vagy írja be a CVP-t az SVR monitorozásához)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP signal No CVP value entered (A HemoSphere tökéletesített monitor analóg bemeneti portja nincs úgy konfigurálva, hogy fogadni tudja a CVP-jelet Nincs beírva CVP-érték)	Use the analog input settings screen to configure analog input ports 1 or 2 for external monitor CVP signal output Enter CVP value (Az analóg bemeneti beállítások képernyő segítségével konfigurálja az 1. vagy 2. analóg bemeneti portot a külső monitor CVP- jelkimenetéhez Írjon be egy CVP-értéket)
CI > CO (CI > CO)	Incorrect patient BSA. BSA < 1. (Nem megfelelő a beteg BSA értéke. BSA < 1.)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Ellenőrizze a beteg testmagasság- és testsúlyértékeit, valamint a mértékegységeket.)
SVR > SVRI (SVR > SVRI)	Incorrect patient BSA. BSA < 1. (Nem megfelelő a beteg BSA értéke. BSA < 1.)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Ellenőrizze a beteg testmagasság- és testsúlyértékeit, valamint a mértékegységeket.)

15.9 HemoSphere ClearSight modul hibaüzenetek

15.9.1 Hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Finger Cuff #1 - BP Measurement Error (Hiba: 1. ujjmandzsetta – vérnyomásmérési hiba) Fault: Finger Cuff #2 - BP Measurement Error (Hiba: 2. ujjmandzsetta – vérnyomásmérési hiba)	Blood pressure measurement failed due to movement or poor measurement conditions (Vérnyomásmérés sikertelen mozgás vagy rossz mérési körülmények miatt)	Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size Restart measurement (Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cserélje ki az ujjmandzsettát egy másik méretűre Kezdje újra a mérést)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Finger Cuff #1 – Sensor Light Out of Range (Hiba: 1. ujjmandzsetta – érzékelőfény a tartományon kívül) Fault: Finger Cuff #2 – Sensor Light Out of Range (Hiba: 2. ujjmandzsetta – érzékelőfény a tartományon kívül)	Light signal too high (A fényjel túl erős)	Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size Restart measurement (Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cserélje ki az ujjmandzsettát egy másik méretűre Kezdje újra a mérést)
Fault: Finger Cuff #1 – No Signal Detected – Low Perfusion (Hiba: 1. ujjmandzsetta – nem található jel – alacsony perfúzió) Fault: Finger Cuff #2 – No Signal Detected – Low Perfusion (Hiba: 2. ujjmandzsetta – nem található jel – alacsony perfúzió)	No measurable Plethysmogram detected on startup Possibly contracted arteries (Nincs mérhető pletizmogram észlelve indításkor Esetlegesen kontrahált artériák)	Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Restart measurement (Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Kezdje újra a mérést)
Fault: Finger Cuff #1 - No Pressure Waveforms Detected (Hiba: 1-es ujjmandzsetta – nyomásgörbék nem találhatók) Fault: Finger Cuff #2 - No Pressure Waveforms Detected (Hiba: 2. ujjmandzsetta – nyomásgörbék nem találhatók)	The system failed to detect pressure waveforms Pressure pulsations in finger diminished due to pressure applied to the upper arm, elbow or wrist (A rendszer nem tudott nyomásgörbéket észlelni A nyomáspulzációk csökkentek az ujjban a felkarra, könyökre vagy csuklóra gyakorolt nyomás miatt)	Check if the blood flow in the arm of the patient is free of obstructions Check the blood pressure waveforms Reapply finger cuff(s) Restart measurement (Ellenőrizze, hogy a beteg karjának véráramlása elzáródástól mentes-e Ellenőrizze a vérnyomásgörbéket Helyezze fel újra az ujjmandzsettákat Kezdje újra a mérést)
Fault: Insufficient Pressure Build Up in Cuff #1 (Hiba: elégtelen nyomás az 1. mandzsettában) Fault: Insufficient Pressure Build Up in Cuff #2 (Hiba: elégtelen nyomás a 2. mandzsettában)	Finger cuff air tube kinked Finger cuff leaking Cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller kinked or leaking Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Az ujjmandzsetta levegőcsöve megtört Szivárgó ujjmandzsetta A HemoSphere ClearSight modul és a nyomásszabályozó közötti kábel megtört vagy szivárog Sérült nyomásszabályozó Sérült HemoSphere ClearSight modul)	Check finger cuff Check cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller Replace finger cuff Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Restart measurement (Ellenőrizze az ujjmandzsettát Ellenőrizze a HemoSphere ClearSight modul és a nyomásszabályozó közötti kábelt Cserélje ki az ujjmandzsettát Cserélje ki a nyomásszabályozót Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Kezdje újra a mérést)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Finger Cuff Disconnected (Hiba: ujjmandzsetta leválasztva)	Previously connected finger cuff(s) not detected (Korábban csatlakoztatott ujjmandzsetta/ujjmandzsetták nincs(enek) észlelve)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff(s) Replace finger cuff (s) Restart measurement (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards ujjmandzsettá(ka)t Cserélje ki az ujjmandzsettá(ka)t Kezdje újra a mérést)
Fault: Accumulated Single Cuff Monitoring Has Reached the Duration Limit (Hiba: az összegyűjtött egyetlen mandzsettás monitorozás elérte az időtartamkorlátot)	Cumulative measurement time on the same finger exceeded maximum duration of 8 hours (Az összesített mérési idő ugyanazon az ujjon túllépte a maximális 8 órás időtartamot)	Remove Cuff from finger Place the Cuff on another finger and press 'Continue' on the Popup Restart Measurement (Távolítsa el a mandzsettát az ujjról Helyezze a mandzsettát egy másik ujjra, és nyomja meg a "Folytatás" lehetőséget a felugró ablakban Kezdje újra a mérést)
Fault: Finger Cuff #1 Has Expired. Replace Cuff (Hiba: az 1. ujjmandzsetta lejárt. Mandzsetta kicserélése)	Finger cuff #1 has exceeded maximum use time (Az 1. ujjmandzsetta túllépte a maximális használati időt)	Replace finger cuff #1 Restart measurement (Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát Kezdje újra a mérést)
Fault: Finger Cuff #2 Has Expired. Replace Cuff (Hiba: a 2. ujjmandzsetta lejárt. Mandzsetta kicserélése)	Finger cuff #2 has exceeded maximum use time (A 2. ujjmandzsetta túllépte a maximális használati időt)	Replace finger cuff #2 Restart measurement (Cserélje ki a 2. ujjmandzsettát Kezdje újra a mérést)
Fault: Invalid Finger Cuff #1 Connected (Hiba: érvénytelen 1. ujjmandzsetta csatlakoztatva)	Non Edwards finger cuff #1 detected Defective finger cuff #1 connected (Nem Edwards gyártmányú 1. ujjmandzsetta észlelve Sérült 1. ujjmandzsetta csatlakoztatva)	Verify that an Edwards finger cuff has been used Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #1 Replace finger cuff #1 with a genuine Edwards Cuff Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze, hogy Edwards ujjmandzsettát használt-e Válassza le, majd csatlakoztassa újra az 1. Edwards ujjmandzsettát Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát egy eredeti Edwards mandzsettára Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Invalid Finger Cuff #2 Connected (Hiba: érvénytelen 2. ujjmandzsetta csatlakoztatva)	Non Edwards finger cuff #2 detected Defective finger cuff #2 connected (Nem Edwards gyártmányú 2. ujjmandzsetta észlelve Sérült 2. ujjmandzsetta csatlakoztatva)	Verify that an Edwards Finger Cuff has been used. Disconnect and reconnect Edwards Finger Cuff #2. Replace Finger Cuff #2 with a genuine Edwards Cuff. Restart measurement. If problem persists, contact Edwards Technical Support. (Ellenőrizze, hogy Edwards ujjmandzsettát használt-e Válassza le, majd csatlakoztassa újra a 2. Edwards ujjmandzsettát Cserélje ki a 2. ujjmandzsettát egy eredeti Edwards mandzsettára Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Finger Cuff #1 or Finger Cuff Connector Error (Hiba: 1. ujjmandzsetta vagy ujjmandzsetta csatlakozóhiba)	Finger cuff #1 is defective Cuff connector on pressure controller is damaged or defective (Az 1. ujjmandzsetta sérült A mandzsetta csatlakozó a nyomásszabályozón sérült)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #1 Replace finger cuff #1 Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az 1. Edwards ujjmandzsettát Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát Cserélje ki a nyomásszabályozót Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Finger Cuff #2 or Finger Cuff Connector Error (Hiba: 2. ujjmandzsetta vagy ujjmandzsetta csatlakozóhiba)	Finger cuff #2 is defective Cuff connector on pressure controller is damaged or defective (A 2. ujjmandzsetta sérült A mandzsettacsatlakozó a nyomásszabályozón sérült)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #2 Replace finger cuff #2 Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra a 2. Edwards ujjmandzsettát Cserélje ki a 2. ujjmandzsettát Cserélje ki a nyomásszabályozót Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: HRS Value Out of Physiological Range (Hiba: HRS érték az élettani tartományon kívül)	Heart end of HRS is loose and may no longer be at heart level HRS detached from finger cuff HRS incorrectly zeroed HRS is defective (A HRS szív felőli vége laza, és lehet, hogy már nincs a szív szintjében A HRS lecsatlakozott az ujjmandzsettáról A HRS nullázása helytelen Sérült HRS)	Verify HRS placement. Finger end should be attached to finger cuff and heart end should be placed at phlebostatic axis Vertically align the two ends of HRS and re- zero Replace HRS Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze a HRS elhelyezését. Az ujj felőli véget az ujjmandzsettához kell csatlakoztatni, a szív felőli véget pedig a flebosztatikus tengelyhez kell helyezni Helyezze el függőlegesen a HRS két végét, és nullázza újra Cserélje ki a HRS-t Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: HRS Disconnected (Hiba: HRS leválasztva)	Heart reference sensor (HRS) disconnected during monitoring HRS connection not detected (Szív-referenciaérzékelő (HRS) leválasztva monitorozás során HRS csatlakozás nincs észlelve)	Verify HRS connection Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze a HRS csatlakoztatását Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards HRS-t Cserélje ki a HRS-t Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: HRS Detected (Hiba: HRS észlelve)	Measurement without HRS chosen but HRS is connected (HRS nélküli mérés van kiválasztva, de HRS van csatlakoztatva)	Disconnect HRS Or select to measure with HRS (Válassza le a HRS-t Vagy válassza a HRS-sel történő mérést)
Fault: Invalid HRS Connected (Hiba: érvénytelen HRS csatlakoztatva)	Non Edwards HRS detected HRS is defective (Nem Edwards gyártmányú HRS észlelve Sérült HRS)	Verify that an Edwards HRS has been used Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS with a genuine Edwards HRS Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze, hogy Edwards HRS-t használt- e Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards HRS-t Cserélje ki a HRS-t egy eredeti Edwards HRS-re Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: HRS or HRS Connector Error (Hiba: HRS vagy HRS csatlakozóhiba)	HRS is defective HRS connector on pressure controller is damaged (Sérült HRS A HRS-csatlakozó a nyomásszabályozón sérült)	Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards HRS-t Cserélje ki a HRS-t Cserélje ki a nyomásszabályozót Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: HRS Has Expired. Replace HRS (Hiba: a HRS lejárt. Cserélje ki a HRS-t)	HRS has expired as it is past useful life (A HRS túllépte a hasznos élettartamát)	Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS Restart Measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards HRS-t Cserélje ki a HRS-t Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Pressure Controller Disconnected (Hiba: nyomásszabályozó leválasztva)	Pressure controller connection not detected (Nyomásszabályozó-csatlakozás nincs észlelve)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards nyomásszabályozót Cserélje ki a nyomásszabályozót Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Invalid Pressure Controller Connected (Hiba: érvénytelen nyomásszabályozó csatlakoztatva)	Incompatible pressure controller detected Non Edwards pressure controller detected Defective pressure controller connected (Inkompatibilis nyomásszabályozó észlelve Nem Edwards gyártmányú nyomásszabályozó észlelve Sérült nyomásszabályozó csatlakoztatva)	Verify that an Edwards pressure controller has been used Disconnect and re-connect Edwards pressure controller Replace pressure controller with a genuine Edwards pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze, hogy Edwards nyomásszabályozót használt-e Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards nyomásszabályozót Cserélje ki a nyomásszabályozót Edwards nyomásszabályozóra Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Pressure Controller Communication Error (Hiba: nyomásszabályozó kommunikációs hiba)	Unresponsive pressure controller Poor connection between pressure controller and HemoSphere ClearSight module Pressure controller authentication failure Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Nem reagáló nyomásszabályozó Gyenge csatlakozás a nyomásszabályozó és a HemoSphere ClearSight modul között Nyomásszabályozó-hitelesítési hiba Sérült nyomásszabályozó Sérült HemoSphere ClearSight modul)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Power cycle the system Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards nyomásszabályozót Indítsa újra a rendszert Cserélje ki a nyomásszabályozót Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Pressure Controller Error (Hiba: nyomásszabályozó-hiba)	Defective pressure controller Poor connection between Edwards pressure controller and HemoSphere ClearSight module (Sérült nyomásszabályozó Gyenge csatlakozás az Edwards nyomásszabályozó és a HemoSphere ClearSight modul között)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards nyomásszabályozót Cserélje ki a nyomásszabályozót Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Pressure Controller Power Failure (Hiba: nyomásszabályozó áramellátási hiba)	Defective HemoSphere ClearSight module Defective Edwards pressure controller (Sérült HemoSphere ClearSight modul Sérült Edwards nyomásszabályozó)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module If Problem Persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards nyomásszabályozót Cserélje ki a nyomásszabályozót Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Incompatible Pressure Controller Software (Hiba: inkompatibilis nyomásszabályozó szoftver)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Replace pressure controller with a genuine Edwards pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Cserélje ki a nyomásszabályozót egy eredeti Edwards nyomásszabályozóra Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Continuous Monitoring Has Reached the 72 Hour Limit (Hiba: a folyamatos monitorozás elérte a 72 órás határt)	Continuous measurement on the same hand exceeded maximum duration of 72 hours (A folyamatos monitorozás ugyanazon a kézen túllépte a maximális 72 órás időtartamot)	Place the cuffs on fingers of opposite hand and resume monitoring (Helyezze a mandzsettákat az ellentétes kéz ujjaira, és folytassa a monitorozást)
Fault: Air Supply Error (Hiba: levegőellátási hiba)	Kinked or damaged pressure controller cable Damaged finger cuff System malfunction Defective HemoSphere ClearSight module Defective pressure controller (Megtört vagy sérült nyomásszabályozó kábel Sérült ujjmandzsetta Rendszerhiba Sérült HemoSphere ClearSight modul Sérült nyomásszabályozó)	Verify that connection between pressure controller and HemoSphere ClearSight module is not kinked or damaged Power cycle the system Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Replace finger cuff If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze, hogy a nyomásszabályozó és a HemoSphere ClearSight modul közötti csatlakozás nincs-e megtörve és nem sérült- e Indítsa újra a rendszert Cserélje ki a nyomásszabályozót Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Cserélje ki az ujjmandzsettát Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: CO – Check Arterial Waveform (Hiba: CO – Ellenőrizze az artériás hullámformát)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over extended period of time Systolic pressure too high or diastolic pressure too low (Az artériás görbe nem megfelelő a CO pontos méréséhez Gyenge nyomásgörbe kibővített időtartamon keresztül A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony)	Assess noninvasive system starting from patient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is aligned with the patient's phlebostatic axis Confirm electrical connections of cables Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Ellenőrizze a nem invazív rendszert a betegtől kezdve, az ujjmandzsetta és a HemoSphere ClearSight modul felé Ellenőrizze az artériás görbét súlyos hipotónia, súlyos hipertónia és mozgási műtermék tekintetében Győződjön meg róla, hogy az Edwards HRS szív felőli végét a beteg flebosztatikus tengelyéhez igazították Ellenőrizze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cseréje ki eltérő méretűre)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: CO – Arterial Waveform Compromised (Hiba: CO – megváltozott artériás hullámforma)	The system failed to detect pressure waveforms Pressure pulsations in finger diminished due to pressure applied to the upper arm, elbow or wrist (A rendszer nem tudott nyomásgörbéket észlelni A nyomáspulzációk csökkentek az ujjban a felkarra, könyökre vagy csuklóra gyakorolt nyomás miatt)	Check if the blood flow in the arm of the patient is free of obstructions Make sure the heart end of Edwards HRS is aligned with the patient's phlebostatic axis Check the blood pressure waveforms Reapply finger cuff(s) Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze, hogy a beteg karjának véráramlása elzáródástól mentes-e Győződjön meg róla, hogy az Edwards HRS szív felőli végét a beteg flebosztatikus tengelyéhez igazították Ellenőrizze a vérnyomásgörbéket Helyezze fel újra az ujjmandzsettá(ka)t Kezdje újra a mérést Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: Cuff Disconnected During Double Cuff Monitoring (Hiba: mandzsetta leválasztva kétmandzsettás monitorozás során)	Previously connected finger cuff(s) not detected (Korábban csatlakoztatott ujjmandzsetta/ujjmandzsetták nincs(enek) észlelve)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff(s) Replace finger cuff (s) Restart measurement (Válassza le, majd csatlakoztassa újra az Edwards ujjmandzsettá(ka)t Cserélje ki az ujjmandzsettá(ka)t Kezdje újra a mérést)
Fault: Second Cuff Connected During Single Cuff Monitoring (Hiba: második mandzsetta csatlakoztatva egymandzsettás monitorozás során)	A second finger cuff connection is detected (Második csatlakoztatott ujjmandzsetta érzékelve)	Disconnect one of the finger cuffs and restart measurement Restart measurement in double cuff monitoring mode (Válassza le az egyik ujjmandzsettát, és indítsa újra a mérést Kétmandzsettás monitorozás módban indítsa újra a mérést)
Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
---	--	--
Alert: CO – Pulse Pressure Low (Riasztás: CO – pulzusnyomás alacsony)	Poor pressure waveform over extended period of time Patient condition results in a low pulse pressure (Gyenge nyomásgörbe vagy meghosszabbított időtartam A beteg állapota alacsony pulzusnyomást eredményez)	Assess noninvasive system starting from patient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is aligned with the patient's phlebostatic axis Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze a nem invazív rendszert a betegtől kezdve, az ujjmandzsetta és a HemoSphere ClearSight modul felé Ellenőrizze az artériás görbét súlyos hipotónia, súlyos hipertónia és mozgási műtermék tekintetében Győződjön meg róla, hogy az Edwards HRS szív felőli végét a beteg flebosztatikus tengelyéhez igazították Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cseréje ki eltérő méretűre Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: CO – Pressure Waveform Not Stable (Riasztás: CO – nyomásgörbe nem stabil)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over extended period of time Systolic pressure too high or diastolic pressure too low (Az artériás görbe nem megfelelő a CO pontos méréséhez Gyenge nyomásgörbe kibővített időtartamon keresztül A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony)	Assess noninvasive system starting from patient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is aligned with the patient's phlebostatic axis Confirm electrical connections of cables Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze a nem invazív rendszert a betegtől kezdve, az ujjmandzsetta és a HemoSphere ClearSight modul felé Ellenőrizze az artériás görbét súlyos hipotónia, súlyos hipertónia és mozgási műtermék tekintetében Győződjön meg róla, hogy az Edwards HRS szív felőli végét a beteg flebosztatikus tengelyéhez igazították Ellenőrizze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cseréje ki eltérő méretűre Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Alert: Cuff Pressure Release Mode – Monitoring Suspended (Riasztás: mandzsettanyomás felengedése mód – monitorozás felfüggesztve)	Finger cuff pressure has been released (Az ujjmandzsetta nyomása felengedve)	Monitoring will automatically resume when the Countdown Clock on the Status Bar reaches 00:00 To resume monitoring, touch the countdown clock and select "Postpone Release" (A monitorozás automatikusan folytatódik, amikor az állapotjelző sávon lévő visszaszámláló óra eléri a 00:00 állást A monitorozás folytatásához érintse meg a visszaszámláló órát, majd válassza ki a "Kioldás elhalasztása" lehetőséget)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: SVV – Check Blood Pressure Waveform (Riasztás: SVV – ellenőrizze a vérnyomásgörbét)	Arterial waveform is inadequate to measure SVV accurately Poor pressure waveform over extended period of time Frequent Physiocals within waveform Systolic pressure too high or diastolic pressure too low (Az artériás görbe nem megfelelő az SVV pontos méréséhez Gyenge nyomásgörbe hosszabb időszakon keresztül Gyakori Physiocalok a görbén belül A szisztolés nyomás túl magas vagy a diasztolés nyomás túl alacsony)	Assess noninvasive system starting from patient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is aligned with the patient's phlebostatic axis Confirm electrical connections of cables Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Ellenőrizze a nem invazív rendszert a betegtől kezdve, az ujjmandzsetta és a HemoSphere ClearSight modul felé Ellenőrizze az artériás görbét súlyos hipotónia, súlyos hipertónia és mozgási műtermék tekintetében Győződjön meg róla, hogy az Edwards HRS szív felőli végét a beteg flebosztatikus tengelyéhez igazították Ellenőrizze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cseréje ki eltérő méretűre)
Alert: Finger Cuff #1 – BP Measurement Error – Restarting (Riasztás: 1. ujjmandzsetta – vérnyomásmérési hiba – újrakezdés) Alert: Finger Cuff #2 – BP Measurement Error – Restarting (Riasztás: 2. ujjmandzsetta – vérnyomásmérési hiba – újrakezdés)	Blood pressure measurement failed due to movement or poor measurement conditions (Vérnyomásmérés sikertelen mozgás vagy rossz mérési körülmények miatt)	Allow system to automatically resolve issue Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cserélje ki az ujjmandzsettát egy másik méretűre)
Alert: Finger Cuff #1 - No Pressure Waveforms Detected (Riasztás: 1. ujjmandzsetta – nyomásgörbék nem találhatók) Alert: Finger Cuff #2 - No Pressure Waveforms Detected (Riasztás: 2. ujjmandzsetta – nyomásgörbék nem találhatók)	The system failed to detect pressure waveforms Pressure pulsations in finger diminished due to pressure applied to the upper arm, elbow or wrist (A rendszer nem tudott nyomásgörbéket észlelni A nyomáspulzációk csökkentek az ujjban a felkarra, könyökre vagy csuklóra gyakorolt nyomás miatt)	Allow system to automatically resolve issue Check if the blood flow in the arm of the patient is free of obstructions Check the blood pressure waveforms Reapply finger cuff(s) (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Ellenőrizze, hogy a beteg karjának véráramlása elzáródástól mentes-e Ellenőrizze a vérnyomásgörbéket Helyezze fel újra az ujjmandzsettá(ka)t)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: HRS Value Out of Physiological Range (Riasztás: HRS érték az élettani tartományon kívül)	Heart end of HRS is loose and may no longer be at heart level HRS detached from finger cuff HRS incorrectly zeroed HRS is defective (A HRS szív felőli vége laza, és lehet, hogy már nincs a szív szintjében A HRS lecsatlakozott az ujjmandzsettáról A HRS nullázása helytelen Sérült HRS)	Verify HRS placement. Finger end should be attached to finger cuff and heart end should be placed at phlebostatic axis Vertically align the two ends of HRS and re- zero Replace HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ellenőrizze a HRS elhelyezését. Az ujj felőli véget az ujjmandzsettához kell csatlakoztatni, a szív felőli véget pedig a flebosztatikus tengelyhez kell helyezni Helyezze el függőlegesen a HRS két végét, és nullázza újra Cserélje ki a HRS-t Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Alert: No HRS Connected – Verify Patient Positioning (Riasztás: HRS nincs csatlakoztatva – ellenőrizze a beteg pozicionálását) Alert: Current Offset: Finger {0} {1} Above Heart (Riasztás: jelenlegi kiegyenlítés: ujj {0} {1} a szív felett)* Alert: Current Offset: Finger at Heart Level (Riasztás: jelenlegi kiegyenlítés: ujj a szív szintjében) Alert: Current Offset: Finger {0} {1} Below Heart (Riasztás: jelenlegi kiegyenlítés: ujj {0} {1} a szív alatt)*	The patient positioning mode is "Patient Sedated and Stationary" and an HRS is not connected (A betegpozicionálási mód: "A beteg szedált és mozdulatlan" és a HRS nincs csatlakoztatva)	Verify that the displayed offset is still accurate If the patient has been re-positioned, update the offset value on the "Zero & Waveform" screen (Ellenőrizze, hogy a megjelenített kiegyenlítés még mindig pontos-e Ha megváltoztatták a beteg pozícióját, frissítse a kiegyenlítési értéket a "Nullázás és görbe" képernyőn)
Alert: HemoSphere ClearSight Module Service Required (Riasztás: HemoSphere ClearSight modul szervizelése szükséges)	HemoSphere ClearSight module service time is overdue (A HemoSphere ClearSight modul szervizelési ideje esedékes)	Replace HemoSphere ClearSight module Contact Edwards Technical Support (Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Alert: Updated Calibration Might Be Required (Riasztás: frissített kalibrálásra lehet szükség) *Megiegyzés: {0} {1} a meghatáro	Updated calibration may be required due to changes to hemodynamic state. (Frissített kalibrálásra lehet szükség a hemodinamikai állapot változásai miatt.) zott távolság, ahol {0} a mérés érték	Perform new calibration Keep Calibration Clear BP Calibration (Végezzen új kalibrálást Tartsa meg a kalibrálást Törölje a vérnyomásmérési kalibrálást) ke. és {1} a mérés egysége (CM vagy IN)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
HRS Out of Range (HRS a tartományon kívül)	HRS pressure offset exceeded limit during the zeroing process HRS is defective (A HRS nyomáskiegyenlítése túllépte a határértéket a nullázási eljárás során Sérült HRS)	Vertically align the two ends of HRS Zero HRS Replace HRS (Függőlegesen helyezze el a HRS két végét Nullázza a HRS-t Cserélje ki a HRS-t)
HRS Zero Unsuccessful – No Movement Detected (HRS nullázása sikertelen – nincs észlelt mozgás)	Prior to zero, no HRS movement detected HRS is defective Defective pressure controller (Nullázás előtt HRS-mozgás nincs észlelve Sérült HRS Sérült nyomásszabályozó)	Move heart end of HRS up and down. Next, keep both ends at same level, wait 1-2 seconds, and then re-zero while keeping both ends steady Replace HRS and re-zero HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (Mozgassa fel és le a HRS szív felőli részét. Ezután tartsa mindkét véget ugyanabban a szintben, várjon 1-2 másodpercet, majd nullázza újra, miközben mindkét véget stabilan tartja Cserélje ki a HRS-t, és nullázza újra a HRS-t Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
HRS Zero Unsuccessful – Excessive Movement Detected (HRS nullázása sikertelen – túlzott mozgás észlelve)	During zero, HRS movement detected Defective pressure controller (Nullázás során HRS-mozgás észlelve Sérült nyomásszabályozó)	Move heart end of HRS up and down. Next, keep both ends at same level, wait 1-2 seconds, and then re-zero while keeping both ends steady Replace HRS and re-zero HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (Mozgassa fel és le a HRS szív felőli részét. Ezután tartsa mindkét véget ugyanabban a szintben, várjon 1-2 másodpercet, majd nullázza újra, miközben mindkét véget stabilan tartja Cserélje ki a HRS-t, és nullázza újra a HRS-t Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Unstable Arterial Pressure (Instabil artériás nyomás)	System detecting large variability in the arterial pressure due to physiological or artificial noise (A rendszer nagy variabilitást észlel az artériás nyomásban élettani vagy műtermékzaj miatt)	Ensure no external or artificial noise is interfering with arterial pressure measurements Stabilize arterial pressure (Győződjön meg róla, hogy külső vagy műterméki zaj nem zavarja az artériás nyomásméréseket Stabilizálja az artériás nyomást)

15-21	táblázat:	HemoSpher	e ClearSight	fiavelmezteté	sek
10-21	. ianazai.	ricinooprici	5 Olear Olym	. ngyonnozioio	SOK

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
BP Calibration Unavailable (Vérnyomás-kalibrálás nem elérhető)	Insufficient monitoring data has been collected Blood pressure values from past 1 minute are too variable for a reliable calibration Non-physiological noise or artifacts are detected in the pressure signal (Elégtelen monitorozási adatok lettek begyűjtve Az elmúlt 1 percből származó vérnyomásértékek túl változatosak a megbízható kalibráláshoz Nem élettani zaj vagy műtermék észlelve a nyomásjelben)	Allow for additional monitoring time and try again Stabilize arterial pressure Ensure no external or artificial noise is interfering with arterial pressure measurements (Hagyjon időt további monitorozásra, és próbálja meg újra Stabilizálja az artériás nyomást Győződjön meg róla, hogy külső vagy műtermékzaj nem zavarja az artériás nyomásméréseket)
Finger Cuff #1 - No Signal Detected – Low Perfusion – Restarting (1. ujjmandzsetta – nem található jel – alacsony perfúzió – újrakezdés) Finger Cuff #2 - No Signal Detected – Low Perfusion – Restarting (2. ujjmandzsetta – nem található jel – alacsony perfúzió – újrakezdés)	No measurable Plethysmogram detected on startup Possibly contracted arteries (Nincs mérhető pletizmogram észlelve indításkor Esetlegesen kontrahált artériák)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra)
ClearSight Use Not Recommended For Patient Age < 18 yrs (A ClearSight használata nem ajánlott <18 éves betegeknél)	Non invasive BP measurement technology not validated for patients under 18 years of age (A nem invazív vérnyomásmérési technológia nincs validálva 18 éven aluli betegek számára)	Measurement with an alternate BP / Cardiac Output technology recommended (Ajánlott váltakozó vérnyomás/perctérfogat technológiával végezni a mérést)
Connect HemoSphere ClearSight module for CO or pressure monitoring (Csatlakoztassa a HemoSphere ClearSight modult CO- vagy nyomásmonitorozáshoz)	Connection to the HemoSphere ClearSight module has not been detected (A HemoSphere ClearSight modul csatlakozása nem észlelhető)	Insert HemoSphere ClearSight module into the large technology module slot of the monitor Remove and re-insert module (Helyezze a HemoSphere ClearSight modult a monitor nagy technológiájú modulnyílásába Távolítsa el, majd helyezze be újra a modult)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Finger Cuff #1 – Sensor Light Out of Range – Restarting (1. ujjmandzsetta – érzékelőfény a tartományon kívül – újrakezdés) Finger Cuff #2 – Sensor Light Out of Range – Restarting (2. ujjmandzsetta – érzékelőfény a tartományon kívül – újrakezdés)	Light signal too high (A fényjel túl erős)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cserélje ki az ujjmandzsettát egy másik méretűre)
Insufficient Pressure Build Up in Cuff #1 – Restarting (Elégtelen nyomás az 1. mandzsettában – újrakezdés) Insufficient Pressure Build Up in Cuff #2 – Restarting (Elégtelen nyomás a 2. mandzsettában – újrakezdés)	Finger cuff air tube kinked Finger cuff leaking Cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller kinked or leaking Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Az ujjmandzsetta levegőcsöve megtört Szivárgó ujjmandzsetta A HemoSphere ClearSight modul és a nyomásszabályozó közötti kábel megtört vagy szivárog Sérült nyomásszabályozó Sérült HemoSphere ClearSight modul)	Check finger cuff Check cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller Replace finger cuff Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Restart measurement (Ellenőrizze az ujjmandzsettát Ellenőrizze a HemoSphere ClearSight modul és a nyomásszabályozó közötti kábelt Cserélje ki az ujjmandzsettát Cserélje ki a nyomásszabályozót Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Kezdje újra a mérést)
Severe Vasoconstriction (Súlyos vazokonstrikció)	Very small arterial volume pulsations detected, possibly contracted arteries (Nagyon kicsi artériás térfogat- pulzáció észlelve; esetlegesen kontrahált artériák)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cserélje ki az ujjmandzsettát egy másik méretűre)
Moderate Vasoconstriction (Közepes mértékű vazokonstrikció)	Very small arterial volume pulsations detected, possibly contracted arteries (Nagyon kicsi artériás térfogat- pulzáció észlelve; esetlegesen kontrahált artériák)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát egy másik méretűre)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Finger Cuff #1 - Pressure Waveform Oscillations Detected (Hiba: 1. ujjmandzsetta – nyomásgörbe-ingadozások észlelve) Finger Cuff #2 - Pressure Waveform Oscillations Detected (Hiba: 2. ujjmandzsetta – nyomásgörbe-ingadozások észlelve)	Possibly contracted arteries Finger cuff too loose (Esetlegesen kontrahált artériák Ujjmandzsetta túl laza)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hagyja, hogy a rendszer automatikusan megoldja a problémát Melegítse fel a kezet Helyezze az ujjmandzsettát egy másik ujjra Méretezze újra az ujjmandzsettát, és cserélje ki az ujjmandzsettát egy másik méretűre)
Connect Pressure Controller (Nyomásszabályozó csatlakoztatása)	Pressure controller not connected Defective pressure controller connected (Nyomásszabályozó nincs csatlakoztatva Sérült nyomásszabályozó csatlakoztatva)	Connect pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Csatlakoztassa a nyomásszabályozót Cserélje ki a nyomásszabályozót Ha a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Finger Cuff #1 Expiration in < 5 Minutes (Az 1. ujjmandzsetta <5 perc múlva lejár)	Finger cuff #1 approaching maximum use time (Az 1. ujjmandzsetta a maximális használati időhöz közelít)	Replace finger cuff #1 to ensure uninterrupted measurement (Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát a zavartalan mérés érdekében)
Finger Cuff #2 Expiration in < 5 Minutes (A 2. ujjmandzsetta <5 perc múlva lejár)	Finger cuff #2 approaching maximum use time (A 2. ujjmandzsetta a maximális használati időhöz közelít)	Replace finger cuff #2 to ensure uninterrupted measurement (Cserélje ki a 2. ujjmandzsettát a zavartalan mérés érdekében)
Finger Cuff #1 Has Expired (Az 1. ujjmandzsetta lejárt)	Finger cuff #1 has exceeded maximum use time (Az 1. ujjmandzsetta túllépte a maximális használati időt)	Replace finger cuff #1 Restart measurement (Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát Kezdje újra a mérést)
Finger Cuff #2 Has Expired (A 2. ujjmandzsetta lejárt)	Finger cuff #2 has exceeded maximum use time (A 2. ujjmandzsetta túllépte a maximális használati időt)	Replace finger cuff #2 Restart measurement (Cserélje ki a 2. ujjmandzsettát Kezdje újra a mérést)
Connect Finger Cuff (Ujjmandzsetta csatlakoztatása)	No finger cuff(s) detected Defective finger cuff(s) connected (Nincs ujjmandzsetta észlelve Sérült ujjmandzsetta/ ujjmandzsetták csatlakoztatva)	Connect finger cuff(s) Replace finger cuff(s) (Csatlakoztassa az ujjmandzsettá(ka)t Cserélje ki az ujjmandzsettá(ka)t)
Finger Cuff #1 Approaching Maximum Use Time (Az 1. ujjmandzsetta a maximális használati időhöz közelít)	Finger cuff #1 approaching maximum use time (Az 1. ujjmandzsetta a maximális használati időhöz közelít)	Replace finger cuff #1 to ensure uninterrupted measurement (Cserélje ki az 1. ujjmandzsettát a zavartalan mérés érdekében)
Finger Cuff #2 Approaching Maximum Use Time (A 2. ujjmandzsetta a maximális használati időhöz közelít)	Finger cuff #2 approaching maximum use time (A 2. ujjmandzsetta a maximális használati időhöz közelít)	Replace finger cuff #2 to ensure uninterrupted measurement (Cserélje ki a 2. ujjmandzsettát a zavartalan mérés érdekében)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect HRS (HRS csatlakoztatása)	HRS connection not detected (HRS-csatlakoztatás nincs észlelve)	Connect HRS Replace HRS (Csatlakoztassa a HRS-t Cserélje ki a HRS-t)
Zero HRS (HRS nullázása)	HRS not zeroed (HRS nincs nullázva)	Ensure HRS is connected and Zero HRS to Start Measurement (Győződjön meg róla, hogy a HRS csatlakoztatva van, és a mérés elkezdéséhez nullázza a HRS-t)
HRS Expires in < 2 weeks (A HRS <2 héten belül lejár)	HRS will expire in less than 2 weeks (A HRS kevesebb mint 2 héten belül lejár)	Replace HRS to prevent delay in start of monitoring (Cserélje ki a HRS-t, hogy megelőzze a monitorozás kezdetének késleltetését)
HRS Expires in < 4 weeks (A HRS <4 héten belül lejár)	HRS will expire in less than 4 weeks (A HRS kevesebb mint 4 héten belül lejár)	Replace HRS to prevent delay in start of monitoring (Cserélje ki a HRS-t, hogy megelőzze a monitorozás kezdetének késleltetését)
HemoSphere ClearSight Module Service Required (A HemoSphere ClearSight modul szervizelése szükséges)	HemoSphere ClearSight module service time is approaching (A HemoSphere ClearSight modul szervizelési ideje közeledik)	Replace HemoSphere ClearSight module Contact Edwards Technical Support (Cserélje ki a HemoSphere ClearSight modult Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Pressure Difference: ClearSight BP vs. Other BP (Nyomáskülönbség: ClearSight vérnyomásmérő vs. egyéb vérnyomásmérő)	HRS detached from finger cuff or phlebostatic axis HRS not properly zeroed Possibly contracted arteries (due to cold fingers) finger cuff too loose Other BP measurement device not zeroed Other BP measurement sensor incorrectly applied (A HRS lecsatlakozott az ujjmandzsettáról vagy a flebosztatikus tengelyről A HRS nincs megfelelően nullázva Esetlegesen kontrahált artériák (hideg ujjak miatt) Túl laza ujjmandzsetta Egyéb vérnyomásmérő eszköz nincs nullázva Egyéb vérnyomásmérő érzékelő helytelenül alkalmazva)	Verify HRS placement -The finger end should be attached to finger cuff and heart end should be placed at phlebostatic axis In case of invasive BP reference, HRS heart end and the transducer should be at the same level Rezero HRS Warm the hand Reapply finger cuff (to a different finger) or replace finger cuff with proper size Re-zero other BP measurement device Remove and reapply other BP measurement sensor (Ellenőrizze a HRS elhelyezését – Az ujj felőli véget az ujjmandzsettához kell csatlakoztatni, a szív felőli véget pedig a flebosztatikus tengelyhez kell helyezni Invazív vérnyomásmérési referencia esetén a HRS szív felőli végének és a transzducernek egy szintben kell lennie Nullázza újra a HRS-t Melegítse fel a kezet Helyezze fel újra az ujjmandzsettát (egy másik ujjra), vagy cserélje ki az ujjmandzsettát megfelelő méretűre Nullázza újra az egyéb vérnyomásmérő eszközt Távolítsa el, majd helyezze fel újra a másik vérnyomásmérő érzékelőt)
Connect Acumen IQ Cuff for HPI (Acumen IQ mandzsetta csatlakoztatása HPI-hez)	Acumen IQ Cuff is not detected and HPI or HPI key parameter is configured (Acumen IQ mandzsetta nincs észlelve és HPI vagy HPI kulcsparaméter van konfigurálva)	Connect Acumen IQ Cuff Replace Acumen IQ Cuff (Csatlakoztassa az Acumen IQ mandzsettát Cserélje ki az Acumen IQ mandzsettát)
Connect Acumen IQ Cuff in CUFF 1 for HPI (Acumen IQ mandzsetta csatlakoztatása az 1. MANDZSETTÁBAN HPI-hez)	CUFF 1 connection is not an Acumen IQ Cuff and HPI or HPI key parameter is configured (A csatlakoztatott 1. MANDZSETTA nem Acumen IQ mandzsetta és HPI vagy HPI kulcsparaméter van konfigurálva)	Replace ClearSight Cuff for Acumen IQ Cuff in CUFF 1 (Cserélje ki a ClearSight mandzsettát Acumen IQ mandzsettára az 1. MANDZSETTÁBAN)
Connect Acumen IQ Cuff in CUFF 2 for HPI (Acumen IQ mandzsetta csatlakoztatása a 2. MANDZSETTÁBAN HPI-hez)	CUFF 2 connection is not an Acumen IQ Cuff and HPI or HPI key parameter is configured (A csatlakoztatott 2. MANDZSETTA nem Acumen IQ mandzsetta és HPI vagy HPI kulcsparaméter van konfigurálva)	Replace ClearSight Cuff for Acumen IQ Cuff in CUFF 2 (Cserélje ki a ClearSight mandzsettát Acumen IQ mandzsettára a 2. MANDZSETTÁBAN)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect HRS for HPI (HRS csatlakoztatása HPI-hez)	HRS is not detected and HPI or HPI key parameter is configured (HRS nincs észlelve és a HPI vagy HPI kulcsparaméter van konfigurálva)	Connect HRS Replace HRS (Csatlakoztassa a HRS-t Cserélje ki a HRS-t)

15.10 Vénás oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek

15.10.1 Vénás oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Venous Oximetry – Light Range (Hiba: Vénás oximetria – fénytartomány)	Poor oximetry cable / catheter connection Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Az oximetriás kábel/katéter csatlakozása gyenge Törmelék vagy film zárja el az oximetriás kábel/katéter csatlakozólencséit Az oximetriás kábel meghibásodása A katéter összetekeredett vagy sérült)	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 (Ellenőrizze az oximetriás kábel/katéter biztonságos csatlakozását Tisztítsa meg az oximetriás kábel/katéter csatlakozóit 70%-os izopropil-alkohol és tisztítópálca segítségével, hagyja megszáradni a levegőn, majd kalibrálja újra Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást Cserélje ki a katétert, ha sérülést gyanít rajta, majd kalibrálja újra)
Fault: Venous Oximetry – Red/IR Transmit (Hiba: Vénás oximetria – Piros/ infravörös átvitele)	Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction (Törmelék vagy film zárja el az oximetriás kábel/katéter csatlakozólencséit Az oximetriás kábel meghibásodása)	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 (Tisztítsa meg az oximetriás kábel/katéter csatlakozóit 70%-os izopropil-alkohol és tisztítópálca segítségével, hagyja megszáradni a levegőn, majd kalibrálja újra Kapcsolja ki, majd be a monitort a platform helyreállításához Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást)

15-23. táblázat: Vénás oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Venous Oximetry – Value Out of Range (Hiba: Vénás oximetria – az érték tartományon kívül esik)	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. (Helytelenül bevitt ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB- vagy Hct-értékek. A HGB mértékegysége helytelen. A számított ScvO ₂ /SvO ₂ érték a 0–99%-os tartományon kívül esik.)	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. (Ellenőrizze, hogy az ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB- vagy Hct-értékek bevitele helyes-e. Ellenőrizze, hogy helyes-e a HGB mértékegysége. Szerezzen be újabb ScvO ₂ /SvO ₂ laborértékeket és kalibráljon újra.)
Fault: Venous Oximetry – Input Signal Unstable (Hiba: Vénás oximetria – instabil bemeneti jel)	Poor oximetry cable/catheter connection Debris or film obstructing oximetry cable/ catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Az oximetriás kábel/katéter csatlakozása gyenge Törmelék vagy film zárja el az oximetriás kábel/katéter csatlakozólencséit Az oximetriás kábel meghibásodása A katéter összetekeredett vagy sérült)	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 (Ellenőrizze az oximetriás kábel/katéter biztonságos csatlakozását Tisztítsa meg az oximetriás kábel/katéter csatlakozóit 70%-os izopropil-alkohol és tisztítópálca segítségével, hagyja megszáradni a levegőn, majd kalibrálja újra Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást Cserélje ki a katétert, ha sérülést gyanít rajta, majd kalibrálja újra)
Fault: Venous Oximetry – Signal Processing Malfunction (Hiba: Vénás oximetria – jelfeldolgozás meghibásodása)	Oximetry cable malfunction (Az oximetriás kábel meghibásodása)	Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kapcsolja ki, majd be a monitort a platform helyreállításához Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.)
Fault: Oximetry Cable Memory (Hiba: Oximetriás kábelmemória)	Oximetry cable memory malfunction (Az oximetriás kábelmemória meghibásodása)	Disconnect and then reconnect the cable Change oximetry cable and recalibrate (Húzza ki, majd csatlakoztassa újra a kábelt Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Oximetry Cable Temperature (Hiba: Oximetriás kábelhőmérséklet)	Oximetry cable malfunction (Az oximetriás kábel meghibásodása)	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 (Kapcsolja ki, majd be a monitort a platform helyreállításához Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást Ha a kábelt ruhaszövet fedi, vagy olyan szigetelő hatású felületen fekszik, mint például egy párna, a gyors hőleadás érdekében helyezze sima felületre Ha a kábeltestet melegnek érzi, hagyja lehűlni az újabb használat előtt Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával.)
Fault: Oximetry Cable Malfunction (Hiba: Az oximetriás kábel meghibásodása)	Internal system malfunction (A belső rendszer meghibásodása)	Power monitor off and on to restore platform If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kapcsolja ki, majd be a monitort a platform helyreállításához Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: Venous Oximetry – Poor Signal Quality (Felhívás: Vénás oximetria – gyenge jelminőség)	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 Catheter is not connected to oximetry cable (Gyenge véráramlás a katétercsúcsnál, vagy a katéter csúcsa az ér falának fekszik Jelentős változás a HGB-/Hct- értékekben A katétercsúcs eltömődött A katéter összetekeredett vagy sérült Nem csatlakozik katéter az oximetriás kábelhez)	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 SvO ₂ , verify proper catheter position in the pulmonary artery): • Confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25-1.50 mL (for SvO ₂ only) • Confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • Consider chest x-ray for 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 Ensure catheter is connected to oximetry cable (Ha a kábelt ruhaszövet fedi, vagy olyan szigetelő hatású felületen fekszik, mint például egy párna, a gyors hőleadás érdekében helyezze sima felületre Ha a kábeltestet melegnek érzi, hagyja lehűlni az újabb használat előtt Ellenőrizze a megfelelő katéterpozíciót (az SvO ₂ esetében ellenőrizze a megfelelő katéterpozíciót a pulmonális artériában): • Ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e (csak az SVO ₂ esetében) • Ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • Használjon mellkasröntgent a megfelelő elhelyezés megítélésére Szívja ki, majd öblítse át a disztális lument a kórházi protokoll szerint Frissítse a HGB-/Hct-értékeket a frissítés funkcióval Ellenőrizze, hogy nem tekeredett-e meg a katéter, majd kalibrálja újra Cserélje ki a katétert, ha sérülést gyanít rajta, majd kalibrálja újra

15.10.2 Vénás oximetriai figyelmeztetések

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
In vitro Calibration Error (In vitro kalibrációs hiba)	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 (Az oximetriás kábel és katéter ScvO ₂ /SvO ₂ -csatlakozása gyenge A kalibrációs pohár nedves A katéter összetekeredett vagy sérült Az oximetriás kábel meghibásodása A katétercsúcs nincs a katéterkalibrációs pohárban)	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 (Ellenőrizze az oximetriás kábel/katéter biztonságos csatlakozását Egyenesítse ki a látható hurkolódásokat; cserélje ki a katétert, ha sérülést gyanít Cserélje ki az oximetriás kábelt, és végezzen újrakalibrálást Ellenőrizze, hogy a katétercsúcs biztosan helyezkedik-e el a kalibrációs pohárban Végezze el az in vivo kalibrálást)
Warning (Figyelmeztetés): Unstable Signal (Instabil jel)	Changing ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB/Hct, or unusual hemodynamic values. (Változó ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB-/Hct- értékek vagy szokatlan hemodinamikai értékek.)	Stabilize patient per hospital protocol and perform In vivo calibration (Stabilizálja a beteget a kórházi protokoll szerint és végezze el az in vivo kalibrációt)
Warning (Figyelmeztetés): Wall Artifact or Wedge Detected (Fali műtermék vagy beékelődés észlelhető)	Low blood flow at catheter tip. Catheter tip clotted. Catheter tip wedged in vessel or against vessel wall. (Alacsony áramlás a katétercsúcsnál. A katétercsúcs eltömődött. A katétercsúcs megakadt az érben, vagy nekifekszik az érfalnak.)	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 SvO ₂ 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 (Szívja ki, majd öblítse át a disztális lument a kórházi protokoll szerint. Ellenőrizze a megfelelő katéterpozíciót (az SvO ₂ esetében ellenőrizze a megfelelő katéterpozíciót a pulmonális artériában): • ellenőrizze, hogy az éknyomás ballonfeltöltési térfogata az 1,25–1,50 ml tartományba esik-e (csak az SvO ₂ esetében) • ellenőrizze, hogy a katéterelhelyezés megfelel-e a beteg magasságának, súlyának és a bevezetési helynek • használjon mellkasröntgent, hogy megítélhesse a megfelelő elhelyezést Végezzen in vivo kalibrálást.)

15-24. táblázat: Vénás oximetriai figyelmeztetések

15.10.3 Vénás oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Oximetry Cable Not Calibrated – Select Venous Oximetry to Calibrate (Az oximetriás kábel nincs kalibrálva – válassza a vénás oximetriát a kalibráláshoz)	Oximetry cable has not been calibrated (in vivo or in vitro) Recall venous oximetry data function has not been performed Oximetry cable malfunction (Az oximetriás kábel még nem lett kalibrálva (sem in vivo, sem in vitro) A vénás oximetriás adatok lekérése funkció még nem lett végrehajtva Az oximetriás kábel meghibásodása)	Run in-vitro calibration Run in-vivo calibration Recall calibration values (Futtassa az in vitro kalibrálást Futtassa az in vivo kalibrálást Kérje le a kalibrációs értékeket)
Patient Data in oximetry cable more than 24 hours old – Recalibrate (A betegadatok az oximetriás kábelben 24 óránál régebbiek – kalibráljon újra)	Last oximetry cable calibration > 24 hours old Date and time on Edwards' monitors at facility differ (Az oximetriás kábel legutóbbi kalibrálása > 24 órás Az intézmény Edwards monitorjain a dátum- és időbeállítás különbözik)	Perform in vivo calibration Synchronize date and time on all Edwards' monitors at facility (Végezzen in vivo kalibrálást Szinkronizálja az intézmény valamennyi Edwards monitorján a dátum- és időbeállítást)
Connect Oximetry Cable for Venous Oximetry Monitoring (Csatlakoztassa az oximetriás kábelt a vénás oximetriás monitorozáshoz)	Oximetry cable connection at HemoSphere monitoring platform not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (Az oximetriás kábel csatlakozása nem észlelhető a HemoSphere monitorozó platformnál Az oximetriás kábel csatlakozótűi elgörbültek vagy hiányoznak)	Verify secure oximetry cable connection Check oximetry cable connector for bent/ missing pins (Ellenőrizze az oximetriás kábel biztonságos csatlakozását Ellenőrizze az oximetriás kábel csatlakozását, hogy nem hiányoznak-e belőle tűk vagy nem görbültek-e el)

15-25. táblázat: Vénás oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás

15.11 Szöveti oximetriával kapcsolatos hibaüzenetek

15.11.1 Szöveti oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások

15-26. táblázat: Szöveti oximetriával kapcsolatos hibák/felhívások

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: Second Tissue Oximetry	Multiple tissue oximetry module	Remove one of the tissue oximetry modules
Module Detected	connections detected	from the monitor slots
(Hiba: Még egy szövetioximetria-	(Több szövetioximetria-modul	(A szövetioximetria-modulok közül húzzon ki
modul észlelése)	csatlakozásának észlelése)	egyet a monitor nyílásából)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: StO₂ – Tissue Oximetry Module Disconnected (Hiba: StO₂ – Szövetioximetria- modul leválasztva)	HemoSphere tissue oximetry module removed during monitoring HemoSphere tissue oximetry module not detected Connection points on slot or module are damaged (A HemoSphere szövetioximetria-modul monitorozás közben levált Nem észlelhető a HemoSphere szövetioximetria-modul A nyílás vagy a modul csatlakozópontjai megsérültek)	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 (Ellenőrizze, hogy a modul megfelelően van- e behelyezve. Vegye ki a modult, majd helyezze be újra Ellenőrizze a modult, hogy nincsenek-e benne elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbálja meg egy másik modulnyílásba helyezni Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával)
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module A Disconnected (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE A modul leválasztva)	FSE Module A has become disconnected (Az FSE A modul levált)	Connect FSE module to port A of the inserted HemoSphere tissue oximetry module (Csatlakoztassa az FSE-modult a HemoSphere szöveti oximetriás modul "A" jelű portjához)
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module B Disconnected (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE B modul leválasztva)	FSE Module B has become disconnected (Az FSE B modul levált)	Connect FSE module to port B of the inserted HemoSphere tissue oximetry module (Csatlakoztassa az FSE-modult a HemoSphere szöveti oximetriás modul "B" jelű portjához)
Fault: StO₂ {0} – Sensor Disconnected (Hiba: StO₂ {0} – Szenzor leválasztva)*	FSE Sensor on the indicated channel has become disconnected (A megjelölt csatornán lévő FSE- szenzor levált)	Connect Sensor to FSE Module (Csatlakoztassa a szenzort az FSE- modulhoz)
Fault: StO₂ – Tissue Oximetry Module (Hiba: StO₂ – Szövetioximetria- modul)	Internal system malfunction (A belső rendszer meghibásodása)	Remove and re-insert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (A visszaállításhoz távolítsa el, majd helyezze vissza a modult Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module A (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE A modul)	FSE Module A is defective (Az FSE A modul hibás)	If condition persists, contact Edwards to replace the FSE Module (Amennyiben ez az állapot továbbra is fennáll, az FSE-modul cseréje miatt vegye fel a kapcsolatot az Edwards vállalattal)
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module B (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE B modul)	FSE Module B is defective (Az FSE B modul hibás)	If condition persists, contact Edwards to replace the FSE Module (Amennyiben ez az állapot továbbra is fennáll, az FSE-modul cseréje miatt vegye fel a kapcsolatot az Edwards vállalattal)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module A Communication Error (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE A modul kommunikációs hiba)	The tissue oximetry module has lost communication with the indicated FSE module (Megszakadt a kommunikáció a szöveti oximetriás modul és a kijelölt FSE-modul között)	Reconnect the module Check for bent or broken pins Try switching FSE module to other port of tissue oximetry module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Csatlakoztassa újra a modult Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbálja meg az FSE-modult egy másik oximetriás modul portjába helyezni Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module B Communication Error (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE B modul kommunikációs hiba)	The tissue oximetry module has lost communication with the indicated FSE module (Megszakadt a kommunikáció a szöveti oximetriás modul és a kijelölt FSE-modul között)	Reconnect the module Check for bent or broken pins Try switching FSE module to other port of tissue oximetry module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Csatlakoztassa újra a modult Ellenőrizze, hogy nincsenek-e elgörbült vagy törött csatlakozótűk Próbálja meg az FSE-modult egy másik oximetriás modul portjába helyezni Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: StO ₂ – FORE-SIGHT ELITE Module A Incompatible Software Version (Hiba: StO ₂ – FORE-SIGHT ELITE A modul inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE Module B Incompatible Software Version (Hiba: StO₂ – FORE-SIGHT ELITE B modul inkompatibilis szoftververzió)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version detected (Sikertelen szoftverfrissítés vagy inkompatibilis szoftververzió észlelése)	Contact Edwards Technical Support (Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Fault: StO₂ {0} – Faulty Sensor (Hiba: StO₂ {0} – Hibás szenzor)*	Sensor is defective or Non-FSE Sensor in use (A szenzor hibás vagy nem FSE- szenzor van használatban)	Replace with FSE Sensor (Cserélje ki a szenzort FSE-szenzorra)
Fault: StO₂ {0} – Ambient Light Too High (Hiba: StO₂ {0} – Túl erős környezeti fény)*	Sensor is not in correct contact with patient (A szenzor nem érintkezik megfelelően a beteggel)	Check that Sensor is in direct contact with skin Apply a light blocker or drape over the Sensor to limit exposure to light (Ellenőrizze, hogy a szenzor közvetlenül a bőrrel érintkezik-e Tegyen egy árnyékolót vagy kendőt a szenzorra, hogy csökkentse a ráeső fényt)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: StO₂ {0} – Sensor Temperature High (Hiba: StO₂ {0} – A szenzor hőmérséklete magas)*	Temperature under Sensor is > 45 °C (Adult Mode) or > 43 °C (Pediatric/ Neonatal Mode) (A szenzor alatti hőmérséklet > 45 °C (felnőtt mód) vagy > 43 °C (gyermek/újszülött mód))	Cooling of patient or environment may be required (A beteg vagy a környezet hűtése szükséges lehet)
Fault: StO₂ {0} – Signal Level Too Low (Hiba: StO₂ {0} – Jelszint túl alacsony)*	Insufficient light detected from patient Tissue under the sensors may have conditions such as excessive skin pigmentation, elevated hematocrit, birth marks, hematoma, or scar tissue A large (adult) sensor is being used on a pediatric patient (<18 years of age) (Elégtelen fénymennyiség észlelhető a beteg felől A szenzorok alatti szövet állapota az alábbi lehet: túlzottan pigmentált, magas hematokritszintű, anyajegyes, hematómás vagy hegszövetes Nagy (felnőtt) méretű szenzort alkalmaztak gyermekgyógyászati (< 18 éves) betegnél))	Verify that sensor is well adhered to patient's skin Move sensor to a location where SQI is 3 or 4 In the case of edema, remove the sensor until tissue condition returns to normal Replace large sensor with medium or small sensor in pediatric patients (<18 years of age) (Ellenőrizze, hogy a szenzor kellően hozzátapadjon a beteg bőréhez Mozgassa a szenzort olyan helyre, ahol az SQI értéke 3 vagy 4 Ödéma esetén vegye el a szenzort, amíg a szövet állapota nem normalizálódik Cserélje ki a nagy méretű szenzort közepes vagy kis méretűre gyermekgyógyászati (<18 éves) betegnél)
Fault: StO₂ {0} – Signal Level Too High (Hiba: StO₂ {0} – Jelszint túl magas)*	Very unusual condition that is likely caused by optical shunting, where most of the light emitted is directed to the detectors Certain non-physiological materials, anatomical characteristics or scalp edema may trigger this message (Nagyon szokatlan állapot, amit valószínűleg optikai átvezetés okoz, melyben a kibocsátott fény nagy része a detektorokra kerül Bizonyos nem fiziológiás anyagok, anatómiai jellemzők vagy fejbőri ödéma válthatja ki ezt az üzenetet)	Check that sensor is in direct contact with skin and that the clear liner has been removed (Ellenőrizze, hogy a szenzor közvetlenül érintkezzen a bőrrel, és hogy az átlátszó bélelő anyag legyen eltávolítva)
Fault: StO₂ {0} – Check Tissue Under Sensor (Hiba: StO₂ {0} – Ellenőrizze a szövetet a szenzor alatt)*	Tissue under Sensor may have fluid accumulation/edema (A szenzor alatti szövetben folyadékgyülem vagy ödéma lehet)	Check patient for edema under Sensor When tissue condition returns to normal range (e.g., patient is no longer edematous) the Sensor may be reapplied) (Vizsgálja meg, hogy van-e a betegen a szenzor alatti területen ödéma A szenzor visszahelyezhető, amikor a szövet visszatér a normál állapotba (pl. a beteg már nem ödémás))

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Fault: StO₂ {0} – Stool Interference High (Hiba: StO₂ {0} – A székletinterferencia túl magas)*	The Sensor is interrogating primarily stool versus perfused tissue and StO ₂ cannot be measured (A szenzor elsősorban a székletet méri a szöveti perfúzió helyett, és a StO ₂ nem mérhető)	Move the Sensor to a location where the relative amount of intestinal tissue is less, such as the flank (Helyezze a szenzort egy olyan helyre, ahol a bélszövet mennyisége viszonylag kevesebb, pl. a törzs oldalsó részére)
Fault: StO₂ {0} – Sensor Off (Hiba: StO₂ {0} – Szenzor kikapcsolva)*	Computed StO ₂ not in valid range or sensor placed on an inappropriate object (A kiszámított StO ₂ nincs érvényes tartományban, vagy a szenzor nem megfelelő objektumra lett elhelyezve)	Sensor may need to be repositioned (Lehetséges, hogy át kell helyezni a szenzort)
Fault: StO₂ {0} – Not Physiological (Hiba: StO₂ {0} – Nincs élettani jel)*	The measured value is out of physiological range Sensor malfunction (A mért érték a fiziológiás tartományon kívül esik A szenzor meghibásodott)	Verify correct placement of Sensor Check Sensor connection (Ellenőrizze a szenzor helyes felhelyezését Ellenőrizze a szenzor csatlakozását)
Fault: StO₂ {0} – Incorrect Sensor Size (Hiba: StO₂ {0} – Nem megfelelő szenzorméret)*	The sensor size is incompatible with either the Patient Mode or body location (A szenzor mérete nem kompatibilis a betegmóddal vagy a testen lévő területtel, ahová a szenzort helyezte)	Use a different sensor size (Refer to Sensor Instructions for Use for sensor size table) Change the Patient Mode or body location on the tile configuration menu accordingly (Használjon egy másik szenzorméretet (lásd a szenzor méretezésére vonatkozó táblázatot a szenzor használati utasításában) A csempés konfigurációs menüben ezután változtassa meg a betegmódot vagy a testen lévő területet, ahová a szenzort helyezné)
Fault: StO₂ {0} – Algorithm Fault (Hiba: StO₂ {0} – Algoritmushiba)*	A processing error has occurred in the calculation of StO ₂ for the indicated channel (A kijelölt csatornán a StO ₂ számítása során feldolgozási hiba lépett fel)	Disconnect and reconnect the indicated Sensor channel Replace the FSE module Replace the tissue oximetry module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Válassza le, majd csatlakoztassa újra a kijelölt szenzorcsatornát Cserélje ki az FSE-modult Cserélje ki a szöveti oximetriás modult Amennyiben a probléma továbbra is fennáll, vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki ügyfélszolgálatával)
Alert: StO ₂ {0} – Unstable Signal (Felhívás: StO ₂ {0} – Instabil jel)*	Interference from outside source (Külső forrásból származó interferencia)	Move Sensor away from interfering source (Távolítsa el a szenzort az interferenciát okozó forrástól)

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Alert: StO ₂ {0} – Reduce Ambient Light (Felhívás: StO ₂ {0} – Környezeti fény csökkentése)*	Ambient light approaching maximum value (A környezeti fény közelít a maximum értékhez)	Check that Sensor is in direct contact with skin Apply a light blocker or drape over the Sensor to limit exposure to light (Ellenőrizze, hogy a szenzor közvetlenül a bőrrel érintkezik-e Tegyen egy árnyékolót vagy kendőt a szenzorra, hogy csökkentse a ráeső fényt)
Alert: StO ₂ {0} – Stool Interference (Felhívás: StO ₂ {0} – Székletinterferencia)*	Stool Interference is approaching maximum acceptable level The Sensor is interrogating some perfused tissue to make a StO ₂ measurement, but there is also a high concentration of stool in the Sensor's interrogation path (A székletinterferencia megközelíti az elfogadható legmagasabb értéket A szenzor néhány perfúziós szöveti StO ₂ mérést végez, azonban a szenzor érzékelési útvonalában magas székletkoncentráció is van)	Consider moving the Sensor to a different abdominal location with less stool interference (Javasoljuk, hogy helyezze a szenzort egy másik abdominális területre, ahol kisebb a széklet általi interferencia)
Alert: StO ₂ {0} – Sensor Temperature Low (Felhívás: StO ₂ {0} – A szenzor hőmérséklete alacsony)*	Temperature under Sensor < -10 °C (A szenzor alatti hőmérséklet < -10 °C.)	Warming of patient or environment may be required (A beteg vagy a környezet melegítése szükséges lehet.)
Alert: StO ₂ {0} – Configure location for tissue oximetry sensor (Felhívás: StO ₂ {0} – Állítsa be a szöveti oximetriás érzékelő helyét)*	An anatomical location on the patient has not been configured for the connected sensor (Nem állítottak be anatómiai helyet a betegen a csatlakoztatott érzékelőhöz)	Use the tissue oximetry configuration menu to select a body location for the indicated sensor channel (A szöveti oximetriás beállítási menü segítségével válasszon ki egy helyet a testen a megjelölt érzékelő csatornájához)
*Megjegyzés: {0} jelöli az érzékelőcsatornát. Az "A" jelű FORE-SIGHT ELITE modul esetén a csatornalehetőségek		

*Megjegyzés: {0} jelöli az érzékelőcsatornát. Az "A" jelű FORE-SIGHT ELITE modul esetén a csatornalehetőségek A1 és A2, míg "B" jelű FORE-SIGHT ELITE modul esetén B1 és B2. Az FSE jelentése FORE-SIGHT ELITE.

15.11.2 Szöveti oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect Tissue Oximetry Module for StO ₂ Monitoring (Csatlakoztassa a szöveti oximetriás modult az StO ₂ - monitorozás érdekében)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (A HemoSphere tökéletesített monitor és a nyomáskábel között nem észlelhető csatlakozás)	Insert the HemoSphere tissue oximetry module into slot 1 or slot 2 of the monitor Remove and re-insert module (Helyezze be a HemoSphere szövetioximetria-modult a monitor 1-es vagy 2-es nyílásába Vegye ki a modult, majd helyezze be újra)

15-27. táblázat: Szöveti oximetriával kapcsolatos általános hibaelhárítás

Üzenet	Lehetséges okok	Ajánlott műveletek
Connect FORE-SIGHT ELITE module A for StO ₂ monitoring (Csatlakoztassa az A FORE- SIGHT ELITE modult az StO ₂ - monitorozás érdekében)	Connection between the HemoSphere tissue oximetry module and FSE module at the indicated port has not been detected (A HemoSphere szöveti oximetriás modul és az FSE- modul közötti csatlakozás nem észlelhető a megjelölt portnál)	Connect a FSE module to the indicated port of the HemoSphere tissue oximetry module Reconnect the FSE module (Csatlakoztasson egy FSE-modult a HemoSphere szöveti oximetriás modul megjelölt portjához Csatlakoztassa ismét az FSE-modult)
Connect FORE-SIGHT ELITE module B for StO ₂ monitoring (Csatlakoztassa a B FORE- SIGHT ELITE modult az StO ₂ - monitorozás érdekében)	Connection between the HemoSphere tissue oximetry module and FSE module at the indicated port has not been detected (A HemoSphere szöveti oximetriás modul és az FSE- modul közötti csatlakozás nem észlelhető a megjelölt portnál)	Connect a FSE module to the indicated port of the HemoSphere tissue oximetry module Reconnect the FSE module (Csatlakoztasson egy FSE-modult a HemoSphere szöveti oximetriás modul megjelölt portjához Csatlakoztassa ismét az FSE-modult)
Connect tissue oximetry sensor for StO ₂ monitoring – {0} (Csatlakoztassa a szöveti oximetriás szenzort az StO ₂ - monitorozás érdekében – {0})*	Connection between the FSE module and tissue oximetry sensor has not been detected on the channel for which StO ₂ has been configured (Az FSE-modul és a szöveti oximetriás szenzor közötti csatlakozás nem észlelhető azon a csatornán, amelyre az StO ₂ -t konfigurálták)	Connect a tissue oximetry sensor to the indicated channel Reconnect the tissue oximetry sensor on the indicated channel (Csatlakoztassa a szöveti oximetriás szenzort a megjelölt csatornához Csatlakoztassa ismét a szöveti oximetriás szenzort a megjelölt csatornán)

*Megjegyzés: {0} jelöli az érzékelőcsatornát. Az "A" jelű FORE-SIGHT ELITE modul esetén a csatornalehetőségek A1 és A2, míg "B" jelű FORE-SIGHT ELITE modul esetén B1 és B2. Az FSE jelentése FORE-SIGHT ELITE.

függelék A

Műszaki adatok

Tartalom

Fontosabb teliesítménviellemzők	347
A HemoSphere tökéletesített monitor műszaki adatai	349
A HemoSphere akkumulátor műszaki adatai	351
HemoSphere Swan-Ganz modul jellemzői	352
A HemoSphere nvomáskábel műszaki adatai.	354
A HemoSphere oximetriás kábel műszaki adatai	355
A HemoSphere szöveti oximéter műszaki adatai	355
HemoSphere ClearSight modul jellemzői	357

A.1 Fontosabb teljesítményjellemzők

A normál működés vagy az egyszeri meghibásodás könnyen felismerhető a felhasználó számára az alább (A-1. táblázat, oldal: 347) felsorolt fontosabb teljesítményjellemzők vagy az alapján, hogy az eszköz nem felel meg ezeknek a teljesítményjellemzőknek (pl. a paraméterértékek megjelenítésének hiánya, műszaki riasztás, eltorzult görbék vagy a paraméterértékek frissítésének késése, illetve a monitor teljes meghibásodása stb.).

Az A-1. táblázat, oldal: 347 az IEC 60601-1-2 szabvány szerint bemutatja a nem tranziens elektromágneses jelenségek közbeni működés minimális teljesítményjellemzőit, mint a sugárzott és vezetett RF-et. Az A-1. táblázat, oldal: 347 az IEC 60601-1-2 szabvány szerint bemutatja az olyan tranziens elektromágneses jelenségek közbeni működés minimális teljesítményjellemzőit, mint az elektromos gyors tranziensek és a túlfeszültség.

Modul vagy kábel Paraméter	Alapvető működés
Általános: minden monitorozó mód és paraméter	Az aktuális monitorozó mód nem szakad meg. Nincs váratlan újraindulás vagy működési leállás. Nem indulnak el spontán módon olyan események, amelyeket a felhasználónak kell elindítania.
	A betegoldali csatlakozók defibrillációs védelemmel rendelkeznek. Defibrillációs feszültséget követően a rendszer 10 másodpercen belül visszatér a működési állapotba.
	Tranziens elektromágneses jelenséget követően a rendszer 10 másodpercen belül visszatér a működési állapotba. Ha a Swan-Ganz folyamatos perctérfogat (CO) aktív volt az esemény alatt, akkor a rendszer automatikusan újraindítja a monitorozást. A rendszer megőrzi az eltárolt adatokat a tranziens elektromágneses jelenséget követően.
	Ha HF műtéti berendezésekkel használja, a monitor 10 másodperc múlva visszatér a működési módba a tárolt adatok elvesztése nélkül, miután ki lett téve a HF műtéti berendezés által kibocsátott mezőnek.

A-1. táblázat: HemoSphere kibővített monitor fontosabb teljesítményjellemzői – tranziens és nem tranziens elektromágneses jelenségek

Modul vagy kábel	Paraméter	Alapvető működés
HemoSphere Swan-Ganz modul	Folyamatos perctérfogat (CO) és az indexelt és nem indexelt kapcsolódó paraméterek (SV, SVR, RVEF, EDV)	Az izzószál felszíni hőmérsékletét és az adott hőmérsékleten eltöltött időt monitorozza. Az idő és a hőmérséklet küszöbértékének (45 °C felett) túllépése esetén a monitorozás leáll, és riasztás történik.
		A vér hőmérsékletének mérése meghatározott pontossággal (±0,3 °C). Riasztás, ha a vér hőmérséklete kívül esik a monitorozási tartományon.
		Riasztás, ha a CO vagy a kapcsolódó paraméterek kívül esnek a riasztási tartományon. A riasztás késleltetése a változó átlagolási időkön alapul. A tipikus átlagolási idő 57 másodperc.
	szakaszosan mért perctérfogat (iCO) és az indexelt és nem indexelt kapcsolódó paraméterek (SV, SVR)	A vér hőmérsékletének mérése meghatározott pontossággal (±0,3 °C). Riasztás, ha a vér hőmérséklete kívül esik a monitorozási tartományon.
HemoSphere Swan-Ganz modul és nyomáskábel	20 másodperces áramlási paraméterek (CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s})	Riasztás, ha a 20 másodperces paraméterek kívül esnek a riasztási tartományon. A riasztás késleltetése a 20 másodperces átlagolási időn alapul.
HemoSphere nyomáskábel	artériás vérnyomás (SYS, DIA, MAP), centrális vénás vérnyomás (CVP), pulmonális artériás vérnyomás (MPAP)	Vérnyomásmérés meghatározott pontossággal (±4% vagy ±4 Hgmm, amelyik nagyobb).
		Riasztás, ha a vérnyomás kívül esik a riasztási tartományon. A 7 másodperces riasztás késleltetése a 2 másodperces és 5 egymást követő másodperces riasztási tartományon kívül esési átlagolási időn alapul.
		Az eszköz támogatja az invazív nyomástranszducer és a traszducerkábel hibájának felismerését.
		Az eszköz támogatja a levált katéter felismerését.
HemoSphere ClearSight modul	nem invazív vérnyomás (SYS, DIA, MAP)	A vérnyomás mérése a teljes skála egy meghatározott pontosságán belül (±1%, a maximum ±3 Hgmm).
		Riasztás, ha a vérnyomás kívül esik a riasztási tartományon. A riasztás körülbelül 10 másodperces késleltetése, amelynek alapja 5 szívverés átlagolási ablaka (60 ütés/perc értéknél ez 5 másodperc lenne, de a szívfrekvencia alapján változik) és 5 egymást követő másodperc a riasztási tartományon kívül.
HemoSphere oximetriás kábel	oxigénszaturáció (kevert vénás SvO₂ vagy centrális vénás	Oxigénszaturáció mérése meghatározott pontossággal (±2% oxigénszaturáció).
	ScvO ₂)	Riasztás, ha az oxigénszaturáció kívül esik a riasztási tartományon. A riasztás 7 másodperces késleltetése a 2 másodperces riasztási tartományon kívül esési átlagolási idő alapján.

Modul vagy kábel	Paraméter	Alapvető működés
HemoSphere szövetioximetria- modul FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal	szöveti oxigénszaturáció (StO₂)	A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul felismeri a csatlakoztatott érzékelőt, és amennyiben az eszköz nem működik vagy nincs csatlakoztatva, megjeleníti az adott eszközállapotot. Ha az érzékelő megfelelően van elhelyezve a betegen, és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul megfelelően csatlakozik, a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul az StO ₂ értékeket a rendszerjellemzőkön belül méri (lásd: A-18. táblázat, oldal: 356), és pontosan továbbítja az értékeket a HemoSphere szövetioximetria-modulnak.
		Defibrilláció során a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult nem éri elektromos károsodás.
		Egy külső zajbehatás eseményére az értékek megjelenítése az eseményt megelőző értékekként vagy határozatlan (törölt) értékként folytatódhat. A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul automatikusan helyreállítja és folytatja a megjelenítést a megfelelő értékekkel a zajbehatás eseményétől számított 20 másodpercen belül.

A.2 A HemoSphere tökéletesített monitor műszaki adatai

HemoSphere tökéletesített monitor		
Tömeg	10 ±0,2 font (4,5 ±0,1 kg)	
Méretek	Magasság	11,7" (297 mm)
	Szélesség	12,4" (315 mm)
	Mélység	5,56" (141 mm)
Kiterjedés	Szélesség	10,6" (269 mm)
	Mélység	4,8" (122 mm)
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX1	
Kijelző	Aktív terület	12,1" (307 mm)
	Felbontás	1024 × 768 LCD
Operációs rendszer	Windows 10 IoT	
Hangszórók száma	1	

A-2. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor fizikai és mechanikai adatai

A-3. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor környezeti specifikációi

Környezeti specifikáció		Érték
Hőmérséklet	Üzemi	10 és 32,5 °C között
	Működésen kívül/tárolás*	-18 és 45 °C között
Relatív páratartalom	Üzemi	20–90%, nem lecsapódó
	Működésen kívül/tárolás	90%, nem lecsapódó 45 °C-on
Tengerszint feletti magasság	Üzemi	0–10 000 láb (3048 m)

hatására MRI-környezetben felmelegedhetnek.

Környezeti specifikáció		Érték
	Működésen kívül/tárolás	0–20 000 láb (6096 m)

*Megjegyzés: Az akkumulátorkapacitás csökkenni kezd, ha a hőmérséklet tartósan meghaladja a 35 °C-ot.

A-4. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor szállítására vonatkozó környezeti specifikációk

Környezeti specifikáció	Érték
Hőmérséklet*	-18 és 45 °C között
Relatív páratartalom*	20–90% relatív páratartalom, nem lecsapódó
Tengerszint feletti magasság	legfeljebb 20 000 láb (6096 m), legfeljebb 8 órán át
Szabvány	ASTM D4169, DC13
*Megjegyzés: Kondicionálás előtti hőmérséklet- és páratartalom	

MRI információ. Ne használja a HemoSphere tökéletesített monitort, illetve a platform moduljait és kábeleit MRkörnyezetben. A HemoSphere tökéletesített monitorozó platform – beleértve az összes modult és kábelt – MRkörnyezetben nem biztonságos, mivel az eszköz fém alkatrészeket tartalmaz, amelyek rádiófrekvenciás sugárzás



A-5. táblázat: A HemoSphere tökéletesített monitor műszaki jellemzői

Bemenet/kimenet	
Érintőképernyő	Projektív kapacitív érintés
RS-232 soros port (1)	Az Edwards szabadalmazott protokollja; maximális adatsebesség = 57,6 kilobaud
USB-portok (2)	egy USB 2,0 (hátsó) és egy USB 3,0 (oldalsó)
RJ-45 Ethernet-port	Egy
HDMI-port	Egy
Analóg bemenetek (2)	A bemenet feszültségtartománya: 0–10 V; választható teljes skála: 0–1 V, 0–5 V, 0–10 V; >100 kΩ bemeneti impedancia; ¼ hüvelykes sztereó jackdugó; sávszélesség: 0– 5,2 Hz; felbontás: 12 bit ±1 LSB a teljes skálán
Nyomáskimenet (1)	A DPT nyomáskimeneti jel kompatibilis az Edwards minimálisan invazív nyomástranszducerhez való csatlakoztatáshoz tervezett monitorokkal és tartozékokkal.
	Nullázás után a betegmonitor minimális megjelenítési tartománya: –20 Hgmm és 270 Hgmm között

Bemenet/kimenet	
ECG (EKG) monitorbemenet	Az ECG (EKG) szinkronizációs vonal konverziója ECG (EKG) jelből: 1 V/mV; bemeneti feszültségtartomány ±10 V teljes skála; felbontás = ±1 ütés/perc; pontosság = bemenet ±10% vagy 5 ütés/perc, amelyik érték nagyobb; tartomány = 30–200 ütés/perc; ¼ hüvelykes sztereó jackdugó, csúcs a pozitív pólusnál; analóg kábel
	Pacemakerpulzus-elutasítási képességek. A műszer elutasít minden olyan pacemakerpulzust, amelynek amplitúdója ±2 mV és ±5 mV közötti (feltételezve, hogy az ECG (EKG) szinkronizációs vonal konverziója 1 V/mV), és pulzusszélessége 0,1 ms és 5,0 ms közötti, normál és hatástalan ingerlés esetén is. A pulzusamplitúdó ≤7%-át (EN 60601-2-27:2014, "A" módszer, 201.12.1.101.13 alpont), valamint a 4 ms és 100 ms közötti időállandókat meghaladó pacemakerpulzusokat a rendszer elutasítja.
	Maximális T-hullám-elutasítási képesség. A T-hullám maximális amplitúdója, amelyet a készülék el tud utasítani: 1,0 mV (feltételezve, hogy az ECG (EKG) szinkronizációs vonal konverziója 1V/mV).
	Szabálytalan ritmus. EN 60601-2-27:2014, 201.101. ábra.
	* A1 komplex: Kamrai bigeminia, a rendszer 80 ütés/percet jelenít meg
	 * A2 komplex: Lassú, váltakozó kamrai bigeminia, a rendszer 60 ütés/percet jelenít meg
	 * A3 komplex: Gyors, váltakozó kamrai bigeminia, a rendszer 60 ütés/percet jelenít meg
	* A4 komplex: Kétirányú szisztolék: a rendszer 104 ütés/percet jelenít meg
HR _{avg} kijelzés	CO-monitorozás kikapcsolva. Átlagolási idő: 57 másodperc; a frissítés sebessége: szívverésenként; válaszadási idő: 40 másodperc a 80-tól 120 ütés/percig növekvő lépésnél, 29 másodperc a 80-tól 40 ütés/percig csökkenő lépésnél.
	CO-monitorozás bekapcsolva. Átlagolási idő: CO-mérések közötti idő (3 és 21 perc között); a frissítés sebessége: körülbelül 1 perc; válaszadási idő: 175 másodperc 80 és 120 ütés/perc közötti emelkedés esetén, 176 másodperc 80 és 40 ütés/perc közötti csökkenés esetén.
Elektromos	
Névleges tápfeszültség	100–240 V AC, 50/60 Hz
Névleges bemenet	1,5–2,0 A
Biztosítékok	T 2,5 AH, 250 V; nagy megszakítóképesség; kerámia
Riasztás	
Hangnyomásszint	45–85 dB(A)
Wireless	
Típus	csatlakozás a 802,11b/g/n szabványnak megfelelő Wi-Fi hálózatokhoz, minimum

A.3 A HemoSphere akkumulátor műszaki adatai

A-6. táblázat: A HemoSphere akkumulátor fizikai adatai

HemoSphere akkumulátor		
Tömeg	1,1 font (0,5 kg)	
Méretek	Magasság	1,38" (35 mm)
	Szélesség	3,15" (80 mm)
	Mélység	5,0" (126 mm)

Környezeti specifikáció		Érték
	Üzemi	10 és 37 °C között
	Javasolt tárolás	21 °C
Hőmérséklet	Maximális hosszú távú tárolás	35 °C
	Minimális hosszú távú tárolás	0°C
Relatív páratartalom	Üzemi	5–95%, nem lecsapódó 40 °C-on

A-7. táblázat: A HemoS	ohere akkumulátor körn	vezeti specifikációi

A-8. táblázat: A HemoSphere akkumulátor műszaki adatai

Műszaki jellemző	Érték
Kimeneti feszültség (névleges)	12,8 V
Maximális kisütési áram	5 A
Cellák	4 × LiFePO ₄ (lítium-vas-foszfát)

A.4 HemoSphere Swan-Ganz modul jellemzői

A-9. táblázat: HemoSphere Swan-Ganz modul fizikai jellemzői

HemoSphere Swan-Ganz modul			
Tömeg	körülbelül 1,0 font (0,45 kg)		
Méretek	Magasság	1,36" (3,45 cm)	
	Szélesség	3,53" (8,96 cm)	
	Mélység	5,36" (13,6 cm)	
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX1		
Alkalmazott alkatrész osztályozása	Defibrillációbiztos, CF típusú		

Megjegyzés

A HemoSphere Swan-Ganz modul környezeti specifikációit lásd: A-3. táblázat, oldal: 349.

A-10. táblázat: A HemoSphere Swan-Ganz modul paramétermérési jellemzői

Paraméter	Műszaki jellemző	
Folyamatosan mért perctérfogat	Tartomány	1– 20 L/perc
	Reprodukálhatóság ¹	±6% vagy 0,1 L/perc, amelyik a nagyobb
	Átlagos válaszidő ²	<10 perc (CCO-katéterekhez) <14 perc (CCO volumetrikus katéterekhez)

Paraméter	Műszaki jellemző	
	Izzószál maximális felszíni hőmérséklete	48 °C
Szakaszosan mért (bólus) perctérfogat (iCO)	Tartomány	1– 20 L/perc
	Reprodukálhatóság ¹	±3% vagy 0,1 L/perc, amelyik a nagyobb
Vérhőmérséklet (BT)	Tartomány	15 és 45 °C között (59 és 113 °F között)
	Pontosság	±0,3 °C
Injektátum-hőmérséklet (IT)	Tartomány	0 és 30 °C között (32 és 86 °F között)
	Pontosság	±1 °C
Átlagos szívfrekvencia az EDV/ RVEF meghatározásához (HR _{avg})	Elfogadható bemeneti tartomány	30–200 ütés/perc
Folyamatos jobb kamrai ejekciós	Tartomány	10–60%
frakcio (RVEF)	Reprodukálhatóság ¹	±6% vagy 3 efu, amelyik a nagyobb
¹ Variációs koefficiens – elektronikusan generált adatok felhasználásával mérve		
² 90% változás stabil vérhőmérséklet mellett		

Megjegyzés

SVI_{20s}

A HemoSphere Swan-Ganz modul várható hasznos élettartama a vásárlástól számítva 5 év. A berendezés hibás működése esetén kérjük, vegye fel a kapcsolatot a műszaki ügyfélszolgálattal vagy a helyi Edwards képviselettel a további segítségnyújtás érdekében.

A-TT. labiazal. A nemosphere Swan-Ganz modul zo masouperces aramiasi parametermeresi jellemzor			
Paraméter	Műszaki jellemző	Műszaki jellemző	
CO _{20s}	Tartomány	1– 20 L/perc	
	Frissítés sebessége	20 ±1 másodperc	
Cl _{20s}	Tartomány	0– 20 L/perc/m ²	
	Frissítés sebessége	20 ±1 másodperc	
SV _{20s}	Tartomány	0– 300 mL/b	
	Frissítés sebessége	20 ±1 másodperc	

0-200 mL/b/m²

20 ±1 másodperc

¹A 20 másodperces áramlási paraméterek csak akkor elérhetők, amikor a pulmonális artériás nyomást egy csatlakoztatott HemoSphere nyomáskábellel és TruWave DPT-vel monitorozzák. Ezen paraméterekről szóló további információkért lásd: 20 másodperces áramlási paraméterek oldal: 163.

Tartomány

Frissítés sebessége

A.5 A HemoSphere nyomáskábel műszaki adatai

A-12. táblázat: A HemoSphere	e nyomáskábel fizikai adata	d
------------------------------	-----------------------------	---

HemoSphere nyomáskábel			
Tömeg	körülbelül 0,64 font (0,29 kg)		
Méretek	Hossz	10 láb (3,0 m)	
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX4		
Alkalmazott alkatrész osztályozása	Defibrillációbiztos, CF típusú		

Megjegyzés

A HemoSphere nyomáskábel műszaki adatait lásd: A-3. táblázat, oldal: 349.

Paraméter	Műszaki jellemző	
FloTrac perctérfogat (CO)	Megjelenítési tartomány	1,0–20 l/perc
	Reprodukálhatóság ¹	±6% vagy 0,1 L/perc, amelyik a nagyobb
Vérnyomás ²	Élő nyomás megjelenítési tartománya	-34–312 Hgmm
	A MAP/DIA/SYS paraméterek megjelenítési tartománya	0–300 Hgmm
	A CVP megjelenítési tartománya	0–50 Hgmm
	Az MPAP megjelenítési tartománya	0–99 Hgmm
	Pontosság	±4% vagy ±4 Hgmm, amelyik nagyobb, –30 és 300 Hgmm között
	Sávszélesség	1–10 Hz
Szívfrekvencia (PR)	Pontosság ³	A _{rms} ≤3 ütés/perc

A-13. táblázat: A HemoS	phere nyomáskábel	paramétermérési	jellemzői

¹Variációs koefficiens – elektronikusan generált adatok felhasználásával mérve.

²A paraméterek specifikációi megfelelnek az IEC 60601-2-34 szabvány előírásainak. A tesztelést laboratóriumi körülmények között végezték.

³A pontosság tesztelése laboratóriumi körülmények között történt.

Megjegyzés

A HemoSphere nyomáskábel várható hasznos élettartama a vásárlástól számítva 5 év. A berendezés hibás működése esetén kérjük, vegye fel a kapcsolatot a műszaki ügyfélszolgálattal vagy a helyi Edwards képviselettel a további segítségnyújtás érdekében.

A.6 A HemoSphere oximetriás kábel műszaki adatai

A-14. táblázat	: A HemoSphere	oximetriás	kábel	fizikai	adatai
----------------	----------------	------------	-------	---------	--------

HemoSphere oximetriás kábel		
Tömeg	körülbelül 0,54 font (0,24 kg)	
Méretek	Hossz 9,6 láb (2,9 m)	
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX4	
Alkalmazott alkatrész osztályozása	Defibrillációbiztos, CF típusú	

Megjegyzés

A HemoSphere oximetriás kábel környezeti specifikációit lásd: A-3. táblázat, oldal: 349.

A-15. táblázat: A HemoSphere oximetriás kábel paramétermérési jellemzői

Paraméter	Műszaki jellemző	
ScvO₂/SvO₂ oximetria (oxigénszaturáció)	Tartomány	0–99%
	Pontosság ¹	±2%, 30–99%-nál
	Frissítés sebessége	2 másodperc
¹ A pontosság tesztelését laboratóriumi körülmények között végezték.		

Megjegyzés

A HemoSphere oximetriás kábel várható hasznos élettartama a vásárlástól számítva 1,5 év. A berendezés hibás működése esetén kérjük, vegye fel a kapcsolatot a műszaki ügyfélszolgálattal vagy a helyi Edwards képviselettel a további segítségnyújtás érdekében.

A.7 A HemoSphere szöveti oximéter műszaki adatai

HemoSphere szövetioximetria-modul		
Tömeg	körülbelül 0,4 kg (1,0 font)	
Méretek	Magasság 3,5 cm (1,4")	
	Szélesség	9,0 cm (3,5")
	Mélység	13,6 cm (5,4")
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX1	
Alkalmazott alkatrész osztályozása	Defibrillációbiztos, BF típusú	

Megjegyzés

A HemoSphere szöveti oximetriás modul és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő kábel környezeti specifikációit lásd: A-3. táblázat, oldal: 349.

FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul jellemzői		
Tömeg	rögzítőkapocs	0,1 font (0,05 kg)
	borítás, kábelek és kapocs	2,3 font (1,0 kg)
Méretek	a szövetioximetria-modul kábelhossza	15 láb (4,6 m) ¹
	érzékelőkábel hossza (2)	4,9 láb (1,5 m) ¹
	modulburkolat (Ma × Szé × Mé)	6,0" (15,24 cm) × 3,75" (9,52 cm) × 2,75" (6,00 cm)
	rögzítőkapocs (magasság × szélesség × mélység)	2,4" (6,2 cm) × 1,75" (4,47 cm) × 3,2" (8,14 cm)
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX4	
Alkalmazott alkatrész osztályozása	Defibrillációbiztos, BF típusú	
¹ A szövetioximetria-modul és az érzél	kelőkábelek hossza névleges hossz.	

A-17. táblázat: FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul fizikai jellemzői

A-18. táblázat: A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modullal felszerelt HemoSphere szövetioximetria-modul paramétermérésre vonatkozó műszaki adatai

Paraméter	Műszaki jellemző			
Cerebrális StO₂	Tartomány	1–99%		
	Pontosság [*]	nagy méretű érzékelők	46%–88%: -0,06 ± 3,25% 1 SD esetén	
			46%–88%: -0,06 ± 3,28% 1 SD esetén [†]	
		közepes méretű érzékelők	44%–91%: 0,97 ± 5,43% 1 SD esetén	
			44%–91%: 1,21 ± 5,63% 1 SD esetén [†]	
			44%–91%: 1,27 ± 4,93% 1 SD esetén [‡]	
		kis méretű érzékelők	44%–90%: -0,74 ± 5,98% 1 SD esetén	
Nem cerebrális StO₂	Tartomány	1–99%		
(szomatikus)	Pontosság [*]	nagy méretű érzékelők	51%–92%: -0,12 ± 4,15% 1 SD esetén	
			51%–92%: -0,12 ± 4,17% 1 SD esetén [†]	
		közepes méretű érzékelők	52%–88%: -0,14 ± 5,75% 1 SD esetén	
		kis méretű érzékelők	66%–96%: 2,35 ± 5,25% 1 SD esetén	

*A pontosság (Részrehajlás ± Precizitás) nem meghatározott a felsorolt értékeken kívül.

[†] Bland-Altman szerinti függő adatok

[‡]Átlagolt cerebrális StO₂-értékek vs. REF CX torzítás és pontosság

Megjegyzés: a pontosság meghatározása 30:70% (artériás:vénás) referenciamérésen alapul az REF CX-re vonatkozóan

Megjegyzés

A HemoSphere szövetioximetriás-modul és a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul várható hasznos élettartama a vásárlástól számítva 5 év. A berendezés hibás működése esetén kérjük, vegye fel a kapcsolatot a műszaki ügyfélszolgálattal vagy a helyi Edwards képviselettel a további segítségnyújtás érdekében.

A.8 HemoSphere ClearSight modul jellemzői

HemoSphere ClearSight modul		
Tömeg	körülbelül 2 font (0,9 kg)	
Méretek	Magasság	5,1" (13 cm)
	Szélesség	5,6" (14 cm)
	Mélység	3,9" (10 cm)
Anyagok behatolása elleni védettség	IPX1	
Alkalmazott alkatrész osztályozása	BF típusú	

A-19. táblázat: A HemoSphere ClearSight modul fizikai jellemzői

A-20. táblázat: HemoSphere ClearSight modul környezeti jellemzői

Környezeti specifikáció		Érték
Hőmérséklet	Üzemi	10 és 32,5 °C között
Működésen kívül/tárolás		–18 °C–45 °C
Relatív páratartalom	Üzemi	20– 85% nem lecsapódó
	Működésen kívül/tárolás	20– 90% nem lecsapódó 45 °C -on
Tengerszint feletti magasság	Üzemi	0– 9483 láb (3000 m)
	Működésen kívül/tárolás	0– 19 685 láb (6000 m)

A-21. táblázat: A HemoSphere ClearSight modul paramétermérési jellemzői

Paraméter	Műszaki jellemző	
Artériás vérnyomás	Megjelenítési tartomány	0–300 Hgmm
	Pontosság ¹	Szisztolés nyomás torzítása (SYS) ≤ ±5,0 Hgmm
		Diasztolés nyomás torzítása (DIA) ≤ ±5,0 Hgmm
		Szisztolés nyomás pontossága (1σ) (SYS) ≤ ±8,0 Hgmm
		Diasztolés nyomás pontossága (1σ) (DIA) ≤ ±8,0 Hgmm
Ujjmandzsetta nyomása	Tartomány	0–300 Hgmm
	Pontosság	1% a teljes skálából (max 3 Hgmm), automatikusan nullázódik
Perctérfogat (CO)	Megjelenítési tartomány	1,0– 20,0 L/min
	Pontosság	Torzítás ≤ ±0,6 L/min vagy ≤ 10% (amelyik a nagyobb)
		Pontosság (1σ) ≤ ±20% a 2 és 20 L/min közötti perctérfogat tartományban

Paraméter	Műszaki jellemző				
	Reprodukálhatóság ²	±6%			
	Frissítés sebessége	20 másodperc			
¹ A pontosság laboratóriumi körülmények között tesztelve, egy kalibrált nyomásmérőhöz képest					
² Variációs koefficiens – elektronikusan generált adatok felhasználásával mérve					

A-22. táblázat: Edwards ujjmandzsetta jellemzői

Ujjmandzsetta		
Maximális tömeg	11 g (0,02 font)	
LED spektrális sugárzás	Lásd: A-1. ábra.	
Maximális optikai kimenet	0,013 mWatts	
Maximális kimeneti különbség a kezelési területen	50%	



2. Hullámhossz (nm)

A-1. ábra: Spektrális sugárzás és a fénykibocsátó nyílás helye

Megjegyzés

A HemoSphere ClearSight modul várható hasznos élettartama a vásárlástól számítva 5 év. A berendezés hibás működése esetén kérjük, vegye fel a kapcsolatot a műszaki támogatással vagy a helyi Edwards képviselettel a további segítségnyújtás érdekében.

függelék **B**

Tartozékok

Tartalom

Tartozékok listája	. 359
További tartozékok leírása	360

B.1 Tartozékok listája

FIGYELMEZTETÉS

Kizárólag az Edwards által biztosított és címkézett, jóváhagyott HemoSphere kibővített monitor tartozékokat, kábeleket és/vagy alkotóelemeket használjon. Egyéb, jóváhagyással nem rendelkező kiegészítők, kábelek vagy más alkatrészek használata veszélyeztetheti a beteg biztonságát és a mérés pontosságát.

Leírás	Típusszám			
HemoSphere kibővített monitor				
HemoSphere kibővített monitor	HEM1			
HemoSphere akkumulátor	HEMBAT10			
HemoSphere bővítőmodul	HEMEXPM10			
HemoSphere L-tech bővítőmodul	HEMLTECHM10			
HemoSphere kibővített monitor görgős állványa	HEMRLSTD1000			
HemoSphere Swan-Ganz monitorozás				
HemoSphere Swan-Ganz modul	HEMSGM10			
Betegoldali CCO-kábel	70CC2			
Edwards Swan-Ganz katéterek	*			
Vezetéken belüli hőmérséklet-érzékelő szonda (CO-SET+ zárt injektátumbejuttató rendszer)	93522			
Fürdő típusú injektátumhőmérséklet-érzékelő szonda	9850A			
HemoSphere nyomáskábellel végzett monitorozás				
HemoSphere nyomáskábel	HEMPSC100			
Edwards FloTrac vagy Acumen IQ érzékelő	*			
Edwards TruWave nyomásmonitorozó transzducer	*			
HemoSphere vénás oximetriás monitorozás				
HemoSphere oximetriás kábel	HEMOXSC100			
HemoSphere oximetriás tartó	HEMOXCR1000			
Edwards oximetriás katéter	*			

B-1. táblázat: A HemoSphere kibővített monitor részegységei

Leírás	Típusszám			
HemoSphere szöveti oximetriás monitorozás	•			
HemoSphere szövetioximetria-modul	HEMTOM10			
FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul	HEMFSM10			
FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul rögzítőkapocs	FSEMC 01-06-1100			
FORE-SIGHT ELITE érzékelők (méretek: nem öntapadó kicsi, kicsi, közepes és nagy)	*			
HemoSphere ClearSight modul monitorozás				
HemoSphere ClearSight modul	HEMCSM10			
Nyomásszabályozó készlet	PC2K			
Nyomásszabályozó	PC2			
Nyomásszabályozó pánt gyűjtőcsomag	PC2B			
A nyomásszabályozó mandzsettacsatlakozóinak kupakjai, gyűjtőcsomag	PC2CCC			
A nyomásszabályozó védőburkolata	PCCVR			
Szív-referenciaérzékelő (Heart Reference Sensor, HRS)	HRS			
HemoSphere ClearSight modul frissítés (HEMCSM10, PC2K, HRS és ClearSight szoftver)	HEMCSMUPG			
ClearSight és Acumen IQ ujjmandzsetta	*			
HemoSphere kibővített monitor kábelei				
Hálózati tápkábel	*			
Nyomás-segédkábel	**			
ECG (EKG) monitor segédkábelek	**			
Nyomáskimeneti kábel	HEMDPT1000			
További HemoSphere tartozékok				
HemoSphere kibővített monitor – használati útmutató	***			
HemoSphere kibővített monitor – szervizkönyv	***			
HemoSphere kibővített monitor – gyors üzembe helyezési útmutató (tartalmazza a HemoSphere kibővített monitor használati útmutatóját)	HEMQG1000			
·····				

*Kérjük, vegye fel a kapcsolatot az Edwards képviselettel a típusokkal és a rendeléssel kapcsolatos információkért.

**Az Edwards Lifesciences segédkábelek az ágy melletti monitorra specifikusak. Számos különböző gyártmányú ágy melletti monitorhoz kaphatók, például Philips (Agilent), GE (Marquette) és Spacelabs (OSI Systems). Kérjük, vegye fel a kapcsolatot az Edwards képviselőjével a konkrét típussal és a rendeléssel kapcsolatos információkért.

***A legfrissebb verzióval kapcsolatban vegye fel a kapcsolatot az Edwards képviselőjével.

B.2 További tartozékok leírása

B.2.1 Görgős állvány

A HemoSphere kibővített monitor görgős állványa a HemoSphere kibővített monitorral használatos. Kövesse a görgős állványhoz mellékelt, összeszerelésre vonatkozó utasításokat és figyelmeztetéseket. Helyezze az összeszerelt görgős állványt a padlóra, ellenőrizze, hogy minden kerék érintkezik-e a padlóval, és az útmutatóban leírtak szerint szerelje a monitort a görgős állványra.
B.2.2 Oximetriás tartóbölcső

A HemoSphere oximetriás tartóbölcső egy újrafelhasználható kiegészítő, amellyel a HemoSphere oximetriás kábel a HemoSphere kibővített monitorozó platformhoz megfelelően rögzíthető. Kövesse a tartóbölcső helyes felszerelésére vonatkozó utasításokat.

függelék C

A számított betegparaméterek egyenletei

Az alábbi fejezet a HemoSphere kibővített monitoron megjelenő folyamatos és szakaszos betegparaméterek kiszámításához használt egyenleteket mutatja be.

Megjegyzés

A betegparaméterek kiszámítása több tizedes helyértékig történik, mint amennyi megjelenik a képernyőn. Például a képernyőn megjelenő 2,4-es CO-érték valójában 2,4492-es CO-érték is lehet. Ennek következtében amikor a monitoron megjelenő értékek pontosságát a következő egyenletek segítségével ellenőrzik, az eredmények kissé eltérhetnek a monitoron kiszámított értéktől.

Minden olyan számítás esetén, amely az SvO₂ értékre is kiterjed, az ScvO₂ értéket a rendszer helyettesíti, ha a felhasználó kijelöli az ScvO₂-t.

Alsó indexben szereplő SI = standard nemzetközi egységek

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek
BSA	Testfelszín (DuBois-képlet) BSA = 71,84 × (WT ^{0,425}) × (HT ^{0,725}) / 10 000	m ²
	ahol:	
	WT – beteg tömege, kg	
	HT – beteg magassága, cm	
CaO ₂	Artériás oxigéntartalom CaO ₂ = (0,0138 × HGB × SaO ₂) + (0,0031 × PaO ₂) (ml/dl)	ml/dl
	$CaO_2 = [0,0138 \times (HGB_{SI} \times 1,611) \times SaO_2] + [0,0031 \times (PaO_{2SI} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	ahol:	
	HGB – összhemoglobin, g/dl	
	HGB _{SI} – összhemoglobin, mmol/l	
	SaO₂ – artériás vér O₂ szaturációja, %	
	PaO₂ – artériás oxigén parciális nyomása, Hgmm	
	PaO _{2SI} – artériás oxigén parciális nyomása, kPa	

C-1. táblázat: A szív- és oxigenizációs profil egyenletei

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek
CvO ₂	Vénás oxigéntartalom $CvO_2 = (0,0138 \times HGB \times SvO_2) + (0,0031 \times PvO_2) (ml/dl)$	ml/dl
	$CvO_2 = [0,0138 \times (HGB_{SI} \times 1,611) \times SvO_2] + [0,0031 \times (PvO_{2SI} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	ahol:	
	HGB – összhemoglobin, g/dl	
	HGB _{SI} – összhemoglobin, mmol/l	
	SvO₂ – vénás vér O₂ szaturációja, %	
	PvO₂ – vénás oxigén parciális nyomása, Hgmm	
	PvO _{2SI} – vénás oxigén parciális nyomása, kPa	
	és a PvO₂ értékét a felhasználó adhatja meg invazív monitorozási módban, és a rendszer 0 értékűnek feltételezi minden egyéb monitorozási módban.	
Ca-vO ₂	Arteriovenózus oxigéntartalom-különbség Ca-vO ₂ = CaO ₂ – CvO ₂ (ml/dl)	ml/dl
	ahol:	
	CaO ₂ – artériás oxigéntartalom (ml/dl)	
	CvO ₂ – vénás oxigéntartalom (ml/dl)	
CI	Szívindex CI = CO/BSA	L/min/m ²
	ahol:	
	CO – perctérfogat, l/perc	
	BSA – testfelszín, m²	
СРІ	Szívteljesítmény-index CPI = MAP × CI × 0,0022	W/m ²
СРО	Szívkimeneti teljesítmény CPO = CO × MAP × <i>K</i>	w
	ahol:	
	a szívkimeneti teljesítmény (CPO) (W) kiszámítása: MAP × CO/451	
	K a watt ba történő átváltási faktor (2,22 × 10 ⁻³)	
	MAP, Hgmm	
	CO I/perc	
DO ₂	Oxigénleadás	ml O ₂ /perc
	$DO_2 = CaO_2 \times CO \times 10$	
	ahol:	
	CaO ₂ – artériás oxigéntartalom, ml/dl	
	CO – perctérfogat, l/perc	
DO₂l	Oxigénleadási index	ml O ₂ /perc/m ²
	$DO_2I = CaO_2 \times CI \times 10$	
	ahol:	
	CaO ₂ – artériás oxigéntartalom, ml/dl	
	CI – szívindex, l/perc/m ²	

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek
dP/dt	A szisztolés meredekség kiszámítása az artériás nyomás görbéjének első deriváltjának maximumaként történik az idő függvényében dP/dt = max(P[n+1] – P[n]) / ts, n = 0 és N = 1 esetén	Hgmm/s
	ahol:	
	P[n] – az artériás nyomásjel aktuális mintája, Hgmm	
	ts – mintavételi időintervallum, másodperc	
	N – a minták száma összesen egy adott szívciklusban	
Ea _{dyn}	Dinamikus artériás elastance Ea _{dyn} = PPV/SVV	nincs
	ahol:	
	SVV – verőtérfogat-változás, %	
	PPV – pulzusnyomás-változás, %	
EDV	Végdiasztolés térfogat EDV = SV/EF	ml
	ahol:	
	SV – verőtérfogat (ml)	
	EF – ejekciós frakció, % (efu)	
EDVI	Végdiasztolés térfogat index EDVI = SVI/EF	mL/m ²
	ahol:	
	SVI – verőtérfogat-index (ml/m²)	
	EF – ejekciós frakció, % (efu)	
ESV	Végszisztolés térfogat ESV = EDV – SV	ml
	ahol:	
	EDV – végdiasztolés térfogat (ml)	
	SV – verőtérfogat (ml)	
ESVI	Végszisztolés térfogat index ESVI = EDVI – SVI	mL/m ²
	ahol:	
	EDVI – végdiasztolés térfogat index (ml/m²)	
	SVI – verőtérfogat-index (ml/m²)	

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek			
LVSWI	Bal kamrai munkaindex LVSWI = SVI × (MAP – PAWP) × 0,0136	g-m/m²/ütés			
	LVSWI = SVI × (MAP _{SI} – PAWP _{SI}) × 0,0136 × 7,5				
	ahol:				
	SVI – verőtérfogat-index, ml/ütés/m ²				
	MAP – artériás középnyomás, Hgmm				
	MAP _{SI} – artériás középnyomás, kPa				
	PAWP – pulmonális artériás éknyomás, Hgmm				
	PAWP _{SI} – pulmonális artériás éknyomás, kPa				
O₂EI	Oxigénextrakciós index O₂EI = {(SaO₂ - SvO₂) / SaO₂} × 100 (%)	%			
	ahol:				
	SaO₂ – artériás vér O₂ szaturációja, %				
	SvO₂ – kevert vénás vér O₂ szaturációja, %				
O₂ER	Oxigénextrakciós arány O₂ER = (Ca-vO₂ / CaO₂) × 100 (%)	%			
	ahol:				
	CaO ₂ – artériás oxigéntartalom, ml/dl				
	Ca-vO ₂ – arteriovenózus oxigéntartalom-különbség, ml/dl				
PPV	Pulzusnyomás-változás PPV = 100 × (PPmax – PPmin) / átlag(PP)	%			
	ahol:				
	PP – pulzusnyomás, Hgmm, kiszámítása:				
	PP = SYS – DIA				
	SYS – szisztolés nyomás				
	DIA – diasztolés nyomás				
PVR	Pulmonális vaszkuláris rezisztencia PVR = {(MPAP - PAWP) × 80} /CO	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/L) _{SI}			
	$PVR = \{(MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60\} / CO$				
	ahol:				
	MPAP – pulmonális artériás középnyomás, Hgmm				
	MPAP _{SI} – pulmonális artériás középnyomás, kPa				
	PAWP – pulmonális artériás éknyomás, Hgmm				
	PAWP _{SI} – pulmonális artériás éknyomás, kPa				
	CO – perctérfogat, l/perc				

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek		
PVRI	Pulmonális vaszkuláris rezisztencia indexdyne-s-mPVRI = {(MPAP – PAWP) × 80} /CI(kPa-s-m			
	$PVRI = \{(MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60\} / CI$			
	ahol:			
	MPAP – pulmonális artériás középnyomás, Hgmm			
	MPAP _{SI} – pulmonális artériás középnyomás, kPa			
	PAWP – pulmonális artériás éknyomás, Hgmm			
	PAWP _{SI} – pulmonális artériás éknyomás, kPa			
	CI – szívindex, l/perc/m ²			
RVSWI	Jobb kamrai munkaindex RVSWI = SVI × (MPAP – CVP) × 0,0136	g-m/m²/ütés		
	$RVSWI = SVI \times (MPAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$			
	ahol:			
	SVI – verőtérfogat-index, ml/ütés/m ²			
	MPAP – pulmonális artériás középnyomás, Hgmm			
	MPAP _{SI} – pulmonális artériás középnyomás, kPa			
	CVP – centrális vénás nyomás, Hgmm			
	CVP _{SI} – centrális vénás nyomás, kPa			
StO ₂	Szöveti oxigénszaturáció StO ₂ = [HbO ₂ /(HbO ₂ + Hb)] × 100	%		
	ahol:			
	HbO ₂ – oxigenizált hemoglobin			
	Hb – deoxigenizált hemoglobin			
SV	Verőtérfogat SV = (CO/PR) × 1000	ml/ütés		
	ahol:			
	CO – perctérfogat, l/perc			
	PR – szívfrekvencia, ütés/perc			
SVI	Verőtérfogat-index SVI = (CI/PR) × 1000	mL/ütés/m ²		
	ahol:			
	CI – szívindex, l/perc/m ²			
	PR – szívfrekvencia, ütés/perc			

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek
SVR	Szisztémás vaszkuláris rezisztencia SVR = {(MAP - CVP) × 80} /CO (dyn-s/cm ⁵)	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/L) _{SI}
	$SVR = {(MAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 60} /CO$	
	ahol:	
	MAP – artériás középnyomás, Hgmm	
	MAP _{SI} – arterias kozepnyomas, kPa	
	CVP – centralis venas nyomas, Hgmm	
	CVP _{SI} – centralis venas nyomas, kPa	
	CO – percterrogat, l/perc	
SVRI	Szisztémás vaszkuláris rezisztencia index SVRI = {(MAP - CVP) × 80} /CI	dyne-s-m²/cm ⁵ (kPa-s-m²/L) _{SI}
	$SVRI = {(MAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 60} / CI$	
	ahol:	
	MAP – artériás középnyomás, Hgmm	
	MAP _{SI} – artériás középnyomás, kPa	
	CVP – centrális vénás nyomás, Hgmm	
	CVP _{SI} – centrális vénás nyomás, kPa	
	CI – szívindex, l/perc/m ²	
SVV	Verőtérfogat-változás SVV = 100 × (SV _{max} – SV _{min}) / átlag(SV)	%
VO2	Oxigénfelhasználás VO ₂ = Ca-vO ₂ × CO × 10 (ml O ₂ /perc)	ml O ₂ /perc
	ahol:	
	Ca-vO ₂ – arteriovenózus oxigéntartalom-különbség, ml/dl	
	CO – perctérfogat, l/perc	
VO2e	Becsült oxigénfelhasználási index, ha az $ScvO_2$ a monitorozott paraméter $VO_2e = Ca-vO_2 \times CO \times 10$ (ml O_2 /perc)	ml O ₂ /perc
	ahol:	
	Ca-vO ₂ – arteriovenózus oxigéntartalom-különbség, ml/dl	
	CO – perctérfogat, l/perc	
VO₂I	Oxigénfelhasználási index VO₂ / BSA	ml O ₂ /perc/m ²
VO₂le	Becsült oxigénfelhasználási index VO₂e / BSA	ml O ₂ /perc/m ²

Paraméter	Leírás és képlet	Mértékegységek
VQI	Ventilációs perfúziós index	%
	{1.38 x HGB x (1.0 - (SaO ₂ /100))+ (0.0031 x PAO ₂)}	
	$\sqrt{Q1} = \frac{1.38 \times \text{HGB} \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100)) + (0.0031 \times \text{PAO}_2)}{\{1.38 \times \text{HGB} \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100)) + (0.0031 \times \text{PAO}_2)\}} \times 100$	
	{1.38 x HGB _{SI} x 1.611344 x (1.0 - (SaO ₂ /100)) + (0.0031 x PAO ₂)}	
	$VQI = \frac{1.38 \times HGB_{SI} \times 1.611344 \times (1.0 - (SvO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)}{(1.38 \times HGB_{SI} \times 1.611344 \times (1.0 - (SvO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2))} \times 100$	
	ahol:	
	HGB – összhemoglobin, g/dl	
	HGB _{SI} – összhemoglobin, mmol/l	
	SaO₂ – artériás vér O₂ szaturációja, %	
	SvO₂ – kevert vénás vér O₂ szaturációja, %	
	PAO ₂ – alveoláris O ₂ nyomás, Hgmm	
	valamint:	
	$PAO_2 = ((PBAR - PH_20) \times FiO_2) - PaCO_2 \times (FiO_2 + (1,0 - FiO_2)/0,8)$	
	ahol:	
	FiO ₂ – belélegzett oxigénfrakció	
	PBAR – 760 Hgmm	
	PH ₂ O – 47 Hgmm	
	PaCO ₂ – 40 Hgmm	

függelék D

Monitorbeállítások és alapértelmezett beállítások

Tartalom

Betegadat-beviteli tartomány	. 369
A trendskála alapértelmezett határértékei	370
Paraméterek megjelenítése és az állítható riasztási-/céltartományok	. 371
Alapértelmezett riasztási és célértékek	372
Riasztási prioritások	373
Alapértelmezett nyelvi beállítások	374

D.1 Betegadat-beviteli tartomány

D-1. táblázat: Betegadatok

Paraméter	Minimum	Maximum	Elérhető mértékegységek
Gender (nem)	M (Male (férfi)) / F (Female (nő))	n.a.	n.a.
Age (életkor)	2	120	év
Height (magasság)	12" / 30 cm	98" / 250 cm	hüvelyk (in) vagy cm
Weight (testtömeg)	2 font / 1,0 kg	881 font / 400,0 kg	font vagy kg
BSA	0,08	5,02	m ²
ID	0 számjegy	40 karakter	Nincs

D.2 A trendskála alapértelmezett határértékei

Paraméter	Mértékegységek	Alapértelmezett minimum érték	Alapértelmezett maximum érték	Lépésköz- beállítás
CO/iCO/sCO	l/perc	0,0	12,0	1,0
CI/iCI/sCI	l/perc/m ²	0,0	12,0	1,0
SV	ml/ütés	0	160	20
SVI	ml/ütés/m ²	0	80	20
SVV	%	0	50	10
ScvO ₂ /SvO ₂	%	0	99	10
StO ₂	%	1	99	10
SVR/iSVR	dyn-s/cm ⁵	500	1500	100
SVRI/iSVRI	dyn-s-m ² /cm ⁵	500	3000	200
EDV/sEDV	ml	0	800	25
EDVI/sEDVI	ml/m ²	0	400	25
RVEF/sRVEF	%	0	100	10
SYS _{ART}	Hgmm	80	160	5
SYS _{PAP}	Hgmm	0	55	5
DIA _{ART}	Hgmm	50	110	5
DIA _{PAP}	Hgmm	0	35	5
MAP	Hgmm	50	130	5
MPAP	Hgmm	0	45	5
PPV	%	0	50	10
PR	ütés/perc	40	130	5
dP/dt	Hgmm/s	0	2000	100
Ea _{dyn}	nincs	0,2	1,5	0,1
HPI	nincs	0	100	10

D-2	táblázat. A	grafikus trend	naraméterskála al	anértelmezett értékei
υ-Ζ.	iaviazai. A	grankus uenu	parameterstala al	aperiennezeit erieker

Megjegyzés

A HemoSphere kibővített monitor nem fogad el olyan beállított felső skálaértéket, amely alacsonyabb, mint a beállított alsó skálaérték. Hasonlóképpen nem fogad el olyan beállított alsó skálaértéket sem, amely magasabb, mint a beállított felső skálaérték.

D.3 Paraméterek megjelenítése és az állítható riasztási-/ céltartományok

Paraméter	Mértékegységek	Megjelenítési tartomány	Beállítható tartomány
СО	l/perc	1,0–20,0	1,0–20,0
iCO	l/perc	0,0–20,0	0,0–20,0
sCO	l/perc	1,0–20,0	1,0–20,0
CO _{20s}	l/perc	1,0–20,0	1,0–20,0
CI	L/min/m ²	0,0–20,0	0,0–20,0
iCl	L/min/m ²	0,0–20,0	0,0–20,0
sCl	L/min/m ²	0,0–20,0	0,0–20,0
CI _{20s}	L/min/m ²	0,0–20,0	0,0–20,0
SV	ml/ütés	0–300	0–300
SV _{20s}	ml/ütés	0–300	0–300
SVI	mL/b/m ²	0–200	0–200
SVI _{20s}	mL/b/m ²	0–200	0–200
SVR	dyne-s/cm ⁵	0–5000	0–5000
SVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	0–9950	0–9950
iSVR	dyne-s/cm ⁵	0–5000	0–5000
iSVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	0–9950	0–9950
SVV	%	0–99	0–99
Oximetria (ScvO ₂ / SvO ₂ /StO ₂)	%	0–99	0–99
EDV	ml	0–800	0–800
sEDV	ml	0–800	0–800
EDVI	mL/m ²	0–400	0–400
sEDVI	mL/m ²	0–400	0–400
RVEF	%	0–100	0–100
sRVEF	%	0–100	0–100
CVP	Hgmm	0–50	0–50
MAP	Hgmm	0–300	0–300
MAP (artériás görbe élő megjelenítése)	Hgmm	-34-312	0–300
MPAP	Hgmm	0–99	0–99
SYSART	Hgmm	0–300	10–300
SYS _{PAP}	Hgmm	0–99	0–99
DIA _{ART}	Hgmm	0–300	10–300
DIA _{PAP}	Hgmm	0–99	0–99
PPV	%	0–99	0–99

D-3. táblázat: A paraméterek beállítható riasztási és megjelenítési tartományai

Paraméter	Mértékegységek	Megjelenítési tartomány	Beállítható tartomány		
PR	ütés/perc	0–220	0–220		
HPI	nincs	0–100	N/A ¹		
dP/dt	Hgmm/s	0–3000	0–3000		
Ea _{dyn}	nincs	0,0–3,0	N/A ²		
HR _{avg}	ütés/perc	0–220	0–220		
¹ A HPI paraméter riasztási tartománya nem konfigurálható.					
² Ea _{dyn} nem riasztási paraméter. Az itt szereplő tartomány csak bemutatásra szolgál.					

D.4 Alapértelmezett riasztási és célértékek

Paraméter	Mértékegy- ségek	EW alapértelmezett alsó riasztásbeállítás (piros zóna)	EW alapértelmezett alsó célérték- beállítás	EW alapértelmezett felső célérték- beállítás	EW alapértelmezett felső riasztásbeállítás (piros zóna)
CI/iCI/sCI/CI _{20s}	L/min/m ²	1,0	2,0	4,0	6,0
SVI/SVI _{20s}	mL/b/m ²	20	30	50	70
SVRI/iSVRI	dyne-s- m²/cm ⁵	1000	1970	2390	3000
SVV	%	0	0	13	20
ScvO ₂ /SvO ₂	%	50	65	75	85
StO ₂	%	50	60	85	90
EDVI/sEDVI	mL/m ²	40	60	100	200
RVEF/sRVEF	%	20	40	60	60
DO₂l	ml O ₂ /min/m ²	300	500	600	800
VO2I/VO2le	ml O ₂ /min/m ²	80	120	160	250
CVP	Hgmm	2	2	8	10
SYS _{ART}	Hgmm	90	100	130	150
SYS _{PAP}	Hgmm	10	14	23	34
DIA _{ART}	Hgmm	60	70	90	100
DIA _{PAP}	Hgmm	0	4	13	16
MAP	Hgmm	60	70	100	120
MPAP	Hgmm	5	9	18	25
HR _{avg}	ütés/perc	60	70	100	120
HGB	g/dl	7,0	11,0	17,0	19,0
	mmol/l	4,3	6,8	10,6	11,8
SaO₂	%	90	94	100	100
PPV	%	0	0	13	20

D-4. táblázat: Paraméterek riasztási piros zónája és az alapértelmezett célértékek

Paraméter	Mértékegys égek	EW alapértelmezett alsó riasztásbeállítás (piros zóna)	EW alapértelmezett alsó célérték- beállítás	EW alapértelmezett felső célérték- beállítás	EW alapértelmezett felső riasztásbeállítás (piros zóna)
PR	ütés/perc	60	70	100	120
HPI	nincs	0	n.a.	n.a.	85
dP/dt	Hgmm/s	380	480	1300	1800

Megjegyzés

A nem indexelt tartományok az indexelt tartományokon és a megadott BSA-értékeken alapulnak.

D.5 Riasztási prioritások

D-5.	táblázat:	Paraméterriasztások.	hibák és	felhívási	prioritások
Δυ.	usiaza.	i aramotomaoztaoon,		1011114001	prioritation

Élettani paraméter (riasztások)/üzenettípus	Alacsony élettani riasztás (piros zóna) prioritás	Magas élettani riasztás (piros zóna) prioritás	Üzenettípus prioritása
CO/CI/sCO/sCI/CO _{20s} / CI _{20s}	Magas	Közepes	
SV/SVI/SV _{20s} /SVI _{20s}	Magas	Közepes	
SVR/SVRI	Közepes	Közepes	
SVV	Közepes	Közepes	
ScvO ₂ /SvO ₂	Magas	Közepes	
StO ₂	Magas	n.a.	
EDV/EDVI/sEDV/sEDVI	Közepes	Közepes	
RVEF/sRVEF	Közepes	Közepes	
SYS _{ART} /SYS _{PAP}	Magas	Magas	
DIA _{ART} /DIA _{PAP}	Magas	Magas	
МАР	Magas	Magas	
PR	Magas	Magas	
MPAP	Közepes	Közepes	
CVP	Közepes	Közepes	
PPV	Közepes	Közepes	
Fault (hiba)			Közepes/magas
Alert (Felhívás)			Alacsony

Megjegyzés

A riasztási jel létrehozásának késleltetése paraméterfüggő. Az oximetriás paramétereknél a késés kevesebb, mint 2 másodperc, miután a paraméter folyamatosan 5 vagy annál több másodpercen keresztül a tartományon kívül esik. HemoSphere Swan-Ganz modullal folyamatosan mért CO és kapcsolódó paraméterek esetén a késleltetés kevesebb, mint 360 másodperc, annak értéke a paraméterszámítás miatt jellemzően 57 másodperc. HemoSphere nyomáskábellel folyamatosan mért CO és a FloTrac rendszer kapcsolódó paraméterei esetén a késleltetés 2 másodperc az 5 másodperces

paraméterátlagolás (miután a paraméter folyamatosan 5 vagy annál több másodpercen keresztül, összesen 7 másodpercig a tartományon kívül esik) esetén, és 20 másodperc a 20 másodperces és az 5 perces paraméterátlagolás esetén (lásd: 6-4. táblázat, oldal: 133). A HemoSphere nyomáskábel TruWave DPT-vel mért paramétereinél a késés 2 másodperc, miután a paraméter folyamatosan 5 vagy annál több másodpercen keresztül (összesen 7 másodpercig) a tartományon kívül esik. A HemoSphere ClearSight modul nem invazív monitorozás esetén a késés 5 szívverés, miután a paraméter folyamatosan 5 vagy annál több másodpercen keresztül a tartományon kívül esik.

A paraméterérték nagyobb frekvenciával villog a magas prioritású élettani riasztás esetén, mint a közepes prioritású élettani riasztás esetén. Ha a közepes és a magas prioritású riasztás egyszerre szólal meg, a magas prioritású élettani riasztás hangja lesz hallható. Ha az alacsony prioritású riasztás aktív, és közepes vagy magas prioritású riasztás keletkezik, az alacsony prioritású riasztáshoz tartozó jelzőfényt felváltja a legmagasabb prioritású riasztáshoz tartozó jelzőfény.

A legtöbb műszaki hiba közepes prioritású. A felhívások és más rendszerüzenetek alacsony prioritásúak.

D.6 Alapértelmezett nyelvi beállítások

Nyelv	Ala	apértelmeze mértéke	tt megjeleníte gységek	ési	ldőformátum	Dátumformátum	CO trend átlagolási
	PaO ₂	HGB	Magasság	Tömeg			ideje
English (US)	Hgmm	g/dl	in	lbs	12 órás	MM/DD/YYYY (HH/NN/ÉÉÉÉ)	20 másodperc
English (UK)	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Français	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Deutsch	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Italiano	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Español	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Svenska	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Nederlands	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Ελληνικά	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Português	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
日本語	Hgmm	g/dl	cm	kg	24 órás	MM/DD/YYYY (HH/NN/ÉÉÉÉ)	20 másodperc
中文	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Čeština	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc

D-6. táblázat: Alapértelmezett nyelvi beállítások

Nyelv	Alapértelmezett megjelenítési mértékegységek		ési	ldőformátum	Dátumformátum	CO trend átlagolási	
	PaO ₂	HGB	Magasság	Tömeg			ideje
Polski	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Suomi	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Norsk	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Dansk	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Eesti	Hgmm	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Lietuvių	Hgmm	g/dl	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Latviešu	kPa	mmol/l	cm	kg	24 órás	DD.MM.YYYY (NN.HH.ÉÉÉÉ)	20 másodperc
Megjegyzés: A	hőmérsékle	t alapértelm	ezett mérték	egysége mil	nden nyelv esete	ében a Celsius.	•

Megjegyzés

A fent felsorolt nyelvek csak referenciaként szolgálnak, és nem feltétlenül választhatók.

függelék E

Számítási állandók

Tartalom

E.1 Számítási állandók értéke

iCO módban a HemoSphere Swan-Ganz modul kiszámítja a perctérfogatot fürdő típusú szonda vagy vezetéken belüli hőmérséklet-érzékelő szonda alkalmazásával és a következő táblázatokban felsorolt számítási állandók felhasználásával. A HemoSphere Swan-Ganz modul automatikusan érzékeli a használt injektátumhőmérséklet-érzékelő szonda típusát, a megfelelő injektátum-hőmérséklet, katéterméret és injektátum-térfogat pedig meghatározza a használandó számítási állandót.

Megjegyzés

Az alábbiakban megadott számítási állandók névlegesek, és általánosan alkalmazhatók a megadott katéterméretek esetében. A használt katéterre jellemző számítási állandókért olvassa el a katéter használati útmutatóját.

A típusspecifikus számítási állandókat kézzel kell bevinni az iCO mód beállítási menüjében.

Injektátumhőmér-	Injektátum-	Katéterméret (Fr)				
séklet-tartomány* (°C)	térfogat (ml)	8	7,5	7	6	5,5
Szobahőmérs.	10	0,612	0,594	0,595	0,607	0,616
22,5–27 °C	5	0,301	0,283	0,287	0,304	0,304
	3	0,177	0,159	0,165	0,180	0,180
Szobahőmérs.	10	0,588	0,582	0,578	0,597	0,606
18–22,5 °C	5	0,283	0,277	0,274	0,297	0,298
	3	0,158	0,156	0,154	0,174	0,175
Hideg (hűtött)	10	0,563	0,575	0,562	0,573	0,581
5–18 °C	5	0,267	0,267	0,262	0,278	0,281
	3	0,148	0,150	0,144	0,159	0,161
Hideg (hűtött)	10	0,564	0,564	0,542	0,547	0,555
0-5 °C	5	0,262	0,257	0,247	0,259	0,264
	3	0,139	0,143	0,132	0,144	0,148

E-1. táblázat: Számítási állandók a fürdő típusú hőmérséklet-érzékelő szondához

*A szívmérések optimalizálása érdekében javasolt, hogy az injektátum hőmérséklete megfeleljen a katéter használati útmutatójában felsorolt hőmérséklet-tartományoknak.

Injektátumhőmér-	Injektátum-	Katéterméret (Fr)				
séklet-tartomány* (°C)	térfogat (ml)	8	7,5	7	6	5,5
Szobahőmérs.	10	0,601	0,599	0,616	0,616	0,624
22,5–27 °C	5	0,294	0,301	0,311	0,307	0,310
Szobahőmérs.	10	0,593	0,593	0,603	0,602	0,612
18–22,5 °C	5	0,288	0,297	0,295	0,298	0,304
Hideg (hűtött)	10	0,578	0,578	0,570	0,568	0,581
5–18 °C	5	0,272	0,286	0,257	0,276	0,288
Hideg (hűtött)	10	0,562	0,563	0,537	0,533	0,549
0–5 °C	5	0,267	0,276	0,217	0,253	0,272

E-2. táblázat: Számítási állandók a vezetéker	n belüli hőmérséklet-érzékelő szondához
---	---

függelék F

Rendszerkarbantartás, szerviz és támogatás

Tartalom

Általános karbantartás	
A monitor és a modulok tisztítása	378
A platform kábeleinek tisztítása	379
Szerviz és támogatás	382
Az Edwards Lifesciences regionális központjai	382
A monitor ártalmatlanítása	383
Megelőző karbantartás	383
Riasztási jelzések tesztelése.	384
Jótállás	384

F.1 Általános karbantartás

A HemoSphere kibővített monitor nem tartalmaz felhasználó által javítható alkatrészeket, és javítását kizárólag szakképzett szervizképviselők végezhetik. A kórházi berendezésekkel foglalkozó szerviztechnikusok olvassák el a HemoSphere kibővített monitor szervizkönyvét a karbantartásra és ismétlődő tesztelésre vonatkozóan. Ez a függelék a monitor és a monitortartozékok tisztítására vonatkozó információkat, valamint a helyi Edwards képviselettel történő kapcsolatfelvétel módját tartalmazza a javítással és/vagy cserével kapcsolatos támogatás és információ érdekében.

FIGYELMEZTETS

A HemoSphere kibővített monitor nem tartalmaz a felhasználó által szervizelhető alkatrészeket. Ha eltávolítja a borítást, vagy szétszereli a készüléket, veszélyes feszültséggel érintkezhet.

VIGYÁZAT

Minden használatot követően tisztítsa meg és tegye el az eszközt és a tartozékokat.

A HemoSphere kibővített monitor moduljai és platformkábelei érzékenyek az elektrosztatikus kisülésekre (ESD). Ne próbálja meg felnyitni a kábelek vagy a modulok burkolatát, illetve a burkolat sérülése esetén ne használja azokat.

F.2 A monitor és a modulok tisztítása

FIGYELMEZTETÉS

Áramütés- és tűzveszély! Ne merítse a HemoSphere kibővített monitort, a modulokat vagy a platform kábeleit semmilyen folyadékba. Ne engedje, hogy folyadék kerüljön a készülékbe.

A HemoSphere kibővített monitor és a modulok a következő vegyszereket tartalmazó tisztítószerekkel benedvesített, szöszmentes kendővel tisztíthatók:

- 70%-os izopropil-alkohol
- 2%-os glutáraldehid
- 10%-os hipóoldat (nátrium-hipoklorit)
- kvaternerammónium-oldat

Semmilyen más típusú tisztítószert ne használjon. Ezek a tisztítószerek minden HemoSphere kibővített monitorozó tartozékhoz, kábelhez és modulhoz engedélyezettek, hacsak ezt másként nem jelezték.

Megjegyzés

Miután behelyezte a modult, csak akkor kell eltávolítani, ha karbantartás vagy tisztítás szükséges. Ha el kell távolítani a platform moduljait, tárolja azokat hűvös, száraz helyen az eredeti csomagolásban, hogy megelőzze a károsodást.

VIGYÁZAT

Ne öntsön és ne permetezzen folyadékot a HemoSphere kibővített monitor, tartozék, modul vagy kábel egyetlen részére sem.

Ne használjon semmilyen más fertőtlenítőoldatot a felsoroltakon kívül.

AZ ALÁBBIAK NEM MEGENGEDETTEK:

- A tápcsatlakozóhoz nem érhet semmilyen folyadék.
- Nem kerülhet semmilyen folyadék a csatlakozókba vagy a monitor borításának nyílásaiba, illetve a modulok nyílásaiba.

Ha bármilyen folyadék ér a fent említett részekhez, NE kísérelje meg a monitor üzemeltetését. Válassza le azonnal a tápellátástól, és hívja az egészségügyi mérnöki osztályt vagy a helyi Edwards képviseletet.

F.3 A platform kábeleinek tisztítása

A platform kábelei, például a nyomáskimeneteli kábel a felsorolt tisztítószerekkel (lásd: A monitor és a modulok tisztítása oldal: 378), valamint az alábbi módszerekkel tisztítható.

VIGYÁZAT

Rendszeresen ellenőrizze a kábeleket, hogy nem sérültek-e meg. Ne tekerje fel a kábeleket túl szorosan a tárolás során.

- 1. Nedvesítsen be egy szöszmentes kendőt fertőtlenítőszerrel, és törölje át a felületeket.
- 2. A fertőtlenítő törléseket kövesse öblítő törlés, amelyhez steril vízzel átitatott gézlapot használjon. Megfelelő mennyiségű öblítő törléssel távolítson el minden fertőtlenítőszer maradványt.
- 3. Tiszta, száraz ruhával törölje szárazra a felületet.

A platformkábeleket tárolja száraz, hűvös helyen az eredeti csomagolásban, hogy megelőzze a károsodást. Az egyes kábelekkel kapcsolatos további utasítások az alábbi alrészekben kerültek felsorolásra.

VIGYÁZAT

Ne használjon semmilyen más tisztítószert vagy sprayt, és ne öntsön tisztítószert közvetlenül a platform kábeleire.

Ne sterilizálja gőzzel, besugárzással vagy etilén-oxiddal a platform kábeleit.

Ne merítse folyadékba a platform kábeleit.

F.3.1 A HemoSphere oximetriás kábel tisztítása

Az oximetriás kábel burkolatának és az összekötő kábel tisztítására használt tisztítószerek listája az F.2es részben található. Az oximetriás kábel száloptikai felületét tisztán kell tartani. Az oximetriás katéter száloptikai csatlakozóján belüli optikai szálak az oximetriás kábel optikai szálaihoz illeszkednek. Nedvesítsen be egy szálmentes vattapálcát steril alkohollal, és enyhe nyomást gyakorolva tisztítsa meg az oximetriás kábel burkolatának elülső részébe süllyesztett optikai szálakat.

VIGYÁZAT

Az HemoSphere oximetriás kábelt tilos gőzzel, besugárzással vagy etilén-oxiddal sterilizálni.

Ne merítse folyadékba a HemoSphere oximetriás kábelt.

F.3.2 A Páciens CCO kábel és a csatlakozó tisztítása

A Páciens CCO kábel elektromos és mechanikus komponenseket tartalmaz, ezért ki van téve a normál használat során bekövetkező elhasználódásnak és rongálódásnak. Szemrevételezéssel ellenőrizze minden használat előtt a kábel szigetelőborítását, a feszülésgátlót és a csatlakozókat. Amennyiben az alábbi állapotok bármelyike jelen van, ne használja a kábelt.

- Sérült szigetelés
- Kopások
- A csatlakozótűk besüllyedtek vagy meghajlottak
- A csatlakozó betört és/vagy megrepedt
- 1. A Páciens CCO kábel nincs védve a folyadékbehatolással szemben. Törölje át a kábelt egy nedves, puha törlőkendővel, 10% hipót és 90% vizet tartalmazó oldattal, ha szükséges.
- 2. Hagyja levegőn megszáradni.

VIGYÁZAT

Amennyiben bármilyen elektrolit folyadék, például Ringer-laktátoldat kerül a kábel csatlakozásokba, mialatt azok a monitorhoz csatlakoznak, és a monitor bekapcsolt állapotban van, a feszültségkiugrás elektrolitikus korróziót és az elektromos érintkezések gyors elhasználódását okozhatja.

Ne merítse egyik kábelcsatlakozót sem tisztítószerbe, izopropil-alkoholba vagy glutáraldehidbe.

Ne használjon forró levegős pisztolyt a kábelcsatlakozók szárításához.

3. Kérjük, vegye fel a kapcsolatot a műszaki ügyfélszolgálattal vagy a helyi Edwards képviselettel a további segítségnyújtás érdekében.

F.3.3 A HemoSphere nyomáskábel tisztítása

A HemoSphere nyomáskábel a felsorolt tisztítószerekkel (lásd: A monitor és a modulok tisztítása oldal: 378), valamint a platform kábeleihez kifejlesztett, az ezen rész (A platform kábeleinek tisztítása

oldal: 379) elején olvasható módszerekkel tisztítható. Válassza le a nyomáskábelt a monitorról, és szárítsa meg levegőn a transzducer csatlakozóját. A transzducer csatlakozójának szárítóval való megszárításához használjon tiszta, száraz fali légfúvót, sűrített levegőt vagy CO₂ aeroszolt legalább két percig. Ha szobahőmérsékleten szárítja meg, használat előtt hagyja legalább két napig száradni.

VIGYÁZAT

Amennyiben bármilyen elektrolit folyadék, például Ringer-laktátoldat kerül a kábel csatlakozásokba, mialatt azok a monitorhoz csatlakoznak, és a monitor bekapcsolt állapotban van, a feszültségkiugrás elektrolitikus korróziót és az elektromos érintkezések gyors elhasználódását okozhatja.

Ne merítse egyik kábelcsatlakozót sem tisztítószerbe, izopropil-alkoholba vagy glutáraldehidbe.

Ne használjon forró levegős pisztolyt a kábelcsatlakozók szárításához.

Az eszköz elektronikai alkatrészeket tartalmaz. Óvatos kezelést igényel.

F.3.4 A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul tisztítása

Fontos a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul rendszeres tisztítása és megelőző karbantartása, amelyet rendszeresen el kell végezni a kábel biztonságos és hatékony működésének biztosítása érdekében. A modul nem igényel kalibrálást, azonban javasolt betartani a következő karbantartási időközöket:

• A modult tesztelni kell a beszereléskor, valamint azt követően hathavonta (6 hónap). Kérjük, további információkért vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatásával.

FIGYELMEZTETÉS

Semmilyen esetben se végezze el a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul tisztítását vagy karbantartását, miközben a modult egy beteg monitorozására használja. A modult ki kell kapcsolni, és ki kell húzni a HemoSphere kibővített monitor tápkábelét, vagy le kell választani a modult a monitorról és az érzékelőket a betegről.

Bármilyen tisztítási vagy karbantartási művelet megkezdése előtt ellenőrizze, hogy a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul, a FORE-SIGHT ELITE érzékelők és az egyéb tartozékok nem sérültek-e. Ellenőrizze a kábeleket görbe vagy törött csatlakozóvillát, repedéseket és kopásokat keresve. Ha sérülést észlel, tilos használni a modult, amíg át nem vizsgálták, meg nem javították vagy ki nem cserélték. Vegye fel a kapcsolatot az Edwards műszaki támogatással.

Ha nem tesz így, akkor fennáll a súlyos egészségkárosodás vagy a halál veszélye.

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul tisztításához az alábbi tisztítószerek használata javasolt:

- Aspeti-Wipe
- 3M Quat #25
- Metrex CaviCide
- Fenolos germicid detergensoldat (a gyártó javaslatai szerint)
- Kvaterner ammóniumvegyületet tartalmazó germicid detergensoldat (a gyártó javaslatai szerint)

Lásd a termék használati útmutatóját és címkéit a hatóanyagokra vonatkozó részletes információkért és minden fertőtlenítési tudnivalóért.

A FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modult úgy tervezték, hogy tisztítókendővel vagy ilyen célra készült papírtörlőkkel tisztítható legyen. Az összes felület megtisztítása után törölje át a modul teljes felületét tiszta vízzel megnedvesített puha textíliával, hogy eltávolítsa róla a maradványokat.

Az érzékelőkábelek tisztítókendővel vagy ilyen célra készült papírtörlőkkel tisztíthatók. A tisztítás a FORE-SIGHT ELITE oxigénszintmérő modul vége felől az érzékelőcsatlakozók felé végezhető.

F.3.5 A szív-referenciaérzékelő és a nyomásszabályozó tisztítása

A szív-referenciaérzékelő (HRS) és a nyomásszabályozó a következő fertőtlenítőszerekkel tisztítható:

- 70% izopropil-alkohol oldat
- 10% nátrium-hipokloritos oldat
- 1. Fertőtlenítőszerrel nedvesítsen meg egy tiszta kendőt, és törölje le vele a készülék felszínét.
- 2. Tiszta, száraz kendővel szárítsa meg a készülék felszínét.

VIGYÁZAT

Ne fertőtlenítse a szív-referenciaérzékelőt és a nyomásszabályozót autoklávban vagy gázsterilizálással.

Ne merítse egyik kábelcsatlakozót se folyadékba.

Használat után minden esetben tisztítsa meg és tárolja a szív-referenciaszenzort.

F.4 Szerviz és támogatás

A problémák okát és elhárítását lásd: 15. fejezet: Hibaelhárítás oldal: 265. Amennyiben az ottani információ nem oldja meg a problémát, vegye fel a kapcsolatot az Edwards Lifesciences vállalattal.

A HemoSphere kibővített monitor üzemeltetésével kapcsolatos támogatást a következő módon kérhet az Edwards vállalattól:

- Az Amerikai Egyesült Államokban vagy Kanadában hívja az 1.800.822.9837-es számot.
- Az Amerikai Egyesült Államokon és Kanadán kívül vegye fel a kapcsolatot a helyi Edwards Lifesciences képviselettel.
- E-mailben az alábbi címre írhat üzemeltetési támogatás ügyében: tech_support@edwards.com.

Az alábbi adatok legyenek kéznél telefonáláskor:

- A HemoSphere kibővített monitor sorozatszáma, amely a hátsó panelen található.
- Az esetleges hibaüzenet szövege vagy a probléma természetére vonatkozó részletes információk.

F.5 Az Edwards Lifesciences regionális központjai

AmerikaiEdwards Lifesciences LLCEgyesültOne Edwards WayÁllamok:Irvine, CA 92614 USA949.250.2500800.424.3278www.edwards.com

Svájc: Edwards Lifesciences S.A. Route de l'Etraz 70 1260 Nyon, Svájc Telefon: 41.22.787.4300 Kína: Edwards (Shanghai) Medical Products Co., Ltd. Unit 2602-2608, 2 Grand Gateway, 3 Hong Qiao Road, Xu Hui District Shanghai, 200030 Kína Telefon: 86.21.5389.1888

India: Edwards Lifesciences (India) Pvt. Ltd. Techniplex II, 7th floor, Unit no 1 & 2, off. S.V.Road Goregaon west-Mumbai 400062 India Telefon: +91.022.66935701 04 Japán: Edwards Lifesciences Ltd. Nittochi Nishi-Shinjuku Bldg. 6-10-1, Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokió, 160-0023 Japán Telefon: 81.3.6894.0500 Ausztrália: Edwards Lifesciences Pty Ltd Unit 2 40 Talavera Road North Ryde NSW 2113 PO Box 137, North Ryde BC NSW 1670 Ausztrália Telefon: +61(2)8899 6300

Brazília: Edwards Lifesciences Avenida das Nações Unidas, 14,401 – Parque da Cidade Torre Sucupira – 17º. Andar – cj. 171Chácara Santo Antonio – São Paulo/SP CEP: 04794-000 Brazília Telefon: 55.11.5567.5200

F.6 A monitor ártalmatlanítása

A személyzet, a környezet vagy más készülékek szennyeződésének vagy fertőzésének elkerülése érdekében győződjön meg arról, hogy az ártalmatlanítás előtt a HemoSphere kibővített monitort és/vagy kábeleket megfelelően fertőtlenítették és megtisztították az elektromos és elektronikus részeket tartalmazó készülékekre vonatkozó helyi törvényi előírások szerint.

Az egyszer használatos részek és tartozékok esetében, ha máshogy nincs meghatározva, kövesse a kórházi ártalmatlanításra vonatkozó helyi szabályozásokat.

F.6.1 Az akkumulátor újrahasznosítása

Cserélje ki a HemoSphere akkumulátort, ha az már nem képes megtartani a töltést. Az akkumulátor eltávolítása után kövesse a helyi újrahasznosítási irányelveket.

VIGYÁZAT

Hasznosítsa újra vagy ártalmatlanítsa a lítiumion akkumulátort a szövetségi, állami és helyi törvényeknek megfelelően.

F.7 Megelőző karbantartás

Rendszeresen nézze át a HemoSphere kibővített monitor külső felületét az általános fizikai állapot ellenőrzése érdekében. Győződjön meg arról, hogy a burkolat nem repedt meg, nem tört el vagy nem horpadt be, és hogy nem hiányzik semmi. Nézze meg, hogy nincsenek-e rajta folyadékkiömlés vagy rongálás jelei.

Rutinszerűen ellenőrizze a vezetékeket és kábeleket, hogy nincs-e rajtuk kopás vagy repedés, és hogy az áramvezető részek nem állnak-e szabadon. Emellett ellenőrizze, hogy a burkolat ajtaja az oximetriás kábel katétercsatlakozási pontjánál szabadon mozog, és megfelelően zár.

F.7.1 Az akkumulátor karbantartása

F.7.1.1 Az akkumulátor kondicionálása

Ez az akkumulátor rendszeres kondicionálást igényelhet. Ezt a műveletet kizárólag képzett kórházi személyzet vagy technikusok végezhetik el. A kondicionálással kapcsolatos útmutatást lásd a HemoSphere kibővített monitor szervizkönyvében.

FIGYELMEZTETÉS

Robbanásveszély! Az akkumulátort tilos felnyitni, tűzbe dobni, magas hőmérsékleten tárolni vagy rövidre zárni. Az akkumulátor meggyulladhat, felrobbanhat, szivároghat vagy felforrósodhat, és így személyi sérülést vagy halált okozhat.

F.7.1.2 Az akkumulátor tárolása

Az akkumulátor benne maradhat a HemoSphere tökéletesített monitorban. A tárolásra vonatkozó környezeti specifikációkat lásd: A HemoSphere tökéletesített monitor műszaki adatai oldal: 349.

Megjegyzés

A hosszú ideig tartó, magas hőmérsékleten történő tárolás csökkentheti az akkumulátor élettartamát.

F.7.2 HemoSphere ClearSight modul karbantartása

Ne húzza meg a nyomásszabályozó kábelt, amikor kihúzza azt a HemoSphere ClearSight modulból. Ha el kell távolítani a modult a HemoSphere tökéletesített monitorból, nyomja meg a kioldógombot a modul rögzítésének kioldásához és a modul kicsúsztatásához. Ajánlott kétévente beküldeni a HemoSphere ClearSight modult egy képesített Edwards szervizközpontba a rutin szervizelés és a megelőző karbantartás elvégzésére. A további ellenőrzések közé tartozik a szemrevételezéses vizsgálat, a szoftveres vizsgálat, a biztonsági ellenőrzés és a funkcionális ellenőrzés. Az ellenőrzéssel kapcsolatos további információkért forduljon az Edwards Lifesciences helyi képviseletéhez.

F.8 Riasztási jelzések tesztelése

A HemoSphere kibővített monitor minden bekapcsolásakor a rendszer automatikusan önellenőrzést végez. Az önellenőrzés részeként megszólal egy riasztási hangjelzés. Ez arra utal, hogy a hangriasztásjelzők megfelelően működnek. Az egyes mérési riasztások további teszteléséhez időnként módosítsa a riasztási határértékeket, és ellenőrizze, hogy a riasztó megfelelően működik-e.

F.9 Jótállás

Az Edwards Lifesciences (Edwards) jótállást vállal arra, hogy a HemoSphere kibővített monitor megfelel a címkén leírt céloknak és javallatoknak egy (1) éven át a vásárlás időpontjától számítva, ha a használati utasítás szerint használják. Ha a készüléket nem az utasításoknak megfelelően használják, a jótállás nem érvényes és nem érvényesíthető. Egyéb kifejezett vagy törvényigarancia nem áll fenn, beleértve a kereskedelmi forgalmazhatóságra vagy az adott célra való alkalmasságravonatkozó garanciát is. Ez a jótállás nem vonatkozik a HemoSphere kibővített monitorral használt kábelekre, akkumulátorokra, szondákra vagy oximetriás kábelekre. Bármely jótállás megszegése esetén az Edwards egyedüli kötelezettsége és a vásárló kizárólagos jogorvoslata a HemoSphere kibővített monitor javítására vagy cseréjére korlátozódik, az Edwards döntése alapján.

Az Edwards nem felelős a közvetlen, véletlenszerű vagy következményes károkért. Az Edwards nem kötelezhető a jelen jótállás szerint a károsodott vagy rosszul üzemelő HemoSphere kibővített monitor javítására vagy cseréjére, ha ezt a károsodást vagy üzemzavart az okozta, hogy a vásárló nem az Edwards által gyártott katétereket használt.

függelék G

Irányelvek és a gyártó nyilatkozata

Tartalom

Elektromágneses kompatibilitás	. 385
Használati utasítás	385
A vezeték nélküli technológia adatai	391

G.1 Elektromágneses kompatibilitás

Referencia: IEC/EN 60601-1-2:2007 és IEC 60601-2-49:2011-02

IEC/EN 60601-1-2:2014-02 és IEC 60601-2-49:2011-02

A HemoSphere kibővített monitort a jelen függelékben meghatározott elektromágneses környezetben történő használatra tervezték. A HemoSphere kibővített monitor vásárlójának, illetve felhasználójának biztosítania kell, hogy az eszközt ilyen környezetben használják. A HemoSphere kibővített monitorhoz csatlakoztatva minden felsorolt tartozékkábelnek (B-1. táblázat, oldal: 359) meg kell felelnie a fent ismertetett EMC szabványoknak.

G.2 Használati utasítás

A gyógyászati villamos készülékek esetében speciális óvintézkedésekre van szükség az elektromágneses kompatibilitás (EMC) tekintetében, ezért az alábbi információk, valamint a táblázat EMC információi szerint kell őket telepíteni és üzembe helyezni.

FIGYELMEZTETÉS

A megadott tartozékokon, szenzorokon és kábeleken kívül egyéb eszközök használata megnövekedett elektromágneses kibocsátást vagy csökkent elektromágneses zavartűrést eredményezhet.

A HemoSphere kibővített monitor semmilyen módosítása nem engedélyezett.

A hordozható és mobil RF kommunikációs készülékek és egyéb elektromágneses zavarforrások, pl. diatermiás, litotripsziás, RFID-címkével ellátott eszközök, elektromágneses lopásgátló rendszerek és fémdetektorok befolyással lehetnek a gyógyászati villamos készülékekre, így a HemoSphere kibővített monitorra is. A kommunikációs eszközök és a HemoSphere kibővített monitor között fenntartandó szeparációs távolságokat lásd: G-3. táblázat, oldal: 387. A rádiófrekvenciás hullámokat kibocsátó egyéb eszközök hatása nem ismert, és befolyásolhatják a HemoSphere monitorozó platform működését és biztonságosságát.

VIGYÁZAT

A tesztelés szerint ez az eszköz megfelel az IEC 60601-1-2 szabvány követelményeinek. Ezek a korlátozások észszerű mértékben biztosítják a káros interferencia elleni védelmet az egészségügyi intézményekben jellemző üzembe helyezés esetén. Ez az eszköz rádiófrekvenciás energiát generál, használ és képes sugározni. Amennyiben nem az utasítások szerint telepítik és használják, káros zavart okozhat a közelben lévő készülékekben. Azonban nincs garancia arra, hogy egyes igénybevételek során nem alakul ki interferencia. Ha ez a berendezés olyan káros interferenciát okoz más készülékekben,

amely a berendezés ki- és bekapcsolásával megszüntethető, a következő módokon próbálja meg orvosolni az interferenciát:

- Forgassa el vagy helyezze át a vevőeszközt.
- Növelje a készülékek közötti távolságot.
- Forduljon segítségért a gyártóhoz.

G-1. táblázat: Elektromágneses kibocsátások

Irányelvek és a gyártó nyilatkozata - Elektromágneses kibocsátás

A HemoSphere kibővített m tervezték. A HemoSphere kib	onitort az alábbia ővített monitor vá	kban meghatározott elektromágneses környezetben történő használatra isárlójának, illetve felhasználójának biztosítania kell, hogy az eszközt ilyen környezetben használják.
Kibocsátás	Meafelelés	Leírás

KIDOCSATAS	megreleles	Leiras
RF-kibocsátás CISPR 11	1-es csoport	A HemoSphere kibővített monitor csak belső funkcióihoz használ RF energiát. Ezért az RF-kibocsátás nagyon alacsony, és nem valószínű, hogy bármilyen interferenciát okoz a közeli elektromos készülékkel.
RF-kibocsátás CISPR 11	"A" osztály	A HemoSphere kibővített monitor minden létesítményben használható, kivéve a lakóépületeket és a közvetlenül a nyilvános, alacsony
Harmonikus kibocsátások IEC 61000-3-2	"A" osztály	csatlakozó épületeket.
Feszültségingadozások/ Flickerkibocsátás IEC 61000-3-3	Megfelel	

G-2. táblázat: Irányelvek és a gyártó nyilatkozata – vezeték nélküli, rádiófrekvenciás kommunikációs eszközökkel szembeni zavartűrés

Tesztfrekvencia	Sáv ¹	Szolgáltatás ¹	Moduláció ²	Maximális teljesítmény	Távolság	A zavartűrési teszt szintje		
MHz	MHz			W	méter	(V/m)		
A HemoSphere kibővített monitort az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben történő használatra tervezték. A HemoSphere kibővített monitor vásárlójának, illetve felhasználójának biztosítania kell, hogy az eszközt ilye környezetben használják.								
385	380–390	TETRA 400	Impulzusmodu- láció ² 18 Hz	1,8	0,3	27		
450	430–470	GMRS 460, FRS 460	FM ³ ±5 kHz eltérés 1 kHz szinusz	2	0,3	28		
710 745 780	704–787	LTE Band 13, 17	Impulzusmodu- láció ² 217 Hz	0,2	0,3	9		
810 870 930	800–960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	Impulzusmodu- láció ² 18 Hz	2	0,3	28		

Tesztfrekvencia	Sáv ¹	Szolgáltatás ¹	Moduláció ²	Maximális teljesítmény	Távolság	A zavartűrési teszt szintje			
MHz	MHz			W	méter	(V/m)			
A HemoSphere kibővített monitort az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben történő használatra tervezték. A HemoSphere kibővített monitor vásárlójának, illetve felhasználójának biztosítania kell, hogy az eszközt ilyen környezetben használják.									
1720 1845 1970	1700–1900	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3, 4, 25;	Impulzusmodu- láció ² 217 Hz	2	0,3	28			
2450	2400–2570	Bluetooth, WLAN, 802,11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	Impulzusmodu- láció ² 217 Hz	2	0,3	28			
5240 5500 5785	5100–5800	WLAN 802.11a/n	Impulzusmodu- láció ² 217 Hz	0,2	0,3	9			

Megjegyzés: Ha szükség van a ZAVARTÜRÉSI TESZT SZINTJÉNEK elérésére, az adóantenna és a GYÓGYÁSZATI VILLAMOS KÉSZÜLÉK vagy GYÓGYÁSZATI VILLAMOS RENDSZER közötti távolság csökkenthető 1 m. Az 1 m-es teszttávolságot az IEC 61000-4-3 engedélyezi.

¹Bizonyos szolgáltatások esetén csak az adási frekvenciák vannak megadva.

²A vivőhullám modulációja szükséges 50%-os kitöltésű négyszögjellel.

³Az FM-moduláció helyett alkalmazható 18 Hz értéknél 50%-os impulzusmoduláció, mert, habár ez nem jelent tényleges modulációt, rosszabb esetet jelenít meg.

G-3. táblázat: Javasolt szeparációs távolságok a hordozható és mobil RF kommunikációs berendezések és a HemoSphere kibővített monitor között

A HemoSphere kibővített monitort olyan elektromágneses környezetben javasolt használni, amelynek sugárzott RF zavarai kontrolláltak. Az elektromágneses interferencia megelőzéséhez tartsa meg a minimális távolságot a hordozható és mobil RF kommunikációs készülékek (adókészülékek) és a HemoSphere kibővített monitor között az alábbi ajánlásoknak megfelelően, a kommunikációs eszköz maximális kimeneti teljesítménye szerint.

Adókészülék frekvenciája	150 kHz és 80 MHz között	80–800 MHz	800–2500 MHz	2,5–5,0 GHz
Egyenlet	d = 1,2 √P	d = 1,2 √P	d = 2,3 √P	d = 2,3 √P
Az adókészülék névleges maximális kimeneti teljesítménye (watt)	Szeparációs távolság (méter)	Szeparációs távolság (méter)	Szeparációs távolság (méter)	Szeparációs távolság (méter)
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

A HemoSphere kibővített monitort olyan elektromágneses környezetben javasolt használni, amelynek sugárzott RF zavarai kontrolláltak. Az elektromágneses interferencia megelőzéséhez tartsa meg a minimális távolságot a hordozható és mobil RF kommunikációs készülékek (adókészülékek) és a HemoSphere kibővített monitor között az alábbi ajánlásoknak megfelelően, a kommunikációs eszköz maximális kimeneti teljesítménye szerint.

100	12	12	23	23	

Azoknál az adóknál, amelyek névleges maximális teljesítménye nem szerepel fentebb, a javasolt "d" szeparációs távolság a megfelelő oszlopban szereplő egyenlet felhasználásával számolható ki, ahol "P" az adó wattban megadott maximális kimeneti teljesítménye az adó gyártója szerint.

1. megjegyzés: 80 MHz-nél és 800 MHz-nél a nagyobb frekvenciatartománynak megfelelő szeparációs távolság érvényes.

2. megjegyzés: Ezek az irányelvek nem érvényesek minden helyzetben. Az elektromágneses terjedést befolyásolja a különböző szerkezetek, tárgyak és emberek általi abszorpció és a róluk való visszaverődés,

G-4. táblázat: Azonos sávban működő vezeték nélküli eszközök – interferencia-küszöb (ToI) és kommunikációs küszöb (ToC) a HemoSphere kibővített monitor (EUT) invazív módban és külső eszközök között

Műszaki adatok ¹	Interfere	Interferencia-küszöb (ToI) vagy kommunikációs küszöb (ToC) eredményei							
	Nem szándékos jel típusa és minimális szintje	A vizsgálandó berendezés tervezett frekvenciája (EUT)	Nem szándékos jel frekvenciája (MHz)	Nem szándékos jelszint a vizsgálandó berendezésnél (EUT) (dBm)	IU-arány (Tol vagy ToC)				
A (Tol)	Tier 3 /	2437	2412	25,57	3,85				
A (ToC)	802.11n	2437	2412	47,56	-18,14				
B (Tol)	20 MHz kieg	5200	5180	32,19	-15,81				
B (ToC)	csatorna	5200	5180	38,53	-22,15				
C (Tol)	20 dBm	5765	5745	28,17	-12,15				
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	30,21	-14,19				

¹Tesztspecifikációk [Interferencia-küszöb (Tol) vagy kommunikációs küszöb (ToC) eredményei]:

A. 2.4 GHz; Ch 6, 2437 MHz – Invazív mód

B. 5 GHz, 20 MHz; Ch 40, (5190–5210 MHz) – Invazív mód

C. 5 GHz, 20 MHz; Ch 153, (5755–5775 MHz) – Invazív mód

Műszaki adatok ¹	Extrapolált interferencia-küszöbök a HemoSphere kibővített monitortól 3 méterre lévő céljel esetén							
	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)
A (Tol)	10	15,80	1	5,00	0,1	1,58	0,01	0,50
A (ToC)	10	1,26	1	0,40	0,1	0,13	0,01	0,04
B (Tol)	10	7,37	1	2,33	0,1	0,74	0,01	0,23
B (ToC)	10	3,55	1	1,12	0,1	0,36	0,01	0,11
C (Tol)	10	11,70	1	3,70	0,1	1,17	0,01	0,37
C (ToC)	10	9,25	1	2,93	0,1	0,93	0,01	0,29

Műszaki adatok ¹	Extra	Extrapolált interferencia-küszöbök a HemoSphere kibővített monitortól 3 méterre lévő céljel esetén						
	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)
¹ Tesztspecifikáció	ik [Interfe	rencia-küszöb (Tol) vagy	v kommunikáció	s küszöb	(ToC) eredmén	yei]:	
A. 2.4 GHz; Ch 6,	2437 MH	lz – Invazív móc	1					
B . 5 GHz, 20 MHz; Ch 40, (5190–5210 MHz – Invazív mód)								
C . 5 GHz, 20 MHz	C . 5 GHz, 20 MHz; Ch 153, (5755–5775 MHz – Invazív mód)							

G-5. táblázat: Azonos sávban működő vezeték nélküli eszközök – interferencia-küszöb (ToI) és kommunikációs küszöb (ToC) a HemoSphere kibővített monitor (EUT) nem invazív módban és külső eszközök között

Műszaki adatok ¹	Interfere	encia-küszöb (Tol) v	vagy kommunikáció:	s küszöb (ToC) erec	dményei
	Nem szándékos jel típusa és minimális szintje	A vizsgálandó berendezés tervezett frekvenciája (EUT)	Nem szándékos jel frekvenciája (MHz)	Nem szándékos jelszint a vizsgálandó berendezésnél (EUT) (dBm)	IU-arány (Tol vagy ToC)
A (Tol)	Tier 3 /	2437	2412	24,06	3,05
A (ToC)	802.11n	2437	2412	47,96	-20,85
B (Tol)	20 MHz kieg.	5200	5180	36,19	-18,7
B (ToC)	csatorna 20 dBm	5200	5180	36,19	-18,7
C (Tol)		5765	5745	28,18	-12,1
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	32,34	-16,26

¹Tesztspecifikációk [Interferencia-küszöb (Tol) vagy kommunikációs küszöb (ToC) eredményei]:

A. 2.4 GHz; Ch 6, 2437 MHz – Nem invazív mód

B. 5 GHz, 20 MHz; Ch 40, (5190–5210 MHz) – Nem invazív mód

C. 5 GHz, 20 MHz; Ch 153, (5755–5775 MHz) – Nem invazív mód

Műszaki adatok ¹	Extra	Extrapolált interferencia-küszöbök a HemoSphere kibővített monitortól 3 méterre lévő céljel esetén						
	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)	EIRP (W)	Távolság (m)
A (Tol)	10	18,80	1	5,94	0,1	1,88	0,01	0,59
A (ToC)	10	1,20	1	0,38	0,1	0,12	0,01	0,04
B (Tol)	10	4,65	1	1,47	0,1	0,47	0,01	0,15
B (ToC)	10	4,65	1	1,47	0,1	0,47	0,01	0,15
C (Tol)	10	11,69	1	3,70	0,1	1,17	0,01	0,37
C (ToC)	10	7,24	1	2,29	0,1	0,72	0,01	0,23

¹Tesztspecifikációk [Interferencia-küszöb (Tol) vagy kommunikációs küszöb (ToC) eredményei]:

A. 2.4 GHz; Ch 6, 2437 MHz – Nem invazív mód

B. 5 GHz, 20 MHz; Ch 40, (5190–5210 MHz – Nem invazív mód)

C. 5 GHz, 20 MHz; Ch 153, (5755–5775 MHz – Nem invazív mód)

G-6. táblázat: Elektromágneses zavartűrés (ESD,	EFT, túlfeszültség,	feszültségletörések és mágneses
m	ező)	

Immunitási teszt	IEC 60601-1-2 tesztszint	Megfelelőségi szint	Elektromágneses környezet – Irányelvek	
A HemoSphere kibővített monitort az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben történő használatra tervezték. A HemoSphere kibővített monitor vásárlójának, illetve felhasználójának biztosítania kell, hogy az eszközt ilyen környezetben használják.				
Elektrosztatikus kisülés (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV érintkező	±8 kV	A padlózat legyen fa, beton vagy kerámiacsempe. Amennyiben a padló szintetikus anyaggal van befedve, a relatív páratartalom legalább 30%-os legyen.	
	±15 kV levegő	±15 kV		
Elektromos gyors tranziens/burst (kitörés) IEC 61000-4-4	±2 kV a hálózati tápvezetékekre	±2 kV a hálózati tápvezetékekre	A hálózati áram minőségének az általános kereskedelmi és/ vagy kórházi környezetnek megfelelőnek kell lennie.	
	±1 kV a > 3 méteres, 1 kV-os bemeneti/kimeneti vezetékekre	±1 kV a > 3 méteres, 1 kV-os bemeneti/kimeneti vezetékekre		
Túlfeszültség IEC 61000-4-5	±1 kV vezeték(ek) és vezeték(ek) között	±1 kV vezeték(ek) és vezeték(ek) között		
	±2 kV vezeték(ek) és a földelés között	±2 kV vezeték(ek) és a földelés között		
Feszültségletörések, rövid kimaradások és feszültségingadozások a váltóáramú hálózati vezetékeken IEC 61000-4-11	0% U _T (az U _T 100%-os esése) 0,5 cikluson át (0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° és 315°)	0% <i>U</i> _T	A hálózati áram minősége az általános kereskedelmi vagy kórházi környezetnek megfelelő kell legyen. Ha a HemoSphere kibővített monitor felhasználója hálózati áramkimaradások esetén is folyamatos üzemelést igényel, akkor javasolt szünetmentes tápegységről vagy akkumulátorról üzemeltetni a	
	0% <i>U_T (az U_T</i> 100% <i>-os esése) 1 cikluson át (egyfázisú, 0°- nál)</i>	0% <i>U</i> _T		
	70% U _T (az U _T 30%-os esése) 25/30 cikluson át (egyfázisú, 0°-nál)	70% <i>U</i> _T		
	Megszakítás: 0% U _T (az U _T 100% <i>-os esése)</i> 250/300 cikluson át	0% <i>U</i> T	monitort.	
Hálózati frekvencia (50/60 Hz) mágneses mező IEC 61000-4-8	30 A(rms)/m	30 A/m	A hálózati frekvencia mágneses mezőinek az általános kereskedelmi vagy kórházi környezet jellemzőjének megfelelő szinten kell lenniük.	
Megjegyzés: Az U⊤ a váltóáramú hálózat feszültsége a tesztszint alkalmazása előtt.				

390

Immunitási teszt	IEC 60601-1-2 tesztszint	Megfelelőségi szint	Elektromágneses környezet – Irányelvek		
A HemoSphere kibővített monitort az alábbiakban meghatározott elektromágneses környezetben történő használatra tervezték. A HemoSphere kibővített monitor vásárlójának, illetve felhasználójának biztosítania kell, hogy az eszközt ilyen környezetben használják.					
			A hordozható és mobil RF kommunikációs készülékek nem használhatók közelebb a HemoSphere kibővített monitor semelyik részéhez, beleértve a kábeleket is, mint az ajánlott szeparációs távolság, amelyet az adókészülék frekvenciájának megfelelő egyenlet alapján lehet kiszámítani.		
IFC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz és 80 MHz között	3 Vrms	Ajánlott szeparációs távolság		
120 01000-4-0			$d = [1,2] \times \sqrt{P}$; 150 kHz és 80 MHz között		
			<i>d</i> = [1,2] × √ <i>P</i> ; 80 MHz és 800 MHz között		
IEC 61000-4-6	150 kHz és 80 MHz között	o vins	<i>d</i> = [2,3] × √ <i>P</i> ; 800 MHz és 2500 MHz között		
Sugárzott RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 és 2700 MHz között	3 V/m	Ahol a P az adókészülék – gyártója által megadott – maximális névleges kimeneti teljesítménye wattban (W), a d pedig az ajánlott szeparációs távolság méterben (m).		
			A rögzített rádiófrekvenciás adókészülékek által létrehozott térerősségeknek, amelyek az elektromágneses mező helyszíni vizsgálatával határozhatók meg, ^a kisebbnek kell lenniük az egyes frekvenciatartományokban meghatározott megfelelési szintnél. ^b		
			Az alábbi szimbólummal ellátott készülékek közelében fordulhat elő interferencia:		
			(((•))		

^aA helyhez kötött adókészülékekből, például (mobil- és vezeték nélküli) rádiótelefonok és hordozható adóvevők bázisállomásaiból, amatőr rádiókból, AM és FM rádiós műsorszórásból és TV-műsorszórásból származó térerősség elméleti módszerrel előre nem állapítható meg pontosan. A rögzített RF adók miatti elektromágneses környezet felmérése érdekében figyelembe kell venni az elektromágneses helyszíni felmérést. Ha azon a helyen, ahol a HemoSphere kibővített monitort használják, a mért térerősség meghaladja a fenti vonatkozó rádiófrekvenciás megfelelési szintet, meg kell figyelni, hogy a HemoSphere kibővített monitor megfelelően működik-e. Amennyiben rendellenes működés figyelhető meg, további lépésekre lehet szükség, például a HemoSphere kibővített monitor elforgatására vagy áthelyezésére.

^bA 150 kHz– 80 MHz frekvenciatartományban a térerősségeknek 3 V/m-nél kisebbnek kell lenniük.

1. megjegyzés: 80 MHz és 800 MHz esetén a nagyobb frekvenciatartomány érvényes.

2. megjegyzés: Ezek az irányelvek nem érvényesek minden helyzetben. Az elektromágneses terjedést befolyásolja a különböző szerkezetek, tárgyak és emberek általi abszorpció és a róluk való visszaverődés.

G.3 A vezeték nélküli technológia adatai

A HemoSphere kibővített monitorba épített vezeték nélküli kommunikációs technológia Wi-Fi-kapcsolatot biztosít. A HemoSphere kibővített monitor vezeték nélküli technológiája támogatja az IEEE 802.11a/b/g/n

protokollokat a teljesen integrált biztonsági ügyfél révén, amely 802.11i/WPA2 hitelesítést és adattitkosítást biztosít.

A HemoSphere kibővített monitorba épített vezeték nélküli technológia műszaki adatait az alábbi táblázat tartalmazza.

Funkció	Leírás		
Wi-Fi-szabványok	IEEE 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n		
Wi-Fi átviteli módok	Közvetlen sorozatú szórt spektrum (Direct Sequence-Spread Spectrum – DSSS) Komplemens kódú kulcs (Complementary Code Keying – CCK) Ortogonális frekvenciaosztásos multiplexelés (Orthogonal Frequency Divisional Multiplexing – OFDM)		
Wi-Fi közeghozzáférési protokoll	Vivőjel-érzékeléses többszörös hozzáférés, ütközéselkerüléssel (Carrier sense multiple access with collision avoidance – CSMA/CA)		
Támogatott Wi-Fi adatátviteli sebességek	802.11a (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mbps 802.11b (DSSS, CCK): 1, 2, 5,5, 11 Mbps 802.11g (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mbps 802.11n (OFDM, HT20, MCS 0-7): 6,5, 13, 19,5, 26, 39, 52, 58,5, 72,2 Mbps 7,2, 14,4, 21,7, 28,9, 43,3, 57,8, 65 Mbps		
Moduláció	BPSK 1, 6, 6,5, 7,2 és 9 Mbps-on QPSK 2, 12, 13, 14,4, 18, 19,5 és 21,7 Mbps-on CCK 5,5 és 11 Mbps-on 16-QAM 24, 26, 28,9, 36, 39 és 43,3 Mbps-on 64-QAM 48, 52, 54, 57,8, 58,5, 65 és 72,2 Mbps-on		
802.11n térbeli adatfolyam	1X1 SISO (Single Input, Single Output – egyetlen bemenet, egyetlen kimenet)		
Támogatott szabályozási tartomány	FCC (Észak- és Dél-Amerika, Ázsia egyes részei és Közel-Kelet) ETSI (Európa, Közel-Kelet, Afrika és Ázsia egyes részei) MIC (Japán) (korábban TELEC) KC (Korea) (korábban KCC) NCC (Tajvan)		
2,4 GHz-es frekvenciasávok	ETSI: 2,4 GHz-től 2,483 GHz-ig MIC: 2,4 GHz-től 2,495 GHz-ig	FCC: KC:	2,4 GHz-től 2,483 GHz-ig 2,4 GHz-től 2,483 GHz-ig
2,4 GHz-en használható csatornák	ETSI: 13 (3 átfedés nélkül) MIC: 14 (4 átfedés nélkül)	FCC: KC:	11 (3 átfedés nélkül) 13 (3 átfedés nélkül)
5 GHz-es frekvenciasávok	ETSI: 5,15 GHz-től 5,35 GHz-ig 5,47 GHz-től 5,725 GHz-ig	FCC:	5,15 GHz-től 5,35 GHz-ig 5,47 GHz-től 5,725 GHz-ig 5,725 GHz-től 5,825 GHz-ig
	MIC: 5,15 GHz-től 5,35 GHz-ig 5,47 GHz-től 5,725 GHz-ig	KC:	5,15 GHz-től 5,25 GHz-ig 5,725 GHz-től 5,825 GHz-ig
5 GHz-en használható csatornák	ETSI: 19 átfedés nélküli MIC: 19 átfedés nélküli	FCC: KC:	24 átfedés nélküli 19 átfedés nélküli

Funkció	Leírás	
Maximális adási	802.11a	
teljesítmény	6 Mbps 15 d	dBm (31,623 mW)
Megjegyzés: A	54 Mbps 12 0	dBm (19,953 mW)
maximális adási	802.11b	
teljesítmény az adott	1 Mbps 16 d	dBm (39,81 mW)
ország szabályozása	11 Mbps 16 0	dBm (39,81 mW)
függvényében változik.	802.11g	
Minden érték névleges,	6 Mbps 16 0	dBm (39,81 mW)
±2 dBm. 2,4 GHz-en egy	54 Mbps 12 0	dBm (25,12 mW)
térbeli adatfolyam és	802.11n (2,4 GHz)	
20 MHz-es	6,5 Mbps (MCS0) 16	6 dBm (39,81 mW)
csatornaszélesség	65 Mbps (MCS7) 12	dBm (15,85 mW)
támogatott.	802.11n (5 GHz HT2	0)
	6,5 Mbps (MCS0) 15 dBm (31,62 mW)	
	65 Mbps (MCS7) 12	2 dBm (15,85 mW)
Tipikus vételi	802.11a	
érzékenység	6 Mbps –90) dBm
Megjegyzés: Minden	54 Mbps -73	6 dBm (PER <= 10%)
érték névleges, ±3 dBm.	802.11b	
Csatornák szerint	1 Mbps -89) dBm
változik.	11 Mbps -82	2 dBm (PER <= 8%)
	802.11g	
	6 Mbps –85	dBm
	54 Mbps –68	6 dBm (PER <= 10%)
	802.11n (2.4 GHz)	
	MCS0 Mbps -86	6 dBm
	MCS7 Mbps –65	5 dBm
	802.11n (5 GHz HT20)	
	MCS0 Mbps –90	0 dBm
	MCS7 Mbps –70	0 dBm
Biztonság	Szabványok	
	IEEE 802.11i (WPA2)	
	Titkosítás	
	Továbbfejlesztett kódolási szabvány (AES, Rijndael-algoritmus)	
	Titkosítási kulccsal kapcsolatos rendelkezések	
	Előre megosztott (PSK)	
	Dinamikus	
	802.1X kiterjeszthető címhitelesítési protokoll típusai	
	EAP-FAST, EAP-TLS, EAP-TTLS	
	PEAP-GTC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-TLS	
	LEAP	
	FIPS 140-2 mód	
	A működés WPA2-	AES plusz EAP-TLS-re vagy WPA2-PSK/AES-re van korlátozva

Funkció	Leírás	
Megfelelés	ETSI szabályozási tartomány EN 300 328 EN 55022:2006 B osztály 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 61000-3-2:2006 EN 301 893 EU 2002/95/EC (RoHS) EN 60950-1 FCC szabályozási tartomány (Tanúsítványazonosító: SQG-WB45NBT) FCC 15.247 DTS – 802.11b/g (Wi-Fi): 2,4 GHz & 5,8 GHz FCC 15.407 UNII – 802.11a (Wi-Fi): 2,4 GHz & 5,4 GHz FCC 15. rész, B osztály UL 60950 Industry Canada (Tanúsítványazonosító: 3147A-WB45NBT) RSS-210 – 802.11a/b/g/n (Wi-Fi) – 2,4 GHz, 5,8 GHz, 5,2 GHz és 5,4 GHz ICES-003, B osztály MIC (Japán) tanúsítványazonosító: Image: Constant (Constant (Const	
Tanúsítványok	 Wi-Fi Alliance 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n WPA hitelesítés WPA2 hitelesítés Cisco-kompatibilis kiterjesztések (4. verzió) FIPS 140-2 1. szint ARM926 (ARMv5TEJ) processzor 45-ös sorozatú Wi-Fi-modullal, amelyen Linux 3.8 fut OpenSSL FIPS Object Module v2.0 (érvényesítési tanúsítvány #1747) 	
Antennatípus	PCB dipól	
Antenna méretei	36 mm × 12 mm × 0,1 mm	

G.3.1 A vezeték nélküli technológia szolgáltatásminősége

A HemoSphere kibővített monitorba épített vezeték nélküli technológia fiziológiai adatok, riasztások és az eszköz értesítéseinek továbbítását teszi lehetővé a támogatott kórházi információs rendszerekbe (Hospital Information System – HIS), kizárólag elektronikus diagramok készítése és archiválása céljából. A vezeték nélküli adattovábbításnak nem célja a riasztások távoli kezelése vagy az adatok valós idejű távoli megjelenítése. A szolgáltatásminőséget (Quality of service – QoS) a normál kapcsolat összes adatvesztése függvényében határozzák meg, olyan környezetben, ahol a HemoSphere kibővített monitor legalább közepes vezeték nélküli jelerősséggel működik (8-1. táblázat, oldal: 151), jó HIS-kapcsolattal (8-2. táblázat, oldal: 153). A HemoSphere kibővített monitorba épített vezeték nélküli adatátvitelét 5% alatti adatvesztésre validálták ilyen körülmények között. A HemoSphere kibővített monitorba épített vezeték nélküli technológia hatótávolsága 150 láb akadály nélkül, és 75 láb, ha nincs közvetlen rálátás. A hatótávolságot más vezeték nélküli adók jelenléte befolyásolhatja.

A HemoSphere kibővített monitor támogatja a Health Level 7 (HL7) szabvány szerinti adatátvitelt. A vevőrendszernek minden adat átvitelét nyugtáznia kell. Ha a továbbítás nem volt sikeres, a rendszer az adatokat újra elküldi. A HemoSphere kibővített monitor automatikusan megpróbál helyreállítani minden megszakadt HIS-kapcsolatot. Ha a meglévő HIS-kapcsolato(ka)t nem lehet helyreállítani, akkor a HemoSphere kibővített monitor felhívási hangjelzéssel és üzenettel is figyelmezteti a felhasználót (**Alert: HIS Connectivity Loss**, lásd: 15-6. táblázat, oldal: 271).

G.3.2 A vezeték nélküli kommunikáció biztonságosságának növelésére szolgáló módszerek

A vezeték nélküli jelek biztonságát az iparági szabványoknak megfelelő vezeték nélküli biztonsági protokollok garantálják (G-8. táblázat, oldal: 392). A WEP és WPA vezeték nélküli biztonsági szabványokról már igazolták, hogy feltörhetők, így nem ajánlottak. Az Edwards javasolja, hogy a vezeték nélküli adatátvitelt az IEEE 802.11i (WPA2) biztonsági protokoll és a FIPS mód engedélyezésével tegye biztonságosabbá. Annak érdekében, hogy a HemoSphere kibővített monitorozó platform és a HIS rendszer közti adatátvitel még biztonságosabb legyen, az Edwards javasolja, hogy hálózatbiztonsági rendszert is valósítson meg, például tűzfalakkal védett virtuális LAN-ok kiépítésével.

G.3.3 A vezeték nélküli eszközök együttes működésével kapcsolatos problémák hibaelhárítása

A tesztelés szerint ez az eszköz megfelel az IEC 60601-1-2 szabvány követelményeinek. Ha kommunikációs problémákat tapasztal a HemoSphere kibővített monitor vezeték nélküli technológiájával kapcsolatban, akkor ellenőrizze, hogy megvan-e a minimális távolság a hordozható és mobil RF kommunikációs berendezések (adók) és a HemoSphere kibővített monitor között. A szeparációs távolságokra vonatkozó további részleteket lásd: G-3. táblázat, oldal: 387.

G.3.4 Federal Communication Commission (Szövetségi Távközlési Bizottság, FCC) interferencia-nyilatkozat

Megjegyzés

FONTOS! Az FCC RF expozíciós megfelelőségi követelményeinek való megfelelés érdekében a jelen adónál használt antennát úgy kell elhelyezni, hogy legalább 20 cm legyen a szeparációs távolság minden embertől, továbbá nem lehet egy helyen, és nem működhet együtt más antennával vagy adóval.

Federal Communication Commission interferencia nyilatkozat

Ezt a készüléket megvizsgálták és úgy találták, hogy megfelel a B osztályú digitális eszközök korlátozásainak az FCC szabálykönyv 15. része szerint. Ezek a korlátozások észszerű mértékben biztosítják a káros interferencia elleni védelmet a lakókörnyezetben. Ez az eszköz rádiófrekvenciás energiát generál, használ és képes sugározni – amennyiben nem az utasítások szerint telepítik és használják, káros zavart okozhat a rádiókommunikációban. Azonban nincs garancia arra, hogy egyes igénybevételek során nem alakul ki interferencia. Ha ez a berendezés káros interferenciát okoz a rádióvagy televízió-adások vételében – ez megállapítható a berendezés ki- és bekapcsolásával –, a következő módokon próbálja meg orvosolni az interferenciát:

- 1. Forgassa el vagy helyezze át a vevőantennát.
- 2. Növelje a készülék és a vevő közötti távolságot.
- 3. Csatlakoztassa a készüléket egy másik elektromos hálózati áramkör aljzatához, mint amelyhez a vevő csatlakozik.
- 4. Segítségért forduljon a beszállítóhoz vagy egy tapasztalt rádió-/TV-szerelőhöz.

VIGYÁZAT

FCC Bármilyen változtatás vagy módosítás, melyet külön nem engedélyezett a megfelelőségért felelős fél, érvénytelenítheti a felhasználó jogát a készülék használatára.

Ez az eszköz megfelel az FCC szabálykönyv 15, részének. A működtetés az alábbi két körülmény fennállása esetén engedélyezett: (1) Ez az eszköz nem okozhat káros interferenciát, és (2) ennek az eszköznek el kell viselnie bármilyen külső interferenciát, ideértve a nemkívánatos működést okozó interferenciát is.

Ez az eszköz csak *beltérben* használható, ha az 5,15–5,25 GHz-es frekvenciatartományban működik.

Az FCC megköveteli, hogy ezt a terméket az 5,15–5,25 GHz-es tartományban csak beltérben használja, hogy csökkentse a potenciális káros interferenciát az ugyanazon a csatornán működő mobil műholdas rendszerekkel.

Ez az eszköz nem engedélyezi a működést a 116–128-as csatornákon (5580–5640 MHz) 11na mód és a 120–128-as csatornákon (5600–5640 MHz) 11a mód esetén, ami átfed az 5600–5650 MHz-es sávval.

Megjegyzés

FONTOS! FCC sugárterhelési nyilatkozat:

Ez a berendezés megfelel az FCC nem kontrollált környezetre vonatkozó sugárterhelési követelményeinek. Ezt a berendezést úgy kell telepíteni és működtetni, hogy legalább 20 cm-es távolság legyen a sugárzó felület és az emberi testek között.

G.3.5 Industry Canada nyilatkozat

RF sugárzásveszéllyel kapcsolatos figyelmeztetés

Ahhoz, hogy megfeleljen az FCC és az Industry Canada RF expozíciós követelményeinek, ezt az eszközt olyan helyre kell telepíteni, ahol az eszköz antennái legalább 20 cm-re lesznek minden embertől. Nem engedélyezett nagyobb erősítésű vagy olyan antennák használata, amelyeket nem hitelesítettek a jelen termékkel való használatra. Az eszközt nem szabad másik adóegységgel egy helyre tenni.

Maximális antennaerősítés – Ha az integrátor úgy állítja be az eszközt, hogy az antennát érzékelni lehessen a gazdagépről.

A rádióadót (IC azonosító: 3147A-WB45NBT) engedélyezte az Industry Canada az alább felsorolt antennákkal való működtetésre a jelzett antennatípusoknál maximálisan megengedhető erősítés és a szükséges antennaimpedancia mellett. A listában fel nem sorolt antennatípusok használata, amelyek maximális erősítése meghaladja az antennatípusnál jelzettet, szigorúan tilos ennél az eszköznél.

"Az antenna típusát és erősítését úgy kell megválasztani, hogy az izotróp antennához viszonyított tényleges kisugárzott teljesítmény (equivalent isotropically radiated power – EIRP) ne legyen több, mint ami a sikeres kommunikációhoz szükséges, hogy csökkenteni lehessen az esetleges rádióinterferenciát a többi felhasználó számára."

"Ezt az eszközt [4] dBi maximális erősítésű antennával való használatra tervezték. Nagyobb erősítésű antenna használata szigorúan tilos az Industry Canada előírásai szerint. A szükséges antennaimpedancia 50 ohm."

Ez az eszköz megfelel az Industry Canada nem engedélyköteles RSS szabvány(ai)nak. A működtetés az alábbi két körülmény fennállása esetén engedélyezett: (1) Ez az eszköz nem okozhat interferenciát, és (2) ennek az eszköznek el kell viselnie bármilyen külső interferenciát, ideértve az eszköznél nemkívánatos működést okozó interferenciát is.

G.3.6 Európai Unió R&TTE nyilatkozatok

Ez az eszköz megfelel az 1999/5/EK R&TTE irányelv lényegi követelményeinek. A következő tesztmódszerrel igazolták az eszköz vélelmezett megfelelését az 1999/5/EK R&TTE irányelv lényegi követelményeinek:

- EN60950-1:2001 A11:2004
 Információtechnológiai berendezések biztonságossága
- EN 300 328 V1.8.1: (2006.10.)
Elektromágneses összeférhetőségi és rádióspektrumügyek (Electromagnetic compatibility and Radio Spectrum Matters – ERM); Szélessávú átviteli rendszerek; A 2,4 GHz-es ISM-sávban működő, szórt spektrumú modulációt alkalmazó adatátviteli berendezések; Az R&TTE irányelv 3.2. cikkelye lényegi követelményeit tartalmazó harmonizált európai szabvány

- EN 301 489-1 V1.6.1: (2005.09.) Elektromágneses összeférhetőségi és rádióspektrumügyek (ERM); Rádióberendezések és szolgáltatások elektromágneses összeférhetőségi (ElectroMagnetic Compatibility – EMC) szabványa; 1. rész: Közös műszaki követelmények
- EN 301 489-17 V1.2.1 (2002.08.) Elektromágneses összeférhetőségi és rádióspektrumügyek (ERM); Rádióberendezések és szolgáltatások elektromágneses összeférhetőségi (ElectroMagnetic Compatibility – EMC) szabványa; 17. rész: A 2,4 GHz-es szélessávú átviteli rendszerek és 5 GHz-es nagy teljesítményű RLAN berendezés specifikus feltételei
- EN 301 893 V1.5.1 (2008.12.) Elektromágneses összeférhetőségi és rádióspektrumügyek (ERM); Széles sávú rádiós hozzáférési hálózatok (Broadband Radio Access Networks – BRAN); 5 GHz-es nagyteljesítményű RLAN berendezés specifikus feltételei
- EU 2002/95/EK (RoHS) Megfelelési nyilatkozat – 2003/95/EK EU irányelv; Veszélyes anyagok korlátozása (Reduction of Hazardous Substances – RoHS)

Ez az eszköz egy 2,4 GHz-es szélessávú átviteli rendszer (adó-vevő), amely az EU tagállamaiban és az EFTA országokban használható, kivéve Franciaországot és Olaszországot, amelyekre korlátozott felhasználás vonatkozik.

Olaszországban a végfelhasználónak kell engedélyért folyamodnia a nemzeti frekvenciahasználati hatóságnál az eszköz használatához, a kültéri rádiócsatlakozás beállításához és/vagy a telekommunikáció és/vagy a hálózati szolgáltatások közösségi elérésének biztosításához.

Ez az eszköz nem használható kültéri rádiócsatlakozás beállításához Franciaországban és néhány egyéb területen, ahol az RF kimeneti teljesítmény nem lépheti túl a 10 mW EIRP értéket a 2454–2483,5 MHz-es frekvenciatartományban. További információért a végfelhasználó lépjen kapcsolatba a nemzeti frekvenciahasználati hatósággal Franciaországban.

Az Edwards Lifesciences ezúton kijelenti, hogy ez a monitor megfelel az 1999/5/EK irányelv lényegi követelményeinek és egyéb releváns rendelkezéseknek.

Szómagyarázat

AcumenTM Hypotension Prediction Index (HPI)

Annak valószínűsége, hogy a beteg hipotóniás esemény (MAP <65 Hgmm legalább egy percen keresztül) felé tarthat.

Riasztások

Hang- és fényjelzések, amelyek figyelmeztetik a kezelőt, hogy a mért betegparaméter a riasztási határértéken kívül esik.

Riasztási határértékek

A monitorozott betegparaméterek maximális és minimális értékei.

Kiindulási vérhőmérséklet

A perctérfogatmérések alapjául szolgáló vérhőmérséklet.

Vérnyomás (BP)

A HemoSphere nyomáskábellel mért vérnyomás.

Vérhőmérséklet (BT)

A pulmonális artériás vér hőmérséklete, amikor a katéter megfelelően van elhelyezve.

Testfelszín (BSA)

Az emberi test számított felszíne.

Bólus (iCO) mód

A HemoSphere Swan-Ganz modul perctérfogat bólustermodilúciós módszerrel történő mérésére szolgáló működési állapota.

Bólusinjekció

Jeges vagy szoba-hőmérsékletű folyadék ismert térfogata, amely a pulmonális artériás katéteren található nyílásba fecskendezve indikátorként szolgál a perctérfogat méréséhez.

Gomb

Szöveges kép a képernyőn, amelynek megérintése elindít egy művelet vagy hozzáférést biztosít egy menühöz.

Szívindex (CI)

A testmérethez igazított perctérfogat.

Perctérfogat (CO)

A szívből a szisztémás keringésbe lövellt vértérfogat, liter per percben mérve.

Centrális vénás vér oxigénszaturációja (ScvO₂)

Az oxigénnel telített hemoglobin aránya a vénás vérben, a vena cava superiorban (VCS) mérve. Megjelenítése: ScvO₂.

Centrális vénás nyomás (CVP)

A vena cava superiorban (jobb pitvarban) mérhető átlagos nyomás külső monitorral mérve. A jobb szívfélbe történő vénás visszafolyást jelzi.

Számítási állandó

A perctérfogat egyenletben használt állandó, amely figyelembe veszi a vér és injektátum sűrűségét, az injektátum térfogatát és a katéterben bekövetkezett indikátorveszteséget.

Alapértelmezett beállítások

A rendszer által biztosított kezdeti üzemeltetési feltételek.

Dinamikus artériás elastance (Ea_{dyn})

A dinamikus artériás elastance a pulzusnyomás-változás és a verőtérfogat-változás hányadosa (PPV/ SVV). Az artériás elastance érték becslése.

Végdiasztolés térfogat (EDV)

A jobb kamra vértérfogata a diasztolé végén.

Végdiasztolés térfogat index (EDVI)

A jobb szívfél végdiasztolés térfogata a testmérethez igazítva.

Becsült oxigénfelhasználás (VO2e)

Kifejezés a szöveti oxigénfelhasználás becsült sebességére, amely általában az 1 milligramm nettó száraz tömegű szövet esetében 1 óra alatt felhasznált oxigént jelenti ml/percben kifejezve. Az ScvO₂- értékkel kerül kiszámításra.

FloTrac artériás nyomás alapján automatikusan kalibrált perctérfogat (FT-CO)

Az artériás vérnyomás görbéjéből folyamatosan számított CO.

Szívfrekvencia (HR)

A percenkénti kamrai összehúzódások száma. A külső monitorból származó alárendelt HR-adatokat a rendszer az idő függvényében átlagolja, és HR_{ava}formájában jeleníti meg.

Hematokrit (Hct)

Vörösvértestek százalékos aránya egy adott vértérfogatban.

Hemoglobin (HGB)

A vörösvértestek oxigénszállító része. Vörösvértest térfogata gramm per deciliterben mérve.

lkon

Adott képernyőt, platformállapotot vagy menüelemet képviselő kép a képernyőn. Ha engedélyezve van, megérintésekor elindul egy művelet, vagy hozzáférést biztosít egy menühöz.

Injektátum

iCO (bólustermodilúciós perctérfogat) méréséhez használt folyadék.

Szakaszosan mért szívindex (iCl)

A testmérethez igazított szakaszosan mért perctérfogat.

Szakaszosan mért perctérfogat (iCO)

A szív által a szisztémás keringésbe percenként pumpált vérmennyiség szakaszos mérése termodilúció segítségével.

Beavatkozás

A beteg állapotának megváltoztatására irányuló lépések.

Artériás középnyomás (MAP)

Külső monitorral mért szisztémás artériás vérnyomás átlaga.

Kevert vénás vér oxigénszaturációja (ScvO₂)

Az oxigénnel telített hemoglobin aránya a vénás vérben, a pulmonális artériában mérve. Megjelenítés: SvO₂.

Oxigénfelhasználás (VO₂)

Kifejezés a szöveti oxigénfelhasználás sebességére, amely általában az 1 milligramm nettó száraz tömegű szövet esetében 1 óra alatt felhasznált oxigént jelenti ml/percben kifejezve. Az SvO₂-értékkel kerül kiszámításra.

Oxigénleadás (DO₂)

A szövetekhez percenként szállított oxigénmennyiség, milliliterben kifejezve (ml/perc).

Oxigénleadási index (DO₂I)

A szövetekhez szállított, milliliter/percben kifejezett oxigénmennyiség, a testmérethez viszonyítva (ml/perc/m²).

Oximetria (oxigénszaturáció, ScvO₂/SvO₂)

Oxigénnel telített hemoglobin százalékos aránya a vérben.

Páciens CCO kábelteszt

A Páciens CCO kábel épségének ellenőrzésére szolgáló vizsgálat.

Flebosztatikus tengely

Referenciatengely a betegben, amely a beteg jobb pitvarán halad keresztül bármely anatómiai síkban. Physiocal

A fiziológiai kalibrálási eljárás arra használható, hogy pontos vérnyomásértékeket kapunk az ujj artériájából.

Pletizmográf érzékelő

A ClearSight ujjmandzsettába beépített eszköz, amely az ujjartériában méri a térfogati ingadozást. Nyomásszabályozó (PC2)

A beteg csuklóján viselt egység, amely a szív-referenciaérzékelőt és a kompatibilis Edwards ujjmandzsettákat a HemoSphere ClearSight modulhoz kapcsolja.

Pulzusszám (PR)

Percenkénti artériás pulzusszám.

Jobb kamrai ejekciós frakció (RVEF)

A szisztolé alatt a jobb kamrából kilövellt vér térfogata százalékban kifejezve.

Érzékenység

Adott teszt képessége, hogy helyesen azonosítsa azokat, akiknél fennáll az állapot (valódi pozitív arány). Matematikai meghatározása: (Valódi pozitívok száma/[Valódi pozitívok száma + Hamis negatívok száma]) × 100.

Jelminőségjelző (SQI)

Az oximetriai jelminőség a katéter állapota és éren belül helyzete alapján.

Segédkábel

A más monitorról származó adatok HemoSphere kibővített monitorra történő átvitelére szolgáló kábel. Specifitás

Adott teszt képessége, hogy helyesen azonosítsa azokat, akiknél nem áll fenn az állapot (valódi negatív arány). Matematikai meghatározása: (Valódi negatívok száma/[Valódi negatívok száma]) × 100.

STAT-érték

A CO-/CI-, EDV-/EDVI- és RVEF-értékek gyors becslése.

Verőtérfogat (SV)

A kamrák egy-egy összehúzódása során kipumpált vérmennyiség.

Verőtérfogat-index (SVI)

A testmérethez igazított verőtérfogat.

Verőtérfogat-változás (SVV)

A verőtérfogat-változás a maximális és minimális verőtérfogat közötti százalékos különbség.

Szisztémás vaszkuláris rezisztencia (SVR)

A bal kamrából jövő véráram impedanciájának származtatott értéke (afterload).

Szisztémás vaszkuláris rezisztencia index (SVRI)

Szisztémás vaszkuláris rezisztencia, a testmérethez igazítva.

Szisztolé meredeksége (dP/dt)

Egy perifériás artériából mért artériás nyomás görbéjének maximális emelkedése.

Izzószál

A CCO termodilúciós katéteren található terület, amely kis energiamennyiségeket ad le a vérnek, indikátorként szolgálva a perctérfogat folyamatos méréséhez.

Termisztor

Hőmérsékletszenzor a pulmonális artériás katéter csúcsa közelében.

Termodilúció (TD)

Az indikátorhígítási eljárás egy változata, amelyben a hőmérséklet változása játssza az indikátor szerepét.

USB

Univerzális soros busz.

Térfogatszorításos módszer

Az artériás vértérfogatot a fotopletizmográfból érkező jel, valamint a kiegyenlítőtömlőben lévő gyorsan változó nyomás segítségével lehet állandó értéken tartani.

Kimosási görbe

Bólusinjekció által létrehozott indikátorhígítási görbe. A perctérfogat fordítottan arányos a görbe alatti területtel.

Ez az oldal szándékosan maradt üresen

Vigyázat: Az Amerikai Egyesült Államok szövetségi törvényei értelmében az eszköz kizárólag orvos által vagy orvosi utasításra értékesíthető. A teljes rendelési információt illetően lásd a használati utasítást.

Az európai piacon lévő, az orvostechnikai eszközök 93/42/EGK irányelvének 3, cikkében szereplő alapvető követelményeknek megfelelőEdwards Lifesciences eszközökön megtalálható a CE megfelelési jelzés.

Az Edwards, az Edwards Lifesciences, a stilizált E logó, az Acumen, az Acumen HPI, az Acumen IQ, a CCOmbo, a CCOmbo V, a ClearSight, a CO-Set, a CO-Set3, a FloTrac, a FORE-SIGHT, a FORE-SIGHT ELITE, a HemoSphere, a Hypotension Prediction Index, a HPI, a PediaSat, a Physiocal, a Swan, a Swan-Ganz, a Time-In-Target és a TruWave az Edwards Lifesciences Corporation védjegyei. Minden egyéb védjegy az adott tulajdonosé.

© 2021 Edwards Lifesciences Corporation. Minden jog fenntartva. A/W cikkszám: 10034032001/A



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