Monitor avanzato HemoSphere

Manuale dell'operatore



Manuale dell'operatore del monitor avanzato Edwards HemoSphere

A ragione del miglioramento continuo dei prodotti, i prezzi e le specifiche sono soggetti a modifiche senza preavviso. Le modifiche di questo manuale, in risposta a contributi degli utenti o a causa del miglioramento continuo del prodotto, vengono eseguite tramite ripubblicazione. Qualora, nell'uso normale di questo manuale, vengano rilevati errori, omissioni o dati errati, contattare il Supporto tecnico Edwards o il rappresentante Edwards di zona.

Supporto tecnico Edwards

Stati Uniti e Canada (24 ore su 24)	800.822.9837 o tech_support@edwards.com
Altri paesi (24 ore su 24)	949.250.2222
Europa	+8001.8001.801 o techserv_europe@edwards.com
Regno Unito	0870 606 2040 - Opzione 4
Irlanda	01 8211012 - Opzione 4

ATTENZIONE

La legge federale degli USA limita la vendita del presente dispositivo ai medici o dietro prescrizione medica.

Prodotto da	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 Prodotto negli Stati Uniti.
Marchi di fabbrica	Edwards, Edwards Lifesciences, il logo E stilizzato, Acumen, Acumen HPI, Acumen IQ, CCOmbo, CCOmbo V, ClearSight, CO-Set, CO-Set+, FloTrac, FORE-SIGHT, ForeSight, FORE-SIGHT ELITE, ForeSight Jr, HemoSphere, HPI, PediaSat, Physiocal, Swan, Swan-Ganz, Time-In-Target e TruWave sono marchi di fabbri- ca di Edwards Lifesciences Corporation. Tutti gli altri marchi di fabbrica sono di proprietà dei rispettivi tito- lari.
	La fabbricazione e la distribuzione di questo prodotto sono tutelate da uno o più dei seguenti brevetti statunitensi: brevetti USA 7,220,230; 7,422,562; 7,452,333; 7,785,263; 7,967,757; e brevetti esteri corrispondenti.

©2022 Edwards Lifesciences Corporation. Tutti i diritti riservati.

Versione 7.3 Data di pubblicazione del manuale: OTTOBRE 2022; Versione software: 02.03.xxx.xxx Data di pubblicazione originale: 30/09/2016



EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH Edisonstrasse 6 85716 Unterschleissheim, Germany



Edwards Lifesciences B.V. Verlengde Poolseweg 16 4818 CL Breda, Netherlands

Contenuto

Uso di questo manuale	21
1 Introduzione	
1.1 Scopo di destinazione di guesto manuale	
1.2 Indicazioni d'uso	
1.2.1 Monitor avanzato HemoSphere con modulo HemoSphere Swan-Ganz	23
1.2.2 Monitor avanzato HemoSphere con cavo per ossimetria HemoSphere	
1.2.3 Monitor avanzato HemoSphere con cavo di pressione HemoSphere	
1.2.4 Monitor avanzato HemoSphere con modulo tecnologico HemoSphere e cavo per	
ossimetro ForeSight	24
1.2.5 Monitor avanzato HemoSphere con modulo HemoSphere ClearSight	24
1.2.6 Monitor avanzato HemoSphere con funzione Gestione fluidi assistita Acumen e	
sensore Acumen IQ	25
1.3 Controindicazioni per l'uso	25
1.3.1 Monitor avanzato HemoSphere con cavo per ossimetro ForeSight	25
1.3.2 Monitor avanzato HemoSphere con modulo HemoSphere ClearSight	25
1.4 Dichiarazione sulla destinazione d'uso	25
1.5 Beneficio clinico previsto	
1.6 Collegamenti con tecnologie per l'emodinamica del monitor avanzato HemoSphere	30
1.6.1 Modulo HemoSphere Swan-Ganz	
1.6.2 Cavo di pressione HemoSphere	
1.6.3 Cavo per ossimetria HemoSphere	
1.6.4 Modulo tecnologico HemoSphere	35
1.6.5 Modulo HemoSphere ClearSight	
1.6.6 Documentazione e formazione	
1.7 Convenzioni di stile adottate nel manuale	37
1.8 Abbreviazioni contenute nel manuale	38
2 Sicurezza e simboli	41
2.1 Definizioni delle indicazioni di sicurezza	41
2.1.1 Avvertenza	41
2.1.2 Attenzione	41
2.1.3 Nota	41
2.2 Avvertenze	41
2.3 Messaggi di attenzione	47
2.4 Simboli dell'interfaccia utente	54
2.5 Simboli sulle etichette dei prodotti	59
2.6 Norme applicabili	63
2.7 Prestazioni essenziali del monitor avanzato HemoSphere	64
3 Installazione e configurazione	
3.1 Disimballaggio	
3.1.1 Contenuto della confezione	
3.1.2 Accessori richiesti per i moduli e i cavi della piattaforma	
3.2 Porte di connessione del monitor avanzato HemoSphere	67
3.2.1 Lato anteriore del monitor	
3.2.2 Lato posteriore del monitor	69
3.2.3 Pannello destro del monitor	70
3.2.4 Pannello sinistro del monitor	71
3.3 Installazione del monitor avanzato HemoSphere	71
3.3.1 Opzioni e raccomandazioni per il montaggio	71
3.3.2 Installazione della batteria	72
3.3.3 Connessione del cavo di alimentazione	73
3.3.4 Connessione e disconnessione di un modulo di monitoraggio emodinamico	74
3.3.5 Connessione e disconnessione di un cavo di monitoraggio emodinamico	75

3.3.6 Connessione dei cavi da dispositivi esterni	75
3.4 Avvio iniziale	75
3.4.1 Procedura di avvio	75
3.4.2 Selezione della lingua	
3.4.3 Selezionare l'ID del dispositivo	77
3.5 Spegnimento e modalità di risparmio energetico	77
4 Guida rapida del monitor avanzato HemoSphere	78
4 1 Monitoraggio della gittata cardiaca con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	78
4 1 1 Monitoraggio continuo della gittata cardiaca	79
4 1 2 Monitoraggio continuo della gittata cardiaca intermittente	80
4.1.3 Monitoraggio continuo del volume telediastolico	80
4.2 Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere	81
4 2 1 Configurazione del cavo di pressione	
4 2 2 Azzeramento cavo di pressione	82
4 3 Monitoraggio con il cavo per ossimetria HemoSphere	83
4 3 1 Calibrazione in vitro	83
4 3 2 Calibrazione in vivo	
4 4 Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere	85
4 4 1 Collegamento del modulo tecnologico HemoSphere	85
4 5 Monitoraggio con il modulo HemoSphere ClearSight	87
4 5 1 Collegamento del sistema non invasivo HemoSphere	
5 Navigazione nel Monitor avanzato HemoSphere	
5.1 Aspetto della schermata del monitor avanzato HemoSphere	
5.2 Barra di navigazione	
5.3 Viste di monitoraggio	
5.3.1 Riquadri parametro	
5.3.2 Vista di monitoraggio principale	
5.3.3 Vista di monitoraggio dei trend grafici	
5.3.4 Trend tabellari	
5.3.5 Suddivisione trend grafici/tabellari	
5.3.6 Schermata della fisiologia	
5.3.7 Schermata Cockpit	
5.3.8 Relazione fisiologica	
5.3.9 Schermata di posizionamento rispetto all'obiettivo	
5.4 Formato di monitoraggio concentrato	
5.4.1 Selezione della vista di monitoraggio	
5.4.2 Riquadro della forma d'onda della pressione sanguigna	
5.4.3 Riquadro del parametro concentrato	
5.4.4 Modifica dei parametri	
5.4.5 Modifica di allarmi/target	
5.4.6 Schermata di monitoraggio concentrato principale	
5.4.7 Schermata Trend granci concentrati	
5.4.8 Schermala Granco concentrato	
5.5 Strumenti cimici	
5.5.1 Selezione della modalità di monitoraggio	
5.5.2 Inserimento CVP	II/ 110
5.5.5 Calcolatore di parametri derivati	I IO 110
5.5.4 Revisione degli eventi	1 10 I
5.0 Dalia ilioittid2i0ili	125
5.6.2 Batteria	125 ، 17
5.6.2 Luminosità dello schermo	123 125
5.6.4 Volume allarme	125 175
5.6.5 Acquisizione di istantanee	125 ، 17
5.6.6 Blocco schermo	125 176
5 7 Barra di stato	120 176
5.8 Navigazione nella schermata del monitor	120 107
ele l'artigazione nella senermata del montoritori	

5.8.1 Scorrimento verticale	127
5.8.2 Icone di navigazione	127
6 Impostazioni dell'interfaccia utente	129
6 1 Protezione con password	129
6.1.1 Modifica delle password	130
6 2 Dati del naziente	131
6.2.1 Nuovo paziente	121
6.2.2 Prosocuzione del monitoraggio del paziento	122
6.2.3 Vicualizzazione dei dati del paziente	122
6.2 Impostazioni generali del monitor	122
6.2.1 Modifica della lingua	122
6.2.2 Modifica di data o ora vicualizzato	124
6.3.2 Miouiiica di udila e ora visualizzale	134
6.3.4 Intervalli di tempo/media	126
6.3.5 Ingresse segnale di pressione analogise	130
6.3.5 Ingresso segnale di pressione analogico	13/
7 Impostazioni avanzate	142
7.1 Allarmi / Target	142
7.1.1 Silenziare gli allarmi	143
7.1.2 Impostazione del volume degli allarmi	144
7.1.3 Impostazione dei target	144
7.1.4 Schermata di impostazione allarmi/target	145
7.1.5 Configurazione di tutti i target	
7.1.6 Configurazione di target e allarmi per un solo parametro	147
7.2 Regolazione delle scale	149
7.3 Impostazione dei parametri SVV/PPV delle schermate di fisiologia e relazione fisiologica	151
7.4 Impostazioni CVP	151
7.5 Impostazioni dei parametri del flusso 20 secondi	
7.6 Modo dimostrativo	
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati	154 154
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati 8.1.1 Download dei dati	154 154 154
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati 8.1.1 Download dei dati 8.1.2 Esportazione diagnostica	154 154 154 156
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati 8.1.1 Download dei dati 8.1.2 Esportazione diagnostica 8.2 Impostazioni wireless	154 154 154 156 156
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati 8.1.1 Download dei dati 8.1.2 Esportazione diagnostica 8.2 Impostazioni wireless 8.3 Connettività HIS	154 154 154 156 156 157
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati 8.1.1 Download dei dati 8.1.2 Esportazione diagnostica 8.2 Impostazioni wireless 8.3 Connettività HIS 8.3.1 Dati demografici del paziente	154 154 156 156 157 158
8 Esportazione dati e impostazioni di connettività 8.1 Esportazione dati 8.1.1 Download dei dati 8.1.2 Esportazione diagnostica 8.2 Impostazioni wireless 8.3 Connettività HIS 8.3.1 Dati demografici del paziente 8.3.2 Dati fisiologici del paziente	154 154 154 156 156 157 158 159
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 156 156 156 157 158 159 159 159
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 160
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 156 156 156 157 158 159 159 159 159 160 160
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 160 161
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 156 156 156 157 158 159 159 160 161 161
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 156 156 156 157 159 159 160 160 161 161
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 159 159 159 160 161 161 161
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 159 160 160 161 161 161 161
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 160 161 161 161 161 162 162
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 160 161 161 161 161 162 162 162 162
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività. 8.1 Esportazione dati. 8.1.1 Download dei dati. 8.1.2 Esportazione diagnostica. 8.2 Impostazioni wireless. 8.3 Connettività HIS. 8.3.1 Dati demografici del paziente. 8.3.2 Dati fisiologici del paziente. 8.3.3 Allarmi fisiologici ed errori del dispositivo. 8.4 Connettività Viewfinder Hub. 8.4.1 Associazione Viewfinder Hub. 8.4.2 Dati del paziente. 8.4.3 Allarmi fisiologici ed errori del dispositivo. 8.4.4 Aggiornamenti software. 8.5 Cyberprotezione. 8.5.1 HIPAA. 9 Monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz. 9.1 Collegamento del modulo HemoSphere Swan-Ganz. 9.1.1 Test del cavo CCO del paziente. 9.1 2 Menu di selezione dei narametri 	154 154 154 156 156 157 158 159 159 169 160 161 161 161 161 161 162 162 164 164
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 156 156 156 157 158 159 159 160 161 161 161 161 162 162 164 165 165
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 156 156 156 157 158 159 169 160 161 161 161 161 162 162 164 165 166
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 159 159 160 160 161 161 161 161 161 161 162 162 162 162
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 159 159 160 161 161 161 161 161 161 162 162 162 164 165 166 166 167
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 159 159 160 161 161 161 161 161 161 162 162 164 165 166 166 166 167
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 159 160 160 161 161 161 161 161 161 162 162 162 164 165 166 166 167 168 169 169
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 159 160 160 161 161 161 161 161 161 162 162 162 164 165 166 166 167 168 169 169
 8 Esportazione dati e impostazioni di connettività	154 154 154 156 156 157 158 159 159 159 160 160 160 161 161 161 161 161 162 162 162 162 164 165 166 166 166 167 168 169 169 170

9.3.1 Connessione dei cavi del paziente	
9.3.2 Impostazioni di configurazione	171
9.3.3 Istruzioni per le modalità di misurazione con bolo	
9.3.4 Schermata di riepilogo della termodiluizione	175
9.4 Monitoraggio EDV/RVEF	176
9.4.1 Connessione dei cavi del paziente	
9.4.2 Collegamento del cavo di interfaccia ECG	177
9.4.3 Avvio della misurazione	
9.4.4 Monitoraggio EDV attivo	179
9.4.5 STAT EDV e RVEF	180
9.5 SVR	180
9.6 Monitoraggio con più tecnologie: software Acumen Hypotension Prediction Index	181
10 Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere	183
10.1 Panoramica del cavo di pressione	183
10.2 Selezione della modalità di monitoraggio	185
10.3 Monitoraggio con sensore FloTrac	185
10.3.1 Collegare il sensore FloTrac o Acumen IQ	186
10.3.2 Impostazione del tempo di media	187
10.3.3 Azzeramento pressione arteriosa	188
10.3.4 Monitoraggio di SVR	189
10.3.5 Visualizzazione dei parametri del sensore Acumen IQ nella modalità invasiva	189
10.4 Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT	
10.4.1 Collegamento di TruWave DPT	190
10.4.2 Azzeramento pressione intravascolare	190
10.5 Schermata Zero e forma d'onda	
10.5.1 Selezione della pressione e azzeramento del sensore	
10.5.2 Pressione in uscita	
10.5.3 Verifica della forma d'onda	
11 Monitoraggio non invasivo con il modulo HemoSphere ClearSight	
11.1 Metodologia del sistema non invasivo HemoSphere	194
11.1.1 Metodo volume clamp	194
11.1.2 Metodo Physiocal	194
11.1.3 Ricostruzione della forma d'onda e analisi emodinamica (algoritmo ClearSight)	195
11.1.4 Sensore di riferimento cardiaco	195
11.1.5 Variazione di colore, intorpidimento o formicolio della punta del dito	195
11.1.6 Monitoraggio con una sola fascetta	196
11.1.7 Monitoraggio con due fascette	196
11.1.8 Bibliografia sulla metodologia	196
11.2 Collegamento del sistema non invasivo HomoSphoro	197
The conegamento del sistema non invasivo Hemosphere	199
11.2.1 Applicazione del pressostato	
11.2.1 Applicazione del pressostato 11.2.2 Scelta della misura della fascetta per dito	201
11.2.1 Applicazione del pressostato 11.2.2 Scelta della misura della fascetta per dito 11.2.3 Applicazione di una o più fascette per dito	201 201
11.2.1 Applicazione del pressostato 11.2.2 Scelta della misura della fascetta per dito 11.2.3 Applicazione di una o più fascette per dito 11.2.4 Azzeramento e applicazione del sensore di riferimento cardiaco	201 201 201
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 202 202 203 204
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202 203 204 204
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202 203 203 204 205 205
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202 203 203 204 205 207 207
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202 203 204 205 207 207 207 207
 11.2 Conegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 202 202 203 204 205 207 207 207 207
 11.2 Conegamento dei sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202 203 204 205 207 207 207 207 207 207 208 208
 11.2 Collegamento del sistema non invasivo hemosphere	201 201 201 202 203 204 205 207 207 207 207 207 208 208 208 208
 11.2.1 Applicazione del pressostato	201 201 201 202 203 204 205 207 207 207 207 207 208 208 208 208 209 210

12 Monitoraggio dell'ossimetria venosa	213
12.1 Panoramica del cavo per ossimetria	213
12.2 Configurazione dell'ossimetria venosa	213
12.3 Calibrazione in vitro	215
12.3.1 Errore calibrazione in vitro	216
12.4 Calibrazione in vivo	216
12.5 Indicatore di qualità del segnale	217
12.6 Richiama dati ossimetria venosa	218
12.7 Aggiornamento di HGB	219
12.8 Reimpostazione del cavo per ossimetria HemoSphere	220
12.9 Nuovo catetere	220
13 Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere	221
13 1 Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere	221
13.2 Panoramica del cavo per ossimetro ForeSight	221
13 2 1 Soluzioni di montaggio del cavo per ossimetro ForeSight	223
13.2.2 Installazione della clip di montaggio.	
13.2.3 Rimozione della clip di montaggio	
13 3 Collegamento del modulo tecnologico HemoSphere e del cavo per ossimetro ForeSight	227
13 3 1 Applicazione dei sensori sul paziente	232
13.3.2 Scollegamento dei sensori dopo il monitoraggio	
13.3.3 Considerazioni sul monitoraggio	
13.3.4 Promemoria controllo pelle	
13.3.5 Impostazione del tempo di media	241
13.3.6 Indicatore di gualità del segnale	
13.3.7 Variazione relativa nell'emoglobina totale. Δ ctHb	241
13.3.8 Schermata della fisiologia dell'ossimetria tessutale	
14 Europeante	244
14 Funzioni avanzale	244
14.1 Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)	244
14.1.1 Introduzione alla modalità minimamente invasiva dei sortware	244
Acumen nypotension rediction maex (nr).	
14.1.2 Introduzione and modalita non invasiva dei software	246
14.1.2 Paperamica doi parametri Acumon Hypotension Prediction Index (HPI)	240
14.1.4 Visualizzazione parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)	247 240
14.1.5 HDI como parametro chiavo	240
14.1.5 Allarmo HDI	249
14.1.7 HPI culla barra informazioni	251
14.1.7 TIFT sulla batta informazioni	252
14.1.0 Avviso popup ad alta priorità di HPI	252
14.1.10 Schermata HPI secondaria	252
14.1.10 Schemata ni i secondana	259
14.1.12 Parametri aggiuntivi	260
14.1.12 Validazione clinica	262
14 1 14 Validazione clinica in pazienti monitorati in modo minimamente invasivo	263
14 1 15 Validazione clinica in pazienti monitorati in modo non invasivo	268
14 1 16 Dati clinici aggiuntivi	276
14.1.17 Bibliografia	
14.2 Gestione fluidi assistita	
14.2.1 Introduzione	
14.2.2 Principio di funzionamento	
14.2.3 Schermate di aiuto per AFM	288
14.2.4 Avviare o riavviare l'AFM	288
14.2.5 Visualizzazione del dashboard AFM	289
14.2.6 Impostazioni gestione fluidi assistita	290
14.2.7 Gestione del fiuldi con AFM	292

14.2.9 Sospendere e terminare una sessione AFM	
14.2.10 Monitoraggio della GDT durante una sessione AFM	
14.2.11 Validazione clinica	298
14.3 Monitoraggio avanzato dei parametri	
14.3.1 Monitoraggio della GDT	
14.3.2 Ottimizzazione SV	
14.3.3 Download del rapporto GDT	
14.4 Test di reattività al fluido	
14.4.1 Test del sollevamento passivo delle gambe	308
14.4.2 Test del bolo di fluido	
14.4.3 Storico risultati	
15 Risoluzione dei problemi	312
15 1 Guida su schermo	312
15.7 Odici su schemioni di stato del monitor	313
15.2 Comunicazione del cavo di pressione	314
15.4 Comunicazione tra il cavo per ossimetro ForeSight e il sensore	315
15.5 Comunicazione del pressostato	316
15.6 Messaggi d'errore del monitor avanzato HemoSnhere	318
15.6 1 Errori/Avvisi di sistema/monitoraggio	318
15.6.7 Errori, Avvisi di sistema/monitoraggio	373
15.6.2 Errori della tastierina numerica	
15.6.4 Errori di connettività del Viewfinder Hub	324
15.7 Messaggi d'errore del modulo HemoSphere Swan-Ganz	324
	324
15.7.1 Errori/avvisi CO	
15.7.2 Errori/avvisi EOV e 5V	328
15.7.4 Errori/avvisi CO	330
15.7.5 Errori/Avvisi dei parametri 20 secondi	330
15.7.6 Bisoluzione dei problemi generali	331
15.8 Messaggi di errore del cavo di pressione	333
15.8 1 Errori/avvisi generali del cavo di pressione	333
15.8.2 Errori/Avvisi della pressione arteriosa	335
15.8.3 Errori/Avvisi della gestione fluidi assistita	337
15.8.4 Frrori/Avvisi SVR	
15.8.5 Risoluzione dei problemi generali	337
15.9 Messaggi di errore relativi al modulo HemoSphere ClearSight	339
15.9.1 Frrori/Avvisi	339
15 10 Messaggi di errore dell'ossimetria venosa	348
15 10 1 Errori/avvisi dell'ossimetria venosa	348
15 10 2 Avvertenze relative all'ossimetria venosa	350
15 10 3 Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria venosa	350
15 11 Messaggi di errore dell'ossimetria tessutale	351
15 11 1 Errori/Avvisi dell'ossimetria tissutale	351
15.11.2 Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria tissutale	
Appendice A: Specifiche e caratteristiche del dispositivo	
A. I Caratteristiche prestazionali essenziali	
A.2 Specifiche e caratteristiche dei monitor avanzato HemoSphere	
A.3 Specifiche e caratteristiche del gruppo batterie HemoSphere	
A.4 Specifiche e caratteristiche dei modulo HemoSphere Swah-Ganz	
A.5 Specifiche e caratteristiche del cavo di pressione HemoSphere	
A.o specificne e caratteristicne dei cavo per ossimetria HemoSphere	
A.7 specifiche e caratteristiche del modulo per ossimetria tessutale Hemosphere	
A.o specifiche e caracteristiche dei modulo Hemosphere ClearSight	
Appendice B: Accessori	
B.1 Elenco degli accessori	
B.2 Descrizione degli accessori aggiuntivi	

B.2.1 Supporto su ruote B.2.2 Supporto per ossimetria	368
Appendice C: Equazioni per il calcolo dei parametri del paziente	370
Annondico Di Configurazione o impostazioni prodefinito del monitor	277
D 1 Intervalli per l'immissione dei dati del paziente	377
D 2 Limiti predefiniti di scala dei trend	378
D.3 Intervalli di visualizzazione dei parametri e degli allarmi/target configurabili	
D.4 Impostazioni predefinite di allarmi e target	380
D.5 Priorità degli allarmi	381
D.6 Impostazioni predefinite per le lingue	382
Appendice E: Costanti di calcolo	384
E.1 Valori delle costanti di calcolo	384
Appendice F: Cura del sistema, assistenza e supporto	386
F.1 Manutenzione generale	386
F.2 Pulizia del monitor e dei moduli	386
F.3 Pulizia dei cavi della piattaforma	387
F.3.1 Pulizia del cavo per ossimetria HemoSphere	388
F.3.2 Pulizia del cavo CCO paziente e del connettore	388
F.3.3 Pulizia del cavo di pressione HemoSphere	388
F.3.4 Pulizia del cavo per ossimetro ForeSight	389
F.3.5 Pulizia del sensore di riferimento cardiaco e del pressostato	
F.4 Assistenza e supporto	. 390
F.5 Seul regionali di Edwards Lifesciences	
F6 1 Riciclo della batteria	301
F7 Manutenzione preventiva	391
F7 1 Manutenzione della batteria	391
F.7.2 Manutenzione del modulo HemoSphere ClearSight	
F.8 Test dei segnali d'allarme	
F.9 Garanzia	392
Appendice G: Riferimenti e dichiarazione del produttore	393
G.1 Compatibilità elettromagnetica	393
G.2 Istruzioni per l'uso	393
G.3 Informazioni sulla tecnologia wireless	
G.3.1 Qualità del servizio per la tecnologia wireless e cablata	402
G.3.2 Misure di sicurezza wireless	403
G.3.3 Risoluzione dei problemi di coesistenza wireless	403
G.3.4 Disposizioni della FCC (Federal Communication Commission) relative alle interferenze	403
G.3.5 Disposizioni di Industry Canada	404
usposizioni della Direttiva dell'Unione europea sulle apparecchiature radio (RED)	405
Glossario	406

Elenco delle figure

Figura 1-1: Collegamenti con tecnologie per l'emodinamica del monitor avanzato HemoSphere
Figura 3-1: Vista frontale del monitor avanzato HemoSphere68
Figura 3-2: Lato posteriore del monitor avanzato HemoSphere (mostrato con modulo HemoSphere Swan-Ganz)
Figura 3-3: Pannello destro del monitor avanzato HemoSphere70
Figura 3-4: Pannello sinistro del monitor avanzato HemoSphere (mostrato senza moduli)
Figura 3-5: Coperchio dell'ingresso dell'alimentazione del monitor avanzato HemoSphere - posizioni viti
Figura 3-6: Schermata di avvio
Figura 3-7: Schermata di selezione della lingua76
Figura 4-1: Panoramica dei collegamenti di monitoraggio del modulo HemoSphere Swan-Ganz
Figura 4-2: Panoramica dei collegamenti del cavo di pressione
Figura 4-3: Panoramica dei collegamenti per l'ossimetria83
Figura 4-4: Panoramica del collegamento del monitoraggio dell'ossimetria tissutale
Figura 4-5: Panoramica dei collegamenti del sistema non invasivo HemoSphere
Figura 5-1: Elementi della schermata del monitor avanzato HemoSphere90
Figura 5-2: Barra di navigazione e icone91
Figura 5-3: Esempio di finestra di selezione della schermata di monitoraggio
Figura 5-4: Esempio di menu di configurazione del riquadro di selezione dei parametri chiave95
Figura 5-5: Riquadro di un parametro96
Figura 5-6: Vista di monitoraggio principale98
Figura 5-7: Schermata dei trend grafici
Figura 5-8: Trend grafici: finestra di intervento 100
Figura 5-9: Schermata trend grafici: fumetto delle informazioni sull'intervento102
Figura 5-10: Schermata dei trend tabellari 103
Figura 5-11: Popup dell'incremento tabellare103
Figura 5-12: Schermata della fisiologia durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz 105
Figura 5-13: Schermata di monitoraggio Cockpit106
Figura 5-14: Schermata della relazione fisiologica durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz
Figura 5-15: Schermata dei dati della relazione fisiologica storica

Monitor avanzato HemoSphere

Figura 5-16: Finestre dei parametri della relazione fisio	109
Figura 5-17: Popup di immissione/target della relazione fisiologica	110
Figura 5-18: Schermata di posizionamento rispetto all'obiettivo	110
Figura 5-19: Riquadro del parametro concentrato	112
Figura 5-20: Riquadro parametro concentrato: selezione del parametro e dell'allarme/target	113
Figura 5-21: Schermata di monitoraggio concentrato principale	114
Figura 5-22: Schermata Trend grafici concentrati	115
Figura 5-23: Schermata Grafico concentrato	115
Figura 5-24: Vista Grafico concentrato: configurazione colonne	116
Figura 5-25: Barra informazioni	124
Figura 5-26: Popup per il blocco dello schermo	126
Figura 5-27: Barra di stato	126
Figura 6-1: Schermata nuovo paziente o continuazione paziente	131
Figura 6-2: Schermata dei dati del nuovo paziente	132
Figura 6-3: Impostazioni generali del monitor	134
Figura 7-1: Configurazione allarmi/target	146
Figura 7-2: Impostazione di allarmi e target per parametri singoli	148
Figura 7-3: Schermata dei trend grafici	149
Figura 7-4: Regolazione scale	149
Figura 7-5: Popup dell'incremento tabellare	150
Figura 8-1: HIS - Schermata di ricerca pazienti	157
Figura 8-2: HIS - Schermata dati nuovo paziente	159
Figura 9-1: Panoramica dei collegamenti del modulo HemoSphere Swan-Ganz	163
Figura 9-2: Collegamenti per il test del cavo CCO del paziente	165
Figura 9-3: Finestra di selezione dei parametri chiave del modulo HemoSphere Swan-Ganz	166
Figura 9-4: Panoramica di collegamenti relativi a CO	167
Figura 9-5: Panoramica dei collegamenti per iCO	171
Figura 9-6: Schermata di configurazione Nuova serie iCO	172
Figura 9-7: Schermata di riepilogo della termodiluizione	175
Figura 9-8: Panoramica dei collegamenti relativi a EDV/RVEF	177
Figura 9-9: Vista di monitoraggio principale: monitoraggio con il modulo Swan-Ganz module e un sensore Acumen IQ	182

Figura 10-1: Cavo di pressione HemoSphere	184
Figura 10-2: Schermata Zero e forma d'onda: azzeramento sensore e pressione di uscita	192
Figura 11-1: Panoramica dei collegamenti del sistema non invasivo HemoSphere	198
Figura 11-2: Applicazione del pressostato	200
Figura 11-3: Scelta della misura della fascetta	201
Figura 11-4: Applicazione del sensore di riferimento cardiaco	202
Figura 11-5: Selezione della modalità di posizionamento paziente: HRS facoltativo	205
Figura 11-6: Schermata Zero e forma d'onda: inserimento offset verticale	206
Figura 11-7: Schermata Calibrazione BP	210
Figura 11-8: Trasmissione della forma d'onda della pressione arteriosa a un monitor paziente	212
Figura 12-1: Panoramica dei collegamenti per l'ossimetria venosa	214
Figura 13-1: Vista frontale del cavo per ossimetro ForeSight	222
Figura 13-2: Vista posteriore del cavo per ossimetro ForeSight	222
Figura 13-3: Punti di fissaggio della clip di montaggio	223
Figura 13-4: Involucro del cavo: punti di fissaggio della clip di montaggio	224
Figura 13-5: Fissaggio della clip di montaggio in verticale	225
Figura 13-6: Fissaggio della clip di montaggio in orizzontale	226
Figura 13-7: Rimozione della clip di montaggio	227
Figura 13-8: Panoramica del collegamento del monitoraggio dell'ossimetria tissutale	228
Figura 13-9: LED di stato del cavo per ossimetro ForeSight	230
Figura 13-10: Rimozione della pellicola protettiva dal sensore	234
Figura 13-11: Posizionamento del sensore (cerebrale)	234
Figura 13-12: Posizionamento del sensore (non cerebrale)	236
Figura 13-13: Collegamento di un sensore al cavo del sensore	238
Figura 13-14: Collegamento di un sensore al cavo per ossimetro ForeSight: LED che indica lo stato del canale	238
Figura 13-15: Schermate della fisiologia dell'ossimetria tessutale	242
Figura 14-1: Riquadro del parametro chiave HPI	250
Figura 14-2: Parametro chiave HPI nella schermata Cockpit	251
Figura 14-3: Barra informazioni con HPI	252
Figura 14-4: Avviso popup ad alta priorità di HPI	253
Figura 14-5: Schermata HPI secondaria, vista relazioni	255

Figura 14-6: Schermata HPI secondaria, vista relazioni con visualizzazione dei valori del trend grafico	256
Figura 14-7: Popup avviso smart HPI	257
Figura 14-8: Schermata HPI secondaria, visualizzazione trend smart	258
Figura 14-9: Schermata HPI secondaria, impostazioni vista trend smart	259
Figura 14-10: Grafici di Bland-Altman per SVV, PPV, e Eadyn	262
Figura 14-11: Tasso di eventi per NIBP HPI (blu) e HPI minimamente invasivo (rosso) [N=191] Nota: la linea tratteggiata scura rappresenta la linea dell'identità	276
Figura 14-12: Dashboard AFM	289
Figura 14-13: Schermata del menu GDT - Selezione del parametro chiave	304
Figura 14-14: Schermata del menu GDT - Selezione del target	304
Figura 14-15: Tracciatura GDT attiva	305
Figura 14-16: Test di reattività al fluido: schermata di nuovo test	307
Figura 14-17: Test di reattività al fluido: schermata dei risultati	309
Figura 15-1: Indicatori LED del monitor avanzato HemoSphere	313
Figura 15-2: Indicatore LED del cavo di pressione	315
Figura 15-3: Indicatori LED del cavo per ossimetro ForeSight	316
Figura 15-4: Indicatori a LED del pressostato	317
Figura A-1: Irradianza spettrale e posizione dell'apertura corrispondente al punto di emissione luminosa	366

Elenco delle tabelle

Tabella 1-1: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	26
Tabella 1-2: Elenco dei parametri disponibili con il cavo per ossimetria HemoSphere	27
Tabella 1-3: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere Swan-Ganz e il cavo per ossimetria	27
Tabella 1-4: Elenco dei parametri disponibili con un cavo di pressione e il modulo HemoSphere Swan- Ganz*	27
Tabella 1-5: Elenco dei parametri disponibili con un cavo di pressione HemoSphere	28
Tabella 1-6: Parametri disponibili con cavo di pressione HemoSphere e cavo per ossimetria	28
Tabella 1-7: Elenco dei parametri disponibili con il modulo tecnologico HemoSphere e il cavo per ossimetro ForeSight	29
Tabella 1-8: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere ClearSight	29
Tabella 1-9: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere ClearSight e il cavo per ossimetria	30
Tabella 1-10: Descrizione dei parametri del modulo HemoSphere Swan-Ganz	32
Tabella 1-11: Descrizione dei parametri chiave del cavo di pressione HemoSphere	33
Tabella 1-12: Descrizione dei parametri del cavo per ossimetria HemoSphere	34
Tabella 1-13: Descrizione dei parametri del modulo tecnologico HemoSphere con il cavo per ossimetro ForeSight	35
Tabella 1-14: Descrizione dei parametri chiave del modulo HemoSphere ClearSight	36
Tabella 1-15: Convenzioni di stile del manuale per l'operatore	37
Tabella 1-16: Acronimi, abbreviazioni	38
Tabella 2-1: Simboli visualizzati sul monitor	54
Tabella 2-2: Simboli sulle etichette dei prodotti	60
Tabella 2-3: Norme applicabili	63
Tabella 3-1: Componenti del sistema di monitoraggio avanzato HemoSphere	65
Tabella 3-2: Cavi e cateteri richiesti per il monitoraggio dei parametri con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	66
Tabella 3-3: Opzioni del sensore per i parametri di monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere	66
Tabella 3-4: Opzioni delle fascette per dito relative ai parametri di monitoraggio con modulo HemoSphere ClearSight	67
Tabella 3-5: Cateteri richiesti per il monitoraggio dei parametri con il cavo per ossimetria HemoSphere	67
Tabella 3-6: Accessori richiesti per il monitoraggio dei parametri con il modulo tecnologico HemoSphere	67

Tabella 5-1: Velocità di scorrimento dei trend grafici	
Tabella 5-2: Eventi di intervento	101
Tabella 5-3: Velocità di scorrimento del trend tabellare	104
Tabella 5-4: Assegnazione delle priorità ai valori CVP	117
Tabella 5-5: Eventi inclusi nella revisione	118
Tabella 5-6: Stato della batteria	125
Tabella 6-1: Livelli di protezione con password del monitor avanzato HemoSphere	129
Tabella 6-2: Navigazione del menu di configurazione avanzata e protezione con password	129
Tabella 6-3: Navigazione nel menu di esportazione dati e protezione con password	130
Tabella 6-4: Tempo della media CO/pressione e frequenze di aggiornamento della visualizzazione: modalità di monitoraggio minimamente invasivo	137
Tabella 6-5: Intervalli dei parametri per l'ingresso analogico	139
Tabella 7-1: Colori dell'indicatore di allarme visivo	142
Tabella 7-2: Colori dell'indicatore di stato del target	144
Tabella 7-3: Valori target predefiniti	145
Tabella 8-1: Stato della connessione Wi-Fi	156
Tabella 8-2: Stato della connettività HIS	157
Tabella 8-3: Stato della connessione del Viewfinder Hub	160
Tabella 9-1: Parametri disponibili del modulo HemoSphere Swan-Ganz e collegamenti necessari	164
Tabella 9-2: Ritardo in caso di segnale termico instabile per i messaggi di avviso ed errore relativi a CC	J168
Tabella 9-3: Disponibilità dei parametri del sensore Acumen IQ nella modalità Invasiva	181
Tabella 10-1: Configurazioni del cavo di pressione HemoSphere e parametri chiave disponibili	184
Tabella 11-1: Risultati con Intervallo di Confidenza (IC) al 95% per misurazioni della pressione sanguigna ripetute dello stesso paziente (ricampionamento bootstrap)	203
Tabella 11-2: Livelli di SQI per la forma d'onda arteriosa	208
Tabella 11-3: Stato degli intervalli Physiocal	208
Tabella 11-4: Dati di prestazione della Calibrazione BP	211
Tabella 12-1: Opzioni calibrazione in vitro	215
Tabella 12-2: Opzioni calibrazione in vivo	217
Tabella 12-3: Livelli dell'indicatore di qualità del segnale	217
Tabella 13-1: Posizioni del sensore per ossimetria tissutale	230
Tabella 13-2: Matrice per la scelta del sensore	233
Tabella 13-3: Metodologia di validazione di StO2	240

Tabella 14-1: Configurazioni per la visualizzazione di HPI	. 248
Tabella 14-2: Elementi grafici e acustici di visualizzazione dei valori di HPI	249
Tabella 14-3: HPI e gli altri parametri chiave: somiglianze e differenze	. 250
Tabella 14-4: Colori di stato del parametro per HPI	251
Tabella 14-5: Soglie predefinite del parametro avviso smart HPI	257
Tabella 14-6: Confronto dell'accuratezza di dP/dt in pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo e non invasivo	261
Tabella 14-7: Risultati con Intervallo di Confidenza (IC) al 95% per deviazioni e limiti di concordanza (LoA)	262
Tabella 14-8: Dati demografici dei pazienti (pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)	263
Tabella 14-9: Dati demografici dei pazienti (pazienti non chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)	264
Tabella 14-10: Caratteristiche dei pazienti non chirurgici (minimamente invasivo, N=298)	264
Tabella 14-11: Caratteristiche dei pazienti non chirurgici (minimamente invasivo, N=228)	265
Tabella 14-12: Studi di validazione clinica* (pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)	266
Tabella 14-13: Studi di validazione clinica* (pazienti non chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)	266
Tabella 14-14: Validazione clinica (pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo [N=52])	. 267
Tabella 14-15: Validazione clinica (pazienti non chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo [N=298])	268
Tabella 14-16: Dati demografici dei pazienti (pazienti monitorati in modo non invasivo)	. 269
Tabella 14-17: Caratteristiche degli interventi subiti dai pazienti chirurgici monitorati mediante NIBP (N=252)	. 269
Tabella 14-18: Caratteristiche chirurgiche dei pazienti monitorati mediante linea arteriosa radiale/ NIBP (N=191)	270
Tabella 14-19: Dati demografici dei pazienti (pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo)	. 271
Tabella 14-20: Caratteristiche dei pazienti non chirurgici con monitoraggio di NIBP (N=175)	271
Tabella 14-21: Studi di validazione clinica* (pazienti chirurgici monitorati in modo non invasivo)	272
Tabella 14-22: Studi di validazione clinica* (pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo)	273
Tabella 14-23: Validazione clinica (pazienti chirurgici monitorati in modo non invasivo [N=252])	274
Tabella 14-24: Validazione clinica (pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo [N=175])	275
Tabella 14-25: Criteri di selezione dei potenziali soggetti HPI	277
Tabella 14-26: Criteri di selezione dei pazienti di controllo storico MPOG	278

Tabella 14-27: Dati demografici dei pazienti (studio MPOG)	278
Tabella 14-28: Tipo di procedura (HPI)	279
Tabella 14-29: Tipo di intervento secondo il raggruppamento CPT	280
Tabella 14-30: Caratteristiche operative del ricevitore (ROC) per i soggetti HPI (N=482)*	281
Tabella 14-31: Durata media della IOH - Endpoint primario di efficacia	281
Tabella 14-32: Ipotensione intraoperativa AUC - ITT, soggetti cardine	281
Tabella 14-33: Efficacia stratificata per livello di MAP, studio HPI a confronto con il controllo storico MPOG	282
Tabella 14-34: Schema di frequenza dei soggetti e dei casi di intervento per soglia HPI	283
Tabella 14-35: Studio HPI - componenti dell'endpoint composito postoperatorio a 30 giorni - popolazione di analisi CC (soggetti cardine, n=400)	284
Tabella 14-36: Durata della degenza	284
Tabella 14-37: Stati AFM	286
Tabella 14-38: Icone dello stato dei fluidi AFM	291
Tabella 14-39: Dati demografici dei soggetti	299
Tabella 14-40: Tassi di risposta AFM per tipo di bolo	299
Tabella 14-41: Prestazioni AFM per volume del bolo (ml)	300
Tabella 14-42: Risultati dell'accuratezza della funzione AFM (a livello del bolo)	300
Tabella 14-43: Frequenza dei suggerimenti AFM nell'arco di un'ora**	301
Tabella 14-44: Resoconto completo dei boli di fluido	301
Tabella 14-45: Ragioni per cui i boli sono stati eliminati (analisi rifiutata) nei soggetti cardine per protocollo	302
Tabella 14-46: Ragioni per cui i suggerimenti sono stati rifiutati nei soggetti cardine per protocollo	302
Tabella 14-47: Colori dell'indicatore di stato target GDT	305
Tabella 15-1: Indicatore di allarme visivo del monitor avanzato HemoSphere	314
Tabella 15-2: Indicatore di accensione del monitor avanzato HemoSphere	314
Tabella 15-3: Indicatore di comunicazione del cavo di pressione	315
Tabella 15-4: Illuminazione degli indicatori a LED del cavo per ossimetro ForeSight	316
Tabella 15-5: Indicatori luminosi di comunicazione del pressostato*	317
Tabella 15-6: Errori/Avvisi di sistema	318
Tabella 15-7: Avvertenze del monitor avanzato HemoSphere	323
Tabella 15-8: Errori della tastierina numerica	323
Tabella 15-9: Errori di connettività del Viewfinder Hub	324

Monitor avanzato HemoSphere

Tabella 15-10: Errori/avvisi CO con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	324
Tabella 15-11: Errori/avvisi EDV e SV con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	327
Tabella 15-12: Errori/avvisi iCO con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	328
Tabella 15-13: Errori/avvisi SVR con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	330
Tabella 15-14: Errori/avvisi dei parametri 20s con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	330
Tabella 15-15: Risoluzione dei problemi generali del modulo HemoSphere Swan-Ganz	331
Tabella 15-16: Errori/avvisi generali del cavo di pressione HemoSphere	333
Tabella 15-17: Errori/Avvisi ART del cavo di pressione HemoSphere	335
Tabella 15-18: Errori/Avvisi AFM del cavo di pressione HemoSphere	337
Tabella 15-19: Messaggi di avvertenza AFM del cavo di pressione HemoSphere	337
Tabella 15-20: Errori/Avvisi SVR con il cavo di pressione HemoSphere	337
Tabella 15-21: Risoluzione dei problemi generali del cavo di pressione HemoSphere	337
Tabella 15-22: Errori/Avvisi del modulo HemoSphere ClearSight	339
Tabella 15-23: Avvertenze relative a HemoSphere ClearSight	344
Tabella 15-24: Risoluzione dei problemi generali relativi a HemoSphere ClearSight	347
Tabella 15-25: Errori/avvisi dell'ossimetria venosa	348
Tabella 15-26: Avvertenze relative all'ossimetria venosa	350
Tabella 15-27: Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria venosa	350
Tabella 15-28: Errori/Avvisi dell'ossimetria tissutale	351
Tabella 15-29: Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria tissutale	354
Tabella A-1: Prestazioni essenziali del monitor avanzato HemoSphere: fenomeni elettromagnetici transitori e non transitori	355
Tabella A-2: Caratteristiche fisiche e meccaniche del monitor avanzato HemoSphere	357
Tabella A-3: Specifiche ambientali del monitor avanzato HemoSphere	357
Tabella A-4: Specifiche ambientali per il trasporto del monitor avanzato HemoSphere	358
Tabella A-5: Caratteristiche tecniche del monitor avanzato HemoSphere	358
Tabella A-6: Caratteristiche fisiche del gruppo batterie HemoSphere	359
Tabella A-7: Specifiche ambientali del gruppo batterie HemoSphere	359
Tabella A-8: Caratteristiche tecniche del gruppo batterie HemoSphere	360
Tabella A-9: Caratteristiche fisiche del modulo HemoSphere Swan-Ganz	360
Tabella A-10: Specifiche di misurazione parametri del modulo HemoSphere Swan-Ganz	360
Tabella A-11: Specifiche di misurazione parametri del flusso da 20 secondi del modulo HemoSphere Swan-Ganz1	361

Tabella A-12: Caratteristiche fisiche del cavo di pressione HemoSphere	361
Tabella A-13: Specifiche di misurazione parametri del cavo di pressione HemoSphere	361
Tabella A-14: Caratteristiche fisiche del cavo per ossimetria HemoSphere	362
Tabella A-15: Specifiche di misurazione parametri del cavo per ossimetria HemoSphere	362
Tabella A-16: Caratteristiche fisiche del modulo tecnologico HemoSphere	363
Tabella A-17: Caratteristiche fisiche del cavo per ossimetro ForeSight	363
Tabella A-18: Caratteristiche di misurazione parametri del modulo tecnologico HemoSphere con il cavo per ossimetro ForeSight	363
Tabella A-19: Caratteristiche fisiche del modulo HemoSphere ClearSight	365
Tabella A-20: Specifiche ambientali del modulo HemoSphere ClearSight	365
Tabella A-21: Specifiche di misurazione parametri del modulo HemoSphere ClearSight	365
Tabella A-22: Caratteristiche della fascetta per dito Edwards	366
Tabella B-1: Componenti del monitor avanzato HemoSphere	367
Tabella C-1: Equazioni del profilo cardiaco e di ossigenazione	370
Tabella D-1: Informazioni sul paziente	377
Tabella D-2: Valori predefiniti delle scale dei parametri dei trend grafici	378
Tabella D-3: Intervalli di visualizzazione dei parametri e degli allarmi configurabili	379
Tabella D-4: Valori predefiniti target e zona rossa di allarme parametri	380
Tabella D-5: Priorità di avvisi, errori e allarmi relativi ai parametri	381
Tabella D-6: Impostazioni predefinite per le lingue	382
Tabella E-1: Costanti di calcolo per sonda di temperatura a immersione	384
Tabella E-2: Costanti di calcolo per la sonda di temperatura in linea	385
Tabella G-1: Emissioni elettromagnetiche	. 394
Tabella G-2: Direttive e dichiarazione del produttore: immunità agli apparecchi di comunicazione RF wireless	394
Tabella G-3: Distanze di separazione raccomandate fra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e il monitor avanzato HemoSphere	395
Tabella G-4: Coesistenza wireless in banda: soglia di interferenza (Tol) e soglia di comunicazione (ToC) tra il monitor avanzato HemoSphere (EUT, dispositivo testato) in modalità invasiva e i dispositivi esterni	396
Tabella G-5: Coesistenza wireless in banda: soglia di interferenza (Tol) e soglia di comunicazione (ToC) tra il monitor avanzato HemoSphere (EUT, dispositivo testato) in modalità non invasiva e i dispositivi esterni	397
Tabella G-6: Immunità elettromagnetica (ESD, EFT, sovratensioni, cali di tensione e campi magnetici)	398
Tabella G-7: Immunità elettromagnetica (RF irradiata e condotta)	399

Uso di questo manuale

Gli utenti e/o i pazienti devono segnalare qualsiasi incidente grave al produttore e all'autorità competente dello Stato membro in cui risiedono l'utente e/o il paziente.

Il manuale dell'operatore del monitor avanzato Edwards HemoSphere comprende quindici capitoli, otto appendici e un indice analitico. A causa dei miglioramenti continui del software, le immagini nel manuale sono da intendersi esclusivamente come riferimento e possono non essere una copia esatta delle schermate.

Leggere attentamente le presenti istruzioni per l'uso, complete di avvertenze, precauzioni e rischi residui per questo dispositivo medico.

AVVERTENZA

Leggere con attenzione questo manuale dell'operatore prima di cercare di utilizzare il monitor avanzato HemoSphere di Edwards.

Consultare le istruzioni per l'uso fornite con ogni accessorio compatibile prima di utilizzarlo con il monitor avanzato HemoSphere.

ATTENZIONE

Prima dell'utilizzo esaminare il monitor avanzato HemoSphere e tutti gli accessori e le apparecchiature per escludere la presenza di danni. I danni possono comprendere incrinature, graffi, ammaccature, contatti elettrici esposti o segni di qualsiasi genere, tali da indicare che l'alloggiamento potrebbe essere compromesso.

AVVERTENZA

Per evitare lesioni al paziente o all'utente, danni alla piattaforma o misurazioni imprecise, non utilizzare nessun accessorio, componente o cavo danneggiato o non compatibile con la piattaforma.

Capitolo	Descrizione
1	Introduzione: fornisce una panoramica del monitor avanzato HemoSphere
2	<i>Sicurezza e simboli</i> : include AVVERTENZE, MESSAGGI DI ATTENZIONE e NOTE contenu- te nel manuale, insieme alle illustrazioni delle etichette applicate sul monitor avanzato HemoSphere e sui relativi accessori
3	<i>Installazione e configurazione</i> : fornisce informazioni sulla configurazione del monitor avanzato HemoSphere e sui collegamenti necessari per la prima messa in funzione
4	<i>Guida rapida del monitor avanzato HemoSphere</i> : fornisce al personale medico esper- to e agli utenti dei monitor da posto letto le istruzioni per l'utilizzo immediato del moni- tor
5	<i>Navigazione del monitor avanzato HemoSphere</i> : fornisce informazioni sulle viste della schermata di monitoraggio
6	Impostazioni dell'interfaccia utente : fornisce informazioni sulle diverse impostazioni di visualizzazione, fra cui quelle relative a dati del paziente, lingua e unità di misura, volume degli allarmi, ora e data del sistema; fornisce inoltre le istruzioni per selezionare l'aspetto delle schermate.
7	<i>Impostazioni avanzate</i> : offre informazioni sulle impostazioni avanzate tra cui quelle di target degli allarmi, scale dei grafici, configurazione della porta seriale e Modo Dimostrativo
8	<i>Esportazione dati e impostazioni di connettività</i> : fornisce informazioni sulla connettività del monitor per trasferire i dati clinici e del paziente

Capitolo	Descrizione
9	<i>Monitoraggio invasivo con il modulo HemoSphere Swan-Ganz</i> : descrive le procedure per la configurazione e l'utilizzo del monitoraggio della gittata cardiaca continuo e intermittente e del monitoraggio del volume telediastolico ventricolare destro utilizzando il modulo Swan-Ganz
10	<i>Monitoraggio minimamente invasivo con cavo di pressione HemoSphere</i> : descrive le procedure per la configurazione e l'utilizzo del monitoraggio della pressione vascolare
11	Monitoraggio non invasivo con il modulo HemoSphere ClearSight : descrive la meto- dologia su cui si basa la tecnologia ClearSight e fornisce le istruzioni necessarie per con- figurare e applicare al paziente le attrezzature per il monitoraggio e per misurare in mo- do non invasivo pressione sanguigna, gittata cardiaca, volume di eiezione, variazione del volume di eiezione e resistenza vascolare sistemica
12	<i>Monitoraggio dell'ossimetria venosa</i> : descrive le procedure per la calibrazione e l'uti- lizzo della funzione di misurazione dell'ossimetria (saturazione di ossigeno)
13	<i>Monitoraggio dell'ossimetria tessutale</i> : descrive le procedure per la configurazione e l'utilizzo del monitoraggio dell'ossimetria tessutale ForeSight
14	<i>Funzioni avanzate</i> : descrive le funzioni di monitoraggio avanzate attualmente disponibili per l'aggiornamento con la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere
15	<i>Guida e risoluzione dei problemi</i> : descrive il menu Guida e riporta un elenco di errori, avvisi e messaggi insieme alle relative cause e alle azioni suggerite

Appendice	Descrizione
A	Specifiche
В	Accessori
С	Equazioni per il calcolo dei parametri del paziente
D	Configurazione e impostazioni predefinite del monitor
E	Costanti di calcolo per la termodiluizione
F	Cura del monitor, assistenza e supporto
G	Linee guida e dichiarazione del produttore
Glossario	

Introduzione

Contenuto

Scopo di destinazione di questo manuale	23
Indicazioni d'uso	23
Controindicazioni per l'uso	25
Dichiarazione sulla destinazione d'uso	25
Beneficio clinico previsto	30
Collegamenti con tecnologie per l'emodinamica del monitor avanzato HemoSphere	30
Convenzioni di stile adottate nel manuale	
Abbreviazioni contenute nel manuale	38

1.1 Scopo di destinazione di questo manuale

Questo manuale descrive le funzionalità e le opzioni di monitoraggio del monitor avanzato HemoSphere di Edwards. Il monitor avanzato HemoSphere è un dispositivo modulare che visualizza i dati monitorati, ottenuti per mezzo delle tecnologie emodinamiche Edwards.

Questo manuale è stato realizzato per l'uso con il monitor avanzato HemoSphere di Edwards da parte di personale medico e infermieristico formato nella terapia intensiva in tutti gli ambienti ospedalieri nei quali si pratica la terapia intensiva.

Questo manuale fornisce all'operatore del monitor avanzato HemoSphere le istruzioni di configurazione e operative, le procedure di interfacciamento del dispositivo e le sue limitazioni.

Nota

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.

1.2 Indicazioni d'uso

1.2.1 Monitor avanzato HemoSphere con modulo HemoSphere Swan-Ganz

Il monitor avanzato HemoSphere, quando viene utilizzato insieme al modulo HemoSphere Swan-Ganz e ai cateteri Edwards Swan-Ganz, è indicato per l'uso in ambiente ospedaliero su pazienti adulti e pediatrici in terapia intensiva che richiedono il monitoraggio della gittata cardiaca (continuo [CO] e intermittente [iCO]) e dei parametri emodinamici derivati. Può essere usato in un ambiente ospedaliero per il monitoraggio dei parametri emodinamici, insieme a un protocollo di goal directed therapy. Per le informazioni sulla specifica popolazione di pazienti target del catetere utilizzato, fare riferimento alle indicazioni per l'uso dei cateteri Edwards Swan-Ganz.

Per un elenco completo dei parametri misurati e derivati disponibili per ogni popolazione di pazienti, fare riferimento alla Dichiarazione sulla destinazione d'uso.

1.2.2 Monitor avanzato HemoSphere con cavo per ossimetria HemoSphere

Il monitor avanzato HemoSphere, quando utilizzato in combinazione con il cavo per ossimetria HemoSphere e i cateteri per ossimetria Edwards, è indicato per l'uso in ambiente ospedaliero su pazienti adulti e pediatrici in terapia intensiva che necessitano del monitoraggio della saturazione di ossigeno venoso (SvO₂ e ScvO₂) e dei parametri emodinamici derivati. Fare riferimento alla dichiarazione relativa alle indicazioni d'uso del catetere per ossimetria Edwards per informazioni sulle popolazioni di pazienti target specifiche per il catetere utilizzato.

Per un elenco completo dei parametri misurati e derivati disponibili per ogni popolazione di pazienti, fare riferimento alla Dichiarazione sulla destinazione d'uso.

1.2.3 Monitor avanzato HemoSphere con cavo di pressione HemoSphere

Il monitor avanzato HemoSphere, se usato con il cavo di pressione HemoSphere, è progettato per l'uso su pazienti in terapia intensiva il cui equilibrio tra funzionalità cardiaca, stato dei fluidi, resistenza vascolare e pressione richieda una valutazione continua. Può essere usato per il monitoraggio dei parametri emodinamici insieme a un protocollo perioperatorio di goal directed therapy in un ambiente ospedaliero. Fare riferimento alle indicazioni per l'uso del sensore Edwards FloTrac, del sensore Acumen IQ e di TruWave DPT per informazioni sulle popolazioni di pazienti target specifiche per il sensore/trasduttore in uso.

La funzione Edwards Acumen Hypotension Prediction Index fornisce al medico un indice fisiologico della probabilità che un paziente subisca in futuro un evento ipotensivo (definito come valore della pressione arteriosa media < 65 mmHg per almeno un minuto) e dell'emodinamica associata. La funzione Acumen HPI è destinata all'uso in ambito chirurgico e non chirurgico su pazienti sottoposti a monitoraggio emodinamico avanzato. La funzione Acumen HPI fornisce informazioni quantitative aggiuntive riguardo alla condizione fisiologica del paziente da utilizzare unicamente come riferimento. Nessuna decisione terapeutica deve essere presa esclusivamente sulla base del parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI).

Per un elenco completo dei parametri misurati e derivati disponibili per ogni popolazione di pazienti, fare riferimento alla Dichiarazione sulla destinazione d'uso.

1.2.4 Monitor avanzato HemoSphere con modulo tecnologico HemoSphere e cavo per ossimetro ForeSight

Il cavo per ossimetro ForeSight non invasivo è pensato per essere utilizzato come monitor aggiuntivo della saturazione di ossigeno dell'emoglobina locale assoluta nel sangue al di sotto dei sensori negli individui a rischio di stati ischemici da riduzione o assenza di flusso. Il cavo per ossimetro ForeSight è progettato inoltre per il monitoraggio delle variazioni relative nell'emoglobina ossigenata, deossigenata e totale del sangue sotto i sensori. Il cavo per ossimetro ForeSight è progettato per consentire la visualizzazione di StO₂ e la variazione relativa nell'emoglobina totale sul monitor avanzato HemoSphere.

- Se utilizzato con sensori grandi, il cavo per ossimetro ForeSight è indicato per l'uso su adulti e adolescenti vicini all'età adulta di peso ≥ 40 kg.
- Se utilizzato con sensori medi, il cavo per ossimetro ForeSight è indicato per l'uso su pazienti in età pediatrica di peso ≥ 3 kg.
- Se utilizzato con sensori piccoli, il cavo per ossimetro ForeSight è indicato per l'uso cerebrale su pazienti in età pediatrica di peso < 8 kg e per l'uso non cerebrale su pazienti in età pediatrica di peso < 5 kg.

Per un elenco completo dei parametri misurati e derivati disponibili per ogni popolazione di pazienti, fare riferimento alla Dichiarazione sulla destinazione d'uso.

1.2.5 Monitor avanzato HemoSphere con modulo HemoSphere ClearSight

Il monitor avanzato HemoSphere, utilizzato con il modulo HemoSphere ClearSight, il pressostato e una fascetta per dito Edwards compatibile, è indicato per i pazienti di età maggiore di 18 anni, nei quali l'equilibrio tra funzione cardiaca, stato dei fluidi e resistenza vascolare necessita di una valutazione continua. Può essere usato

in un ambiente ospedaliero per il monitoraggio dei parametri emodinamici, insieme a un protocollo di goal directed therapy. Il sistema non invasivo è indicato inoltre per l'uso su pazienti con comorbilità, che necessitano di ottimizzazione emodinamica e per i quali le misurazioni invasive risultino difficoltose. Il monitor avanzato HemoSphere e le fascette per dito Edwards compatibili misurano in modo non invasivo la pressione sanguigna e i parametri emodinamici associati. Per le informazioni sulla specifica popolazione dei pazienti di destinazione della fascetta per dito utilizzata, fare riferimento alle indicazioni per l'uso della fascetta per dito ClearSight e della fascetta per dito Acumen IQ.

La funzione Edwards Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) fornisce al medico un indice fisiologico della probabilità che un paziente subisca in futuro un evento ipotensivo (definito come valore della pressione arteriosa media < 65 mmHg per almeno un minuto) e dell'emodinamica associata. La funzione Acumen HPI è destinata all'uso in ambito chirurgico e non chirurgico su pazienti sottoposti a monitoraggio emodinamico avanzato. La funzione Acumen HPI deve essere considerata come un'informazione quantitativa aggiuntiva relativa alle condizioni fisiologiche del paziente, da utilizzare solo per riferimento, e non deve essere presa alcuna decisione terapeutica basandosi soltanto sul parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI).

Per un elenco completo dei parametri misurati e derivati disponibili per ogni popolazione di pazienti, fare riferimento alla Dichiarazione sulla destinazione d'uso.

1.2.6 Monitor avanzato HemoSphere con funzione Gestione fluidi assistita Acumen e sensore Acumen IQ

La funzione software di gestione dei fluidi assistita (AFM) Acumen offre ai medici informazioni di carattere fisiologico per la risposta stimata del paziente alla terapia dei fluidi e l'emodinamica relativa. La funzione software Acumen AFM è destinata all'uso in ambito chirurgico su pazienti di età ≥ 18 anni che necessitano di monitoraggio emodinamico avanzato. La funzione software Acumen AFM offre suggerimenti riguardo la condizione fisiologica del paziente e la risposta stimata alla terapia dei fluidi. La gestione dei fluidi Acumen AFM offre suggerimenti al medico, che decide se somministrare un bolo di fluido in base alla revisione dell'emodinamica del paziente. Non devono essere prese decisioni terapeutiche basate unicamente sui consigli della gestione fluidi assistita.

1.3 Controindicazioni per l'uso

L'uso del monitor avanzato HemoSphere insieme al cavo di pressione, al cavo per ossimetria o al modulo HemoSphere Swan-Ganz non ha controindicazioni.

1.3.1 Monitor avanzato HemoSphere con cavo per ossimetro ForeSight

Il sensore ForeSight/ForeSight Jr è controindicato per l'uso in pazienti:

- Con un'area del sito fisico troppo limitata per un corretto posizionamento del sensore
- Con reazioni allergiche all'adesivo del sensore
- Che si sottopongono a scansione RM, a causa del rischio di lesione associato

1.3.2 Monitor avanzato HemoSphere con modulo HemoSphere ClearSight

Il monitor avanzato HemoSphere, se utilizzato insieme al modulo HemoSphere ClearSight e a una o più fascette per dito compatibili, è controindicato in alcuni pazienti con contrazione estrema della muscolatura liscia di arterie e arteriole dell'avambraccio e della mano, come può capitare, ad esempio, nel caso di pazienti con fenomeno di Raynaud. In questi pazienti, può risultare impossibile misurare la pressione sanguigna.

Al momento della pubblicazione di questo manuale dell'operatore non sono note altre controindicazioni.

1.4 Dichiarazione sulla destinazione d'uso

La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere è stata progettata per l'uso in un ambiente ospedaliero di terapia intensiva da parte di personale qualificato o medici appositamente istruiti.

La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere è destinata all'uso con cateteri per ossimetria e Swan-Ganz Edwards compatibili, sensori FloTrac, sensori Acumen IQ, TruWave DPT, sensori ForeSight/ForeSight Jr e fascette per dito ClearSight/Acumen IQ.

Nella Tabella 1-1 a pagina 26 di seguito è riportato un elenco completo dei parametri disponibili durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e un modulo HemoSphere Swan-Ganz collegato. Per la popolazione di pazienti pediatrici sono disponibili solo iCO, iCI, iSVR e iSVRI.

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
СО	Gittata cardiaca continua			
sCO	STAT gittata cardiaca			
CI	Indice cardiaco in continuo			
sCl	STAT indice cardiaco			
EDV	Volume telediastolico ventricolare destro			
sEDV	STAT volume telediastolico ventricolare de- stro			
EDVI	Indice volume telediastolico ventricolare destro			
sEDVI	STAT indice volume telediastolico ventrico- lare destro			
FC _{med}	Frequenza cardiaca media			
LVSWI	Indice del lavoro di eiezione ventricolare si- nistra	Solo adulti		
PVR	Resistenza vascolare polmonare	Modulo		Sala operatoria,
PVRI	Indice di resistenza vascolare polmonare	HemoSphere		unità di terapia in- tensiva, pronto
RVEF	Frazione di eiezione ventricolare destra	Swan-Ganz		soccorso
sRVEF	STAT frazione di eiezione ventricolare de- stra			
RVSWI	Indice del lavoro di eiezione ventricolare destra			
SV	Volume di eiezione			
SVI	Indice del volume di eiezione			
SVR	Resistenza vascolare sistemica			
SVRI	Indice di resistenza vascolare sistemica			
iCO	Gittata cardiaca intermittente			
iCl	Indice cardiaco intermittente			
iSVR	Resistenza vascolare sistemica intermitten- te		Adulti e pediatrici	
isvri	Indice di resistenza vascolare sistemica in- termittente			

Tabella 1-1: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

Un elenco completo dei parametri disponibili per le popolazioni di pazienti adulti e pediatrici durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e un cavo per ossimetria HemoSphere collegato è riportato nella Tabella 1-2 a pagina 27 di seguito.

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
SvO ₂	Saturazione di ossigeno venoso misto			Sala operatoria,
ScvO ₂	Saturazione di ossigeno venoso centrale	cavo per ossime- tria HemoSphere	Adulti e pediatrici	unita di terapia in- tensiva, pronto soccorso

Tabella 1-2: Elenco dei parametri disponibili con il cavo per ossimetria HemoSphere

Un elenco completo dei parametri disponibili per le popolazioni di pazienti adulti e pediatrici durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e sia un modulo HemoSphere Swan-Ganz, sia un cavo per ossimetria collegati è riportato nella Tabella 1-3 a pagina 27 di seguito.

Tabella 1-3: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere Swan-Ganz e il cavo per ossimetria

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero			
DO2	Erogazione di ossigeno						
DO₂I	Indice di erogazione di ossigeno						
VO ₂	Consumo di ossigeno	Modulo HemoSphere Swan-Ganz e ca- vo per ossimetria HemoSphere	Modulo HemoSphere Swan-Ganz e ca- vo per ossimetria	Modulo	Modulo		Sala operatoria,
VO ₂ e	Consumo di ossigeno stimato quando vie- ne monitorato ScvO ₂			Adulti e pediatrici	unità di terapia in- tensiva, pronto soccorso		
VO ₂ I	Indice del consumo di ossigeno			30000130			
VO₂le	Indice del consumo di ossigeno stimato quando viene monitorato ScvO2						

Un elenco completo dei parametri disponibili durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e sia un cavo di pressione, sia un modulo HemoSphere Swan-Ganz collegati è riportato nella Tabella 1-4 a pagina 27 di seguito.

Tabella 1-4: Elenco dei parametri disponibili con un cavo di pressione e il modulo HemoSphere Swan-Ganz*

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
CO _{20s}	Gittata cardiaca da 20 secondi			
CI _{20s}	Indice cardiaco da 20 secondi	HemoSphere e modulo		Sala operatoria,
SV _{20s}	Volume di eiezione da 20 secondi		Solo adulti	tensiva, pronto
SVI _{20s}	Indice del volume di eiezione da 20 secondi	Swan-Ganz		soccorso

* I parametri da 20 secondi sono disponibili solo se la funzione relativa ai parametri del flusso 20s è attivata. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, rivolgersi al rappresentante commerciale Edwards di zona. Per ulteriori informazioni su questi parametri, vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169.

Un elenco completo dei parametri disponibili durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e con il cavo di pressione HemoSphere collegato è riportato nella Tabella 1-5 a pagina 28 di seguito.

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
СО	Gittata cardiaca in continuo ¹			
CI	Indice cardiaco in continuo ¹			
CVP	Pressione venosa centrale			
DIA _{ART}	Pressione sanguigna diastolica arteriosa si- stemica			
DIA _{PAP}	Pressione sanguigna diastolica arteriosa polmonare			
dP/dt	Pendenza sistolica ²			
Ea _{dyn}	Elastanza arteriosa dinamica ²			
МАР	Pressione sanguigna arteriosa media	Cavo di pressione		
MPAP	Pressione sanguigna arteriosa polmonare media			Sala operatoria, unità di terapia in- tensiva, pronto soccorso
PPV	Variazione pressione pulsatile ¹	HemoSphere	Solo adulti	
PR	Frequenza del polso	-		
SV	Volume di eiezione ¹			
SVI	Indice del volume di eiezione ¹	-		
SVR	Resistenza vascolare sistemica ¹			
SVRI	Indice di resistenza vascolare sistemica ¹			
SVV	Variazione del volume di eiezione ¹			
SYS _{ART}	Pressione sanguigna sistolica arteriosa si- stemica			
SYS _{PAP}	Pressione sanguigna sistolica arteriosa pol- monare			
HPI	Acumen Hypotension Prediction Index ²			
¹ I parametri FloTro	ac sono disponibili quando si utilizza un sensore	FloTrac/Acumen IQ	e se la funzione FloTrac	è attivata.
² I parametri relativi a HPI sono disponibili quando si utilizza un sensore Acumen IQ e se la funzione HPI è attivata. L'attivazione è disponibile soltanto in alcune aree. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di auesta funzione avanzata, rivolaersi al rappre-				

sentante commerciale Edwards di zona.

Un elenco completo dei parametri disponibili per popolazioni di pazienti adulti e pediatrici durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e sia un cavo di pressione HemoSphere, sia un cavo per ossimetria collegati è riportato nella Tabella 1-6 a pagina 28 di seguito.

Tabella 1-6: Parametri dis	ponibili con cavo di	pressione HemoS	phere e cavo i	oer ossimetria

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
DO ₂	Erogazione di ossigeno			
DO ₂ I	Indice di erogazione di ossigeno	Cavo di pressione HemoSphere e cavo per ossime-		Sala operatoria,
VO ₂	Consumo di ossigeno		Solo adulti	tensiva, pronto
VO ₂ e	Consumo di ossigeno stimato quando vie- ne monitorato ScvO ₂	tria HemoSphere		soccorso

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
VO₂I	Indice del consumo di ossigeno			
VO₂le	Indice del consumo di ossigeno stimato quando viene monitorato ScvO ₂			

La saturazione dell'ossigeno tessutale, StO₂, può essere monitorata con il monitor avanzato HemoSphere, un modulo tecnologico HemoSphere collegato e il cavo per ossimetro ForeSight, come indicato nella Tabella 1-7 a pagina 29 di seguito.

Tabella 1-7: Elenco dei parametri disponibili con il modulo tecnologico HemoSphere e il cavo per ossimetro ForeSight

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
StO ₂	Saturazione di ossigeno tessutale	Cavo per ossime-		Sala operatoria,
ΔctHb	Variazione relativa nell'emoglobina totale	tro ForeSight e modulo per ossi- metria tessutale HemoSphere	Adulti e pediatrici	unità di terapia in- tensiva, pronto soccorso

Un elenco completo dei parametri disponibili durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e con un modulo HemoSphere ClearSight collegato è riportato nella Tabella 1-8 a pagina 29 di seguito.

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero		
СО	Gittata cardiaca continua					
CI	Indice cardiaco in continuo					
DIA _{ART}	Pressione sanguigna diastolica arteriosa non invasiva					
dP/dt	Pendenza sistolica ¹					
Ea _{dyn}	Elastanza arteriosa dinamica ¹					
МАР	Pressione sanguigna arteriosa media non invasiva			Sala operatoria,		
PPV	Variazione pressione pulsatile			unità di terapia in-		
PR	Frequenza del polso non invasiva	Modulo HemoSphere	Solo adulti	soccorso		
SV	Volume di eiezione	ClearSight				
SVI	Indice del volume di eiezione					
SVR	Resistenza vascolare sistemica					
SVRI	Indice di resistenza vascolare sistemica					
SVV	Variazione del volume di eiezione					
SYS _{ART}	Pressione sanguigna sistolica arteriosa non invasiva					
HPI	Acumen Hypotension Prediction Index ¹			Sala operatoria e unità di terapia in- tensiva		

Tabella 1-8: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere ClearSight

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero
¹ I parametri di HP se la funzione HPI sta funzione avan: Nota: CO/CI e SV/S usano una forma o monitorato. Per ul ca (alaoritmo Clea	l sono disponibili quando si utilizza una fascetta è attivata. L'attivazione è disponibile soltanto in zata, rivolgersi al rappresentante commerciale l VI sono misurati tramite una forma d'onda dell' d'onda arteriosa radiale ricostruita. SVR/SVRI so teriori informazioni su configurazione e utilizzo, rSiaht) a pagina 195	a per dito Acumen IQ o alcune aree. Per ulte Edwards di zona. 'arteria brachiale ricc no ricavati da CO/CI , vedere Ricostruzion	, un sensore di riferime criori informazioni sull' ostruita. Tutti gli altri po e MAP insieme a un va e della forma d'onda e	nto cardiaco (HRS) e attivazione di que- arametri monitorati lore CVP immesso o analisi emodinami-

Un elenco completo dei parametri disponibili per la popolazione dei pazienti adulti durante il monitoraggio con il monitor avanzato HemoSphere e sia un modulo HemoSphere ClearSight, sia un cavo per ossimetria collegati è riportato nella Tabella 1-9 a pagina 30 di seguito.

Tabella 1-9: Elenco dei parametri disponibili con il modulo HemoSphere ClearSight e il cavo per ossimetria

Abbreviazione	Definizione	Tecnologia di sottosistema utilizzata	Popolazione di pazienti	Ambiente ospe- daliero	
DO2	Erogazione di ossigeno				
DO₂I	Indice di erogazione di ossigeno	Modulo HemoSphere ClearSight e cavo per ossimetria HemoSphere			
VO ₂	Consumo di ossigeno			Sala operatoria e unità di terapia in- tensiva	
VO ₂ e	Consumo di ossigeno stimato quando vie- ne monitorato ScvO ₂		Solo adulti		
VO ₂ I	Indice del consumo di ossigeno				
VO₂le	Indice del consumo di ossigeno stimato quando viene monitorato ScvO ₂				

AVVERTENZA

L'utilizzo scorretto del monitor avanzato HemoSphere potrebbe esporre a rischi il paziente. Prima di utilizzare la piattaforma, leggere con attenzione la sezione "avvertenze" di questo manuale, situata nel capitolo 2.

Il monitor avanzato HemoSphere è destinato soltanto all'uso per la valutazione del paziente. Questo strumento deve essere usato insieme a un monitor fisiologico da posto letto e/o ai segni e ai sintomi clinici del paziente. Qualora i valori emodinamici ottenuti dal dispositivo non fossero coerenti con l'aspetto clinico del paziente, valutare l'opportunità di procedere con la risoluzione dei problemi prima di iniziare il trattamento scelto.

ECG in ingresso e tutti i parametri derivati dalle misure di frequenza cardiaca non sono stati valutati per i pazienti pediatrici e non sono quindi disponibili per tale popolazione di pazienti.

1.5 Beneficio clinico previsto

La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere consente di visualizzare e gestire i parametri emodinamici del paziente. Se utilizzata insieme ai sensori compatibili e al software di supporto decisionale predittivo, la piattaforma modulare HemoSphere facilita un processo decisionale clinico proattivo e la raccolta di informazioni utili per il trattamento specifico di ogni paziente.

1.6 Collegamenti con tecnologie per l'emodinamica del monitor avanzato HemoSphere

Il monitor avanzato HemoSphere è dotato di tre alloggiamenti per moduli di espansione tecnologici (due di formato standard e uno di grandi dimensioni [L-Tech]) e di due porte per cavi. I punti di collegamento per moduli e cavi sono situati sul pannello laterale sinistro. Vedere la Figura 1-1 a pagina 31.



- 2. Alloggiamenti per moduli di espansione (2)
- 3. Modulo di espansione L-Tech

5. Porte per cavi (2)

Figura 1-1: Collegamenti con tecnologie per l'emodinamica del monitor avanzato HemoSphere

Ogni modulo/cavo è associato a una specifica tecnologia di monitoraggio emodinamico Edwards. I moduli attualmente disponibili comprendono il modulo HemoSphere Swan-Ganz, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 9, Monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 162 e il modulo tecnologico HemoSphere, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 13, Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere a pagina 221 e nel capitolo 14, Gestione fluidi assistita a pagina 285. Tra i moduli tecnologici di grandi dimensioni (L-Tech) attualmente disponibili vi è il modulo HemoSphere ClearSight, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 11, Monitoraggio non invasivo con il modulo HemoSphere ClearSight a pagina 194. I cavi attualmente disponibili comprendono il cavo di pressione HemoSphere, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 10, Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere a pagina 183 e il cavo per ossimetria HemoSphere, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 10, Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere a pagina 183 e il cavo per ossimetria HemoSphere, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 10, Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere a pagina 183 e il cavo per ossimetria HemoSphere, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 10, Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere a pagina 183 e il cavo per ossimetria HemoSphere, presentato di seguito e descritto in dettaglio nel capitolo 12, Monitoraggio dell'ossimetria venosa a pagina 213.

1.6.1 Modulo HemoSphere Swan-Ganz

Il modulo HemoSphere Swan-Ganz consente il monitoraggio della gittata cardiaca in continuo (CO) e della gittata cardiaca intermittente (iCO) con un cavo paziente per CCO Edwards e un catetere Swan-Ganz compatibile. Il monitoraggio del volume telediastolico ventricolare destro (EDV) è disponibile avendo a disposizione i dati sulla frequenza cardiaca (FC_{med}) ricevuti da un monitor paziente da posto letto con ingresso analogico. Il modulo HemoSphere Swan-Ganz si inserisce in un alloggiamento per modulo standard. Per maggiori informazioni, vedere il capitolo 9, Monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 162. La Tabella 1-10 a pagina 32 elenca i parametri disponibili quando si usa il modulo HemoSphere Swan-Ganz.



Tabella 1-10: Descrizione dei parametri del modulo HemoSphere Swan-Ganz

Parametro	Descrizione	Tecnologia
Gittata cardiaca (CO) in continuo	Valutazione continua, attraverso la tec- nologia di termodiluizione avanzata, del volume ematico pompato dal cuo- re, misurato in litri al minuto	Cateteri Swan-Ganz CCO e CCOmbo
Indice cardiaco (CI) in continuo	Gittata cardiaca in continuo rapportata all'area della superficie corporea (S. corp.)	Cateteri Swan-Ganz CCO e CCOmbo
Gittata cardiaca intermittente (iCO)	Valutazione intermittente, attraverso il metodo di termodiluizione a bolo, del volume ematico pompato dal cuore, misurato in litri al minuto	Cateteri per termodiluizione Swan-Ganz
Indice cardiaco intermittente (iCl)	Gittata cardiaca intermittente rapporta- ta all'area della superficie corporea (S. corp.)	Cateteri per termodiluizione Swan-Ganz
Frazione di eiezione ventricolare destra (RVEF)	Valutazione continua attraverso la tec- nologia di termodiluizione avanzata e l'analisi con algoritmo della percentua- le di volume ematico espulso dal ven- tricolo destro durante la sistole	Cateteri Swan-Ganz CCOmbo V con in- gresso per segnale ECG
Volume telediastolico ventricolare de- stro (EDV)	Valutazione continua del volume ema- tico presente nel ventricolo destro alla fine della diastole, calcolato dividendo il volume di eiezione (ml/battito) per RVEF(%)	Cateteri Swan-Ganz CCOmbo V con in- gresso per segnale ECG
Volume di eiezione (SV)	Quantità di sangue espulsa dai ventri- coli a ogni contrazione, derivata dalla valutazione di CO e dalla frequenza car- diaca (SV = CO/FC × 1000)	Cateteri Swan-Ganz CCO, CCOmbo e CCOmbo V con ingresso per segnale ECG
Indice del volume di eiezione (SVI)	Volume di eiezione rispetto all'area del- la superficie corporea (S. corp.)	Cateteri Swan-Ganz CCO, CCOmbo e CCOmbo V con ingresso per segnale ECG
Resistenza vascolare sistemica (SVR)	Misura derivata dell'impedenza del flus- so ematico dal ventricolo sinistro (post- carico)	Cateteri Swan-Ganz CCO e CCOmbo con ingresso per segnale analogico di pressione MAP e CVP
Indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI)	Resistenza vascolare sistemica rispetto all'area della superficie corporea (S. corp.)	Cateteri Swan-Ganz CCO e CCOmbo con ingresso per segnale analogico di pressione MAP e CVP

1.6.2 Cavo di pressione HemoSphere

Il cavo di pressione HemoSphere permette il monitoraggio della pressione vascolare con un trasduttore/sensore di pressione e un catetere Edwards compatibili. Un sensore FloTrac o Acumen IQ fornisce la gittata cardiaca (CO) in modalità continua e i parametri emodinamici associati. Un trasduttore TruWave fornisce la pressione intravascolare a livello locale. Il cavo di pressione HemoSphere si collega a una porta per cavi di monitoraggio. Per maggiori informazioni, vedere il capitolo 10, Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere a pagina 183. La Tabella 1-11 a pagina 33 elenca i parametri disponibili quando si usa il cavo di pressione HemoSphere.



Tabella 1-11: Descrizione dei parametri chiave del cavo di pressione HemoSphere

Parametro	Descrizione	Tecnologia
Gittata cardiaca (CO) in continuo	Valutazione continua del volume ema- tico pompato dal cuore, misurato in litri al minuto utilizzando la forma d'onda esistente della pressione arteriosa e l'al- goritmo del sistema FloTrac	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Indice cardiaco (Cl) in continuo	Gittata cardiaca in continuo rapportata all'area della superficie corporea (S. corp.)	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Pressione venosa centrale (CVP)	Pressione sanguigna venosa centrale	Trasduttore di pressione TruWave sulla linea del catetere venoso centrale
Pressione sanguigna diastolica (DIA _{ART} /DIA _{PAP})	Pressione sanguigna diastolica misura- ta nell'arteria polmonare (PAP) o in un'arteria sistemica (ART)	Sensore FloTrac, sensore Acumen IQ o trasduttore di pressione TruWave
Pendenza sistolica (dP/dt)*	Pendenza massima verso l'alto della forma d'onda della pressione arteriosa, misurata da un'arteria periferica*	Sensore Acumen IQ
Elastanza arteriosa dinamica (Ea _{dyn})*	Misura del post-carico sul ventricolo si- nistro dovuto al sistema arterioso (ela- stanza arteriosa) rispetto all'elastanza ventricolare sinistra*	Sensore Acumen IQ
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)*	Indice che rappresenta la probabilità che un paziente subisca un evento ipo- tensivo (MAP < 65 mmHg per almeno un minuto)*	Sensore Acumen IQ
Pressione arteriosa media (MAP)	Pressione sanguigna sistemica mediata su un ciclo cardiaco	Sensore FloTrac, sensore Acumen IQ o trasduttore di pressione TruWave
Pressione arteriosa polmonare media (MPAP)	Pressione sanguigna dell'arteria polmo- nare mediata su un ciclo cardiaco	Trasduttore di pressione TruWave sulla linea del catetere per arteria polmonare
Variazione pressione pulsatile (PPV)	Differenza percentuale tra PPmin e PPmax rispetto a PPmedia, dove PP = SYS - DIA	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Frequenza del polso (PR)	Numero di pulsazioni di pressione san- guigna arteriosa al minuto	Sensore FloTrac, sensore Acumen IQ o trasduttore di pressione TruWave
Volume di eiezione (SV)	Volume di sangue pompato a ciascun battito cardiaco	Sensore FloTrac o Acumen IQ

Parametro	Descrizione	Tecnologia
Indice del volume di eiezione (SVI)	Volume di eiezione rispetto all'area del- la superficie corporea (S. corp.)	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Resistenza vascolare sistemica (SVR)	Misura derivata dell'impedenza del flus- so ematico dal ventricolo sinistro (post- carico)	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI)	Resistenza vascolare sistemica rispetto all'area della superficie corporea (S. corp.)	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Variazione del volume di eiezione (SVV)	Differenza percentuale tra SVmin e SVmax rispetto a SVmedio	Sensore FloTrac o Acumen IQ
Pressione sistolica (SYS _{ART} /SYS _{PAP})	Pressione sanguigna sistolica misurata nell'arteria polmonare (PAP) o in un'ar- teria sistemica (ART)	Sensore FloTrac, sensore Acumen IQ o trasduttore di pressione TruWave
* I parametri relativi a HPI sono disponibili avando si utilizza un sensore Acumen IO e se la funzione HPI è attivata. L'attivazione è		

* I parametri relativi a HPI sono disponibili quando si utilizza un sensore Acumen IQ e se la funzione HPI è attivata. L'attivazione è disponibile soltanto in alcune aree. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, contattare il rappresentante commerciale Edwards di zona.

Nota

La gittata cardiaca calcolata con il cavo di pressione HemoSphere può differire da quella calcolata con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a causa di differenze metodologiche e degli algoritmi.

1.6.3 Cavo per ossimetria HemoSphere

Il cavo per ossimetria HemoSphere consente il monitoraggio della saturazione di ossigeno venoso misto (SvO₂) o della saturazione di ossigeno venoso centrale (ScvO₂) per mezzo di un catetere per ossimetria compatibile Edwards. Il cavo per ossimetria HemoSphere si inserisce in una porta per cavo di monitoraggio e può essere usato in combinazione con altre tecnologie per il monitoraggio emodinamico. Per maggiori informazioni sul monitoraggio dell'ossimetria, vedere il capitolo 12, Monitoraggio dell'ossimetria venosa a pagina 213. La Tabella 1-12 a pagina 34 elenca i parametri disponibili quando si usa il cavo per ossimetria HemoSphere.



Tabella 1-12: Descrizione dei parametri del cavo per ossimetria HemoSphere

Parametro	Descrizione
Ossimetria venosa centrale (ScvO ₂)	Saturazione di ossigeno venoso misurata nella vena cava superiore
Ossimetria venosa mista (SvO₂)	Saturazione di ossigeno venoso misurata nell'arteria polmonare
Consumo di ossigeno (VO ₂)	Quantità di ossigeno usata dal corpo in un minuto
Consumo di ossigeno stimato (VO2e)	Stima della quantità di ossigeno usata dal corpo in un minuto (solo monitoraggio $ScvO_2$)

Parametro	Descrizione
Indice del consumo di ossigeno (VO ₂ I)	Quantità di ossigeno usata dal corpo in un minuto, indice calcolato in base all'a- rea della superficie corporea (S. corp.)
Indice del consumo di ossigeno stimato (VO ₂ le)	Stima della quantità di ossigeno usata dal corpo in un minuto, indice calcolato in base all'area della superficie corporea (S. corp.)

1.6.4 Modulo tecnologico HemoSphere

Il modulo tecnologico HemoSphere si inserisce in un alloggiamento per modulo standard. Il modulo si collega al cavo per ossimetro ForeSight per ossimetria tissutale (StO₂).



1.6.4.1 Modulo tecnologico HemoSphere e cavo per ossimetro ForeSight

Il modulo tecnologico HemoSphere consente di monitorare l'ossimetria tessutale (StO₂) con un cavo per ossimetro ForeSight e sensori per ossimetria tessutale compatibili. Per maggiori informazioni sul monitoraggio dell'ossimetria tissutale, vedere il capitolo 13, Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere a pagina 221. La Tabella 1-13 a pagina 35 elenca i parametri disponibili quando si usano il modulo tecnologico HemoSphere e il cavo per ossimetro ForeSight.

Nota

_

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.

Tabella 1-13: Descrizione dei parametri del modulo tecnologico HemoSphere con il cavo per ossimetro		
ForeSight		

...

Parametro	Descrizione	Tecnologia
Ossimetria tissutale (StO ₂)	Saturazione assoluta di ossigeno nel tessuto misurata sulla superficie anato- mica sotto la posizione del sensore	Rilevamento della luce riflessa nel vici- no infrarosso tramite il sensore Fore- Sight/ForeSight Jr
Variazione relativa nell'emoglobina to-tale (Δ ctHb)	Valore del trend ottenuto sommando le variazioni relative nell'emoglobina ossigenata e deossigenata (Δ O2Hb e Δ HHb)	Rilevamento della luce riflessa nel vici- no infrarosso tramite il sensore Fore- Sight/ForeSight Jr

1.6.5 Modulo HemoSphere ClearSight

. .

Il modulo HemoSphere ClearSight con un pressostato e una o più fascette per dito compatibili collegati consente la misurazione non invasiva della forma d'onda della pressione arteriosa di un paziente e il calcolo

della gittata cardiaca (CO) in continuo e dei parametri emodinamici associati. È possibile inserire il modulo HemoSphere ClearSight nell'alloggiamento per moduli large technology (L-Tech). Per ulteriori informazioni, vedere il capitolo 11, Monitoraggio non invasivo con il modulo HemoSphere ClearSight a pagina 194.



Tabella 1-14: Descrizione dei parametri chiave del modulo HemoSphere ClearSight

Parametro	Descrizione	Tecnologia
Gittata cardiaca (CO) in continuo	Valutazione continua del volume ema- tico pompato dal cuore, misurato in litri al minuto utilizzando la forma d'onda monitorata della pressione arteriosa e l'algoritmo del sistema ClearSight	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Indice cardiaco (Cl) in continuo	Gittata cardiaca in continuo rapportata all'area della superficie corporea (S. corp.)	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Pressione sanguigna diastolica (DIA _{ART})	Pressione sanguigna diastolica	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Pendenza sistolica (dP/dt)*	Pendenza massima verso l'alto della forma d'onda della pressione arteriosa, misurata da un'arteria periferica*	Fascetta Acumen IQ
Elastanza dinamica (Ea _{dyn})*	Misura del post-carico sul ventricolo si- nistro dovuto al sistema arterioso (ela- stanza arteriosa) rispetto all'elastanza ventricolare sinistra*	Fascetta Acumen IQ
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)*	Indice che rappresenta la probabilità che un paziente subisca un evento ipo- tensivo (MAP < 65 mmHg per almeno un minuto)*	Fascetta Acumen IQ
Pressione arteriosa media (MAP)	Pressione sanguigna sistemica mediata su un ciclo cardiaco	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Variazione pressione pulsatile (PPV)	Differenza percentuale tra PP _{min} e PP _{max} rispetto a PP _{media} , dove PP = SYS - DIA	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Frequenza del polso (PR)	Numero di pulsazioni di pressione san- guigna arteriosa al minuto	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Volume di eiezione (SV)	Volume di sangue pompato a ciascun battito cardiaco	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Parametro	Descrizione	Tecnologia
----------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------
Indice del volume di eiezione (SVI)	Volume di eiezione rispetto all'area del- la superficie corporea (S. corp.)	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Resistenza vascolare sistemica (SVR)	Misura derivata dell'impedenza del flus- so ematico dal ventricolo sinistro (post- carico)	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI)	Resistenza vascolare sistemica rispetto all'area della superficie corporea (S. corp.)	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Variazione del volume di eiezione (SVV)	Differenza percentuale tra SV _{min} e SV _{max} rispetto a SV _{medio}	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight
Pressione sistolica (SYS _{ART})	Pressione sanguigna sistolica	Fascetta per dito Acumen IQ o ClearSight

* I parametri relativi a HPI sono disponibili quando si utilizzano una fascetta per dito Acumen IQ e un sensore di riferimento cardiaco, purché la funzione HPI sia attivata. L'attivazione è disponibile soltanto in alcune aree. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, contattare il rappresentante Edwards di zona.

1.6.6 Documentazione e formazione

La documentazione e la formazione disponibili per il monitor avanzato HemoSphere comprendono:

- Manuale dell'operatore del monitor avanzato HemoSphere
- Guida rapida del monitor avanzato HemoSphere
- Istruzioni per l'uso del cavo di uscita pressione HemoSphere
- Istruzioni per l'uso del sensore di riferimento cardiaco Edwards
- Istruzioni per l'uso del pressostato Edwards
- Istruzioni per l'uso della batteria HemoSphere
- Istruzioni per l'uso del supporto con rotelle HemoSphere
- Istruzioni per l'uso del supporto per ossimetria HemoSphere

Le istruzioni per l'uso sono fornite insieme ai componenti del monitor avanzato HemoSphere. Vedere Elenco degli accessori a pagina 367. Per maggiori informazioni su come svolgere la formazione o sulla documentazione disponibile per il monitor avanzato HemoSphere, contattare il rappresentante Edwards di zona o il Supporto Tecnico Edwards. Vedere l'appendice F Cura del sistema, assistenza e supporto a pagina 386.

1.7 Convenzioni di stile adottate nel manuale

La Tabella 1-15 a pagina 37 elenca le convenzioni di stile adottate in questo manuale.

Convenzione	Descrizione
Grassetto	Il grassetto indica un termine del software. Questa parola o frase appare sullo schermo come illustrato.
Pulsante Grassetto	Un pulsante è un punto del touch screen che permette di accedere all'opzione visualizzata in grassetto. Ad esempio, il pulsante Revisione appare sullo schermo come: Revisione
→	Una freccia viene visualizzata fra due opzioni dei menu sullo schermo che vengono seleziona- te consecutivamente dall'operatore.
Č	Un'icona è un punto del touch screen che permette di accedere al menu o alla grafica di navi- gazione illustrata. Vedere la Tabella 2-1 a pagina 54 per l'elenco completo delle icone dei me- nu visualizzate sul monitor avanzato HemoSphere.

Tabella 1-15: Convenzioni di stile del manuale per l'operatore

Convenzione	Descrizione
Icona Calibrazione ossi- metria venosa	Il testo in grassetto con un'icona di menu indica un'icona abbinata a un termine o una frase del software visualizzata sullo schermo. Ad esempio, l'icona Calibrazione ossimetria venosa appare sullo schermo come:

1.8 Abbreviazioni contenute nel manuale

Abbreviazione	Definizione
A/D	Analogico/Digitale
AFM	Gestione fluidi assistita
ART	Pressione sanguigna arteriosa sistemica
IMC	Indice di massa corporea
S. corp.	Area della superficie corporea
ВТ	Temperatura ematica
CaO ₂	Contenuto di ossigeno arterioso
CI	Indice cardiaco
Cl _{20s}	Indice cardiaco da 20 secondi
СО	Gittata cardiaca
CO _{20s}	Gittata cardiaca da 20 secondi
ссо	Gittata cardiaca in continuo (usata per descrivere alcuni cateteri Swan-Ganz e il cavo CCO del paziente)
СРІ	Indice di potenza cardiaca
СРО	Potenza cardiaca in uscita
CVP	Pressione venosa centrale
ΔctHb	Variazione relativa nell'emoglobina totale
DIA _{ART}	Pressione sanguigna diastolica arteriosa sistemica
DIA _{PAP}	Pressione sanguigna diastolica arteriosa polmonare
DO ₂	Erogazione di ossigeno
DO ₂ I	Indice di erogazione di ossigeno
dP/dt	Pendenza sistolica (pendenza massima verso l'alto della forma d'onda della pressione arteriosa)
DPT	Trasduttore di pressione monouso
Ea _{dyn}	Elastanza arteriosa dinamica
EDV	Volume telediastolico
EDVI	Indice del volume telediastolico
ESV	Volume telesistolico
ESVI	Indice del volume telesistolico

Abbreviazione	Definizione
efu	Unità di frazione di eiezione
FRT	Test di reattività al fluido
FT-CO	Gittata cardiaca autocalibrata tramite pressione arteriosa misurata con FloTrac
GDT	Goal directed therapy (terapia diretta al raggiungimento del risultato)
Hct	Ematocrito
HIS	Sistemi informativi ospedalieri
Hgb	Emoglobina
HPI	Acumen Hypotension Prediction Index
FC	Frequenza cardiaca
FC _{med}	Frequenza cardiaca media
HRS	Sensore di riferimento cardiaco
IA	Analisi di intervento
iCl	Indice cardiaco intermittente
iCO	Gittata cardiaca intermittente
IEC	Commissione elettrotecnica internazionale
IT	Temperatura dell'iniettato
LED	Diodo a emissione luminosa
LVSWI	Indice del lavoro di eiezione ventricolare sinistra
МАР	Pressione arteriosa media
MPAP	Pressione arteriosa polmonare media
NIBP	Pressione sanguigna non invasiva
SO	Sala operatoria
АР	Arteria polmonare
РАР	Pressione sanguigna arteriosa polmonare
PaO ₂	Pressione parziale dell'ossigeno arterioso
PAWP	Pressione di incuneamento dell'arteria polmonare
PC2	Pressostato
PPV	Variazione pressione pulsatile
PR	Frequenza del polso
POST	Test automatico all'accensione
PvO ₂	Pressione parziale dell'ossigeno venoso
PVR	Resistenza vascolare polmonare
PVRI	Indice di resistenza vascolare polmonare
VD	Ventricolo destro
RVEF	Frazione di eiezione ventricolare destra
RVSWI	Indice del lavoro di eiezione ventricolare destra
SaO ₂	Saturazione di ossigeno
sCl	STAT indice cardiaco
sCO	STAT gittata cardiaca

Abbreviazione	Definizione
ScvO ₂	Ossimetria venosa centrale
sEDV	STAT volume telediastolico
sEDVI	STAT indice del volume telediastolico
SQI	Indicatore di qualità del segnale
sRVEF	STAT frazione di eiezione ventricolare destra
ST	Temperatura superficiale
STAT	Stima rapida del valore del parametro
StO ₂	Saturazione di ossigeno tessutale
SV	Volume di eiezione
SV _{20s}	Volume di eiezione da 20 secondi
SVI	Indice del volume di eiezione
SVI _{20s}	Indice del volume di eiezione da 20 secondi
SvO ₂	Saturazione di ossigeno venoso misto
SVR	Resistenza vascolare sistemica
SVRI	Indice di resistenza vascolare sistemica
SVV	Variazione del volume di eiezione
SYS _{ART}	Pressione sanguigna sistolica arteriosa sistemica
SYS _{PAP}	Pressione sanguigna sistolica arteriosa polmonare
Toccare	Interagire con il monitor avanzato HemoSphere toccando lo schermo.
TD	Termodiluizione
USB	Universal Serial Bus
VO ₂	Consumo di ossigeno
VO ₂ I	Indice del consumo di ossigeno
VO ₂ e	Stima del consumo di ossigeno
VO ₂ le	Stima dell'indice del consumo di ossigeno

Sicurezza e simboli

Contenuto

Definizioni delle indicazioni di sicurezza	41
Avvertenze	41
Messaggi di attenzione	47
Simboli dell'interfaccia utente	54
Simboli sulle etichette dei prodotti	59
Norme applicabili	63
Prestazioni essenziali del monitor avanzato HemoSphere	64

2.1 Definizioni delle indicazioni di sicurezza

2.1.1 Avvertenza

Un'avvertenza segnala alcune azioni o situazioni che potrebbero causare lesioni personali, anche mortali.

AVVERTENZA

Questo è il modo in cui le avvertenze appaiono in tutto il testo di questo manuale.

2.1.2 Attenzione

Una segnalazione di attenzione indica azioni o situazioni che potrebbero causare danni alle apparecchiature, produrre dati inesatti o invalidare una procedura.

ATTENZIONE

Questo è il modo in cui le segnalazioni di attenzione appaiono in tutto il testo di questo manuale.

2.1.3 Nota

Una nota richiama l'attenzione su informazioni utili relative a una funzione o procedura.

Nota

Questo è il modo in cui le note appaiono in tutto il testo di questo manuale.

2.2 Avvertenze

Nel manuale dell'operatore del monitor avanzato HemoSphere sono presenti le seguenti avvertenze. Sono riportate all'interno del manuale quando sono rilevanti per la funzione o la procedura che viene descritta.

• Leggere con attenzione questo manuale dell'operatore prima di cercare di utilizzare il monitor avanzato HemoSphere di Edwards.

- Consultare le istruzioni per l'uso fornite con ogni accessorio compatibile prima di utilizzarlo con il monitor avanzato HemoSphere.
- Per evitare lesioni al paziente o all'utente, danni alla piattaforma o misurazioni imprecise, non utilizzare nessun accessorio, componente o cavo danneggiato o non compatibile con la piattaforma.
- L'utilizzo scorretto del monitor avanzato HemoSphere potrebbe esporre a rischi il paziente. Prima di utilizzare la piattaforma, leggere con attenzione la sezione "avvertenze" di questo manuale, situata nel capitolo 2. (Capitolo 1)
- Il monitor avanzato HemoSphere è destinato soltanto all'uso per la valutazione del paziente. Questo strumento deve essere usato insieme a un monitor fisiologico da posto letto e/o ai segni e ai sintomi clinici del paziente. Qualora i valori emodinamici ottenuti dal dispositivo non fossero coerenti con l'aspetto clinico del paziente, valutare l'opportunità di procedere con la risoluzione dei problemi prima di iniziare il trattamento scelto. (Capitolo 1)
- ECG in ingresso e tutti i parametri derivati dalle misure di frequenza cardiaca non sono stati valutati per i pazienti pediatrici e non sono quindi disponibili per tale popolazione di pazienti. (Capitolo 1)
- **Pericolo di folgorazione!** Non cercare di connettere/disconnettere i cavi del sistema con le mani umide. Assicurarsi che le mani siano asciutte prima di disconnettere i cavi del sistema. (Capitolo 3)
- **Pericolo di esplosione!** Non usare il monitor avanzato HemoSphere in presenza di miscele anestetiche infiammabili e aria, ossigeno o protossido d'azoto. (Capitolo 3)
- Questo prodotto contiene componenti metallici. NON utilizzare in ambiente RM (risonanza magnetica). (Capitolo 3)
- Assicurarsi che il monitor avanzato HemoSphere sia posizionato o montato saldamente e che tutti i cavi e gli accessori siano correttamente organizzati in modo da ridurre al minimo il rischio di lesioni ai pazienti o agli utenti, o di danni alle apparecchiature. (Capitolo 3)
- Non impilare l'apparecchiatura o posizionarla adiacente ad altre apparecchiature, poiché ciò potrebbe causare malfunzionamenti. Se tale uso si rivelasse necessario, controllare tutte le apparecchiature per assicurarsi che funzionino correttamente. (Capitolo 3)
- Il monitor avanzato HemoSphere deve essere posizionato verticalmente per garantire la protezione dall'ingresso di corpi estranei di grado IPX1. (Capitolo 3)
- Evitare spruzzi di liquidi sullo schermo del monitor. L'accumulo di liquidi può disattivare la funzionalità touchscreen. (Capitolo 3)
- Non posizionare il monitor in modo da rendere difficile l'accesso alle porte del pannello posteriore o al cavo di alimentazione. (Capitolo 3)
- L'apparecchiatura è progettata per l'uso con apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza. Misurazioni inaccurate dei parametri possono essere causate dall'interferenza delle apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza. Per ridurre i possibili rischi derivanti dall'utilizzo di apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza, utilizzare soltanto cavi paziente e accessori non danneggiati connessi come specificato nel presente manuale dell'operatore. (Capitolo 3)
- Il presente sistema è progettato per l'uso con i defibrillatori. Per assicurare azioni corrette a prova di defibrillatore, utilizzare soltanto cavi e accessori connessi come specificato nel presente manuale dell'operatore. (Capitolo 3)
- Tutte le apparecchiature IEC/EN 60950, incluse le stampanti, devono essere posizionate a non meno di 1,5 metri di distanza dal letto del paziente. (Capitolo 3)
- Le apparecchiature di comunicazione RF portatili (incluse periferiche quali cavi di antenne e antenne esterne) devono essere utilizzate a una distanza minima di 30 cm (12") da qualunque parte del monitor avanzato HemoSphere, inclusi i cavi specificati dal produttore. In questo modo si previene il peggioramento delle prestazioni dell'apparecchiatura. (Capitolo 3)
- Assicurarsi che la batteria sia completamente inserita e che lo sportello della batteria sia correttamente chiuso. La caduta delle batterie può causare lesioni gravi ai pazienti o al personale medico. (Capitolo 3)
- Usare solo batterie approvate da Edwards con il monitor avanzato HemoSphere. Non caricare il gruppo batterie estraendolo dal monitor. Facendolo si potrebbe danneggiare la batteria o provocare lesioni all'utente. (Capitolo 3)
- Per evitare qualsiasi interruzione del monitoraggio durante un'interruzione dell'alimentazione elettrica, si raccomanda di utilizzare sempre il monitor avanzato HemoSphere con la batteria inserita. (Capitolo 3)

- In caso di interruzione dell'alimentazione ed esaurimento della batteria, il monitor eseguirà una procedura di spegnimento controllato. (Capitolo 3)
- Non utilizzare la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere senza una copertura dell'ingresso del cavo di alimentazione installata. La mancata osservanza di tale precauzione potrebbe provocare l'ingresso di fluidi. (Capitolo 3)
- Non collegare il cavo di alimentazione utilizzando cavi di prolunga o dispositivi multipresa. Non utilizzare cavi di alimentazione staccabili diversi dal cavo di alimentazione fornito. (Capitolo 3)
- Per evitare il rischio di folgorazione, il monitor avanzato HemoSphere può essere collegato solo a una rete di alimentazione dotata di messa a terra (massa di protezione). Non utilizzare adattatori da tre conduttori a due conduttori. (Capitolo 3)
- L'affidabilità della messa a terra può essere ottenuta solo quando lo strumento è collegato a una presa contrassegnata come "per solo uso ospedaliero", "di classe medicale", o equivalente. (Capitolo 3)
- Disconnettere il monitor dalla presa CA staccando il cavo di rete dalla rete elettrica CA. Il pulsante di accensione/spegnimento del monitor non disconnette il sistema dalla rete di alimentazione CA. (Capitolo 3)
- Utilizzare solo gli accessori, i cavi e/o i componenti del monitor avanzato HemoSphere che sono stati forniti ed etichettati da Edwards. L'utilizzo di altri accessori, cavi e/o componenti non etichettati può influire sulla sicurezza del paziente e sulla precisione della misura. (Capitolo 3)
- All'avvio di una nuova sessione paziente, devono essere controllati i range di allarme fisiologico superiore e inferiore predefiniti per accertare che siano appropriati per il paziente in questione. (Capitolo 6)
- Scegliere **Nuovo paziente** o cancellare il profilo con i dati del paziente ogni volta che si collega un nuovo paziente al monitor avanzato HemoSphere. Qualora si ometta di farlo, visualizzando i dati storici appariranno i dati del paziente precedente. (Capitolo 6)
- Le porte di comunicazione analogica del monitor avanzato HemoSphere condividono una connessione a terra comune che è isolata dall'elettronica dell'interfaccia del catetere. Quando si connettono più dispositivi al monitor avanzato HemoSphere, tutti i dispositivi devono essere dotati di alimentazione isolata per non compromettere l'isolamento elettrico di nessun dispositivo connesso. (Capitolo 6)
- I rischi e le correnti di dispersione della configurazione finale del sistema devono essere conformi a IEC 60601-1:2005/A1:2012. Garantire la conformità è responsabilità dell'utente. (Capitolo 6)
- Le apparecchiature accessorie connesse al monitor devono essere certificate secondo IEC/EN 60950 per le apparecchiature di elaborazione dati o IEC 60601-1:2005/A1:2012 per le apparecchiature elettromedicali. Tutte le combinazioni di apparecchiature devono essere conformi ai requisiti di IEC 60601-1:2005/A1:2012 per i sistemi. (Capitolo 6)
- Quando si passa a un altro monitor da posto letto, controllare sempre che i valori predefiniti visualizzati siano ancora validi. Se necessario, riconfigurare l'intervallo di tensione e il corrispondente intervallo del parametro e ricalibrare. (Capitolo 6)
- Non disattivare gli allarmi acustici nelle situazioni in cui la sicurezza del paziente potrebbe essere compromessa. (Capitolo 7)
- Non abbassare il volume dell'allarme a un livello che impedisca il controllo adeguato degli allarmi. In caso contrario può crearsi una situazione in cui la sicurezza del paziente risulta compromessa. (Capitolo 7)
- Gli allarmi fisiologici visivi e acustici sono attivati solo se il parametro è configurato nelle schermate come parametro chiave (i parametri 1-8 visualizzati nei riquadri dei parametri). Se un parametro non è selezionato e viene mostrato come parametro chiave, per quel parametro non sono attivati gli allarmi fisiologici acustici e visivi. (Capitolo 7)
- Accertarsi che la modalità **Modo Dimostrativo** non sia attiva in un contesto clinico per essere sicuri che i dati simulati non vengano considerati erroneamente dati clinici. (Capitolo 7)
- Non usare il monitor avanzato HemoSphere come componente di un sistema d'allarme distribuito. Il monitor avanzato HemoSphere non supporta i sistemi di monitoraggio/gestione degli allarmi remoti. I dati sono registrati e trasmessi solo a scopo di rappresentazione grafica. (Capitolo 8)
- La conformità a IEC 60601-1 viene conservata solo quando il modulo HemoSphere Swan-Ganz (connessione di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Se si collegano apparecchiature esterne o si configura il sistema in un modo non descritto in queste istruzioni, la conformità a questo standard viene meno. Il mancato utilizzo del dispositivo come indicato potrebbe aumentare il rischio di scosse elettriche per il paziente/l'operatore. (Capitolo 9)

- Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto. (Capitolo 9)
- Interrompere sempre il monitoraggio di CO quando si arresta il flusso ematico nei pressi del filamento termico. Le situazioni cliniche nelle quali deve essere interrotto il monitoraggio della CO comprendono, fra le altre:
 - Periodi in cui un paziente è sottoposto a bypass cardiopolmonare
 - Ritiro parziale del catetere in modo tale che il termistore non sia nell'arteria polmonare
 - Rimozione del catetere dal paziente

(Capitolo 9)

- PAZIENTI CON PACEMAKER: i misuratori di frequenza possono continuare a misurare la frequenza del pacemaker nei casi di arresto cardiaco o in alcune aritmie. Non ci si deve affidare completamente alla frequenza cardiaca visualizzata. Mantenere i pazienti portatori di pacemaker sotto stretta sorveglianza. Vedere la Tabella A-5 a pagina 358 per dettagli sulla capacità di reiezione degli impulsi del pacemaker di questo strumento. (Capitolo 9)
- Nel caso di pazienti che richiedano un supporto di stimolazione interno o esterno, la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere non deve essere usata per ottenere la frequenza cardiaca e i parametri derivati dalla frequenza cardiaca nelle seguenti condizioni:
 - L'uscita di sincronizzazione dell'impulso dello stimolatore proveniente dal monitor da posto letto comprende l'impulso dello stimolatore, tuttavia le caratteristiche non rientrano nelle specifiche relative alla capacità di reiezione degli impulsi del pacemaker elencate nella Tabella A-5
 - Le caratteristiche dell'uscita di sincronizzazione dell'impulso dello stimolatore proveniente dal monitor da posto letto non possono essere determinate

(Capitolo 9)

- Prender nota di qualsiasi discrepanza tra la frequenza cardiaca (FC_{med}) e la visualizzazione delle forme d'onda di FC ed ECG sul monitor paziente quando si interpretano parametri derivati come SV, EDV, RVEF e i relativi parametri indice. (Capitolo 9)
- Non risterilizzare né riutilizzare nessun sensore FloTrac o Acumen IQ, nessun trasduttore TruWave o catetere; fare riferimento alle "istruzioni per l'uso" del catetere. (Capitolo 10)
- Non usare un sensore FloTrac o Acumen IQ, un trasduttore TruWave o un catetere bagnato o danneggiato o che presenti contatti elettrici esposti. (Capitolo 10)
- Fare riferimento alle istruzioni fornite con ogni accessorio per le indicazioni specifiche sul posizionamento e sull'uso e per le AVVERTENZE, le segnalazioni di ATTENZIONE e le specifiche a riguardo. (Capitolo 10)
- Proteggere il connettore del cavo esposto dal fluido quando il cavo di pressione non è in uso. L'umidità all'interno del connettore può provocare il malfunzionamento del cavo o letture inaccurate della pressione. (Capitolo 10)
- La conformità a IEC 60601-1 viene conservata solo quando il cavo di pressione HemoSphere (accessorio di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Il collegamento di apparecchiature esterne o la configurazione del sistema con modalità non descritte in queste istruzioni non è conforme a questo standard. Qualora si ometta di utilizzare il dispositivo nel modo indicato, potrebbe aumentare il rischio di folgorazione a carico del paziente/dell'operatore. (Capitolo 10)
- Non utilizzare la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere per controllare la frequenza del polso o la pressione sanguigna. (Capitolo 10)
- Non collocare i componenti non contrassegnati come PARTI APPLICATE in una posizione tale che il paziente possa venire a contatto con essi. (Capitolo 11)
- La conformità a IEC 60601-1 viene mantenuta solo quando il modulo HemoSphere ClearSight (connessione di parte applicata) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Se si collegano apparecchiature esterne o si configura il sistema in un modo non descritto in queste istruzioni, la conformità a questo standard viene meno. Il mancato utilizzo del dispositivo come indicato potrebbe aumentare il rischio di scosse elettriche per il paziente/l'operatore. (Capitolo 11)
- Non modificare, riparare né alterare il prodotto in alcun modo. Riparazioni, alterazioni o modifiche possono compromettere la sicurezza del paziente/dell'operatore e/o le prestazioni del prodotto. (Capitolo 11)

- Non sterilizzare alcun componente del sistema non invasivo HemoSphere. Il sistema non invasivo HemoSphere viene fornito non sterile. (Capitolo 11)
- Seguire le istruzioni per la pulizia. Non disinfettare il pressostato in autoclave o mediante sterilizzazione a gas. (Capitolo 11)
- Fare riferimento alle istruzioni fornite con ogni accessorio per le indicazioni specifiche sul posizionamento e sull'uso e per le AVVERTENZE, le segnalazioni di ATTENZIONE e le specifiche a riguardo. (Capitolo 11)
- Per impedire che il paziente o l'utente incorrano in scosse elettriche, non utilizzare componenti/sensori danneggiati o che presentino contatti elettrici esposti. (Capitolo 11)
- I componenti di monitoraggio del sistema non invasivo HemoSphere non sono a prova di defibrillazione. Scollegare il sistema prima di effettuare un intervento di defibrillazione. (Capitolo 11)
- Utilizzare solo sensori di riferimento cardiaco e fascette per dito Edwards compatibili e altri accessori, cavi e componenti del sistema non invasivo HemoSphere forniti ed etichettati da Edwards. L'utilizzo di altri accessori, cavi e/o componenti non etichettati può influire sulla sicurezza del paziente e sull'accuratezza della misura. (Capitolo 11)
- Prima di lavare il paziente, rimuovere sempre dal paziente i sensori e i componenti del sistema di monitoraggio non invasivo HemoSphere e scollegare completamente il paziente dallo strumento. (Capitolo 11)
- Non stringere eccessivamente la fascia del pressostato o la fascetta per dito. (Capitolo 11)
- Non applicare la fascia del pressostato sulla cute lesa, in quanto la lesione potrebbe aggravarsi. (Capitolo 11)
- Il posizionamento o il dimensionamento errato della fascetta per dito può causare misurazioni inesatte. (Capitolo 11)
- Non utilizzare il sistema non invasivo HemoSphere come monitor della frequenza cardiaca. (Capitolo 11)
- Se si utilizza lo strumento durante procedure che prevedano l'irradiazione del corpo intero, mantenere tutti i componenti per il monitoraggio con il sistema non invasivo HemoSphere al di fuori del campo di irradiazione. Se un componente per il monitoraggio viene esposto a radiazioni, le letture possono risultare compromesse. (Capitolo 11)
- I campi magnetici intensi possono provocare il malfunzionamento dello strumento e causare ustioni al paziente. Non utilizzare lo strumento durante la scansione per imaging di risonanza magnetica (RM), le correnti indotte possono provocare ustioni. Il dispositivo può compromettere l'immagine ottenuta mediante RM e l'unità per RM può compromettere l'accuratezza delle misurazioni. (Capitolo 11)
- La conformità a IEC 60601-1 viene conservata solo quando il cavo per ossimetria HemoSphere (accessorio di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Il collegamento di apparecchiature esterne o la configurazione del sistema con modalità non descritte in queste istruzioni non è conforme a questo standard. Qualora si ometta di utilizzare il dispositivo nel modo indicato, potrebbe aumentare il rischio di folgorazione a carico del paziente/dell'operatore. (Capitolo 12)
- Non avvolgere il corpo principale del cavo per ossimetria in un tessuto né posizionarlo a contatto diretto con la pelle del paziente. La superficie si scalda (fino a 45 °C) e il calore deve essere disperso per mantenere il livello di temperatura interna. Se la temperatura interna supera il limite, si attiva un errore software. (Capitolo 12)
- Prima di toccare **Si** per richiamare i dati di ossimetria, verificare che i dati visualizzati corrispondano al paziente attuale. Se si richiamano dati errati di calibrazione dell'ossimetria e dati anagrafici errati del paziente, si avranno misurazioni imprecise. (Capitolo 12)
- La conformità a IEC 60601-1 viene mantenuta solo quando il modulo tecnologico HemoSphere (connessione di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Se si collegano apparecchiature esterne o si configura il sistema in un modo non descritto in queste istruzioni, la conformità a questo standard viene meno. Il mancato utilizzo del dispositivo come indicato potrebbe aumentare il rischio di scosse elettriche per il paziente/l'operatore. (Capitolo 13)
- Prima dell'installazione, ispezionare tutti i collegamenti del cavo per ossimetro ForeSight per individuare eventuali danni. Qualora si rilevino danni, non utilizzare il cavo fino a quando non sia stato riparato o sostituito. Contattare il Supporto tecnico Edwards. Esiste il rischio che parti danneggiate possano ridurre le prestazioni del cavo o causare pericoli per la sicurezza. (Capitolo 13)
- Per eliminare qualunque possibilità di contaminazione tra i pazienti, il cavo per ossimetro ForeSight e i relativi connettori devono essere puliti dopo ogni paziente. (Capitolo 13)

- Se il cavo per ossimetro ForeSight o i relativi connettori presentano tracce visibili di contaminazione con sangue o altri fluidi corporei, è necessario disinfettarli per ridurre il rischio di contaminazione e infezione crociata. Se non è possibile disinfettare il cavo per ossimetro ForeSight o i relativi connettori, questi devono essere riparati, sostituiti o gettati. Contattare il Supporto tecnico Edwards. (Capitolo 13)
- Per ridurre il rischio di danneggiare componenti interni dei gruppi di cavi dell'alloggiamento del cavo per ossimetro ForeSight, non tirare, piegare né sottoporre ad altre sollecitazioni eccessive i connettori del cavo. (Capitolo 13)
- Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto. (Capitolo 13)
- I sensori non sono sterili, quindi non devono essere applicati su pelle escoriata, screpolata o lacerata. Prestare attenzione quando si applicano i sensori su un sito in cui la pelle è delicata. L'applicazione di sensori, nastri o pressione su un sito di questo tipo può ridurre la circolazione e/o deteriorare la pelle. (Capitolo 13)
- Non posizionare il sensore su tessuti poco perfusi. Per una migliore adesione, evitare le superfici cutanee irregolari. Non posizionare il sensore su siti con asciti, cellulite, pneumoencefalo o edema. (Capitolo 13)
- Se si eseguono procedure di elettrocauterizzazione, applicare gli elettrodi dell'elettrocauterio e i sensori il più lontano possibile gli uni dagli altri per evitare ustioni cutanee indesiderate. Si raccomanda di garantire una distanza minima di almeno 15 cm (6"). (Capitolo 13)
- Utilizzare solo accessori forniti da Edwards con il cavo per ossimetro ForeSight. Gli accessori Edwards garantiscono la sicurezza del paziente e preservano l'integrità, l'accuratezza e la compatibilità elettromagnetica del cavo per ossimetro ForeSight. Il collegamento di un sensore non Edwards genera un avviso appropriato relativo al canale e non viene registrato alcun valore di StO₂. (Capitolo 13)
- I sensori sono destinati all'uso su un singolo paziente e non devono essere ricondizionati: il riutilizzo dei sensori può presentare il rischio di contaminazione crociata o infezione. (Capitolo 13)
- Utilizzare un sensore nuovo per ogni paziente e gettarlo dopo l'uso. Lo smaltimento deve essere effettuato in conformità alle disposizioni della struttura ospedaliera e alle normative locali. (Capitolo 13)
- Se un sensore appare danneggiato non deve essere utilizzato. (Capitolo 13)
- Leggere sempre quanto scritto sulla confezione del sensore. (Capitolo 13)
- Adottare particolare cautela durante l'applicazione dei sensori. I circuiti dei sensori sono conduttivi e non devono venire a contatto con altre parti conduttive collegate a terra diverse da sistemi di monitoraggio dell'entropia o EEG. Tale contatto escluderebbe l'isolamento del paziente e annullerebbe la protezione fornita dal sensore. (Capitolo 13)
- L'applicazione scorretta dei sensori può determinare misurazioni errate. I sensori non applicati correttamente o parzialmente staccati possono determinare una lettura sovrastimata o sottostimata della saturazione dell'ossigeno. (Capitolo 13)
- Non posizionare il sensore in modo che sia sottoposto alla forza esercitata dal peso del paziente. Periodi di pressione prolungati (ad esempio il caso in cui il sensore viene applicato con del nastro adesivo o il paziente si sdraia sul sensore) possono trasferire il peso dal sensore alla pelle, danneggiando la pelle e riducendo le prestazioni del sensore. (Capitolo 13)
- Il sito del sensore deve essere ispezionato almeno ogni 12 ore per ridurre il rischio di adesione, circolazione e integrità cutanea inadeguate. Qualora le condizioni circolatorie o l'integrità della pelle risultino deteriorate, il sensore deve essere applicato in una zona diversa. (Capitolo 13)
- Non collegare più di un paziente al cavo per ossimetro ForeSight. Ciò escluderebbe l'isolamento del paziente e annullerebbe la protezione fornita dal sensore. (Capitolo 13)
- Il cavo per ossimetro ForeSight è stato progettato per favorire la sicurezza del paziente. Tutte le parti del cavo sono "di tipo BF a prova di defibrillazione" e sono protette dagli effetti della scarica del defibrillatore, pertanto possono rimanere collegate al paziente. Le misurazioni del cavo potrebbero essere inaccurate durante l'uso del defibrillatore e fino a venti (20) secondi dopo. (Capitolo 13)
- Non sono necessarie azioni diverse quando si utilizza questa apparecchiatura con un defibrillatore, ma è indispensabile utilizzare solo sensori forniti da Edwards per garantire un'adeguata protezione dagli effetti di un defibrillatore cardiaco. (Capitolo 13)
- Evitare il contatto con i pazienti durante la defibrillazione, onde evitare gravi lesioni o il decesso. (Capitolo 13)

- Qualora sussistano dubbi sull'accuratezza di qualsiasi valore visualizzato sul monitor, rilevare i segni vitali del paziente con mezzi alternativi. Le funzioni del sistema di allarme per il monitoraggio del paziente devono essere verificate a intervalli regolari e qualora sussistano dubbi sull'integrità del prodotto. (Capitolo 13)
- Occorre eseguire una verifica del funzionamento del cavo per ossimetro ForeSight almeno una volta ogni 6 mesi, come descritto nel manuale di servizio HemoSphere. L'inosservanza di questa norma può provocare lesioni. Qualora il cavo non risponda, non utilizzarlo finché non è stato ispezionato e riparato o sostituito. Vedere i dati di contatto del Supporto tecnico all'interno della copertina. (Capitolo 13)
- La funzione Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, non deve essere utilizzata da sola con finalità terapeutiche. Prima di iniziare un eventuale trattamento, si raccomanda di eseguire una rivalutazione dell'emodinamica del paziente. (Capitolo 14)
- Per trattare il paziente, non deve essere utilizzata esclusivamente la funzione Gestione fluidi assistita. Si consiglia una revisione dell'emodinamica del paziente durante la sessione di monitoraggio per valutare la reattività al fluido. (Capitolo 14)
- Utilizzare solo gli accessori, i cavi e/o i componenti approvati del monitor avanzato HemoSphere che sono stati forniti ed etichettati da Edwards. L'utilizzo di accessori, cavi e/o componenti non approvati può influire sulla sicurezza del paziente e sulla precisione della misura. (Appendice B)
- Il monitor avanzato HemoSphere non contiene alcuna parte riparabile dall'utente. La rimozione del coperchio o qualsiasi altra operazione di smontaggio può esporre a tensioni pericolose. (Appendice F)
- **Pericolo di folgorazione o incendio!** Non immergere il monitor avanzato HemoSphere, i moduli o i cavi della piattaforma in nessuna soluzione liquida. Non consentire la penetrazione di alcun liquido all'interno dello strumento. (Appendice F)
- Non eseguire, in nessun caso, interventi di pulizia o manutenzione del cavo per ossimetro ForeSight quando il cavo è in uso per il monitoraggio di un paziente. Il cavo deve essere spento e il cavo di alimentazione del monitor avanzato HemoSphere deve essere scollegato, oppure il cavo deve essere scollegato dal monitor e i sensori devono essere rimossi dal paziente. (Appendice F)
- Prima di iniziare qualunque intervento di pulizia o manutenzione, ispezionare il cavo per ossimetro ForeSight, le connessioni del cavo, i sensori ForeSight e gli altri accessori per individuare eventuali danni. Verificare che i cavi non presentino spinotti piegati o rotti, crepe e o segni di logorio. Qualora si rilevino danni, non utilizzare il cavo fino a quando non è stato ispezionato e riparato o sostituito. Contattare il Supporto tecnico Edwards. (Appendice F)
- Esiste il rischio di gravi lesioni o di decesso qualora non ci si attenga a questa procedura. (Appendice F)
- **Pericolo di esplosione!** Non aprire la batteria, non smaltirla bruciandola, non conservarla ad alte temperature né cortocircuitarla. Potrebbe incendiarsi, esplodere, perdere liquido o scaldarsi, causando lesioni personali gravi o il decesso. (Appendice F)
- L'uso di accessori, sensori e cavi diversi da quelli specificati può portare a un aumento delle emissioni elettromagnetiche o a una diminuzione dell'immunità elettromagnetica. (Appendice G)
- Non è consentita alcuna modifica sul monitor avanzato HemoSphere. (Appendice G)
- Le apparecchiature di comunicazione in RF portatili e mobili e altre sorgenti di disturbo elettromagnetico come sistemi di diatermia, litotripsia, RFID, antifurto elettromagnetici e metal detector possono influire su tutte le apparecchiature elettromedicali, incluso il monitor avanzato HemoSphere. Le indicazioni per mantenere un'adeguata distanza di separazione tra le apparecchiature di comunicazione e il monitor avanzato HemoSphere sono fornite nella Tabella G-3 a pagina 395. Gli effetti di altri emettitori RF sono sconosciuti e possono interferire con il funzionamento e la sicurezza della piattaforma di monitoraggio HemoSphere. (Appendice G)

2.3 Messaggi di attenzione

I seguenti messaggi di attenzione sono presenti nel manuale dell'operatore del monitor avanzato HemoSphere. Sono riportate all'interno del manuale quando sono rilevanti per la funzione o la procedura che viene descritta.

- La legge federale degli USA limita la vendita del presente dispositivo ai medici o dietro prescrizione medica.
- Prima dell'utilizzo esaminare il monitor avanzato HemoSphere e tutti gli accessori e le apparecchiature per escludere la presenza di danni. I danni possono comprendere incrinature, graffi, ammaccature, contatti

elettrici esposti o segni di qualsiasi genere, tali da indicare che l'alloggiamento potrebbe essere compromesso.

- Afferrare sempre il connettore, non il cavo, quando si connettono o si disconnettono i cavi. Non torcere né piegare i connettori. Verificare che tutti i sensori e i cavi siano collegati correttamente e completamente prima dell'uso. (Capitolo 3)
- Per evitare di danneggiare i dati del monitor avanzato HemoSphere, disconnettere sempre il cavo CCO paziente e il cavo di ossimetria dal monitor prima di utilizzare un defibrillatore. (Capitolo 3)
- Non esporre il monitor avanzato HemoSphere a temperature estreme. Fare riferimento alle specifiche ambientali elencate nell'appendice A. (Capitolo 3)
- Non esporre il monitor avanzato HemoSphere ad ambienti sporchi o polverosi. (Capitolo 3)
- Non ostruire le aperture di ventilazione del monitor avanzato HemoSphere. (Capitolo 3)
- Non utilizzare il monitor avanzato HemoSphere in ambienti dove l'illuminazione forte potrebbe rendere difficile la lettura dello schermo LCD. (Capitolo 3)
- Non utilizzare il monitor come dispositivo portatile. (Capitolo 3)
- Quando si sposta lo strumento, assicurarsi di staccare l'alimentazione e rimuovere il cavo di alimentazione collegato. (Capitolo 3)
- Assicurarsi che l'HRS sia applicato correttamente a livello dell'asse flebostatico. (Capitolo 4)
- Quando si connette il monitor avanzato HemoSphere a dispositivi esterni, fare riferimento al manuale di istruzioni del dispositivo esterno per ottenere le informazioni complete. Prima dell'uso clinico, verificare il corretto funzionamento del sistema. (Capitolo 6)
- La calibrazione delle porte analogiche del monitor avanzato HemoSphere deve essere eseguita solo da personale adeguatamente istruito. (Capitolo 6)
- L'accuratezza del monitoraggio continuo di SVR durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz dipende dalla qualità e dall'accuratezza dei dati su MAP e CVP trasmessi dai monitor esterni. Dal momento che la qualità del segnale analogico di MAP e CVP proveniente dal monitor esterno non può essere verificata dal monitor avanzato HemoSphere, i valori effettivi e i valori visualizzati dal monitor avanzato HemoSphere (inclusi quelli di tutti i parametri derivati) potrebbero non essere coerenti. Non è quindi possibile garantire l'accuratezza della misurazione continua di SVR. Per agevolare la determinazione della qualità dei segnali analogici, confrontare regolarmente i valori di MAP e CVP visualizzati sul monitor esterno con i valori visualizzati nella schermata della relazione fisiologica del monitor avanzato HemoSphere. Consultare il manuale dell'operatore del dispositivo esterno collegato in ingresso per ottenere informazioni dettagliate sull'accuratezza, sulla calibrazione e sulle altre variabili che potrebbero influire sul segnale analogico prodotto dal monitor esterno. (Capitolo 6)
- Usare un programma di scansione antivirus su qualsiasi chiavetta USB prima di inserirla, per evitare un'infezione da parte di virus o malware. (Capitolo 8)
- Non forzare il modulo nell'alloggiamento. Applicare una pressione uniforme sul modulo per farlo scorrere e scattare in posizione. (Capitolo 9)
- Le misurazioni imprecise della portata cardiaca possono essere causate da:
 - Collocazione o posizionamento scorretto del catetere
 - Variazioni eccessive della temperatura ematica nell'arteria polmonare. Alcuni esempi di situazioni che causano variazioni della temperatura ematica includono, in modo non esaustivo:
 - * Stato post-intervento chirurgico di bypass cardiopolmonare
 - * Soluzioni refrigerate o riscaldate di prodotti ematici somministrate centralmente
 - * Uso di dispositivi di compressione sequenziale
 - Formazione di coaguli sul termistore
 - Anomalie anatomiche (ad esempio, shunt cardiaci)
 - Movimento eccessivo del paziente
 - Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica
 - Variazioni rapide della portata cardiaca

(Capitolo 9)

• Le misurazioni inaccurate dei parametri del flusso da 20 secondi possono essere causate da:

- Collocazione o posizionamento scorretto del catetere
- Trasduttore impropriamente azzerato e/o allineato
- Linee di pressione troppo o troppo poco smorzate
- Regolazioni sulla linea PAP effettuate dopo l'avvio del monitoraggio

(Capitolo 9)

- Fare riferimento all'Appendice E per garantire che la costante di calcolo sia la stessa specificata nell'inserto della confezione del catetere. Se la costante di calcolo è diversa, immettere manualmente la costante di calcolo richiesta. (Capitolo 9)
- I cambiamenti improvvisi della temperatura ematica dell'arteria polmonare, come quelli causati dallo spostamento del paziente o dalla somministrazione di farmaci in bolo, possono innescare il calcolo di un valore di iCO o iCI. Per evitare di generare falsi trigger per le curve, eseguire l'iniezione il prima possibile dopo la comparsa del messaggio **Inietta**. (Capitolo 9)
- Non utilizzare nessun sensore FloTrac o trasduttore TruWave dopo la data indicata sull'etichetta alla voce "Data di scadenza". I prodotti utilizzati dopo tale data possono presentare trasduttori compromessi o performance dei tubi compromessa o sterilità compromessa. (Capitolo 10)
- Un'eccessiva caduta del cavo di pressione HemoSphere potrebbe comportare il danneggiamento e/o il malfunzionamento del cavo. (Capitolo 10)
- Non è stata valutata l'efficacia delle misurazioni di FT-CO nei pazienti pediatrici. (Capitolo 10)
- Misurazioni di FT-CO inesatte possono essere causate da fattori quali:
 - Azzeramento e/o posizionamento del sensore/trasduttore eseguiti non correttamente
 - Linee di pressione troppo o troppo poco smorzate
 - Variazioni eccessive della pressione sanguigna. Le condizioni che causano variazioni di BP comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* Contropulsatori intra-aortici

• Tutte le situazioni cliniche in cui si ritiene che la pressione arteriosa sia inaccurata o non rappresentativa della pressione aortica, tra cui, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* Estrema vasocostrizione periferica risultante nella compromissione della forma d'onda della pressione arteriosa radiale

* Patologie iperdinamiche come dopo un trapianto di fegato

- Movimento eccessivo del paziente
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica

Il rigurgito della valvola aortica può determinare una sovrastima dei valori di Volume di eiezione/Gittata Cardiaca calcolati sulla base dell'entità della patologia valvolare e della perdita di volume nel ventricolo sinistro. (Capitolo 10)

- Afferrare sempre il connettore, non il cavo, quando si collegano o si scollegano i cavi. (Capitolo 10)
- Non torcere né piegare i connettori. (Capitolo 10)
- Per evitare di danneggiare il cavo, non applicare una forza eccessiva al pulsante di azzeramento del cavo di pressione. (Capitolo 10)
- Quando si usa una versione software V01.01.000 o successiva, che mostra e analizza una forma d'onda arteriosa radiale ricostruita, bisogna considerare la variazione di prestazione del modulo HemoSphere ClearSight. Le versioni software precedenti alla V01.01.000 ricostruiscono la pressione arteriosa brachiale dalla pressione arteriosa del dito. I medici devono tenere in considerazione questa variazione nella ricostruzione della forma d'onda, in particolare se sono abituati alla visualizzazione della forma d'onda della pressione arteriosa brachiale ricostruita in versioni software precedenti del modulo HemoSphere ClearSight. (Capitolo 11)
- Non forzare il modulo nell'alloggiamento. Applicare una pressione uniforme sul modulo per farlo scorrere e scattare in posizione. (Capitolo 11)

- L'efficacia del sistema non invasivo HemoSphere non è stata valutata nei pazienti di età inferiore ai 18 anni. (Capitolo 11)
- Afferrare sempre il connettore, non il cavo, quando si connettono o si disconnettono i cavi. Non torcere né piegare i connettori. Verificare che tutti i sensori e i cavi siano collegati correttamente e completamente prima dell'uso. (Capitolo 11)
- Assicurarsi che l'HRS sia applicato correttamente a livello dell'asse flebostatico. (Capitolo 11)
- Il sistema non invasivo HemoSphere non è destinato a essere utilizzato come monitor delle apnee. (Capitolo 11)
- Nei pazienti con contrazione estrema della muscolatura liscia di arterie e arteriole dell'avambraccio e della mano, come può capitare, ad esempio, nel caso di pazienti con fenomeno di Raynaud, la misurazione della pressione sanguigna può diventare impossibile. (Capitolo 11)
- Misurazioni non invasive inesatte possono essere causate da fattori quali:
 - HRS impropriamente azzerato e/o allineato
 - Variazioni eccessive della pressione sanguigna. Le condizioni che causano variazioni di BP comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* contropulsatori intra-aortici.

- Qualsiasi situazione clinica in cui si ritenga la pressione arteriosa inaccurata o non rappresentativa della pressione aortica.
- Scarsa circolazione sanguigna nelle dita.
- Fascetta per dito piegata o appiattita.
- Movimento eccessivo delle dita o delle mani del paziente.
- Artefatti e qualità scarsa del segnale.
- Applicazione o posizionamento errato della fascetta per dito oppure fascetta per dito non sufficientemente stretta.
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica.

(Capitolo 11)

- Scollegare sempre la fascetta per dito quando non è avvolta intorno a un dito per evitare che venga accidentalmente danneggiata da un eccessivo gonfiaggio. (Capitolo 11)
- L'efficacia della fascetta per dito Edwards compatibile non è stata confermata in pazienti che presentano pre-eclampsia. (Capitolo 11)
- Le pulsazioni generate da un contropulsatore aortico di supporto possono sommarsi alla frequenza del polso visualizzata sullo schermo dello strumento. Verificare la frequenza del polso del paziente confrontandola con la frequenza cardiaca rilevata mediante ECG. (Capitolo 11)
- La misurazione della frequenza del polso si basa sul rilevamento ottico della pulsazione del flusso periferico, pertanto è possibile che non rilevi alcune aritmie. Non utilizzare la frequenza del polso come funzione sostitutiva dell'analisi delle aritmie basata su ECG. (Capitolo 11)
- Il monitoraggio senza un HRS può dare risultati non accurati. Accertarsi che il paziente resti immobile in modo che la differenza di altezza tra cuore e dito corrisponda in modo accurato a quella misurata. (Capitolo 11)
- Non collocare il paziente in posizione non supina durante il monitoraggio senza HRS. I valori immessi per l'offset verticale dell'HRS e le misurazioni potrebbero risultare inaccurati. (Capitolo 11)
- Non effettuare una calibrazione BP durante i periodi di monitoraggio in cui la pressione sanguigna è instabile. Le misurazioni della pressione sanguigna potrebbero essere inaccurate. (Capitolo 11)
- Assicurarsi che il cavo per ossimetria sia saldamente stabile per evitare uno spostamento involontario del catetere collegato. (Capitolo 12)
- Non bagnare la punta del catetere o la coppa di calibrazione prima che sia stata eseguita la calibrazione in vitro. Il catetere e la coppa di calibrazione devono essere asciutti per una calibrazione in vitro accurata dell'ossimetria. Irrigare il lume del catetere solo dopo che la calibrazione in vitro è stata completata. (Capitolo 12)
- L'esecuzione della calibrazione in vitro dopo l'inserimento del catetere per ossimetria nel paziente produrrà una calibrazione imprecisa. (Capitolo 12)

- Talvolta il segnale di SQI è influenzato dall'uso di unità elettrochirurgiche. Se possibile, cercare di distanziare l'apparecchiatura e i cavi del monitor avanzato HemoSphere dall'apparecchiatura per elettrochirurgia e collegare i cavi di alimentazione a circuiti CA diversi. Se i problemi di qualità del segnale persistono, contattare il rappresentante Edwards di zona per richiedere assistenza. (Capitolo 12)
- Non disconnettere il cavo per ossimetria mentre è in corso il richiamo della calibrazione o dei dati. (Capitolo 12)
- Se il cavo per ossimetria viene trasferito da un monitor avanzato HemoSphere a un altro monitor avanzato HemoSphere, controllare che l'altezza, il peso e la S. corp. del paziente siano corretti prima di iniziare il monitoraggio. Reimmettere i dati del paziente, se necessario. (Capitolo 12)
- Non posizionare il cavo per ossimetro ForeSight in luoghi in cui il LED di stato non sia ben visibile. (Capitolo 13)
- L'applicazione di una pressione eccessiva potrebbe rompere la linguetta di blocco e, in tal modo, provocare la caduta del cavo sul paziente, sugli astanti o sull'operatore. (Capitolo 13)
- Non sollevare o tirare il cavo per ossimetro ForeSight afferrando i collegamenti del cavo e non collocarlo in una posizione che potrebbe comportare il rischio di caduta del cavo sul paziente, sugli astanti o sull'operatore. (Capitolo 13)
- Non posizionare il cavo per ossimetro ForeSight sotto lenzuola o coperte che potrebbero limitare il flusso d'aria attorno al cavo facendo aumentare la temperatura della relativa copertura e provocando lesioni. (Capitolo 13)
- Non forzare il modulo nell'alloggiamento. Applicare una pressione uniforme sul modulo per farlo scorrere e scattare in posizione. (Capitolo 13)
- I sensori non devono essere applicati su aree ricoperte da una densa peluria. (Capitolo 13)
- Il sensore deve essere applicato sulla pelle pulita e asciutta in modo che aderisca completamente. Qualsiasi
 residuo, lozione, olio, polvere, sudore o peluria presente che impedisca la perfetta adesione tra il sensore e
 la pelle comprometterà la validità dei dati raccolti e potrebbe dare origine a un messaggio di allarme.
 (Capitolo 13)
- Se si utilizzano i sensori in contesti in cui sono presenti spie a LED, è possibile che occorra coprirli con filtri che non lasciano passare la luce prima del collegamento al cavo del sensore, poiché alcuni sistemi a elevata intensità possono interferire con la rivelazione della luce nel vicino infrarosso da parte del sensore. (Capitolo 13)
- Non sollevare o tirare il cavo per ossimetro ForeSight afferrando i collegamenti del cavo e non collocarlo in una posizione che potrebbe comportare il rischio di caduta del modulo sul paziente, sugli astanti o sull'operatore. (Capitolo 13)
- Una volta avviato il monitoraggio del paziente, non sostituire il sensore o scollegarlo per più di 10 minuti per evitare il riavvio del calcolo di StO₂ iniziale. (Capitolo 13)
- Le misurazioni possono essere influenzate da fonti elettromagnetiche intense quali le apparecchiature per elettrochirurgia; inoltre, le misurazioni possono risultare inaccurate durante l'uso di tali apparecchiature. (Capitolo 13)
- Livelli elevati di carbossiemoglobina (COHb) o metaemoglobina (MetHb) possono comportare misurazioni inaccurate o errate; lo stesso vale per i coloranti intravascolari o le sostanze contenenti coloranti che cambiano la consueta pigmentazione del sangue. Tra gli altri fattori che possono influire sull'accuratezza della misurazione figurano: mioglobina, emoglobinopatie, anemia, accumulo di sangue sotto la superficie cutanea, interferenze dovute a corpi estranei sul percorso del sensore, bilirubinemia, colorazioni applicate esternamente (tatuaggi), alti livelli di Hgb o Hct e macchie congenite. (Capitolo 13)
- Se si utilizzano i sensori in contesti in cui sono presenti spie a LED, è possibile che occorra coprirli con filtri che non lasciano passare la luce prima del collegamento al cavo del sensore, poiché alcuni sistemi a elevata intensità possono interferire con la rivelazione della luce nel vicino infrarosso da parte del sensore. (Capitolo 13)
- Rispetto alle versioni software precedenti, un cavo per ossimetro ForeSight con versione software V3.0.7 o successive utilizzato insieme a sensori pediatrici (di misura piccola e media) è più reattivo limitatamente alla visualizzazione dei valori di StO₂. In particolare, nell'intervallo al di sotto del 60%, i valori misurati di StO₂ visualizzati possono essere inferiori rispetto a quelli ottenuti con le versioni software precedenti. I medici devono tenere conto della maggiore velocità di risposta dei valori di StO₂ potenzialmente modificati quando utilizzano la versione software V3.0.7, soprattutto se sono abituati a utilizzare versioni software precedenti del cavo per ossimetro ForeSight. (Capitolo 13)

- L'efficacia del parametro HPI è stata stabilita durante il monitoraggio minimamente invasivo usando i dati della forma d'onda della pressione arteriosa radiale. L'efficacia del parametro HPI quando si utilizza la pressione arteriosa di altri siti (ad es. femorale) non è stata valutata. (Capitolo 14)
- Il parametro HPI potrebbe non fornire un preavviso della tendenza del paziente verso un evento ipotensivo nei casi in cui un intervento clinico provochi un evento ipotensivo improvviso non fisiologico. In questi casi, la funzione HPI visualizza tempestivamente una finestra popup di avviso ad alta priorità, un allarme ad alta priorità e un valore di HPI pari a 100 per indicare che il paziente sta avendo un evento ipotensivo. (Capitolo 14)
- Prestare attenzione quando si usano i valori assoluti di dP/dt. La pressione varia in modo distale a causa del restringimento dei vasi sanguigni e delle forze di attrito all'interno dei vasi stessi. Nonostante la dP/dt assoluta potrebbe non essere una misura accurata della contrattilità cardiaca, le tendenze possono risultare utili. (Capitolo 14)
- Usare cautela nell'uso di dP/dt nei pazienti con grave stenosi aortica, in quanto la stenosi può ridurre l'accoppiamento tra ventricolo sinistro e post-carico. (Capitolo 14)
- Il parametro dP/dt, sebbene sia principalmente determinato dalle variazioni della contrattilità del ventricolo sinistro, può essere interessato dal post-carico durante i periodi in cui si verificano stati vasoplegici (disaccoppiamento venoarterioso). Durante questi periodi, il valore di dP/dt potrebbe non riflettere le variazioni della contrattilità del ventricolo sinistro. (Capitolo 14)
- Le informazioni sul parametro HPI fornite nella Tabella 14-14 a pagina 267 e nella Tabella 14-15 a pagina 268 sono incluse come riferimento generale e non sono necessariamente rappresentative dell'esperienza del singolo. Prima di iniziare il trattamento, si raccomanda di rivalutare l'emodinamica del paziente. Vedere Applicazione clinica a pagina 259. (Capitolo 14)
- Le informazioni sul parametro HPI fornite nella Tabella 14-23 a pagina 274 e nella Tabella 14-24 a pagina 275 sono incluse come riferimento generale e non sono necessariamente rappresentative dell'esperienza del singolo. Prima di iniziare il trattamento, si raccomanda di rivalutare l'emodinamica del paziente. Vedere Applicazione clinica a pagina 259. (Capitolo 14)
- La funzione software Gestione fluidi assistita si basa sulle informazioni fornite dal medico per valutare accuratamente la reattività al fluido. (Capitolo 14)
- I consigli sulla gestione dei fluidi forniti dalla funzione AFM possono essere compromessi da fattori quali:
 - Misurazioni di FT-CO imprecise
 - Variazioni acute nelle misurazioni di FT-CO in seguito alla somministrazione di medicinali vasoattivi, al riposizionamento del paziente o a interventi chirurgici
 - Emorragia con una portata analoga o superiore a quella della somministrazione del fluido
 - Interferenza della linea arteriosa

Revisionare sempre lo stato emodinamico del paziente prima di seguire i consigli AFM. (Capitolo 14)

- Per fornire suggerimenti sulla gestione dei fluidi, la funzione software AFM necessita di una misurazione precisa della variazione del volume di eiezione (SVV). I pazienti devono:
 - essere ventilati meccanicamente
 - avere un volume corrente $\ge 8 \text{ ml/kg}$
 - (Capitolo 14)
- La presenza di fattori di confusione durante la somministrazione del bolo potrebbe portare ad un consiglio per l'uso di fluido errato da parte dell'AFM. Pertanto, i boli somministrati in presenza di fattori di confusione dovrebbero essere eliminati. I fattori di confusione potenziali includono ma non sono limitati ai seguenti:
 - L'agente vasoattivo è stato somministrato durante la somministrazione del bolo
 - Somministrato fluido supplementare in seguito alla somministrazione del bolo primario
 - Riposizionamento del soggetto
 - Modifiche di ventilazione
 - Manipolazione chirurgica
 - Interferenza della linea arteriosa

- * Compressione esterna (cioè pressione sulla linea A)
- * Prelievo di gas nel sangue arterioso, lavaggio ad alta velocità
- * Sovrasmorzamento della linea
- Serraggio vascolare
- Linea di fluido supplementare aperta contemporaneamente alla somministrazione del bolo
- Emorragia acuta nota durante la somministrazione del fluido
- Misurazioni di FT-CO imprecise

(Capitolo 14)

- Se qualsiasi LED del cavo per ossimetro ForeSight non dovesse accendersi, non utilizzare il cavo finché non è stato riparato o sostituito. Contattare il Supporto tecnico Edwards. Esiste il rischio che parti danneggiate possano ridurre le prestazioni del cavo. (Capitolo 15)
- Pulire e riporre lo strumento e gli accessori dopo ogni uso. (Appendice F)
- I moduli del monitor avanzato HemoSphere e i cavi della piattaforma sono sensibili alle scariche elettrostatiche (ESD). Non cercare di aprire l'involucro del cavo o del modulo e non utilizzarli se l'involucro è stato danneggiato. (Appendice F)
- Non versare né spruzzare liquidi su nessuna parte del monitor avanzato HemoSphere, sugli accessori, sui moduli o sui cavi. (Appendice F)
- Non utilizzare nessuna soluzione disinfettante diversa dai tipi specificati. (Appendice F)
- NON
 - consentire che qualsiasi liquido venga a contatto con il connettore di alimentazione
 - consentire che qualsiasi liquido penetri nei connettori o nelle aperture dell'involucro del monitor o dei moduli

Qualora accada che qualsiasi liquido venga a contatto con uno qualunque degli elementi citati in precedenza, NON cercare di far funzionare il monitor. Staccare immediatamente l'alimentazione e chiamare il Reparto di Biomedicina o il rappresentante Edwards di zona. (Appendice F)

- Eseguire ispezioni periodiche di tutti i cavi per escludere eventuali difetti. Al momento di riporli, non avvolgere i cavi stringendoli eccessivamente. (Appendice F)
- Non utilizzare altri detergenti, non spruzzare o versare la soluzione detergente direttamente sui cavi della piattaforma. (Appendice F)
- Non sterilizzare i cavi della piattaforma con vapore, radiazioni o ossido di etilene. Non immergere i cavi della piattaforma in liquidi. (Appendice F)
- Se qualsiasi soluzione elettrolitica, ad esempio una soluzione di Ringer lattato, viene introdotta nei connettori del cavo mentre sono collegati al monitor e il monitor è acceso, la tensione di eccitazione può causare una corrosione elettrolitica e un rapido degrado dei contatti elettrici. (Appendice F)
- Non immergere nessun connettore del cavo in detergente, alcool isopropilico o glutaraldeide. (Appendice F)
- Non utilizzare una pistola ad aria calda per asciugare i connettori del cavo. (Appendice F)
- Il dispositivo contiene componenti elettronici. Maneggiare con cura. (Appendice F)
- Non disinfettare il sensore di riferimento cardiaco in autoclave o mediante sterilizzazione a gas. (Appendice F)
- Non immergere alcun connettore di cavo in sostanze liquide. (Appendice F)
- Pulire e riporre il sensore di riferimento cuore dopo ogni utilizzo. (Appendice F)
- Riciclare o smaltire la batteria agli ioni di litio in conformità a tutte le direttive comunitarie, nazionali e locali. (Appendice F)
- Lo strumento è stato collaudato e rientra nei limiti della norma IEC 60601-1-2. Questi limiti sono stati studiati per offrire una protezione ragionevole contro le interferenze dannose in un tipico contesto di installazione medico. Questa apparecchiatura genera, utilizza e può irradiare energia in radiofrequenza e, se non viene installata e utilizzata in conformità alle istruzioni, può causare interferenze dannose per gli altri dispositivi nelle vicinanze. Tuttavia, non vi è alcuna garanzia che non si verifichino interferenze in uno specifico contesto di installazione. Se questa apparecchiatura dovesse causare interferenze dannose ad altri

dispositivi, il che può essere determinato spegnendo e accendendo l'apparecchiatura, l'utente è invitato a cercare di correggere l'interferenza adottando una o più delle seguenti misure:

- Riorientare o riposizionare il dispositivo ricevente.
- Aumentare la distanza di separazione tra le apparecchiature.
- Consultare il produttore per richiedere assistenza.

(Appendice G)

 La qualità del servizio (QoS) wireless potrebbe essere inficiata dalla presenza di altri dispositivi che creano interferenze in radio frequenza (RFI). Tali dispositivi RFI possono includere apparecchiature di elettrocauterizzazione, telefoni cellulari, PC e tablet wireless, cercapersone, RFID, RM o altri dispositivi alimentati elettricamente. Se utilizzato in presenza di dispositivi RFI, valutare di aumentare la distanza di separazione e osservare ogni potenziale segno di interferenza, come la perdita di comunicazione o una potenza del segnale Wi-Fi ridotta. (Appendice G)

2.4 Simboli dell'interfaccia utente

Le seguenti icone vengono visualizzate sullo schermo del monitor avanzato HemoSphere. Per ulteriori informazioni sull'aspetto delle schermate e sulla navigazione, vedere il capitolo 5, Navigazione nel Monitor avanzato HemoSphere a pagina 89. Alcune icone vengono visualizzate solo durante il monitoraggio con uno specifico cavo o modulo tecnologico per l'emodinamica, come indicato.

Simbolo	Descrizione
	Icone della barra di navigazione
*	Selezionare la modalità di monitoraggio
Avvia	Avvia il monitoraggio di CO (modulo HemoSphere Swan-Ganz)
0:19	Arresta il monitoraggio di CO con timer per il conto alla rovescia di CO (vedere Timer del conto alla rovescia CO a pagina 169) (modulo HemoSphere Swan-Ganz)
Avvia	Avvia il monitoraggio non invasivo (modulo HemoSphere ClearSight)
▼ Arresto	Arresta il monitoraggio non invasivo (modulo HemoSphere ClearSight)
04:23 Rilaŝojo pressione	Riprende il monitoraggio non invasivo dopo il rilascio pressione della fascetta (modulo HemoSphere ClearSight)
<u>Lor</u>	Zero e forma d'onda
\odot	Monitoraggio della GDT
	Monitoraggio della GDT/AFM (funzione software AFM attiva e sensore Acumen IQ collegato)
	Termina sessione

Tabella 2-1: Simboli visualizzati sul monitor

Simbolo	Descrizione	
	Icone della barra di navigazione	
Č	Menu impostazioni	
Â	Home (torna alla schermata di monitoraggio principale)	
\wedge	Visualizza la forma d'onda della pressione	
$\overline{\sqrt{2}}$	Nasconde la forma d'onda della pressione	
	Silenzia gli allarmi acustici	
1:57 Allarmi sospesi	Allarmi sospesi (silenziati) con timer per conto alla rovescia (vedere Silenziamento allarmi acustici in Barra di navigazione a pagina 90)	
00:00:47	Riprende il monitoraggio al termine della pausa di monitoraggio	
Icone del menu degli strumenti clinici		
8×	Selezionare la modalità di monitoraggio	
() jest	iCO (Gittata cardiaca intermittente) (modulo HemoSphere Swan-Ganz)	
	Calibrazione ossimetria venosa (cavo per ossimetria HemoSphere)	
	Inserire CVP	
	Calcolatore parametri derivati	
	Rev. eventi	
	Zero e forma d'onda	
	Test cavo paziente CCO (modulo HemoSphere Swan-Ganz)	
	Schermata HPI secondaria (funzione avanzata)	

Icone del menu degli strumenti clinici		
	Test reattività al fluido (funzione avanzata)	
, signal and the second	Calibrazione (BP ClearSight, modulo HemoSphere ClearSight)	
	Strumenti ctHb	
	Dati paziente	
	Termina sessione	
	lcone del menu di navigazione	
Â	Torna alla schermata di monitoraggio principale	
\leftarrow	Torna al menu precedente	
8	Annulla	
	Consente di scorrere per selezionare una voce in un elenco verticale	
	Consente di scorrere la pagina in verticale	
	Consente lo scorrimento in orizzontale	
•	Invio	
لې	Pulsante di invio della tastierina numerica	
×	Pulsante backspace della tastierina numerica	
-	Sposta il cursore a sinistra di 1 carattere	
\rightarrow	Sposta il cursore a destra di 1 carattere	
X	Pulsante di annullamento della tastierina numerica	
\checkmark	Voce attivata	

Icone del menu di navigazione		
	Voce non attivata	
	Orologio/Forma d'onda: permette all'utente di visualizzare i dati storici o i dati del monitorag- gio intermittente	
	Icone dei riquadri dei parametri	
	Menu Alarmi / Target: indicatore dell'allarme acustico attivato per il parametro	
	Menu Alarmi / Target: indicatore dell'allarme acustico disattivato per il parametro	
atl	Barra dell'indicatore di qualità del segnale Vedere Indicatore di qualità del segnale a pagina 217 (cavo per ossimetria HemoSphere) Vedere SQI a pagina 207 (modulo HemoSphere ClearSight)	
Ŷ	Indicatore di filtro SVV superato: i valori di SVV possono essere influenzati da un elevato grado di variabilità della frequenza del polso	
0	Calibrazione ossimetria venosa (cavo per ossimetria HemoSphere)	
Manuale CVP 7 mmHg	Valore CVP inserito manualmente (solo SVR/SVRI)	
Valore predefinito CVPI 5 mmHg	Utilizzato valore CVP predefinito (solo SVR/SVRI)	
ΔctHb ↑2 μmol/I	Valore Δ ctHb (solo StO ₂)	
	Icone della barra informazioni	
C2₁	Icona dello stato della connessione del Viewfinder Hub nella barra informazioni Vedere la Tabella 8-3 a pagina 160	
	HIS attivato nella barra informazioni Vedere la Tabella 8-2 a pagina 157	
Ĵ ©]	Istantanea (cattura schermata)	
	Icone dell'indicatore della durata della batteria nella barra delle informazioni Vedere la Tabella 5-6 a pagina 125	
O	Luminosità schermo	
↓	Volume allarme	

Г

	Icone della barra informazioni	
	Blocca schermo	
٢	Icona di scelta rapida Guida	
E	Rev. eventi	
	Frequenza cardiaca battito per battito (modulo HemoSphere Swan-Ganz con ingresso ECG)	
ନ	Segnale Wi-Fi Vedere la Tabella 8-1 a pagina 156	
હ	Tempo mancante alla modalità di rilascio pressione della fascetta (modulo HemoSphere ClearSight, vedere Modalità di rilascio pressione della fascetta a pagina 209)	
ల	Tempo mancante al termine della modalità di rilascio pressione della fascetta (modulo HemoSphere ClearSight, vedere Modalità di rilascio pressione della fascetta a pagina 209)	

Icone dell'analisi di intervento	
$\left(\begin{array}{c} \bigtriangledown \\ \end{array} \right)$	Pulsante dell'analisi di intervento
∇	Indicatore del tipo di analisi di intervento per un evento personalizzato (grigio)
\bigtriangledown	Indicatore del tipo di analisi di intervento per una variazione della posizione del paziente (vio- la)
\checkmark	Indicatore del tipo di analisi di intervento per un carico volemico (blu)
$\overline{\mathbf{v}}$	Indicatore del tipo di analisi di intervento per un intervento (verde)
	Indicatore del tipo di analisi di intervento per l'ossimetria (rosso)
\checkmark	Indicatore del tipo di analisi di intervento per un evento (giallo)
Ø	Icona di modifica nel fumetto con le informazioni sull'intervento
	Icona della tastiera per l'immissione di note nella schermata di modifica dell'intervento
	Icone AFM
	Icona della Gestione fluidi assistita (AFM) nella barra di navigazione
	Icone dello stato dei fluidi AFM sul dashboard AFM. Per ulteriori informazioni, vedere la Tabel- la 14-38 a pagina 291.

Icone AFM	
	Avvia o riavvia la sessione della gestione dei fluidi assistita (AFM)
- 11	Sospende la sessione della gestione dei fluidi assistita (AFM)
×	Rifiuta un consiglio di bolo
	Bolo avviato dall'utente
	Arresta bolo
£Ç3	Impostazioni AFM
Ľ	Riduci dashboard AFM
0	Impostazioni target GDT
?	Aiuto contesto AFM
	Termina la sessione della gestione dei fluidi assistita (AFM)
	lcone del monitoraggio della GDT
\oplus	Pulsante di aggiunta target nella schermata di monitoraggio della GDT
≥72	Pulsante di valore del target nella schermata di monitoraggio della GDT
×	Pulsante di selezione target nella schermata di monitoraggio della GDT
61	Pulsante di modifica target nella schermata di monitoraggio della GDT
	Simbolo di Tempo nel target nella schermata di monitoraggio della GDT
Icone relative a HPI	
\sim	Pulsante di scelta rapida Schermata HPI secondaria

2.5 Simboli sulle etichette dei prodotti

Questa sezione elenca i simboli presenti sul monitor avanzato HemoSphere e sugli altri accessori disponibili per la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere.

Simbolo	Descrizione
	Produttore
	Data di produzione
Rx only	Attenzione: La legge federale degli USA limita la vendita del presente dispositivo ai medici o die- tro prescrizione medica.
IPX1	Fornisce protezione contro la caduta verticale d'acqua secondo lo standard IPX1
IPX4	Fornisce protezione contro gli spruzzi d'acqua in qualsiasi direzione secondo lo standard IPX4
	Raccolta separata per attrezzature elettriche ed elettroniche in conformità alla direttiva CE 2012/19/UE.
S	Conformità alle limitazioni sulle sostanze pericolose (RoHS): solo Cina
FC	Conformità FCC (Federal Communications Commission): solo Stati Uniti
	Questo dispositivo contiene un trasmettitore di radiazioni non ionizzanti, che può causare interfe- renze RF con altri dispositivi in prossimità di questo dispositivo.
eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	Seguire le istruzioni per l'uso sul sito Web
i i	Le istruzioni per l'uso in forma elettronica sono disponibili tramite telefono o sul sito Web.
e Consultation of the second s	Intertek ETL
REF	Numero di catalogo
SN	Numero di serie
EC REP	Rappresentante autorizzato nella Comunità Europea
MR	Non compatibile con RM

Tabella 2-2: Simboli sulle etichette dei prodotti

Simbolo	Descrizione
	Conformité Européenne (Marchio CE) di TÜV SÜD Product Service GmbH (ente notificato)
CE	Conformité Européenne (Marchio CE)
LOT	Codice di lotto
PN	Codice componente
QTY	Quantità
Pb	Senza piombo
c AL [®] us	Marchio di certificazione del prodotto da parte di Underwriters Laboratories
た ion	Riciclabile agli ioni di litio
	Marchio di conformità tecnica (Giappone)
$\textcircled{\begin{tabular}{ c c c c } \hline \hline$	Non smontare
X	Non bruciare
MD	Dispositivo medico
UDI	Identificatore univoco del dispositivo
Importatore	Importatore
Etichette di identificazione dei connettori	
\forall	Collegamento terminale equipotenziale
● ← ← →	USB 2.0
SS←	USB 3.0

	Etichette di identificazione dei connettori
뀸	Connessione Ethernet
> 1	Ingresso analogico 1
> 2	Ingresso analogico 2
\bigcirc	Uscita pressione (DPT)
H	Collegamento o parte applicata di tipo CF a prova di defibrillazione
┤╋	Collegamento o parte applicata di tipo BF a prova di defibrillazione
Ŕ	Collegamento o parte applicata di tipo BF
(i)	Pressione sanguigna arteriosa continua non invasiva
	Rimuovere la copertura del pressostato da questa estremità
	Non rimuovere la copertura del pressostato da questa estremità
ECG	Ingresso segnale ECG da monitor esterno
нэті	Uscita interfaccia multimediale ad alta definizione
$\langle \rangle$	Connettore: uscita COM seriale (RS232)
	Altre etichette presenti sulla confezione
Ţ	Mantenere asciutto

	Altre etichette presenti sulla confezione	
	Fragile, maneggiare con cura	
<u> 1 1 1 1 1 1 </u>	Questa estremità in alto	
	Non utilizzare se la confezione è danneggiata	
20	Scatola realizzata con cartone riciclabile	
	Tenere lontano dalla luce solare	
x	Limiti di temperatura (X = limite inferiore, Y = limite superiore)	
x- ^x	Limiti di umidità (X = limite inferiore, Y = limite superiore)	

Nota

Per le etichette di tutti i prodotti accessori, consultare la tabella dei simboli contenuta nelle istruzioni per l'uso dell'accessorio.

2.6 Norme applicabili

Tabella 2-3: Norme applicabili

Standard	Titolo
IEC 60601-1:2005/A1:2012	Apparecchiature elettromedicali - Parte 1: Requisiti generali di sicurezza di base e prestazioni essenziali + emendamento 1 (2012)
IEC 60601-1-2:2014	Apparecchiature elettromedicali - Parte 1-2: Requisiti generali di sicurezza di base e prestazioni essenziali - Norma collaterale: compatibilità elettromagnetica - requisiti e prove
IEC 60601-2-34:2011	Apparecchiature elettromedicali - Parte 2-34: Requisiti particolari per la sicurezza ge- nerale e le prestazioni essenziali dell'apparecchiatura di monitoraggio invasivo della pressione sanguigna
IEC 60601-2-49:2011/ IEC 80601-2-49:2018	Apparecchiature elettromedicali - Parte 2-49: Requisiti particolari per la sicurezza di base e le prestazioni essenziali di apparecchiature multifunzione di monitoraggio del paziente

Standard	Titolo
IEEE 802.11 b/g/n	Telecomunicazioni e scambio di informazioni fra sistemi locali e reti metropolitane - Requisiti specifici - Parte 11: specifiche Medium Access Control (MAC) per LAN Wire- less e livello fisico (PHY)

2.7 Prestazioni essenziali del monitor avanzato HemoSphere

La piattaforma consente la visualizzazione di CO continua e CO intermittente con un catetere Swan-Ganz compatibile, secondo le specifiche tecniche fornite nell'appendice A. La piattaforma consente la visualizzazione della pressione sanguigna intravascolare con un sensore FloTrac o Acumen IQ compatibile o con un TruWave DPT secondo le specifiche indicate nell'appendice A. La piattaforma consente la visualizzazione di SvO₂/ScvO₂ con un catetere per ossimetria compatibile secondo le specifiche indicate nell'appendice A. La piattaforma permette la misurazione non invasiva della pressione sanguigna con una fascetta per dito Edwards compatibile secondo le specifiche indicate nell'appendice A. La piattaforma fornisce la visualizzazione di StO₂ con un modulo per ossimetria e un sensore compatibili secondo le specifiche fornite nell'appendice A. La piattaforma fornisce funzionalità relative ad avvisi, allarmi, indicatori e/o stati del sistema quando non è in grado di fornire una misura accurata del parametro emodinamico di interesse. Per ulteriori informazioni, vedere Caratteristiche prestazionali essenziali a pagina 355.

Le prestazioni del dispositivo, incluse le caratteristiche funzionali, sono state verificate in una serie completa di test per supportare la sicurezza e le prestazioni dello stesso per l'uso previsto se utilizzato in conformità alle istruzioni per l'uso stabilite.

Installazione e configurazione

Contenuto

Disimballaggio	65
Porte di connessione del monitor avanzato HemoSphere	67
Installazione del monitor avanzato HemoSphere	71
Avvio iniziale	75
Spegnimento e modalità di risparmio energetico	77

3.1 Disimballaggio

Esaminare il contenitore di spedizione per individuare qualsiasi segno di eventuali danni che potrebbero essersi verificati durante il trasporto. Qualora si rilevi un qualsiasi danno, fotografare il pacco e contattare il Supporto tecnico Edwards per ricevere indicazioni. Non utilizzare se la confezione o il contenuto risultano danneggiati. Eseguire un'ispezione visiva del contenuto della confezione per individuare eventuali danni. I danni possono comprendere incrinature, graffi, ammaccature o segni di qualsiasi genere che indichino che l'involucro del monitor, dei moduli o dei cavi potrebbe essere compromesso. Segnalare qualsiasi prova di danni esterni.

3.1.1 Contenuto della confezione

La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere è modulare, quindi le configurazioni della confezione variano a seconda del kit ordinato. Il sistema di monitoraggio avanzato HemoSphere, che rappresenta la configurazione di base del kit, contiene il monitor avanzato HemoSphere, il cavo di alimentazione di rete, la copertura dell'ingresso dell'alimentazione, il gruppo batterie HemoSphere, due moduli di espansione, un modulo di espansione L-Tech, una guida rapida e un'unità USB che contiene questo manuale dell'operatore. Vedere Tabella 3-1 a pagina 65. Potrebbero essere inclusi e spediti altri articoli aggiuntivi con altre configurazioni del kit, che possono includere il modulo HemoSphere Swan-Ganz, il cavo CCO del paziente e il cavo per ossimetria HemoSphere. Gli articoli monouso e gli accessori potrebbero essere consegnati separatamente. Si raccomanda all'utente di confermare il ricevimento di tutte le apparecchiature ordinate. Fare riferimento all'appendice B: Accessori a pagina 367 per un elenco completo degli accessori disponibili.

Tabella 3-1: Componenti del sistema di monitoraggio avanzato
HemoSphere

Sis	Sistema di monitoraggio avanzato HemoSphere (kit base)	
· · · · ·	Monitor avanzato HemoSphere Gruppo batterie HemoSphere Cavo di alimentazione di rete Copertura dell'ingresso di alimentazione Modulo di espansione L-Tech Modulo di espansione (2) Guida rapida	
	Guida rapida Manuale dell'operatore (sull'unità USB)	

3.1.2 Accessori richiesti per i moduli e i cavi della piattaforma

Le seguenti tabelle identificano gli accessori richiesti per visualizzare gli specifici parametri monitorati e calcolati per il cavo o il modulo tecnologico per l'emodinamica specificato.

Tabella 3-2: Cavi e cateteri richiesti per il monitoraggio dei parametri con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

	Parametri monitorati e calcolati							
Cavo/catetere richiesto	со	CO _{20s}	EDV	RVEF	SVR	iCO	sv	SV _{20s}
Cavo CCO del paziente	•	•	•	•	•	•	•	•
Cavo ECG			•	•			•	
Cavo/i di ingresso pressione analogica					•			
Sonda di temperatura dell'i- niettato						•		
Catetere per termodiluizione Swan-Ganz						•		
Catetere CCO Swan-Ganz o ca- tetere CCOmbo Swan-Ganz	•				•	•	•	
Catetere CCOmbo V Swan-Ganz	•	•	•	•	•	•	•	•
Trasduttore TruWave*		•						•
*l parametri del flusso da 20 secondi sono disponibili solo quando si monitora con un catetere CCOmbo V (modelli 777F8 e 774F75) e richiedono un segnale di pressione dell'arteria polmonare tramite un cavo di pressione HemoSphere collegato. Vedere Parametri del flusso 20 secondi a paaina 169.								

Nota

Non tutti i parametri possono essere monitorati o calcolati per i pazienti pediatrici. Vedere la Tabella 1-1 a pagina 26 per conoscere i parametri disponibili.

Tabella 3-3: Opzioni del sensore per i parametri di monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere

	Parametri monitorati e calcolati								
Opzioni sensore/ trasduttore di pres- sione	со	SV	SVV/ PPV	SVR	PR	SYS / DIA / MAP	МРАР	CVP	HPI/ dP/dt/ Ea _{dyn}
Sensore FloTrac	•	•	•	*	•	•			
Trasduttore TruWave					•	•	•	•	
Sensore Acumen IQ**	•	•	•	*	•	•			•

* Per calcolare CVP sono necessari un segnale di ingresso analogico di CVP, il monitoraggio di CVP o l'immissione manuale di SVR. ** Per accedere alla funzione software AFM è necessario il sensore Acumen IQ. Per ulteriori informazioni, vedere Gestione fluidi assistita a pagina 285.

Tabella 3-4: Opzioni delle fascette per dito relative ai parametri di monitoraggio con modulo HemoSphere ClearSight

	Parametri monitorati e calcolati						
Opzioni fascette per di- to (una sola richiesta)	со	SV	SVV/ PPV	SVR	PR	SYS / DIA / MAP	HPI/ dP/dt/ Ea _{dyn}
Fascetta per dito ClearSight	•	•	•	*	•	•	
Fascetta per dito Acumen IQ	•	•	•	*	•	•	•
* Per calcolare CVP sono necessari un segnale di ingresso analogico di CVP, il monitoraggio di CVP o l'immissione manuale di SVR.							

Tabella 3-5: Cateteri richiesti per il monitoraggio dei parametri con il cavo per ossimetria HemoSphere

	Parametri monitorati e calco- lati		
Catetere richiesto	ScvO ₂	SvO ₂	
Catetere per ossimetria PediaSat o catetere per ossimetria venosa centrale compatibile	•		
Catetere Swan-Ganz per ossimetria		٠	

Tabella 3-6: Accessori richiesti per il monitoraggio dei parametri con il modulo tecnologico HemoSphere

Accessorio richiesto	Ossimetria tessutale (StO ₂)				
Cavo per ossimetro ForeSight	•				
Sensore ForeSight/ForeSight Jr	•				

AVVERTENZA

Pericolo di folgorazione! Non cercare di connettere/disconnettere i cavi del sistema con le mani umide. Assicurarsi che le mani siano asciutte prima di disconnettere i cavi del sistema.

ATTENZIONE

Afferrare sempre il connettore, non il cavo, quando si connettono o si disconnettono i cavi. Non torcere né piegare i connettori. Verificare che tutti i sensori e i cavi siano collegati correttamente e completamente prima dell'uso.

Per evitare di danneggiare i dati del monitor avanzato HemoSphere, disconnettere sempre il cavo CCO paziente e il cavo di ossimetria dal monitor prima di utilizzare un defibrillatore.

3.2 Porte di connessione del monitor avanzato HemoSphere

Le seguenti viste del monitor illustrano le porte di connessione e altre funzionalità chiave dei pannelli anteriore, posteriore e laterali del monitor avanzato HemoSphere.

3.2.1 Lato anteriore del monitor



1. Indicatore di allarme visivo

2. Pulsante di accensione



3.2.2 Lato posteriore del monitor



- 1. Connessione cavo di alimentazione (copertura dell'ingresso alimentazione rimossa)
- 2. Porta HDMI
- 3. Porta Ethernet
- 4. Porta USB
- 5. Connettore della porta seriale COM1 (RS-232)

- 6. Ingresso analogico 1
- 7. Ingresso analogico 2
- 8. Ingresso ECG
- 9. Uscita pressione
- **10.** Collegamento terminale equipotenziale

Figura 3-2: Lato posteriore del monitor avanzato HemoSphere (mostrato con modulo HemoSphere Swan-Ganz)

3.2.3 Pannello destro del monitor



1. Porta USB**2.** Sportello delle batterie

Figura 3-3: Pannello destro del monitor avanzato HemoSphere

3.2.4 Pannello sinistro del monitor



- 1. Alloggiamento per modulo di espansione L-Tech
- 3. Porte per cavi (2)
- 2. Alloggiamenti per moduli di espansione (2)

Figura 3-4: Pannello sinistro del monitor avanzato HemoSphere (mostrato senza moduli)

3.3 Installazione del monitor avanzato HemoSphere

3.3.1 Opzioni e raccomandazioni per il montaggio

Il monitor avanzato HemoSphere deve essere collocato su una superficie piana e stabile o montato saldamente su un supporto compatibile, secondo il protocollo della struttura. Durante l'uso l'operatore deve posizionarsi di fronte al monitor e in prossimità dello stesso. Il dispositivo è stato progettato per essere usato da un unico utilizzatore alla volta. Come accessorio opzionale è disponibile un supporto con rotelle per il monitor avanzato HemoSphere. Vedere Descrizione degli accessori aggiuntivi a pagina 368 per maggiori informazioni. Contattare il rappresentante Edwards di zona per raccomandazioni o ulteriori opzioni di montaggio.

AVVERTENZA

Pericolo di esplosione! Non usare il monitor avanzato HemoSphere in presenza di miscele anestetiche infiammabili e aria, ossigeno o protossido d'azoto.

Questo prodotto contiene componenti metallici. NON utilizzare in ambiente RM (risonanza magnetica).

Assicurarsi che il monitor avanzato HemoSphere sia posizionato o montato saldamente e che tutti i cavi e gli accessori siano correttamente organizzati in modo da ridurre al minimo il rischio di lesioni ai pazienti o agli utenti, o di danni alle apparecchiature.

Non impilare l'apparecchiatura o posizionarla adiacente ad altre apparecchiature, poiché ciò potrebbe causare malfunzionamenti. Se tale uso si rivelasse necessario, controllare tutte le apparecchiature per assicurarsi che funzionino correttamente.

Il monitor avanzato HemoSphere deve essere posizionato verticalmente per garantire la protezione dall'ingresso di corpi estranei di grado IPX1.

Evitare spruzzi di liquidi sullo schermo del monitor. L'accumulo di liquidi può disattivare la funzionalità touchscreen.

Non posizionare il monitor in modo da rendere difficile l'accesso alle porte del pannello posteriore o al cavo di alimentazione.

L'apparecchiatura è progettata per l'uso con apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza. Misurazioni inaccurate dei parametri possono essere causate dall'interferenza delle apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza. Per ridurre i possibili rischi derivanti dall'utilizzo di apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza, utilizzare soltanto cavi paziente e accessori non danneggiati connessi come specificato nel presente manuale dell'operatore.

Il presente sistema è progettato per l'uso con i defibrillatori. Per assicurare azioni corrette a prova di defibrillatore, utilizzare soltanto cavi e accessori connessi come specificato nel presente manuale dell'operatore.

Tutte le apparecchiature IEC/EN 60950, incluse le stampanti, devono essere posizionate a non meno di 1,5 metri di distanza dal letto del paziente.

Le apparecchiature di comunicazione RF portatili (incluse periferiche quali cavi di antenne e antenne esterne) devono essere utilizzate a una distanza minima di 30 cm (12") da qualunque parte del monitor avanzato HemoSphere, inclusi i cavi specificati dal produttore. In questo modo si previene il peggioramento delle prestazioni dell'apparecchiatura.

ATTENZIONE

Non esporre il monitor avanzato HemoSphere a temperature estreme. Fare riferimento alle specifiche ambientali elencate nell'appendice A.

Non esporre il monitor avanzato HemoSphere ad ambienti sporchi o polverosi.

Non ostruire le aperture di ventilazione del monitor avanzato HemoSphere.

Non utilizzare il monitor avanzato HemoSphere in ambienti dove l'illuminazione forte potrebbe rendere difficile la lettura dello schermo LCD.

Non utilizzare il monitor come dispositivo portatile.

3.3.2 Installazione della batteria

Aprire lo sportello della batteria (Figura 3-3 a pagina 70) e inserire la batteria nell'apposito vano, assicurandosi che il gruppo delle batterie sia completamente inserito e alloggiato. Chiudere lo sportello delle batterie e assicurarsi che la chiusura sia bloccata in modo sicuro. Seguire le istruzioni che seguono per connettere il cavo di alimentazione, quindi caricare completamente la batteria. Non utilizzare un nuovo gruppo di batterie come sorgente di alimentazione fino a quando non è completamente carico.
Per assicurarsi che il livello di carica della batteria visualizzato sul monitor sia preciso, condizionare la batteria prima del primo utilizzo. Per informazioni sulla manutenzione e sul condizionamento della batteria, vedere Manutenzione della batteria a pagina 391.

Il gruppo batterie HemoSphere è destinato all'uso come sorgente di alimentazione di riserva durante le interruzioni dell'alimentazione e può supportare il monitoraggio solo per un periodo limitato di tempo.

AVVERTENZA

Assicurarsi che la batteria sia completamente inserita e che lo sportello della batteria sia correttamente chiuso. La caduta delle batterie può causare lesioni gravi ai pazienti o al personale medico.

Usare solo batterie approvate da Edwards con il monitor avanzato HemoSphere. Non caricare il gruppo batterie estraendolo dal monitor. Facendolo si potrebbe danneggiare la batteria o provocare lesioni all'utente.

Per evitare qualsiasi interruzione del monitoraggio durante un'interruzione dell'alimentazione elettrica, si raccomanda di utilizzare sempre il monitor avanzato HemoSphere con la batteria inserita.

In caso di interruzione dell'alimentazione ed esaurimento della batteria, il monitor eseguirà una procedura di spegnimento controllato.

3.3.3 Connessione del cavo di alimentazione

Prima di collegare il cavo di alimentazione al pannello posteriore del monitor, assicurarsi che sia installato il coperchio dell'ingresso dell'alimentazione:

- 1. Se il coperchio dell'ingresso dell'alimentazione è già installato, rimuovere le due viti (Figura 3-5 a pagina 74) che fissano il coperchio dell'ingresso dell'alimentazione al pannello posteriore del monitor.
- 2. Collegare il cavo di alimentazione rimovibile. Assicurarsi che la spina sia inserita in modo sicuro.
- 3. Applicare il coperchio di ingresso del cavo di alimentazione sul connettore facendo passare il cavo di alimentazione attraverso l'apertura del coperchio e quindi premendo il coperchio e la guarnizione contro il pannello posteriore del monitor, allineando i fori delle due viti.
- 4. Reinserire le viti per fissare il coperchio al monitor.
- 5. Inserire il cavo di alimentazione in una presa per uso ospedaliero.

AVVERTENZA

Non utilizzare la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere senza una copertura dell'ingresso del cavo di alimentazione installata. La mancata osservanza di tale precauzione potrebbe provocare l'ingresso di fluidi.



Figura 3-5: Coperchio dell'ingresso dell'alimentazione del monitor avanzato HemoSphere - posizioni viti

3.3.3.1 Connessione equipotenziale

Questo monitor DEVE essere collegato a terra durante il funzionamento (apparecchiatura di Classe I ai sensi di IEC 60601-1). Se non è disponibile una presa per uso ospedaliero o a tre terminali, è necessario consultare un elettricista dell'ospedale per garantire la messa a terra adeguata. Sul pannello posteriore del monitor (Figura 3-2 a pagina 69) è presente un terminale equipotenziale da collegare a un sistema di messa a terra equipotenziale (cavo equipotenziale).

AVVERTENZA

Non collegare il cavo di alimentazione utilizzando cavi di prolunga o dispositivi multipresa. Non utilizzare cavi di alimentazione staccabili diversi dal cavo di alimentazione fornito.

Per evitare il rischio di folgorazione, il monitor avanzato HemoSphere può essere collegato solo a una rete di alimentazione dotata di messa a terra (massa di protezione). Non utilizzare adattatori da tre conduttori a due conduttori.

L'affidabilità della messa a terra può essere ottenuta solo quando lo strumento è collegato a una presa contrassegnata come "per solo uso ospedaliero", "di classe medicale", o equivalente.

Disconnettere il monitor dalla presa CA staccando il cavo di rete dalla rete elettrica CA. Il pulsante di accensione/ spegnimento del monitor non disconnette il sistema dalla rete di alimentazione CA.

ATTENZIONE

Quando si sposta lo strumento, assicurarsi di staccare l'alimentazione e rimuovere il cavo di alimentazione collegato.

3.3.4 Connessione e disconnessione di un modulo di monitoraggio emodinamico

Il monitor avanzato HemoSphere viene spedito con due moduli di espansione standard e un modulo di espansione L-Tech. Prima di inserire un modulo per una nuova tecnologia di monitoraggio, rimuovere il modulo di espansione premendo il pulsante di rilascio per aprire e fare scorrere all'esterno il modulo vuoto.

Prima dell'installazione, esaminare il nuovo modulo per verificare l'assenza di danni all'esterno. Inserire il modulo di monitoraggio desiderato nell'alloggiamento aperto applicando una pressione uniforme sul modulo per farlo scivolare all'interno, quindi farlo scattare in posizione.

3.3.5 Connessione e disconnessione di un cavo di monitoraggio emodinamico

Entrambe le porte dei cavi di monitoraggio sono dotate di un meccanismo di aggancio magnetico. Esaminare il cavo per verificare l'assenza di danni prima di connetterlo. Quando è correttamente inserito nella porta, il cavo di monitoraggio scatta in posizione. Per staccare un cavo, tenerlo per la spina ed estrarlo dal monitor.

3.3.6 Connessione dei cavi da dispositivi esterni

Il monitor avanzato HemoSphere utilizza dati monitorati provenienti da ingresso analogico per calcolare alcuni parametri emodinamici. Questi comprendono i dati in arrivo dalle porte di ingresso dei dati della pressione e dalla porta di ingresso del monitor ECG. Tutte le connessioni con cavi di ingresso analogico sono situate sul pannello posteriore del monitor (Figura 3-2 a pagina 69). Vedere Accessori richiesti per i moduli e i cavi della piattaforma a pagina 66 per un elenco dei parametri calcolati disponibili con alcune connessioni via cavo. Per ulteriori informazioni sulla configurazione delle porte analogiche della pressione, vedere Ingresso segnale di pressione analogico a pagina 137.

Nota

IMPORTANTE! Il monitor avanzato HemoSphere è compatibile con gli ingressi analogici di pressione ed ECG provenienti da qualsiasi monitor paziente esterno dotato di porte di uscita analogiche che soddisfino le specifiche del segnale in ingresso, identificate nella Tabella A-5 a pagina 358. Queste porte di ingresso costituiscono un comodo mezzo per utilizzare le informazioni di un monitor paziente per calcolare parametri emodinamici aggiuntivi da visualizzare. Questa è una funzionalità opzionale che non influisce sulla funzione principale del monitor avanzato HemoSphere, ovvero il monitoraggio della gittata cardiaca (con il modulo HemoSphere Swan-Ganz) o della saturazione di ossigeno venoso (con il cavo per ossimetria HemoSphere).

AVVERTENZA

Utilizzare solo gli accessori, i cavi e/o i componenti del monitor avanzato HemoSphere che sono stati forniti ed etichettati da Edwards. L'utilizzo di altri accessori, cavi e/o componenti non etichettati può influire sulla sicurezza del paziente e sulla precisione della misura.

3.4 Avvio iniziale

3.4.1 Procedura di avvio

Per accendere e spegnere il monitor, premere il pulsante di accensione situato sul pannello anteriore. Dopo avere acceso il monitor, viene visualizzata la schermata Edwards, seguita dalla schermata Power-On Self Test (POST, ovvero test automatico all'accensione). Il POST verifica che il monitor soddisfi i requisiti operativi di base provando i principali componenti hardware; viene eseguito ogni volta che si accende il sistema. Il messaggio di stato del POST appare nella schermata di avvio insieme alle informazioni sul sistema, come i numeri di serie e i numeri di versione del software.



Figura 3-6: Schermata di avvio

Se i test diagnostici rilevano una condizione di errore, la schermata di avvio del sistema viene sostituita da una schermata di errore. Vedere il capitolo 15: Risoluzione dei problemi a pagina 312 o l'appendice F: Cura del sistema, assistenza e supporto a pagina 386. Altrimenti, chiamare il rappresentante Edwards Lifesciences per richiedere assistenza.

3.4.2 Selezione della lingua

All'avvio iniziale del monitor avanzato HemoSphere, vengono mostrate le opzioni per la lingua, che influiscono sulla lingua visualizzata, sul formato di data e ora e sulle unità di misura. La schermata di selezione della lingua appare dopo che il software è stato inizializzato ed è stato completato il POST. La scelta della lingua modifica anche le unità di misura e il formato di data e ora visualizzati, applicando le impostazioni predefinite per la lingua scelta (vedere l'appendice D: Configurazione e impostazioni predefinite del monitor a pagina 377).

Ognuna delle impostazioni relative alla lingua può essere cambiata in seguito nella sezione **Data / Ora** della schermata **Impostazioni generali** e nell'opzione della lingua in **Setup** → **Generale**.

Quando appare la schermata di selezione della lingua, toccare la lingua che si desidera usare.

	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

Figura 3-7: Schermata di selezione della lingua

Figura 3-6 a pagina 76 e Figura 3-7 a pagina 76 sono esempi delle schermate di accensione e di selezione lingua.

3.4.3 Selezionare l'ID del dispositivo

In seguito all'avvio iniziale del monitor avanzato HemoSphere, l'utente può selezionare un **ID del dispositivo** o un nome per il monitor sulla schermata **Dati nuovo paziente**. Vedere Nuovo paziente a pagina 131. L'**ID del dispositivo** è per impostazione predefinita il numero di serie del monitor, ma può essere modificato con un nome qualunque da 20 caratteri. L'**ID del dispositivo** include sempre "HEM-" come primi quattro caratteri ed è visualizzato al centro della barra informazioni. Vedere Barra informazioni a pagina 123.

L'ID del dispositivo può essere cambiato in qualunque momento dalla schermata Impostazioni generali tramite Setup -> Generale utilizzando una password utente sicura. Tutte le password vengono impostate durante l'inizializzazione del sistema. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT.

3.5 Spegnimento e modalità di risparmio energetico

Per spegnere il monitor, toccare il pulsante di accensione. Vedere (2) nella Figura 3-1 a pagina 68. Vengono visualizzate le seguenti opzioni:

- Termina sessione: toccare Sì per interrompere la sessione di monitoraggio corrente e attivare la Modalità di risparmio energetico del monitor. In questo modo si evita lo spegnimento e la riaccensione del monitor, che può essere riattivato con un tocco dello schermo.
- Spegnimento: questo spegnerà il monitor.
- **Annulla**: torna alla schermata visualizzata prima di premere il pulsante di accensione.

Guida rapida del monitor avanzato HemoSphere

Contenuto

Monitoraggio della gittata cardiaca con il modulo HemoSphere Swan-Ganz	78
Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere	81
Monitoraggio con il cavo per ossimetria HemoSphere	83
Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere	85
Monitoraggio con il modulo HemoSphere ClearSight	87

Nota

Questo capitolo è destinato a medici esperti. Fornisce brevi istruzioni per l'utilizzo del monitor avanzato HemoSphere. Consultare i capitoli del manuale per informazioni più dettagliate, avvertenze e segnalazioni di attenzione.

4.1 Monitoraggio della gittata cardiaca con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

Fare riferimento alla Figura 4-1 a pagina 78 per i collegamenti di monitoraggio del modulo HemoSphere Swan-Ganz.



Figura 4-1: Panoramica dei collegamenti di monitoraggio del modulo HemoSphere Swan-Ganz

- 1. Inserire il modulo HemoSphere Swan-Ganz nel monitor. Quando è inserito correttamente, il modulo scatta in posizione.
- 2. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere. Tramite il touch screen è possibile accedere a tutte le funzioni.
- 3. Selezionare il pulsante **Continua stesso paziente** o il pulsante **Nuovo paziente** e immettere i dati del nuovo paziente.
- 4. Collegare il cavo CCO del paziente al modulo HemoSphere Swan-Ganz.
- 5. Selezionare il pulsante della modalità di monitoraggio **Invasiva** nella finestra **Selezione della modalità di monitoraggio**.
- 6. Toccare Avviare monitoraggio per avviare il monitoraggio.





- Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Selezionare schermate schermate p selezionare la vista della schermata di monitoraggio desiderata.
- 8. Toccare l'interno del riquadro di un parametro per selezionare il parametro chiave desiderato nel menu di configurazione dei riquadri parametro.
- 9. Toccare l'interno del riquadro di un parametro per regolare gli Alarmi / Target.
- 10. A seconda del tipo del catetere, continuare con il punto 1 di una delle seguenti sezioni:
 - Monitoraggio continuo della gittata cardiaca a pagina 79 per il monitoraggio di CO
 - Monitoraggio della gittata cardiaca intermittente a pagina 80 per il monitoraggio di iCO
 - Monitoraggio continuo del volume telediastolico a pagina 80 per il monitoraggio di EDV

4.1.1 Monitoraggio continuo della gittata cardiaca

Prima di procedere, eseguire i passaggi 1-10 in Monitoraggio della gittata cardiaca con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 78.

- 1. Effettuare il collegamento del termistore (1) e del filamento termico (2) del catetere CCO Swan-Ganz (Figura 4-1 a pagina 78) al cavo CCO del paziente.
- 2. Verificare che il catetere sia inserito correttamente nel paziente.
- 3. Toccare l'icona di avvio del monitoraggio Avvia. Viene visualizzato un timer con un conto alla rovescia

sull'icona di arresto del monitoraggio per indicare il tempo che manca al primo valore di CO. Dopo circa 5-12 minuti, una volta ottenuti dati sufficienti, un valore di CO sarà visualizzato nel riquadro del parametro.

4. Il tempo che manca alla successiva misurazione di CO viene visualizzato sotto l'icona di arresto del

monitoraggio Per intervalli di tempo più corti tra i calcoli, selezionare STAT CO (sCO) come parametro chiave. sCO è una stima rapida del valore di CO. I parametri del flusso da 20 secondi (CO_{20s}/Cl_{20s} e SV_{20s}/SVl_{20s}) sono disponibili quando si esegue il monitoraggio della pressione dell'arteria polmonare con un cavo di pressione HemoSphere collegato e un TruWave DPT. Per ulteriori informazioni, vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169.

5. Toccare l'icona di arresto del monitoraggio restare il monitoraggio della CO.

4.1.2 Monitoraggio della gittata cardiaca intermittente

Prima di procedere, eseguire i passaggi 1-10 in Monitoraggio della gittata cardiaca con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 78.

- 1. Connettere il collegamento del termistore del catetere Swan-Ganz ((1), Figura 4-1 a pagina 78) al cavo CCO del paziente.
- 2. Connettere la sonda di temperatura dell'iniettato all'apposito collegamento (3) sul cavo CCO del paziente. Il tipo del sistema di iniezione (in linea o a immersione) viene rilevato automaticamente.
- 3. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici → icona iCO
- 4. Selezionare le impostazioni seguenti nella schermata di configurazione della nuova serie:
 - Volume iniettato: 10 ml, 5 ml o 3 ml (solo sonde a immersione)
 - Misura catetere: 5,5F, 6F, 7F, 7,5F o 8F
 - **Costante di calcolo**: **Auto** oppure immetterla manualmente con la tastierina numerica che compare quando si seleziona il parametro

Nota

La costante di calcolo viene calcolata automaticamente in base al tipo del sistema di iniezione, al volume dell'iniettato e alla dimensione del catetere. Se la costante di calcolo viene immessa manualmente, le selezioni del volume dell'iniettato e della dimensione del catetere sono impostate su **Auto**.

Modalità bolo: Auto o Manuale

- 5. Toccare il pulsante **Avvia serie**.
- 6. Se è attiva la modalità bolo automatica, compare il messaggio **Attendere** evidenziato (**Attendere**) fino a quando non viene acquisito il valore termico basale. Se è attiva la modalità bolo manuale, compare il

messaggio **Pronto** (**Pronto**) evidenziato quando si ottiene un valore termico basale. Toccare prima il pulsante **Inietta** per avviare la procedura di bolo.

- 7. Quando **Inietta** viene evidenziato (**Inietta**), utilizzare un metodo rapido, graduale e continuo per iniettare il volume del bolo scelto in precedenza.
- 8. **Calcola** viene evidenziato (<u>Calcola</u>), quindi viene visualizzata la misura di iCO risultante.
- 9. Ripetere i punti da 6 a 8 fino a sei volte, secondo le esigenze.
- 10. Toccare il pulsante Revisione e, se necessario, modificare la serie di boli.
- 11. Toccare il pulsante Accetta.

4.1.3 Monitoraggio continuo del volume telediastolico

Prima di proseguire, eseguire i passaggi 1-10 in Monitoraggio della gittata cardiaca con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 78. Per acquisire i parametri EDV/RVEF, è necessario utilizzare un catetere CCO Swan-Ganz con RVEDV.

- 1. Effettuare il collegamento del termistore (1) e del filamento termico (2) del catetere volumetrico Swan-Ganz (Figura 4-1 a pagina 78) al cavo CCO del paziente.
- 2. Verificare che il catetere sia inserito correttamente nel paziente.
- 3. Collegare un'estremità del cavo di interfaccia ECG al pannello posteriore del monitor avanzato HemoSphere e l'altra estremità all'uscita del segnale ECG del monitor da posto letto.
- 4. Toccare l'icona di avvio del monitoraggio Avvia per avviare il monitoraggio di CO/EDV.
- 5. Viene visualizzato un timer con un conto alla rovescia sull'icona di arresto del monitoraggio per indicare il tempo che manca al primo valore di CO/EDV. Dopo circa 5-12 minuti, una volta ottenuti dati sufficienti, un valore di EDV e/o RVEF sarà visualizzato nei riquadri dei parametri configurati.
- 6. Il tempo che manca alla successiva misurazione di CO viene visualizzato sulla barra delle informazioni. Per avere intervalli di tempo più lunghi tra i calcoli, selezionare i parametri STAT (sCO, sEDV e sRVEF) come parametri chiave. sCO, sEDV, e sRVEF sono stime rapide di CO, EDV, e RVEF.
- 7. Toccare l'icona di arresto del monitoraggio restare il monitoraggio di CO/EDV.

4.2 Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere



3. Pulsante azzeramento/LED di stato



4.2.1 Configurazione del cavo di pressione

- 1. Collegare l'estremità per il collegamento al monitor del cavo di pressione al monitor avanzato HemoSphere.
- 2. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere. Tramite il touch screen è possibile accedere a tutte le funzioni.
- 3. Selezionare il pulsante **Continua stesso paziente** o il pulsante **Nuovo paziente** e immettere i dati del nuovo paziente.

- 4. Selezionare il pulsante della modalità di monitoraggio **Minimamente invasivo** nella finestra **Selezione della modalità di monitoraggio**, quindi toccare **Avviare monitoraggio**. Si apre la schermata **Zero e forma d'onda**.
- 5. Dopo averne eseguito l'adescamento, collegare il sensore di pressione al cavo di pressione. Il LED del cavo di pressione che circonda il pulsante di azzeramento (3) lampeggia in verde per indicare che il sensore di pressione è stato rilevato.
- 6. Per le procedure di preparazione e inserimento del catetere, seguire tutte le indicazioni contenute nelle istruzioni per l'uso del catetere per il monitoraggio della pressione.

Il cavo di pressione HemoSphere deve essere azzerato prima di ogni sessione di monitoraggio.

4.2.2 Azzeramento cavo di pressione

1. Toccare l'icona Zero e forma d'onda situata nella barra di navigazione o nel menu Strumenti clinici. IN ALTERNATIVA

Premere direttamente il pulsante fisico contrassegnato da uno zero presente sul cavo di pressione e tenerlo premuto per tre secondi (vedere Figura 4-2 a pagina 81).

- 2. Selezionare il tipo/la posizione del sensore di pressione utilizzato accanto alla **porta** visualizzata relativa al cavo di pressione HemoSphere collegato. Le scelte disponibili sono:
 - ART
 - CVP
 - PAP

7.

Questa procedura può essere saltata se si effettua il monitoraggio con il sensore FloTrac o Acumen IQ. Se è stato collegato un sensore FloTrac o Acumen IQ, **ART** è l'unica opzione di pressione disponibile e viene selezionata automaticamente.

- 3. Portare la valvola del rubinetto di arresto all'altezza dell'asse flebostatico del paziente, come indicato nelle istruzioni per l'uso.
- 4. Aprire la valvola del rubinetto di arresto per misurare la pressione atmosferica.
- 5. Premere direttamente il pulsante fisico di azzeramento

presente sul cavo di pressione e tenerlo

premuto, oppure toccare il pulsante di azzeramento visualizzato sullo schermo. Al termine dell'azzeramento, viene emesso un segnale acustico e viene visualizzato il messaggio **"Azzerato"** con la data e l'ora. Quando l'azzeramento viene completato con successo, il LED del pulsante di azzeramento smette di lampeggiare e si spegne.

6. Verificare che la pressione sia stabile sullo zero e ruotare il rubinetto di arresto in modo che il sensore legga la pressione intravascolare del paziente.



per avviare il monitoraggio.



- 8. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Selezionare schermate selezionare la vista della schermata di monitoraggio desiderata.
- 9. Toccare l'interno del riquadro di un parametro per selezionare il parametro chiave desiderato nel menu di configurazione dei riquadri parametro.
- 10. Toccare l'interno del riquadro di un parametro per regolare gli Alarmi / Target.

I limiti di allarme del parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) non possono essere modificati.

4.3 Monitoraggio con il cavo per ossimetria HemoSphere



1. Catetere per ossimetria compatibile**3.** Cavo per ossimetria HemoSphere

2. Connettore ottico

4. Monitor avanzato HemoSphere



- 1. Collegare il cavo per ossimetria HemoSphere al lato sinistro del monitor avanzato HemoSphere. Vedere Figura 4-3 a pagina 83.
- 2. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere. Tramite il touch screen è possibile accedere a tutte le funzioni.
- 3. Selezionare il pulsante **Continua stesso paziente** o il pulsante **Nuovo paziente** e immettere i dati del nuovo paziente.
- 4. Se applicabile, selezionare il pulsante della modalità di monitoraggio **Non invasivo**, **Invasiva** o **Minimamente invasivo** nella finestra Selezione della modalità di monitoraggio.
- 5. Toccare Avviare monitoraggio.
- 6. Il cavo per ossimetria HemoSphere deve essere calibrato prima di ogni sessione di monitoraggio. Continuare con Calibrazione in vitro a pagina 83 per le istruzioni per la calibrazione in vitro e con Calibrazione in vivo a pagina 84 per le istruzioni per la calibrazione in vivo.

4.3.1 Calibrazione in vitro

- 1. Rimuovere una sezione del coperchio della vaschetta del catetere per esporre il connettore ottico.
- 2. Inserire nel cavo per ossimetria il connettore ottico del catetere con il lato "TOP" rivolto verso l'alto, quindi far scattare il meccanismo di blocco.

3. Toccare l'icona di calibrazione dell'ossimetria vel nel riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ oppure toccare

l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici → icona Calibrazione

ossimetria venosa

- 4. Selezionare il tipo di ossimetria: **ScvO₂** o **SvO₂**.
- 5. Toccare il pulsante **Calibrazione in-vitro**.
- 6. Immettere il valore di emoglobina (**Hgb**) o ematocrito (**Hct**) del paziente. È possibile usare un valore predefinito fino a quando non è disponibile il valore di Hgb o Hct del paziente.
- 7. Toccare il pulsante Calibra.
- 8. Quando la calibrazione è stata completata con successo, appare il seguente messaggio: Calibrazione in-vitro OK, inserire il catetere
- 9. Inserire il catetere come descritto nelle istruzioni per l'uso del catetere.
- 10. Toccare il pulsante Avvia.
- 11. Se **ScvO₂/SvO₂** non sono al momento parametri chiave, toccare l'etichetta del parametro visualizzato, situata all'interno di ogni riquadro parametro, per selezionare **ScvO₂/SvO₂** come parametro chiave dal menu di configurazione dei riquadri di parametro.
- 12. Toccare l'interno del riquadro del parametro **ScvO₂/SvO₂** per regolare **Alarmi / Target**.

4.3.2 Calibrazione in vivo

- 1. Inserire il catetere come descritto nelle istruzioni per l'uso del catetere.
- 2. Inserire nel cavo per ossimetria il connettore ottico del catetere con il lato "TOP" rivolto verso l'alto, quindi far scattare il meccanismo di blocco.
- 3. Toccare l'icona di calibrazione dell'ossimetria **V** nel riquadro del parametro **ScvO₂/SvO₂** oppure toccare

l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici

→ icona **Calibrazione**

ossimetria venosa 📕

- 4. Selezionare il tipo di ossimetria: ScvO₂ o SvO₂.
- 5. Toccare il pulsante **Calibrazione in-vivo**.

Se l'impostazione non ha successo, viene mostrato uno dei seguenti messaggi:

Avvertenza: Rilevato artefatto parete o incuneamento. Riposizionare il catetere. OPPURE

Avvertenza: Segnale instabile.

 Se appare il messaggio "Rilevato artefatto parete o incuneamento" o "Segnale instabile" cercare di risolvere il problema come indicato in Messaggi di errore dell'ossimetria venosa a pagina 348 e toccare il pulsante

Ricalibrare per riavviare l'impostazione del valore basale. IN ALTERNATIVA Toccare il pulsante **Continua** per procedere con l'operazione di Prelievo.

- 7. Quando la calibrazione del valore basale ha successo, toccare il pulsante **Prelievo** e prelevare il campione ematico da inviare in laboratorio per l'analisi con co-ossimetro.
- 8. Dopo aver ricevuto i valori di laboratorio, immettere i valori di Hgb o Hct e ScvO₂/SvO₂.
- 9. Toccare il pulsante **Calibra**.





- Toccare l'icona delle impostazioni selezionare schermate selezionare la vista della schermata di monitoraggio desiderata.
- 11. Toccare l'etichetta del parametro visualizzato, situata all'interno di ogni riquadro parametro, per selezionare **ScvO₂/SvO₂** come parametro chiave dal menu di configurazione dei riquadri di parametro.
- 12. Toccare l'interno del riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ per regolare Alarmi / Target.

4.4 Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere

Il modulo tecnologico HemoSphere è compatibile con il cavo per ossimetro ForeSight e con i sensori ForeSight/ ForeSight Jr. Il modulo tecnologico HemoSphere si inserisce in un alloggiamento per modulo standard.

Nota

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.

4.4.1 Collegamento del modulo tecnologico HemoSphere



- 1. Sensore ForeSight/ForeSight Jr
- Collegamenti del sensore ForeSight/ForeSight Jr (2)
- 4. Collegamenti tra il cavo e il modulo (2)
- 5. Modulo tecnologico HemoSphere
- 3. Involucro del cavo per ossimetro ForeSight
- 6. Monitor avanzato HemoSphere

Figura 4-4: Panoramica del collegamento del monitoraggio dell'ossimetria tissutale

- Inserire il modulo tecnologico HemoSphere nel monitor. Quando è inserito correttamente, il modulo scatta 1. in posizione.
- 2. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere. Tramite il touch screen è possibile accedere a tutte le funzioni.
- 3. Selezionare il pulsante Continua stesso paziente o il pulsante Nuovo paziente e immettere i dati del nuovo paziente.
- Verificare che l'orientamento sia corretto, quindi inserire il cavo per ossimetro ForeSight nel modulo 4. tecnologico. A ogni modulo tecnologico è possibile collegare un massimo di due cavi per ossimetro ForeSight.
- 5. Collegare uno (o più) sensori ForeSight/ForeSight Jr compatibili al cavo per ossimetro ForeSight. A ogni cavo per ossimetro ForeSight è possibile collegare un massimo di due sensori. Vedere Applicazione dei sensori sul paziente a pagina 232 e fare riferimento alle istruzioni per l'uso dei sensori ForeSight e ForeSight Jr per indicazioni sulla corretta applicazione.
- Se applicabile, selezionare il pulsante della modalità di monitoraggio Non invasivo, Invasiva o 6. Minimamente invasivo nella finestra Selezione della modalità di monitoraggio.
- 7. Toccare Avviare monitoraggio.
- 8. Se StO₂ non è al momento un parametro chiave, toccare l'etichetta del parametro visualizzato, situata all'interno di ogni riquadro parametro, per selezionare $StO_2 < Ch >$ come parametro chiave dalla scheda Seleziona parametri del menu di configurazione riguadro, dove < Ch> è il canale del sensore. Le opzioni possibili per i canali sono A1 e A2 per il cavo A per ossimetro ForeSight e B1 e B2 per il cavo B per ossimetro ForeSight.
- Il canale sarà visualizzato nell'angolo superiore sinistro del riguadro del parametro. Toccare la figura del 9

paziente sul riquadro del parametro per accedere alla scheda Configurazione sensore del menu di configurazione riguadro.





- 10. Selezionare la modalità di monitoraggio paziente: adulto o pediatrico
- 11. Selezionare la posizione anatomica del sensore. Vedere la Tabella 13-1 a pagina 230 per un elenco delle posizioni del sensore disponibili.



- 12. Toccare l'icona home per tornare alla finestra di monitoraggio.
- 13. Toccare in un punto qualsiasi il riguadro del parametro StO₂ \rightarrow scheda Configurazione sensore

Configurazione sensore

per regolare Promemoria controllo pelle o Media per quel sensore.

14. Toccare in un punto qualsiasi il riquadro del parametro $StO_2 \rightarrow$ scheda Impostare i target

Impostare i target

per regolare gli Alarmi / Target per StO₂.

4.5 Monitoraggio con il modulo HemoSphere ClearSight

4.5.1 Collegamento del sistema non invasivo HemoSphere



- 2. Pressostato
- 3. Fascetta/e per dito

5. Monitor avanzato HemoSphere

Figura 4-5: Panoramica dei collegamenti del sistema non invasivo HemoSphere

- 1. Allineare e inserire il modulo HemoSphere ClearSight nell'alloggiamento per moduli large technology (L-Tech) del monitor. Quando è inserito correttamente, il modulo scatta in posizione.
- 2. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere. Tramite il touch screen è possibile accedere a tutte le funzioni.
- 3. Selezionare il pulsante **Continua stesso paziente** o il pulsante **Nuovo paziente** e immettere i dati del nuovo paziente.
- 4. Selezionare il pulsante della modalità di monitoraggio **Non invasivo** nella finestra **Selezione della modalità di monitoraggio**.
- 5. Collegare il pressostato al modulo HemoSphere ClearSight.
- 6. Avvolgere la fascia del pressostato intorno al polso del paziente e collegare il pressostato compatibile alla fascia. È possibile applicarlo su entrambi i polsi, tuttavia è preferibile applicarlo sul polso del braccio non dominante.
- 7. Selezionare la fascetta per dito della misura corretta utilizzando l'apposito ausilio di misurazione.

- 8. Posizionare la fascetta per dito sul dito del paziente. Per istruzioni dettagliate sul corretto posizionamento delle fascette per dito accompagnate da illustrazioni fedeli dei dispositivi, consultare le istruzioni per l'uso del prodotto utilizzato.
- 9. Collegare la fascetta per dito al pressostato.

Dopo 8 ore cumulative di monitoraggio sullo stesso dito, il sistema non invasivo HemoSphere interromperà il monitoraggio e visualizzerà un messaggio di avvertenza che richiede di posizionare la fascetta su un altro dito se si desidera proseguire il monitoraggio.

10. Collegare il sensore di riferimento cardiaco al pressostato.

Nota

Il monitoraggio senza HRS è disponibile come funzione avanzata solo per i pazienti sedati e stazionari. Per attivare la funzione Acumen Hypotension Prediction Index (HPI), occorre utilizzare sia una fascetta per dito Acumen IQ, sia un HRS. Vedere HRS facoltativo a pagina 204.

- 11. Allineare verticalmente entrambe le estremità dell'HRS e toccare il pulsante di azzeramento su schermo.
- 12. Attendere che il sistema segnali la riuscita dell'azzeramento dell'HRS.
- 13. Applicare l'estremità corrispondente al cuore dell'HRS al paziente all'altezza dell'asse flebostatico, servendosi di una clip per HRS.

ATTENZIONE

Assicurarsi che l'HRS sia applicato correttamente a livello dell'asse flebostatico.

- 14. Fissare l'altra estremità dell'HRS alla fascetta per dito.
- 15. Toccare l'icona di avvio del monitoraggio Avvia nella barra di navigazione o nella schermata di guida alla configurazione per avviare il monitoraggio.
- 16. Per interrompere il monitoraggio in qualsiasi momento, toccare l'icona di interruzione del monitoraggio

rresto presente nella barra di navigazione.





- per
- 17. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Selezionare schermate selezionare la vista della schermata di monitoraggio desiderata.
- 18. Toccare l'interno del riquadro di un parametro per selezionare il parametro chiave desiderato nel menu di configurazione dei riquadri parametro.
- 19. Toccare l'interno del riquadro di un parametro per regolare gli Alarmi / Target.

Nota

I limiti di allarme del parametro Hypotension Prediction Index (HPI) non possono essere modificati.

Navigazione nel Monitor avanzato HemoSphere

Contenuto

Aspetto della schermata del monitor avanzato HemoSphere	89
Barra di navigazione	90
Viste di monitoraggio	
Formato di monitoraggio concentrato	111
Strumenti clinici	
Barra informazioni	123
Barra di stato	126
Navigazione nella schermata del monitor	127

5.1 Aspetto della schermata del monitor avanzato HemoSphere

Tutte le funzioni di monitoraggio si avviano toccando l'area corrispondente del touch screen. La barra di navigazione, situata sul lato sinistro dello schermo, include diversi comandi per arrestare e avviare il monitoraggio, scorrere e selezionare le schermate, eseguire azioni cliniche, regolare le impostazioni del sistema, acquisire immagini delle schermate e silenziare gli allarmi. Gli elementi principali della schermata del monitor avanzato HemoSphere sono visualizzati di seguito in Figura 5-1 a pagina 90. La finestra principale visualizza la schermata del menu o la vista di monitoraggio corrente. Per dettagli sui tipi di viste di monitoraggio, vedere Viste di monitoraggio a pagina 94. Per dettagli sulle altre caratteristiche della schermata, vedere le sezioni citate in Figura 5-1 a pagina 90.



- 3. Riquadro del parametro (sezione 5.3.1)
- 5. Barra di navigazione (sezione 5.2)
- Figura 5-1: Elementi della schermata del monitor avanzato HemoSphere

5.2 Barra di navigazione

La barra di navigazione è presente nella maggior parte delle schermate. Fanno eccezione la schermata di avvio e le schermate che segnalano l'interruzione del monitoraggio effettuato dal monitor avanzato HemoSphere. L'esempio mostrato di seguito in Figura 5-2 a pagina 91 è relativo al monitoraggio invasivo in una schermata di monitoraggio dei trend grafici. Sotto alla figura sono descritte nel dettaglio tutte le icone disponibili.

- 1. Selezione della modalità di monitoraggio
- 2. Avvia del monitoraggio¹
- 3. Monitoraggio della GDT
- 4. Zero e forma d'onda
- 5. Analisi di intervento³
- 6. Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna
- 7. Termina sessione
- 8. Impostazioni
- 9. Silenziamento allarmi acustici





Avvia/Interrompe il monitoraggio²

Avvia/Interrompe il monitoraggio¹

Monitoraggio della GDT/AFM

Riprende il monitoraggio al termine della pausa di monitoraggio

Nasconde la forma d'onda della pressione sanguigna

Home

Sospende il monitoraggio



Silenzia gli allarmi acustici permanentemente

¹Monitoraggio invasivo, ²monitoraggio non invasivo, ³schermate dei trend grafici

Figura 5-2: Barra di navigazione e icone



Selezionare la modalità di monitoraggio. Toccare per passare da una modalità di monitoraggio a un'altra. Vedere Selezione della modalità di monitoraggio a pagina 116.



Avviare il monitoraggio CO. Durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz, l'icona di avvio del monitoraggio di CO consente di avviare il monitoraggio di CO direttamente dalla barra di navigazione. Vedere Gittata cardiaca in continuo a pagina 166.

	I
	l
0.10	l
0:19	I

Interrompere il monitoraggio CO. L'icona di interruzione del monitoraggio indica che è in corso il monitoraggio di CO per mezzo del modulo HemoSphere Swan-Ganz. L'utente può interrompere immediatamente il monitoraggio toccando questa icona, quindi toccando **OK** nel popup di conferma.



Avviare il monitoraggio non invasivo. Durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere ClearSight, l'icona di avvio del monitoraggio consente di avviare il monitoraggio non invasivo di CO e della pressione sanguigna direttamente dalla barra di navigazione. Vedere Collegamento del sistema non invasivo HemoSphere a pagina 197.



Interrompere il monitoraggio non invasivo. L'icona di interruzione del monitoraggio non invasivo indica che è in corso il monitoraggio non invasivo della pressione sanguigna e dei parametri emodinamici con il modulo HemoSphere ClearSight.



Zero e forma d'onda. Questa icona consente all'utilizzatore di accedere alla schermata Zero e forma d'onda direttamente dalla barra di navigazione. Vedere Schermata Zero e forma d'onda a pagina 192.



Analisi di intervento. Questa icona consente all'utente di accedere al menu di analisi di intervento. Da qui è possibile registrare gli interventi clinici. Vedere Eventi di intervento a pagina 100.



Visualizzare la forma d'onda della pressione sanguigna. Questa icona consente all'utente di visualizzare la forma d'onda della pressione sanguigna quando sono collegati un cavo di pressione HemoSphere e un sensore compatibile o durante il monitoraggio non invasivo. Vedere Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale a pagina 102.



Nascondere la forma d'onda della pressione sanguigna. Questa icona consente all'utente di nascondere la forma d'onda della pressione sanguigna.

 \odot

Monitoraggio della GDT. Questa icona visualizza il menu del monitoraggio della GDT. Il monitoraggio dei parametri migliorato consente all'utente di gestire i parametri chiave nell'intervallo ottimale. Vedere Monitoraggio avanzato dei parametri a pagina 303.

Ć),	
1		

Monitoraggio della GDT/AFM. Quando è attiva la funzione software AFM ed è collegato un sensore Acumen IQ, l'icona AFM è visualizzata insieme all'icona del monitoraggio della GDT in questa vista suddivisa. Toccare questa icona sulla barra di navigazione e selezionare monitoraggio della GDT o AFM per passare a quella funzione.



Termina sessione. Toccare questa icona al termine di ogni sessione di monitoraggio del paziente per terminare correttamente il monitoraggio. Comparirà la schermata **Dati nuovo paziente** e terminerà la precedente sessione di monitoraggio. Questa non potrà essere ripresa.



Home. Questa icona riporta l'utente alla schermata di monitoraggio principale.



Setup. L'icona delle impostazioni consente di accedere a quattro schermate di configurazione, che comprendono:

🧿 Strumenti clinici

Strumenti clinici. La schermata delle azioni cliniche consente di accedere ai seguenti strumenti clinici:

- Selezionare la modalità di monitoraggio
- iCO (modulo HemoSphere Swan-Ganz)
- Zero e forma d'onda
- Calibrazione ossimetria venosa (cavo per ossimetria HemoSphere)
- Inserire CVP
- Calcolatore parametri derivati
- Rev. eventi
- Test cavo paziente CCO (modulo HemoSphere Swan-Ganz)
- Test reattività al fluido (funzione avanzata, vedere Test di reattività al fluido a pagina 307)
- **Dati paziente** (vedere Dati del paziente a pagina 131)
- **Schermata HPI secondaria** (funzione avanzata, vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244)
- Termina sessione
- Strumenti ctHb (cavo per ossimetro ForeSight, vedere Variazione relativa nell'emoglobina totale, ΔctHb a pagina 241)
- Calibrazione (modulo HemoSphere ClearSight)

Nota

La Schermata HPI secondaria è disponibile se si attiva la funzione Acumen HPI. L'attivazione è disponibile soltanto in alcune aree. Vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, rivolgersi al rappresentante commerciale Edwards di zona.

In questo capitolo è possibile trovare una descrizione di **Selezionare la modalità di monitoraggio, Calcolatore parametri derivati, Rev. eventi** e **Inserimento CVP** (vedere Strumenti clinici a pagina 116). Per le rimanenti azioni cliniche, consultare il capitolo relativo al modulo o al cavo specificato per ottenere maggiori informazioni.



Selezionare schermate. La scheda di selezione delle schermate consente all'utente di selezionare il numero desiderato di parametri monitorati da visualizzare e il tipo di vista di monitoraggio usata per visualizzarli, evidenziata a colori (vedere la Figura 5-3 a pagina 94). Quando si seleziona una schermata per la vista di monitoraggio, tale modalità di monitoraggio viene visualizzata immediatamente.

Setup. L'icona delle impostazioni consente di accedere alle schermate di configurazione, che comprendono:

- **Impostazioni generali**: vedere il capitolo 6: Impostazioni dell'interfaccia utente a pagina 129
- Configurazione avanzata: vedere il capitolo 7: Allarmi / Target a pagina 142, il capitolo 7: Regolazione delle scale a pagina 149, e il capitolo 8: Esportazione dati e impostazioni di connettività a pagina 154
- Esporta dati: vedere il capitolo 8: Esportazione dati e impostazioni di connettività a pagina 154
- **Modo Dimostrativo**: vedere il capitolo 7: Modo dimostrativo a pagina 152
- **ClearSight**: vedere il capitolo 11: Impostazioni di ClearSight e opzioni per le fascette a pagina 208

Configurazione avanzata e **Esporta dati** sono opzioni del menu protette da password. Vedere Protezione con password a pagina 129.



Guida. Vedere il capitolo 15: Guida su schermo a pagina 312



Silenzia gli allarmi acustici. Questa icona silenzia tutti gli allarmi acustici e visivi dell'indicatore per un massimo di cinque minuti. Le opzioni per la durata della pausa degli allarmi sono 1, 2, 3, 4 e 5 minuti. I nuovi allarmi fisiologici sono silenziati durante il periodo di pausa. Trascorso il periodo di pausa, gli allarmi riprendono a suonare. Gli errori vengono silenziati finché l'errore in questione non viene risolto e si verifica nuovamente. Qualora si verifichi un nuovo errore, il segnale di allarme riprende a suonare.

1.57
1.27
1.01
All
Allarmi
COCDOC
20120022

Allarmi acustici silenziati. Indica che gli allarmi sono temporaneamente silenziati. Appare un timer per il conto alla rovescia, insieme all'indicazione di "allarme sospeso". Apparirà un indicatore di allarme sospeso

su ogni riquadro dei parametri in allarme al momento.

Tenere premuta l'icona di silenziamento allarmi acustici per cinque secondi per visualizzare alcune opzioni di silenziamento allarmi aggiuntive (riportate di seguito).





Silenzia tutti gli allarmi acustici permanentemente. Toccare questa icona nel menu espanso degli allarmi per silenziare tutti gli allarmi in modo permanente. La selezione di questa opzione di silenziamento allarmi richiede una password Super utente. Vedere Protezione con password a pagina 129.

₩-

Modalità non pulsatile. Toccare questa icona per sospendere il monitoraggio della CO e attivare la **Modalità non pulsatile**. Viene visualizzato un banner di conferma per confermare la sospensione delle operazioni di monitoraggio della CO. Eccezione: il monitoraggio della pressione sanguigna, il monitoraggio dell'ossimetria tissutale e gli allarmi associati resteranno attivi durante la **Modalità non pulsatile**. Vedere la Tabella D-3 a pagina 379 per i parametri attivi. Nella **Modalità non pulsatile**, tutti i tempi di media della pressione sanguigna sono per impostazione predefinita pari a 5 secondi con una velocità di aggiornamento pari a 2 secondi. Vedere la Tabella 6-4 a pagina 137.



Riprendi monitoraggio. Dopo la conferma della Modalità non pulsatile, sulla barra di navigazione vengono visualizzati il tempo trascorso e l'icona di ripresa del monitoraggio. Viene visualizzato un banner di "**Modalità non pulsatile**". Per tornare al monitoraggio, toccare l'icona di ripresa del monitoraggio.

5.3 Viste di monitoraggio

Sono presenti otto differenti viste di monitoraggio classiche: trend grafici, trend tabellari, schermata divisa in trend tabellari/grafici, fisiologia, Cockpit, relazione fisiologica, posizionamento rispetto agli obiettivi e, infine, la vista di monitoraggio principale, che è una combinazione delle viste grafica e Cockpit. A seconda della vista di monitoraggio selezionata, è possibile visualizzare fino a otto parametri monitorati.

Oltre a questi formati con viste di monitoraggio classiche, sono disponibili altre tre viste di monitoraggio concentrato. Queste ultime consentono all'utente di visualizzare i valori della pressione sanguigna arteriosa insieme a tre parametri in un layout di schermata concentrato e semplificato. Vedere Schermata di monitoraggio concentrato principale a pagina 113, Schermata Trend grafici concentrati a pagina 114 e Schermata Grafico concentrato a pagina 115.

Per cambiare vista di monitoraggio, far scorrere tre dita sullo schermo. In alternativa, per selezionare una vista di monitoraggio:



Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Selezionare schermate schermate
Il menu di selezione della schermata del monitor contiene alcune icone che raffigurano l'aspetto delle schermate di monitoraggio.



Figura 5-3: Esempio di finestra di selezione della schermata di monitoraggio

- 2. Tra i numeri all'interno dei cerchi, **1**, **2**, **3** o **4**, toccare quello che rappresenta il numero di parametri chiave da visualizzare nei riquadri dei parametri delle schermate di monitoraggio. Le schermate concentrate, visualizzate nella parte inferiore della finestra di selezione, visualizzano sempre 3 parametri chiave.
- 3. Selezionare e toccare il pulsante corrispondente a una vista di monitoraggio per visualizzare i parametri chiave in una schermata con quel formato.

5.3.1 Riquadri parametro

I riquadri dei parametri sono situati sul lato destro della maggior parte delle schermate di monitoraggio. La vista di monitoraggio cockpit è composta da quadranti più grandi dei parametri di monitoraggio, che funzionano in modo identico a quanto descritto di seguito.

5.3.1.1 Modifica dei parametri

- 1. Toccare l'etichetta del parametro visualizzato all'interno del riquadro del parametro per sostituirlo con un parametro diverso.
- 2. Il menu di configurazione dei riquadri mostra il parametro selezionato interamente colorato per evidenziarlo, mentre gli altri parametri attualmente visualizzati hanno solo il bordo colorato. I parametri disponibili appaiono nella schermata senza evidenziazioni. La Figura 5-4 a pagina 95 mostra la scheda di selezione parametri del menu di configurazione dei riquadri che appare durante la selezione dei parametri continui per il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz. L'aspetto di questa finestra durante il monitoraggio con altri moduli o cavi HemoSphere varia rispetto a quello mostrato in Figura 5-4 a pagina 95.

I parametri sono organizzati in categorie. Le categorie disponibili dipendono dalla modalità di monitoraggio attuale. Le categorie, elencate di seguito, sono raggruppate nel menu di configurazione per la selezione dei parametri. Vedere Figura 5-4 a pagina 95.

FLUSSO. I parametri di flusso misurano il flusso ematico dalla parte sinistra del cuore e comprendono CO, CI, SV, SVI, e SVV.

RESISTENZA. I parametri di resistenza SVR e SVRI sono correlati alla resistenza sistemica relativa al flusso ematico.

FUNZIONE RV. Questi parametri, che includono EDV, EDVI e RVEF, sono indicatori volumetrici del ventricolo destro (VD).

ACUMEN. I parametri elencati qui sono disponibili solo con un sensore Acumen IQ collegato e con la funzione HPI attivata. Comprendono HPI, Ea_{dyn} e dP/dt.

PRESSIONE. Questi parametri relativi alla pressione sanguigna comprendono SYS_{ART}, DIA_{ART}, MAP, SYS_{PAP}, DIA_{PAP}, MPAP, PR, CVP e PPV.

OSSIMETRIA. I parametri relativi all'ossimetria comprendono l'ossimetria venosa (SvO₂/ScvO₂) e l'ossimetria tessutale (StO₂) quando sono attivate.



Figura 5-4: Esempio di menu di configurazione del riquadro di selezione dei parametri chiave

3. Toccare un parametro disponibile per scegliere il parametro sostitutivo.

4. Per cambiare l'ordine di qualsiasi parametro chiave, toccare e tenere premuto il riquadro del parametro finché non compare un contorno blu intorno al riquadro. Trascinare e rilasciare il riquadro del parametro nella nuova posizione desiderata per aggiornare l'ordine dei parametri chiave.

5.3.1.2 Modifica di allarmi/target

La schermata **Alarmi / Target** permette all'utente di visualizzare e impostare i valori di allarmi e target del parametro selezionato o di attivare/disattivare le impostazioni di allarmi acustici e target. Inoltre, le impostazioni dei target possono essere regolate con la tastierina numerica o con i pulsanti di scorrimento, nel caso in cui siano necessarie modifiche di minore entità. A questa schermata è possibile accedere toccando il valore del parametro nel riquadro del parametro o per mezzo della schermata di impostazioni del parametro. Per ulteriori informazioni, vedere Allarmi / Target a pagina 142.

Nota

A questa schermata di menu è associato un timer di inattività di due minuti.

I limiti di allarme e gli intervalli target per il parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, non sono modificabili.

5.3.1.3 Indicatori di stato

I riquadri dei parametri hanno un contorno colorato che indica lo stato attuale del paziente. Il colore cambia man mano che cambia lo stato del paziente. È possibile toccare gli elementi di tale riquadro che sono sottolineati per accedere a un menu di configurazione. I riquadri possono visualizzare informazioni aggiuntive.



- 7. Intervallo di variazione continua
- 4. Indicatore dello stato del target (contorno)

3. Valore parametro



Messaggi della barra di stato. Quando si verifica una condizione di errore, avviso o allarme, il messaggio o i messaggi corrispondenti vengono mostrati sulla barra di stato fino a quando la condizione non è stata risolta.

Quando è presente più di un errore, avviso o allarme, i messaggi corrispondenti vengono visualizzati ciclicamente con cambio ogni due secondi.

Quando si verifica una condizione di errore, il calcolo dei parametri si interrompe e ciascun riquadro parametro interessato visualizza l'ultimo valore insieme all'ora e alla data della misurazione del parametro.

Intervallo di variazione continua. Questo indicatore mostra la percentuale di variazione o il valore assoluto della variazione, seguito dal periodo di tempo durante il quale è avvenuta la variazione. Vedere Intervalli di tempo/media a pagina 136 per le opzioni di configurazione.



Indicatore di filtro SVV superato. Il simbolo di indicatore di filtro SVV superato Compare nel riquadro del parametro SVV se viene rilevato un elevato grado di variabilità della frequenza del polso, tale da influenzare il valore di SVV.



Barra di SQI. La barra di SQI **Lutto** riflette la qualità del segnale durante il monitoraggio dell'ossimetria o il monitoraggio non invasivo. La qualità del segnale si basa sulla condizione del catetere e sul posizionamento all'interno del vaso per la misurazione dell'ossimetria intravascolare o dell'indice di perfusione tissutale misurato mediante emissioni luminose nel vicino infrarosso per l'ossimetria tissutale. Per i livelli dell'indicatore dell'ossimetria, vedere la Tabella 12-3 a pagina 217. Per il monitoraggio non invasivo con fascetta per dito, SQI si basa sulla qualità del segnale della forma d'onda della pressione inviato dal sensore pletismografico della fascetta per dito. Per i livelli di SQI relativi al monitoraggio non invasivo, vedere la Tabella 11-2 a pagina 208.

Indicatori dello stato del target. L'indicatore colorato che circonda ogni riquadro di monitoraggio indica lo stato clinico del paziente. Per conoscere i colori degli indicatori e i loro significati clinici, vedere la Tabella 7-2 a pagina 144.

Nota

Quando si utilizza il parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, gli indicatori dello stato del paziente differiscono da quelli descritti. Per conoscere gli indicatori dello stato del paziente disponibili quando si utilizza la funzione Hypotension Prediction Index Acumen, vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244.

5.3.2 Vista di monitoraggio principale

La vista di monitoraggio principale visualizza una combinazione della vista di monitoraggio dei trend grafici (vedere Vista di monitoraggio dei trend grafici a pagina 98) e una variazione semicircolare della vista di monitoraggio Cockpit (vedere Schermata Cockpit a pagina 106). L'indicatore Cockpit visualizzato nella parte inferiore della vista di monitoraggio principale utilizza un'area semicircolare. Vedere Figura 5-6 a pagina 98. I parametri chiave visualizzati sugli indicatori dei parametri nella parte inferiore della vista di monitoraggio principale utilizza un'area semicircolare. Vedere Figura 5-6 a pagina 98. I parametri chiave visualizzati sugli indicatori dei parametri nella parte inferiore della vista di monitoraggio principale possono essere quattro parametri chiave diversi da quelli monitorati sui trend grafici e nei riquadri dei parametri visualizzati sullo schermo. Nella vista di monitoraggio principale è possibile visualizzare un massimo di otto parametri chiave. La posizione di qualsiasi parametro chiave nella schermata può essere modificata tenendo premuto il riquadro del parametro o l'indicatore del parametro, quindi trascinandolo e rilasciandolo nella nuova posizione desiderata.



Figura 5-6: Vista di monitoraggio principale

5.3.3 Vista di monitoraggio dei trend grafici

La schermata di monitoraggio dei trend grafici visualizza lo stato attuale e la cronologia dei parametri monitorati. L'estensione della cronologia visualizzata per i parametri monitorati può essere configurata regolando la scala dei tempi.

Quando è attivato l'intervallo target per il parametro in questione, la linea tracciata nel grafico è visualizzata in diversi colori con uno specifico significato: il verde indica che il parametro rientra nell'intervallo target, il giallo indica che il valore è al di fuori dell'intervallo target, ma rientra nell'intervallo di allarme fisiologico, e il rosso indica che il valore è al di fuori dell'intervallo di allarme. Quando l'intervallo target è disattivato per il parametro, la linea del grafico è bianca. La codifica del grafico a colori può essere disattivata attraverso le impostazioni generali. I colori corrispondono a quelli dell'indicatore dei target clinici (contorno del riquadro del parametro) presente nei riquadri dei parametri chiave nel grafico dei trend, quando i target sono attivati per il parametro in questione. I limiti di allarme di ogni parametro vengono visualizzati come frecce colorate sull'asse Y del grafico.

Nota

I trend grafici del parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, sono indicati con una linea di trend bianca quando non ricadono nell'intervallo di allarme e con una linea di trend rossa quando rientrano in tale intervallo.



Figura 5-7: Schermata dei trend grafici

Per cambiare la scala dei tempi dei parametri visualizzati, toccare all'esterno dell'area del grafico lungo l'asse X o Y: si apre il menu popup della scala. Toccare il lato del valore del pulsante **Tempo trend grafici** per selezionare un periodo di tempo diverso. Per cambiare l'ordine di un grafico del trend, tenere premuto il grafico, quindi trascinarlo e rilasciarlo in una nuova posizione. Per unire più grafici, rilasciare il grafico di un parametro su un



altro grafico del trend oppure toccare l'icona di unione **della c**he si trova tra un grafico e l'altro. I valori dell'asse Y per il secondo parametro saranno visualizzati sul lato destro del grafico. Per separare nuovamente i grafici dei

trend, toccare l'icona di espansione

5.3.3.1 Modalità di scorrimento trend grafici

44 ▷ 😢 🕨

Scorrendo all'indietro è possibile visualizzare fino a 72 ore di dati dei parametri monitorati. Per iniziare lo scorrimento, scorrere verso destra/sinistra oppure toccare il pulsante della modalità di scorrimento appropriata come mostrato sopra. Continuare a toccare il pulsante della modalità di scorrimento per aumentare la velocità di scorrimento. La schermata tornerà alla modalità in tempo reale due minuti dopo che il pulsante di

scorrimento è stato toccato o se viene toccata l'icona di annullamento . La velocità di scorrimento apparirà tra i pulsanti di scorrimento.

Impostazione di scorrimento	Descrizione		
>>>	Scorre al doppio della scala dei tempi attuale		
>>	Scorre secondo la scala dei tempi attuale (larghezza di un grafico)		
>	Scorre alla metà della scala dei tempi attuale (larghezza di metà del grafico)		

Tabella 5-1: Velocità di scorrimento dei trend grafici

Mentre è in modalità di scorrimento, l'utente può scorrere su dati più vecchi di quelli visualizzati nella scala dei tempi attuale.

Non è possibile toccare dopo i dati più recenti o prima dei dati più vecchi. Il grafico scorre solo dove sono disponibili i dati.

5.3.3.2 Eventi di intervento

Nella schermata dei trend grafici o nelle altre viste di monitoraggio che visualizzano trend grafici, come la vista

di monitoraggio principale, selezionando l'icona di intervento appare un menu dei tipi di intervento, con i dettagli e una sezione per le note.



Figura 5-8: Trend grafici: finestra di intervento

Per immettere un nuovo intervento:

- 1. Selezionare il tipo di **Intervento** dal menu **Nuovo intervento** sulla sinistra. Utilizzare le frecce di scorrimento verticale per visualizzare tutti i tipi di **Intervento** disponibili.
- 2. Selezionare Dettaglio dall'etichetta del menu di destra. Non specificata è l'impostazione predefinita.



per inserire eventuali note (facoltativo).

Toccare l'icona di invio

Per inserire un Intervento precedentemente utilizzato:

- 1. Selezionare una voce di Intervento dalla scheda dell'elenco Recenti.
- 2. Per aggiungere, modificare o rimuovere una nota, toccare l'icona della tastiera 🛄



3.

4.

Intervento	Indicatore	Тіро
Intervento		Inotropo
	V	Vasodilatatore
	(verde)	Vasopressore
Posizionale		PLR
	V	Trendelenburg
	(viola)	
Fluidi		Eritrociti
	V	Colloide
	(blu)	Cristalloide
		Bolo di fluido*
Ossimetria		Calibrazione in-vitro*
	•	Prelievo sangue*
	(rosso)	Calibrazione in-vivo*
		Aggiornamento Hgb*
		Richiama dati ossimetria venosa*
Evento		PEEP
	\vee	Induzione
	(giallo)	Cannulazione
		СРВ
		Clamp. Incrociato
		Cardioplegia
		Flusso pompa
		Arresto circolatorio
		Riscaldamento
		Raffreddamento
		Perfusione cerebrale selettiva
Personalizzato		Evento personalizzato
	V	Calibrazione BP*
	(grigio)	
* Simboli generati da	l sistema	

Tabella 5-2: Eventi di intervento

Nota

Gli interventi avviati attraverso il menu degli strumenti clinici, come quelli relativi a Ossimetria venosa, Calibrazione BP o test di reattività al fluido, sono generati dal sistema e non possono essere inseriti attraverso il menu di analisi di intervento.

Dopo la selezione del tipo di intervento, su tutti i grafici appaiono dei simboli visivi che rappresentano l'intervento. I simboli possono essere selezionati per ottenere maggiori informazioni. Dopo aver toccato il simbolo, viene visualizzato un fumetto informativo. Vedere Figura 5-9 a pagina 102. Il fumetto informativo visualizza l'intervento specifico, la data, l'ora e le note relative all'intervento. Toccando il pulsante di modifica l'utente può modificare ora, data e note dell'intervento. Toccando il pulsante di uscita, si chiude il fumetto.

Nota

Il fumetto con le informazioni sull'intervento ha un timeout di 2 minuti.

Modifica di un intervento

Ora, data e nota associata di ogni intervento possono essere modificate dopo l'inserimento iniziale:

- 1. Toccare l'indicatore dell'evento di intervento 💙 associato all'intervento da modificare.
- 2. Toccare l'icona di modifica W situata sul fumetto delle informazioni.
- 3. Per modificare l'ora dell'intervento selezionato, toccare **Imposta ora** e inserire l'ora aggiornata con la tastierina numerica.
- 4. Per modificare la data, toccare Imposta data e inserire la data aggiornata con la tastierina numerica.

Nota

La data o l'ora dei simboli di intervento generati dal sistema non sono modificabili.

- 5. Toccare l'icona della tastiera
- 6. Toccare l'icona di invio 💊



Figura 5-9: Schermata trend grafici: fumetto delle informazioni sull'intervento

5.3.3.3 Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale

Per visualizzare la forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale, toccare l'icona di visualizzazione della

forma d'onda della pressione . L'icona di visualizzazione della forma d'onda è presente nella barra di navigazione durante il monitoraggio con la schermata principale o quella dei trend grafici visibile. Sopra al grafico del primo parametro monitorato verrà visualizzato un pannello con il grafico della forma d'onda della pressione in tempo reale. Una lettura numerica di pressione arteriosa media, diastolica e sistolica per ciascun battito verrà visualizzata al di sopra del riquadro del primo parametro monitorato. Per modificare la velocità di scorrimento (scala dell'asse X) del grafico, toccare l'area con la scala per aprire un menu popup che consente di inserire una nuova velocità di scorrimento. Se sono collegate diverse tecnologie di monitoraggio, toccare il nome del parametro nel riquadro del parametro della forma d'onda per passare da una forma d'onda della pressione monitorata all'altra.

Per interrompere la visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale, toccare l'icona

che consente di nascondere la forma d'onda della pressione 🖉



Nota

Se quando viene toccato il pulsante di visualizzazione della forma d'onda della pressione sono visualizzati 4 parametri chiave, la visualizzazione del 4° parametro chiave viene temporaneamente rimossa e il grafico della forma d'onda della pressione sanguigna viene collocato al di sopra dei grafici dei trend relativi ai 3 parametri chiave rimanenti.

5.3.4 Trend tabellari

La schermata dei trend tabellari visualizza i parametri chiave selezionati e la relativa cronologia sotto forma di tabella.

↓6% (10 min)							17.10.18
8		3.3	3.3	3.3	3.1	3.2	3.4
∔8% (10 min)							17.10.18
	56	56	56	56	52	55	59
⊥1% (10 min)							17.10.18
	50	50	50	50	50	50	53
†7% (10 min)							17.10.18
)) m ⁶	960 dyne-s-m ^e /cm ^e	960	960	960	1058	1008	1013
× >>	◀◀ ▷ 💈	17:16	17:15	17:14	17:13	17:12	17:11

Figura 5-10: Schermata dei trend tabellari

- 1. Per cambiare l'intervallo tra i valori, toccare l'interno della tabella.
- 2. Selezionare un valore nel popup **Incremento tabellare**.



Figura 5-11: Popup dell'incremento tabellare

5.3.4.1 Modalità di scorrimento del trend tabellare

Scorrendo all'indietro è possibile visualizzare fino a 72 ore di dati. La modalità di scorrimento è basata sul numero di celle. Sono disponibili tre velocità di scorrimento: 1x, 6x e 40x.

44 🕞 😢 🕨

Mentre la schermata scorre, sulla tabella appare la data. Se il periodo di tempo è relativo a due giorni, sullo schermo appariranno entrambe le date.

1. Per iniziare lo scorrimento, toccare e tenere premuta una delle frecce doppie sotto i riquadri parametro. La velocità di scorrimento apparirà tra le icone di scorrimento.

Impostazione	Ora	Velocità
>	Una cella	Lenta
>>	Sei celle	Moderata
$ \rangle \rangle \rangle$	Quaranta celle	Rapida

Tabella 5-3: Velocità di scorrimento del trend tabellare

2. Per uscire dalla modalità scorrimento, smettere di toccare la freccia di scorrimento o toccare l'icona di



Nota

La schermata tornerà alla modalità in tempo reale due minuti dopo che l'icona di scorrimento è stata toccata per l'ultima volta o se viene toccata l'icona di annullamento.

5.3.5 Suddivisione trend grafici/tabellari

La schermata suddivisa dei trend grafici/tabellari visualizza una combinazione delle viste di monitoraggio dei trend grafici e tabellari. Questa visualizzazione è utile per vedere lo stato corrente e la cronologia dei parametri monitorati selezionati in formato grafico e altri parametri monitorati selezionati in formato tabellare allo stesso tempo.

Se sono selezionati due parametri chiave, il primo parametro chiave è visualizzato nel formato di trend grafico e il secondo nel formato di trend tabellare. I parametri chiave possono essere modificati toccando l'etichetta del parametro posizionata sul riquadro parametro. Se sono selezionati più di due parametri chiave, i primi due parametri sono visualizzati nel formato di trend grafico e il terzo e il quarto, se ne è stato selezionato un quarto, sono visualizzati nel formato di trend tabellare. La scala temporale relativa ai dati visualizzati su qualsiasi vista dei trend grafici dei parametri chiave è indipendente dalla scala temporale visualizzata nelle viste dei trend tabellari. Per ulteriori informazioni sulla vista dei trend grafici, vedere Vista di monitoraggio dei trend grafici a pagina 98. Per ulteriori informazioni sulla vista dei trend tabellari, vedere Trend tabellari a pagina 103.

5.3.6 Schermata della fisiologia

Nella schermata della fisiologia è visualizzata un'animazione che riflette l'interazione tra il cuore, il sangue e il sistema vascolare. L'aspetto di questa schermata varia in base alla tecnologia di monitoraggio che si utilizza. Ad esempio, se la funzione dell'ossimetria tessutale è attivata, sono presenti tre ulteriori animazioni che visualizzano le sedi di misurazione dell'ossimetria tessutale disponibili, insieme ai parametri emodinamici. Vedere Schermata della fisiologia dell'ossimetria tessutale a pagina 242. Insieme all'animazione vengono mostrati i valori dei parametri in modo continuo.



Figura 5-12: Schermata della fisiologia durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

Nella schermata della fisiologia, l'immagine del cuore che batte è una rappresentazione visiva della frequenza cardiaca e non una rappresentazione esatta dei battiti al minuto. Le caratteristiche chiave di questa schermata sono contrassegnate da numeri nella Figura 5-12 a pagina 105. Questo esempio è relativo alla schermata della fisiologia continua durante il monitoraggio attivo con il modulo HemoSphere Swan-Ganz e i segnali di ECG, MAP e CVP in ingresso analogico.

- 1. I dati dei parametri ScvO₂/SvO₂ e l'indicatore di qualità del segnale (SQI) sono visualizzati qui mentre il cavo per ossimetria HemoSphere è collegato e monitora attivamente la saturazione di ossigeno venoso.
- 2. La gittata cardiaca (CO/CI) è indicata sul lato arterioso dell'animazione del sistema vascolare. La velocità dell'animazione del flusso ematico si regola in base al valore di CO/CI e ai limiti dell'intervallo target inferiori/superiori selezionati per quel parametro.
- 3. La resistenza vascolare sistemica, indicata al centro dell'animazione del sistema vascolare, è disponibile durante il monitoraggio di CO/CI quando si utilizzano in ingresso segnali analogici di pressione MAP e CVP provenienti da un monitor paziente collegato o da due cavi di pressione HemoSphere, dal momento che SVR = [(MAP-CVP)/CO] × 80. Durante la modalità di monitoraggio minimamente invasivo, è richiesta solo l'immissione di CVP tramite la schermata di inserimento di CVP oppure il monitoraggio di CVP attraverso l'ingresso analogico o con un cavo di pressione HemoSphere. Il livello di restringimento visualizzato nel vaso sarà regolato sulla base del valore di SVR derivato e dei limiti dell'intervallo target inferiori/superiori selezionati per tale parametro.

Le impostazioni di allarmi/target possono essere regolate dalla schermata di impostazione Alarmi / Target (vedere Schermata di impostazione allarmi/target a pagina 145) oppure selezionando il parametro desiderato come parametro chiave e accedendo al menu di configurazione dei riquadri toccando all'interno del riquadro del parametro.

L'esempio mostrato in Figura 5-12 a pagina 105 è relativo al monitoraggio con un modulo HemoSphere Swan-Ganz. In altre modalità di monitoraggio l'aspetto e i parametri visualizzati saranno differenti. Ad esempio, durante il monitoraggio nella modalità di monitoraggio con sensore FloTrac, FC_{med} viene sostituito da PR, compaiono PPV e SVV (se configurati) e EDV e RVEF non vengono mostrati.

5.3.6.1 Indicatore di pendenza SVV

L'indicatore di pendenza SVV è una rappresentazione grafica della curva di Frank-Starling utilizzata durante la valutazione del valore della variazione del volume di eiezione (SVV). Compare nella schermata della fisiologia quando si usano le modalità di monitoraggio minimamente invasiva e non invasiva. Il colore dell'indicatore varia a seconda degli intervalli target impostati. Un valore di SVV pari al 13% viene visualizzato approssimativamente nel punto di flessione della curva. L'indicatore è visualizzato sulle schermate di fisiologia e fisiologia storica.



L'utente può attivare o disattivare la visualizzazione dell'indicatore SVV, del valore del parametro e dell'indicatore di filtro SVV superato dalle impostazioni del monitor (menu delle impostazioni delle schermate di monitoraggio). È attivata l'impostazione predefinita. Il sistema non mostrerà l'indicatore SVV sulla curva dell'indicatore SVV quando l'indicatore di filtro SVV superato è attivo.

5.3.7 Schermata Cockpit

Questa schermata di monitoraggio, mostrata in Figura 5-13 a pagina 106, visualizza grandi quadranti dei parametri con i valori dei parametri monitorati. La sfere dei parametri in Cockpit indicano graficamente range e valori di allarmi/target, e utilizzano indicatori ad ago per mostrare dove cade il valore corrente del parametro. Analogamente ai riquadri parametro standard, il valore all'interno del quadrante lampeggia quando il parametro è in allarme.



Figura 5-13: Schermata di monitoraggio Cockpit

I quadranti dei parametri chiave sulla schermata cockpit mostrano un indicatore di target e allarme più complesso del riquadro parametro standard. Il range di visualizzazione completo del parametro viene utilizzato per creare un quadrante che va dai trend grafici minimi alle impostazioni massime. Per indicare il valore corrente nella scala circolare del quadrante viene utilizzato un ago. Quando gli intervalli target sono abilitati, vengono usati il rosso (zona di allarme), il giallo (zona di avviso del target) e il verde (zona accettabile del target) per indicare le regioni del target e di allarme all'interno del quadrante circolare. Quando gli intervalli target non sono abilitati, l'area circolare del quadrante è completamente di colore grigio e gli indicatori di target o allarme sono rimossi. La freccia di indicazione del valore cambia per indicare quando i valori sono al di fuori dei limiti della scala del quadrante.

5.3.8 Relazione fisiologica

La schermata della relazione fisiologica indica il bilancio fra l'erogazione di ossigeno (DO₂) e il consumo di ossigeno (VO₂). Si aggiorna automaticamente quando cambiano i valori dei parametri in modo che i valori siano sempre aggiornati. Le linee di connessione evidenziano la relazione fra i parametri.

5.3.8.1 Modalità continue e storiche

La schermata della relazione fisiologica ha due modalità: continua e storica. In modalità continua, i valori intermittenti e derivati vengono mostrati sempre come non disponibili. Hgb fa eccezione ed è disponibile come parametro intermittente in modalità continua con l'indicazione di data e ora dell'ultimo valore calcolato/ inserito.



Figura 5-14: Schermata della relazione fisiologica durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

- 1. Le linee verticali sopra e sotto i parametri appaiono nello stesso colore della spia del parametro.
- 2. Le linee verticali che collegano direttamente due parametri appaiono dello stesso colore della spia del parametro più in basso (ad esempio, la linea tra SVRI e MAP in Figura 5-14 a pagina 107).
- 3. Le linee orizzontali sono dello stesso colore della linea al di sopra di esse.
- 4. La barra di sinistra appare dopo l'esecuzione di una serie di boli. Toccare l'icona dell'orologio/della forma d'onda, quando è disponibile, per visualizzare i dati storici (vedere Figura 5-14 a pagina 107).
- 5. Toccare l'icona iCO, quando è disponibile, per aprire la schermata di configurazione della nuova serie di termodiluizione.

L'esempio mostrato in Figura 5-14 a pagina 107 è relativo al monitoraggio con un modulo HemoSphere Swan-Ganz. In altre modalità di monitoraggio l'aspetto e i parametri visualizzati saranno differenti. Ad esempio, durante il monitoraggio nella modalità di monitoraggio minimamente invasivo, FC_{med} viene sostituito da PR, compaiono PPV e SVV (se configurati) e EDV e RVEF non vengono mostrati.

Nota

Prima che venga eseguita una serie di termodiluizione e prima che venga immesso qualsiasi valore (vedere Caselle dei parametri a pagina 109) le icone dell'orologio/della forma d'onda e iCO non appaiono. Sono visualizzati solo i parametri continui disponibili.



Figura 5-15: Schermata dei dati della relazione fisiologica storica

Nota

La schermata della relazione fisiologica storica mostra la maggior parte dei parametri disponibili sul sistema in un dato momento. La schermata visualizza le linee di connessione fra i parametri, che evidenziano le relazioni tra di essi. La schermata della relazione fisiologica storica mostra i parametri chiave configurati (fino a otto) sul lato destro dello schermo. In alto è presente una serie orizzontale di etichette che consente all'utente di navigare nel database delle registrazioni storiche. I tempi delle registrazioni corrispondono alle serie di boli di termodiluizione e ai calcoli dei valori derivati.

La schermata della relazione fisiologica storica consente all'utente di immettere i parametri utilizzati per il calcolo dei parametri derivati **DO**₂ e **VO**₂ solo sulla registrazione più recente. I valori immessi sono relativi al momento della registrazione e non al momento attuale.

Alla schermata della relazione fisiologica storica si accede attraverso l'icona dell'orologio/della forma d'onda

nella schermata della relazione fisiologica continua. Toccare l'icona indietro per tornare alla schermata della relazione fisiologica continua. A questa schermata non è associato un timeout di 2 minuti.
Per calcolare i valori di **DO**₂ e **VO**₂, è necessaria la pressione parziale dell'ossigeno arterioso (PaO₂) e venoso (PvO₂). Per la schermata della relazione fisiologica storica, viene usato un valore di PaO₂ e PvO₂ pari a zero (0). Per calcolare DO₂ e VO₂ con valori diversi da zero (0) per PaO₂ e PvO₂, utilizzare il **Calcolatore parametri derivati** (vedere Calcolatore di parametri derivati a pagina 118).

5.3.8.2 Caselle dei parametri

Ogni casella di parametro piccola visualizza:

- Nome del parametro
- Unità del parametro
- Valore del parametro (se disponibile)
- Indicatore di stato clinico del target (se è disponibile un valore)
- Indicatore SVV (laddove applicabile)
- Indicazione data e ora del parametro (per HGB)

Se il parametro è in stato di errore, il valore è vuoto, per indicare che è o era non disponibile al momento della visualizzazione.





5.3.8.3 Impostazione dei target e immissione dei valori dei parametri

Per cambiare le impostazioni dei target o immettere un valore, toccare un parametro per visualizzare il popup di immissione/target. Il popup di immissione/target della relazione fisiologica viene visualizzato quando si toccano le caselle piccole della relazione fisiologica relative ai parametri seguenti:

- Hgb
- SaO₂
- **SvO₂/ScvO₂** (quando non è disponibile nessuna misurazione con cavo per ossimetria HemoSphere)



Figura 5-17: Popup di immissione/target della relazione fisiologica

Quando il valore è stato accettato, viene creata una nuova registrazione storica della relazione fisiologica con indicazione di data e ora. Questa comprende:

- I dati continui attuali del parametro
- Il valore immesso e qualsiasi valore calcolato derivato

La schermata della relazione fisiologica storica viene mostrata insieme alla registrazione appena creata; si può quindi immettere manualmente il resto dei valori per calcolare qualsiasi valore derivato.

5.3.9 Schermata di posizionamento rispetto all'obiettivo

La schermata di posizionamento rispetto all'obiettivo consente di monitorare e tenere traccia della relazione tra due parametri chiave, tracciando su un piano XY il grafico dell'uno in funzione dell'altro.

Il singolo punto blu pulsante rappresenta l'intersezione tra i due parametri e si sposta in tempo reale man mano che cambiano i valori dei parametri. I cerchi aggiuntivi rappresentano il trend storico dei parametri: i cerchi più piccoli indicano i dati meno recenti.

Il riquadro della zona target verde rappresenta l'intersezione delle zone target verde dei parametri. Le frecce rosse sugli assi X e Y rappresentano i limiti di allarme dei parametri.

Vengono tracciati i valori dei primi due parametri chiave selezionati, rispettivamente sull'asse Y e sull'asse X, come mostrato in Figura 5-18 a pagina 110.



Figura 5-18: Schermata di posizionamento rispetto all'obiettivo

In questa schermata possono essere effettuate le seguenti regolazioni:

- Per regolare l'intervallo temporale tra i cerchi dei trend storici, toccare l'icona dell'intervallo di trend
 visualizzata sullo schermo.
- Per disattivare i cerchi dei trend storici, tenere premuta l'icona dell'intervallo di trend finché non appare Off.
- Per regolare la scala dell'asse X o Y, toccare un punto dell'asse corrispondente.
- Se l'attuale intersezione dei parametri si sposta fuori dalla scala del piano X/Y, apparirà un messaggio che lo segnala all'utente.

5.4 Formato di monitoraggio concentrato

Il formato di monitoraggio concentrato consente all'utente di visualizzare i valori della pressione arteriosa unitamente ai dati monitorati per un massimo di tre parametri chiave in un layout di schermata semplificato.

5.4.1 Selezione della vista di monitoraggio

1

Per selezionare una vista di monitoraggio nel formato di monitoraggio concentrato, toccare l'icona delle

impostazioni

→ scheda **Selezionare schermate**

Vedere Figura 5-3 a pagina 94.

La vista di monitoraggio concentrato mette a disposizione tre viste di monitoraggio:



Concentrato principale (vedere Schermata di monitoraggio concentrato principale a pagina 113)



- 2 Trend grafici concentrati (vedere Schermata Trend grafici concentrati a pagina 114)
- **3** Grafico concentrato (vedere Schermata Grafico concentrato a pagina 115)

I tre formati di monitoraggio concentrato sono visualizzati nella parte inferiore del menu di selezione della vista di monitoraggio, con pulsanti che rappresentano l'aspetto della schermata di monitoraggio. Toccare il pulsante relativo a una vista di monitoraggio per visualizzare i parametri chiave in una schermata con il formato corrispondente.

Nota

Se durante il monitoraggio si selezionano quattro parametri utilizzando i formati descritti in Viste di monitoraggio a pagina 94, quindi si passa al formato di monitoraggio concentrato, saranno visualizzati solo i primi tre parametri selezionati.

5.4.2 Riquadro della forma d'onda della pressione sanguigna

In tutte le viste di monitoraggio concentrato viene visualizzata la forma d'onda della pressione sanguigna. Vedere Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale a pagina 102. La visualizzazione concentrata della forma d'onda della pressione utilizza un formato simile a quello del riquadro parametro concentrato, descritto di seguito, per la visualizzazione dei valori numerici della pressione sanguigna.

5.4.3 Riquadro del parametro concentrato

L'elemento chiave nella vista di monitoraggio concentrato è il riquadro parametro concentrato. Il riquadro parametro concentrato visualizza informazioni simili a quelle del riquadro parametro classico descritte in Riguadri parametro a pagina 94. Nella vista concentrata, il colore del riguadro intero cambia per corrispondere a quello dello stato target. Se, ad esempio, il colore dello sfondo del riquadro visualizzato in Figura 5-19 a pagina 112 è verde, il valore è compreso nell'intervallo target. Se il monitoraggio è disabilitato o sospeso, lo sfondo appare nero.



- 2. Indicatore allarme acustico
- 3. Valore parametro

Figura 5-19: Riquadro del parametro concentrato

5.4.4 Modifica dei parametri

Per modificare i parametri nella vista di monitoraggio concentrato, toccare un punto sopra la linea centrale del riquadro del parametro, dove è visualizzato il nome del parametro. Vedere Figura 5-20 a pagina 113.



1. Toccare sopra la linea per modificare il parametro 2. Toccare sotto la linea per modificare i valori di allarme/target

Figura 5-20: Riquadro parametro concentrato: selezione del parametro e dell'allarme/target

Sarà visualizzato il menu di selezione parametro. Vedere Figura 5-4 a pagina 95. Nel menu di selezione parametro, i parametri sono organizzati in categorie. Per una descrizione di queste categorie, vedere Modifica dei parametri a pagina 95. I parametri attualmente selezionati appaiono evidenziati in blu. Gli altri parametri monitorati hanno il bordo blu. Selezionare uno dei parametri non evidenziati disponibili per monitorarlo attivamente.

5.4.5 Modifica di allarmi/target

Per modificare gli allarmi o i target di un parametro chiave nella vista di monitoraggio concentrato, toccare un punto sotto la linea centrale del riquadro del parametro, dove sono visualizzati il valore e le unità del parametro. Apparirà il menu **Alarmi / Target** di quel parametro. Per ulteriori informazioni su questo menu, vedere Allarmi / Target a pagina 142.

5.4.6 Schermata di monitoraggio concentrato principale

Nella schermata di monitoraggio concentrato principale sono visualizzati fino a tre parametri in colonne e la forma d'onda arteriosa è visualizzata nella parte superiore dello schermo. Ogni colonna riporta lo stesso titolo della categoria del parametro (ad esempio: **Flusso**, **Resistenza** o **Pressione**) e mostra un riquadro del parametro centrale, la variazione % continua o il valore di riferimento (se attivati) e un indicatore del target verticale a sinistra della colonna. Vedere Figura 5-21 a pagina 114.



- 1. L'indicatore del target verticale sul lato sinistro indica il valore corrente del parametro del paziente ed evidenzia la zona in cui si trova
- 2. Toccare l'indicatore della variazione continua del valore del parametro per commutare tra gli intervalli disponibili

Figura 5-21: Schermata di monitoraggio concentrato principale

L'indicatore verticale evidenzia la zona target del valore attuale nel colore corrispondente a quello del riquadro del parametro. Per modificare l'intervallo di variazione dei parametri, visualizzato come percentuale o valore, toccare il valore visualizzato alla base della colonna del parametro e commutare tra le diverse opzioni per l'intervallo (0, 5, 10, 15, 20 o 30 min o da un valore di riferimento quando è visualizzata una variazione del valore). Vedere Intervalli di tempo/media a pagina 136.

5.4.7 Schermata Trend grafici concentrati

La schermata Trend grafici concentrati visualizza un grafico della vista parametro nel tempo. Gli elementi di questa vista corrispondono a quelli della vista dei trend grafici descritti in Vista di monitoraggio dei trend grafici a pagina 98. Vedere tale sezione per informazioni su Eventi di intervento e Modalità di scorrimento trend grafici.



Figura 5-22: Schermata Trend grafici concentrati

La vista dei trend grafici concentrati nel formato a righe visualizza la categoria del parametro e il misuratore verticale sul lato sinistro, il grafico di trend al centro e il riquadro parametro a destra. Vedere Figura 5-22 a pagina 115. Regolare la scala temporale o il limite superiore/inferiore del valore del parametro toccando in un punto dell'asse delle ascisse o delle ordinate del grafico di trend del parametro. Per informazioni sull'impostazione degli intervalli da visualizzare per tutti i parametri, vedere Regolazione delle scale a pagina 149. Le opzioni di menu selezionate mediante il menu d'impostazione dei parametri influiscono su tutti i formati delle viste dei trend grafici: la schermata Grafico concentrato e la vista dei Trend grafici illustrata in Vista di monitoraggio dei trend grafici a pagina 98.

5.4.8 Schermata Grafico concentrato

La schermata Grafico concentrato visualizza tutti i parametri disponibili per un massimo di tre delle categorie di parametri descritte in Modifica dei parametri a pagina 95. Solo il parametro superiore, visualizzato come riquadro del parametro, è configurabile come parametro chiave ed è corredato da allarmi visivi/acustici (con opzione di allarme). Per modificare il parametro chiave, toccare il nome del parametro sopra la linea del riquadro del parametro. Il menu di selezione parametro per la vista Grafico concentrato visualizza unicamente i parametri disponibili nella categoria di parametro selezionata. I valori di parametro che appaiono sotto il riquadro del parametro superiore sono visualizzati in caratteri di colore corrispondente a quello dell'intervallo target corrente. I target di questi parametri non configurati si regolano toccando un punto del riquadro del parametro più piccolo per accedere al menu di configurazione **Alarmi / Target** per quel parametro.



Figura 5-23: Schermata Grafico concentrato

Per modificare la categoria di parametri visualizzata, toccare la categoria di parametri attualmente visualizzata nella parte alta della colonna. Apparirà un menu a comparsa (Figura 5-24 a pagina 116). Toccare la categoria di parametri sostitutiva.

Seleziona categoria			
FLUSSO	PRESSIONE	OSSIMETRIA	
RESISTENZA	FUNZIONE RV	ACUMEN	×

Figura 5-24: Vista Grafico concentrato: configurazione colonne

5.5 Strumenti clinici

La maggior parte delle opzioni del menu delle azioni cliniche è relativa alla modalità di monitoraggio corrente (ad esempio, durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz). Le seguenti azioni cliniche sono disponibili in tutte le modalità di monitoraggio.

5.5.1 Selezione della modalità di monitoraggio

La pagina **Selezionare la modalità di monitoraggio** permette all'utente di cambiare modalità di monitoraggio. Questa schermata si apre prima dell'inizio di una nuova sessione di monitoraggio. Si può inoltre accedere a questa schermata:

• Toccando l'icona per la selezione della modalità di monitoraggio nella parte superiore della barra di navigazione



Toccando l'icona delle impostazioni



Selezionare la modalità di monitoraggio

Da questa schermata, l'utente può scegliere fra le tecnologie di monitoraggio collegate. Il monitoraggio dell'ossimetria è disponibile in tutte le modalità di monitoraggio.



Pulsante della modalità di monitoraggio minimamente invasivo. L'utente può selezionare questo pulsante per scegliere il monitoraggio emodinamico minimamente invasivo con il cavo di pressione HemoSphere. In questa modalità è disponibile anche il monitoraggio con un TruWave DPT.



Pulsante della modalità di monitoraggio invasivo. L'utente può selezionare questo pulsante per scegliere il monitoraggio emodinamico invasivo con un modulo HemoSphere Swan-Ganz.



Pulsante della modalità di monitoraggio non invasivo. L'utente può premere questo pulsante per scegliere il monitoraggio emodinamico non invasivo con un modulo HemoSphere ClearSight.

Toccare l'icona home per continuare con la modalità di monitoraggio selezionata. Comparirà la lettera "S" (**S**) sull'asse X della vista di monitoraggio dei trend grafici, posizionata nel momento in cui è avvenuto il cambio della modalità di monitoraggio.

5.5.2 Inserimento CVP

La schermata Inserimento CVP consente all'utente di inserire un valore di CVP del paziente per effettuare continuamente il calcolo di SVR/SVRI quando sono disponibili i dati su MAP.

Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici → icona Inserire
 CVP
 Inserire il valore di CVP.
 Toccare l'icona home per tornare alla schermata di monitoraggio principale.

Nota

CVP non può essere inserito quando è attivo il monitoraggio di CVP con il cavo di pressione HemoSphere e un trasduttore TruWave (vedere la Tabella 5-4 a pagina 117 e Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT a pagina 189).

Il valore predefinito per CVP quando non viene rilevata nessuna sorgente è pari a 5 mmHg. Se si utilizza il valore CVP predefinito (5 mmHg), rivedere e aggiornare periodicamente il CVP inserendo manualmente il CVP poiché sono necessarie modifiche quando il valore CVP attuale differisce significativamente. Questo valore predefinito può essere modificato. Vedere Impostazioni CVP a pagina 151.

I valori CVP possono essere ottenuti nei modi seguenti:

- Monitorati direttamente con un trasduttore di pressione TruWave e un cavo di pressione HemoSphere (vedere Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT a pagina 189).
- Tramite un dispositivo di monitoraggio esterno con un ingresso analogico (vedere Ingresso segnale di pressione analogico a pagina 137).
- Come valore statico inserito manualmente dall'utente (Inserimento CVP).

Quando sono disponibili più sorgenti per CVP, il monitor attribuirà una priorità ai valori sulla base della Tabella 5-4 a pagina 117.

Priorità	Valore CVP utilizzato
1	Cavo di pressione HemoSphere e trasduttore di pressione TruWave

Tabella 5-4: Assegnazione delle priorità ai valori CVP

Priorità	Valore CVP utilizzato	
2*	Ingresso analogico	
3	Inserimento CVP manuale/valore CVP predefinito	
* Una fonte di ingresso analogica per CVP può essere commutata all'inserimento manuale tramite la schermata Inserimento CVP		

5.5.3 Calcolatore di parametri derivati

Il **Calcolatore parametri derivati** consente all'utente di calcolare alcuni parametri emodinamici e fornisce un metodo comodo per visualizzare tali parametri per effettuare un calcolo una tantum.

l parametri che si possono calcolare dipendono dalla modalità di monitoraggio e possono comprendere: CPO/ CPI, DO₂/DO₂I, ESV/ESVI, SVI/SV, VO₂/VO₂I, VO₂e/VO₂Ie, SVR/SVRI, LVSWI, RVSWI e PVR.



3. Toccare l'icona home **LLLI** per tornare alla schermata di monitoraggio.

5.5.4 Revisione degli eventi

Usare **Rev. eventi** per visualizzare gli eventi di sistema e correlati ai parametri che si sono verificati durante il monitoraggio. È riportata l'ora di inizio e fine di qualsiasi errore, avviso, allarme fisiologico o messaggio di sistema. Vengono registrate fino a 72 ore di eventi e messaggi di allarme, ordinati con l'evento più recente in alto.

1. Toccare l'icona delle impostazioni

scheda Strumenti clinic



Toccare l'icona di scelta rapida Rev. eventi sulla barra delle informazioni



Strumenti clinici

icona Rev.

 Per visualizzare gli eventi registrati dal sistema (vedere la Tabella 5-5 a pagina 118) selezionare la scheda Eventi. Per visualizzare i messaggi generati dal sistema, toccare la scheda Allarmi. Per scorrere la schermata verso l'alto o verso il basso, toccare i tasti freccia.



3. Toccare l'icona home **LLLI** per tornare alla schermata di monitoraggio.

Nella scheda Eventi del registro della revisione eventi sono inclusi i seguenti eventi.

Tabella 5-5: Eventi inclusi nella revisione

Evento	Al momento della registrazione
Sensore Acumen IQ azzerato	Un sensore Acumen IQ connesso è azzerato

Evento	Al momento della registrazione	
AFM - Bolo di fluido #{0} - Iniziato (bolo utente)	È attiva una sessione AFM ed è avviato un bolo specificato dall'utente	
	{0} è il numero che identifica il bolo nella sessione AFM corrente	
	Nota: {0}(numero) include i boli avviati su consiglio dell'algoritmo AFM e i boli specificati dall'utente	
AFM - Bolo di fluido #{0} arrestato	È attiva una sessione AFM ed è arrestato un bolo	
({1} ml, durata: {2} min {3} s)	{0} è il numero che identifica il bolo nella sessione AFM corrente	
	{1} corrisponde al volume somministrato per il bolo	
	{2}, {3} corrisponde alla durata della somministrazione del bolo in minuti ({2}) e secon- di ({3})	
	Nota: {0}(numero) include i boli avviati su consiglio dell'algoritmo AFM e i boli specificati dall'utente	
AFM - Bolo di fluido #{0} - Analisi	È attiva una sessione AFM ed è stata completata un'analisi del bolo	
completata	{0} è il numero che identifica il bolo nella sessione AFM corrente	
	Nota: {0}(numero) include i boli avviati su consiglio dell'algoritmo AFM e i boli specificati dall'utente	
AFM - Bolo di fluido #{0} - Analisi	È attiva una sessione AFM ed è stata rifiutata un'analisi del bolo	
declinata	{0} è il numero che identifica il bolo nella sessione AFM corrente	
	Nota: {0}(numero) include i boli avviati su consiglio dell'algoritmo AFM e i boli specificati dall'utente	
AFM - Bolo di fluido #{0} - Analisi	È attiva una sessione AFM ed è iniziata un'analisi del bolo	
iniziata	{0} è il numero che identifica il bolo nella sessione AFM corrente	
	Nota: {0}(numero) include i boli avviati su consiglio dell'algoritmo AFM e i boli specificati dall'utente	
AFM - Bolo di fluido #{0} iniziato	È attiva una sessione AFM ed è avviato un bolo su consiglio dell'algoritmo AFM	
	{0} è il numero che identifica il bolo nella sessione AFM corrente	
	Nota: {0}(numero) include i boli avviati su consiglio dell'algoritmo AFM e i boli specificati dall'utente	
AFM - Bolo di fluido consigliato	L'algoritmo AFM sta consigliando l'uso di un bolo	
AFM - Fluido non consigliato	L'algoritmo AFM non sta consigliando l'uso di un bolo	
AFM - Suggerimento fluido decli- nata	È attiva una sessione AFM e l'utente ha rifiutato un bolo consigliato dall'algoritmo AFM	
AFM - Bolo di prova consigliato	L'algoritmo AFM sta consigliando un bolo di prova	
AFM avvicinamento a volume mas- simo caso: {0} / {1} ml	È attiva una sessione AFM e il bolo AFM è stato sospeso dal sistema poiché il volume per il caso monitorato sta raggiungendo il volume massimo per il caso	
	{0} è il volume per il caso monitorato al termine della sessione AFM	
	{1} è il volume massimo per il caso attuale	
AFM volume massimo caso supera- to: {0} / {1} ml	È attiva una sessione AFM e il bolo AFM è stato sospeso dal sistema poiché il volume per il caso monitorato supera il volume massimo per il caso	
	{0} è il volume per il caso monitorato al termine della sessione AFM	
	{1} è il volume massimo per il caso attuale	

Evento	Al momento della registrazione	
Strategia del fluido AFM modifica-	È attiva una sessione AFM e l'utente modifica la strategia del fluido	
ta: {0}	{0} è la strategia del fluido attuale	
Volume massimo caso AFM impo- stato: {0} ml	È attiva una sessione AFM e l'utente modifica il volume massimo per il caso (o lo im- posta per la prima volta)	
	{0} è il volume massimo per il caso attuale	
Sessione AFM - Consigli accettati:	La sessione AFM attiva viene arrestata	
{0}, SVV $\leq 12\%$: {1}, volume monitorate totale: {2} ml	{0} è la % di suggerimenti fluido presi/dati dalla AFM	
	{1} corrisponde al tempo nel target per SVV \leq 12% per la sessione AFM	
	{2} è il volume monitorato totale al termine della sessione AFM	
Sessione AFM sospesa	La sessione AFM attiva viene sospesa	
Sessione AFM ripresa	La sessione AFM attiva viene ripresa dopo essere stata sospesa	
Sessione AFM avviata - Monitorag-	L'utente avvia una sessione AFM	
gio fluido: {0}, Modalità chirurgia:	{0} è il tipo di monitoraggio del fluido (Manuale)	
(1), Strategia del huido. (2)	{1} è la modalità chirurgia attuale	
	{2} è la strategia del fluido attuale	
Sessione AFM interrotta	Viene interrotta una sessione AFM	
Modalità chirurgia AFM modificata:	È attiva una sessione AFM e l'utente modifica la modalità chirurgia	
{0}	{0} è la modalità chirurgia attuale	
Pressione arteriosa azzerata	Un trasduttore di pressione TruWave è stato azzerato e l'etichetta corrispondente è ART	
Tempo medio – 5 secondi	Il tempo di media di CO/pressione è diventato di 5 secondi	
Tempo medio – 20 secondi	Il tempo di media di CO/pressione è diventato di 20 secondi	
Tempo medio – 5 minuti	Il tempo di media di CO/pressione è diventato di 5 minuti	
Calibrazione BP Cancellato	La Calibrazione BP esistente è stata cancellata	
Calibrazione BP Non riuscita RIFERI- MENTO: SYS {0}, DIA {1}	La calibrazione della pressione sanguigna non è riuscita, {0} è il valore di riferimento immesso dall'utente per SYS e {1} è il valore di riferimento immesso dall'utente per DIA	
Calibrazione BP Riuscita RIFERI- MENTO: SYS {0}, DIA {1}	La calibrazione della pressione sanguigna è stata completata con successo, {0} è il va- lore di riferimento immesso dall'utente per SYS e {1} è il valore di riferimento immesso dall'utente per DIA	
Modifica BSA	Il valore di S. corp. è cambiato rispetto al valore di S. corp. precedente (compreso il caso in cui il valore di S. corp. diventa nullo o era nullo in precedenza)	
Pressione venosa centrale azzerata	Un trasduttore di pressione TruWave è stato azzerato e l'etichetta corrispondente è CVP	
Test cavo CO superato	Il test del cavo CCO del paziente è stato eseguito e superato	
Monitoraggio CO avviato	È stato avviato il monitoraggio di CO	
Monitoraggio CO interrotto	L'utente o il sistema ha arrestato il monitoraggio di CO	
Monitoraggio ClearSight avviato	L'utente ha avviato il monitoraggio con il sistema non invasivo	

Evento	Al momento della registrazione	
Monitoraggio ClearSight avviato (nessun HRS; dito {0} {1} sopra il cuore)	L'utente ha avviato il monitoraggio con il sistema non invasivo senza HRS e l'offset di altezza verificato del dito monitorato corrisponde alla distanza specificata al di sopra del cuore, {0} è il valore e {1} è l'unità di misura (cm o pollici)	
Monitoraggio ClearSight avviato (nessun HRS; dito {0} {1} sotto il cuore)	L'utente ha avviato il monitoraggio con il sistema non invasivo senza HRS e l'offset di altezza verificato del dito monitorato corrisponde alla distanza specificata al di sotto del cuore, {0} è il valore e {1} è l'unità di misura (cm o pollici)	
Monitoraggio ClearSight avviato (nessun HRS; dito a livello del cuo- re)	L'utente ha avviato il monitoraggio con il sistema non invasivo senza HRS e l'offset di altezza verificato tra il dito monitorato e il cuore è zero	
Monitoraggio ClearSight interrotto	L'utente o il sistema ha interrotto il monitoraggio con il sistema non invasivo	
Monitoraggio ClearSight ripreso	Il monitoraggio è stato ripreso dopo un rilascio pressione della fascetta	
Il monitoraggio continuo ha rag- giunto il limite di 72 ore.	Il monitoraggio con il sistema non invasivo è stato interrotto a causa del limite di 72 ore	
Monitoraggio fascetta 1	È stato avviato il monitoraggio con la fascetta 1	
Monitoraggio fascetta 2	È stato avviato il monitoraggio con la fascetta 2	
Pressione della fascetta rilasciata	È avvenuto un rilascio pressione della fascetta	
Rilascio pressione fascetta confer- mato	È stato toccato il pulsante Conferma nella finestra popup di notifica Rilascio pressio- ne	
CVP cancellato	L'utente ha cancellato il valore di CVP inserito manualmente	
CVP inserito <valore><unità></unità></valore>	Un valore di CVP è stato inserito manualmente con il valore e le unità mostrati	
[IA#N] Prelievo sangue	L'opzione Prelievo è stata selezionata nella schermata relativa alla calibrazione prelie- vo in vivo. L'evento viene registrato come un'analisi di intervento dove #N è il numero progressivo degli interventi per questo paziente.	
Sensore FloTrac azzerato	Il sensore FloTrac o Acumen IQ è stato azzerato	
Basale di avvio FRT	È stata avviata una misurazione basale FRT	
Basale di fine FRT	È stata completata una misurazione basale FRT con un risultato valido	
Basale di annullamento FRT	È stata annullata una misurazione basale FRT	
Basale instabile FRT	È stata arrestata una misurazione basale FRT con un risultato valido; il risultato è però instabile	
Posizione di avvio FRT	È stata avviata una misurazione FRT	
Termine misurazione FRT	È stata arrestata una misurazione FRT con un risultato valido. Questo si verifica alla fine della posizione o quando l'utente tocca TERMINA ORA .	
Posizione di annullamento FRT	È stata annullata una misurazione FRT	
Dati insufficienti FRT	È stata arrestata una misurazione FRT non valida	
Sessione GDT avviata: #nn	È stata avviata una sessione di monitoraggio della GDT. 'nn' è il numero della sessione di monitoraggio della GDT del paziente attuale.	
Sessione GDT interrotta: #nn	È stata interrotta una sessione di monitoraggio della GDT. 'nn' è il numero della ses- sione di monitoraggio del paziente attuale.	
Sessione GDT sospesa: #nn	È stata sospesa una sessione di monitoraggio della GDT. 'nn' è il numero della sessio- ne di monitoraggio del paziente attuale.	
Sessione GDT ripresa: #nn	È stata ripresa una sessione di monitoraggio della GDT. 'nn' è il numero della sessione di monitoraggio del paziente attuale.	

Evento	Al momento della registrazione	
Target della Sessione GDT aggior- nati: #nn; <pppp>:<qqq><uuu>,<></uuu></qqq></pppp>	I target della sessione di monitoraggio della GDT sono stati aggiornati. 'nn' è il nume- ro della sessione di monitoraggio del paziente attuale, <pppp> è il parametro il cui intervallo target <qqq> con unità <uuu> è stato aggiornato. Sono stati aggiornati ul- teriori target <>.</uuu></qqq></pppp>	
Avviso HPI	L'avviso di Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, è diventato attivo [solo HPI]	
Avviso HPI confermato*	L'avviso di Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, è stato confermato* [solo HPI]	
Avviso HPI cancellato (conferma- to)*	L'avviso di Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, è stato cancellato poiché il va- lore di HPI era inferiore a 75 negli ultimi due aggiornamenti consecutivi da 20 secondi. Il popup ad alta priorità relativo ad HPI è stato confermato* prima che l'avviso venisse cancellato. [solo HPI]	
Avviso HPI cancellato (non confer- mato)*	L'avviso di Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, è stato cancellato poiché il va- lore di HPI era inferiore a 75 negli ultimi due aggiornamenti consecutivi da 20 secondi. Il popup ad alta priorità relativo ad HPI non è stato confermato* prima che l'avviso venisse cancellato. [solo HPI]	
HRS azzerato	L'HRS è stato azzerato dall'utente	
iCO bolo eseguita	È stata eseguita una iCO con bolo	
Calibrazione in-vitro	L'aggiornamento del cavo per ossimetria è stato completato dopo il processo di cali- brazione in vitro	
Calibrazione in-vivo	L'aggiornamento del cavo per ossimetria è stato completato dopo il processo di cali- brazione in vivo	
[IA#N] <sottotipo> <dettaglio> <nota></nota></dettaglio></sottotipo>	È stata eseguita un'analisi di intervento, dove #N è il numero progressivo degli inter- venti per questo paziente	
	<sottotipo> è il sottotipo di intervento selezionato (per interventi generali: Inotropo, Vasodilatatore o Vasopressore; per l'analisi del fluido: Eritrociti, Colloide o Cristalloide; per la posizione paziente: PLR o Trendelenburg; per gli eventi: PEEP, Induzione, Can- nulazione, CPB, Clamp. Incrociato, Cardioplegia, Flusso pompa, Arresto circolatorio, Riscaldamento, Raffreddamento, Perfusione cerebrale selettiva)</sottotipo>	
	<dettaglio> è il dettaglio selezionato</dettaglio>	
	<nota> è la nota aggiunta dall'utente</nota>	
[IA#N] Reimpostazione ∆ctHb ini- ziata	Viene toccato il pulsante Reimposta ΔctHb sulla schermata Strumenti ctHb	
[IA#N] Aggiornamento Hgb	L'aggiornamento del cavo per ossimetria è stato completato dopo il processo di ag- giornamento di Hgb	
[IA#N] Personalizzato <dettaglio> <nota></nota></dettaglio>	È stata eseguita un'analisi di intervento personalizzata dove #N è il numero progressi- vo degli interventi per questo paziente	
	<dettaglio> è il dettaglio selezionato</dettaglio>	
	<nota> è la nota aggiunta dall'utente</nota>	
[IA#N aggiornato] Nota: <nota ag-<br="">giornata></nota>	La nota associata all'N-simo intervento è stata modificata, ma non sono state modifi- cate ora e data; evento registrato quando viene attivato e toccato il pulsante Accetta nel popup di modifica; N è il numero progressivo dell'intervento originale.	
[IA#N aggiornato] Ora: <data ag-<br="">giornata> - <ora aggiornata=""></ora></data>	La data o l'ora associata all'N-simo intervento è stata modificata, ma non è stata modi- ficata la nota; evento registrato quando viene attivato e toccato il pulsante Accetta nel popup di modifica; N è il numero progressivo dell'intervento originale.	

Evento	Al momento della registrazione	
[IA#N aggiornato] Ora: <data ag-<br="">giornata> - <ora aggiornata="">; No- ta: <nota aggiornata=""></nota></ora></data>	(Ora O data) E nota associata all'N-simo intervento sono state modificate; evento regi- strato quando viene attivato e toccato il pulsante Accetta nel popup di modifica; N è il numero progressivo dell'intervento originale.	
Luce fuori limite	Si è verificato un errore del range di luminosità dell'ossimetria	
Modalità di monitoraggio passata da {0} a {1}	L'utente passa dall'una all'altra delle due modalità di monitoraggio specificate, {0} e {1} sono la modalità Minimamente invasivo (con sensore FloTrac/Acumen IQ o TruWave DPT), la modalità Invasiva (con catetere Swan-Ganz) o la modalità Non in- vasivo (con fascetta per dito ClearSight o Acumen IQ)	
Monitoraggio interrotto perché l'u- tilizzo della singola fascetta ha su- perato le 8 ore	Il monitoraggio è rimasto attivo su una sola fascetta per 8 ore continuative	
Modalità non pulsatile attivata	Il monitoraggio attivo della CO è stato sospeso per impedire gli allarmi acustici e il monitoraggio dei parametri. Sono proseguiti gli allarmi e il monitoraggio della pres- sione sanguigna e dell'ossimetria tissutale.	
Modalità non pulsatile disattivata	Ripresa del normale monitoraggio della CO. Gli allarmi acustici e il monitoraggio dei parametri sono attivi.	
Cavo per ossimetria scollegato	È stata rilevata la disconnessione di un cavo per ossimetria	
Modalità di posizionamento: <mo- dalità></mo- 	L'utente ha avviato il monitoraggio con il sistema non invasivo e la modalità di posi- zionamento selezionata è < Paziente sedato e fermo > o < Posizione paziente varia- bile >	
Posponi rilascio pressione	Il monitoraggio è stato prolungato per rinviare un rilascio pressione della fascetta	
Pressione arteria polmonare azze- rata	Un trasduttore di pressione TruWave è stato azzerato e l'etichetta corrispondente è PAP	
[IA#N] Richiama dati ossimetria ve- nosa	I dati di calibrazione dell'ossimetria richiamati sono stati accettati dall'utente	
Ripristino al riavvio del sistema	Il sistema ha ripreso il monitoraggio senza alcuna richiesta dopo lo spegnimento e la riaccensione	
Fascetta cambiata - Riavvio	Il monitoraggio è passato da una fascetta all'altra durante il monitoraggio non invasi- vo con due fascette	
Modifica ora	L'orologio di sistema è stato aggiornato	
Offset verticale aggiornato: <posi- zione> dito</posi- 	L'offset di altezza del dito è stato aggiornato dall'utente con la modalità di posiziona- mento Paziente sedato e fermo selezionata, <posizione> è l'offset di altezza verifica- to tra il dito monitorato e il cuore.</posizione>	
×, c · · · ,		

* La conferma viene registrata quando l'utente tocca un pulsante nel popup ad alta priorità relativo a HPI.

5.6 Barra informazioni

La barra informazioni appare su tutte le schermate di monitoraggio attive e sulla maggior parte delle schermate degli strumenti clinici. Visualizza l'ID del dispositivo, la data e l'ora attuali, lo stato della batteria, l'icona di scelta rapida del menu della luminosità dello schermo, l'icona di scelta rapida del menu del volume di allarme, l'icona di scelta rapida della schermata di guida, l'icona di scelta rapida della revisione eventi e il simbolo di blocco della schermata. Per informazioni sul cambio della modalità di monitoraggio, vedere Selezione della modalità di monitoraggio a pagina 116. Durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz, la barra informazioni dei parametri può visualizzare la temperatura ematica e la frequenza cardiaca ottenuta da un dispositivo in ingresso analogico. Durante il monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere, nella modalità di monitoraggio minimamente invasiva, la barra informazioni dei parametri può visualizzare Informazioni dei parametri può visualizzare la temperatura ematica e la frequenza cardiaca ottenuta da un dispositivo in ingresso analogico. Durante il monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere, nella modalità di monitoraggio minimamente invasiva, la barra informazioni dei parametri può visualizzare il tempo di media di CO/pressione e i valori del parametro HPI. Per ulteriori informazioni sulla funzione

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI), che è una funzione avanzata, vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244. Durante il monitoraggio in modalità di monitoraggio non invasivo, la barra informazioni può visualizzare i valori del parametro HPI e un timer per il conto alla rovescia relativo al rilascio pressione della fascetta. Vedere Modalità di rilascio pressione della fascetta a pagina 209. Se il monitor è provvisto di connessione a un HIS, connessione Wi-Fi o Viewfinder Hub attiva, sarà visualizzato lo stato. Vedere la Tabella 8-1 a pagina 156 per i simboli dello stato del Wi-Fi, la Tabella 8-2 a pagina 157 per i simboli dello stato della connessione a un HIS e la Tabella 8-3 a pagina 160 per i simboli dello stato della connessione Viewfinder Hub. La Figura 5-25 a pagina 124 mostra un esempio di barra informazioni durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz con una frequenza cardiaca media da ECG ottenuta da un ingresso analogico.



Figura 5-25: Barra informazioni

Nota

La Figura 5-25 a pagina 124 rappresenta un esempio di barra informazioni con la lingua selezionata predefinita. Per vedere i valori predefiniti per tutte le lingue, consultare la Tabella D-6 a pagina 382.

5.6.1 ID del dispositivo

L'ID del dispositivo serve come identificatore del dispositivo nella rete Viewfinder. Per ulteriori informazioni, vedere Selezionare l'ID del dispositivo a pagina 77 e Connettività Viewfinder Hub a pagina 159.

5.6.2 Batteria

Il monitor avanzato HemoSphere consente il monitoraggio ininterrotto durante le interruzioni dell'alimentazione elettrica quando è installato il gruppo batterie HemoSphere. Lo stato della connessione Wi-Fi è indicato sulla barra informazioni con i simboli mostrati nella Tabella 5-6 a pagina 125. Per maggiori informazioni sull'installazione della batteria, vedere Installazione della batteria a pagina 72. Per assicurarsi che lo stato di carica della batteria visualizzato sul monitor sia corretto, si consiglia di eseguire controlli periodici sullo stato di salute della batteria, attraverso il condizionamento della batteria. Per informazioni sulla manutenzione e sul condizionamento della batteria, vedere Manutenzione della batteria a pagina 391.

Simbolo della batteria	Significato
	La batteria ha più del 50% di carica rimanente.
	La batteria ha meno del 50% di carica rimanente.
	La batteria ha meno del 20% di carica rimanente.
-	La batteria si sta caricando ed è collegata alla rete elettrica.
-0-1	La batteria è completamente carica ed è collegata alla rete elettrica.
X	La batteria non è installata.

Tabella	5-6: Stato	della	batteria
lascila	5 0. State	acina	Satteria

AVVERTENZA

Per evitare qualsiasi interruzione del monitoraggio durante un'interruzione dell'alimentazione elettrica, utilizzare sempre il monitor avanzato HemoSphere con la batteria inserita.

In caso di interruzione dell'alimentazione ed esaurimento della batteria, il monitor eseguirà una procedura di spegnimento controllato.

5.6.3 Luminosità dello schermo

Per regolare la luminosità dello schermo, toccare la scorciatoia che si trova sulla barra informazioni 🏊



5.6.4 Volume allarme

Per regolare il volume dell'allarme, toccare l'icona di scelta rapida che si trova sulla barra informazioni



5.6.5 Acquisizione di istantanee

L'icona per l'acquisizione di istantanee cattura un'immagine della schermata visualizzata in quel momento. Per salvare l'immagine è necessaria un'unità USB collegata a una delle due porte USB (pannelli posteriore e destro)

del monitor avanzato HemoSphere. Toccare l'icona per l'acquisizione di un'istantanea situata nella barra



5.6.6 Blocco schermo

Per pulire o spostare il monitor, bloccare lo schermo. Fare riferimento a Pulizia del monitor e dei moduli a pagina 386 per le istruzioni per la pulizia. Lo schermo si sblocca automaticamente una volta che il timer interno ha esaurito il conto alla rovescia.

- 1. Toccare l'icona di blocco schermo
- 2. Toccare il tempo per cui si desidera bloccare lo schermo nel popup Blocca schermo.

Blocca schermo
1 min
10 min
20 min
Rimani bloccato
8

Figura 5-26: Popup per il blocco dello schermo

- 3. Nella barra informazioni comparirà un'icona rossa a forma di lucchetto.
- 4. Per sbloccare lo schermo, toccare l'icona rossa a forma di lucchetto e toccare **Sblocca schermo** nel menu **Blocca schermo**.

5.7 Barra di stato

La barra di stato appare nella parte superiore di tutte le schermate di monitoraggio attive sotto la barra informazioni. Visualizza errori, allarmi, avvisi, oltre ad alcune avvertenze e notifiche. Quando è presente più di un errore, avviso o allarme, i messaggi corrispondenti vengono visualizzati ciclicamente con cambio ogni due secondi. Il numero di messaggio rispetto al numero totale dei messaggi viene visualizzato a sinistra. Toccarlo per scorrere i messaggi attuali. Toccare l'icona del punto interrogativo per accedere alla schermata della guida per i messaggi di allarme non fisiologici.



Figura 5-27: Barra di stato

5.8 Navigazione nella schermata del monitor

Esistono numerose procedure di navigazione standard nella schermata.

5.8.1 Scorrimento verticale

Alcune schermate hanno diverse informazioni che possono stare contemporaneamente nella schermata. Se appaiono delle frecce verticali su un elenco da riesaminare, toccare la freccia in su o in giù per vedere la serie successiva di elementi.



Se occorre eseguire una selezione da un elenco, le frecce di scorrimento verticali consentono di spostarsi in su o in giù di un elemento per volta.



5.8.2 Icone di navigazione

Alcuni pulsanti eseguono sempre la stessa funzione:

Home. L'icona home porta all'ultima schermata di monitoraggio visualizzata e salva tutte le modifiche apportate ai dati visualizzati sullo schermo.



Indietro. L'icona indietro porta alla schermata di menu precedente e salva tutte le modifiche apportate ai dati visualizzati sullo schermo.



Invio. L'icona di invio salva tutte le modifiche apportate ai dati visualizzati sullo schermo e ritorna alla schermata di monitoraggio o visualizza la prossima schermata di menu.



Annulla. L'icona di annullamento fa in modo che qualsiasi immissione venga scartata.

In alcune schermate, ad esempio Dati paziente, non è presente alcun pulsante di annullamento. Quando i dati del paziente vengono immessi, vengono salvati nel sistema.

Pulsanti di elenco. In alcune schermate sono presenti pulsanti visualizzati vicino al testo del menu.



In questi casi, toccando il pulsante in un punto qualsiasi si visualizza un elenco di elementi selezionabili associati al testo del menu. Sul pulsante è visualizzata la selezione attuale.

Pulsante del valore. Alcune schermate hanno pulsanti quadrati come quello visualizzato qui sotto. Toccando il pulsante viene visualizzata una tastierina numerica.

Pulsante di commutazione. Quando esiste la possibilità di scegliere tra due opzioni, come acceso/spento, viene visualizzato un pulsante di commutazione.

Toccare l'altro lato del pulsante per cambiare la scelta.



Tastierina numerica. Toccare i tasti sulla tastierina numerica per immettere dei dati numerici.

Tastiera. Toccare i tasti sulla tastiera per immettere dei dati alfanumerici.



Impostazioni dell'interfaccia utente

Contenuto

Protezione con password.	129
Dati del paziente	131
Impostazioni generali del monitor	133

6.1 Protezione con password

Il monitor avanzato HemoSphere dispone di tre livelli di protezione con password.

Livello	Caratteri richiesti	Descrizione utente	
Super utente	Quattro	Medici	
Utente protetto	Otto	Personale ospedaliero autorizzato	
Utente Edwards	Password variabile	Solo per uso interno da parte di Edwards	

Tabella 6-1: Livelli di protezione con password del monitor avanzato HemoSphere

Tutte le impostazioni o funzioni che richiedono una password descritte nel presente manuale sono funzioni per **Super utente**. Le password di **Super utente** e **Utente protetto** richiedono una reimpostazione durante l'inizializzazione del sistema la prima volta che si accede a una schermata con password. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT. Se una password viene inserita in modo errato per dieci volte, l'apposita tastierina numerica si blocca per un determinato periodo di tempo. Il monitoraggio rimane attivo. In caso di password dimenticata, rivolgersi al rappresentante Edwards di zona.

Due opzioni del menu delle impostazioni sono protette da password: **Configurazione avanzata** e **Esporta dati**.

Per accedere alle funzioni di **Configurazione avanzata** descritte di seguito nella Tabella 6-2, toccare l'icona

delle impostazioni



scheda Setup → pulsante Configurazione avanzata.

Tabella 6-2: Navigazione del menu di configurazione avanzata e protezione con password

Selezione del me- nu di configura- zione avanzata	Selezione del sottomenu	Super utente	Utente protetto	Utente Edwards
Impostazione para-	Alarmi / Target	•	•	•
metri	Regola scale	•	•	•
	SVV/PPV	•	•	•
	Impostazioni flusso 20 secondi	•	•	•
	Inserimento CVP	•	•	•
Impostazioni GDT		•	•	•
Ingresso analogico		•	•	•
Impostazione profilo		Nessun accesso	•	•

Selezione del me- nu di configura- zione avanzata	Selezione del sottomenu	Super utente	Utente protetto	Utente Edwards
Reset sistema	Ripristino delle impostazioni predefi- nite in fabbrica	Nessun accesso	•	•
	Cancellazione dati	Nessun accesso	•	•
	Disattivazione del monitor	Nessun accesso	Nessun accesso	•
Connettività	Wireless	Nessun accesso	•(Se attivato)	•
	Setup Porta Seriale	Nessun accesso	•	•
	Impostazione HL7	Nessun accesso	•(Se attivato)	•
	Impostazione Viewfinder	Nessun accesso	•(Se attivato)	•
Assistenza	Gestisci funzioni	Nessun accesso	•	•
	Stato sistema	Nessun accesso	•	•
	Aggiornamento software	Nessun accesso	•	•
Modifica password	•	Nessun accesso	•	•
Progettazione	Impostazioni allarme	Nessun accesso	•	•
	Ossimetria tissutale	Nessun accesso	•	•
	AFM	Nessun accesso	•	•
	Impostazioni Viewfinder	Nessun accesso	•	•

Per accedere alle funzioni di Esporta dati descritte di seguito nella Tabella 6-3, toccare l'icona delle impostazioni



scheda Setup → pulsante Esporta dati.

Tabella 6-3: Navigazione nel menu di esportazione dati e protezione con password

Selezione del menu di esportazione dati	Super utente	Utente protetto	Utente Edwards
Esportazione Diagnostica	•	•	•
Download dati	•	•	•
Gestisci i dati clinici	Nessun accesso	•(Se attivato)	•
Esportare dati di servizio	Nessun accesso	•	•

6.1.1 Modifica delle password

Per modificare le password è necessario disporre di un accesso Utente protetto. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT. Per modificare le password:



→ pulsante

- Toccare l'icona delle impostazioni 1. Configurazione avanzata.
- 2. Immettere la password dell'accesso Utente protetto.
- 3. Toccare il pulsante Modifica password.
- Digitare le nuove password per Super utente e/o Utente protetto in entrambe le caselle di immissione 4. finché non viene visualizzato il segno di spunta verde. Il segno di spunta conferma che il requisito relativo al numero minimo di caratteri è soddisfatto e le password immesse nei due campi corrispondono.

5. Toccare il pulsante **Conferma**.

6.2 Dati del paziente

Una volta acceso il sistema, l'utente può continuare il monitoraggio dell'ultimo paziente o iniziare il monitoraggio di un nuovo paziente. Vedere la Figura 6-1 a pagina 131.

Nota

Qualora i dati dell'ultimo paziente monitorato risalgano a 12 o più ore prima, l'unica scelta possibile è iniziare con un nuovo paziente.



Figura 6-1: Schermata nuovo paziente o continuazione paziente

6.2.1 Nuovo paziente

L'avvio di un nuovo paziente cancella tutti i dati del paziente precedente. I limiti di allarme e i parametri continui vengono impostati sui valori predefiniti.

AVVERTENZA

All'avvio di una nuova sessione paziente, devono essere controllati i range di allarme fisiologico superiore e inferiore predefiniti per accertare che siano appropriati per il paziente in questione.

L'utente ha la possibilità di immettere un nuovo paziente al primo avvio del sistema o mentre il sistema è in funzione.

AVVERTENZA

Scegliere **Nuovo paziente** o cancellare il profilo con i dati del paziente ogni volta che si collega un nuovo paziente al monitor avanzato HemoSphere. Qualora si ometta di farlo, visualizzando i dati storici appariranno i dati del paziente precedente.

 Dopo avere acceso il monitor, appare la schermata del nuovo paziente o del paziente di cui si prosegue il monitoraggio (Figura 6-1 a pagina 131). Toccare **Nuovo paziente** e proseguire con il punto 6. OPPURE Se il monitor è già acceso, toccare l'icona delle impostazioni 🚵 → scheda Strumenti clinici





- 2. Toccare l'icona **Dati paziente**
- 3. Toccare il pulsante **Nuovo paziente**.
- 4. Toccare il pulsante Sì nella schermata di conferma per passare a un nuovo paziente.
- 5. Appare la schermata Dati nuovo paziente. Vedere la Figura 6-2 a pagina 132.

		HEM	12345678	ළ 😻 💶	I3.09.2022 13:11:10
Edwards		Hemo Copyright © 2022 E Dati nuo	Spher dwards Lifesciences L vo paziente	e .c	
	ID paziente Opcional		ID sconosciuto		
	Età		Sesso	schio Femmina	
	Altezza Peso	180 75	= S. corp. (DuBois)	1.94 m²	
	Sala Facoltativo		Letto Facoltativo		
	উ				Avanti

Figura 6-2: Schermata dei dati del nuovo paziente

- 6. Toccare il pulsante di invio sulla tastiera/tastierina numerica per salvare i valori selezionati per ogni dato del paziente e tornare alla schermata dei dati del paziente.
- 7. Toccare il pulsante **ID paziente** e usare la tastiera per immettere l'ID che l'ospedale ha assegnato al paziente.
- 8. Toccare il pulsante **Altezza** e usare la tastierina numerica per immettere l'altezza del paziente. L'unità di misura predefinita per la lingua utilizzata è visualizzata nell'angolo superiore destro della tastierina numerica. Toccarla per cambiare l'unità di misura.
- 9. Toccare il pulsante **Età** e usare la tastierina numerica per immettere l'età del paziente.
- 10. Toccare il pulsante **Peso** e usare la tastierina numerica per immettere il peso del paziente. L'unità di misura predefinita per la lingua utilizzata è visualizzata nell'angolo superiore destro della tastierina numerica. Toccarla per cambiare l'unità di misura.
- 11. Toccare Sesso e selezionare Maschio o Femmina.
- 12. La **S. corp.** (area della superficie corporea) viene calcolata in funzione dell'altezza e del peso con la formula di DuBois.
- 13. Se si desidera, inserire la Sala e il Letto del paziente. L'inserimento di questa informazione è facoltativo.
- 14. Toccare il pulsante Avanti.

Nota

Il pulsante Avanti non è attivo finché non vengono inseriti tutti i dati del paziente.

15. Selezionare la modalità di monitoraggio nella schermata **Selezione della modalità di monitoraggio**. Vedere Selezione della modalità di monitoraggio a pagina 116. Fare riferimento alle istruzioni per avviare il monitoraggio con la tecnologia di monitoraggio emodinamico desiderata.

6.2.2 Prosecuzione del monitoraggio del paziente

Qualora i dati dell'ultimo paziente risalgano a meno di 12 ore prima, quando il sistema viene acceso vengono visualizzati i dati demografici del paziente e l'ID del paziente. Quando si prosegue il monitoraggio dell'ultimo paziente, vengono caricati i dati del paziente e vengono recuperati i dati dei trend. Appare l'ultima schermata di monitoraggio visualizzata. Toccare **Continuare paziente**.

6.2.3 Visualizzazione dei dati del paziente

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni
 → scheda Strumenti clinici
- 2. Toccare l'icona **Dati paziente** per visualizzare i dati del paziente. La schermata contiene anche il pulsante **Nuovo paziente**.
- 3. Toccare l'icona indietro per tornare alla schermata delle impostazioni. Si aprirà la schermata popup dei dati demografici del paziente. Se si ritorna allo stesso paziente, riesaminare i dati demografici del paziente e premere **Sì** se sono corretti.

6.3 Impostazioni generali del monitor

Le Impostazioni generali del monitor sono quelle che influiscono su ogni schermata. Queste sono la lingua di visualizzazione, le unità di misura utilizzate, il volume dell'allarme, il suono che indica l'acquisizione di un'istantanea della schermata, le impostazioni di data/ora, la luminosità dello schermo, l'ID del dispositivo e le impostazioni di visualizzazione della schermata di monitoraggio.

L'interfaccia del monitor avanzato HemoSphere è disponibile in diverse lingue. Una schermata per la selezione della lingua appare quando si accende per la prima volta il monitor avanzato HemoSphere. Vedere la Figura 3-7 a pagina 76. La schermata di selezione della lingua non appare più, ma la lingua dello schermo può essere cambiata in qualsiasi momento.

La lingua selezionata determina il formato predefinito della data e dell'ora. Questo può essere cambiato indipendentemente dalla lingua selezionata.

Nota

Se viene interrotta e ripristinata l'alimentazione del monitor avanzato HemoSphere, le impostazioni del sistema prima che venga interrotta l'alimentazione, incluse le impostazioni degli allarmi, il volume dell'allarme, le impostazioni dei target, la schermata di monitoraggio, la configurazione dei parametri, la selezione della lingua e delle unità di misura, sono ripristinate automaticamente in modo da corrispondere alle ultime impostazioni configurate.

6.3.1 Modifica della lingua





- 1. Toccare l'icona delle impostazion
- 2. Toccare il pulsante Generale.

Strumenti clinici	Selezionare schermate	Setup (j	Guida		
÷	← Impostazioni generali				
Lingua	Italiano	Formato data	GG.MM.AAAA		
Temperatura	°C	Formato ora	24 ore		
Volume allarme	Medio	Imposta data	25.08.2022		
Suono istantanea	On	Imposta ora	12:33:43		
ID del dispositivo	HEM-12345678	Fuso orario	(UTC-08:00) Or		
	Rego	lazione automatica dell'ora legale	On		
Indicizzato o non indicizzato	Non indicizzato	dicizzato			
Trend grafico con colori target	Off	On			
Luminosità scherm	io				

Figura 6-3: Impostazioni generali del monitor

3. Toccare la sezione del valore del pulsante **Lingua** e selezionare la lingua di visualizzazione desiderata.



per tornare alla schermata di monitoraggio.

Nota

4.

Vedere l'appendice D Impostazioni predefinite per le lingue a pagina 382 per conoscere tutte le impostazioni predefinite relative alla lingua.

6.3.2 Modifica di data e ora visualizzate

Il formato predefinito per le date è quello inglese (USA) **MM/GG/AAAA**, mentre il formato predefinito dell'ora è **12 ore**.

Quando si seleziona una lingua diversa, il formato predefinito della data è quello che si trova nell'appendice D, Configurazione e impostazioni predefinite del monitor a pagina 377, mentre il formato predefinito dell'ora è 24 ore.



- 1. Toccare l'icona delle impostazioni
- 2. Toccare il pulsante **Generale**.
- 3. Toccare la sezione del valore del pulsante Formato data e toccare il formato desiderato.
- 4. Toccare la sezione del valore del pulsante Formato ora e toccare il formato desiderato.
- 5. Toccare la sezione del valore del pulsante **Fuso orario** per selezionare il fuso orario desiderato.
- 6. L'impostazione dell'ora del monitor può effettuare il passaggio all'ora legale. Selezionare **On** accanto a "**Regolazione automatica dell'ora legale**" per abilitare questa regolazione.

7. Toccare l'icona home per tornare alla schermata di monitoraggio.

6.3.2.1 Regolazione della data e dell'ora

Se necessario, l'ora del sistema può essere reimpostata. Quando si cambia l'ora o la data, i dati dei trend vengono aggiornati per rispecchiare il cambiamento. Tutti i dati conservati vengono aggiornati per rispecchiare il cambiamento dell'ora.

Nota

1.

5.

Non è possibile modificare data e ora quando il monitor è associato al Viewfinder Hub ed è configurata la sincronizzazione dell'orario.





Setup

- 2. Toccare il pulsante **Generale**.
- 3. Per cambiare la data, toccare la sezione del valore del pulsante **Imposta data** e immettere la data nella tastierina numerica.
- 4. Per cambiare l'ora, toccare la sezione del valore del pulsante **Imposta ora** e immettere l'ora nella tastierina numerica.

Nota

La data e l'ora possono essere regolate anche toccando la data/ora direttamente sulla barra informazioni.



per tornare alla schermata di monitoraggio.

6.3.3 Impostazioni delle schermate di monitoraggio

Dalla schermata **Impostazioni generali**, l'utente può anche impostare le opzioni delle schermate di monitoraggio della relazione fisiologica, della fisiologia e dei trend grafici.

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni
- 2. Toccare il pulsante Generale.
- 3. Commutare fra **Indicizzato o non indicizzato** per scegliere i parametri nelle schermate di fisiologia e relazione fisiologica.

→ scheda **Setup**

4. Vicino a **Trend grafico con colori target** selezionare **On** o **Off** per visualizzare i colori dei target nelle schermate di monitoraggio dei trend grafici.

6.3.4 Intervalli di tempo/media

La schermata Intervalli di tempo/Media permette all'utente di selezionare la variazione % continua o l'intervallo di valori. Durante il monitoraggio con sensore FloTrac, l'utente può anche modificare il tempo di media di CO/pressione.

Nota

Dopo due minuti di inattività, la schermata ritorna alla vista di monitoraggio.

Il pulsante del valore Tempo della media CO/pressione è disponibile solo in modalità di monitoraggio con sensore FloTrac.

- Toccare l'interno del riquadro di un parametro per accedere al menu di configurazione del parametro. 1.
- 2. Toccare la scheda Intervalli/Media.

6.3.4.1 Visualizzazione della variazione del valore di un parametro

La variazione del valore o la variazione percentuale del valore di un parametro chiave in un intervallo di tempo selezionato può essere visualizzata in un riquadro parametro.

- 1. Toccare il pulsante del menu Cambia display per selezionare l'elemento per il quale viene visualizzato l'intervallo di variazione % di variazione o Differenza di valore.
- Toccare il pulsante del valore di Cambia intervallo e selezionare una delle seguenti opzioni per l'intervallo 2. di tempo:
 - Nessuno 10 min • Riferimento 15 min • • 1 min 20 min
 - 3 min

•

5 min

30 min

Se si seleziona **Riferimento**, l'intervallo di variazione sarà calcolato a partire dall'avvio del monitoraggio. Il Valore di riferimento può essere regolato nella scheda Intervalli/Media del menu di configurazione riquadri.

6.3.4.2 Tempo della media CO/pressione

Toccare il lato destro del pulsante del valore Tempo della media CO/pressione e toccare una delle seguenti opzioni per l'intervallo di tempo:

- 5 sec
- 20 sec (intervallo di tempo consigliato e predefinito) •
- 5 min .

La selezione effettuata per Tempo della media CO/pressione influisce sul tempo di media e sulla frequenza di aggiornamento della visualizzazione di CO e degli altri ulteriori parametri nella modalità di monitoraggio minimamente invasivo. Vedere la Tabella 6-4 a pagina 137 per conoscere nel dettaglio le medie e le freguenze di aggiornamento dei parametri influenzate dalla selezione effettuata nel menu.

	Frequenza di aggiornamento parametro		
Selezione del menu per il tempo di media CO/pres- sione	5 s*	20 s	5 min*
Gittata cardiaca (CO)	2 s	20 s	20 s
Volume di eiezione (SV)	2 s	20 s	20 s
Pressione sistolica (SYS)	2 s	20 s^	20 s^
Pressione diastolica (DIA)	2 s	20 s^	20 s^
Pressione arteriosa media (MAP)	2 s	20 s^	20 s^
Frequenza del polso (PR)	2 s	20 s^	20 s^
Pressione venosa centrale (CVP)	2 s [†]	N/D [†]	N/D [†]
Pressione arteriosa polmona- re media (MPAP)	2 s [†]	N/D [†]	N/D [†]
Variazione del volume di eie- zione (SVV)	20 s**	20 s	20 s
Variazione pressione pulsati- le (PPV)	20 s**	20 s	20 s

Tabella 6-4: Tempo della media CO/pressione e frequenze di aggiornamento della visualizzazione: modalità di monitoraggio minimamente invasivo

 * Quando un sensore FloTrac IQ/Acumen IQ è collegato ed è attiva la funzione HPI, tutti i parametri saranno disponibili solo con intervallo di media pari a 20 secondi/frequenza di aggiornamento pari a 20 secondi. Ciò include i parametri Acumen: HPI, Ea_{dvn} e dP/dt.

^ Quando si utilizza un trasduttore TruWave o si è in modalità non pulsatile (eccetto PR), è disponibile unicamente una media pari a 5 secondi con una frequenza di aggiornamento pari a 2 secondi.

 † II tempo di media del parametro è sempre pari a 5 secondi con una frequenza di aggiornamento pari a 2 secondi per CVP e MPAP.

** Quando viene selezionato questo intervallo di media, SVV e PPV sono disponibili unicamente con una media pari a 20 secondi e una frequenza di aggiornamento pari a 20 secondi.

Nota

Per la forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale visualizzata sul display della forma d'onda della pressione sanguigna (vedere Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale a pagina 102) o nella schermata Zero e forma d'onda (vedere Schermata Zero e forma d'onda a pagina 192), la frequenza di aggiornamento è sempre pari a 2 secondi.

Toccare l'icona home



per tornare alla schermata di monitoraggio.

6.3.5 Ingresso segnale di pressione analogico

Mentre si esegue il monitoraggio di CO, il monitor avanzato HemoSphere può anche calcolare SVR utilizzando l'ingresso del segnale di pressione analogico proveniente da un monitor paziente collegato.

Nota

Il collegamento a dispositivi di input esterni consente di visualizzare ulteriori informazioni. Ad esempio, durante il monitoraggio mediante il modulo HemoSphere Swan-Ganz e quando MAP e CVP sono costantemente disponibili da un monitor da posto letto, SVR viene visualizzato, se configurato, nel riquadro del parametro. MAP e CVP sono visualizzate sulle schermate di monitoraggio della relazione fisiologica e della fisiologia.

AVVERTENZA

Le porte di comunicazione analogica del monitor avanzato HemoSphere condividono una connessione a terra comune che è isolata dall'elettronica dell'interfaccia del catetere. Quando si connettono più dispositivi al monitor avanzato HemoSphere, tutti i dispositivi devono essere dotati di alimentazione isolata per non compromettere l'isolamento elettrico di nessun dispositivo connesso.

I rischi e le correnti di dispersione della configurazione finale del sistema devono essere conformi a IEC 60601-1:2005/A1:2012. Garantire la conformità è responsabilità dell'utente.

Le apparecchiature accessorie connesse al monitor devono essere certificate secondo IEC/EN 60950 per le apparecchiature di elaborazione dati o IEC 60601-1:2005/A1:2012 per le apparecchiature elettromedicali. Tutte le combinazioni di apparecchiature devono essere conformi ai requisiti di IEC 60601-1:2005/A1:2012 per i sistemi.

ATTENZIONE

Quando si connette il monitor avanzato HemoSphere a dispositivi esterni, fare riferimento al manuale di istruzioni del dispositivo esterno per ottenere le informazioni complete. Prima dell'uso clinico, verificare il corretto funzionamento del sistema.

Una volta che l'uscita del monitor da posto letto è stata configurata per comunicare il parametro desiderato, collegare il monitor per mezzo di un cavo di interfaccia alla porta di ingresso analogica selezionata del monitor avanzato HemoSphere.

Nota

Un monitor da posto letto compatibile deve fornire un segnale analogico in uscita.

Contattare il rappresentante Edwards di zona per ottenere il cavo di interfaccia per l'ingresso analogico del monitor avanzato HemoSphere corretto per il monitor da posto letto utilizzato.

La seguente procedura descrive come configurare le porte di ingresso analogiche del monitor avanzato HemoSphere.

↔ scheda Setup



- 1. Toccare l'icona delle impostazioni
- 2. Toccare il pulsante **Configurazione avanzata** e immettere la password richiesta. Tutte le password vengono impostate durante l'inizializzazione del sistema. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT.
- 3. Toccare il pulsante Ingresso analogico.
- 4. Se si monitora con il modulo HemoSphere Swan-Ganz, selezionare **MAP** dal pulsante di elenco **Parametro** per la porta analogica numerata a cui è connesso MAP (**1** oppure **2**). Verranno visualizzati i valori di impostazione predefiniti di MAP.

Nota

Mentre è attiva la modalità di monitoraggio con sensore FloTrac, i dati relativi a MAP provenienti dall'ingresso analogico non sono disponibili.

Se non viene rilevato alcun segnale analogico nella porta selezionata, sotto il pulsante di elenco **Porta** viene visualizzato "**Non collegato**".

Quando viene rilevato per la prima volta un collegamento o una disconnessione a livello dell'ingresso analogico, viene visualizzato un breve messaggio di notifica sulla barra di stato.

5. Selezionare **CVP** dal pulsante di elenco **Parametro** per la porta analogica numerata da cui arrivano i dati su CVP. Verranno visualizzati i valori di impostazione predefiniti di CVP.

Nota

Lo stesso parametro non può essere configurato contemporaneamente su più ingressi analogici.

Mentre è attiva la modalità di monitoraggio con sensore FloTrac ed è collegato un TruWave DPT per il monitoraggio di CVP, i dati su CVP non sono disponibili attraverso l'ingresso analogico.

6. Se i valori predefiniti sono corretti per il monitor da posto letto utilizzato, toccare l'icona home della. Se i valori predefiniti non sono corretti per il monitor da posto letto utilizzato (fare riferimento al manuale dell'operatore del monitor da posto letto), l'utente può modificare l'intervallo di tensione, il fondo scala o eseguire la calibrazione come descritto in Calibrazione a pagina 140.

Toccare il pulsante del valore **Range scala piena** per cambiare il valore del segnale di fondo scala visualizzato. La Tabella 6-5 a pagina 139 mostra i valori consentiti in ingresso per l'intervallo di fondo scala in base al parametro selezionato.

Tabella 6-5: Intervalli dei parametri per l'ingresso analogico

Parametro	Intervallo fondo scala
MAP	Da 0 a 510 mmHg (da 0 kPa a 68 kPa)

Nota

CVP

Una lettura di tensione pari a zero viene impostata automaticamente alla lettura di pressione minima di 0 mmHg (0 kPa). **Range scala piena** rappresenta il segnale di fondo scala o la massima lettura della pressione per il valore di **Range di tensione** selezionato.

Toccare il pulsante di elenco **Range di tensione** per cambiare l'intervallo di tensione visualizzato. Gli intervalli di tensione selezionabili per tutti i parametri sono:

- 0 1 volt
- 0 5 volt
- 0 10 volt
- Personalizzato (vedere Calibrazione a pagina 140)

Da 0 a 110 mmHg (da 0 kPa a 14,6 kPa)

AVVERTENZA

Quando si passa a un altro monitor da posto letto, controllare sempre che i valori predefiniti visualizzati siano ancora validi. Se necessario, riconfigurare l'intervallo di tensione e il corrispondente intervallo del parametro e ricalibrare.

6.3.5.1 Calibrazione

L'opzione di calibrazione è necessaria quando i valori predefiniti non sono corretti o l'intervallo di tensione non è noto. Il processo di calibrazione configura il monitor avanzato HemoSphere utilizzando il segnale ricevuto dal monitor da posto letto.

Nota

1.

Se i valori predefiniti sono corretti, non calibrare.

ATTENZIONE

La calibrazione delle porte analogiche del monitor avanzato HemoSphere deve essere eseguita solo da personale adeguatamente istruito.

Toccare l'icona delle impostazioni



- 2. Toccare il pulsante **Configurazione avanzata** e immettere la password richiesta. Tutte le password vengono impostate durante l'inizializzazione del sistema. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT.
- 3. Toccare il pulsante Ingresso analogico.
- 4. Selezionare il numero di porta desiderato (1 o 2) dal pulsante di elenco **Porta** e il parametro corrispondente (**MAP** o **CVP**) dal pulsante di elenco **Parametro**.
- 5. Selezionare **Personalizzato** nella schermata popup del valore della tensione. Appare la schermata **Impostazioni personalizzate ingresso analogico**.
- 6. Simulare un segnale di fondo scala dal monitor da posto letto alla porta di ingresso analogica selezionata nel monitor avanzato HemoSphere.
- 7. Impostare il valore massimo del parametro in modo che sia uguale al valore del segnale fondo scala.
- 8. Toccare il pulsante **Calibrazione massimo**. Il valore **A/D massimo** appare nella schermata **Impostazioni personalizzate ingresso analogico**.

Nota

Se non è rilevata una connessione analogica, i pulsanti **Calibrazione massimo** e **Calibrazione minimo** vengono disattivati e il valore A/D massimo viene visualizzato come **Non collegato**.

- 9. Ripetere la procedura per calibrare il valore minimo del parametro.
- 10. Toccare il pulsante **Accetta** per accettare le impostazioni personalizzate visualizzate e tornare alla schermata Ingresso analogico.
- 11. Ripetere i punti da 4 a 10 per calibrare un'altra porta, se necessario, o toccare l'icona home **LLL** pe tornare alla schermata di monitoraggio.

ATTENZIONE

L'accuratezza del monitoraggio continuo di SVR durante il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz dipende dalla qualità e dall'accuratezza dei dati su MAP e CVP trasmessi dai monitor esterni. Dal momento che la qualità del segnale analogico di MAP e CVP proveniente dal monitor esterno non può essere verificata dal monitor avanzato HemoSphere, i valori effettivi e i valori visualizzati dal monitor avanzato HemoSphere (inclusi quelli di tutti i parametri derivati) potrebbero non essere coerenti. Non è quindi possibile garantire l'accuratezza della misurazione continua di SVR. Per agevolare la determinazione della qualità dei segnali analogici, confrontare regolarmente i valori di MAP e CVP visualizzati sul monitor esterno con i valori visualizzati nella schermata della relazione fisiologica del monitor avanzato HemoSphere. Consultare il manuale dell'operatore del dispositivo esterno collegato in ingresso per ottenere informazioni dettagliate sull'accuratezza, sulla calibrazione e sulle altre variabili che potrebbero influire sul segnale analogico prodotto dal monitor esterno.

Impostazioni avanzate

Contenuto

7.1 Allarmi / Target

Ci sono due tipi di allarmi sul sistema di allarme intelligente del monitor avanzato HemoSphere:

- Allarmi fisiologici: questi sono impostati dal medico e indicano i limiti di allarme superiore e/o inferiore degli intervalli di allarme per i parametri chiave continui configurati.
- Allarmi tecnici: questi allarmi indicano un guasto o un avviso relativo a un dispositivo.

Gli allarmi fisiologici si verificano con priorità media o alta. Solo i parametri visualizzati nei riquadri (parametri chiave) hanno allarmi visivi e acustici attivi.

Fra gli allarmi tecnici, gli errori sono di priorità media o alta e arrestano lo svolgimento dell'attività di monitoraggio collegata. Gli avvisi sono a bassa priorità e non arrestano alcuna attività di monitoraggio.

Tutti gli allarmi hanno un testo associato che viene visualizzato nella barra di stato. Il sistema di allarme intelligente visualizzerà ciclicamente il testo di ogni allarme attivo sulla barra di stato. Inoltre, gli allarmi generano l'indicatore di allarme visivo riportato di seguito nella Tabella 7-1 a pagina 142. Per ulteriori informazioni, vedere Tabella 15-1 a pagina 314.

Priorità allarme	Colore	Aspetto dell'indicatore
Alta	Rosso	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO
Media	Giallo	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO
Bassa	Giallo	ACCESO fisso

Tabella 7-1: Colori dell'indicatore di allarme visivo

L'indicatore di allarme visivo indica l'allarme attivo con la massima priorità. I messaggi di allarme visualizzati nella barra di stato sono contornati del colore corrispondente alla priorità dell'allarme indicato nella Tabella 7-1 a pagina 142. Sarà quindi riprodotto il tono acustico associato all'allarme attivo che ha la priorità più elevata. Se i livelli di priorità sono uguali, gli allarmi fisiologici hanno la priorità su errori e avvisi. Tutti gli allarmi tecnici sono generati non appena rilevati dal sistema; non c'è alcun ritardo intrinseco degli allarmi rispetto al momento del rilevamento. Per gli allarmi fisiologici, il ritardo è il periodo di tempo impiegato per calcolare il parametro fisiologico successivo dopo che il parametro è rimasto continuativamente fuori limite per cinque o più secondi:

• CO continua dal modulo HemoSphere Swan-Ganz e parametri associati: varia, ma di solito è di circa 57 secondi (vedere Timer del conto alla rovescia CO a pagina 169)

- CO continua dal cavo di pressione HemoSphere e parametri associati misurati con il sensore FloTrac: varia sulla base della selezione nel menu del tempo di media per CO/pressione e della frequenza di aggiornamento associata (vedere Tabella 6-4 a pagina 137)
- Parametri di pressione sanguigna arteriosa (SYS /DIA /MAP) misurati con cavo di pressione HemoSphere mentre la forma d'onda arteriosa viene visualizzata: 2 secondi
- CO continua dal modulo HemoSphere ClearSight e parametri emodinamici associati: 20 secondi
- Parametri di pressione sanguigna arteriosa (SYS /DIA /MAP) misurati con modulo HemoSphere ClearSight mentre la forma d'onda arteriosa viene visualizzata: 5 battiti cardiaci
- Parametri misurati con cavo di pressione HemoSphere con TruWave DPT: 2 secondi
- Ossimetria: 2 secondi

Tutti gli allarmi vengono registrati e memorizzati per quel determinato paziente ed è possibile accedervi tramite la funzione Download dati (vedere Download dei dati a pagina 154). Il registro di Download dati viene cancellato quando si avvia un nuovo paziente (vedere Nuovo paziente a pagina 131). È possibile accedere al paziente attuale per un massimo di 12 ore dopo lo spegnimento del sistema.

AVVERTENZA

Non utilizzare impostazioni/preimpostazioni di allarme che differiscono da quelle delle stesse apparecchiature o da quelle di apparecchiature simili in ogni singola area, ad esempio un'unità di terapia intensiva o una sala operatoria. Allarmi discordanti possono compromettere la sicurezza del paziente.

7.1.1 Silenziare gli allarmi

7.1.1.1 Allarmi fisiologici

Gli allarmi fisiologici possono essere silenziati direttamente dalla schermata di monitoraggio toccando l'icona di

silenziamento degli allarmi acustici in la tono audio dell'allarme fisiologico viene silenziato per un periodo di pausa allarme selezionato dall'utente. Durante questo periodo di pausa allarme non viene emesso alcun tono o indicatore LED di allarme visivo (giallo o rosso lampeggiante) per nessun allarme acustico fisiologico, di priorità media o alta, inclusi i nuovi allarmi fisiologici attivati durante questo periodo. Se viene generato un allarme tecnico durante questo periodo di pausa allarme, il silenziamento degli allarmi acustici viene cancellato, consentendo la ripresa dei toni d'allarme. L'utente può anche cancellare manualmente il periodo di pausa allarme premendo nuovamente il pulsante di silenziamento allarme. Una volta trascorso il periodo di pausa allarme, vengono ripristinati i toni degli allarmi fisiologici attivi.

Per informazioni sulle priorità degli allarmi fisiologici, vedere Priorità degli allarmi a pagina 381.

Nota

I parametri fisiologici possono essere configurati in modo da non avere alcun allarme. Vedere Configurazione di tutti i target a pagina 146 e Configurazione di target e allarmi per un solo parametro a pagina 147.

AVVERTENZA

Non disattivare gli allarmi acustici nelle situazioni in cui la sicurezza del paziente potrebbe essere compromessa.

7.1.1.2 Allarmi tecnici

Durante un allarme tecnico attivo, l'utente può silenziare l'allarme e cancellare l'indicatore visivo d'allarme

(priorità media e bassa) toccando l'icona di silenziamento degli allarmi udibili allarme e il tono audio rimarranno non attivi a meno che non si attivi un'altra condizione tecnica o fisiologica di allarme, o l'allarme originale non si risolva per poi reinnescarsi.

7.1.2 Impostazione del volume degli allarmi

Il volume degli allarmi può variare tra il livello basso e il livello alto; il livello predefinito è quello medio. Si applica ad allarmi fisiologici, errori tecnici e avvisi. Il volume degli allarmi può essere modificato in qualsiasi momento.

1. Toccare l'icona delle impostazioni



Setup

- 2. Toccare il pulsante Generale.
- 3. Toccare il lato destro del pulsante di elenco **Volume allarme** per selezionare il volume desiderato.
- 4. Toccare l'icona home **LLLI** per tornare alla schermata di monitoraggio.

AVVERTENZA

Non abbassare il volume dell'allarme a un livello che impedisca il controllo adeguato degli allarmi. In caso contrario può crearsi una situazione in cui la sicurezza del paziente risulta compromessa.

7.1.3 Impostazione dei target

I target sono indicatori visivi di diversi colori impostati dal medico che segnalano se il paziente è nella zona target ideale (verde), nella zona di avviso (giallo) o nella zona di allarme (rosso). I colori dei target sono visualizzati come un contorno ombreggiato attorno ai riquadri dei parametri (vedere Figura 5-5 a pagina 96). L'uso degli intervalli corrispondenti alle zone target può essere attivato o disattivato dal medico. I limiti di allarme (alti/bassi) sono diversi dalle zone target in quanto il valore del parametro in allarme lampeggia e genera un allarme acustico.

I parametri che possono generare un "Allarme" sono contrassegnati da un'icona a forma di campana nella schermata delle impostazioni di **Alarmi / Target**. Per questi parametri, i limiti di allarme alti/bassi diventano anche, per impostazione predefinita, gli intervalli della zona rossa di attenzione. I parametri per i quali NON può essere impostato un livello di allarme alto/basso non hanno alcuna icona a forma di campana nella schermata delle impostazioni di **Alarmi / Target** relativi al parametro, tuttavia è comunque possibile impostare degli intervalli target per questi parametri.

Il comportamento dei target e l'intervallo di HPI sono descritti in HPI sulla barra informazioni a pagina 252.

Colore	Significato
Verde	Accettabile: la zona target verde corrisponde all'intervallo di valori ritenuto ideale per il parametro, in base alle impostazioni effettuate dal medico.
Giallo	La zona target gialla corrisponde a un intervallo di avviso e indica visivamente che il paziente è uscito dall'intervallo ideale ma non è entrato nell'intervallo di allarme o di attenzione, in base alle impostazioni effettuate dal medico.
Rosso	Le zone di allarme e/o target rosse possono essere considerate parametri nello stato d "Allarme", indicati da un'icona a forma di campana nella schermata delle impostazioni di Alarmi / Target . I limiti di allarme alti/bassi delimitano anche, per impostazione predefinita, l'intervallo della zona rossa di attenzione per il parametro. I parametri per i quali NON può essere impostato un livello di allarme alto/basso non hanno alcuna icona a forma di campana nella schermata delle impostazioni di Alarmi / Target relativi al parametro, tuttavia è comunque possibile impostare degli intervalli target per questi parametri. Gli intervalli della zona di allarme e/o target devono essere impostati dal medico.

Tabella 7-2: Colori dell'indicatore di stato del target
Colore	Significato
Grigio	Se non viene impostato un target, l'indicatore di stato appare grigio.

7.1.4 Schermata di impostazione allarmi/target

La schermata di impostazione **Alarmi / Target** consente al medico di visualizzare e impostare allarmi e target per ogni parametro chiave. Dalla schermata **Alarmi / Target**, situata nel menu di impostazioni **Configurazione avanzata**, l'utente può regolare i target e attivare/disattivare gli allarmi acustici. Qualsiasi funzione a cui si accede attraverso il menu di impostazioni **Configurazione avanzata** è protetta da password e deve essere modificata solo da medici esperti. Le impostazioni di ogni parametro chiave vengono visualizzate in un riquadro dedicato al parametro. I parametri chiave attualmente configurati costituiscono la prima serie di parametri chiave visualizzata. I restanti parametri chiave vengono visualizzati in un ordine definito. I parametri indicano anche su cosa si basano gli intervalli target: Valore predefinito personalizzato, Valore predefinito Edwards, e Modificato.

Nome predefinito	Descrizione
Valore predefinito personalizzato	È stato definito un intervallo di valori target predefinito personalizzato per il parame- tro e l'intervallo di valori target del parametro non è stato cambiato rispetto alle im- postazioni predefinite.
Valore predefinito Edwards	L'intervallo di valori target del parametro non è stato cambiato rispetto alle imposta- zioni originali.
Modificato	L'intervallo di valori del parametro è stato cambiato per questo paziente.

Tabella 7-3	: Valori	target	predefiniti
-------------	----------	--------	-------------

Nota

Le impostazioni degli allarmi visivi e acustici sono applicabili solo ai parametri che vengono visualizzati.

Per modificare **Alarmi / Target**:





- 1. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Setup
- 2. Toccare il pulsante **Configurazione avanzata** e immettere la password richiesta.
- 3. Toccare il pulsante Impostazione parametri → pulsante Alarmi / Target.
- 4. Toccare qualsiasi punto all'interno della casella di un parametro per visualizzare il menu **Alarmi / Target** del parametro.

Strumenti clinici	Selezionare schermate	Setup (j	Guida				
\leftarrow	Allarmi / Target						
Toccare il parame	etro sotto per modific	are:					
PR bpm 120 100 Target 70 60 Valore predefinito Edwards	SY Spap mmHg 34 23 Target 14 10 Valore predefinito Edwards	DIA _{PAP} mmHg 16 13 Target 8 4 0 Valore predefinito Edwards	MPAP mmHg 25 18 Target 9 5 Valore predefinito Edwards				
	Pagin	a 3 di 7					
Configura tutto							

Figura 7-1: Configurazione allarmi/target

Nota

A questa schermata è associato un timer di inattività di 2 minuti.

l rettangoli rosso, giallo e verde sono forme fisse e non cambiano dimensione né forma.

7.1.5 Configurazione di tutti i target

Gli Alarmi / Target possono essere facilmente configurati o modificati contemporaneamente. Dalla schermata **Configura tutto**, l'utente può:

- Ripristinare tutte le impostazioni di allarmi e target dei parametri con i valori predefiniti personalizzati.
- Ripristinare tutte le impostazioni predefinite di Edwards per allarmi e target dei parametri.
- Attivare o disattivare gli allarmi fisiologici acustici per tutti i parametri pertinenti.
- Attivare o disattivare tutti gli allarmi acustici.





- Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Setup 1.
- Toccare il pulsante Configurazione avanzata e immettere la password Utente protetto richiesta. 2.
- 3. Toccare il pulsante Impostazione parametri → pulsante Alarmi / Target.
- 4. Toccare il pulsante Configura tutto.
 - Per attivare o disattivare tutti gli allarmi acustici fisiologici di tutti i parametri, toccare il pulsante Disabilitato/Abilitato relativo a Target all'interno della casella Allarme acustico.
 - Per attivare o disattivare tutti gli allarmi acustici tecnici di tutti i parametri, toccare il pulsante Disabilitato/Abilitato relativo a Tutti gli allarmi all'interno della casella Allarme acustico.
 - Per ripristinare per tutte le impostazioni i valori predefiniti personalizzati, toccare Ripristinare tutto ai valori predefiniti personalizzati. Viene visualizzato il messaggio "Questa azione ripristinerà TUTTI

gli allarmi ei target ai valori predefiniti personalizzati." Toccare il pulsante Continua nel popup di conferma per confermare il ripristino.

Per ripristinare per tutte le impostazioni i valori predefiniti Edwards, toccare **Ripristinare tutto ai** valori predefiniti Edwards. Appare il messaggio "Questa azione ripristinerà TUTTI gli allarmi e i target ai valori predefiniti Edwards." Toccare il pulsante Continua nel popup di conferma per confermare il ripristino.

7.1.6 Configurazione di target e allarmi per un solo parametro

Il menu **Alarmi / Target** consente all'utente di configurare i valori di allarmi e target per il parametro selezionato. L'utente può inoltre attivare o disattivare l'allarme acustico e LED visivo. Regolare le impostazioni del target utilizzando la tastierina numerica o i pulsanti di scorrimento, nel caso in cui sia necessaria una regolazione di minore entità.

- 1. Toccare l'interno di un riquadro per aprire il menu degli allarmi/target per quel parametro. Il menu degli allarmi/target è disponibile anche nella schermata della relazione fisiologica che si apre toccando la casella di un parametro.
- 2. Per disattivare l'allarme acustico e LED visivo del parametro, toccare l'icona **Allarme acustico** in alto a destra nel menu.

Nota

I parametri per cui NON è possibile impostare un livello di allarme alto/basso non hanno un'icona Allarme

acustico 📼 nel menu Alarmi / Target.

I limiti di allarme per il parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, non sono modificabili. Il comportamento dei target e l'intervallo di HPI sono descritti in Allarme HPI a pagina 251.

- 3. Per disattivare i target visivi del parametro, toccare l'icona di **Target** attivato in alto a sinistra nel menu. L'indicatore del target di guel parametro appare in grigio.
- 4. Utilizzare le frecce per regolare le impostazioni della zona o toccare il pulsante del valore per aprire una tastierina numerica.



Figura 7-2: Impostazione di allarmi e target per parametri singoli

- 5. Quando i valori sono corretti, toccare l'icona di invio 🔊
- 6. Per annullare, toccare l'icona di annullamento

AVVERTENZA

Gli allarmi fisiologici visivi e acustici sono attivati solo se il parametro è configurato nelle schermate come parametro chiave (i parametri 1-8 visualizzati nei riquadri dei parametri). Se un parametro non è selezionato e viene mostrato come parametro chiave, per quel parametro non sono attivati gli allarmi fisiologici acustici e visivi.

1.

7.2 Regolazione delle scale

I dati dei trend grafici riempiono il grafico da sinistra a destra, con i dati più recenti sulla destra. La scala del parametro è sull'asse verticale, mentre la scala dei tempi è sull'asse orizzontale.



Figura 7-3: Schermata dei trend grafici

La schermata di impostazione delle scale consente all'utente di impostare sia la scala del parametro, sia la scala dei tempi. I parametri chiave sono all'inizio dell'elenco. Utilizzare i pulsanti di scorrimento orizzontale per vedere altri parametri.

- ୍ତ୍ତ Setup → scheda Setup
- Toccare l'icona delle impostazioni 2. Toccare il pulsante Configurazione avanzata e immettere la password richiesta.
- Toccare il pulsante Impostazione parametri → Pulsante Regola scale. 3.



Figura 7-4: Regolazione scale

Nota

orizzontale

Dopo due minuti di inattività, la schermata ritorna alla vista di monitoraggio.

4. Per ogni parametro, toccare il pulsante **Inferiore** per immettere il valore minimo che apparirà sull'asse verticale. Toccare il pulsante **Superiore** per immettere il valore massimo. Utilizzare le icone di scorrimento



per vedere altri parametri.

5. Toccare il lato destro del pulsante del valore **Tempo trend grafici** per impostare il periodo di tempo totale visualizzato sul grafico. Le opzioni sono:

•	3 minuti	•	1 ora	•	12 ore
•	5 minuti	•	2 ore (opzione predefini-	•	18 ore
•	10 minuti		ta)	•	24 ore
•	15 minuti	•	4 ore	•	48 ore
•	30 minuti	•	6 ore		

.

- 6. Toccare il lato destro delle icone del valore di **Incremento tabellare** per impostare il periodo di tempo relativo a ogni valore della tabella. Le opzioni sono:
 - 1 Minuto (predefinito)
- 30 Minuti 60 Minuti

- 5 Minuti
 - 10 Minuti
 - Incremento tabellare

 1 Minuto

 5 Minuti

 10 Minuti

 30 Minuti

 60 Minuti

Figura 7-5: Popup dell'incremento tabellare

7. Per passare alla successiva serie di parametri, toccare la freccia in basso a sinistra.

8. Toccare l'icona home per tornare alla schermata di monitoraggio.

7.3 Impostazione dei parametri SVV/PPV delle schermate di fisiologia e relazione fisiologica

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Setup
- 2. Toccare il pulsante Configurazione avanzata e immettere la password richiesta.
- 3. Toccare il pulsante Impostazione parametri → pulsante SVV/PPV.
- 4. Per impostare l'indicatore di SVV su **On** o su **Off**, toccare il pulsante di commutazione **SVV: Schermate Fisiologia e Fisio-relazione**.
- 5. Per impostare i dati di PPV su **On** o su **Off**, toccare il pulsante di commutazione **PPV: Schermate Fisiologia** e **Fisio-relazione**.

<u></u>

Setup

7.4 Impostazioni CVP

1.

I valori CVP possono essere ottenuti nei modi seguenti:

- Monitorati direttamente con un trasduttore di pressione TruWave e un cavo di pressione HemoSphere (vedere Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT a pagina 189)
- Tramite un dispositivo di monitoraggio esterno con un ingresso analogico (vedere Ingresso segnale di pressione analogico a pagina 137)
- Come valore statico inserito manualmente dall'utente (vedere Inserimento CVP a pagina 117).

Quando non viene rilevata o inserita nessuna di queste fonti, il monitor assegnerà un valore predefinito per CVP. Il valore predefinito configurato del monitor viene utilizzato per tutte le sessioni di monitoraggio paziente. Per modificare questo valore CVP predefinito:

- Toccare l'icona delle impostazioni → scheda **Setup**
- 2. Toccare il pulsante **Configurazione avanzata** e immettere la password richiesta.
- 3. Toccare il pulsante Impostazione parametri → pulsante Impostazioni CVP.
- 4. Toccare il pulsante del valore per l' Avviso: SVR Configurare l'ingresso CVP o inserire il valore CVP per il monitoraggio SVR per inserire un valore CVP (mmHg).

7.5 Impostazioni dei parametri del flusso 20 secondi

Questa impostazione parametro passa automaticamente il display dei parametri del flusso 20 secondi (CO_{20s}, Cl_{20s}, SV_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}) all'equivalente mediato standard (CO, CI, SV e SVI) quando il segnale di pressione PA è scarso. Per ulteriori informazioni sui parametri del flusso 20 secondi, vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169.





Setup

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Setup
- 2. Toccare il pulsante Configurazione avanzata e immettere la password richiesta.
- 3. Toccare il pulsante Impostazione parametri → pulsante Impostazioni flusso 20 secondi.
- 4. Toccare l'interruttore per attivare/disattivare l'impostazione **On** o **Off**.

Nota

I parametri del flusso 20 secondi sono disponibili quando si monitora con il modulo HemoSphere Swan-Ganz e viene monitorato anche un segnale di pressione PA (arteria polmonare) tramite un cavo di pressione HemoSphere, un TruWave DPT e un catetere CCOmbo V (modelli 777F8 e 774F75). Occorre inoltre che sia attivata la funzione dei parametri del flusso 20 secondi. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, rivolgersi al rappresentante commerciale Edwards di zona.

7.6 Modo dimostrativo

Il modo dimostrativo è utilizzato per visualizzare i dati del paziente simulati in contesti formativi e dimostrativi.

Il modo dimostrativo visualizza i dati contenuti in una serie di dati memorizzati e mostra ciclicamente in modo continuo i dati di una serie di dati predefinita. Quando si utilizza il **Modo Dimostrativo**, l'interfaccia utente della piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere ha le stesse funzionalità di una piattaforma completamente operativa. Per mostrare le funzioni delle modalità di monitoraggio selezionata, si devono inserire i dati anagrafici del paziente simulato. L'utente può toccare i comandi come farebbe durante il monitoraggio di un paziente.

Quando si entra nel **Modo Dimostrativo**, i dati e gli eventi relativi ai trend non vengono visualizzati e vengono salvati per tornare al monitoraggio del paziente.

୍ତ୍ୱ

Setup

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Setup
- 2. Toccare il pulsante Modo Dimostrativo.

Nota

Quando la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere funziona in **Modo Dimostrativo**, tutti gli allarmi acustici sono disattivati.

3. Selezionare la modalità di monitoraggio per la dimostrazione:

Invasiva: vedere il capitolo 9: Monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 162 per i dettagli sul monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz e la modalità di monitoraggio **Invasiva**.

Minimamente invasivo: vedere il capitolo 10: Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere a pagina 183 per i dettagli sul monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere e la modalità di monitoraggio **Minimamente invasivo**.

Non invasivo: vedere il capitolo 11: Monitoraggio non invasivo con il modulo HemoSphere ClearSight a pagina 194 per i dettagli sul monitoraggio con il modulo HemoSphere ClearSight e la modalità di monitoraggio Non invasivo.

Nota

Selezionando la modalità Minimamente invasivo per la dimostrazione, viene simulato l'uso di un sensore Acumen IQ con la funzione HPI attivata.

- 4. Toccare Sì nella schermata di conferma Modo Dimostrativo.
- 5. La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere deve essere riavviata prima di monitorare un paziente.

AVVERTENZA

Accertarsi che la modalità **Modo Dimostrativo** non sia attiva in un contesto clinico per essere sicuri che i dati simulati non vengano considerati erroneamente dati clinici.

Esportazione dati e impostazioni di connettività

Contenuto

Esportazione dati	.154
mpostazioni wireless	. 156
Connettività HIS	. 157
Connettività Viewfinder Hub	. 159
Cyberprotezione	. 161

8.1 Esportazione dati

La schermata **Esportazione dati** elenca numerose funzioni di esportazione dati del monitor avanzato HemoSphere. Questa schermata è protetta da password. Da questa schermata i medici possono esportare i referti diagnostici, eliminare le sessioni di monitoraggio o esportare i referti dei dati di monitoraggio. Per ulteriori informazioni sull'esportazione dei referti dei dati di monitoraggio, vedere di seguito.

8.1.1 Download dei dati

La schermata **Download dati** permette all'utente di esportare i dati del paziente monitorato su un dispositivo USB nel formato di Excel XML 2003 per Windows.

Nota

1.

Dopo due minuti di inattività, la schermata ritorna alla vista di monitoraggio.





- 2. Toccare il pulsante **Esporta dati**.
- 3. Immettere la password quando viene richiesta nella finestra popup **Esporta password dati**. Tutte le password vengono impostate durante l'inizializzazione del sistema. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT.
- 4. Accertarsi di aver inserito un'unità USB.

Nota

Se si superano i 4 GB di dati, l'unità di archiviazione USB non deve essere formattata con file system FAT32.

ATTENZIONE

Usare un programma di scansione antivirus su qualsiasi chiavetta USB prima di inserirla, per evitare un'infezione da parte di virus o malware.

5. Toccare il pulsante Download dati.

8.1.1.1 Monitoraggio dati

Per generare un foglio di lavoro dei dati del paziente monitorati:

- 1. Toccare il lato del valore del pulsante dell'Intervallo e selezionare la frequenza dei dati da scaricare. Quanto più breve è la frequenza, tanto maggiore è la quantità di dati. Le opzioni sono:
 - 20 secondi (predefinita)
 - 1 minuto
 - 5 minuti
- 2. Toccare il pulsante **Avvia download**.

Nota

Tutti gli allarmi vengono registrati e memorizzati per quel determinato paziente ed è possibile accedervi tramite il download **Monitoraggio dati**. La registrazione dei dati sugli allarmi elimina i dati più vecchi quando il registro si riempie. Il registro **Monitoraggio dati** viene cancellato quando si avvia un nuovo paziente. È possibile accedere al paziente attuale per un massimo di 12 ore dopo lo spegnimento del sistema. Questo registro contiene anche condizioni di allarme con l'indicazione di data e ora e il tempo di spegnimento del sistema.

8.1.1.2 Caso clinico

Per generare un rapporto dei parametri chiave:

- 1. Toccare il pulsante caso clinico.
- 2. Selezionare i parametri desiderati dal menu a comparsa del caso clinico. Possono essere selezionati al massimo tre parametri.
- 3. Selezionare **Deidentificare** per escludere i dati demografici del paziente
- 4. Toccare l'icona di invio per esportare in formato PDF

8.1.1.3 Rapporto GDT

Per generare un rapporto delle sessioni di monitoraggio della GDT:

- 1. Toccare il pulsante **Rapporto GDT**.
- 2. Selezionare le sessioni di monitoraggio della GDT desiderate dal menu a comparsa Rapporto GDT. Utilizzare i pulsanti di scorrimento per selezionare le sessioni di monitoraggio più vecchie.
- 3. Selezionare **Deidentificare** per escludere i dati demografici del paziente



4. Toccare l'icona di invio per esportare in formato PDF 💟





Nota

Non disconnettere l'unità USB finché non appare il messaggio "Download completato. Rimuovere l'unità USB.".

Se appare un messaggio che comunica che lo spazio sull'unità USB è esaurito, inserire un'altra unità USB e riavviare il download.

Tutti i dati del paziente monitorati possono essere cancellati dall'utente. Toccare il pulsante **Cancella tutto** e confermare la cancellazione.

8.1.2 Esportazione diagnostica

Tutti gli eventi, avvisi, allarmi e attività di monitoraggio acquisiti vengono registrati qualora dovessero rendersi necessarie indagini o procedure dettagliate per la risoluzione dei problemi. È disponibile l'opzione **Esportazione Diagnostica** nel menu delle impostazioni **Esporta dati** per scaricare queste informazioni per finalità diagnostiche. Le suddette informazioni possono essere richieste dal personale del Supporto Edwards per facilitare la risoluzione dei problemi. Questa sezione tecnica fornisce inoltre informazioni dettagliate sulle revisioni software dei componenti della piattaforma collegati.

Ç,

Setup

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Setup
- 2. Toccare il pulsante Esporta dati.
- 3. Immettere la password dell'accesso **Super utente**. Tutte le password vengono impostate durante l'inizializzazione del sistema. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT.
- 4. Toccare il pulsante Esportazione Diagnostica.
- 5. Inserire un'unità USB approvata da Edwards in una delle porte USB disponibili del monitor.
- 6. Attendere il completamento dell'esportazione dei dati diagnostici, che sarà indicato sullo schermo.

I dati diagnostici verranno salvati nell'unità USB, in una cartella etichettata con il numero di serie del monitor.

8.2 Impostazioni wireless

Il monitor avanzato HemoSphere può collegarsi alle reti wireless disponibili. Per informazioni sulla connessione a una rete wireless, rivolgersi al rappresentante Edwards di zona.

Lo stato della connessione Wi-Fi è indicato nella barra informazioni mediante i simboli mostrati nella Tabella 8-1 a pagina 156.

Simbolo Wi-Fi	Significato
Ŕ	Potenza del segnale molto elevata
(¢-	Potenza del segnale media
	Potenza del segnale bassa
(ir	Potenza del segnale molto bassa
(((.	Potenza del segnale nulla

Tabella 8-1: Stato della connessione Wi-Fi

Simbolo Wi-Fi	Significato
	Nessuna connessione

8.3 Connettività HIS



Il monitor avanzato HemoSphere ha la capacità di connettersi al Sistema informativo ospedaliero (HIS) per inviare e ricevere i dati demografici dei pazienti e i dati fisiologici. Il monitor avanzato HemoSphere supporta lo standard di messaggistica HL7 (Health Level 7) e implementa i profili IHE (Integrating Healthcare Enterprise). Lo standard di messaggistica HL7 versione 2.6 è il mezzo usato più comunemente per lo scambio elettronico di dati in ambiente clinico. Utilizzare un'interfaccia compatibile per accedere a questa funzionalità. Il protocollo di comunicazione HL7 del monitor avanzato HemoSphere, detto anche Connettività HIS, agevola i seguenti tipi di scambi di dati tra il monitor avanzato HemoSphere, le applicazioni e i dispositivi esterni:

- Invio di dati fisiologici dal monitor avanzato HemoSphere all'HIS e/o ai dispositivi medici
- Invio di allarmi fisiologici ed errori del dispositivo dal monitor avanzato HemoSphere verso l'HIS
- Recupero da parte del monitor avanzato HemoSphere dei dati dei pazienti dall'HIS.

Lo stato della connettività HIS dovrebbe essere richiesto solo mediante il menu impostazioni del monitor dopo che l'amministratore dell'impianto di rete ha configurato e testato la funzione di connettività HL7. Nel caso in cui si richieda lo stato di connessione HIS benché la configurazione della funzione risulti incompleta, la schermata dello **stato connessione** resterà aperta per 2 minuti prima di scadere.

Cavo per ossimetria non calibrato – Selezionare o	ssimetria per calibrarlo	ρ.			
Edwards Dati nuovo paziente					
ID paziente					
Nome	Sesso Ma				
Cognome ADAMS					
<u>a</u>	Rice	erca I	mmissione manuale		

Figura 8-1: HIS - Schermata di ricerca pazienti

Lo stato della connessione Wi-Fi è indicato sulla barra informazioni con i simboli mostrati in Tabella 8-2 a pagina 157.

Simbolo HIS	Significato
	La connessione a tutti gli attori HIS configurati è buona.

Tabella 8-2: Stato della connettività HIS

Simbolo HIS	Significato
	Impossibile stabilire una comunicazione con gli attori HIS configurati.
	ID del paziente impostato su "Sconosciuto" in tutti i messaggi HIS in uscita.
	Si verificano errori intermittenti nelle comunicazioni con gli attori HIS configurati.
	Si verificano errori persistenti nelle comunicazioni con gli attori HIS configurati.

8.3.1 Dati demografici del paziente

Il monitor avanzato HemoSphere con la Connettività HIS abilitata, può recuperare i dati demografici del paziente dall'applicazione della struttura. Una volta stabilita la funzione di Connettività HIS, toccare il pulsante **Interrogazione**. La schermata **Interrogazione paziente** permette all'utente di cercare un paziente in base al nome, all'ID paziente o alle informazioni sul numero di stanza o di letto. La schermata **Interrogazione paziente** può essere utilizzata per recuperare i dati demografici del paziente quando si avvia un nuovo paziente, o per associare i dati fisiologici del paziente monitorato sul monitor avanzato HemoSphere con un record di paziente recuperato da HIS.

Nota

Interrompere una ricerca paziente incompleta può generare un errore di connessione. In tal caso, chiudere la schermata di errore e riavviare la ricerca.

Una volta che un paziente è stato selezionato nei risultati dell'interrogazione, i dati demografici del paziente vengono mostrati nella schermata **Dati nuovo paziente**.

Per completare la ricerca, l'HIS configurato deve avere i valori del sesso del paziente, 'M, 'F,' o vuoto. Se la ricerca supera la durata massima stabilita nel file di configurazione HIS, verrà visualizzato un messaggio di errore per richiedere un inserimento manuale tempestivo dei dati del paziente.

S 2/2 Cavo	per ossimetria non calibra	ato – Selezionare ossimetria per calibrar	to 💄	¶ 🚾 🔆 🗘 21.10.18 22:14:21
Edwards	3	HemoSph Copyright © 2018 Edwards Lifesciences I Dati nuovo pazie	nere	
	ID paziente Facoltativo	ID sconosciut	0	
	Età	Sesso		
	Altezza Peso	= S, cor	p. (DuBois)	
	Sala	Letto		
<u>í</u>	ř.			

Figura 8-2: HIS - Schermata dati nuovo paziente

Su questa schermata l'utente può immettere o modificare l'altezza, il peso, l'età, il sesso e le informazioni sulla stanza e sul letto del paziente. Il dati del paziente selezionati o aggiornati possono essere salvati toccando

l'icona home III. Una volta salvati i dati del paziente, il monitor avanzato HemoSphere genera identificativi univoci per il paziente selezionato e invia le informazioni con i dati fisiologici in messaggi in uscita verso le applicazioni della struttura.

8.3.2 Dati fisiologici del paziente

Il monitor avanzato HemoSphere può inviare parametri fisiologici monitorati e calcolati all'interno di messaggi in uscita. I messaggi in uscita possono essere inviati a una o più applicazioni configurate della struttura. I parametri monitorati e calcolati in continuo con il monitor avanzato HemoSphere possono essere inviati all'applicazione della struttura.

8.3.3 Allarmi fisiologici ed errori del dispositivo

Il monitor avanzato HemoSphere può inviare gli allarmi fisiologici e gli errori del dispositivo all'HIS configurato. Allarmi ed errori possono essere inviati a uno o più HIS configurati. Gli stati dei singoli allarmi, inclusi i cambiamenti negli stati, sono inviati all'applicazione della struttura.

Per ulteriori informazioni sul modo per ottenere l'accesso alla Connettività HIS, contattare il rappresentante Edwards di zona o il Supporto tecnico Edwards.

AVVERTENZA

Non usare il monitor avanzato HemoSphere come componente di un sistema d'allarme distribuito. Il monitor avanzato HemoSphere non supporta i sistemi di monitoraggio/gestione degli allarmi remoti. I dati sono registrati e trasmessi solo a scopo di rappresentazione grafica.

8.4 Connettività Viewfinder Hub

Il monitor avanzato HemoSphere è in grado di interfacciarsi con il Viewfinder Hub per inviare i dati del monitoraggio di un paziente all'applicazione mobile Viewfinder Remote. L'Hub deve essere installato e fornito correttamente prima di essere abbinato al monitor avanzato HemoSphere. Il Viewfinder Hub può essere configurato con integrazione EMR per fornire un resoconto più completo per il paziente. Alcune funzionalità potrebbero non essere disponibili in tutte le regioni. Per domande sull'installazione del Viewfinder Hub, contattare il rappresentante Edwards di zona. Per maggiori informazioni, contattare il rappresentante Edwards di zona.

8.4.1 Associazione Viewfinder Hub

Il monitor avanzato HemoSphere deve essere abbinato al Viewfinder Hub per abilitarne la connettività.

- scheda Setup Toccare l'icona delle impostazioni 1.
- Toccare il pulsante Configurazione avanzata. 2.
- 3. Immettere la password Utente protetto quando viene richiesta nella finestra popup Password di configurazione avanzata. Tutte le password vengono impostate durante l'inizializzazione del sistema. Per richiedere la password, rivolgersi all'amministratore dell'ospedale o al reparto IT.
- 4. Toccare il pulsante **Connettività** → pulsante **Impostazione Viewfinder**.
- 5. Inserire l' Indirizzo e la Porta per il Viewfinder Hub. Toccare la freccia rivolta a destra
- Verrà fornito un codice di associazione univoco insieme a un URL di approvazione. Utilizzare questo codice 6. e l'ID dispositivo del monitor per registrarlo nell'applicazione per i dispositivi Viewfinder.
- 7. Se l'associazione è avvenuta con successo, verranno visualizzati una freccia verde e un simbolo di

collegamento sulla schermata della connessione Viewfinder Hub e sulla barra informazioni Per la risoluzione dei potenziali problemi di associazione, vedere Errori di connettività del Viewfinder Hub a pagina 324.

Per disassociare il monitor dal Viewfinder Hub, toccare il pulsante Annulla l'associazione .

Lo stato della connessione del Viewfinder Hub è indicato sulla barra informazioni con i simboli mostrati nella Tabella 8-3 a pagina 160.

Se serve aiuto con questa procedura, contattare l'amministratore o supervisore tecnico Viewfinder Hub, o il rappresentante Edwards di zona.

Simbolo barra informa- zioni	Stato connessione	Significato
Ċ	Non associato	Il monitor avanzato HemoSphere non è associato al Viewfinder Hub
ිට	In corso	L'associazione del monitor avanzato HemoSphere e del Viewfinder Hub è in attesa di approvazione dal server
C2↑	Associazione	Il monitor avanzato HemoSphere è associato al Viewfinder Hub
ି <mark>।</mark>	Errore	Si è verificato un errore di connessione durante o in seguito al ten- tativo di associazione del monitor avanzato HemoSphere al Viewfinder Hub. Il Viewfinder Hub potrebbe essere irraggiungibile.

Tabella 8-3: Stato della connessione del Viewfinder Hub

8.4.2 Dati del paziente

Il monitor avanzato HemoSphere può inviare al Viewfinder Hub parametri fisiologici monitorati in continuo e calcolati. Questi dati sono quasi in tempo reale e vengono caricati per la ritrasmissione in seguito a una perdita di connettività. Vengono conservate fino a 72 ore di dati caricati per ogni paziente.







8.4.3 Allarmi fisiologici ed errori del dispositivo

Il monitor avanzato HemoSphere può inviare gli allarmi fisiologici e gli errori del dispositivo ad un Viewfinder Hub abbinato. Vengono inviati gli stati dei singoli allarmi, inclusi i cambiamenti negli stati. Sul monitor avanzato HemoSphere sono configurate tutte le impostazioni degli allarmi e dei target.

8.4.4 Aggiornamenti software

Quando è collegato al Viewfinder Hub, il monitor avanzato HemoSphere può ricevere aggiornamenti software da remoto. Se questa funzione è abilitata, sulla schermata della modalità di risparmio energetico possono essere visualizzati gli aggiornamenti software. Vedere Spegnimento e modalità di risparmio energetico a pagina 77. Per ulteriori informazioni su questa funzione, rivolgersi al rappresentante commerciale Edwards di zona.

8.5 Cyberprotezione

Questo capitolo descrive i modi in cui i dati del paziente possono essere trasferiti al/dal monitor avanzato HemoSphere. È importante osservare che qualsiasi struttura che utilizza il monitor avanzato HemoSphere deve adottare le misure necessarie per tutelare la riservatezza delle informazioni personali di un paziente, in conformità alle normative specifiche del Paese e al protocollo della struttura per la gestione di tali informazioni. Le azioni che possono essere intraprese per salvaguardare queste informazioni e garantire a livello generale la sicurezza del monitor avanzato HemoSphere comprendono:

- Accesso fisico: limitare l'uso del monitor avanzato HemoSphere agli utenti autorizzati. Alcune schermate di configurazione del monitor avanzato HemoSphere sono protette da password. Le password devono essere riservate. Vedere Protezione con password a pagina 129 per maggiori informazioni.
- **Uso attivo**: gli utenti del monitor devono prendere misure atte a limitare il tempo di conservazione dei dati del paziente. I dati del paziente devono essere rimossi dal monitor dopo la dimissione del paziente e la conclusione del monitoraggio.
- Sicurezza della rete: la struttura deve adottare le misure necessarie ad assicurare la sicurezza di qualsiasi rete condivisa a cui può essere collegato il monitor.
- **Sicurezza del dispositivo**: gli utenti devono utilizzare solo gli accessori approvati da Edwards. Inoltre, devono assicurarsi che qualsiasi dispositivo collegato sia esente da malware.

L'uso di qualsiasi interfaccia del monitor avanzato HemoSphere al di fuori dello scopo di destinazione potrebbe generare rischi per la cyberprotezione. Nessun collegamento del monitor avanzato HemoSphere serve a controllare il funzionamento di un altro dispositivo. Tutte le interfacce disponibili sono mostrate in Porte di connessione del monitor avanzato HemoSphere a pagina 67 e le specifiche di queste interfacce sono elencate nella Tabella A-5 a pagina 358.

8.5.1 HIPAA

L'Health Insurance Portability and Accountability Act (HIPAA) del 1996, introdotto dallo U.S. Department of Health and Human Services, definisce standard importanti per la protezione delle informazioni sanitarie individualmente identificabili. Se applicabili, questi standard devono essere seguiti durante l'uso del monitor.

9

Monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

Contenuto

Collegamento del modulo HemoSphere Swan-Ganz	162
Gittata cardiaca in continuo	166
Gittata cardiaca intermittente	170
Monitoraggio EDV/RVEF	176
SVR	180
Monitoraggio con più tecnologie: software Acumen Hypotension Prediction Index	181

9.1 Collegamento del modulo HemoSphere Swan-Ganz

Il modulo HemoSphere Swan-Ganz è compatibile con tutti i cateteri Edwards Swan-Ganz per arterie polmonari approvati. Il modulo HemoSphere Swan-Ganz acquisisce ed elabora i segnali provenienti da un catetere Edwards Swan-Ganz compatibile per il monitoraggio di CO, iCO ed EDV/RVEF. Questa sezione fornisce una panoramica dei collegamenti del modulo HemoSphere Swan-Ganz. Vedere la Figura 9-1 a pagina 163.

AVVERTENZA

La conformità a IEC 60601-1 viene conservata solo quando il modulo HemoSphere Swan-Ganz (connessione di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Se si collegano apparecchiature esterne o si configura il sistema in un modo non descritto in queste istruzioni, la conformità a questo standard viene meno. Il mancato utilizzo del dispositivo come indicato potrebbe aumentare il rischio di scosse elettriche per il paziente/l'operatore.

Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto.



- 1. Catetere Swan-Ganz compatibile
- 2. Collegamento filamento termico
- **3**. Collegamento termistore
- 4. Collegamento sonda di temperatura dell'iniettato
- 5. Cavo CCO del paziente
- 6. Modulo HemoSphere Swan-Ganz
- 7. Monitor avanzato HemoSphere

Figura 9-1: Panoramica dei collegamenti del modulo HemoSphere Swan-Ganz

Nota

L'aspetto dei cateteri e dei sistemi per iniettato mostrati in questo capitolo è unicamente esemplificativo. L'aspetto effettivo può variare in base ai modelli del catetere e del sistema per iniettato scelti.

I cateteri per arteria polmonare sono PARTI APPLICATE di TIPO CF a prova di defibrillazione. I cavi paziente che si collegano al catetere, come ad esempio il cavo CCO del paziente, non sono considerati parti applicate, ma possono entrare a contatto con il paziente e soddisfano i requisiti applicabili per le parti applicate in conformità con IEC 60601-1.

1. Inserire il modulo HemoSphere Swan-Ganz nel monitor avanzato HemoSphere. Quando è inserito correttamente, il modulo scatta in posizione.

ATTENZIONE

Non forzare il modulo nell'alloggiamento. Applicare una pressione uniforme sul modulo per farlo scorrere e scattare in posizione.

- Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere e seguire i passaggi per 2. l'immissione dei dati del paziente. Vedere Dati del paziente a pagina 131. Collegare il cavo CCO del paziente al modulo HemoSphere Swan-Ganz.
- Collegare il catetere Swan-Ganz compatibile al cavo CCO del paziente. Vedere la Tabella 9-1 a pagina 164 3. per conoscere i parametri disponibili e i collegamenti necessari.

	Tabella 9-1: Parametri disponibili	del modulo HemoSphere Swan-	Ganz e collegamenti necessari
--	------------------------------------	-----------------------------	-------------------------------

Parametro	Collegamento necessario	Vedere
со	Collegamento termistore e filamento termico	Gittata cardiaca in continuo a pagina 166
CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s}	Collegamento termistore e filamento termico * Segnale PAP dal cavo di pressione HemoSphere	Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169
iCO	Termistore e sonda iniettato (a immersione o in linea)	Gittata cardiaca intermittente a pagina 170
EDV/RVEF (SV)	Collegamento termistore e filamento termico * Ingresso analogico FC sul monitor avanzato HemoSphere	Monitoraggio EDV/RVEF a pagina 176
SVR	Collegamento termistore e filamento termico * Ingresso analogico MAP e CVP sul monitor avanzato HemoSphere	SVR a pagina 180

Nota

I dati sulla pressione arteriosa polmonare sono disponibili mediante il collegamento a un cavo di pressione HemoSphere. Vedere Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT a pagina 189 per maggiori informazioni.

4. Seguire le indicazioni necessarie per il monitoraggio. Vedere Gittata cardiaca in continuo a pagina 166, Gittata cardiaca intermittente a pagina 170 o Monitoraggio EDV/RVEF a pagina 176.

9.1.1 Test del cavo CCO del paziente

Per verificare l'integrità del cavo CCO del paziente Edwards, eseguire un test di integrità del cavo. Si raccomanda di verificare l'integrità del cavo nell'ambito di una procedura di risoluzione dei problemi. Questo test non verifica il collegamento della sonda di temperatura dell'iniettato al cavo.

scheda Per accedere alla finestra di test del cavo CCO del paziente, toccare l'icona delle impostazioni

Strumenti clinici

→ icona **Test cavo paziente CCO**

. Fare riferimento alla Figura 9-2

Strumenti clinici a pagina 165 per informazioni sui collegamenti contrassegnati da numeri.



Figura 9-2: Collegamenti per il test del cavo CCO del paziente

- 1. Collegare il cavo CCO del paziente al modulo HemoSphere Swan-Ganz inserito (1).
- 2. Collegare il connettore del filamento termico del cavo CCO del paziente (3) e il connettore del termistore (2) alle porte di test corrispondenti sul modulo HemoSphere Swan-Ganz.
- 3. Toccare il pulsante Avvia per iniziare il test del cavo. Compare una barra di avanzamento.
- 4. Se il cavo CCO del paziente non supera il test, ricollegare il cavo CCO del paziente e rieseguire il test. Sostituire il cavo CCO del paziente se il cavo non supera il test ripetutamente.



5. Toccare l'icona di invio versi se il cavo ha superato il test. Scollegare il connettore del filamento termico del cavo del paziente e il connettore del termistore dal modulo HemoSphere Swan-Ganz.

9.1.2 Menu di selezione dei parametri

Le categorie di parametri disponibili durante il monitoraggio con un modulo Swan-Ganz sono **Flusso** (vedere Gittata cardiaca in continuo a pagina 166), **Resistenza** (vedere SVR a pagina 180) e **Funzione RV** (Monitoraggio EDV/RVEF a pagina 176). È disponibile anche **Ossimetria** se è collegato un cavo per ossimetria o un modulo per ossimetria tessutale (vedere Monitoraggio dell'ossimetria venosa a pagina 213). Toccare i pulsanti dei parametri

con una freccia per visualizzare altre opzioni di monitoraggio per tale parametro in funzione di frequenza di aggiornamento della visualizzazione e tempo di media. Vedere STAT CO a pagina 169, STAT EDV e RVEF

a pagina 180 e Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169. Toccare la freccia blu mana per vedere le definizioni



di queste opzioni di monitoraggio o l'icona della guida

per ulteriori informazioni.



Figura 9-3: Finestra di selezione dei parametri chiave del modulo HemoSphere Swan-Ganz

9.2 Gittata cardiaca in continuo

Il monitor avanzato HemoSphere misura continuamente la gittata cardiaca immettendo piccoli impulsi d'energia nel flusso ematico e misurando la temperatura ematica per mezzo di un catetere per arteria polmonare. La temperatura massima superficiale del filamento termico utilizzato per rilasciare questi impulsi d'energia all'interno del sangue è di 48 °C. La gittata cardiaca viene calcolata mediante algoritmi collaudati, derivati dai principi di conservazione del calore, mentre le curve indicatrici della diluizione sono ottenute mediante la correlazione incrociata tra le forme d'onda dell'immissione di energia e della temperatura ematica. Dopo l'inizializzazione, il monitor avanzato HemoSphere misura e visualizza continuamente la gittata cardiaca in litri al minuto, senza alcuna calibrazione o intervento da parte dell'operatore.

9.2.1 Connessione dei cavi del paziente

- 1. Collegare il cavo CCO del paziente al modulo HemoSphere Swan-Ganz inserito, come descritto in precedenza in Collegamento del modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 162.
- 2. Collegare l'estremità con il catetere del cavo del paziente al termistore e ai connettori del filamento termico sul catetere CCO Swan-Ganz. Queste connessioni sono indicate con i numeri (2) e (3) in Figura 9-4 a pagina 167.
- 3. Verificare che il catetere CCO sia inserito correttamente nel paziente.



Figura 9-4: Panoramica di collegamenti relativi a CO

9.2.2 Avvio del monitoraggio

AVVERTENZA

Interrompere sempre il monitoraggio di CO quando si arresta il flusso ematico nei pressi del filamento termico. Le situazioni cliniche nelle quali deve essere interrotto il monitoraggio della CO comprendono, fra le altre:

- Periodi in cui un paziente è sottoposto a bypass cardiopolmonare
- Ritiro parziale del catetere in modo tale che il termistore non sia nell'arteria polmonare
- Rimozione del catetere dal paziente



Quando il sistema è correttamente connesso, toccare l'icona di avvio del monitoraggio Avvia per avviare il monitoraggio della CO. Viene visualizzato il timer con un conto alla rovescia per CO sull'icona di arresto del monitoraggio. Dopo circa 5-12 minuti, una volta ottenuti dati sufficienti, un valore di CO sarà visualizzato nel riquadro del parametro. Il valore di CO visualizzato sulla schermata sarà aggiornato ogni 60 secondi circa.

Nota

Nessun valore di CO sarà visualizzato fino a quando non saranno disponibili dati sufficienti per una media nel tempo.

9.2.3 Condizioni del segnale termico

In alcune situazioni, in cui le condizioni del paziente creano grandi variazioni nella temperatura ematica nell'arteria polmonare nell'arco di alcuni minuti, il monitor può impiegare più di 6 minuti per ottenere una misura iniziale di CO. Quando il monitoraggio di CO è in corso, l'aggiornamento della misura di CO può essere ritardato anche dall'instabilità della temperatura ematica nell'arteria polmonare. Vengono quindi visualizzati l'ultimo valore di CO e l'ora della misurazione al posto di un valore di CO aggiornato. La Tabella 9-2 a pagina 168 mostra i messaggi di avviso/errore che appaiono nella schermata in momenti diversi, mentre il segnale si stabilizza. Vedere la Tabella 15-10 a pagina 324 per maggiori informazioni sugli errori e sugli avvisi relativi a CO.

Tabella 9-2: Ritardo in caso di segnale termico instabile per i messaggi di avviso ed errore relativi a CO

Condizione	Notifica	Avviso CO		Errore CO
	Calcolo della gittata cardiaca in corso	Adattam. segnale - Continua	Temperatura ematica instabile - Continua	Perdita segnale ter- mico
Inizio monitoraggio: tempo dall'inizio senza misurazione di CO	3½ minuti	6 minuti	15 minuti	30 minuti
Monitoraggio in cor- so : tempo dall'ultimo aggiornamento di CO	5 secondi dallo scade- re del conto alla rove- scia per CO	N/A	6 minuti	20 minuti

Una condizione di errore termina il monitoraggio. Una condizione di errore potrebbe derivare dallo spostamento della punta del catetere in un piccolo vaso che impedisce al termistore di rilevare il segnale termico in modo accurato. Controllare la posizione del catetere e riposizionarlo, se necessario. Dopo aver verificato lo stato del paziente e la posizione del catetere, il monitoraggio di CO può essere ripreso toccando

l'icona di avvio del monitoraggio

ATTENZIONE

Le misurazioni imprecise della portata cardiaca possono essere causate da:

- Collocazione o posizionamento scorretto del catetere
- Variazioni eccessive della temperatura ematica nell'arteria polmonare. Alcuni esempi di situazioni che causano variazioni della temperatura ematica includono, in modo non esaustivo:
 - * Stato post-intervento chirurgico di bypass cardiopolmonare
 - * Soluzioni refrigerate o riscaldate di prodotti ematici somministrate centralmente
 - * Uso di dispositivi di compressione sequenziale
- Formazione di coaguli sul termistore
- Anomalie anatomiche (ad esempio, shunt cardiaci)
- Movimento eccessivo del paziente
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica
- Variazioni rapide della portata cardiaca

9.2.4 Timer del conto alla rovescia CO

monitoraggio	0:19	. Que
azione della CC) II tei	mno

Il timer del conto alla rovescia CO è situato sull'icona di arresto del esto timer avverte l'utente riguardo al momento in cui avrà luogo la successiva misurazione della CO. Il tempo che manca alla successiva misurazione della CO varia da 60 secondi a 3 minuti o più. Un segnale termico emodinamicamente instabile può ritardare i calcoli relativi alla CO.

9.2.5 STAT CO

Per impostare intervalli di tempo più lunghi tra le misurazioni della CO, è disponibile STAT CO. STAT CO (sCO) è una stima rapida del valore della CO ed è aggiornato ogni 60 secondi. Selezionare sCO come parametro chiave per visualizzare i valori di STAT CO. Selezionare CO e sCO come parametri chiave mentre si visualizza la schermata suddivisa dei trend grafici/tabellari e i dati CO monitorati sono graficamente rappresentati accanto ai dati tabellari/numerici per i valori STAT di sCO. Vedere Suddivisione trend grafici/tabellari a pagina 104.

9.2.6 Parametri del flusso 20 secondi

I parametri del flusso 20 secondi sono disponibili per il monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz e viene monitorato anche un segnale di pressione PA (arteria polmonare) tramite un cavo di pressione HemoSphere collegato, un TruWave DPT e un catetere CCOmbo V (modelli 777F8 e 774F75). Viene usata un'analisi del contorno del polso del segnale di pressione dell'arteria polmonare insieme all'algoritmo di termodiluizione per CCO al fine di ottenere un calcolo più rapido del parametro per CO, CI, SV e SVI. I parametri del flusso 20 secondi sono etichettati con "20s" (CO_{20s}, CI_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}). Questi parametri sono disponibili solo se la funzione relativa ai parametri del flusso 20s è attivata. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, contattare il rappresentante Edwards di zona. Per ulteriori informazioni sul monitoraggio PA, vedere Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT a pagina 189.

ATTENZIONE

Le misurazioni inaccurate dei parametri del flusso da 20 secondi possono essere causate da:

Collocazione o posizionamento scorretto del catetere

- Trasduttore impropriamente azzerato e/o allineato
- Linee di pressione troppo o troppo poco smorzate
- Regolazioni sulla linea PAP effettuate dopo l'avvio del monitoraggio

9.2.6.1 Risoluzione dei problemi della forma d'onda di PAP

Il calcolo dei parametri del flusso da 20 secondi dipende fortemente da una buona forma d'onda della pressione

dell'arteria polmonare. Utilizzare la schermata **Zero e forma d'onda** per visualizzare e valutare la forma d'onda di PAP. Le caratteristiche di una buona forma d'onda includono:

- Incisura dicrota di entità minima tra sistole e diastole
- Segnale netto senza rumore o artefatti ad alta frequenza
- Artefatti minimi a forma di "frusta" causati dal movimento della punta del catetere nel ventricolo destro
- Morfologia nitida della forma d'onda e sovra-smorzamento minimo causato da bolle o schiacciamento/ piegatura del tubo

Le forme d'onda di PAP che non presentano le caratteristiche sopraelencate non sono state validate. Tali forme d'onda possono impedire il calcolo dei parametri del flusso da 20 secondi.

9.3 Gittata cardiaca intermittente

Il modulo Swan-Ganz HemoSphere misura la gittata cardiaca in modo intermittente usando la tecnica di termodiluizione bolo. Con questa tecnica, una piccola quantità di soluzione fisiologica sterile (ad es. soluzione salina o a base di destrosio) con volume e temperatura noti (temperatura inferiore a quella ematica) viene iniettata attraverso la porta del catetere per l'iniettato e la diminuzione risultante della temperatura ematica viene misurata dal termistore nell'arteria polmonare (PA). Una serie può comprendere fino a sei iniezioni di bolo. Viene mostrato il valore medio delle iniezioni della serie. I risultati di qualsiasi serie possono essere esaminati e l'utente può rimuovere singole misurazioni di iCO (bolo) che potrebbero essere risultate compromesse (ad esempio, per lo spostamento del paziente, diatermia o errore dell'operatore).

9.3.1 Connessione dei cavi del paziente

- 1. Collegare il cavo CCO del paziente al modulo HemoSphere Swan-Ganz inserito, come descritto in precedenza nella Collegamento del modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 162.
- 2. Collegare l'estremità del catetere del cavo CCO del paziente al connettore del termistore sul catetere iCO Swan-Ganz, come mostrato da (2) in Figura 9-5 a pagina 171.
- 3. Verificare che il catetere sia inserito correttamente nel paziente.



- 1. Catetere Swan-Ganz
- 2. Collegamento termistore
- 3. Collegamento sonda di temperatura dell'iniettato
- 5. Modulo HemoSphere Swan-Ganz
- 6. Monitor avanzato HemoSphere



9.3.1.1 Selezione della sonda

Una sonda di temperatura dell'iniettato rileva la temperatura dell'iniettato. La sonda selezionata è collegata al cavo CCO del paziente (Figura 9-5 a pagina 171). Possono essere utilizzati due tipi di sonda:

- Una sonda in linea è collegata all'alloggiamento passante del sistema di somministrazione dell'iniettato CO-Set/CO-Set+.
- Una sonda a immersione misura la temperatura della soluzione di iniettato. Le sonde a immersione sono studiate per misurare la temperatura di una soluzione campione che viene tenuta alla stessa temperatura della soluzione sterile utilizzata per l'iniezione quando si calcola la gittata cardiaca con bolo.

Collegare la sonda di temperatura dell'iniettato (in linea o a immersione) al connettore della sonda di temperatura dell'iniettato sul cavo CCO del paziente, illustrato da (3) in Figura 9-5 a pagina 171.

9.3.2 Impostazioni di configurazione

Il monitor avanzato HemoSphere consente all'operatore di scegliere se immettere una costante di calcolo specifica o se configurare il modulo HemoSphere Swan-Ganz in modo che determini automaticamente la costante di calcolo scegliendo il volume dell'iniettato e la dimensione del catetere. L'operatore può anche scegliere il tipo di visualizzazione del parametro e la modalità bolo.





Figura 9-6: Schermata di configurazione Nuova serie iCO

ATTENZIONE

Fare riferimento all'Appendice E per garantire che la costante di calcolo sia la stessa specificata nell'inserto della confezione del catetere. Se la costante di calcolo è diversa, immettere manualmente la costante di calcolo richiesta.

Nota

Il modulo HemoSphere Swan-Ganz rileva automaticamente il tipo di sonda di temperatura in uso (a immersione in bagno di ghiaccio o in linea). Il modulo utilizzerà queste informazioni per determinare la costante di calcolo.

Se la sonda per la temperatura dell'iniettato (IT) non è rilevata dal monitor, viene visualizzato il messaggio "Errore: iCO – Controllare il collegamento del termistore".

9.3.2.1 Selezionare il volume dell'iniettato

Selezionare un valore dal pulsante di elenco **Volume iniettato**. Le scelte disponibili sono:

- 10 ml
- 5 ml
- 3 ml (solo sonda a immersione)

Quando si sceglie un valore, la costante di calcolo viene impostata automaticamente.

9.3.2.2 Selezione della dimensione del catetere

Selezionare una dimensione del catetere dal pulsante di elenco Misura catetere. Le scelte disponibili sono:

- 5,5F
- 6F
- 7F
- 7,5F

• 8F

Quando si sceglie un valore, la costante di calcolo viene impostata automaticamente.

9.3.2.3 Selezione della costante di calcolo

Per immettere manualmente una costante di calcolo, toccare il pulsante di valore **Costante di calcolo** e immettere un valore nella tastierina numerica. Se una costante di calcolo viene immessa manualmente, il volume dell'iniettato e la dimensione del catetere sono impostati automaticamente e il valore immesso è impostato su **Auto**.

9.3.2.4 Seleziona della modalità

Selezionare **Auto** o **Manuale** dal pulsante di elenco **Modo**. La modalità predefinita è **Auto**. In modalità **Auto**, il monitor avanzato HemoSphere evidenzia automaticamente un messaggio **Inietta** dopo avere ottenuto una temperatura ematica di base. Il funzionamento della modalità **Manuale** è simile alla modalità **Automatica** tranne per il fatto che l'utente deve toccare il pulsante **Inietta** prima di ogni iniezione. La sezione seguente fornisce istruzioni per entrambe le modalità bolo.

9.3.3 Istruzioni per le modalità di misurazione con bolo

L'impostazione predefinita di fabbrica del modulo HemoSphere Swan-Ganz per la misurazione con bolo è la modalità **Auto**. In questa modalità, il monitor avanzato HemoSphere visualizza il messaggio **Inietta** dopo avere ottenuto una temperatura ematica basale. In modalità **Manuale**, l'operatore avvia l'iniezione toccando il pulsante **Inietta**. Al termine dell'iniezione, il modulo calcola un valore ed è pronto per elaborare l'iniezione di un altro bolo. Una serie può comprendere fino a sei iniezioni di bolo.

Di seguito sono riportate le istruzioni dettagliate per l'esecuzione di misurazioni cardiache con bolo partendo dalla schermata di configurazione di una nuova serie iCO.

1. Toccare il pulsante **Avvia serie** sul fondo della schermata di configurazione di una nuova serie iCO, dopo aver selezionato le impostazioni di configurazione della termodiluizione.

Il pulsante è disattivato se:

- Il volume dell'iniettato non è valido o non è stato selezionato
- La temperatura dell'iniettato (IT) non è connessa
- La temperatura ematica (BT) non è connessa
- È attivo un errore iCO

Se la misurazione continua di CO è attiva, apparirà una finestra popup che richiede di confermare la sospensione del monitoraggio di CO. Toccare il pulsante **Sì**.

Nota

Durante le misurazioni di CO con bolo, qualsiasi parametro calcolato mediante un segnale di ingresso ECG (FC_{med}) non è disponibile.

- 2. Si apre la schermata della nuova serie iCO con il messaggio Attendere evidenziato (Attendere
- 3. Se la modalità automatica è attiva e quando viene stabilito il valore termico basale, sullo schermo viene

evidenziato il messaggio **Inietta** (**Inietta**), che indica quando iniziare la nuova serie di iniezioni di bolo.

OPPURE

Se la modalità manuale è attivata, sullo schermo viene evidenziato il messaggio **Pronto** (**Pronto** quando è stato stabilito il valore termico basale. Toccare il pulsante **Inietta** quando si è pronti a iniettare e **Inietta** viene evidenziato nella schermata.

4. Utilizzare un metodo rapido, graduale e continuo per iniettare il volume del bolo scelto in precedenza.

ATTENZIONE

I cambiamenti improvvisi della temperatura ematica dell'arteria polmonare, come quelli causati dallo spostamento del paziente o dalla somministrazione di farmaci in bolo, possono innescare il calcolo di un valore di iCO o iCI. Per evitare di generare falsi trigger per le curve, eseguire l'iniezione il prima possibile dopo la comparsa del messaggio **Inietta**.

Una volta iniettato un bolo, sullo schermo appare la curva di dilavamento della termodiluizione, viene

evidenziato il testo **Calcola** (**Calcola**) e viene visualizzata la misura di iCO risultante.

5. Quando la curva di dilavamento della termodiluizione è completa, il monitor avanzato HemoSphere evidenzia **Attendere**, quindi **Inietta** oppure **Pronto** (se è attiva la modalità manuale) non appena viene raggiunto nuovamente un valore termico basale stabile. Ripetere i passi da 2 a 4 fino a sei volte, a seconda delle esigenze. I messaggi vengono evidenziati ripetutamente nell'ordine indicato di seguito:



Nota

Quando la modalità bolo è impostata su **Auto**, il tempo massimo consentito tra la comparsa del messaggio **Inietta** e l'iniezione del bolo è di quattro minuti. Se non viene rilevata nessuna iniezione in questo intervallo di tempo, il messaggio **Inietta** scompare e riappare il messaggio **Attendere**.

Nella modalità bolo **Manuale** all'operatore sono concessi al più 30 secondi per effettuare l'iniezione di un bolo dopo aver toccato il pulsante **Inietta**. Se non viene rilevata nessuna iniezione in questo intervallo di tempo, il pulsante **Inietta** viene nuovamente attivato e scompare il messaggio Inietta.

Se la misurazione di un bolo è stata compromessa, come indicato da un messaggio di avviso, apparirà un



al posto del valore di CO/CI visualizzato sullo schermo.



Per sospendere le misurazioni di iCO (con bolo), toccare l'icona di annullamento

- 6. Dopo che è stato eseguito il numero richiesto di iniezioni di bolo, esaminare la serie delle curve di dilavamento toccando il pulsante **Revisione**.
- 7. Rimuovere una qualsiasi delle sei iniezioni della serie toccandola nella schermata di revisione.

Toccare





Una "X" rossa appare sulla forma d'onda e la rimuove dal valore di CO/CI medio. Le forme d'onda irregolari o

discutibili sono contraddistinte dal simbolo 🖤 accanto alla serie di dati della forma d'onda. Se lo si

desidera, toccare l'icona ver eliminare la serie di boli. Toccare il pulsante **Sì** per confermare.

8. Toccare il pulsante Accetta dopo aver completato il riesame delle iniezioni di boli per usare il valore di

CO/Cl medio oppure toccare l'icona indietro per riprendere la serie e aggiungere altre iniezioni di boli (fino a sei) per il calcolo della media.

9.3.4 Schermata di riepilogo della termodiluizione

Dopo che la serie è stata accettata, il riepilogo della serie verrà mostrato come una scheda con un marcatore temporale nella schermata di riepilogo sella termodiluizione. A questa schermata è possibile accedere toccando

l'icona della cronologia della termodiluizione \bigcirc in alcune schermate di monitoraggio oppure toccando l'icona delle impostazioni \bigcirc scheda **Strumenti clinici** \rightarrow icona **iCO**.

Le seguenti azioni sono disponibili per l'operatore nella schermata di riepilogo della termodiluizione:



Figura 9-7: Schermata di riepilogo della termodiluizione

Nuova serie. Toccare l'icona indietro o la scheda **Nuovo** per eseguire un'altra serie di termodiluizione. Il precedente valore medio di CO/CI e le curve di dilavamento associate saranno salvate come una scheda nella schermata di riepilogo della termodiluizione.

Revisione. Esaminare le curve di dilavamento termico dalla serie di boli. Toccare qualsiasi scheda per esaminare le curve di dilavamento termico dalle serie di boli.

Monitoraggio CO. Quando il sistema è correttamente collegato per il monitoraggio continuo di CO, toccare

l'icona di avvio del monitoraggio Avvia per avviare il monitoraggio di CO in gualsiasi momento.

9.4 Monitoraggio EDV/RVEF

Il monitoraggio del volume telediastolico del ventricolo destro (EDV) è disponibile in combinazione con la modalità di monitoraggio della CO mentre si usano un catetere Swan-Ganz CCOmbo V e l'ingresso del segnale ECG. Durante il monitoraggio dell'EDV, il monitor avanzato HemoSphere visualizza continuamente le misure dell'EDV e della frazione di eiezione ventricolare destra (RVEF). EDV e RVEF sono valori medi nel tempo che possono essere visualizzati numericamente nei riquadri dei parametri, e di cui viene tracciata graficamente la tendenza nel tempo nella vista dei trend grafici.

Inoltre, le stime dei valori EDV e RVEF sono calcolate a intervalli di circa 60 secondi e visualizzate selezionando sEDV e sRVEF come parametri chiave.

9.4.1 Connessione dei cavi del paziente

- 1. Collegare il cavo CCO del paziente al modulo HemoSphere Swan-Ganz inserito, come descritto in precedenza in Collegamento del modulo HemoSphere Swan-Ganz a pagina 162.
- 2. Collegare l'estremità con il catetere del cavo del paziente al termistore e ai connettori del filamento termico sul catetere CCOmbo V Swan-Ganz. Questi collegamenti sono indicati con i numeri (2) e (3) in Figura 9-8 a pagina 177.
- 3. Verificare che il catetere sia inserito correttamente nel paziente.





9.4.2 Collegamento del cavo di interfaccia ECG

Collegare la spina telefonica miniaturizzata da ¼" del cavo di interfaccia ECG all'ingresso del monitor per ECG sul

ECG

pannello posteriore del monitor avanzato HemoSphere.

Collegare l'altra estremità del cavo di interfaccia all'uscita del segnale ECG del monitor da posto letto. Questo collegamento fornisce una misura della frequenza cardiaca media (FC_{med}) al monitor avanzato HemoSphere per consentire la misurazione di EDV e RVEF. Per i cavi di interfaccia ECG compatibili, contattare il rappresentante Edwards di zona.

Nota

IMPORTANTE! Il monitor avanzato HemoSphere è compatibile con un ingresso analogico ECG proveniente da qualsiasi monitor paziente esterno dotato di una porta di uscita analogica che soddisfi le specifiche del segnale di ECG in ingresso, identificate nell'appendice A, Tabella A-5 a pagina 358. Il segnale di ECG viene utilizzato per ottenere la frequenza cardiaca, che viene a sua volta usata per calcolare parametri emodinamici aggiuntivi da visualizzare. Questa è una funzionalità opzionale che non influisce sulla funzione principale del monitor avanzato HemoSphere, ovvero il monitoraggio della gittata cardiaca (con il modulo HemoSphere Swan-Ganz) e della saturazione di ossigeno venoso (con il cavo per ossimetria HemoSphere). Il test prestazionale del dispositivo è stato condotto usando segnali di ECG in ingresso.

AVVERTENZA

PAZIENTI CON PACEMAKER: i misuratori di frequenza possono continuare a misurare la frequenza del pacemaker nei casi di arresto cardiaco o in alcune aritmie. Non ci si deve affidare completamente alla frequenza cardiaca visualizzata. Mantenere i pazienti portatori di pacemaker sotto stretta sorveglianza. Vedere la Tabella A-5 a pagina 358 per i dettagli sulle funzionalità di reiezione degli impulsi del pacemaker di questo strumento.

Nel caso di pazienti che richiedano un supporto di stimolazione interno o esterno, la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere non deve essere usata per ottenere la frequenza cardiaca e i parametri derivati dalla frequenza cardiaca nelle seguenti condizioni:

- L'uscita di sincronizzazione dell'impulso dello stimolatore proveniente dal monitor da posto letto comprende l'impulso dello stimolatore, tuttavia le caratteristiche non rientrano nelle specifiche relative alla capacità di reiezione degli impulsi del pacemaker elencate nella Tabella A-5
- Le caratteristiche dell'uscita di sincronizzazione dell'impulso dello stimolatore proveniente dal monitor da posto letto non possono essere determinate

Prender nota di qualsiasi discrepanza tra la frequenza cardiaca (FC_{med}) e la visualizzazione delle forme d'onda di FC ed ECG sul monitor paziente quando si interpretano parametri derivati come SV, EDV, RVEF e i relativi parametri indice.

ECG in ingresso e tutti i parametri derivati dalle misure di frequenza cardiaca non sono stati valutati per i pazienti pediatrici e non sono quindi disponibili per tale popolazione di pazienti.

Nota

Quando viene rilevata per la prima volta una connessione o disconnessione dell'ingresso ECG, viene visualizzato un breve messaggio di notifica sulla barra di stato.

SV è disponibile con qualsiasi catetere Swan-Ganz e con un segnale ECG in ingresso. Per il monitoraggio di EDV/ RVEF è richiesto un catetere Swan-Ganz CCOmbo V.

9.4.3 Avvio della misurazione

AVVERTENZA

Interrompere sempre il monitoraggio di CO quando si arresta il flusso ematico nei pressi del filamento termico. Le situazioni cliniche nelle quali deve essere interrotto il monitoraggio della CO comprendono, fra le altre:

- Periodi in cui un paziente è sottoposto a bypass cardiopolmonare
- Ritiro parziale del catetere in modo tale che il termistore non sia nell'arteria polmonare
- Rimozione del catetere dal paziente



Quando il sistema è correttamente connesso, toccare l'icona di avvio del monitoraggio Avvia per avviare il monitoraggio della CO. Viene visualizzato il timer con un conto alla rovescia per CO sull'icona di arresto del monitoraggio. Dopo circa 5-12 minuti, una volta ottenuti dati sufficienti, un valore di EDV e/o RVEF sarà visualizzato nei riquadri dei parametri configurati. I valori di EDV e RVEF visualizzati sullo schermo saranno aggiornati ogni 60 secondi circa.

Nota

Nessun valore di EDV o RVEF sarà visualizzato fino a quando non saranno disponibili dati mediati sul tempo sufficienti.

In alcune situazioni, in cui le condizioni del paziente determinano grandi variazioni della temperatura ematica dell'arteria polmonare nell'arco di alcuni minuti, il monitor può impiegare più di 9 minuti per ottenere una misura iniziale di EDV o RVEF. In questi casi, il seguente messaggio di avviso apparirà 9 minuti dopo l'inizio del monitoraggio:

Avviso: EDV – Adattamento segnale - Continua

Il monitor continuerà a funzionare senza che sia richiesta alcuna azione da parte dell'utente. Quando vengono ottenute misure continue di EDV e RVEF, il messaggio di avviso sarà rimosso e saranno visualizzati e rappresentati nei grafici i valori attuali.

Nota

I valori di CO possono essere comunque disponibili anche quando EDV e RVEF non lo sono.

9.4.4 Monitoraggio EDV attivo

Quando il monitoraggio di EDV è in corso, l'aggiornamento continuo dei valori di EDV e RVEF può essere ritardato anche dall'instabilità della temperatura ematica nell'arteria polmonare. Se i valori non vengono aggiornati per 8 minuti, verrà visualizzato il seguente messaggio:

AvvisoAvviso: EDV – Adattamento segnale - Continua

Nei casi in cui la frequenza cardiaca media esce dall'intervallo (cioè è minore di 30 bpm o maggiore di 200 bpm) o quando non viene rilevata alcuna frequenza cardiaca, verrà visualizzato il seguente messaggio:

AvvisoAvviso: EDV – Perdita segnale frequenza cardiaca

I valori del monitoraggio continuo di EDV e RVEF non saranno più visualizzati. Questa condizione potrebbe derivare da variazioni fisiologiche dello stato del paziente o dalla perdita del segnale di ECG analogico. Controllare i collegamenti dei cavi di interfaccia per ECG e, se necessario, ricollegarli. Dopo aver verificato lo stato del paziente e i collegamenti dei cavi, il monitoraggio di EDV e RVEF riprenderà automaticamente.

Nota

I valori di SV, EDV e RVEF dipendono dall'accuratezza dei calcoli per determinare la frequenza cardiaca. Verificare con attenzione che siano visualizzati valori accurati della frequenza cardiaca, e che non venga effettuato un doppio conteggio, specialmente in caso di stimolazione AV.

Se nel paziente è impiantato uno stimolatore atriale o atrio-ventricolare (AV), l'utente deve controllare che non si verifichi una doppia rilevazione (per determinare accuratamente FC, è necessario rilevare un solo picco di stimolazione o una sola contrazione per ogni ciclo cardiaco). In caso di doppia rilevazione, l'utente deve:

- · Riposizionare l'elettrodo di riferimento per ridurre al minimo la rilevazione dei picchi atriali
- Scegliere una configurazione adeguata degli elettrodi per amplificare al massimo la rilevazione di FC e ridurre al minimo la rilevazione dei picchi atriali
- Valutare l'adeguatezza del milliamperaggio (mA) dei livelli di stimolazione.

L'accuratezza delle determinazioni continue di EDV e RVEF dipende dalla coerenza del segnale di ECG proveniente dal monitor al posto letto. Per ulteriori istruzioni per la risoluzione dei problemi, vedere la Tabella 15-11 a pagina 327 e la Tabella 15-15 a pagina 331.

Se il monitoraggio di EDV viene arrestato, toccando l'icona di arresto del monitoraggio 1919, l'indicatore dei target nel riquadro del parametro EDV e/o RVEF diventerà grigio e sotto al valore comparirà un indicatore temporale che indica quando è stato misurato l'ultimo valore.

Nota

Premendo l'icona di arresto del monitoraggio 💴, verrà arrestato il monitoraggio di EDV, RVEF e CO.

Se il monitoraggio di EDV viene ripreso, apparirà un'interruzione nella linea del grafico del trend, che rappresenta il periodo di tempo in cui è stato interrotto il monitoraggio continuo.

9.4.5 STAT EDV e RVEF

Un segnale termico emodinamicamente instabile può ritardare la visualizzazione di un valore EDV, EDVI e/o RVEF sul monitor avanzato HemoSphere dopo l'avvio del monitoraggio. Il medico può utilizzare i valori STAT, che mostrano le stime dei valori EDV o EDVI, e i valori RVEF aggiornati ogni 60 secondi circa. Selezionare sEDV, sEDVI o sRVEF come parametro chiave per visualizzare i valori STAT. I trend dei valori EDV, EDVI e RVEF possono essere tracciati graficamente nel tempo accanto ai valori numerici di sEDV, sEDVI e sRVEF utilizzando la vista di monitoraggio della schermata suddivisa dei trend grafici/tabellari. In questa schermata possono essere visualizzati fino a due parametri in formato tabellare. Vedere Suddivisione trend grafici/tabellari a pagina 104.

9.5 SVR

Mentre si esegue il monitoraggio della CO, il monitor avanzato HemoSphere può anche calcolare la SVR utilizzando gli ingressi analogici dei segnali di pressione MAP e CVP provenienti da un monitor connesso al paziente. Vedere Ingresso segnale di pressione analogico a pagina 137. Vedere Inserimento CVP a pagina 117 per sorgenti CVP aggiuntive e l'assegnazione delle priorità del sistema.
9.6 Monitoraggio con più tecnologie: software Acumen Hypotension Prediction Index

Per visualizzare i parametri del software Acumen Hypotension Prediction Index nella modalità di monitoraggio invasiva, collegare un cavo di pressione e un sensore Acumen IQ. Con un sensore Acumen IQ possono essere visualizzati quattro parametri aggiuntivi: variazione del volume di eiezione (SVV), elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}), pendenza sistolica (dP/dt) e Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Questi parametri appaiono sul dashboard in basso nella vista di monitoraggio principale sotto forma di quattro parametri cockpit. I parametri della pressione sanguigna monitorati con un cavo di pressione nella modalità Invasiva sono sempre selezionabili come parametri chiave. Allo stesso modo, i parametri della pressione arteriosa del sensore Acumen IQ sono selezionabili come parametri chiave. Vedere la Tabella 9-3 a pagina 181 per informazioni sulla disponibilità dei parametri del sensore Acumen IQ nella modalità Invasiva.

Parametro monitorato nella modalità minimamente invasi- va	Stato di visualizzazione nella modalità invasiva
SVV	Visualizzato solo sul dashboard dei parametri Acumen IQ
Ea _{dyn}	
dP/dt	
НРІ	
DIA _{ART}	Selezionabile come parametro chiave
SYS _{ART}	
МАР	
PR	
СО	Non disponibile
CI	
PPV	
SV	
SVI	

Tala alla A D. D.a			.		
1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	ponipilita dei	parametri dei	sensore Acume	n iO neila n	nodaliita invasiva
					lo danta mitabita

- 1. Collegare il cavo di pressione HemoSphere e il sensore Acumen IQ. Seguire le istruzioni descritte nella sezione Monitoraggio con sensore FloTrac a pagina 185.
- 2. Dopo avere azzerato con successo il sensore Acumen IQ, il valore HPI comparirà nella barra informazioni.



3. Per visualizzare il dashboard dei parametri Acumen IQ, toccare il valore del parametro HPI sulla barra informazioni o la scheda Acumen IQ a sinistra dei quattro parametri cockpit. Il dashboard dei parametri Acumen IQ appare sotto forma di quattro parametri cockpit, in basso, nella vista di monitoraggio principale. Vedere la Figura 9-9 a pagina 182.



Figura 9-9: Vista di monitoraggio principale: monitoraggio con il modulo Swan-Ganz module e un sensore Acumen IQ

4. Toccare la scheda verde Acumen IQ sul dashboard per tornare alla vista di monitoraggio principale. Per tornare al dashboard cockpit, toccare la scheda verde Acumen IQ sulla schermata della vista di monitoraggio principale o sul valore del parametro HPI sulla barra informazioni.

Nota

Gli avvisi smart e i trend smart non sono disponibili nella modalità di monitoraggio (Invasiva) con il modulo Swan-Ganz. Se il parametro HPI entra in una condizione di allarme, comparirà l'avviso popup ad alta priorità del parametro HPI. Vedere la Figura 14-4 a pagina 253. Toccando il pulsante **Revisione** si arriverà al dashboard dei parametri Acumen IQ.

Monitoraggio con il cavo di pressione HemoSphere

Contenuto

Panoramica del cavo di pressione	183
Selezione della modalità di monitoraggio	185
Monitoraggio con sensore FloTrac	185
Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT	189
Schermata Zero e forma d'onda	. 192

10.1 Panoramica del cavo di pressione

Il cavo di pressione HemoSphere è un dispositivo riutilizzabile che si collega al monitor HemoSphere a una estremità (4) e a un qualsiasi singolo trasduttore di pressione monouso (DPT) o sensore Edwards approvato all'altra estremità (1). Vedere la Figura 10-1 a pagina 184. Il cavo di pressione HemoSphere acquisisce ed elabora un singolo segnale di pressione proveniente da un DPT Edwards compatibile, come il TruWave DPT, oppure da un sensore FloTrac. Un sensore FloTrac o Acumen IQ viene collegato a un catetere arterioso preesistente per fornire i parametri emodinamici in modo minimamente invasivo. Un trasduttore TruWave può essere collegato a qualsiasi catetere per il monitoraggio della pressione compatibile per fornire la pressione intravascolare locale. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con ogni catetere per le indicazioni specifiche sul posizionamento e sull'uso del catetere e per avvertenze, messaggi di attenzione e note al riguardo. Il cavo di pressione HemoSphere può essere monitorato attraverso le modalità di monitoraggio con sensore **FloTrac** o **Acumen IQ** oppure la modalità di monitoraggio con catetere **Swan-Ganz**. La modalità di monitoraggio è visualizzata nella parte superiore della barra di navigazione (vedere la Figura 5-2 a pagina 91). L'aspetto e i punti di collegamento del cavo di pressione HemoSphere sono mostrati in Figura 10-1 a pagina 184.

Inserto colorato che indica il tipo di pressione. Se si desidera, si può utilizzare l'inserto del colore appropriato sul cavo di pressione per indicare il tipo di pressione monitorata. Vedere (3) nella Figura 10-1 a pagina 184. I colori sono i seguenti:

- Rosso per la pressione arteriosa (PA)
- Blu per la pressione venosa centrale (CVP)
- Giallo per la pressione arteriosa polmonare (PAP)
- Verde per la gittata cardiaca (CO)



- 1. Collegamento trasduttore/sensore di pressione
- 3. Inserto colorato per identificare il tipo di pressione

- 2. Pulsante azzeramento/LED di stato
- 4. Collegamento monitor avanzato HemoSphere

Figura	10-1. Cav	o di pra	occiona	Homos	nhoro
riguiu	10-1. Cuv	o ui pre	ssione i	nemos	Differe

Tabella 10-1: Configurazioni del cavo di pressione HemoSphere e parametri chiave disponibili

Parametri	Configurazione del cavo di pressione							
nibili	Sensore FloTrac/ Acumen IQ	Sensore FloTrac/ Acumen IQ con ingresso CVP o segnale di pressione CVP in ingresso analogico	Sensore FloTrac/ Acumen IQ con ingresso CVP o segnale di pressione CVP in ingresso analogico e ca- vo per ossime- tria	TruWave DPT collegato alla linea arteriosa	TruWave DPT collegato alla linea centrale	TruWave DPT collegato al ca- tetere inserito nell'arteria polmonare		
CO/CI	•	•	•					
SV/SVI	•	•	•					
SVV/PPV	•	•	•					
SVR/SVRI		•	•					
SvO ₂ /ScvO ₂			•					
PR	•	•	•	•				
SYS _{ART}	•	•	•	•				
DIA _{ART}	•	•	•	•				
МАР	•	•	•	•				
MPAP						•		
SYS _{PAP}						•		
DIA _{PAP}						•		
CVP		•	•		•			
HPI*	•	•	•					
dP/dt*	•	•	•					
Ea _{dyn} *	•	•	•					

Nota

* Il parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, è una funzione avanzata che deve essere attivata usando un sensore Acumen IQ collegato a un catetere arterioso radiale. Vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244 per maggiori informazioni.

AVVERTENZA

Non risterilizzare né riutilizzare nessun sensore FloTrac o Acumen IQ, nessun trasduttore TruWave o catetere; fare riferimento alle "istruzioni per l'uso" del catetere.

Non usare un sensore FloTrac o Acumen IQ, un trasduttore TruWave o un catetere bagnato o danneggiato o che presenti contatti elettrici esposti.

Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto.

Fare riferimento alle istruzioni fornite con ogni accessorio per le indicazioni specifiche sul posizionamento e sull'uso e per le AVVERTENZE, le segnalazioni di ATTENZIONE e le specifiche a riguardo.

Proteggere il connettore del cavo esposto dal fluido quando il cavo di pressione non è in uso. L'umidità all'interno del connettore può provocare il malfunzionamento del cavo o letture inaccurate della pressione.

La conformità a IEC 60601-1 viene conservata solo quando il cavo di pressione HemoSphere (accessorio di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Il collegamento di apparecchiature esterne o la configurazione del sistema con modalità non descritte in queste istruzioni non è conforme a questo standard. Qualora si ometta di utilizzare il dispositivo nel modo indicato, potrebbe aumentare il rischio di folgorazione a carico del paziente/dell'operatore.

ATTENZIONE

Non utilizzare nessun sensore FloTrac o trasduttore TruWave dopo la data indicata sull'etichetta alla voce "Data di scadenza". I prodotti utilizzati dopo tale data possono presentare trasduttori compromessi o performance dei tubi compromessa o sterilità compromessa.

Un'eccessiva caduta del cavo di pressione HemoSphere potrebbe comportare il danneggiamento e/o il malfunzionamento del cavo.

10.2 Selezione della modalità di monitoraggio

La modalità di monitoraggio principale del cavo di pressione HemoSphere è la modalità di monitoraggio minimamente invasivo effettuato con un sensore FloTrac o Acumen IQ. Il cavo di pressione può essere utilizzato anche per l'acquisizione di dati sulla pressione intravascolare (CVP e/o PAP) durante il monitoraggio con trasduttore di pressione TruWave. Vedere Selezione della modalità di monitoraggio a pagina 116 per ulteriori informazioni su come cambiare modalità di monitoraggio.

10.3 Monitoraggio con sensore FloTrac

Il cavo di pressione HemoSphere funge da cavo di collegamento tra il sensore Edwards FloTrac e la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere. Il cavo di pressione HemoSphere con un sensore FloTrac o Acumen IQ collegato usa la forma d'onda esistente della pressione arteriosa del paziente per misurare continuamente la gittata cardiaca (gittata cardiaca autocalibrata tramite pressione arteriosa FloTrac [FT-CO]). La compliance vascolare specifica viene determinata con l'immissione di altezza, peso, età e sesso del paziente. La regolazione automatica del tono vascolare dell'algoritmo di FloTrac riconosce le variazioni della resistenza e della compliance vascolare ed effettua le regolazioni opportune. La gittata cardiaca è visualizzata in maniera continua moltiplicando la frequenza del polso per il volume di eiezione calcolato determinati dalla forma d'onda della

pressione. Il sensore FloTrac o Acumen IQ misura le variazioni della pressione arteriosa proporzionali al volume di eiezione.

Il cavo di pressione HemoSphere e il sensore FloTrac o Acumen IQ usano la forma d'onda esistente della pressione arteriosa del paziente per misurare continuamente la variazione del volume di eiezione (SVV). SVV è un indicatore sensibile della reattività al precarico del paziente quando il paziente è ventilato meccanicamente al 100% con frequenza e volume corrente fissi, senza respiri spontanei. SVV viene utilizzato al meglio se abbinato alla valutazione del volume di eiezione o della gittata cardiaca.

Quando si utilizza il sensore Acumen IQ, la forma d'onda esistente della pressione arteriosa del paziente viene utilizzata per misurare in maniera continua la pendenza sistolica (dP/dt) e l'elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}). Ea_{dyn} è una misura del post-carico esercitato sul ventricolo sinistro dovuto al sistema arterioso (elastanza arteriosa) rispetto all'elastanza ventricolare sinistra (elastanza arteriosa dinamica). Per ulteriori informazioni sul sensore Acumen IQ e sulla funzione Acumen Hypotension Prediction Index (HPI), vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244. L'attivazione della funzione Acumen HPI è disponibile solo in alcune aree. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, contattare il rappresentante Edwards di zona.

I parametri disponibili se si utilizza la tecnologia FloTrac comprendono: gittata cardiaca (CO), indice cardiaco (CI), volume di eiezione (SV), indice del volume di eiezione (SVI), variazione del volume di eiezione (SVV), pressione sistolica (SYS), pressione diastolica (DIA), pressione arteriosa media (MAP) e frequenza del polso (PR). Quando si utilizza un sensore Acumen IQ e la funzione Acumen HPI è attiva, sono disponibili ulteriori parametri tra cui l'elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}), la pendenza sistolica (dP/dt), la variazione della pressione pulsatile (PPV) e il parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Quando il sensore FloTrac o Acumen IQ viene associato alla pressione venosa centrale (CVP) del paziente, sono disponibili anche la resistenza vascolare sistemica (SVR) e l'indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI).

ATTENZIONE

Non è stata valutata l'efficacia delle misurazioni di FT-CO nei pazienti pediatrici.

Misurazioni di FT-CO inesatte possono essere causate da fattori quali:

- Azzeramento e/o posizionamento del sensore/trasduttore eseguiti non correttamente
- Linee di pressione troppo o troppo poco smorzate
- Variazioni eccessive della pressione sanguigna. Le condizioni che causano variazioni di BP comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:
 - * Contropulsatori intra-aortici
- Tutte le situazioni cliniche in cui si ritiene che la pressione arteriosa sia inaccurata o non rappresentativa della pressione aortica, tra cui, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* Estrema vasocostrizione periferica risultante nella compromissione della forma d'onda della pressione arteriosa radiale

- * Patologie iperdinamiche come dopo un trapianto di fegato
- Movimento eccessivo del paziente
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica

Il rigurgito della valvola aortica può determinare una sovrastima dei valori di Volume di eiezione/Gittata Cardiaca calcolati sulla base dell'entità della patologia valvolare e della perdita di volume nel ventricolo sinistro.

10.3.1 Collegare il sensore FloTrac o Acumen IQ

1. Collegare un'estremità del cavo di pressione al monitor avanzato HemoSphere.

- 2. Per eliminare l'aria dalla sacca per endovenosa ed effettuare l'adescamento della sacca e del sensore FloTrac o Acumen IQ: capovolgere la normale sacca per endovenosa di soluzione fisiologica (con anticoagulante in base al protocollo della struttura). Perforare la sacca per endovenosa con il set per la somministrazione di fluidi, mantenendo la camera di gocciolamento in verticale. Mantenendo la sacca per endovenosa capovolta, premere delicatamente con una mano per far fuoriuscire l'aria dalla sacca tirando con l'altra il dispositivo di irrigazione (Snap-Tab) fino a fare fuoriuscire tutta l'aria dalla sacca per endovenosa e riempire la camera di gocciolamento per metà.
- 3. Inserire la sacca per endovenosa all'interno della sacca pressurizzata e agganciarla all'asta per infusione endovenosa (NON GONFIARE).
- 4. Soltanto con la gravità (nessuna pressione nella sacca pressurizzata), irrigare il sensore FloTrac mantenendo il tubo della pressione in posizione verticale finché la colonna di fluido non risale attraverso il tubo stesso e non spinge l'aria fuori dal tubo della pressione fino a raggiungere l'estremità del tubo.
- 5. Pressurizzare la sacca fino a raggiungere 300 mmHg.
- 6. Irrigare velocemente il sensore FloTrac e picchiettare i tubi e i rubinetti di arresto per rimuovere eventuali bolle residue.
- 7. Dopo aver terminato l'adescamento, collegare con un movimento in linea retta verso l'interno o l'esterno il connettore verde del sensore FloTrac. Il LED del cavo di pressione che circonda il pulsante di azzeramento (vedere (2) in Figura 10-1 a pagina 184) lampeggia in verde per indicare che il sensore di pressione è stato rilevato. Una luce gialla indica una condizione di errore. In questo caso, fare riferimento alla barra di stato per i dettagli specifici della condizione di errore.
- 8. Collegare i tubi al catetere arterioso, successivamente aspirare e irrigare il sistema per assicurarsi che non rimangano bolle residue.
- 9. Eseguire le procedure per la calibrazione di routine del trasduttore (secondo il protocollo della struttura) per assicurarsi che vengano trasmessi adeguati segnali di pressione. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del sensore FloTrac o del sensore Acumen IQ.
- 10. Seguire la procedura per immettere i dati del paziente. Vedere Dati del paziente a pagina 131.
- 11. Seguire le istruzioni riportate di seguito per azzerare il sensore FloTrac o Acumen IQ.

ATTENZIONE

Afferrare sempre il connettore, non il cavo, quando si collegano o si scollegano i cavi.

Non torcere né piegare i connettori.

10.3.2 Impostazione del tempo di media

- 1. Toccare all'interno di un riquadro del parametro per accedere al menu di configurazione del parametro.
- 2. Toccare la scheda Intervalli/Media.
- 3. Toccare il pulsante di valore **Tempo della media CO/pressione** e selezionare una delle seguenti opzioni per l'intervallo di tempo:
 - 5 sec
 - 20 sec (intervallo di tempo consigliato e predefinito)
 - 5 min

Per ulteriori informazioni sulle selezioni del menu **Tempo della media CO/pressione**, vedere Intervalli di tempo/media a pagina 136.



4. Toccare l'icona indietro

10.3.3 Azzeramento pressione arteriosa

Il sensore FloTrac o Acumen IQ deve essere azzerato alla pressione atmosferica per assicurare un monitoraggio accurato.

1. Toccare l'icona Zero e forma d'onda OPPURE



situata nella barra di navigazione o nel menu Strumenti clinici.

Premere direttamente il pulsante fisico contrassegnato da uno zero presente s tenerlo premuto per tre secondi (vedere Figura 10-1 a pagina 184).

presente sul cavo di pressione e

0

ATTENZIONE

Per evitare di danneggiare il cavo, non applicare una forza eccessiva al pulsante di azzeramento del cavo di pressione.

- 2. La forma d'onda attuale della pressione arteriosa viene mostrata e aggiornata costantemente sullo schermo. Ciò conferma che l'operazione di azzeramento è avvenuta in maniera corretta.
- 3. Selezionare **ART** (arterioso) vicino alla porta nell'elenco a cui è collegato il cavo di pressione attivo. È possibile collegare contemporaneamente fino a due cavi di pressione.
- 4. Assicurarsi che il sensore sia all'altezza dell'asse flebostatico del paziente come indicato nelle istruzioni per l'uso.

Nota

È importante che il sensore FloTrac o Acumen IQ rimanga sempre all'altezza dell'asse flebostatico per garantire l'accuratezza della gittata cardiaca.

- 5. Aprire la valvola del rubinetto di arresto del sensore FloTrac per misurare la pressione atmosferica. La pressione deve essere visualizzata come una linea piatta.
- 6. Premere direttamente il pulsante fisico contrassegnato da uno zero presente sul cavo di pressione e

tenerlo premuto per tre secondi o toccare il pulsante contrassegnato da uno zero **e secondi p**resente sullo schermo.

Al termine dell'azzeramento, viene emesso un segnale acustico e viene visualizzato il messaggio "Azzerato" con la data e l'ora attuali sopra al grafico della forma d'onda relativo alla porta del cavo di pressione collegato.

- 7. Verificare che il valore della pressione di azzeramento sia stabile e ruotare i rubinetti di arresto in modo che i sensori leggano la pressione intravascolare del paziente.
- 8. Se lo si desidera, indirizzare il segnale di pressione su un monitor paziente collegato. Vedere Pressione in uscita a pagina 192 per maggiori informazioni su questa possibilità.



9. Toccare l'icona home **LLLI** per avviare il monitoraggio di CO. Quando il successivo valore di CO viene calcolato, viene visualizzato e gli aggiornamenti continuano come stabilito dal valore del **Tempo della media CO/pressione**.

Una volta avviato il monitoraggio di CO, la forma d'onda della pressione sanguigna può essere visualizzata anche utilizzando la funzione di visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna. Vedere Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale a pagina 102. Quando si scollega il cavo di pressione HemoSphere da un monitor compatibile, o i sensori dal cavo di pressione, tirare sempre afferrando il connettore. Non tirare afferrando i cavi e non utilizzare attrezzi per agevolare il distacco.

10.3.4 Monitoraggio di SVR

Se abbinato al sensore FloTrac o Acumen IQ, il cavo di pressione HemoSphere può monitorare la resistenza vascolare sistemica (SVRI) con un segnale di pressione CVP in ingresso analogico, CVP monitorato tramite cavo di pressione, o se l'utilizzatore immette manualmente il valore CVP del paziente. Per informazioni sull'utilizzo del segnale analogico proveniente da un monitor da posto letto compatibile, vedere Ingresso segnale di pressione analogico a pagina 137. Per informazioni sul monitoraggio di CVP con un cavo di pressione collegato, vedere Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT a pagina 189. Per informazioni sull'assegnazione delle priorità alle sorgenti CVP, vedere la Tabella 5-4 a pagina 117. Per inserire manualmente il valore di CVP del paziente:



Il valore predefinito assegnato a CVP quando non viene rilevata nessuna sorgente è pari a 5 mmHg. Per modificare il valore predefinito, vedere Impostazioni CVP a pagina 151. Quando si utilizza la funzione Acumen Hypotension Prediction Index (HPI), SVR risulta disponibile nella **Schermata HPI secondaria**.

10.3.5 Visualizzazione dei parametri del sensore Acumen IQ nella modalità invasiva

I parametri del software Acumen HPI possono essere visualizzati nella modalità di monitoraggio (Invasiva) del modulo Swan-Ganz con un cavo di pressione e un sensore Acumen IQ collegati. Con un sensore Acumen IQ possono essere visualizzati quattro parametri aggiuntivi: variazione del volume di eiezione (SVV), elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}), pendenza sistolica (dP/dt) e Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Questi parametri appaiono sul dashboard in basso nella vista di monitoraggio principale sotto forma di quattro parametri cockpit. Sono disponibili esclusivamente sul dashboard Acumen IQ e non sono configurabili come parametri chiave. La funzione avvisi smart e trend smart dei parametri HPI non è disponibile nella modalità di monitoraggio Invasiva. Per ulteriori informazioni, vedere Monitoraggio con più tecnologie: software Acumen Hypotension Prediction Index a pagina 181.

10.4 Monitoraggio con cavo di pressione con TruWave DPT

Il cavo di pressione HemoSphere si collega a un trasduttore di pressione TruWave singolo per fornire la pressione intravascolare localizzata. Le pressioni disponibili misurate con un TruWave DPT comprendono pressione venosa centrale (CVP) se monitorata da una linea venosa centrale, pressione diastolica (DIA_{ART}), pressione sistolica (SYS_{ART}), pressione arteriosa media (MAP), frequenza del polso (PR) se monitorata da una linea arteriosa e pressione arteriosa polmonare media (MPAP), pressione diastolica (DIA_{PAP}) e pressione sistolica (SYS_{PAP}) se monitorata da una linea arteriosa polmonare. Vedere Tabella 10-1 a pagina 184.

Quando si utilizza la modalità di monitoraggio con il modulo HemoSphere Swan-Ganz, il cavo di pressione può essere collegato a un TruWave DPT sulla linea dell'arteria polmonare. Il monitoraggio di PAP durante il monitoraggio con un modulo HemoSphere Swan-Ganz consente anche il monitoraggio dei valori dei parametri da 20 secondi. Vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169.

10.4.1 Collegamento di TruWave DPT

- 1. Collegare un'estremità del cavo di pressione al monitor avanzato HemoSphere.
- 2. Per eliminare l'aria ed effettuare l'adescamento della sacca per endovenosa e del trasduttore TruWave: capovolgere la normale sacca per endovenosa di soluzione fisiologica (con anticoagulante in base al protocollo della struttura). Perforare la sacca per endovenosa con il set per la somministrazione di fluidi, mantenendo la camera di gocciolamento in verticale. Mantenendo la sacca per endovenosa capovolta, premere delicatamente con una mano per far fuoriuscire l'aria dalla sacca tirando con l'altra il dispositivo di irrigazione (Snap-Tab) fino a fare fuoriuscire tutta l'aria dalla sacca per endovenosa e riempire la camera di gocciolamento (piena per metà oppure piena).
- 3. Inserire la sacca per irrigazione all'interno della sacca per infusione pressurizzata (NON GONFIARE) e agganciarla all'asta per fleboclisi ad almeno 60 cm (2 ft) al di sopra del trasduttore.
- 4. Soltanto con la gravità (nessuna pressione nella sacca pressurizzata), irrigare il trasduttore TruWave mantenendo il tubo della pressione in posizione verticale finché la colonna di fluido non risale attraverso il tubo stesso e non spinge l'aria fuori dal tubo della pressione fino a raggiungere l'estremità del tubo (l'irrigazione sotto pressione provocherebbe turbolenze aumentando le bolle d'aria presenti).
- 5. Pressurizzare la sacca fino a raggiungere 300 mmHg.
- 6. Irrigare velocemente i tubi del trasduttore picchiettando sui tubi e sui rubinetti di arresto per rimuovere eventuali bolle residue.
- 7. Utilizzare un movimento in linea retta verso l'interno o l'esterno per collegare il TruWave DPT al cavo di pressione HemoSphere. Il LED del cavo di pressione che circonda il pulsante di azzeramento (vedere (2) in Figura 10-1 a pagina 184) lampeggia in verde per indicare che il sensore di pressione è stato rilevato. Una luce gialla indica una condizione di errore. In questo caso, fare riferimento alla barra di stato per i dettagli specifici della condizione di errore.
- 8. Collegare i tubi al catetere e successivamente aspirare e irrigare il sistema per assicurarsi che il catetere sia posizionato all'interno del vaso e per rimuovere eventuali bolle residue.
- 9. Eseguire le procedure per la calibrazione di routine del trasduttore (secondo il protocollo della struttura) per assicurarsi che vengano trasmessi adeguati segnali di pressione. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del trasduttore di pressione TruWave.
- 10. Seguire la procedura per immettere i dati del paziente. Vedere Dati del paziente a pagina 131.
- 11. Seguire le istruzioni riportate di seguito per azzerare il trasduttore.

10.4.2 Azzeramento pressione intravascolare

Il TruWave DPT deve essere azzerato alla pressione atmosferica per garantire un monitoraggio accurato.

1. Toccare l'icona Zero e forma d'onda situata sulla barra di navigazione. OPPURE

Premere direttamente il pulsante fisico contrassegnato da uno zero tenerlo premuto per tre secondi (vedere Figura 10-1 a pagina 184).

presente sul cavo di pressione e

ATTENZIONE

Per evitare di danneggiare il cavo, non applicare una forza eccessiva al pulsante di azzeramento del cavo di pressione.

2. La forma d'onda attuale della pressione intravascolare viene mostrata e aggiornata costantemente sullo schermo. Ciò conferma che l'operazione di azzeramento è avvenuta in maniera corretta.

-0-

- 3. Utilizzare il pulsante del tipo di pressione corrispondente alla porta del cavo di pressione collegato (1 o 2) per selezionare il tipo/la posizione del sensore di pressione utilizzato. Il colore della forma d'onda corrisponderà al tipo di pressione selezionato. Le opzioni possibili per la voce **Trasduttore di pressione** sono:
 - ART (rosso)
 - CVP (blu)
 - PAP (giallo)

Se si utilizza più di un cavo di pressione, il tipo di pressione configurato per il primo cavo non è disponibile tra le opzioni selezionabili per il secondo cavo di pressione.

- 4. Portare la valvola del rubinetto di arresto (porta di sfiato) appena al di sopra del trasduttore TruWave in corrispondenza dell'asse flebostatico del paziente, seguendo le istruzioni per l'uso.
- 5. Aprire la valvola del rubinetto di arresto per misurare le condizioni atmosferiche. La pressione deve essere visualizzata come una linea piatta.
- 6. Premere direttamente il pulsante fisico contrassegnato da uno zero presente sul cavo di pressione e

tenerlo premuto per tre secondi o toccare il pulsante contrassegnato da uno zero **presente sullo** presente sullo schermo. Al termine dell'azzeramento, viene emesso un segnale acustico e viene visualizzato il messaggio **"Azzerato"** con la data e l'ora attuali sopra al grafico della forma d'onda relativo alla porta del cavo di pressione collegato.

- 7. Verificare che il valore della pressione di azzeramento sia stabile e ruotare i rubinetti di arresto in modo che i sensori leggano la pressione intravascolare del paziente.
- 8. Se lo si desidera, indirizzare il segnale di pressione su un monitor paziente collegato. Vedere Pressione in uscita a pagina 192 per maggiori informazioni su questa possibilità.



9. Toccare l'icona home **LLLI** per avviare il monitoraggio. Vedere Tabella 10-1 a pagina 184 per sapere quali parametri chiave sono disponibili in base al tipo di configurazione.

Una volta avviato il monitoraggio con il cavo di pressione, la forma d'onda della pressione sanguigna può essere visualizzata anche utilizzando la funzione di visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna. Vedere Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale a pagina 102.

I valori dei parametri monitorati utilizzando il TruWave DPT vengono mediati su un intervallo di acquisizione di 5 secondi e visualizzati ogni 2 secondi. Vedere Tabella 6-4 a pagina 137.

10.5 Schermata Zero e forma d'onda



Figura 10-2: Schermata Zero e forma d'onda: azzeramento sensore e pressione di uscita

Si può accedere a questa schermata attraverso il menu delle azioni cliniche; la schermata consente di utilizzare tre funzioni primarie:

- 1. Selezione della pressione e azzeramento del sensore
- 2. Segnale di pressione in uscita
- 3. Verifica della forma d'onda

10.5.1 Selezione della pressione e azzeramento del sensore

Come precedentemente descritto, la funzione primaria della schermata **Zero e Forma d'onda** è quella di permettere all'utilizzatore di azzerare il sensore/trasduttore di pressione collegato. È richiesto all'utilizzatore di azzerare il sensore prima di avviare il monitoraggio con cavo di pressione.

10.5.2 Pressione in uscita

La schermata **Zero e forma d'onda** permette all'utilizzatore di trasmettere la forma d'onda della pressione a un monitor paziente collegato.

- 1. Collegare il cavo di uscita pressione HemoSphere al pannello posteriore del monitor nella porta per la pressione in uscita. Vedere (9) in Figura 3-2 a pagina 69.
- 2. Collegare il connettore del segnale di pressione desiderato a un monitor paziente compatibile:
 - Pressione arteriosa (PA, rosso)
 - Pressione arteriosa polmonare (PAP, giallo)
 - Pressione venosa centrale (CVP, blu)

Assicurarsi che il connettore selezionato sia completamente inserito. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del monitor paziente.

- 3. Azzerare il monitor paziente.
- 4. Verificare che sul monitor paziente sia visualizzato un valore di 0 mmHg e toccare il pulsante **Conferma** nella scheda **Monitor paziente** della schermata **Zero e forma d'onda**.

5. Toccare l'icona **Trasmetti forma d'onda** per iniziare la trasmissione del segnale di pressione al monitor paziente. Quando la forma d'onda in tempo reale viene trasmessa al monitor paziente collegato, viene visualizzato il messaggio **"Configurazione completata"**. Vedere la schermata riportata a destra in Figura 10-2 a pagina 192.

10.5.3 Verifica della forma d'onda

La schermata Zero e forma d'onda mostra la forma d'onda della pressione sanguigna. Utilizzare questa schermata o la visualizzazione continua della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale (vedere Visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale a pagina 102) per valutare la qualità della forma d'onda arteriosa in seguito alla comparsa del messaggio "Errore: Verificare la forma d'onda arteriosa". Questo errore viene generato quando la qualità del segnale di pressione arteriosa risulta scarsa per troppo tempo.



La scala dell'asse verticale viene impostata automaticamente in base al valore medio di BP ±50 mmHg.

Monitoraggio della PAP in modalità di monitoraggio invasivo. La schermata Zero e forma d'onda viene utilizzata anche per monitorare la pressione arteriosa polmonare (PAP) quando si utilizza il modulo HemoSphere Swan-Ganz insieme al cavo di pressione. Durante il monitoraggio di PAP, toccare il pulsante **Riferimento** per visualizzare una schermata della forma d'onda in cui sono mostrate delle forme d'onda di esempio relative a varie posizioni della punta del catetere e verificare il corretto posizionamento nell'arteria polmonare.

AVVERTENZA

Non utilizzare la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere per controllare la frequenza del polso o la pressione sanguigna.

11

Monitoraggio non invasivo con il modulo HemoSphere ClearSight

Contenuto

Metodologia del sistema non invasivo HemoSphere	194
Collegamento del sistema non invasivo HemoSphere	197
HRS facoltativo	204
SQI	207
Visualizzazione di Physiocal	208
Impostazioni di ClearSight e opzioni per le fascette	208
Calibrazione della pressione sanguigna	210
Segnale di uscita al monitor paziente	212

11.1 Metodologia del sistema non invasivo HemoSphere

Il sistema non invasivo HemoSphere è costituito dal monitor avanzato HemoSphere insieme al modulo ClearSight e al pressostato, al sensore di riferimento cardiaco e alle fascette per dito Edwards compatibili collegati. Vedere i collegamenti del sistema in Figura 11-1 a pagina 198. La misurazione accurata della pressione sanguigna del paziente e dei parametri emodinamici chiave si basa sui metodi volume clamp e Physiocal e sull'algoritmo ClearSight.

11.1.1 Metodo volume clamp

Le fascette per dito ClearSight e Acumen IQ utilizzano il metodo volume clamp sviluppato dal fisiologo ceco J. Peñáz (Peñáz J.,1973)¹. La fascetta per dito è dotata di un sensore pletismografico, costruito combinando una sorgente luminosa e un rilevatore di luce, per monitorare continuativamente le variazioni del volume ematico arterioso nel dito. All'interno della fascetta si trova una camera d'aria che si adatta rapidamente a questa variazione di volume in modo da bilanciare la pressione della fascetta in base a quella presente nell'arteria. L'arteria risulta quindi clampata al volume in stato "non espanso" e la pressione della fascetta equivale in ogni momento alla pressione arteriosa del dito.

11.1.2 Metodo Physiocal

Il metodo Physiocal, sviluppato da K. H. Wesseling (K.H. Wesseling et al. 1995)², è un'abbreviazione della dicitura "calibrazione fisiologica".



Physiocal provvede alla regolazione in funzione delle variazioni nel volume del vaso "non espanso" durante un normale periodo di misurazione. La pressione della fascetta viene mantenuta costante per uno o più battiti e la misurazione della pressione sanguigna viene momentaneamente interrotta per osservare le proprietà fisiologiche dell'arteria del dito. All'inizio del periodo di misurazione, queste interruzioni avvengono a intervalli regolari. Se le proprietà dell'arteria risultano sufficientemente costanti nel tempo, l'intervallo tra le regolazioni di

Physiocal viene aumentato fino a 70 battiti cardiaci: maggiori sono gli intervalli, maggiore è la stabilità della misurazione.

11.1.3 Ricostruzione della forma d'onda e analisi emodinamica (algoritmo ClearSight)

È noto che per motivi fisiologici la forma d'onda della pressione sanguigna varia tra le arterie del braccio e delle dita. L'algoritmo ClearSight usa metodi di elaborazione avanzati per ricostruire la forma d'onda della pressione delle dita in una forma d'onda della pressione arteriosa radiale. La ricostruzione della forma d'onda fornisce i valori battito per battito delle pressioni sistolica (SYS), diastolica (DIA) e arteriosa media (radiale) (MAP) in modo non invasivo. È inoltre disponibile il valore della variazione della pressione pulsatile (PPV). L'analisi emodinamica della forma d'onda fornisce i valori per la frequenza del polso (PR) usando un metodo di contorno del polso avanzato. Vengono utilizzati algoritmi avanzati per calcolare la variazione del volume di eiezione (SVV) per valutare la reattività al fluido dinamica.

ATTENZIONE

Quando si usa una versione software V01.01.000 o successiva, che mostra e analizza una forma d'onda arteriosa radiale ricostruita, bisogna considerare la variazione di prestazione del modulo HemoSphere ClearSight. Le versioni software precedenti alla V01.01.000 ricostruiscono la pressione arteriosa brachiale dalla pressione arteriosa del dito. I medici devono tenere in considerazione questa variazione nella ricostruzione della forma d'onda, in particolare se sono abituati alla visualizzazione della forma d'onda della pressione arteriosa brachiale ricostruita in versioni software precedenti del modulo HemoSphere ClearSight.

L'algoritmo ClearSight utilizza metodi di elaborazione avanzati per ricostruire la forma d'onda della pressione del dito in una forma d'onda della pressione arteriosa brachiale che fornisce valori di gittata cardiaca (CO), indice cardiaco (CI), volume di eiezione (SV) e indice del volume di eiezione (SVI) usando un metodo di contorno del polso avanzato.

I valori di resistenza vascolare sistemica (SVR) e indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI) sono ottenuti tramite MAP e CO quando si immette o si monitora il valore della pressione venosa centrale (CVP).

Tutti i parametri non invasivi selezionati come parametri chiave (vedere Tabella 1-8 a pagina 29) sono riportati come media e hanno un tasso aggiornato di 20 secondi.

Se al sistema sono collegati una fascetta per dito Acumen IQ e un HRS e se la funzione Acumen Hypotension Prediction Index è attivata, è possibile selezionare come parametri chiave del monitoraggio l'Hypotension Prediction Index, HPI, la pendenza sistolica (dP/dt) e l'elastanza dinamica (Ea_{dyn}). Per ulteriori informazioni su configurazione e utilizzo, vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244.

11.1.4 Sensore di riferimento cardiaco

Il sensore di riferimento cardiaco (HRS) tiene conto delle differenze di pressione tra il dito e il cuore. Le variazioni di pressione idrostatica dovute alla differenza di altezza tra il dito e il cuore sono quindi compensate dall'HRS. Un'estremità dell'HRS viene posizionata sul dito all'altezza a cui si trova la fascetta, mentre l'altra estremità viene posizionata all'altezza del cuore.

11.1.5 Variazione di colore, intorpidimento o formicolio della punta del dito

Il metodo volume clamp esercita una pressione continuativa sul dito, la quale non ostruisce mai completamente le arterie ma inibisce il ritorno venoso e provoca un certo grado di congestione venosa nella punta del dito, in posizione distale rispetto alla fascetta. Di conseguenza, capita spesso che la punta del dito del paziente cambi colore (diventando blu o rossa) dopo pochi minuti di monitoraggio. Dopo periodi di monitoraggio più lunghi (circa da 30 minuti a 2 ore), alcuni pazienti possono provare alcune sensazioni tattili (formicolio o intorpidimento) nella punta del dito. Immediatamente dopo la rimozione della fascetta, la falange centrale presenta spesso una lieve riduzione del volume e può mostrare segni di gonfiore o iperemia reattiva. Tutti questi fenomeni scompaiono generalmente entro pochi minuti dal rilascio pressione della fascetta per dito. Se si mantengono calde le dita e la mano durante la misurazione, l'arterializzazione della punta del dito migliora e, conseguentemente, possono ridursi la variazione di colore e la frequenza con cui si presenta un intorpidimento.

11.1.6 Monitoraggio con una sola fascetta

Un'unica fascetta per dito Edwards compatibile può essere utilizzata per il monitoraggio cumulativo dello stesso paziente fino a un massimo di 8 ore su un unico dito. Durante il monitoraggio con una sola fascetta, il sistema non invasivo HemoSphere rilascia automaticamente la pressione della fascetta a intervalli regolari selezionati dall'utente (30 minuti, 2 ore e 4 ore). Vedere Modalità di rilascio pressione della fascetta a pagina 209.

Nota

Dopo 8 ore cumulative di monitoraggio sullo stesso dito, il sistema non invasivo HemoSphere interromperà il monitoraggio e visualizzerà un messaggio di avvertenza che richiede di posizionare la fascetta su un altro dito se si desidera proseguire il monitoraggio.

11.1.7 Monitoraggio con due fascette

Per i periodi di monitoraggio che superano le 8 ore di durata, il sistema non invasivo HemoSphere consente di collegare simultaneamente due fascette per dito Edwards compatibili applicandole su due dita diverse. In questa configurazione, il sistema sposta il monitoraggio attivo da una fascetta all'altra dopo un periodo di tempo impostato dall'utente, 15, 30 o 60 minuti, per garantire il monitoraggio continuo riducendo al minimo le interruzioni. Durante il passaggio da una fascetta all'altra, è possibile che il monitoraggio venga sospeso per al massimo un minuto. Vedere Impostazioni di ClearSight e opzioni per le fascette a pagina 208.

Nota

Il sistema non invasivo HemoSphere non monitora in modo continuo un dito singolo per più di 60 minuti quando si usano due fascette. La funzione di monitoraggio con due fascette consente di ridurre al minimo le interruzioni del monitoraggio per un tempo massimo di 72 ore. Il monitoraggio continuo non può essere prolungato oltre 60 minuti su un solo dito durante il monitoraggio con due fascette.

Quando si utilizza la configurazione con due fascette, fare attenzione a scegliere la misura corretta per ogni singolo dito. Spesso accade che i pazienti abbiano dita di dimensioni diverse che richiedono fascette per dito Edwards compatibili di due misure diverse. Se non si seleziona la fascetta per dito corretta le misurazioni possono risultare inaccurate.

Se al sistema sono collegati una fascetta per dito Acumen IQ e un HRS e se la funzione Acumen Hypotension Prediction Index è attivata, è possibile selezionare come parametri chiave del monitoraggio l'Hypotension Prediction Index (HPI), la variazione della pressione pulsatile (PPV), la pendenza sistolica (dP/dt) e l'elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}).

Per ulteriori informazioni su configurazione e utilizzo, vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244.

Se si utilizza la configurazione con due fascette, occorre che entrambe le fascette per dito siano fascette per dito Acumen IQ per poter attivare HPI.

Il tempo di utilizzo della fascetta per dito si esaurisce dopo 72 ore dall'inizio della misurazione, purché la fascetta venga utilizzata su un singolo paziente.

11.1.8 Bibliografia sulla metodologia

1. Penaz J (1973), "Photoelectric measurement of blood pressure, volume and flow in the finger" *Digest of the 10th Int Conf Med Biol Engng, Dresden*, p. 104.

2. Wesseling KH, et al. (1995), "Physiocal, calibration finger vascular physiology for Finapres" *Homeostasis* 36 (2-3), pp. 67-82.

11.2 Collegamento del sistema non invasivo HemoSphere

Il modulo HemoSphere ClearSight è compatibile con tutte le fascette per dito Edwards approvate. Vedere Figura 11-1 a pagina 198 per una panoramica dei collegamenti del sistema non invasivo HemoSphere.

1. Allineare e inserire il modulo HemoSphere ClearSight nello slot per moduli large technology (L-Tech) presente nel pannello sinistro del monitor avanzato HemoSphere. Quando è inserito correttamente, il modulo scatta in posizione.

ATTENZIONE

Non forzare il modulo nell'alloggiamento. Applicare una pressione uniforme sul modulo per farlo scorrere e scattare in posizione.

- 2. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere e seguire i passaggi per l'immissione dei dati del paziente. Vedere Dati del paziente a pagina 131.
- 3. Seguire le istruzioni riportate di seguito per applicare il pressostato, scegliere la misura della fascetta per dito e applicare una o più fascette per dito sul paziente.



- 2. Pressostato*
- 3. Fascetta/e per dito*

5. Monitor avanzato HemoSphere

Figura 11-1: Panoramica dei collegamenti del sistema non invasivo HemoSphere

Nota

I componenti contrassegnati da * nella legenda della Figura 11-1 a pagina 198 sono PARTI APPLICATE secondo quanto definito nella norma IEC 60601-1, pertanto durante il normale utilizzo devono entrare fisicamente a contatto con il paziente affinché il sistema non invasivo HemoSphere possa svolgere la sua funzione.

AVVERTENZA

Non collocare i componenti non contrassegnati come PARTI APPLICATE in una posizione tale che il paziente possa venire a contatto con essi.

La conformità a IEC 60601-1 viene mantenuta solo quando il modulo HemoSphere ClearSight (connessione di parte applicata) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Se si collegano apparecchiature esterne o si configura il sistema in un modo non descritto in queste istruzioni, la conformità a questo standard viene meno. Il mancato utilizzo del dispositivo come indicato potrebbe aumentare il rischio di scosse elettriche per il paziente/l'operatore.

Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto.

Non sterilizzare alcun componente del sistema non invasivo HemoSphere. Il sistema non invasivo HemoSphere viene fornito non sterile.

Seguire le istruzioni per la pulizia. Non disinfettare il pressostato in autoclave o mediante sterilizzazione a gas.

Fare riferimento alle istruzioni fornite con ogni accessorio per le indicazioni specifiche sul posizionamento e sull'uso e per le AVVERTENZE, le segnalazioni di ATTENZIONE e le specifiche a riguardo.

Per impedire che il paziente o l'utente incorrano in scosse elettriche, non utilizzare componenti/sensori danneggiati o che presentino contatti elettrici esposti.

I componenti di monitoraggio del sistema non invasivo HemoSphere non sono a prova di defibrillazione. Scollegare il sistema prima di effettuare un intervento di defibrillazione.

Utilizzare solo sensori di riferimento cardiaco e fascette per dito Edwards compatibili e altri accessori, cavi e componenti del sistema non invasivo HemoSphere forniti ed etichettati da Edwards. L'utilizzo di altri accessori, cavi e/o componenti non etichettati può influire sulla sicurezza del paziente e sull'accuratezza della misura.

Prima di lavare il paziente, rimuovere sempre dal paziente i sensori e i componenti del sistema di monitoraggio non invasivo HemoSphere e scollegare completamente il paziente dallo strumento.

ATTENZIONE

L'efficacia del sistema non invasivo HemoSphere non è stata valutata nei pazienti di età inferiore ai 18 anni.

Afferrare sempre il connettore, non il cavo, quando si connettono o si disconnettono i cavi. Non torcere né piegare i connettori. Verificare che tutti i sensori e i cavi siano collegati correttamente e completamente prima dell'uso.

11.2.1 Applicazione del pressostato

Il pressostato deve essere posizionato al polso del paziente e collegato a modulo HemoSphere ClearSight, HRS e fascetta/e per dito. Vedere Figura 11-2 a pagina 200.



4. Sensore di riferimento cardiaco

Figura 11-2: Applicazione del pressostato

- 1. Avvolgere la fascia del pressostato intorno al polso del paziente. Per il monitoraggio di pazienti coscienti, si consiglia di utilizzare la mano non dominante (Figura 11-2 a pagina 200, sinistra).
- Far scattare in posizione il pressostato nell'involucro in plastica posto sulla fascia, assicurandosi che i 2. connettori delle fascette siano rivolti verso le dita.
- 3. Collegare il pressostato al modulo HemoSphere ClearSight (Figura 11-1 a pagina 198).

AVVERTENZA

Non stringere eccessivamente la fascia del pressostato o la fascetta per dito.

Non applicare la fascia del pressostato sulla cute lesa, in quanto la lesione potrebbe aggravarsi.



11.2.2 Scelta della misura della fascetta per dito

Figura 11-3: Scelta della misura della fascetta

- 1. Misurare il dito (o le dita) da utilizzare per il monitoraggio con l'apposito ausilio di misurazione per la fascetta per dito. I risultati migliori si ottengono utilizzando il medio, l'anulare o l'indice. Le fascette non sono progettate per essere applicate sul pollice o su dita che abbiano subito fratture in precedenza.
- 2. Avvolgere l'ausilio di misurazione intorno alla falange mediale del dito, tirando l'estremità più piccola con il codice a colori attraverso la fessura in modo che aderisca perfettamente al dito.
- 3. Le frecce nere indicheranno la misura della fascetta più adatta. Determinare la misura corretta della fascetta per dito in base al colore indicato.

AVVERTENZA

Il posizionamento o il dimensionamento errato della fascetta per dito può causare misurazioni inesatte.

11.2.3 Applicazione di una o più fascette per dito

Per istruzioni dettagliate sul corretto posizionamento delle fascette per dito Edwards compatibili accompagnate da illustrazioni fedeli dei dispositivi, consultare le istruzioni per l'uso del prodotto utilizzato.

Uso su un unico paziente. Le fascette per dito Acumen IQ e ClearSight sono progettate per l'uso su un unico paziente. Il tempo di utilizzo della fascetta per dito si esaurisce dopo 72 ore dall'inizio della misurazione, purché la fascetta venga utilizzata su un singolo paziente.

Monitoraggio con due fascette. Il sistema non invasivo HemoSphere consente di collegare simultaneamente due fascette per dito Edwards compatibili per effettuare la misurazione alternativamente su due dita. Questa funzionalità consente di ridurre al minimo le interruzioni del monitoraggio per un tempo massimo di 72 ore ed è necessario utilizzarla per le misurazioni che durano più di 8 ore. Questa funzionalità migliora inoltre il comfort del paziente.

11.2.4 Azzeramento e applicazione del sensore di riferimento cardiaco

Il sensore di riferimento cardiaco (HRS) deve essere sempre utilizzato nel caso di pazienti coscienti, liberi di muoversi o che devono essere riposizionati frequentemente durante la gestione del caso. Seguire le istruzioni visualizzate su schermo o eseguire i passaggi riportati di seguito per collegare e azzerare l'HRS.



Figura 11-4: Applicazione del sensore di riferimento cardiaco

ATTENZIONE

Assicurarsi che l'HRS sia applicato correttamente a livello dell'asse flebostatico.

- 1. Collegare l'HRS al pressostato. Vedere (1) in Figura 11-4 a pagina 202.
- 2. Allineare verticalmente entrambe le estremità dell'HRS e toccare il pulsante di azzeramento. Vedere (2) in Figura 11-4 a pagina 202.
- 3. Attendere che il sistema segnali la riuscita dell'azzeramento dell'HRS.
- 4. Applicare l'estremità corrispondente al cuore dell'HRS al paziente all'altezza dell'asse flebostatico, servendosi di una clip per HRS. Vedere (3) in Figura 11-4 a pagina 202.

Nota

Se il paziente viene ruotato o spostato, l'asse flebostatico ruoterà o si sposterà insieme al paziente. Se necessario, applicare nuovamente l'estremità corrispondente al cuore dell'HRS per essere certi che si trovi sempre all'altezza del cuore lungo l'asse verticale, anche con il paziente nella nuova posizione.

- 5. Fissare l'altra estremità dell'HRS alla fascetta per dito. Vedere (4) in Figura 11-4 a pagina 202.
- 6. Toccare l'icona di avvio del monitoraggio Avvia nella barra di navigazione o nella schermata di guida alla configurazione per avviare il monitoraggio.
- 7. Per interrompere il monitoraggio in qualsiasi momento, toccare l'icona di interruzione del monitoraggio

resto presente nella barra di navigazione.

11.2.5 Accuratezza delle misurazioni della pressione sanguigna con ClearSight

Precauzione. La correlazione delle misurazioni della pressione sanguigna alla linea arteriosa di riferimento potrebbe essere compromessa durante il primo avvio del sistema e in seguito a un ripristino dello stesso.

La Tabella 11-1 a pagina 203 fornisce una sintesi delle misurazioni ripetute dello stesso paziente al fine di offrire dati accurati sulla pressione in uscita monitorata in modo non invasivo con ClearSight .

Parametro	Deviazione [IC 95%]	Precisione [IC 95%]		
SYS (mmHg)	-2,74 [-4,95; -0,72]	6,15 [4,25; 7,82]		
MAP (mmHg)	-1,29 [-2,33; -0,22]	3,14 [2,15; 4,14]		
DIA (mmHg)	-1,07 [-2,26; 0,21]	3,71 [2,43; 5,29]		

Tabella 11-1: Risultati con Intervallo di Confidenza (IC) al 95% per misurazioni della pressione sanguigna ripetute dello stesso paziente (ricampionamento bootstrap)

11.2.6 Risoluzione dei problemi generali del monitoraggio con il sistema non invasivo HemoSphere

Di seguito sono elencati alcuni problemi comuni che possono verificarsi durante il normale monitoraggio insieme ad alcune azioni da compiere per risolverli.

- Se entro qualche minuto dall'inizio del monitoraggio non viene visualizzata una forma d'onda, verificare se nella barra di stato sono segnalati errori o avvisi che possono indicare la presenza di un problema. Per ottenere maggiori informazioni su uno dei messaggi visualizzati, toccare l'icona a forma di punto interrogativo oppure consultare la Tabella 15-22 a pagina 339.
- Durante la misurazione, è possibile che la punta del dito monitorato mediante la fascetta cambi di colore. Si tratta di un fenomeno normale che scomparirà entro pochi minuti dalla rimozione della fascetta.
- Durante la misurazione, se il paziente è cosciente è possibile che percepisca delle lievi pulsazioni nel dito su cui è applicata la fascetta. Queste pulsazioni si arrestano temporaneamente durante la procedura Physiocal. Comunicare al paziente che queste irregolarità sono normali e non sono provocate dal cuore del paziente.
- Se il paziente è reattivo, consigliargli di tenere la mano rilassata e di non tendere i muscoli e non effettuare movimenti al limite dell'estensione.
- Verificare che il flusso ematico verso la mano non sia (parzialmente) ostruito, cosa che può verificarsi ad esempio se il polso è premuto su una superficie rigida.
- In alcune condizioni, ad esempio se il paziente ha le mani fredde, l'avvio del monitoraggio può risultare difficoltoso. Se il paziente ha le mani fredde, cercare di riscaldargli la mano.

AVVERTENZA

Non utilizzare il sistema non invasivo HemoSphere come monitor della frequenza cardiaca.

Se si utilizza lo strumento durante procedure che prevedano l'irradiazione del corpo intero, mantenere tutti i componenti per il monitoraggio con il sistema non invasivo HemoSphere al di fuori del campo di irradiazione. Se un componente per il monitoraggio viene esposto a radiazioni, le letture possono risultare compromesse.

I campi magnetici intensi possono provocare il malfunzionamento dello strumento e causare ustioni al paziente. Non utilizzare lo strumento durante la scansione per imaging di risonanza magnetica (RM), le correnti indotte possono provocare ustioni. Il dispositivo può compromettere l'immagine ottenuta mediante RM e l'unità per RM può compromettere l'accuratezza delle misurazioni.

ATTENZIONE

Il sistema non invasivo HemoSphere non è destinato a essere utilizzato come monitor delle apnee.

Nei pazienti con contrazione estrema della muscolatura liscia di arterie e arteriole dell'avambraccio e della mano, come può capitare, ad esempio, nel caso di pazienti con fenomeno di Raynaud, la misurazione della pressione sanguigna può diventare impossibile.

Misurazioni non invasive inesatte possono essere causate da fattori quali:

- HRS impropriamente azzerato e/o allineato
- Variazioni eccessive della pressione sanguigna. Le condizioni che causano variazioni di BP comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* contropulsatori intra-aortici.

- Qualsiasi situazione clinica in cui si ritenga la pressione arteriosa inaccurata o non rappresentativa della pressione aortica.
- Scarsa circolazione sanguigna nelle dita.
- Fascetta per dito piegata o appiattita.
- Movimento eccessivo delle dita o delle mani del paziente.
- Artefatti e qualità scarsa del segnale.
- Applicazione o posizionamento errato della fascetta per dito oppure fascetta per dito non sufficientemente stretta.
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica.

Scollegare sempre la fascetta per dito quando non è avvolta intorno a un dito per evitare che venga accidentalmente danneggiata da un eccessivo gonfiaggio.

L'efficacia della fascetta per dito Edwards compatibile non è stata confermata in pazienti che presentano pre-eclampsia.

Le pulsazioni generate da un contropulsatore aortico di supporto possono sommarsi alla frequenza del polso visualizzata sullo schermo dello strumento. Verificare la frequenza del polso del paziente confrontandola con la frequenza cardiaca rilevata mediante ECG.

La misurazione della frequenza del polso si basa sul rilevamento ottico della pulsazione del flusso periferico, pertanto è possibile che non rilevi alcune aritmie. Non utilizzare la frequenza del polso come funzione sostitutiva dell'analisi delle aritmie basata su ECG.

11.3 HRS facoltativo

HRS facoltativo è una funzione avanzata e deve essere abilitata. Se questa funzione è abilitata, le azioni da compiere sono diverse da quelle già descritte in Sensore di riferimento cardiaco a pagina 195. L'algoritmo che gestisce la fascetta per dito del sistema non invasivo HemoSphere deve tenere conto delle differenze di pressione dovute alla diversa altezza verticale del dito monitorato rispetto al cuore. Per consentirlo, occorre seguire una delle due procedure proposte nella finestra **Selezione della modalità di posizionamento paziente** (vedere Figura 11-5 a pagina 205):



Figura 11-5: Selezione della modalità di posizionamento paziente: HRS facoltativo



Immissione manuale delle differenze di altezza. Utilizzare questo metodo per tenere conto delle differenze di altezza solo in caso di pazienti fermi e sedati. Dopo aver immesso i dati del paziente, toccare l'icona **Paziente sedato e fermo** ed eseguire i passaggi descritti di seguito in Paziente sedato e fermo a pagina 205.



Utilizzo del sensore di riferimento cardiaco (HRS). Nei pazienti in cui l'altezza verticale del dito rispetto a quella del cuore può variare in qualsiasi momento durante il monitoraggio, occorre usare l'HRS. Dopo aver immesso i dati del paziente, toccare il pulsante **Posizione paziente variabile** ed eseguire i passaggi descritti in Sensore di riferimento cardiaco a pagina 195.

11.3.1 Paziente sedato e fermo

È possibile scegliere questa modalità per i pazienti in anestesia generale che si ritiene debbano essere riposizionati in modo limitato o nullo. In questa modalità è possibile utilizzare l'HRS, tuttavia non è necessario farlo.

- 1. Toccare il pulsante Paziente sedato e fermo per evidenziare e selezionare questa modalità.
- 2. Toccare OK.

ATTENZIONE

Il monitoraggio senza un HRS può dare risultati non accurati. Accertarsi che il paziente resti immobile in modo che la differenza di altezza tra cuore e dito corrisponda in modo accurato a quella misurata.

Non collocare il paziente in posizione non supina durante il monitoraggio senza HRS. I valori immessi per l'offset verticale dell'HRS e le misurazioni potrebbero risultare inaccurati.

Nota

Se è attiva la funzione Acumen Hypotension Prediction Index, viene visualizzato l'avviso **"Necessaria fascetta HRS e Acumen IQ per HPI funzioni"**. Se non si desidera utilizzare la funzione Acumen HPI per l'attuale sessione di monitoraggio, toccare il pulsante **Conferma**.

Per attivare la funzione HPI, occorre utilizzare una fascetta per dito Acumen IQ e l'HRS.

Se è presente un HRS collegato, si apre una schermata popup con il messaggio **Avviso: HRS rilevato**. Per avviare il monitoraggio con HRS, toccare **Sì** e passare al secondo passaggio descritto in Azzeramento e applicazione del sensore di riferimento cardiaco a pagina 201. Per effettuare il monitoraggio senza HRS, scollegare l'HRS e toccare **No**, quindi eseguire i passaggi elencati di seguito.



Figura 11-6: Schermata Zero e forma d'onda: inserimento offset verticale

- 3. La schermata **Zero e forma d'onda** in questa modalità (mostrata in Figura 11-6 a pagina 206) riporta una barra verticale graduata per rappresentare l'offset della mano rispetto al cuore; l'altezza del cuore è impostata a zero. Se l'offset è positivo, significa che il paziente è in una posizione in cui la mano è più in alto del cuore. Selezionare le unità di misura della barra graduata: **CM** o **IN**.
- 4. Utilizzare il dispositivo di scorrimento per spostare l'altezza verticale della mano e impostare l'offset tra la mano e il cuore.
- 5. Toccare la freccia rivolta a destra
- 6. Appare una schermata di conferma. Se l'offset visualizzato riflette correttamente la posizione attuale del paziente, toccare **Avviare monitoraggio** per avviare il monitoraggio. Se il valore dell'offset visualizzato è errato, toccare **Annulla** e regolare il valore dell'offset secondo necessità.
- 7. Per interrompere il monitoraggio in qualsiasi momento, toccare l'icona di interruzione del monitoraggio



presente nella barra di navigazione.

Nella barra informazioni si alternano i due avvisi "Avviso: Nessun HRS collegato – Verifica posizione paziente" e "Avviso: Offset attuale: Dito <posizione>", dove <posizione> indica l'offset di altezza verificato presente tra il dito monitorato e il cuore. Se si utilizza questa modalità, il valore dell'offset deve essere

aggiornato ogni volta che un paziente viene riposizionato. Inoltre, se si interrompe il monitoraggio per oltre un minuto, occorre verificare nuovamente l'offset verticale quando si riavvia il monitoraggio.

11.3.2 Aggiornamento del valore di offset durante il monitoraggio

Per aggiornare il valore dell'offset verticale tra dito e cuore:

- 1. Toccare l'icona Zero e forma d'onda situata nella barra di navigazione o nel menu Strumenti clinici.
- 2. Toccare il pulsante Aggiorna offset nella schermata Zero e forma d'onda (inserimento offset verticale).
- 3. Utilizzare il dispositivo di scorrimento per modificare l'altezza verticale della mano al fine di impostare il valore di offset corrispondente alla nuova posizione del paziente.
- 4. Toccare la freccia rivolta a destra
- 5. Appare una schermata di conferma. Se l'offset visualizzato riflette correttamente la posizione attuale del paziente, toccare **Conferma offset** per avviare il monitoraggio. Se il valore dell'offset visualizzato è errato, toccare **Annulla** e regolare il valore dell'offset secondo necessità.

11.3.3 Modifica della modalità di posizionamento del paziente

Per modificare la modalità di posizionamento del paziente passando da **Paziente sedato e fermo** a **Posizione paziente variabile** e viceversa:

- Toccare l'icona delle impostazioni → scheda **Strumenti clinici**
- 2. Toccare l'icona Dati paziente
- 3. Toccare il pulsante di elenco Modalità di posizionamento per accedere alla schermata Selezione della modalità di posizionamento paziente.
- 4. Toccare ed evidenziare la modalità di posizionamento del paziente desiderata: **Paziente sedato e fermo** o **Posizione paziente variabile**.
- Toccare il pulsante OK e seguire i passaggi descritti in Paziente sedato e fermo a pagina 205 per Paziente sedato e fermo o quelli descritti in Sensore di riferimento cardiaco a pagina 195 per Posizione paziente variabile.

Nota

Durante il monitoraggio con HRS e il passaggio a **Posizione paziente variabile** da **Paziente sedato e fermo**, il monitoraggio sarà interrotto. Per riavviare il monitoraggio dopo aver toccato l'icona di invio,

toccare l'icona di avvio del monitoraggio

11.4 SQI

1.

In tutti i riquadri dei parametri non invasivi, durante il monitoraggio con il sistema non invasivo HemoSphere è presente un indicatore di qualità del segnale (SQI). Il livello di SQI viene calcolato a ogni aggiornamento del parametro, ogni 20 secondi. Vedere la Tabella 11-2 a pagina 208 di seguito per una descrizione dei livelli di SQI per la forma d'onda arteriosa. I livelli di SQI uno e due sono generalmente associati a condizioni di avviso. Il livello di SQI zero viene mostrato durante l'inizializzazione del monitoraggio (all'avvio o alla ripresa del

monitoraggio). Il livello di SQI pari a zero può essere associato anche a una condizione di errore. Vedere la Tabella 15-22 a pagina 339 per un elenco di errori e avvisi relativi alle fascette per dito.

Aspetto	Livello	Significato
111	4	Normale
al l	3	Intermedio (moderatamente compromesso)
at il	2	Scarso (potenziale stato di avviso che riduce il segnale)
11	1	Inaccettabile (potenziale stato di avviso che limita in modo estremo o annulla il segnale; vedere la Tabella 15-22 a pagina 339 per un elenco degli avvisi relativi alle fascette per dito)
all	0	Forma d'onda della pressione non disponibile (vedere Tabella 15-22 a pagina 339 per un elenco degli errori relativi alle fascette per dito)

Tabella 11-2: Livelli di SQI per la forma d'onda arterios

11.5 Visualizzazione di Physiocal

Physiocal è una procedura di calibrazione automatica della forma d'onda arteriosa che viene effettuata a intervalli regolari durante il monitoraggio non invasivo. È possibile osservare gli interventi di Physiocal sulla forma d'onda della pressione visualizzata in tempo reale: corrispondono a un incremento discreto della pressione all'avvio e a brevi interruzioni durante il monitoraggio. L'intervallo tra le calibrazioni Physiocal è visualizzato sul grafico della forma d'onda arteriosa tra parentesi, accanto all'icona dell'intervallo Physiocal (vedere Tabella 11-3 a pagina 208). La calibrazione Physiocal viene effettuata a intervalli regolari durante il monitoraggio per tenere conto in modo accurato delle variazioni delle caratteristiche dell'arteria presente nel dito nel corso del monitoraggio: la calibrazione determina quindi delle temporanee interruzioni della forma d'onda arteriosa.

Aspetto	Intervallo di Physiocal in bat- titi	Significato
JF (60)	≥30	Stabilità della misurazione normale
」 (20)	<30	Interruzioni di Physiocal frequenti; proprietà fisiologiche delle arterie variabili e stabilità della misurazione ridotta
ィ ()		Calibrazione Physiocal in corso o stato non disponibile

11.6 Impostazioni di ClearSight e opzioni per le fascette

La schermata delle impostazioni di ClearSight consente all'utente di selezionare l'intervallo di tempo tra il rilascio pressione della fascetta e l'intervallo di tempo per il passaggio all'altra fascetta in caso di monitoraggio con due fascette. In questa schermata sono visualizzati anche lo stato dei sensori e le informazioni relative a fascette e HRS connessi.

Nota

Prima di esaminare le informazioni sullo stato dei sensori, lasciar trascorrere almeno 10 minuti di monitoraggio.

1. Toccare l'icona delle impostazioni

→ scheda Setup

Setup

→ pulsante ClearSight.

2. Toccare la scheda **Opzioni** per vedere le impostazioni di monitoraggio. Tutte le opzioni selezionate in questa schermata di impostazioni non sono disponibili durante il monitoraggio attivo o quando è attiva la modalità per il rilascio pressione della fascetta.

Fascetta singola. Per il monitoraggio con una sola fascetta, selezionare un tempo di rilascio pressione della fascetta dall'elenco delle opzioni disponibili. Al termine dell'intervallo di tempo previsto per il rilascio pressione della fascetta, verrà rilasciata la pressione della fascetta per il periodo di tempo indicato dal timer del conto alla rovescia visualizzato sulla barra informazioni. Vedere Modalità di rilascio pressione della fascetta a pagina 209.

Fascetta doppia. Per il monitoraggio con due fascette, selezionare un tempo di cambio fascetta dall'elenco delle opzioni disponibili.

HRS facoltativo. Il sensore di riferimento cardiaco opzionale (HRS) può essere **attivato** o **disattivato** mediante questo pulsante di commutazione. Questa opzione del menu è una funzione avanzata e deve essere abilitata. Se la funzione **HRS facoltativo** è attivata, l'utente ha la possibilità di immettere manualmente un valore di offset verticale corrispondente alla differenza tra mano e cuore invece di utilizzare un HRS. Vedere HRS facoltativo a pagina 204.

- 3. Toccare la scheda **Fascetta per dito** per visualizzare lo stato e delle fascette per dito connesse e le relative informazioni.
- 4. Toccare la scheda HRS per visualizzare lo stato del sensore HRS connesso e le relative informazioni.

11.6.1 Modalità di rilascio pressione della fascetta

Durante il monitoraggio con una sola fascetta, il sistema non invasivo HemoSphere rilascia automaticamente la pressione della fascetta per dito a intervalli regolari.

HEM-12345678	<u>()</u> 03:59	S 🔯	P	Ð.	گ	06.09.2022 10:48:05	(i)	
o pressione fasce	etta - Monitor	aggio sos	1950					



Quando manca un tempo \leq 5 minuti all'attivazione della **Modalità di rilascio pressione della fascetta**, nella barra informazioni viene visualizzata l'icona del timer per il conto alla rovescia accompagnata dal tempo rimanente prima del rilascio della pressione visualizzato in bianco. Si apre una finestra popup di notifica che segnala l'avvio del timer del conto alla rovescia. L'utente ha la possibilità di prolungare il tempo del conto alla rovescia rimanente al rilascio della pressione toccando **Posponi** nella finestra popup di notifica. Non è possibile prolungare il tempo continuativo di monitoraggio fino a superare il limite cumulativo di 8 ore per il monitoraggio su un unico dito. Vedere Monitoraggio con una sola fascetta a pagina 196 e Monitoraggio con due fascette a pagina 196.



Al termine dell'intervallo di rilascio pressione della fascetta, la pressione della fascetta viene rilasciata e il monitoraggio viene temporaneamente sospeso. Sullo schermo viene visualizzata una notifica che segnala il rilascio pressione della fascetta per dito. Compare l'icona gialla di rilascio pressione e il timer indica il tempo rimanente prima della riattivazione automatica del monitoraggio.



Quando è attiva la **Modalità di rilascio pressione della fascetta**, nella barra di navigazione compare un timer del conto alla rovescia. Sullo schermo si apre il menu popup **Rilascio pressione attivo**. È possibile accedere a questo menu anche toccando i timer per il conto alla rovescia presenti nella barra di navigazione o nella barra informazioni. Le opzioni di questo menu popup comprendono: **Posponi rilascio** e **Interrompi monitoraggio**.

Nota

Gli intervalli di rilascio pressione della fascetta possono essere modificati unicamente dopo l'arresto del monitoraggio. Non modificare spesso gli intervalli di rilascio pressione della fascetta durante una sessione di monitoraggio paziente.

11.7 Calibrazione della pressione sanguigna

La schermata **Calibrazione BP** consente all'utente di calibrare i valori della pressione sanguigna monitorati mediante la fascetta per dito ClearSight utilizzando valori monitorati della pressione sanguigna di riferimento. Possono essere usati entrambi i valori di riferimento della fascetta oscillometrica brachiale e della linea arteriosa radiale.

Nota

Calibrazione BP non è disponibile durante il monitoraggio con due fascette.

ATTENZIONE

Non effettuare una calibrazione BP durante i periodi di monitoraggio in cui la pressione sanguigna è instabile. Le misurazioni della pressione sanguigna potrebbero essere inaccurate.

- Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici → icona
 Calibrazione
- 2. Toccare Aggiungi misurazione per immettere i valori di riferimento per BP.

Nota

Una volta toccato il pulsante **Aggiungi misurazione**, vengono visualizzati i valori attuali di BP dati da ClearSight e l'utente ha cinque minuti di tempo per immettere i valori di riferimento per BP. Se sono necessari più di cinque minuti, è possibile toccare nuovamente il pulsante **Aggiungi misurazione** per far ripartire il timer da cinque minuti.



Figura 11-7: Schermata Calibrazione BP

- 3. Immettere un valore per SYS di riferimento e DIA di riferimento.
- 4. Toccare il pulsante **Calibra** per completare il processo di calibrazione. Al di sopra del nome del parametro nel riquadro di BP compare l'abbreviazione di "calibrazione" (**CAL**) per indicare che la BP di ClearSight è stata calibrata.
- 5. Per cancellare gli ultimi valori di riferimento immessi per BP, toccare **Cancella calibrazione BP**.

Nota

L'attuale **Calibrazione BP** sarà annullata se il monitoraggio viene interrotto per più di 10 minuti.

Se si sta effettuando il monitoraggio senza utilizzare un HRS, la Calibrazione BP viene disattivata per un minuto dopo l'aggiornamento dei valori di offset verticale immessi per HRS.

La Tabella 11-4 a pagina 211 fornisce dati di deviazione e precisione delle prestazioni per ciascun parametro del sistema ClearSight, confrontando la BP calibrata in pazienti monitorati con linea radiale e la Calibrazione BP in pazienti monitorati con fascetta oscillometrica brachiale.

Parametro (unità)	Riferimento di calibrazione	Deviazione	Precisione
SYS (mmHg)	Radiale	2,2 [1,3; 3,1]	2,8 [2,0; 3,5]
	Brachiale	3,4 [1,1; 5,5]	5,1 [3,2; 7,0]
DIA (mmHg)	Radiale	1,1 [0,4; 1,8]	2,1 [1,6; 2,6]
	Brachiale	1,6 [0,3; 2,9]	3,0 [1,6; 4,3]
MAP (mmHg)	Radiale	1,3 [0,4; 2,3]	2,8 [2,1; 3,6]
	Brachiale	2,0 [0,4; 3,6]	3,7 [2,0; 5,5]
CO (l/min)*	Radiale	-0,1 [-0,1; -0,1]	0,6 [0,5; 0,6]
	Brachiale	-0,1 [-0,2; -0,0]	0,5 [0,3; 0,6]
SVV (%)	Radiale	-0,5 [-0,6; -0,5]	1,3 [1,1; 1,4]
	Brachiale	-0,7 [-0,9; -0,4]	1,1 [0,8; 1,4]
PPV (%)	Radiale	0,2 [0,1; 0,3]	1,7 [1,6; 1,9]
	Brachiale	0,0 [-0,3; 0,3]	[1,2 [0,8; 1,5]
Ea _{dyn} (nessuna)	Radiale	0,1 [0,1; 0,1]	0,2 [0,1; 0,2]
	Brachiale	0,1 [0,0; 0,1]	0,1 [0,1; 0,1]
dP/dt (mmHg/s)	Radiale	21,1 [15,0; 27,3]	124,0 [107,0; 141,1]
	Brachiale	20,8 [-4,8; 46,3]	105,4 [73,5; 137,3]
HPI (nessuna)	Radiale	-0,9 [-1,6; -0,1]	15,8 [14,6; 16,9]
	Brachiale	-0,3 [-2,1; 1,4]	5,9 [4,1; 7,7]
PR (bpm)	Radiale	0,59 [0,23; 0,91]	N/A
KMSE	Brachiale	0,27 [0,10; 0,44]	N/A
*Nota: la misurazioni di daviazi	ona a pracisiona par i paramatri r	iportati ci riforiscono alle misura	ioni darivata da EloTrac

*Nota: le misurazioni di deviazione e precisione per i parametri riportati si riferiscono alle misurazioni derivate da FloTrac (minimamente invasive) e potrebbero non rappresentare la prestazione del sistema ClearSight (NIBP) in confronto alle misurazioni di riferimento appropriate per CO (ad es., media di misurazioni multiple tramite termodiluizione in bolo).

11.8 Segnale di uscita al monitor paziente

La schermata **Zero e forma d'onda** fornisce all'utente la possibilità di inviare il segnale della forma d'onda arteriosa a un monitor paziente da posto letto.

- 1. Toccare l'icona Zero e forma d'onda kituata nella barra di navigazione o nel menu Strumenti clinici.
- 2. Collegare il cavo di uscita pressione HemoSphere al pannello posteriore del monitor nella porta di pressione in uscita. Vedere (9) in Figura 3-2 a pagina 69.
- 3. Collegare il connettore del segnale di pressione arteriosa (PA, rosso) a un monitor paziente compatibile. Assicurarsi che il connettore selezionato sia completamente inserito. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del monitor paziente.
- 4. Toccare la scheda Monitor paziente nella schermata Zero e forma d'onda.
- 5. Azzerare il monitor paziente e verificare che sia visualizzato il valore 0 mmHg. Toccare **Conferma**. Vedere (1) in Figura 11-8 a pagina 212.
- 6. Toccare l'icona **Trasmetti forma d'onda** per iniziare la trasmissione del segnale di pressione al monitor paziente. Vedere (2) in Figura 11-8 a pagina 212.
- 7. Quando la forma d'onda in tempo reale viene trasmessa al monitor paziente collegato, viene visualizzato il messaggio "**Configurazione completata**". Vedere (3) in Figura 11-8 a pagina 212.

Nota

Le normali interruzioni del monitoraggio della forma d'onda arteriosa, ad esempio quelle necessarie durante la procedura Physiocal, il passaggio da una fascetta all'altra o la modalità di rilascio pressione della fascetta, possono innescare un avviso sul monitor paziente.



Figura 11-8: Trasmissione della forma d'onda della pressione arteriosa a un monitor paziente

Monitoraggio dell'ossimetria venosa

Contenuto

Panoramica del cavo per ossimetria	213
Configurazione dell'ossimetria venosa	213
Calibrazione in vitro	
Calibrazione in vivo	
Indicatore di qualità del segnale	217
Richiama dati ossimetria venosa	
Aggiornamento di HGB	219
Reimpostazione del cavo per ossimetria HemoSphere	
Nuovo catetere	

12.1 Panoramica del cavo per ossimetria

Il cavo per ossimetria HemoSphere è un dispositivo riutilizzabile che si collega al monitor avanzato HemoSphere a un'estremità e a qualsiasi catetere per ossimetria approvato da Edwards all'altra estremità. Il cavo per ossimetria HemoSphere è un dispositivo non progettato per il contatto con il paziente e non dovrà toccare il paziente durante il normale utilizzo. Il cavo per ossimetria misura continuamente la saturazione di ossigeno venoso mediante spettrofotometria a riflettanza. I LED all'interno del cavo per ossimetria generano un'emissione luminosa che, attraverso la fibra ottica, viene trasmessa all'estremità distale del catetere. La quantità di luce assorbita, rifratta e riflessa dipende dalle quantità relative di emoglobina ossigenata e deossigenata nel sangue. I dati relativi all'intensità ottica vengono raccolti dal catetere per ossimetria, elaborati dal cavo per ossimetria HemoSphere e visualizzati su una piattaforma di monitoraggio compatibile. Il parametro fornito è la saturazione di ossigeno venoso misto (SvO₂) o la saturazione di ossigeno venoso centrale (ScvO₂).

12.2 Configurazione dell'ossimetria venosa

Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con ogni catetere per le indicazioni specifiche sul posizionamento e sull'uso del catetere e per avvertenze, messaggi di attenzione e note al riguardo.

Precauzione. Svolgere il cavo con attenzione quando lo si estrae dalla confezione. Non tirare il cavo per svolgerlo. Controllare che lo sportello dell'involucro, nel punto di collegamento del catetere al cavo per ossimetria, si sposti liberamente e si agganci correttamente. Non utilizzare il cavo per ossimetria se lo sportello risulta danneggiato, aperto o mancante. Qualora lo sportello risulti danneggiato, contattare il Supporto tecnico Edwards.

Il cavo per ossimetria HemoSphere deve essere calibrato prima del monitoraggio. Per ulteriori informazioni sul monitoraggio dell'ossimetria tessutale, vedere Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere a pagina 221.

1. Collegare il cavo per ossimetria HemoSphere al monitor avanzato HemoSphere. Apparirà il seguente messaggio:

Inizializzazione cavo ossimetria in corso, attendere

- 2. Se il monitor avanzato HemoSphere non è acceso, premere l'interruttore di accensione ed eseguire i passaggi di immissione dei dati del paziente. Vedere Dati del paziente a pagina 131.
- 3. Rimuovere una sezione del coperchio della vaschetta del catetere per esporre il connettore ottico.

Inserire nel cavo per ossimetria il connettore ottico del catetere con il lato "TOP" rivolto verso l'alto, quindi 4. far scattare il meccanismo di blocco.



2. Connettore ottico

- 3. Cavo per ossimetria HemoSphere
- 4. Monitor avanzato HemoSphere



Nota

L'aspetto del catetere mostrato in Figura 12-1 a pagina 214 è solo a titolo esemplificativo. L'aspetto effettivo può variare a seconda del modello di catetere.

Quando si stacca il cavo per ossimetria HemoSphere dal monitor avanzato HemoSphere, o i cateteri dal cavo per ossimetria, tirare sempre afferrando il connettore. Non tirare afferrando i cavi e non utilizzare attrezzi per agevolare il distacco.

I cateteri venoso centrale e arterioso polmonare sono PARTI APPLICATE di TIPO CF a prova di defibrillazione. I cavi paziente che si collegano al catetere, come ad esempio il cavo per ossimetria HemoSphere, non sono considerati parti applicate ma possono entrare in contatto con il paziente e soddisfano i requisiti applicabili per le parti applicate in conformità a IEC 60601-1.

ATTENZIONE

Assicurarsi che il cavo per ossimetria sia saldamente stabile per evitare uno spostamento involontario del catetere collegato.

AVVERTENZA

La conformità a IEC 60601-1 viene conservata solo quando il cavo per ossimetria HemoSphere (accessorio di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Il collegamento di apparecchiature esterne o la configurazione del sistema con modalità non descritte in queste istruzioni non è conforme a questo standard. Qualora si ometta di utilizzare il dispositivo nel modo indicato, potrebbe aumentare il rischio di folgorazione a carico del paziente/dell'operatore.

Non avvolgere il corpo principale del cavo per ossimetria in un tessuto né posizionarlo a contatto diretto con la pelle del paziente. La superficie si scalda (fino a 45 °C) e il calore deve essere disperso per mantenere il livello di temperatura interna. Se la temperatura interna supera il limite, si attiva un errore software.

Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto.

12.3 Calibrazione in vitro

La calibrazione in vitro viene eseguita prima che il catetere sia inserito nel paziente, utilizzando la coppa di calibrazione inclusa nella confezione del catetere.

Nota

Una volta che un cavo per ossimetria è stato calibrato in vitro o in vivo, è possibile che vengano generati errori o avvisi se si monitora l'ossimetria venosa senza un catetere del paziente collegato.

ATTENZIONE

Non bagnare la punta del catetere o la coppa di calibrazione prima che sia stata eseguita la calibrazione in vitro. Il catetere e la coppa di calibrazione devono essere asciutti per una calibrazione in vitro accurata dell'ossimetria. Irrigare il lume del catetere solo dopo che la calibrazione in vitro è stata completata.

L'esecuzione della calibrazione in vitro dopo l'inserimento del catetere per ossimetria nel paziente produrrà una calibrazione imprecisa.

- Toccare l'icona di calibrazione dell'ossimetria nel riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ oppure toccare
 l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici + icona Calibrazione
 ossimetria venosa
- 2. Nella parte superiore della schermata **Calibrazione ossimetria venosa**, selezionare il tipo di ossimetria: **ScvO₂ o SvO₂**.
- 3. Toccare il pulsante Calibrazione in-vitro.
- 4. Nella schermata **Calibrazione in-vitro**, immettere l'emoglobina (**Hgb**) o l'ematocrito (**Hct**) del paziente. L'emoglobina può essere immessa in g/dl o mmol/l con la tastierina numerica. Vedere la Tabella 12-1 a pagina 215 per gli intervalli accettabili.

Opzione	Descrizione	Intervallo di selezione		
Hgb (g/dl)	Emoglobina	da 4,0 a 20,0		
Hgb (mmol/l)		da 2,5 a 12,4		
Hct (%)	Ematocrito	da 12 a 60		

Tabella 12-1	Opzioni calibra	azione in vitro
--------------	-----------------	-----------------

- 5. Toccare il pulsante Calibra per avviare il processo di calibrazione.
- 6. Quando la calibrazione è stata completata con successo, appare il seguente messaggio:

Calibrazione in-vitro OK, inserire il catetere

- 7. Inserire il catetere come descritto nelle istruzioni per l'uso del catetere.
- 8. Toccare il pulsante Avvia.

12.3.1 Errore calibrazione in vitro

Se il monitor avanzato HemoSphere non è in grado di eseguire la calibrazione in vitro, appare una schermata di errore pop-up.

Toccare il pulsante **Calibrazione in-vitro** per ripetere la procedura di calibrazione dell'ossimetria. OPPURE

Toccare il pulsante Annulla per tornare al menu Calibrazione ossimetria venosa.

12.4 Calibrazione in vivo

Usare la calibrazione in vivo per eseguire una calibrazione dopo che il catetere è stato inserito nel paziente.

Nota

Questo processo richiede che del personale approvato prelevi del sangue da scartare (volume di scarto) e un campione di sangue da analizzare in laboratorio. Si deve ottenere un valore di ossimetria con un co-ossimetro.

Per un'accuratezza ottimale, la calibrazione in vivo dovrebbe essere eseguita almeno ogni 24 ore.

Durante la calibrazione in vivo viene visualizzata la qualità del segnale. Si raccomanda di eseguire la calibrazione solo quando il livello di SQI è 3 o 4. Vedere Indicatore di qualità del segnale a pagina 217.

1.	Toccare l'icona di calibrazione dell'ossimetria onel riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ oppure toccare
	l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici → icona Calibrazione
	ossimetria venosa

- 2. Nella parte superiore della schermata **Calibrazione ossimetria venosa**, selezionare il tipo di ossimetria: ScvO₂ o SvO₂.
- 3. Toccare il pulsante **Calibrazione in-vivo**.

Se l'impostazione non ha successo, viene mostrato uno dei seguenti messaggi:

Avvertenza: Rilevato artefatto parete o incuneamento. Riposizionare il catetere. OPPURE

Avvertenza: Segnale instabile.

4. Se appare il messaggio "Rilevato artefatto parete o incuneamento," o "Segnale instabile", cercare di risolvere il problema come indicato nella Tabella 15-26 a pagina 350 e toccare il pulsante **Ricalibrare** per riavviare l'impostazione del valore basale.

IN ALTERNATIVA

Toccare il pulsante **Continua** per procedere con l'operazione di prelievo.

- 5. Quando la calibrazione del valore basale ha successo, toccare il pulsante **Prelievo**, quindi prelevare il campione di sangue.
- 6. Prelevare lentamente il campione ematico (2 ml o 2 cc nell'arco di 30 secondi) e inviare il campione in laboratorio per l'analisi con il co-ossimetro.
Dopo aver ricevuto i valori di laboratorio, toccare il pulsante Hgb per immettere l'emoglobina del paziente e toccare g/dl o mmol/l, oppure il pulsante Hct per immettere l'ematocrito del paziente. Vedere la Tabella 12-2 a pagina 217 per gli intervalli accettabili.

Opzione	Descrizione	Intervallo di selezione
Hgb (g/dl)	Emoglobina	da 4,0 a 20,0
Hgb (mmol/l)		da 2,5 a 12,4
Hct (%)	Ematocrito	da 12 a 60

Tabella 12-2: Opzioni calibrazione in vivo

Nota

Quando viene immesso un valore di Hgb o Hct, il sistema calcola automaticamente l'altro valore. Se vengono selezionati entrambi i valori, viene accettato l'ultimo valore immesso.

- 8. Immettere il valore di laboratorio dell'ossimetria (ScvO₂ o SvO₂).
- 9. Toccare il pulsante **Calibra**.

12.5 Indicatore di qualità del segnale

L'indicatore di qualità del segnale (SQI) riflette la qualità del segnale in base alla condizione del catetere e alla sua posizione nel vaso. Durante la misurazione dell'ossimetria tessutale, la qualità del segnale viene valutata in base all'entità della perfusione tessutale misurata con emissioni luminose nel vicino infrarosso. Le barre nella casella di SQI si colorano in base al livello della qualità del segnale di ossimetria. Il livello di SQI viene aggiornato ogni due secondi dopo che è stata completata la calibrazione dell'ossimetria e corrisponde a uno dei quattro livelli di segnale descritti in Tabella 12-3 a pagina 217.



Simbolo di SQI	Barre illumina- te	Livello	Descrizione
111	Quattro	Normale	Tutti gli aspetti del segnale sono ottimali
att	Tre	Intermedio	Indica un segnale moderatamente compromesso
at l	Due	Scarso	Indica una qualità del segnale scarsa
•11	Una	Inaccettabile	Indica un problema grave di uno o più aspetti della qualità del segnale

Tabella 12-3: Livelli	dell'indicatore di c	rualità del segnale
Tabella 12-3, LIVEIII	uen multatore urt	Juanita uci segnale

Durante l'ossimetria intravascolare, la qualità del segnale potrebbe risultare compromessa per i seguenti motivi:

- Pulsatilità (ad esempio, perché la punta del catetere è incuneata)
- Intensità del segnale (ad esempio, il catetere è piegato/schiacciato, si è formato un coagulo di sangue o è
 presente una situazione di emodiluizione)
- Contatto intermittente del catetere con la parete del vaso

La qualità del segnale viene visualizzata durante la calibrazione in vivo e quando si utilizzano le funzioni di aggiornamento di Hgb. Si raccomanda di eseguire la calibrazione solo quando il livello di SQI è 3 o 4. Se il livello di SQI è 1 o 2, vedere Messaggi di errore dell'ossimetria venosa a pagina 348 per individuare e risolvere il problema.

ATTENZIONE

Talvolta il segnale di SQI è influenzato dall'uso di unità elettrochirurgiche. Se possibile, cercare di distanziare l'apparecchiatura e i cavi del monitor avanzato HemoSphere dall'apparecchiatura per elettrochirurgia e collegare i cavi di alimentazione a circuiti CA diversi. Se i problemi di qualità del segnale persistono, contattare il rappresentante Edwards di zona per richiedere assistenza.

12.6 Richiama dati ossimetria venosa

Il comando **Richiama dati ossimetria venosa** può essere usato per richiamare i dati dal cavo per ossimetria dopo che un paziente è stato trasportato lontano dal monitor avanzato HemoSphere. Questo consente di richiamare l'ultima calibrazione del paziente insieme ai dati demografici del paziente per un monitoraggio immediato dell'ossimetria. Per utilizzare questa funzione, i dati di calibrazione nel cavo per ossimetria devono risalire a meno di 24 ore prima.

Nota

Se i dati del paziente sono già stati immessi nel monitor avanzato HemoSphere, vengono richiamate solo le informazioni sulla calibrazione del sistema. Il cavo per ossimetria HemoSphere viene aggiornato con i dati del paziente attuale.

- 1. Con il catetere collegato al cavo per ossimetria HemoSphere, staccare il cavo dal monitor avanzato HemoSphere e trasportarlo insieme al paziente. Il catetere non deve essere scollegato dal cavo per ossimetria.
- 2. Se il cavo per ossimetria viene collegato a un altro monitor avanzato HemoSphere, assicurarsi che siano stati cancellati i dati del paziente precedente.
- 3. Una volta che il paziente è stato trasferito, ricollegare il cavo per ossimetria al monitor avanzato HemoSphere e accenderlo.
- 4. Toccare l'icona grigia di calibrazione dell'ossimetria VVV nel riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ oppure

toccare l'icona delle impostazioni 🎴

scheda Strumenti clinici → icona

Calibrazione ossimetria venosa 📕

- 5. Toccare il pulsante Richiama dati ossimetria venosa.
- Se i dati del cavo per ossimetria risalgono a meno di 24 ore prima, toccare il pulsante Sì per iniziare il monitoraggio dell'ossimetria usando le informazioni sulla calibrazione richiamate.
 OPPURE

Toccare il pulsante **No** ed eseguire una calibrazione in vivo.

AVVERTENZA

Prima di toccare **Sì** per richiamare i dati di ossimetria, verificare che i dati visualizzati corrispondano al paziente attuale. Se si richiamano dati errati di calibrazione dell'ossimetria e dati anagrafici errati del paziente, si avranno misurazioni imprecise.

ATTENZIONE

Non disconnettere il cavo per ossimetria mentre è in corso il richiamo della calibrazione o dei dati.

7. Dal menu di calibrazione dell'ossimetria, toccare il pulsante **Calibrazione in-vivo** per ricalibrare il cavo. Per riesaminare i dati del paziente trasportati insieme al cavo per ossimetria, toccare l'icona delle impostazioni



ATTENZIONE

Se il cavo per ossimetria viene trasferito da un monitor avanzato HemoSphere a un altro monitor avanzato HemoSphere, controllare che l'altezza, il peso e la S. corp. del paziente siano corretti prima di iniziare il monitoraggio. Reimmettere i dati del paziente, se necessario.

Nota

Mantenere aggiornate la data e l'ora di tutti i monitor avanzati HemoSphere. Se la data e/o l'ora del monitor avanzato HemoSphere di "provenienza" sono diverse da quelle del monitor avanzato HemoSphere di "destinazione", può essere visualizzato il seguente messaggio:

"I dati del paziente nel cavo per ossimetria hanno più di 24 ore - Ricalibrare."

Se il sistema deve essere ricalibrato, può essere necessario un periodo di 10 minuti per il riscaldamento del cavo per ossimetria.

12.7 Aggiornamento di HGB

Usare l'opzione **Aggiornamento Hgb** per regolare il valore di Hgb o Hct di una calibrazione precedente. La funzione di aggiornamento può essere usata solo se è stata eseguita una calibrazione in precedenza o se i dati di calibrazione sono stati richiamati dal cavo per ossimetria.

1. Toccare l'icona grigia di calibrazione dell'ossimetria

metria **v**nel riquadro del parametro **ScvO₂/SvO₂** oppure

toccare l'icona delle impostazioni

scheda Strumenti clinici → icona

Calibrazione ossimetria venosa

- 2. Toccare il pulsante Aggiornamento Hgb.
- 3. È possibile utilizzare i valori di Hgb e Hct visualizzati o toccare i pulsanti **Hgb** o **Hct** per immettere un nuovo valore.
- 4. Toccare il pulsante **Calibra**.
- 5. Per arrestare il processo di calibrazione, toccare l'icona di annullamento 🌿

Nota

Per ottenere un'accuratezza ottimale, si consiglia di aggiornare i valori di Hgb e Hct quando si verifica una variazione del 6% o superiore di Hct o una variazione pari o superiore a 1,8 g/dl (1,1 mmol/l) di Hgb. Una

variazione dell'emoglobina può anche influire su SQI. Usare **Aggiornamento Hgb** per risolvere i problemi di qualità del segnale.

12.8 Reimpostazione del cavo per ossimetria HemoSphere

Effettuare la reimpostazione del cavo per ossimetria HemoSphere quando il livello di SQI è costantemente basso. La reimpostazione di un cavo per ossimetria può stabilizzare la qualità del segnale. Deve essere eseguita solo dopo aver tentato di risolvere in altro modo il problema di SQI basso, come indicato nella sezione sulla risoluzione dei problemi.

Nota

Il monitor avanzato HemoSphere non permette una reimpostazione del cavo per ossimetria prima che venga eseguita una calibrazione o venga richiamata la calibrazione dal cavo per ossimetria.

- Toccare l'icona grigia di calibrazione dell'ossimetria Onel riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ oppure toccare l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici → icona
 Calibrazione ossimetria venosa
- 2. Toccare il pulsante Reimpostazione cavo per ossimetria.
- 3. Compare una barra di avanzamento. Non disconnettere il cavo per ossimetria.

12.9 Nuovo catetere

Usare l'opzione **Nuovo catetere** ogni volta che viene usato un nuovo catetere per un paziente. Dopo aver confermato **Nuovo catetere**, l'ossimetria deve essere ricalibrata. Fare riferimento alle istruzioni per l'uso fornite con ogni catetere per le indicazioni specifiche sul posizionamento, sul tipo di calibrazione, sull'uso del catetere e per avvertenze, messaggi di attenzione e note al riguardo.

1. Toccare l'icona grigia di calibrazione dell'ossimetria



nel riquadro del parametro ScvO₂/SvO₂ oppure

Calibrazione ossimetria venosa 🐚

- 2. Toccare il pulsante **Nuovo catetere**.
- 3. Toccare il pulsante **Sì**.

Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere

Contenuto

Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere	221
Panoramica del cavo per ossimetro ForeSight	222
Collegamento del modulo tecnologico HemoSphere e del cavo per ossimetro ForeSight	227

13.1 Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere

Il modulo tecnologico HemoSphere è un modulo di interfaccia progettato per essere utilizzato insieme al cavo per ossimetro ForeSight per visualizzare i dati sul monitoraggio continuo della saturazione di ossigeno nel tessuto (StO₂). Il cavo per ossimetro ForeSight è un dispositivo non invasivo che misura la saturazione di ossigeno tissutale assoluta. È basato sul principio per cui il sangue contiene emoglobina in due forme principali, emoglobina ossigenata (HbO₂) ed emoglobina deossigenata (Hb), che assorbono la luce nel vicino infrarosso in modi diversi e misurabili.

I livelli di saturazione di ossigeno nel tessuto (StO₂) vengono determinati sulla base del rapporto tra emoglobina ossigenata ed emoglobina totale a livello microvascolare (arteriole, venule e capillari) nella zona in cui è applicato il sensore:

$$\% StO_2 = \frac{\text{Emoglobina ossigenata}}{\text{Emoglobina totale}} = \frac{\text{HbO}_2}{\text{HbO}_2 + \text{Hb}} \times 100$$

Il cavo per ossimetro ForeSight utilizza la tecnologia Edwards per generare un'innocua emissione luminosa nel vicino infrarosso (a cinque specifiche lunghezze d'onda), che attraversa i tessuti più superficiali (ad es. il cuoio capelluto e il cranio) e raggiunge i tessuti sottostanti (ad es. il cervello), mediante un sensore monouso applicato sulla pelle del paziente. La luce riflessa viene quindi acquisita dai rivelatori posti sul sensore per una raccolta ottimale del segnale. Dopo aver analizzato la luce riflessa, il cavo fornisce il livello di saturazione di ossigeno tissutale al modulo tecnologico e al monitor avanzato HemoSphere sotto forma di valore numerico assoluto e fornisce una rappresentazione grafica dei valori storici.

Un pulsossimetro monitora esclusivamente la saturazione di ossigeno del sangue arterioso (SpO₂) e, per funzionare, richiede pulsazioni; il cavo per ossimetro ForeSight esegue invece la misurazione anche in assenza di pulsazioni e mostra l'equilibrio tra apporto e richiesta di ossigeno in un tessuto target (StO₂), ad es. cervello, addome, muscoli degli arti. I valori di StO₂ del monitor avanzato HemoSphere indicano quindi lo stato complessivo di ossigenazione tissutale, che fornisce un feedback diretto utile per indirizzare eventuali interventi terapeutici.

Nota

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM). Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.

13.2 Panoramica del cavo per ossimetro ForeSight

Nei diagrammi seguenti è disponibile una panoramica delle caratteristiche fisiche del cavo per ossimetro ForeSight.



Figura 13-1: Vista frontale del cavo per ossimetro ForeSight

Nota

Il modulo tecnologico e i cavi dei sensori sono mostrati tagliati; vedere la Tabella A-17 a pagina 363. Per una descrizione degli indicatori LED di stato, vedere Comunicazione tra il cavo per ossimetro ForeSight e il sensore a pagina 315.

ATTENZIONE

Non posizionare il cavo per ossimetro ForeSight in luoghi in cui il LED di stato non sia ben visibile.





Nota

Le immagini della vista posteriore dell'involucro del cavo presenti in questo manuale sono mostrate senza etichette per maggior chiarezza.

13.2.1 Soluzioni di montaggio del cavo per ossimetro ForeSight

Il cavo per ossimetro ForeSight è confezionato con una clip di montaggio.

In Figura 13-3 a pagina 223 e Figura 13-4 a pagina 224 sono identificati i punti di fissaggio presenti sulla clip di montaggio e sull'involucro del cavo.



1. Fessura della clip di montaggio

2. Linguetta di blocco della clip di montaggio

Figura 13-3: Punti di fissaggio della clip di montaggio



Figura 13-4: Involucro del cavo: punti di fissaggio della clip di montaggio

13.2.2 Installazione della clip di montaggio

La clip di montaggio può essere fissata al cavo per ossimetro ForeSight verticalmente (soluzione generalmente utilizzata per il montaggio su sponda al posto letto, vedere la Figura 13-5 a pagina 225) o orizzontalmente (generalmente per il montaggio su asta, vedere la Figura 13-6 a pagina 226).

13.2.2.1 Fissaggio della clip di montaggio in verticale

Per fissare la clip di montaggio in verticale:

- 1. Sul retro dell'involucro del cavo, posizionare la clip di montaggio con la fessura posta di fronte al meccanismo a scorrimento della clip di montaggio.
- 2. Far scorrere la clip di montaggio verso la sommità dell'involucro del cavo fino a quando la linguetta di blocco della clip di montaggio non si blocca nell'apposito incavo di blocco verticale.

Nota

La clip di montaggio non è progettata per essere fissata con l'apertura rivolta verso l'alto.



1. Incavo di blocco della clip di montaggio (verticale)

2. Linguetta di blocco della clip di montaggio

Figura 13-5: Fissaggio della clip di montaggio in verticale

13.2.2.2 Fissaggio della clip di montaggio in orizzontale

Per fissare la clip di montaggio in orizzontale:

- 1. Posizionare la clip di montaggio con la linguetta di blocco della clip di montaggio rivolta in direzione opposta all'involucro del cavo, a sinistra o a destra.
- 2. Far scorrere la clip di montaggio sul retro dell'involucro del cavo fino a quando la linguetta di blocco della clip di montaggio non si blocca in uno degli appositi incavi di blocco orizzontali.

Nota

È possibile collegare la clip di montaggio con l'apertura rivolta verso sinistra o verso destra.



- 1. Linguetta di blocco della clip di montaggio
- 2. Incavo di blocco della clip di montaggio (orizzontale)



13.2.3 Rimozione della clip di montaggio

Per rimuovere la clip di montaggio dal retro dell'involucro del cavo (vedere la Figura 13-7 a pagina 227):

1. Sollevare delicatamente la linguetta di blocco della clip di montaggio fino a quando non si sgancia dal relativo incavo.

ATTENZIONE

L'applicazione di una pressione eccessiva potrebbe rompere la linguetta di blocco e, in tal modo, provocare la caduta del cavo sul paziente, sugli astanti o sull'operatore.

Nota

Per informazioni sulle parti di ricambio, i numeri del Supporto tecnico si trovano all'interno della copertina. Vedere la Tabella B-1 a pagina 367 per conoscere le parti e gli accessori approvati.

2. Far scorrere la clip di montaggio nella direzione della linguetta di blocco della clip di montaggio fino a quando la clip di montaggio non si sgancia dal meccanismo a scorrimento della clip di montaggio.



Figura 13-7: Rimozione della clip di montaggio

3. Rimuovere la clip di montaggio dal retro dell'involucro del cavo.

ATTENZIONE

Non sollevare o tirare il cavo per ossimetro ForeSight afferrando i collegamenti del cavo e non collocarlo in una posizione che potrebbe comportare il rischio di caduta del cavo sul paziente, sugli astanti o sull'operatore.

Non posizionare il cavo per ossimetro ForeSight sotto lenzuola o coperte che potrebbero limitare il flusso d'aria attorno al cavo facendo aumentare la temperatura della relativa copertura e provocando lesioni.

13.3 Collegamento del modulo tecnologico HemoSphere e del cavo per ossimetro ForeSight

Il modulo tecnologico HemoSphere è compatibile con il cavo per ossimetro ForeSight e con i sensori ForeSight/ ForeSight Jr. Il modulo tecnologico HemoSphere si inserisce in un alloggiamento per modulo standard.

Nota

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.



Figura 13-8: Panoramica del collegamento del monitoraggio dell'ossimetria tissutale

Nota

I sensori ForeSight/ForeSight Jr sono PARTI APPLICATE di TIPO BF a prova di defibrillazione. I cavi paziente che si collegano ai sensori, come ad esempio il cavo per ossimetro ForeSight, non sono considerati parti applicate, ma possono entrare a contatto con il paziente e soddisfano i requisiti applicabili per le parti applicate in conformità con IEC 60601-1.

Il cavo per ossimetro ForeSight può rimanere collegato al paziente durante la defibrillazione cardiaca.

Il modulo tecnologico HemoSphere viene spedito con le coperture ESD per le porte di collegamento del cavo per ossimetro ForeSight. Dopo averle rimosse quando si utilizza il sistema per la prima volta, si raccomanda di conservarle e utilizzarle per proteggere i punti di collegamento elettrico quando le porte non sono in uso.

AVVERTENZA

La conformità a IEC 60601-1 viene mantenuta solo quando il modulo tecnologico HemoSphere (connessione di parte applicata, a prova di defibrillazione) è connesso a una piattaforma di monitoraggio compatibile. Se si collegano apparecchiature esterne o si configura il sistema in un modo non descritto in queste istruzioni, la conformità a questo standard viene meno. Il mancato utilizzo del dispositivo come indicato potrebbe aumentare il rischio di scosse elettriche per il paziente/l'operatore.

Prima dell'installazione, ispezionare tutti i collegamenti del cavo per ossimetro ForeSight per individuare eventuali danni. Qualora si rilevino danni, non utilizzare il cavo fino a quando non sia stato riparato o sostituito. Contattare il Supporto tecnico Edwards. Esiste il rischio che parti danneggiate possano ridurre le prestazioni del cavo o causare pericoli per la sicurezza.

Per eliminare qualunque possibilità di contaminazione tra i pazienti, il cavo per ossimetro ForeSight e i relativi connettori devono essere puliti dopo ogni paziente.

Se il cavo per ossimetro ForeSight o i relativi connettori presentano tracce visibili di contaminazione con sangue o altri fluidi corporei, è necessario disinfettarli per ridurre il rischio di contaminazione e infezione crociata. Se non è possibile disinfettare il cavo per ossimetro ForeSight o i relativi connettori, questi devono essere riparati, sostituiti o gettati. Contattare il Supporto tecnico Edwards.

Per ridurre il rischio di danneggiare componenti interni dei gruppi di cavi dell'alloggiamento del cavo per ossimetro ForeSight, non tirare, piegare né sottoporre ad altre sollecitazioni eccessive i connettori del cavo.

Non modificare, sottoporre a manutenzione o alterare in alcun modo il prodotto. Interventi di manutenzione, alterazioni o modifiche possono influire sulla sicurezza del paziente/dell'operatore e/o sulle prestazioni del prodotto.

ATTENZIONE

Non forzare il modulo nell'alloggiamento. Applicare una pressione uniforme sul modulo per farlo scorrere e scattare in posizione.

- 1. Premere il pulsante di accensione per accendere il monitor avanzato HemoSphere. Tramite il touch screen è possibile accedere a tutte le funzioni.
- 2. Verificare che l'orientamento sia corretto, quindi inserire il cavo per ossimetro ForeSight nel modulo tecnologico. A ogni modulo tecnologico è possibile collegare un massimo di due cavi per ossimetro ForeSight.

Nota

Il cavo per ossimetro ForeSight fornisce unicamente un collegamento unidirezionale verso il modulo tecnologico HemoSphere. Se non si riesce a inserire il connettore, ruotarlo e provare a reinserirlo.

Non tirare alcuna parte dei collegamenti del cavo per ossimetro ForeSight al fine di scollegarlo dal modulo tecnologico HemoSphere. Se è necessario rimuovere il modulo tecnologico HemoSphere dal monitor, premere il pulsante di rilascio per sganciare e far scorrere all'esterno il modulo.

Una volta effettuato il collegamento del cavo per ossimetro ForeSight al modulo tecnologico, i LED di stato del canale 1 e del canale 2 si accendono. Anche il LED di stato del gruppo si accenderà, a indicare che i canali del modulo appartengono al gruppo A (collegato alla porta A sul modulo tecnologico inserito) o al gruppo B (collegato alla porta B sul modulo tecnologico inserito).



- 2. Porta B del modulo tecnologico HemoSphere
- **3.** LED di stato del gruppo del modulo verde: canali associati alla porta A del modulo tecnologico
- **4**. LED di stato del gruppo del modulo blu: canali associati alla porta B del modulo tecnologico

Figura 13-9: LED di stato del cavo per ossimetro ForeSight

- 3. Selezionare il pulsante **Continua stesso paziente** o il pulsante **Nuovo paziente** e immettere i dati del nuovo paziente.
- 4. Collegare uno (o più) sensori ForeSight/ForeSight Jr compatibili al cavo per ossimetro ForeSight. A ogni cavo per ossimetro ForeSight è possibile collegare un massimo di due sensori. Le posizioni disponibili per i sensori sono elencate nella Tabella 13-1 a pagina 230. Vedere Applicazione dei sensori sul paziente a pagina 232 e fare riferimento alle istruzioni per l'uso dei sensori ForeSight e ForeSight Jr per indicazioni sulla corretta applicazione dei sensori.
- 5. Se applicabile, selezionare il pulsante della modalità di monitoraggio **Non invasivo**, **Invasiva** o **Minimamente invasivo** nella finestra **Selezione della modalità di monitoraggio**.
- 6. Toccare Avviare monitoraggio.

Simbolo (destra)*	Simbolo (sinistra)*	Posizione anatomica paz. adulti* (≥ 40 kg) (misura sensore)	Posizione anatomica paz. pediatri- ci* (< 40 kg) (misura sensore)
•		Cerebrale (grande)	Cerebrale (medio/piccolo)
X	X	Spalla (grande)	N/D

Tabella 13-1: Posizioni del sensore per ossimetria tissutale

Simbolo (destra)*	Simbolo (sinistra)*	Posizione anatomica paz. adulti* (≥ 40 kg) (misura sensore)	Posizione anatomica paz. pediatri- ci* (< 40 kg) (misura sensore)
\mathbf{X}		Braccio (grande)	N/D
∢	☆	Fianco/Addome (grande)	Fianco/Addome (medio/piccolo)
(†	N/D	Addome (medio/piccolo)
Å	Ŕ	Gamba: quadricipite (grande)	Gamba: quadricipite (medio)
Å	☆	Gamba: polpaccio (gastrocnemio o ti- biale, grande)	Gamba: polpaccio (gastrocnemio o ti- biale, medio)
* I simboli sono co (mostrato) per il co	dificati a colori sulla l Inale B	, base del canale del gruppo di cavi per ossin	netro ForeSight: verde per il canale A e blu

- 7. Se StO₂ non è al momento un parametro chiave, toccare l'etichetta del parametro visualizzato, situata all'interno di ogni riquadro di parametro, per selezionare StO₂ <Ch> come parametro chiave dal menu di configurazione riquadro, dove <Ch> è il canale del sensore. Le opzioni possibili per i canali sono A1 e A2 per il cavo A per ossimetro ForeSight e B1 e B2 per il cavo B per ossimetro ForeSight.
- 8. Il canale sarà visualizzato nell'angolo superiore sinistro del riquadro del parametro. Toccare la figura del paziente sul riquadro del parametro per accedere alla finestra **Configurazione sensore**.



9. Selezionare la modalità di monitoraggio paziente: adulto

Nota

La selezione della modalità sensore viene effettuata automaticamente in base al peso corporeo del paziente inserito. La modalità del sensore per pazienti adulti viene configurata per qualsiasi peso corporeo ≥ 40 kg.

- 10. Selezionare la posizione anatomica del sensore. Vedere la Tabella 13-1 a pagina 230 per un elenco delle posizioni del sensore disponibili. Le posizioni del sensore sono codificate a colori sulla base della porta di collegamento del modulo tecnologico HemoSphere:
 - **Verde:** posizioni del sensore per un cavo per ossimetro ForeSight collegato alla porta A sul modulo tecnologico HemoSphere
 - **Blu:** posizioni del sensore per un cavo per ossimetro ForeSight collegato alla porta B sul modulo tecnologico HemoSphere



11. Toccare l'icona home per tornare alla schermata di monitoraggio.

13.3.1 Applicazione dei sensori sul paziente

Le sezioni seguenti spiegano come preparare il paziente per il monitoraggio. Per ulteriori informazioni su come applicare un sensore al paziente, vedere le istruzioni incluse nella confezione del sensore ForeSight/ForeSight Jr.

13.3.1.1 Scelta di una posizione per il sensore

Per garantire la sicurezza del paziente e una corretta raccolta dei dati, considerare quanto segue quando si sceglie il sito per il sensore.

AVVERTENZA

I sensori non sono sterili, quindi non devono essere applicati su pelle escoriata, screpolata o lacerata. Prestare attenzione quando si applicano i sensori su un sito in cui la pelle è delicata. L'applicazione di sensori, nastri o pressione su un sito di questo tipo può ridurre la circolazione e/o deteriorare la pelle.

Non posizionare il sensore su tessuti poco perfusi. Per una migliore adesione, evitare le superfici cutanee irregolari. Non posizionare il sensore su siti con asciti, cellulite, pneumoencefalo o edema.

Se si eseguono procedure di elettrocauterizzazione, applicare gli elettrodi dell'elettrocauterio e i sensori il più lontano possibile gli uni dagli altri per evitare ustioni cutanee indesiderate. Si raccomanda di garantire una distanza minima di almeno 15 cm (6").

ATTENZIONE

I sensori non devono essere applicati su aree ricoperte da una densa peluria.

Il sensore deve essere applicato sulla pelle pulita e asciutta in modo che aderisca completamente. Qualsiasi residuo, lozione, olio, polvere, sudore o peluria presente che impedisca la perfetta adesione tra il sensore e la pelle comprometterà la validità dei dati raccolti e potrebbe dare origine a un messaggio di allarme.

Nota

La pigmentazione cutanea non compromette la validità dei dati raccolti. Il cavo per ossimetro ForeSight compensa automaticamente la pigmentazione cutanea.

Nel caso in cui il punto del tessuto scelto non possa essere palpato o visualizzato, si consiglia di effettuare una verifica tramite ecografia o radiografia.

La Tabella 12-2 fornisce alcune linee guida per la scelta del sensore in base alla modalità di monitoraggio del paziente, al peso del paziente e alla parte del corpo interessata.

Modalità pa-	Sensore	Peso	Parte del corpo				
ziente			Cervello	Fianco	Addome	Gambe	Braccia/ Deltoidi
Adulti	Grande	≥ 40 kg	•	•		٠	•
Pediatrici	Medio	≥ 3 kg	٠	•	•	•	
Pediatrici	Piccolo	< 8 kg	•				
neonatali		< 5 kg	•	•	•		
Pediatrici Picc	Piccolo, non	< 8 kg	•				
neonatali	adesivo	< 5 kg	•	•	•		

Tabella 13-2: Matrice per la scelta del sensore

Nota

Se si collega un sensore di misura non adeguata per la modalità attuale di monitoraggio del paziente, per il canale corrispondente viene visualizzato un avviso sulla barra di stato. Se questo è il solo sensore collegato, potrebbe essere richiesto di passare da una modalità all'altra (per pazienti adulti o per pazienti pediatrici).

Se si collega un sensore di misura inadeguata per la parte del corpo selezionata, per il canale corrispondente viene visualizzato un avviso sulla barra di stato. Se questo è il solo sensore collegato, potrebbe essere richiesto di selezionare una parte del corpo diversa o di utilizzare una misura del sensore diversa.

AVVERTENZA

Utilizzare solo accessori forniti da Edwards con il cavo per ossimetro ForeSight. Gli accessori Edwards garantiscono la sicurezza del paziente e preservano l'integrità, l'accuratezza e la compatibilità elettromagnetica del cavo per ossimetro ForeSight. Il collegamento di un sensore non Edwards genera un avviso appropriato relativo al canale e non viene registrato alcun valore di StO₂.

I sensori sono destinati all'uso su un singolo paziente e non devono essere ricondizionati: il riutilizzo dei sensori può presentare il rischio di contaminazione crociata o infezione.

Utilizzare un sensore nuovo per ogni paziente e gettarlo dopo l'uso. Lo smaltimento deve essere effettuato in conformità alle disposizioni della struttura ospedaliera e alle normative locali.

Se un sensore appare danneggiato non deve essere utilizzato.

Leggere sempre quanto scritto sulla confezione del sensore.

13.3.1.2 Preparazione del sito per il sensore

Per preparare la pelle del paziente per il posizionamento del sensore:

- 1. Verificare che l'area su cui deve essere applicato il sensore sia pulita, asciutta, intatta e che non vi siano stati applicati polveri, oli o creme.
- 2. Se necessario, procedere alla rasatura dell'area scelta per l'applicazione.
- Utilizzare un detergente appropriato per pulire delicatamente l'area di applicazione del sensore. Le confezioni del sensore grande e medio contengono una salvietta imbevuta di alcool. Non utilizzare salviette imbevute di alcool su pelle delicata o sui neonati.

Sotto il sensore è possibile utilizzare Tegaderm o Mepitel se i pazienti presentano pelle sensibile o edema.

4. Lasciare asciugare completamente la pelle prima di applicare i sensori.

13.3.1.3 Applicazione dei sensori

- 1. Scegliere il sensore appropriato (vedere Tabella 13-2 a pagina 233) ed estrarlo dalla confezione.
- 2. Staccare e gettare la pellicola protettiva del sensore (Figura 13-10 a pagina 234).



Figura 13-10: Rimozione della pellicola protettiva dal sensore

Nota

Se si utilizzano sensori piccoli non adesivi, si deve misurare e tagliare la fascia del sensore in modo che sia della lunghezza giusta per il paziente.

- Accorciare la fascia del sensore lontano dal paziente. Non tagliare la fascia del sensore mentre è applicata sul paziente, né tagliare altre parti del sensore.
- Applicare la fascia del sensore al paziente con la stampa rivolta verso l'esterno.
- Non stringere eccessivamente la fascia del sensore poiché la pressione può essere scaricata sul neonato.
- 3. Applicare il sensore al paziente nella posizione scelta.

Uso cerebrale (Figura 13-11 a pagina 234): scegliere un punto in cui allineare i sensori che si trovi sulla fronte, sopra il sopracciglio e appena sotto l'attaccatura dei capelli.



1. Sensore piccolo non adesivo

Figura 13-11: Posizionamento del sensore (cerebrale)

Uso non cerebrale (Figura 13-12 a pagina 236): selezionare il sito che fornisce l'accesso ideale al tessuto muscoloscheletrico desiderato (se non si riesce a palpare il muscolo, potrebbe essere presente un edema o un eccesso di adipe).

- Braccio: posizionare il sensore sul muscolo deltoide (spalla), sul bicipite (parte superiore del braccio) o sul muscolo brachioradiale.
- Gamba: posizionare il sensore sul quadricipite (coscia), sul gastrocnemio (polpaccio) o sul muscolo tibiale (polpaccio). Applicare il sensore con il connettore rivolto verso i piedi.
- Fianco/addome: posizionare il sensore sul grande dorsale (fianco) o sul muscolo obliquo esterno (addome).



Figura 13-12: Posizionamento del sensore (non cerebrale)

Nota

Durante il monitoraggio del tessuto muscolare, posizionare il sensore al centro del fascio muscolare scelto (ad es. al centro della metà superiore della porzione di gamba sotto il ginocchio, come indicato nel disegno).

Un fascio muscolare caratterizzato da significativa atrofia potrebbe non fornire sufficiente tessuto per il monitoraggio.

Se si monitorano gli effetti di un'ostruzione vascolare in un arto, posizionare un sensore sull'arto in esame e uno nello stesso punto sull'arto opposto.

AVVERTENZA

Adottare particolare cautela durante l'applicazione dei sensori. I circuiti dei sensori sono conduttivi e non devono venire a contatto con altre parti conduttive collegate a terra diverse da sistemi di monitoraggio dell'entropia o EEG. Tale contatto escluderebbe l'isolamento del paziente e annullerebbe la protezione fornita dal sensore.

L'applicazione scorretta dei sensori può determinare misurazioni errate. I sensori non applicati correttamente o parzialmente staccati possono determinare una lettura sovrastimata o sottostimata della saturazione dell'ossigeno.

Non posizionare il sensore in modo che sia sottoposto alla forza esercitata dal peso del paziente. Periodi di pressione prolungati (ad esempio il caso in cui il sensore viene applicato con del nastro adesivo o il paziente si sdraia sul sensore) possono trasferire il peso dal sensore alla pelle, danneggiando la pelle e riducendo le prestazioni del sensore.

Il sito del sensore deve essere ispezionato almeno ogni 12 ore per ridurre il rischio di adesione, circolazione e integrità cutanea inadeguate. Qualora le condizioni circolatorie o l'integrità della pelle risultino deteriorate, il sensore deve essere applicato in una zona diversa.

13.3.1.4 Collegamento dei sensori ai cavi

- 1. Assicurarsi che il cavo per ossimetro ForeSight sia collegato al modulo tecnologico e che i sensori siano posizionati correttamente sulla pelle del paziente.
- 2. Utilizzare le clip sul cavo del sensore per fissarlo e impedire che il cavo si stacchi dal paziente.

AVVERTENZA

Non collegare più di un paziente al cavo per ossimetro ForeSight. Ciò escluderebbe l'isolamento del paziente e annullerebbe la protezione fornita dal sensore.

ATTENZIONE

Se si utilizzano i sensori in contesti in cui sono presenti spie a LED, è possibile che occorra coprirli con filtri che non lasciano passare la luce prima del collegamento al cavo del sensore, poiché alcuni sistemi a elevata intensità possono interferire con la rivelazione della luce nel vicino infrarosso da parte del sensore.

Non sollevare o tirare il cavo per ossimetro ForeSight afferrando i collegamenti del cavo e non collocarlo in una posizione che potrebbe comportare il rischio di caduta del modulo sul paziente, sugli astanti o sull'operatore.

3. Posizionare il connettore del sensore davanti al connettore del cavo del sensore e allineare i contrassegni sui due componenti (Figura 13-13 a pagina 238).



Figura 13-13: Collegamento di un sensore al cavo del sensore

- 4. Spingere delicatamente il connettore del sensore nel connettore del cavo sensore finché non si blocca in posizione con uno scatto.
- 5. Tirare delicatamente il sensore per verificare che sia completamente inserito nel connettore.
- 6. Verificare che l'indicatore a LED dello stato del canale sul cavo per ossimetro ForeSight passi da bianco a verde quando il sensore è completamente collegato. Vedere la Figura 13-14 a pagina 238.



Figura 13-14: Collegamento di un sensore al cavo per ossimetro ForeSight: LED che indica lo stato del canale

ATTENZIONE

Una volta avviato il monitoraggio del paziente, non sostituire il sensore o scollegarlo per più di 10 minuti per evitare il riavvio del calcolo di StO₂ iniziale.

Nota

Se il cavo per ossimetro ForeSight non riesce a leggere correttamente i dati del sensore dopo l'avvio di un nuovo paziente, potrebbe essere visualizzato un messaggio che chiede di verificare che i sensori siano correttamente applicati al paziente.

Verificare che i sensori aderiscano correttamente al paziente, quindi chiudere il messaggio e avviare il monitoraggio.

13.3.2 Scollegamento dei sensori dopo il monitoraggio

Una volta terminato il monitoraggio di un paziente, è necessario rimuovere i sensori dal paziente e scollegare i sensori dal cavo del sensore come descritto nelle istruzioni incluse nella confezione del sensore ForeSight/ ForeSight Jr.

13.3.3 Considerazioni sul monitoraggio

13.3.3.1 Utilizzo del cavo per ossimetro ForeSight durante la defibrillazione

AVVERTENZA

Il cavo per ossimetro ForeSight è stato progettato per favorire la sicurezza del paziente. Tutte le parti del cavo sono "di tipo BF a prova di defibrillazione" e sono protette dagli effetti della scarica del defibrillatore, pertanto possono rimanere collegate al paziente. Le misurazioni del cavo potrebbero essere inaccurate durante l'uso del defibrillatore e fino a venti (20) secondi dopo.

Non sono necessarie azioni diverse quando si utilizza questa apparecchiatura con un defibrillatore, ma è indispensabile utilizzare solo sensori forniti da Edwards per garantire un'adeguata protezione dagli effetti di un defibrillatore cardiaco.

Evitare il contatto con i pazienti durante la defibrillazione, onde evitare gravi lesioni o il decesso.

13.3.3.2 Interferenze

ATTENZIONE

Le misurazioni possono essere influenzate da fonti elettromagnetiche intense quali le apparecchiature per elettrochirurgia; inoltre, le misurazioni possono risultare inaccurate durante l'uso di tali apparecchiature.

Livelli elevati di carbossiemoglobina (COHb) o metaemoglobina (MetHb) possono comportare misurazioni inaccurate o errate; lo stesso vale per i coloranti intravascolari o le sostanze contenenti coloranti che cambiano la consueta pigmentazione del sangue. Tra gli altri fattori che possono influire sull'accuratezza della misurazione figurano: mioglobina, emoglobinopatie, anemia, accumulo di sangue sotto la superficie cutanea, interferenze dovute a corpi estranei sul percorso del sensore, bilirubinemia, colorazioni applicate esternamente (tatuaggi), alti livelli di Hgb o Hct e macchie congenite.

Se si utilizzano i sensori in contesti in cui sono presenti spie a LED, è possibile che occorra coprirli con filtri che non lasciano passare la luce prima del collegamento al cavo del sensore, poiché alcuni sistemi a elevata intensità possono interferire con la rivelazione della luce nel vicino infrarosso da parte del sensore.

13.3.3.3 Interpretazione dei valori di StO₂

AVVERTENZA

Qualora sussistano dubbi sull'accuratezza di qualsiasi valore visualizzato sul monitor, rilevare i segni vitali del paziente con mezzi alternativi. Le funzioni del sistema di allarme per il monitoraggio del paziente devono essere verificate a intervalli regolari e qualora sussistano dubbi sull'integrità del prodotto.

Occorre eseguire una verifica del funzionamento del cavo per ossimetro ForeSight almeno una volta ogni 6 mesi, come descritto nel manuale di servizio HemoSphere. L'inosservanza di questa norma può provocare lesioni. Qualora il cavo non risponda, non utilizzarlo finché non è stato ispezionato e riparato o sostituito. Vedere i dati di contatto del Supporto tecnico all'interno della copertina.

ATTENZIONE

Rispetto alle versioni software precedenti, un cavo per ossimetro ForeSight con versione software V3.0.7 o successive utilizzato insieme a sensori pediatrici (di misura piccola e media) è più reattivo limitatamente alla visualizzazione dei valori di StO₂. In particolare, nell'intervallo al di sotto del 60%, i valori misurati di StO₂ visualizzati possono essere inferiori rispetto a quelli ottenuti con le versioni software precedenti. I medici devono tenere conto della maggiore velocità di risposta dei valori di StO₂ potenzialmente modificati quando utilizzano la versione software V3.0.7, soprattutto se sono abituati a utilizzare versioni software precedenti del cavo per ossimetro ForeSight.

Nota

Per i pazienti con occlusione completa dell'arteria carotide esterna (ECA) bilaterale, le misurazioni possono dare valori inferiori a quelli previsti.

La Tabella 13-3 a pagina 240 sintetizza la metodologia di validazione associata al cavo per ossimetro ForeSight.

Popolazione di pazienti	Sensore Fore- Sight	Riferimento cere- brale Riferimento non cerebrale		Sensore Fore- SightRiferimento cere- braleRiferimento non cerebraleTipo di misura- zione		Riferimento non Tipo di misura- cerebrale zione soggetto	
Adulti	Grande	Co-ossimetria di campioni di san- gue arterioso e del bulbo giugulare	Co-ossimetria di campioni di san- gue arterioso e ve- noso centrale	Punto singolo	≥ 40 kg		
Pediatrici: adole- scenti, bambini e neonati	Medio	Co-ossimetria di campioni di san- gue arterioso e della vena giugu- lare interna	Co-ossimetria di campioni di san- gue arterioso e ve- noso centrale	Punto singolo	≥ 3 kg		
Pediatrici: adole- scenti, bambini e neonati	Piccolo	Co-ossimetria di campioni di san- gue arterioso e della vena giugu- lare interna	Co-ossimetria di campioni di san- gue arterioso e ve- noso centrale	Punto singolo	Da 3 a 8 kg		
Pediatrici: neonati (parto normale, prematuro, peso basso o molto bas- so alla nascita)	Piccolo	FORE-SIGHT MC3010 ¹	Co-ossimetria di campioni di san- gue venoso ombe- licale e pulsossi- metria	Media dei dati di StO ₂ calcolata in fi- nestre temporali di due minuti ²	< 5 kg		

Tabella 13-3: Metodologia di validazione di StO₂

¹ A differenza degli altri studi di validazione condotti con ForeSight, questo studio di validazione cerebrale non comprendeva misurazioni invasive per via della difficoltà delle cliniche a ottenere il consenso all'inserimento di un catetere nella vena giugulare interna in soggetti molto piccoli.

² La media dei dati di StO₂ è stata calcolata in finestre temporali di due minuti per i neonati con parto normale, prematuro, peso basso (LBW) o molto basso (VLBW) alla nascita per le seguenti ragioni: 1) per ridurre l'influenza delle variazioni di StO₂ acute dovute a cambiamenti della posizione corporea o al contatto con il corpo, dal momento che l'emodinamica dei neonati LBW e VLBW non è stabile quanto quella dei neonati con peso corporeo normale alla nascita e 2) per consentire la misurazione con entrambi i sensori FORE-SIGHT MC3010 e ForeSight oppure in diverse parti dell'addome contemporaneamente per i neonati più piccoli ai quali è possibile applicare un solo sensore alla volta sulla testa o su una parte specifica dell'addome.

13.3.4 Promemoria controllo pelle

Le sedi del sensore per ossimetria tissutale devono essere controllate almeno ogni 12 ore per ridurre il rischio di adesione, circolazione e integrità della pelle inadeguate. La funzione **Promemoria controllo pelle** visualizza un promemoria ogni 12 ore, per impostazione predefinita. L'intervallo di tempo per questo promemoria può essere modificato:

- Toccare in un punto qualsiasi il riquadro del parametro StO₂ → scheda Configurazione sensore
 Configurazione sensore
- 2. Toccare il pulsante del valore di **Promemoria controllo pelle** per selezionare l'intervallo di tempo tra una notifica di controllo pelle e l'altra. Le opzioni sono: **2 ore**, **4 ore**, **6 ore**, **8 ore** o **12 ore** (opzione predefinita).
- 3. Per resettare il timer, selezionare Reset dal pulsante del valore di Promemoria controllo pelle.

13.3.5 Impostazione del tempo di media

È possibile modificare il tempo di media utilizzato per ottenere dati monitorati meno influenzati dal rumore. Tempi di media più brevi determineranno un minore filtraggio dei punti dati irregolari o influenzati dal rumore.

1. Toccare in un punto qualsiasi il riquadro del parametro **StO₂** → scheda **Configurazione sensore**



2. Toccare il pulsante del valore di **Media** per selezionare l'intervallo di tempo tra una notifica di controllo della pelle e l'altra. Le opzioni sono **Lenta**, **Normale** (opzione predefinita), e **Veloce**.

13.3.6 Indicatore di qualità del segnale

L'indicatore di qualità del segnale (SQI), visualizzato nei riquadri dei parametri configurati per l'ossimetria tessutale, riflette la qualità del segnale a seconda dell'entità della perfusione tessutale misurata con emissioni

luminose nel vicino infrarosso. Vedere Indicatore di qualità del segnale a pagina 217 🛄

13.3.7 Variazione relativa nell'emoglobina totale, ΔctHb

La variazione relativa nell'emoglobina totale (Δ ctHb) è un sottoparametro di StO₂. Il valore del trend, Δ ctHb, è ottenuto sommando le variazioni relative nell'emoglobina ossigenata e deossigenata (Δ O2Hb e Δ HHb). Ogni misurazione di StO₂ del sito del sensore per ossimetria tissutale collegato ha il proprio sottoparametro Δ ctHb.

13.3.7.1 Visualizzazione valore ΔctHb



Per visualizzare il valore di ActHb sul riquadro del parametro StO₂:

1. Toccare in un punto qualsiasi il riquadro del parametro $StO_2 \rightarrow scheda$ Configurazione sensore

Configurazione sensore

2. Toccare il pulsante del valore Δ ctHb per passare da **Off** a **On**.

13.3.7.2 Visualizzazione trend Δ ctHb



Per visualizzare il trend di ∆ctHb sul grafico dei trend del parametro StO₂:

1. Toccare in un punto qualsiasi il riquadro del parametro $\mathbf{StO_2} \rightarrow \mathbf{scheda}$ Configurazione sensore

Configurazione sensore

2. Toccare il pulsante del trend ΔctHb per passare da **Off** a **On**. Il trend verrà indicato in rosa con la relativa asse Y sul lato destro del grafico.

13.3.7.3 Reimposta ∆ctHb

Per reimpostare il valore Δ ctHb basale a zero per tutti i canali:

1. Toccare l'icona delle impostazioni \rightarrow scheda **Strumenti clinici** \rightarrow icona

Strumenti ctHb

2. Toccare il pulsante **Reimposta ΔctHb**.

13.3.8 Schermata della fisiologia dell'ossimetria tessutale

Durante il monitoraggio con un cavo per ossimetro ForeSight, sono disponibili altre tre schermate della fisiologia per visualizzare l'interazione tra i valori dell'ossimetria tessutale relativi a posizioni specifiche e il sistema cardiovascolare. Queste tre viste sono mostrate sotto nella Figura 13-15 a pagina 242. La schermata della fisiologia predefinita durante il monitoraggio con il cavo per ossimetro è la vista dell'ossimetria tessutale, mostrata per prima nella Figura 13-15 a pagina 242. Toccare il cuore per visualizzare la schermata della fisiologia principale descritta nella sezione Schermata della fisiologia a pagina 104. Per tornare alla vista dell'ossimetria tessutale, toccare la lente di ingrandimento.



1. Ossimetria tessutale

- 3. Ossimetria cerebrale
- 2. Ossimetria cerebrale/cardiovascolare



Ossimetria tessutale. Questa vista visualizza i valori dell'ossimetria tessutale monitorati, inclusi i siti dei sensori in posizione cerebrale, e qualsiasi parametro cardiovascolare monitorato visualizzato nella schermata della fisiologia principale descritta in Schermata della fisiologia a pagina 104. Toccare la lente di ingrandimento per tornare a questa schermata durante la visualizzazione di altre schermate della fisiologia.

Ossimetria cerebrale/cardiovascolare. Questa vista è simile alla schermata della fisiologia principale con l'aggiunta dei valori di ossimetria cerebrale monitorati, se disponibili. Per visualizzare questa vista, toccare un punto tra il cuore e il cervello nella schermata della fisiologia dell'ossimetria tessutale.

Ossimetria cerebrale. La vista dell'ossimetria cerebrale visualizza i valori dell'ossimetria tessutale per i sensori cerebrali configurati. Per visualizzare questa vista, toccare il cervello nella schermata della fisiologia dell'ossimetria tessutale.

Funzioni avanzate

Contenuto

Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)	244
Gestione fluidi assistita	. 285
Monitoraggio avanzato dei parametri	303
Test di reattività al fluido	307

14.1 Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Il software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) può essere attivato in modalità di monitoraggio **Minimamente invasivo**, con un sensore Acumen IQ collegato, o in modalità di monitoraggio **Non invasivo**, con una fascetta e un sensore di riferimento cardiaco (HRS) Acumen IQ collegati. A causa delle differenze tra prestazioni e indicazioni per l'uso in base alla tecnologia di sensore scelta, si presenta di seguito la funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) in base alla tecnica di monitoraggio. Se non diversamente specificato, come nelle sezioni introduttive di seguito, il contenuto della presente sezione sulle funzioni HPI avanzate si applica a entrambe le tecniche di monitoraggio.

14.1.1 Introduzione alla modalità minimamente invasiva del software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Il software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI), quando attivato e usato con un sensore Acumen IQ connesso a un catetere nell'arteria radiale, è in grado di fornire al medico informazioni sulla probabilità che il paziente tenda a un evento ipotensivo e alle condizioni emodinamiche a esso associate. Un evento ipotensivo corrisponde per definizione a un valore della pressione arteriosa media (MAP) < 65 mmHg per almeno un minuto. L'accuratezza delle misurazioni presentate si basa su diversi elementi: la linea arteriosa deve essere affidabile (non smorzata), il sensore di pressione collegato alla linea arteriosa deve essere correttamente allineato e azzerato, i dati demografici del paziente (età, sesso, altezza e peso) devono essere inseriti in modo accurato nel dispositivo.

ATTENZIONE

L'efficacia del parametro HPI è stata stabilita durante il monitoraggio minimamente invasivo usando i dati della forma d'onda della pressione arteriosa radiale. L'efficacia del parametro HPI quando si utilizza la pressione arteriosa di altri siti (ad es. femorale) non è stata valutata.

La funzione Acumen HPI è destinata all'uso in ambito chirurgico e non chirurgico su pazienti sottoposti a monitoraggio emodinamico avanzato. Le informazioni quantitative aggiuntive ottenute usando la funzione HPI Acumen sono unicamente a titolo di riferimento e nessuna decisione terapeutica deve essere presa esclusivamente sulla base del parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI).

Precauzione. Se, a giudizio del medico, un valore della pressione arteriosa media (MAP) < 65 mmHg non riveste un'importanza significativa per uno specifico paziente, il medico può scegliere di disattivare completamente la funzione HPI dal menu di impostazione dei parametri oppure, se le informazioni disponibili nella schermata secondaria sono utili, può scegliere di silenziare l'allarme HPI dalla schermata Alarmi / Target.

Quando è attiva, la funzione avvisi smart e trend smart HPI rappresenta un ausilio per i medici per l'identificazione dei potenziali meccanismi sottostanti che rappresentano possibili bersagli di intervento per prevenire o trattare l'ipotensione sulla base della revisione dello stato emodinamico completo del paziente prima del trattamento. Questi meccanismi includono precarico, contrattilità e post-carico. Vedere Avvisi smart e trend smart HPI a pagina 256 per maggiori informazioni. Quando HPI entra in una condizione di allarme, l'avviso popup ad alta priorità di HPI e la schermata trend smart visualizzano avvisi smart per i parametri correlati.

Nota

Quando si utilizzano contemporaneamente gli avvisi smart di HPI e AFM, è importante considerare che il comportamento degli avvisi smart di HPI si basa sull'identificazione dei potenziali meccanismi sottostanti per prevenire o trattare l'ipotensione, mentre i suggerimenti AFM per l'uso di fluido si basano su una previsione di reattività del fluido. Queste due funzioni software considerano diversi target e condizioni emodinamiche del paziente e dovrebbero essere considerate in modo indipendente. L'emodinamica attuale del paziente dovrebbe essere revisionata prima di determinare la linea di condotta più appropriata. Vedere Gestione fluidi assistita a pagina 285 per maggiori informazioni.

ATTENZIONE

Misurazioni di FT-CO inesatte possono essere causate da fattori quali:

- Azzeramento e/o posizionamento del sensore/trasduttore eseguiti non correttamente
- Linee di pressione troppo o troppo poco smorzate
- Variazioni eccessive della pressione sanguigna. Le condizioni che causano variazioni di BP comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* Contropulsatori intra-aortici

• Tutte le situazioni cliniche in cui si ritiene che la pressione arteriosa sia inaccurata o non rappresentativa della pressione aortica, tra cui, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* Estrema vasocostrizione periferica risultante nella compromissione della forma d'onda della pressione arteriosa radiale

- * Patologie iperdinamiche come dopo un trapianto di fegato
- Movimento eccessivo del paziente
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica

Il rigurgito della valvola aortica può determinare una sovrastima dei valori di Volume di eiezione/Gittata Cardiaca calcolati sulla base dell'entità della patologia valvolare e della perdita di volume nel ventricolo sinistro.

14.1.1.1 Modalità invasiva del software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

I parametri del software Acumen HPI possono essere monitorati nella modalità di monitoraggio (invasivo) del modulo Swan-Ganz con un cavo di pressione e un sensore Acumen IQ collegati. Con un sensore Acumen IQ possono essere monitorati quattro parametri aggiuntivi: variazione del volume di eiezione (SVV), elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}), pendenza sistolica (dP/dt) e Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Questi parametri appaiono sul dashboard in basso nella vista di monitoraggio principale sotto forma di quattro parametri cockpit. Sono disponibili esclusivamente sul dashboard Acumen IQ e non sono configurabili come parametri chiave. La funzione avvisi smart e trend smart HPI non è disponibile nella modalità di monitoraggio Invasiva. Per ulteriori informazioni, vedere Monitoraggio con più tecnologie: software Acumen Hypotension Prediction Index a pagina 181.

14.1.2 Introduzione alla modalità non invasiva del software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

La funzione Edwards Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) fornisce al medico un indice fisiologico della probabilità che un paziente subisca in futuro un evento ipotensivo (definito come valore della pressione arteriosa media < 65 mmHg per almeno un minuto) e dell'emodinamica associata. La funzione Acumen HPI è destinata all'uso in ambito chirurgico e non chirurgico su pazienti sottoposti a monitoraggio emodinamico avanzato. La funzione Acumen HPI fornisce informazioni quantitative aggiuntive riguardo alla condizione fisiologica del paziente da utilizzare unicamente come riferimento. Nessuna decisione terapeutica deve essere presa esclusivamente sulla base del parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI).

L'accuratezza del software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI), quando attivato e usato con una fascetta per dito Acumen IQ e un sensore di riferimento cardiaco (HRS), dipende da diversi fattori quali: la fascetta è di dimensioni giuste e nella giusta posizione, l'HRS è stato azzerato e posizionato correttamente e i dati demografici del paziente (età, sesso, altezza e peso) sono stati inseriti accuratamente nel dispositivo.

Precauzione. Se, a giudizio del medico, un valore della pressione arteriosa media (MAP) < 65 mmHg non riveste un'importanza significativa per uno specifico paziente, il medico può scegliere di disattivare completamente la funzione HPI dal menu di impostazione dei parametri oppure, se le informazioni disponibili nella schermata secondaria sono utili, può scegliere di silenziare l'allarme HPI dalla schermata Alarmi / Target.

Studi di validazione clinica (vedere Validazione clinica in pazienti monitorati in modo non invasivo a pagina 268) dimostrano che ClearSight (NIBP) HPI è accurato e, pertanto, utile in tutta la gamma tipica di variazione dell'emodinamica dei pazienti e della pratica clinica per gli interventi chirurgici. Nella Tabella 14-17 a pagina 269 sono elencate le tipologie e le caratteristiche degli interventi per fornire ai medici informazioni sulle popolazioni di pazienti studiate.

Quando è attiva, la funzione avvisi smart e trend smart HPI rappresenta un ausilio per i medici per l'identificazione dei potenziali meccanismi sottostanti che rappresentano possibili bersagli di intervento per prevenire o trattare l'ipotensione sulla base della revisione dello stato emodinamico completo del paziente prima del trattamento. Questi meccanismi includono precarico, contrattilità e post-carico. Vedere Avvisi smart e trend smart HPI a pagina 256 per maggiori informazioni. Quando HPI entra in una condizione di allarme, l'avviso popup ad alta priorità di HPI e la schermata trend smart visualizzano avvisi smart per i parametri correlati.

Nota

Quando si utilizzano contemporaneamente gli avvisi smart di HPI e AFM, è importante considerare che il comportamento degli avvisi smart di HPI si basa sull'identificazione dei potenziali meccanismi sottostanti per prevenire o trattare l'ipotensione, mentre i suggerimenti AFM per l'uso di fluido si basano su una previsione di reattività del fluido. Queste due funzioni software considerano diversi target e condizioni emodinamiche del paziente e dovrebbero essere considerate in modo indipendente. L'emodinamica attuale del paziente dovrebbe essere revisionata prima di determinare la linea di condotta più appropriata. Vedere Gestione fluidi assistita a pagina 285 per maggiori informazioni.

ATTENZIONE

Misurazioni non invasive inesatte possono essere causate da fattori quali:

- HRS impropriamente azzerato e/o allineato
- Variazioni eccessive della pressione sanguigna. Le condizioni che causano variazioni di BP comprendono, a titolo esemplificativo e non esaustivo:

* contropulsatori intra-aortici.

- Qualsiasi situazione clinica in cui si ritenga la pressione arteriosa inaccurata o non rappresentativa della pressione aortica.
- Scarsa circolazione sanguigna nelle dita.
- Fascetta per dito piegata o appiattita.
- Movimento eccessivo delle dita o delle mani del paziente.
- Artefatti e qualità scarsa del segnale.
- Applicazione o posizionamento errato della fascetta per dito oppure fascetta per dito non sufficientemente stretta.
- Interferenza con elettrocauterio o unità elettrochirurgica.

14.1.3 Panoramica dei parametri Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Il parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, configurabile come parametro chiave in tutte le schermate di monitoraggio, viene visualizzato come un valore intero compreso tra 0 e 100, con valori più elevati per indicare una maggiore probabilità di evento ipotensivo. Inoltre, il software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) fornisce altri tre parametri configurabili, dP/dt, Ea_{dyn} e PPV, che insieme al parametro SVV rappresentano un supporto per prendere decisioni sulla base di reattività al precarico [SVV o PPV], contrattilità [dP/dt] e post-carico [Ea_{dyn}]. Fare riferimento a Visualizzazione parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 248, Schermata HPI secondaria a pagina 253, e Applicazione clinica a pagina 259 per ulteriori informazioni su SVV, dP/dt e Ea_{dyn}.

Per attivare il software Acumen HPI, la piattaforma richiede l'immissione di una password che consenta di accedere alla schermata Gestisci funzioni, nella quale deve essere immessa la chiave di attivazione. Per ulteriori informazioni sull'attivazione di questa funzione avanzata, contattare il rappresentante Edwards di zona.

Come per gli altri parametri monitorati, i valori di HPI si aggiornano ogni 20 secondi. Quando il valore di HPI supera 85, viene attivato un allarme ad alta priorità. Se il valore di HPI supera 85 per due letture consecutive (in totale 40 secondi), sullo schermo viene visualizzato un messaggio di allarme ad alta priorità relativo a HPI, che raccomanda di controllare l'emodinamica del paziente. Le informazioni sull'emodinamica associate all'ipotensione sono disponibili per l'utente nella Schermata HPI secondaria. Tali informazioni includono numerosi parametri chiave (MAP, CO, SVR, PR, e SV), oltre a indicatori più avanzati di precarico, contrattilità e post-carico (SVV o PPV, dP/dt, Ea_{dyn}). Inoltre, l'emodinamica del paziente può essere valutata anche esaminando i parametri chiave attualmente configurati, come ad esempio SVV, PPV, CO e SVR.

Una volta attivata la funzione Acumen HPI, l'utente può scegliere di configurare l'Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) come parametro chiave, consentendone la visualizzazione nella barra informazioni, o scegliere di non visualizzarlo. Anche dP/dt, Ea_{dvn}, e PPV possono essere configurati come parametri chiave.

Per informazioni sulla configurazione del parametro, fare riferimento alle sezioni HPI come parametro chiave e HPI nella barra informazioni. Vedere HPI come parametro chiave a pagina 249 e HPI sulla barra informazioni a pagina 252.

Le funzioni di allarme e avviso per HPI sono diverse a seconda dell'opzione di visualizzazione prescelta per HPI, come descritto in Tabella 14-1 a pagina 248.

Opzione di visualizzazione	Allarme acustico e visivo	Finestra popup di avviso	
Parametro chiave	Sì	Sì	
Barra informazioni	No	Sì	
Non visualizzato	No	No	

Tabella 14-1: Configurazioni per la visualizzazione di HPI

A differenza di altri parametri monitorati, i limiti di allarme per HPI non sono regolabili, in quanto HPI non è un parametro fisiologico con un intervallo target selezionabile (come nel caso della gittata cardiaca, ad esempio) ma piuttosto la probabilità di uno stato fisiologico. I limiti di allarme vengono visualizzati dall'utente nel software, ma i comandi per modificare i limiti di allarme sono disattivati. Il limite di allarme per il parametro HPI (> 85 per l'intervallo di allarme rosso) è un valore fisso che non può essere modificato.

Gli elementi visivi e acustici disponibili per l'utente quando il valore di HPI è > 85 (intervallo di allarme rosso) derivano dall'analisi di più variabili della forma d'onda della pressione arteriosa e delle informazioni demografiche del paziente, così come dall'applicazione di un modello basato sui dati sviluppato a partire dall'annotazione retrospettiva di episodi ipotensivi e non ipotensivi. Il limite di allarme di HPI è indicato nella Tabella 14-2 a pagina 249 e nella Tabella D-4 a pagina 380. Le caratteristiche prestazionali dell'algoritmo usato per determinare la soglia di allarme di 85 sono riportate nella Tabella 14-12 a pagina 266, inclusa nella sezione sulla validazione clinica.

I parametri dP/dt, Ea_{dyn}, e PPV possono essere configurati come parametri chiave. PPV e dP/dt si comportano come altri parametri monitorati, tuttavia Ea_{dyn} non è un parametro per cui si può predisporre un allarme. Gli intervalli di allarme/target non sono disponibili per Ea_{dyn} e gli indicatori di stato target appaiono sempre bianchi. Come riferimento, sul grafico del trend di Ea_{dyn} viene visualizzata una linea tratteggiata in corrispondenza del valore 0,8.

14.1.4 Visualizzazione parametro Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Il valore di HPI si aggiorna ogni 20 secondi ed è visualizzato come percentuale corrispondente alla probabilità che si verifichi un evento ipotensivo, su una scala da 0 a 100. Maggiore è il valore, maggiore è la probabilità che si verifichi un evento ipotensivo (MAP < 65 mmHg per almeno un minuto).

Il parametro HPI utilizza i dati dei primi dieci minuti di monitoraggio per stabilire un "valore di base". Di conseguenza, le prestazioni del dispositivo durante questi primi dieci minuti possono variare. La Tabella 14-2 a pagina 249 fornisce una spiegazione dettagliata e un'interpretazione degli elementi grafici di visualizzazione di HPI (linea di trend, segmento del quadrante [visualizzazione Cockpit], allarmi acustici e valore del parametro [visualizzazione riquadro]) e dell'azione consigliata all'utente quando HPI è configurato come parametro chiave.

AVVERTENZA

La funzione Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, non deve essere utilizzata da sola con finalità terapeutiche. Prima di iniziare un eventuale trattamento, si raccomanda di eseguire una rivalutazione dell'emodinamica del paziente.

Valore di HPI	Elementi grafici di visualizzazio- ne	Elementi acustici	Interpretazione generale	Azione consigliata all'utente
HPI ≤ 85	Bianco	Nessuno	L'emodinamica del paziente in- dica che la probabilità che si verifichi un evento ipotensivo è bassa o moderata. Un valore di HPI basso non esclude che un evento ipotensivo si possa veri- ficare in pazienti chirurgici nei successivi 5-15 minuti o in pa- zienti non chirurgici nei succes- sivi 20-30 minuti, indipenden- temente dal valore di MAP.	Proseguire il monitoraggio del quadro emodinamico del pazien- te. Prestare attenzione ai muta- menti nell'emodinamica del pa- ziente utilizzando la schermata di monitoraggio principale, la Scher- mata HPI secondaria, HPI, l'anda- mento dei parametri e dei segni vitali.
HPI > 85	Rosso (lampeg- giante)	Tono del- l'allarme ad alta priori- tà	Il paziente chirurgico ha un'alta probabilità di avere un evento ipotensivo entro 15 minuti. Il paziente non chirurgico ha un'alta probabilità di avere un evento ipotensivo entro 20 minuti.	Controllare l'emodinamica del pa- ziente utilizzando la schermata se- condaria e gli altri parametri della schermata principale, al fine di in- dagare sulla potenziale causa del- l'elevata probabilità di ipotensione e decidere eventualmente come intervenire
HPI > 85 che persi- ste per due letture consecutive (40 secondi)	Rosso (lampeg- giante) Finestra popup	Tono del- l'allarme ad alta priori- tà	Il paziente chirurgico ha un'alta probabilità di avere un evento ipotensivo entro 15 minuti. Il paziente non chirurgico ha un'alta probabilità di avere un evento ipotensivo entro 20 minuti.	Confermare il metodo scelto nella finestra popup Controllare l'emodinamica del pa- ziente utilizzando la schermata se- condaria e gli altri parametri della schermata principale, al fine di in- dagare sulla potenziale causa del- l'elevata probabilità di ipotensione e decidere eventualmente come intervenire
HPI = 100	Rosso (lampeg- giante) Finestra popup	Tono del- l'allarme ad alta priori- tà	ll paziente è ipotensivo	Confermare il metodo scelto nella finestra popup Controllare l'emodinamica del pa- ziente utilizzando la schermata se- condaria e gli altri parametri della schermata principale, al fine di in- dagare sulla potenziale causa del- l'ipotensione e decidere eventual- mente come intervenire

Nota

Se HPI viene visualizzato nella barra delle informazioni, i cambiamenti dell'elemento grafico visualizzato non ne modificheranno il colore né attiveranno un allarme. L'utente verrà invece avvisato solo quando HPI supera il valore 85 negli aggiornamenti consecutivi, visualizzando la finestra popup di alta priorità per HPI.

14.1.5 HPI come parametro chiave

Una volta attivata la funzione Acumen HPI, l'utente può configurare HPI come parametro chiave seguendo i passaggi descritti in Modifica dei parametri a pagina 95.

La visualizzazione di HPI è differente da quella degli altri parametri chiave sotto diversi aspetti. La visualizzazione degli altri parametri chiave è descritta in Indicatori di stato a pagina 96.

La Tabella 14-3 a pagina 250 descrive le somiglianze e le differenze fra HPI e gli altri parametri chiave.

Somiglianze	Differenze		
 I valori si aggiornano ogni 20 secondi Allarme acustico quando > limite di allarme Allarme visivo quando > limite di allarme Può visualizzare la variazione %, se configurato L'allarme acustico può essere disattivato 	 Il riquadro del parametro chiave HPI non ha uno stato target il cui colore viene rispecchiato dal colore del font in base allo stato dell'indicatore clinico/di allarme Il riquadro del parametro chiave HPI ha un tasto di scelta rapida nell'angolo superiore destro per accedere direttamente alla Schermata HPI secondaria HPI visualizza un avviso popup quando HPI supera il limite di allarme superiore per due aggiornamenti consecutivi o quando il valore di HPI è 100 HPI è disponibile come parametro chiave solo se viene immessa la chiave di attivazione Il limite di allarme di HPI non è configurabile HPI non ha un'area target di colore verde con frecce rosse che indicano i limiti superiore e inferiore quando viene visualizzato come trend nella schermata di monitoraggio principale, in quanto non è un parametro fisiologico con un intervallo target. HPI è invece un'indicazione quantitativa dello stato fisiologico che serve a informare gli utenti della probabilità che il paziente abbia un evento ipotensivo. Nella fattispecie: Quando HPI è inferiore o uguale a 85, gli elementi grafici (numero visualizzato, linea di trend o segmento del quadrante) risultano bianchi. Il medico deve continuare a monitorare l'emodinamica del paziente utilizzando la schermata di monitoraggio principale, la Schermata HPI secondaria, HPI e i trend di parametri e segni vitali. Quando HPI supera 85, gli elementi grafici (numero visualizzato, linea di trend o segmento del quadrante) risultano bianchi. Il medico deve continuare a monitorare l'emodinamica del paziente utilizzando la schermata di monitoraggio principale, la Schermata HPI secondaria, HPI e i trend di parametri e segni vitali. Quando HPI supera 85, gli elementi grafici (numero visualizzato, linea di trend o segmento del quadrante) sono rossi per indicare che l'utente deve controllare l'emodinamica del paziente utilizzato, linea di trend o segmento del quadrante) sono rossi		

	Tabella 14-3: HPI e g	gli altri parametr	i chiave: somiglianze	e e differenze
--	-----------------------	--------------------	-----------------------	----------------



Figura 14-1: Riquadro del parametro chiave HPI

HPl viene visualizzato come mostrato in Figura 14-1 a pagina 250 quando è configurato come parametro chiave in tutte le schermate, tranne nella schermata Cockpit (Figura 14-2 a pagina 251). Per ulteriori informazioni sulla schermata Cockpit, vedere Schermata Cockpit a pagina 106.



Figura 14-2: Parametro chiave HPI nella schermata Cockpit

In tutte le schermate di monitoraggio è presente un'icona di scelta rapida mell'angolo superiore sinistro del riquadro del parametro chiave HPI. Se toccato, questo pulsante di scelta rapida visualizza la Schermata HPI secondaria (Figura 14-5 a pagina 255).

In tutte le schermate di monitoraggio, esclusa la schermata Cockpit, il colore del carattere del valore del parametro indica lo stato del parametro, come mostrato in Tabella 14-4 a pagina 251. Nella schermata Cockpit, HPI ha gli stessi intervalli di allarme e target, ma è visualizzato come mostrato in Figura 14-2 a pagina 251.

Colore di stato del parame- tro	Limite inferiore	Limite superiore		
Grigio	Condizione di errore			
Bianco	10	85		
Rosso/Grigio lampeggiante	86	100		

Tabella 14-4: Colori di stato del parametro per HPI

14.1.6 Allarme HPI

Quando HPI è configurato come parametro chiave e supera la soglia superiore pari a 85, un allarme ad alta priorità si attiva e indica all'utente la probabile tendenza del paziente verso un evento ipotensivo. L'allarme è segnalato da un segnale acustico, dal colore rosso dello stato del parametro e dal valore del parametro lampeggiante. Il limite di allarme di HPI mostrato nella Tabella 14-4 a pagina 251 divide la gamma di visualizzazione in aree con una probabilità di ipotensione minore o maggiore. HPI utilizza funzioni estratte dalle misurazioni Acumen IQ, alcune delle quali vengono confrontate con un valore di base iniziale determinato nei primi 10 minuti della sessione di monitoraggio del paziente, in combinazione con un modello basato sui dati sviluppato in seguito all'analisi retrospettiva di un database di forme d'onda arteriose raccolte in pazienti in reparti di terapia intensiva e sale operatorie, contenenti eventi ipotensivi annotati (definiti come MAP < 65 mmHg per almeno 1 minuto) e non ipotensivi. HPI viene visualizzato come valore intero compreso tra 0 e 100. Per la valutazione della probabilità di ipotensione con HPI occorre prendere in considerazione sia il valore visualizzato nell'intervallo da 0 a 100, sia il colore del parametro associato (bianco/rosso). Come per altri allarmi disponibili sulla piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere, il volume dell'allarme HPI è regolabile. Vedere Allarmi / Target a pagina 142 per informazioni sul silenziamento dell'allarme e sulla configurazione del volume dell'allarme. Il verificarsi di un allarme HPI verrà registrato nel file di download dei dati dopo un aggiornamento con HPI che supera il limite di allarme.

ATTENZIONE

Il parametro HPI potrebbe non fornire un preavviso della tendenza del paziente verso un evento ipotensivo nei casi in cui un intervento clinico provochi un evento ipotensivo improvviso non fisiologico. In questi casi, la

funzione HPI visualizza tempestivamente una finestra popup di avviso ad alta priorità, un allarme ad alta priorità e un valore di HPI pari a 100 per indicare che il paziente sta avendo un evento ipotensivo.

14.1.7 HPI sulla barra informazioni

Quando HPI non è configurato come parametro chiave, il valore del parametro viene ancora calcolato e visualizzato nella barra informazioni come mostrato in Figura 14-3 a pagina 252.

Sensore Acumen IQ	HEM-12345678	ê 💆 🚾	iii 🛈 🗘	● ^{08.09.2022} (i) Ξ
				HPI 38 / 100 20 sec
				≜
		1		
		_		
	1. \	/alore HPI calcola	to e visualizzat	to

Figura 14-3: Barra informazioni con HPI

14.1.8 Disattivazione dell'indicatore di HPI della barra informazioni

Per disattivare l'indicatore di HPI della barra informazioni:

- 1. Navigare fino alla Schermata HPI secondaria (vedere Navigare fino alla schermata HPI secondaria a pagina 253).
- 2. Toccare l'icona delle impostazioni
- 3. Disabilitare il pulsante di opzione Visualizzare sempre HPI. Vedere la Figura 14-9 a pagina 259.

La funzione HPI rimane disponibile anche quando HPI non è visualizzato sullo schermo. Se HPI è configurato come parametro chiave, il parametro genera allarmi e avvisi come descritto in Allarme HPI a pagina 251.

14.1.9 Avviso popup ad alta priorità di HPI

Quando HPI supera 85 per due aggiornamenti consecutivi da 20 secondi o raggiunge 100 in qualsiasi momento, si attiva l'avviso popup ad alta priorità di HPI. Vedere la Figura 14-4 a pagina 253. Questo popup consiglia di revisionare l'emodinamica del paziente e appare quando HPI è configurato come parametro chiave o appare nella barra informazioni.

AVVERTENZA

La funzione Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, non deve essere utilizzata da sola con finalità terapeutiche. Prima di iniziare un eventuale trattamento, si raccomanda di eseguire una rivalutazione dell'emodinamica del paziente.

Per revisionare l'emodinamica del paziente nella Schermata HPI secondaria (vedere Schermata HPI secondaria a pagina 253) e confermare di aver preso visione dell'avviso popup ad alta priorità di HPI, toccare il pulsante **Revisione**. Per confermare di aver preso visione dell'avviso popup ad alta priorità di HPI senza revisionare

l'emodinamica del paziente nella Schermata HPI secondaria, toccare l'icona X 🖤




Figura 14-4: Avviso popup ad alta priorità di HPI

Alla conferma del popup, si verifica quanto segue:

- Il popup viene rimosso dalla schermata.
- Il tono dell'allarme HPI viene silenziato per tutto il tempo in cui l'avviso rimane attivo.
- L'avviso ad alta priorità di HPI viene confermato.

Il pulsante **Revisione** viene attivato quando viene visualizzata qualsiasi schermata di monitoraggio. Se si tocca il pulsante **Revisione** nell'avviso popup ad alta priorità di HPI, viene visualizzata la Schermata HPI secondaria. Quando il pulsante **Revisione** è disattivato, è comunque possibile accedere alla Schermata HPI secondaria come descritto nella sezione Schermata HPI secondaria a pagina 253.

Per disattivare l'avviso popup ad alta priorità di HPI, vedere Disattivazione dell'indicatore di HPI della barra informazioni a pagina 252.

14.1.10 Schermata HPI secondaria

La Schermata HPI secondaria fornisce informazioni di carattere emodinamico sul paziente. Può rivelarsi utile per esaminare rapidamente l'emodinamica del paziente relativa all'ipotensione. La schermata è accessibile in qualsiasi momento durante il monitoraggio emodinamico con un sensore Acumen IQ o una fascetta Acumen IQ.

La Schermata HPI secondaria ha due modalità di visualizzazione:





Schermata vista relazioni di HPI

Schermata trend smart HPI

Per commutare tra queste viste, toccare l'icona di commutazione nella parte superiore della schermata.

La Schermata HPI secondaria, insieme ad altri parametri chiave della schermata di monitoraggio, può essere utilizzata per raccogliere informazioni sulla potenziale causa di un'elevata probabilità di ipotensione o sulla causa dell'ipotensione nel caso si verifichi un evento di questo tipo.

14.1.10.1 Navigare fino alla schermata HPI secondaria

Per accedere alla Schermata HPI secondaria, toccare uno dei seguenti:

- Pulsante Revisione
 Revisione
 sull'avviso popup Alta priorità HPI o pulsante Revisiona trend
 smart
 Revisiona trend smart
 (Trend smart abilitato) sull'avviso popup Alta priorità HPI.
- Pulsante dell'indicatore HPI nella barra informazioni HPI 40 /100

Icona di scelta rapida del parametro chiave HPI
 Icona Setup → scheda Strumenti clinici
 → icona Schermata HPI secondaria

Nota

La Schermata HPI secondaria è accessibile anche se la funzione HPI è attivata e non è collegato un sensore Acumen IQ o una fascetta Acumen IQ.

14.1.10.2 Vista relazioni di HPI



I parametri visualizzati nella Schermata HPI secondaria comprendono i seguenti parametri chiave:

- Gittata cardiaca (CO)/Indice cardiaco (CI)
- Frequenza del polso (PR)
- Pressione arteriosa media (MAP)
- Volume di eiezione (SV)/Indice del volume di eiezione (SVI)
- Resistenza vascolare sistemica (SVR)/Indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI)

Alcuni parametri avanzati aggiuntivi sono visibili sullo schermo in base al precarico, alla contrattilità e al postcarico. Tali parametri avanzati sono:

- Variazione del volume di eiezione (SVV) o variazione pressione pulsatile (PPV)
- Pendenza sistolica (dP/dt)
- Elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn})

Per commutare tra la visualizzazione di PPV e SVV sulla schermata della vista relazioni, toccare il nome del parametro attualmente visualizzato (PPV o SVV) nella Schermata HPI secondaria. Per commutare tra la visualizzazione di parametri indicizzati e non indicizzati (CO/CI, SV/SVI, o SVR/SVRI), selezionare il parametro desiderato come parametro chiave. Per tutti i parametri presenti nella Schermata HPI secondaria, vengono visualizzate la variazione percentuale e la direzione della variazione (tramite freccia in su/giù) su un intervallo di tempo selezionabile dall'utente oltre a piccoli grafici dei trend. Viene visualizzata anche la forma d'onda della pressione sanguigna arteriosa. Tutte le caselle dei parametri sono contornate nel colore corrispondente allo stato del target (che indica lo stato attuale rispetto al target), lo stesso usato per la funzionalità di indicazione visiva dei riquadri dei parametri.



Figura 14-5: Schermata HPI secondaria, vista relazioni

Le scale dei valori dei parametri dei grafici dei trend visualizzati corrispondono alle scale attualmente configurate nella schermata di monitoraggio dei trend grafici. Vedere Regolazione delle scale a pagina 149. La scala temporale corrisponde al valore di **% modifica** attualmente selezionato. Il valore dell'intervallo di variazione attuale è visualizzato nella parte superiore della Schermata HPI secondaria. Configurare l'intervallo di

variazione direttamente nella Schermata HPI secondaria toccando l'icona delle impostazioni



I grafici dei trend visualizzati possono essere disattivati toccando il pulsante di attivazione e disattivazione **Mini trend**. Quando questa opzione è disattivata, i valori dei parametri vengono mostrati con caratteri più grandi e sostituiscono i grafici dei trend. Vedere la Figura 14-6 a pagina 256.



Toccare il grafico di qualsiasi parametro per visualizzare un trend grafico più ampio. Il trend grafico del parametro selezionato sarà visualizzato al posto del grafico della forma d'onda della pressione sanguigna. Vedere la Figura 14-6 a pagina 256. Toccare qualsiasi punto della Schermata HPI secondaria per uscire dalla visualizzazione del grafico del trend ingrandito. Il trend grafico ha un timeout di trenta secondi.

Per le derivazioni del parametro, vedere la Tabella C-1 nell'Appendice C, Equazioni per il calcolo dei parametri del paziente a pagina 370.



Figura 14-6: Schermata HPI secondaria, vista relazioni con visualizzazione dei valori del trend grafico

14.1.10.3 Avvisi smart e trend smart HPI



La funzione avvisi smart e trend smart HPI è un ausilio per i medici per l'identificazione dei potenziali meccanismi sottostanti che rappresentano possibili bersagli di intervento per prevenire o trattare l'ipotensione sulla base della revisione dello stato emodinamico completo del paziente prima del trattamento. Questi meccanismi includono precarico, contrattilità e post-carico. L'algoritmo degli avvisi smart considera il valore e la variazione % del valore dei parametri in relazione alle soglie stabilite dall'utente per assistere quest'ultimo a determinare la linea di condotta più appropriata. Il medico può collegare i parametri a ciascuno dei tre meccanismi fisiologici (precarico, contrattilità e post-carico) e personalizzare i fattori che influiscono sull'attivazione della categoria.

ર્ટ્ટ્રે

Per disattivare gli avvisi smart HPI, toccare l'icona delle impostazioni mell'angolo superiore destro della

Schermata HPI secondaria, quindi toccare e disattivare il pulsante di opzione Avviso smart

Il valore del parametro Ea_{dyn}, il valore del parametro MAP e il grafico dei trend di HPI sono visualizzati sullo schermo insieme ad un parametro per ciascuno dei seguenti meccanismi:

Meccanismo	Selezione del parametro correlato
PRECARICO	Variazione pressione pulsatile (PPV)
	Variazione del volume di eiezione (SVV)
	Indice del volume di eiezione (SVI)
CONTRATTILITÀ	Pendenza sistolica (dP/dt)
	Indice cardiaco (CI)
POST-CARICO	Resistenza vascolare sistemica (SVR)

Nota

Il valore CVP richiesto per il calcolo di SVR può derivare dal segnale di pressione CVP da ingresso analogico, dal monitoraggio di CVP con un cavo di pressione o da un valore CVP inserito dall'utente. Per informazioni sull'assegnazione delle priorità alle sorgenti CVP, vedere la Tabella 5-4 a pagina 117. Il valore predefinito assegnato a CVP quando non viene rilevata nessuna sorgente è pari a 5 mmHg. Per modificare il valore predefinito, vedere Impostazioni CVP a pagina 151.

Con **Avviso smart HPI** attivo, compare un popup di avviso smart HPI quando si verifica una condizione di allarme HPI. Le categorie si attivano in base allo stato del parametro correlato, che include il valore del parametro e il suo trend in un intervallo di tempo definito dall'utente rispetto alle soglie definite.



Figura 14-7: Popup avviso smart HPI

Le attivazioni degli avvisi smart sono definite dalle variazioni del valore di un parametro oltre un valore target del parametro preselezionato (10%, 15% o 20%) in un intervallo di tempo preimpostato (5, 10, 15, o 30 minuti) secondo le impostazioni configurate dall'utente sulla schermata delle impostazioni HPI.

Per ciascun parametro esistono soglie specifiche rilevanti per le decisioni degli avvisi smart HPI. Vedere la Tabella 14-5 a pagina 257. I valori target del parametro preselezionato sono impostati sulla schermata **Alarmi / Target** del parametro. Vedere Allarmi / Target a pagina 142. I valori target soglia elencati di seguito corrispondono alle soglie predefinite Edwards per gli intervalli di avvertenza (giallo) dei parametri.

Tabella	14-5: Soglie	predefinite del	parametro	avviso smart HPI
---------	--------------	-----------------	-----------	------------------

Parametro	Soglia predefinita			
SVV e PPV (%)	≥ 13			
SVI (ml/pulsazioni/m ²)	≤ 30			
CI (I/min/m ²)	≤ 2			
dP/dt (mmHg/s)	≤ 480			
SVR (dyne-s/cm ⁵)	≤ 1970/S. corp.			
MAP (mmHg)*	≤ 72			
*Nota: soglia ipotensione + 10% (non configurabile) \leq 72				

Una condizione di avviso smart è visualizzata come un'area ombreggiata sul grafico del trend per quel parametro. Le impostazioni di avviso smart (valore della variazione % e intervallo di tempo) sono configurate dall'utente.



Figura 14-8: Schermata HPI secondaria, visualizzazione trend smart

Per accedere al menu delle impostazioni, toccare l'icona delle impostazioni rell'angolo superiore destro della Schermata HPI secondaria.

Soglia variazione % (10%, 15% o 20%). Questo valore determina la variazione del valore della **variazione % intervallo di tempo** in cui un parametro visualizza gli avvisi smart.

Variazione % intervallo tempo (min) (5, 10, 15 o 30 minuti). Questo intervallo determina la durata della valutazione della Soglia variazione % per ogni parametro visualizzato.

Selezione dei parametri. Selezionare un Parametro precarico (PPV, SVV o SVI) e un Parametro di contrattilità (dP/dt o CI).



Figura 14-9: Schermata HPI secondaria, impostazioni vista trend smart

14.1.11 Applicazione clinica

Il parametro Acumen Hypotension Prediction Index, HPI, può essere configurato come parametro chiave nella schermata di monitoraggio oppure può essere visualizzato solo nella barra informazioni nella parte inferiore destra della schermata di monitoraggio, come descritto in Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244.

Quando HPI viene visualizzato nella barra informazioni:

- Dopo un secondo valore di HPI consecutivo superiore a 85, viene visualizzata una finestra popup ad alta priorità.
- Controllare l'emodinamica del paziente utilizzando la Schermata HPI secondaria e gli altri parametri della schermata principale al fine di indagare sulla causa potenziale dell'elevata probabilità di ipotensione e decidere eventualmente come intervenire.

Quando HPI è configurato come parametro chiave, HPI e il grafico del trend appaiono nella schermata di monitoraggio:

- Un allarme scatta quando HPI supera 85.
- Quando HPI è inferiore o uguale a 85:
 - * La linea di trend e il valore appaiono bianchi.
 - * Proseguire il monitoraggio del quadro emodinamico del paziente. Prestare attenzione ai mutamenti nell'emodinamica del paziente utilizzando la schermata di monitoraggio principale, la Schermata HPI secondaria, HPI e l'andamento dei parametri e dei segni vitali.
- Quando HPI supera 85, controllare l'emodinamica del paziente, utilizzando la Schermata HPI secondaria e gli altri parametri della schermata principale al fine di indagare sulla potenziale causa dell'elevata probabilità di ipotensione e decidere eventualmente come intervenire.
- Quando la pressione arteriosa media rimane al di sotto di 65 mmHg per tre letture consecutive, indicando il verificarsi di un evento ipotensivo:
 - * HPI è visualizzato pari a 100.

* Controllare l'emodinamica del paziente, utilizzando la Schermata HPI secondaria e gli altri parametri della schermata principale al fine di indagare sulla causa potenziale dell'elevata probabilità di ipotensione e decidere eventualmente come intervenire.

14.1.12 Parametri aggiuntivi

- Variazione del volume di eiezione (SVV) e Variazione della pressione pulsatile (PPV): misure dinamiche sensibili della reattività al fluido, che prevedono se il precarico verrà aumentato, aumentando il fluido o riducendo il volume venoso non sollecitato tramite compensazione con meccanismi di controllo o farmaci. Il cuore risponderà con un aumento del volume di eiezione [1]. Valori bassi di SVV o PPV sono un indicatore del fatto che il paziente non risponde al fluido; valori alti sono invece un indicatore del fatto che il paziente risponde al fluido; è presente anche una zona grigia intermedia [6].
- Pendenza sistolica (dP/dt): pendenza crescente massima della forma d'onda della pressione arteriosa ottenuta da un'arteria periferica. La pressione arteriosa dP/dt (per la natura del suo calcolo durante l'efflusso) avrà valori assoluti inferiori alla pressione isovolumica ventricolare sinistra dP/dt-max, tuttavia le variazioni di questi parametri sono fortemente correlate [1, 2].

Nota

dP/dt misurato in un'arteria periferica non è stato studiato come indicatore della contrattilità del ventricolo sinistro in tutte le popolazioni di pazienti.

Elastanza arteriosa dinamica (Ea_{dyn}): è la misura del post-carico sul ventricolo sinistro esercitato dal sistema arterioso (elastanza arteriosa) rispetto all'elastanza ventricolare sinistra, calcolata come rapporto tra PPV e SVV [8]. L'elastanza arteriosa è un parametro di carico arterioso integrativo che incorpora la resistenza vascolare sistemica (SVR), la compliance arteriosa totale (C) e gli intervalli di tempo sistolico e diastolico [9, 10].

La correlazione di questi parametri con lo stato fisiologico e il loro rapporto con il risultato clinico sono stati ben studiati, producendo un ampio corpus di letteratura clinica.

La maggior parte degli interventi per il trattamento di SV (o SVI) e MAP hanno un impatto principalmente su SV e sui suoi fattori determinanti precarico, contrattilità, post-carico. Un buon supporto per prendere decisioni sul trattamento dovrebbe fornire informazioni complete su tutti e tre gli aspetti, dato che essi spesso sono correlati tra loro.



SVV come misura del precarico è limitato ai pazienti che sono ventilati meccanicamente con frequenza di ventilazione e volumi correnti stabili, e che non hanno insufflazione intra-addominale [6, 7]. SVV viene utilizzato al meglio se abbinato alla valutazione del volume di eiezione o della gittata cardiaca.

La variazione di tendenza di dP/dt è utile come supporto decisionale per valutare la variazione di contrattilità del ventricolo sinistro insieme alla variazione del volume di eiezione e al volume di eiezione o alla valutazione della gittata cardiaca.

La Tabella 14-6 a pagina 261 dimostra il miglioramento di deviazione e precisione della variazione percentuale di tendenza di dP/dt quando confrontata con i valori assoluti di dP/dt.

Tabella 14-6: Confronto dell'accuratezza di dP/dt in pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo e non invasivo

Deviazione ± precisione intra-paziente del valore assoluto di dP/dt	Deviazione ± precisione delle varia- zioni percentuali di dP/dt	Concordanza delle variazioni percen- tuali di dP/dt
-3,6 [-58,9; 51,7], mmHg/s	0,02 [-0,00; 0,04] %	88,9% [82,7%; 93,6%]
±	±	
83,6 [69,9; 97,4], mmHg/s	1,35 [1,34; 1,37] %	

ATTENZIONE

Prestare attenzione quando si usano i valori assoluti di dP/dt. La pressione varia in modo distale a causa del restringimento dei vasi sanguigni e delle forze di attrito all'interno dei vasi stessi. Nonostante la dP/dt assoluta potrebbe non essere una misura accurata della contrattilità cardiaca, le tendenze possono risultare utili.

Usare cautela nell'uso di dP/dt nei pazienti con grave stenosi aortica, in quanto la stenosi può ridurre l'accoppiamento tra ventricolo sinistro e post-carico.

Il parametro dP/dt, sebbene sia principalmente determinato dalle variazioni della contrattilità del ventricolo sinistro, può essere interessato dal post-carico durante i periodi in cui si verificano stati vasoplegici (disaccoppiamento venoarterioso). Durante questi periodi, il valore di dP/dt potrebbe non riflettere le variazioni della contrattilità del ventricolo sinistro.

Normalizzando l'elastanza arteriosa con l'elastanza ventricolare, il loro rapporto diventa un indice della corrispondenza tra il ventricolo sinistro e il sistema arterioso. Durante l'abbinamento si verifica un trasferimento ottimale di sangue dal ventricolo sinistro al sistema arterioso, senza perdita di energia e con un lavoro di eiezione ottimale [3, 8, 9].

È stato dimostrato che Ea_{dyn} fornisce un'indicazione della potenziale reattività al post-carico per aumentare MAP dando volume nei pazienti con ventilazione meccanica reattivi al volume di precarico [4] e nei pazienti con respirazione spontanea [5]. La reattività al post-carico per aumentare MAP è potenzialmente maggiore con valori di Ea_{dyn}> 0,8 [4, 5, 8].

Ea_{dyn} non è presente solo per pazienti ventilati meccanicamente, perché è un calcolo presentato come il rapporto PPV/SVV [5, 8]. Il parametro Ea_{dyn} viene utilizzato al meglio se abbinato alla valutazione della variazione del volume di eiezione (in pazienti ventilati) o del volume di eiezione o della gittata cardiaca.

SVV o PPV, dP/dt ed Ea_{dyn} condividono la proprietà di essere valori raramente indipendenti l'uno dall'altro. Dare volume per aumentare il precarico e il volume di eiezione conduce a un aumento della gittata cardiaca e della pressione arteriosa. Di conseguenza, il post-carico sul ventricolo aumenta. L'aumento del post-carico (aumento della pressione aortica) aumentando la resistenza vascolare sistemica riduce il volume di eiezione. Il conseguente aumento del volume telesistolico, tuttavia, porta a un aumento secondario del volume telediastolico, perché resta più sangue all'interno del ventricolo dopo l'eiezione. Questo sangue in eccesso viene aggiunto al ritorno venoso, aumentando così il riempimento ventricolare, il che aumenta la contrattilità (meccanismo di Frank-Starling) e compensa parzialmente la riduzione del volume di eiezione causata dall'aumento iniziale del post-carico.

SVV o PPV, dP/dt, e Ea_{dyn} vanno intesi come parametri integrativi per il supporto decisionale relativo a un eventuale trattamento volto a intervenire su SV o SV e MAP.

Per fornire dati sulle prestazioni di questi parametri con pazienti monitorati tramite NIBP (ClearSight) rispetto a pazienti monitorati in modo minimamente invasivo (FloTrac), sono stati calcolati le deviazioni e i limiti di concordanza (LoA) per SVV, PPV e Ea_{dyn}. I risultati di quest'analisi con gli intervalli di confidenza al 95% sono

riportati di seguito in Tabella 14-7 a pagina 262. Gli intervalli di confidenza al 95% sono stati calcolati con le misurazioni ripetute dello stesso soggetto sottoposto a test usando il metodo di Bland JM, Altman DG (2007). I grafici di Bland-Altman per questi parametri sono mostrati in Figura 14-10 a pagina 262.

Tabella 14-7: Risultati con Intervallo di Confidenza (IC) al 95% per deviazioni e limiti di concordanza (LoA)

Parametro	Deviazione [IC 95%]	LoA inferiore [IC 95%]	LoA superiore [IC 95%]
SVV (%)	-0,18 [-0,25; -0,11]	-3,03 [-3,52; -2,53]	2,66 [2,17; 3,16]
PPV (%)	-0,01 [-0,10; 0,08]	-3,78 [-4,40; -3,17]	3,76 [3,14; 4,38]
Ea _{dyn}	0,04 [0,04; 0,05]	-0,29 [-0,33, -0,25]	0,38 [0,34; 0,42]



Figura 14-10: Grafici di Bland-Altman per SVV, PPV, e Ea_{dyn}

14.1.13 Validazione clinica

Sono stati condotti molteplici studi di validazione clinica per valutare le prestazioni diagnostiche di HPI in pazienti monitorati in modo minimamente invasivo e non invasivo. Vi sono differenze nelle indicazioni e nei risultati di validazione clinica in base alla tecnica di monitoraggio usata. Per un'introduzione al monitoraggio minimamente invasivo e HPI vedere Introduzione alla modalità minimamente invasiva del software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244. I dettagli di validazione clinica sono riportati di

seguito. Per un'introduzione al monitoraggio non invasivo e HPI vedere Introduzione alla modalità non invasiva del software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 246. Per i dettagli sulla validazione clinica non invasiva, vedere Validazione clinica in pazienti monitorati in modo non invasivo a pagina 268.

14.1.14 Validazione clinica in pazienti monitorati in modo minimamente invasivo

Sono stati condotti studi di validazione clinica retrospettiva per valutare le prestazioni diagnostiche di HPI nel prevedere gli eventi ipotensivi e non ipotensivi in pazienti chirurgici e non chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo.

14.1.14.1 Pazienti chirurgici

Due studi hanno valutato le prestazioni diagnostiche della funzione HPI nei pazienti chirurgici. Il primo era uno studio di validazione clinica retrospettivo, condotto per valutare le capacità diagnostiche di HPI nella previsione di eventi ipotensivi e non ipotensivi, che ha coinvolto 52 pazienti chirurgici. La Tabella 14-8 a pagina 263 riporta i dati demografici sui pazienti. Il numero di segmenti corrispondenti a eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 1058 e il numero totale di segmenti corrispondenti a eventi non ipotensivi inclusi e stato 521.

Il secondo era uno studio di validazione clinica retrospettivo, condotto per valutare le capacità diagnostiche di HPI nella previsione di eventi ipotensivi e non ipotensivi, che ha coinvolto 204 pazienti. La Tabella 14-8 a pagina 263 riporta i dati demografici sui pazienti. Il numero di segmenti di eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato di 1923 e il numero totale di segmenti di eventi non ipotensivi inclusi nell'analisi è stato di 3731.

Descrizione	Studio di validazione clinica (N=204)	
Numero di pazienti	52	204
Sesso (maschi)	29	100
Età	58,3 ± 11,3	56,7 ± 14,4
S. corp.	1,8 ± 0,2	1,9 ± 0,3

Tabella 14-8: Dati demografici dei pazienti (pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)

I 52 pazienti chirurgici monitorati mediante linea arteriosa radiale possono essere ulteriormente stratificati in due gruppi: quelli che hanno subito chirurgia non cardiaca ad alto rischio (n=25, 48,1%) e quelli che hanno subito chirurgia epatica (n=27, 51,9%).

l 204 pazienti chirurgici monitorati mediante linea arteriosa radiale possono essere ulteriormente stratificati: quelli sottoposti a chirurgia neurologica (n=73, 35,8%), chirurgia addominale (n=58, 28,4%), chirurgia toracica generale (n=8, 3,9%), cardiochirurgia (n=6, 3,0%) e altri interventi chirurgici (n=59, 28,9%).

La Tabella 14-12 a pagina 266 fornisce i risultati di questi studi di validazione clinica.

14.1.14.2 Pazienti non chirurgici

Due studi hanno valutato le prestazioni diagnostiche della funzione HPI nei pazienti non chirurgici. Il primo era uno studio di validazione clinica retrospettivo, condotto per valutare le capacità diagnostiche di HPI nella previsione di eventi ipotensivi e non ipotensivi, che ha coinvolto 298 pazienti non chirurgici monitorati con linea arteriosa radiale. La Tabella 14-9 a pagina 264 riporta i dati demografici dei pazienti. Il numero di segmenti corrispondenti a eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 13.911 e il numero totale di segmenti corrispondenti a eventi non ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 48.490.

I 298 pazienti non chirurgici monitorati con linea arteriosa radiale possono essere ulteriormente suddivisi come indicato nella Tabella 14-10 a pagina 264.

Il secondo studio di validazione clinica retrospettivo ha coinvolto 228 pazienti e ha fornito ulteriori evidenze sulle prestazioni diagnostiche di HPI nella previsione di eventi ipotensivi e non ipotensivi. La Tabella 14-9 a pagina 264 riporta i dati demografici dei pazienti. Il numero di segmenti corrispondenti a eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 23.205 e il numero totale di segmenti corrispondenti a eventi non ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 82.461.

I 228 pazienti non chirurgici monitorati con linea arteriosa radiale possono essere ulteriormente suddivisi come indicato nella Tabella 14-11 a pagina 265.

Descrizione	Studio di validazione clinica, linea arte- riosa radiale (N=298)	Studio di validazione clinica, linea arte- riosa radiale (N=228)
Numero di pazienti	298	228
Sesso (maschi)	191	128
Età	62,6 ± 15,1	63,9 ± 15,6
S. corp.	1,9 ± 0,3	1,9 ± 0,2

Tabella 14-9: Dati demografici dei pazienti (pazienti non chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)

Tabella 14-10: Caratteristiche dei pazienti non chirurgici (minimamente invasivo, N=298)

Diagnosi	Numero di pazienti	% del totale
Diabete	1	0,3
Malattia infettiva	1	0,3
Patologia del fegato	1	0,3
Aneurisma	2	0,7
Avvelenamento	2	0,7
Scompenso renale	2	0,7
lctus	2	0,7
Emorragia	4	1,3
Patologia sconosciuta	4	1,3
Altro	5	1,7
Shock cardiogeno	7	2,3
Infarto	8	2,7
Patologia respiratoria/ polmonare	8	2,7
Ipovolemia grave	8	2,7
Patologia cardiaca	12	4,0
Patologia post-intervento epatico	25	8,4
Shock settico	25	8,4
Patologia post-intervento (non cardiaco/epatico)	46	15,4
Sepsi	65	21,8
Patologia post-intervento cardiaco	70	23,5

Diagnosi	Numero di pazienti	% del totale
Cardiovascolare	67	29,5
Emorragia	24	10,5
Sepsi	19	8,3
Altro	60	26,2
Cancro	20	8,7
Patologia respiratoria	13	5,7
Patologia ortopedica	10	4,4
Neuropatologia	3	1,3
Patologia gastrointestina- le o epatica	12	5,4

Tabella 14-11: Caratteristiche dei pazienti non chirurgici (minimamente invasivo, N=228)

La Tabella 14-13 a pagina 266 fornisce i risultati di questi studi di validazione clinica.

14.1.14.3 Risultati dello studio di validazione clinica - Monitoraggio minimamente invasivo

Un evento ipotensivo, come descritto nella Tabella 14-12 a pagina 266 e nella Tabella 14-13 a pagina 266, viene calcolato identificando un segmento della durata di almeno 1 minuto nel quale tutti i punti dati abbiano MAP < 65 mmHg. Viene scelto come campione un punto dati evento (positivo) 5 minuti prima dell'evento ipotensivo. Se gli eventi ipotensivi consecutivi sono distanti meno di 5 minuti, un campione positivo è definito come il primo campione immediatamente successivo all'evento ipotensivo precedente.

Un evento non ipotensivo, come descritto nella Tabella 14-12 a pagina 266 e nella Tabella 14-13 a pagina 266, viene calcolato identificando segmenti di punti dati tali che il segmento disti almeno 20 minuti da qualsiasi evento ipotensivo e tutti i punti dati di quel segmento abbiano MAP > 75 mmHg. Per ciascuno dei segmenti corrispondenti a eventi non ipotensivi viene preso un punto dati relativo al non-evento (negativo).

Un vero punto positivo, come descritto nella Tabella 14-12 a pagina 266 e nella Tabella 14-13 a pagina 266, è un qualsiasi punto dati evento (positivo) con un valore di HPI maggiore o uguale a una soglia prescelta. La sensibilità è il rapporto tra i veri positivi e il numero totale di eventi (positivi), dove un positivo è definito come un punto dati che si trova al massimo 5 minuti prima di un evento ipotensivo. Un punto falso negativo è un qualsiasi punto dati positivo con valore di HPI inferiore alla soglia.

Un vero punto negativo, come descritto nella Tabella 14-12 a pagina 266 e nella Tabella 14-13 a pagina 266, è un qualsiasi punto dati negativo (non-evento) con un valore di HPI inferiore a una soglia prescelta. La specificità è il rapporto tra i veri negativi e il numero totale di non-eventi (negativi), dove un negativo è definito come un punto dati che si trova a una distanza di almeno 20 minuti da qualsiasi evento ipotensivo. Un punto falso positivo è un qualsiasi punto dati negativo con valore di HPI superiore o uguale alla soglia.

Studio di validazio- ne clinica	Soglia di HPI	PPV [Intervallo di confidenza]	NPV [Intervallo di confidenza]	Specificità (%) [Intervallo di confidenza 95%]	N. veri negati- vi/ N. non- eventi	Sensibilità (%) [Intervallo di confidenza 95%]	N. veri positi- vi/ N. eventi	AUC
(N=52)	85	99,9 (=886/ 887) [99,7, 100,0]	75,1 (=520/ 692) [71,9, 78,4]	99,8 [99,4, 100,0]	520/ 521	83,7 [81,5, 86,0]	886/ 1058	0,95
(N=204)	85	98,3 (=1265/ 1287) [97,6, 99,0]	84,9 (=3709/ 4367) [83,9, 86,0]	99,4 [99,2, 99,7]	3709/ 3731	65,8 [63,7, 67,9]	1265/ 1923	0,88
* Dati in archivio presso Edwards Lifesciences								

Tabella 14-12: Studi di validazione clinica* (pazienti chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)

Tabella 14-13: Studi di validazione clinica* (pazienti non chirurgici monitorati in modo minimamente invasivo)

Set di dati	Soglia di HPI	PPV (%) [Intervallo di confidenza 95%]	NPV (%) [Intervallo di confidenza 95%]	Specificità (%) [Intervallo di confidenza 95%]	N. veri negati- vi/ N. non- eventi	Sensibilità (%) [Intervallo di confidenza 95%]	N. veri positi- vi/ N. eventi	AUC
(N=298)	85	93,1 (=11.683/ 12.550) [92,6, 93,5]	95,5 (=47.623/ 49.851) [95,3, 95,7]	98,2 (=47.623/ 48.490) [98,1, 98,3]	47.623/ 48.490	84,0 (=11.683/ 13.911) [83,4, 84,6]	11.683/ 13.911	0,94
(N=228)	85	86,2 (=19.932/ 23.116) [85,8, 86,7]	96,0 (=79.277/ 82.550) [95,9, 96,2]	96,1 (=79.277/ 82.461) [96,0, 96,3]	79.277/ 82.461	85,9 (=19.932/ 23.205) [85,4, 86,3]	19.932/ 23.205	0,94
* Dati in arch	* Dati in archivio presso Edwards Lifesciences							

La Tabella 14-14 a pagina 267 fornisce la percentuale di occorrenza di eventi ipotensivi e i dati sul tempo dall'evento per un determinato intervallo di HPI nei pazienti chirurgici coinvolti negli studi di validazione clinica ([N=52] linea arteriosa radiale). Questi dati sono presentati utilizzando finestre temporali selezionate in base alla velocità media di sviluppo degli eventi ipotensivi nei pazienti chirurgici. Pertanto, sulla base dei dati degli studi di validazione clinica ([N=52] linea arteriosa radiale), la Tabella 14-14 a pagina 267 presenta i dati relativi a una finestra temporale di 15 minuti per i pazienti chirurgici. Queste analisi vengono eseguite prelevando per ogni paziente dei campioni dal set dei dati di validazione e cercando in avanti nel tempo un evento ipotensivo all'interno di una finestra di ricerca di 15 minuti. Una volta rintracciato un evento ipotensivo per un determinato campione, viene annotato il tempo dall'evento (time-to-event), cioè il tempo trascorso tra il campione e l'evento ipotensivo. Il parametro statistico "tempo dall'evento" corrisponde al tempo medio dall'evento di tutti i campioni per cui è stato individuato un evento nella finestra di ricerca.

La Tabella 14-15 a pagina 268 fornisce la percentuale di occorrenza di eventi ipotensivi e i dati sul tempo dall'evento per un determinato intervallo di HPI nei pazienti non chirurgici coinvolti negli studi di validazione clinica ([N=298] linea arteriosa radiale). Questi dati sono presentati utilizzando finestre temporali selezionate in base alla velocità media di sviluppo degli eventi ipotensivi nei pazienti non chirurgici. Pertanto, sulla base dei dati degli studi di validazione clinica ([N=298] linea arteriosa radiale) inea arteriosa radiale), la Tabella 14-15 a pagina 268 presenta i dati relativi a una finestra temporale di 120 minuti per i pazienti non chirurgici. Queste analisi vengono eseguite

prelevando per ogni paziente dei campioni dal set dei dati di validazione e cercando in avanti nel tempo un evento ipotensivo all'interno di una finestra di ricerca di 120 minuti. Una volta rintracciato un evento ipotensivo per un determinato campione, viene annotato il tempo dall'evento (time-to-event), cioè il tempo trascorso tra il campione e l'evento ipotensivo. Il parametro statistico "tempo dall'evento" corrisponde al tempo medio dall'evento di tutti i campioni per cui è stato individuato un evento nella finestra di ricerca.

La frequenza degli eventi, riportata nella Tabella 14-14 a pagina 267 e nella Tabella 14-15 a pagina 268, è il rapporto tra il numero di campioni per cui è stato individuato un evento all'interno della finestra di ricerca e il numero totale di campioni. Questo parametro viene calcolato per i campioni in ciascuno dei singoli intervalli di HPI compresi tra 10 e 99, come mostrato nella Tabella 14-14 a pagina 267 e nella Tabella 14-15 a pagina 268.

La frazione di allarmi di HPI seguiti da un evento ipotensivo nei pazienti non chirurgici monitorati con linea arteriosa radiale con una finestra temporale di 30 minuti è risultata pari all'86,3% [81,6%, 90,8%] per il primo set di dati di validazione e pari all'85,5% [80,8%, 90,6%] per il secondo set di dati di validazione (N=228). Il PPV (valore di previsione positivo) è definito come il rapporto tra i veri allarmi (seguiti da un evento ipotensivo entro 30 minuti) e il numero totale di allarmi emessi nel periodo di 30 minuti.

ATTENZIONE

Le informazioni sul parametro HPI fornite nella Tabella 14-14 a pagina 267 e nella Tabella 14-15 a pagina 268 sono incluse come riferimento generale e non sono necessariamente rappresentative dell'esperienza del singolo. Prima di iniziare un eventuale trattamento, si raccomanda di eseguire una rivalutazione dell'emodinamica del paziente. Vedere Applicazione clinica a pagina 259.

Intervallo HPI	Frequenza degli eventi (%)	Tempo dall'evento in mi- nuti: mediana [10° percentile; 90° percentile]
10-14	14,2	8,0 [4,7, 12,7]
15-19	16,6	6,7 [3,3, 12,6]
20-24	15,4	7,0 [3,3, 14,0]
25-29	16,9	7,8 [3,7, 13,4]
30-34	22,5	9,0 [3,7, 14,0]
35-39	27,4	8,0 [3,3, 13,3]
40-44	31,8	8,3 [3,0, 13,7]
45-49	40,4	8,3 [3,3, 13,7]
50-54	43,4	7,7 [2,7, 13,3]
55-59	44,3	7,3 [3,0, 13,1]
60-64	57,0	6,7 [2,7, 12,8]
65-69	56,8	5,7 [2,3, 12,3]
70-74	67,2	5,7 [2,0, 11,7]
75-79	81,0	4,7 [2,0, 11,0]
80-84	84,2	5,0 [1,7, 12,3]
85-89	92,9	4,0 [1,7, 10,3]
90-94	95,8	3,7 [1,3, 10,0]
95-99	97,6	1,3 [0,3, 8,0]

Tabella 14-14: Validazione clinica (pazienti chirurgici monitorati in mo-
do minimamente invasivo [N=52])

Intervallo HPI	Frequenza degli eventi (%)	Tempo dall'evento in mi- nuti: mediana [10° percentile; 90° percentile]
10-14	13,8	51,0 [10, 104,0]
15-19	17,2	48,7 [10, 102,3]
20-24	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]

Tabella 14-15: Validazione clinica (pazienti non chirurgici monitorati i
modo minimamente invasivo [N=298])

14.1.15 Validazione clinica in pazienti monitorati in modo non invasivo

Sono stati condotti studi di validazione clinica retrospettiva per valutare le prestazioni diagnostiche di HPI nel prevedere gli eventi ipotensivi e non ipotensivi in pazienti chirurgici e non chirurgici monitorati in modo non invasivo.

14.1.15.1 Pazienti chirurgici

È stato condotto uno studio di validazione clinica retrospettiva per valutare le prestazioni diagnostiche di HPI nel prevedere gli eventi ipotensivi e non ipotensivi. Questo studio ha incluso 252 pazienti chirurgici monitorati in modo non invasivo. La Tabella 14-16 a pagina 269 fornisce i dati demografici dei pazienti. Il numero di segmenti corrispondenti a eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 1605 e il numero totale di segmenti corrispondenti a eventi inclusi nell'analisi è stato 2961 con tutti i segmenti basati sulla pressione sanguigna non invasiva.

Un ulteriore studio di validazione clinica retrospettivo, condotto con 191 pazienti chirurgici, fornisce dati di pazienti monitorati contemporaneamente con tecniche minimamente invasive e non invasive. La Tabella 14-16 a pagina 269 fornisce i dati demografici dei pazienti. Nella Tabella 14-21 a pagina 272 sono presentate le prestazioni di pressione sanguigna non invasiva (NIBP) HPI e linea arteriosa radiale (linea A) HPI nel prevedere gli eventi ipotensivi (definiti dalla linea arteriosa). Il numero di segmenti corrispondenti a eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 1569 e il numero totale di segmenti corrispondenti a eventi non ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 906.

Descrizione	Studio di validazione clinica, pressione sanguigna non invasiva (N=252)	Studio di validazione clinica, pressione sanguigna linea arteriosa radiale e non invasiva (N=191)
Numero di pazienti	252	191
Sesso (maschi)	112	133
Età	54 ± 16	66 ± 12
S. corp.	1,9 ± 0,2	2,0 ± 0,2

Tabella 14-16: Dati demografici dei pazienti (pazienti monitorati in modo non invasivo)

I 252 pazienti chirurgici monitorati mediante pressione sanguigna non invasiva (NIBP) possono essere ulteriormente stratificati per tipo di intervento come riportato nella Tabella 14-17 a pagina 269.

Tipo di intervento	Numero di pazienti	% del totale
Vescica	4	1,6
Patologia cardiaca	2	0,8
Cranio	7	2,8
Occhio	34	13,5
Viso	36	14,3
Apparato gastrointestinale	49	19,4
Sfera ginecologica	30	11,9
Patologia del fegato	5	2,0
Esofago	5	2,0
Patologia ortopedica	16	6,3
Pancreas	4	1,6
Sfera estetica	2	0,8
Retto	2	0,8
Patologia renale	28	11,1
Torace	4	1,6
Patologia sconosciuta	23	9,1
Patologia vascolare	1	0,4
TOTALE	252	100

Tabella 14-17: Caratteristiche degli interventi subiti dai pazienti chirurgici monitorati mediante NIBP (N=252)

I 191 pazienti chirurgici monitorati mediante linea arteriosa radiale e NIBP possono essere ulteriormente stratificati per tipo di intervento come riportato nella Tabella 14-18 a pagina 270.

Tipo di intervento	Numero di pazienti	% del totale
Aneurisma addominale aortico	1	0,5
Riparazione di valvola aortica	2	1,0
Sostituzione della valvola aortica	15	7,9
Intervento al colon	1	0,5
Sostituzione di protesi composita della valvola aortica, radice aortica e aorta ascendente (intervento di Ben- tall)	4	2,1
Citoriduzione chirurgica	1	0,5
Resezione del duodeno	1	0,5
Ripristino della continuità esofagea	2	1,0
Resezione dell'esofago	18	9,4
Fundoplicazione	1	0,5
Intervento alla cistifellea	1	0,5
Epaticodigiunostomìa e colecistectomia	1	0,5
Ernia	1	0,5
Isterectomia	2	1,0
Innesto di bypass aortocoronarico	59	31
Intervento renale	1	0,5
Intervento epatico	14	7,3
Resezione di linfonodi	1	0,5
Riparazione della valvola mitrale	1	0,5
Sostituzione della valvola mitrale	1	0,5
Neurochirurgia	5	2,6
Resezione di pancreas e milza	3	1,6
Intervento al pancreas	23	12
Adenocarcinoma della faringe	1	0,5
Sostituzione della aorta ascendente con preservazio- ne della valvola aortica	2	1,0
Sostituzione della aorta ascendente e dell'arco aortico - Tecnica dell'elephant trunk	1	0,5
Resezione di meningioma	2	1,0
Resezione dell'intestino tenue	1	0,5
Resezione dello stomaco	9	4,7
TAVI transaortico	12	6,3
Riparazione della valvola tricuspide	2	1,0
Chiusura del difetto interventricolare (DIV)	1	0,5
Intervento Wertheim Okabayashi	1	0,5

Tabella 14-18: Caratteristiche chirurgiche dei pazienti monitorati mediante linea arteriosa radiale/NIBP (N=191)

Tipo di intervento	Numero di pazienti	% del totale	
Totale	191	100	

La Tabella 14-21 a pagina 272 fornisce i risultati di questi studi di validazione clinica.

14.1.15.2 Pazienti non chirurgici

È stato condotto uno studio di validazione clinica retrospettiva per valutare le prestazioni diagnostiche di HPI nel prevedere gli eventi ipotensivi e non ipotensivi. Questo studio ha incluso 175 pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo. La Tabella 14-19 a pagina 271 fornisce i dati demografici dei pazienti. Il numero di segmenti corrispondenti a eventi ipotensivi inclusi nell'analisi è stato 1717 e il numero totale di segmenti corrispondenti a otto in potensivi inclusi nell'analisi è stato 7563.

Tabella 14-19: Dati demografici dei pazienti (pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo)

Descrizione	Studio di validazione clinica, pressione san- guigna non invasiva (N=175)		
Numero di pazienti	175		
Sesso (maschi)	109		
Età	60,7 ± 14,6		
S. corp.	2,0 ± 0,3		

I 175 pazienti non chirurgici monitorati con linea arteriosa radiale possono essere ulteriormente suddivisi come indicato nella Tabella 14-20 a pagina 271 di seguito.

Tabella 14-20: Caratteristiche dei pazienti non chirurgici con monitoraggio di NIBP (N=175)

Diagnosi	Numero di pazienti	% del totale
Patologia cardiaca	65	37,1
Patologia cerebrale	2	1,1
Patologia del fegato	2	1,1
Patologia neurologica	43	24,6
Altro	6	3,4
Patologia post-intervento	5	2,9
Patologia polmonare	1	0,6
Patologia renale	1	0,6
Patologia respiratoria	17	9,7
Sepsi	9	5,1
Shock settico	5	2,9
Trauma	4	2,3
Patologia vascolare	15	8,6

La Tabella 14-22 a pagina 273 fornisce i risultati di questi studi di validazione clinica.

14.1.15.3 Risultati dello studio di validazione clinica - Monitoraggio non invasivo

Un evento ipotensivo, come descritto nella Tabella 14-21 a pagina 272 e nella Tabella 14-22 a pagina 273, viene calcolato identificando un segmento della durata di almeno 1 minuto nel quale tutti i punti dati abbiano MAP < 65 mmHg. Viene scelto come campione un punto dati evento (positivo) 5 minuti prima dell'evento ipotensivo. Se gli eventi ipotensivi consecutivi sono distanti meno di 5 minuti, un campione positivo è definito come il primo campione immediatamente successivo all'evento ipotensivo precedente.

Un evento non ipotensivo, come descritto nella Tabella 14-21 a pagina 272 e nella Tabella 14-22 a pagina 273, viene calcolato identificando segmenti di punti dati tali che il segmento disti almeno 20 minuti da qualsiasi evento ipotensivo e tutti i punti dati di quel segmento abbiano MAP > 75 mmHg. Per ciascuno dei segmenti corrispondenti a eventi non ipotensivi viene preso un punto dati relativo al non-evento (negativo).

Un vero punto positivo, come descritto nella Tabella 14-21 a pagina 272 e nella Tabella 14-22 a pagina 273, è un qualsiasi punto dati evento (positivo) con un valore di HPI maggiore o uguale a una soglia prescelta. La sensibilità è il rapporto tra i veri positivi e il numero totale di eventi (positivi), dove un positivo è definito come un punto dati che si trova al massimo 5 minuti prima di un evento ipotensivo. Un punto falso negativo è un qualsiasi punto dati positivo con valore di HPI inferiore alla soglia.

Un vero punto negativo, come descritto nella Tabella 14-21 a pagina 272 e nella Tabella 14-22 a pagina 273, è un qualsiasi punto dati negativo (non-evento) con un valore di HPI inferiore a una soglia prescelta. La specificità è il rapporto tra i veri negativi e il numero totale di non-eventi (negativi), dove un negativo è definito come un punto dati che si trova a una distanza di almeno 20 minuti da qualsiasi evento ipotensivo. Un punto falso positivo è un qualsiasi punto dati negativo con valore di HPI superiore o uguale alla soglia.

Precauzione. In caso di avvisi NIBP HPI, rivedere l'emodinamica del paziente per individuare le cause alla base dell'evento ipotensivo imminente e avviare adeguate misure di trattamento. NIBP HPI può rilevare eventi ipotensivi di linea A con un tasso di accuratezza molto elevato del 98,3%, tuttavia NIBP MAP è in grado di annotare ipotensione di linea A con un'accuratezza pari solo a 81%. Poiché NIBP HPI è usato in assenza di una linea A, l'8,2% delle volte ci saranno eventi ipotensivi imminenti previsti da NIBP HPI non rilevati da NIBP MAP. Gli avvisi di alta priorità NIBP HPI, in assenza di ipotensione rilevata da ClearSight NIBP, hanno un tasso di falsi positivi dell'8,75%.

Studio di validazione clinica	Soglia di HPI	PPV (%) [95% Intervallo di confidenza]	NPV (%) [95% Intervallo di confidenza]	Specificità (%) [95% Intervallo di confidenza]	Sensibilità (%) [95% Intervallo di confidenza]	AUC
NIBP HPI usato per predire NIBP Ipotensione monitorata (N=252)	85	97,3 (=1272/1307) [94,3, 99,2]	89,8 (=2926/3259) [87,5, 91,6]	98,8 (=2926/2961) [97,5, 99,6]	79,3 (=1272/1605) [75,4, 82,2]	0,91
NIBP HPI usato per predire ipotensio- ne monitorata con linea arteriosa radiale (N=191)	85	99,4 (=1247/1255) [98,8, 99,8]	73,6 (=898/1220) [67,6, 78,8]	99,1 (=898/906) [98,4, 99,7]	79,5 (=1247/1569) [75,8, 83]	0,94
* Dati in archivio presso Edwards Lifesciences						

Tabella 14-21: Studi di validazione clinica* (pazienti chirurgici monitorati in modo non invasivo)

Studio di validazione clinica	Soglia di HPI	PPV (%) [95% Intervallo di confidenza]	NPV (%) [95% Intervallo di confidenza]	Specificità (%) [95% Intervallo di confidenza]	Sensibilità (%) [95% Intervallo di confidenza]	AUC
NIBP (N=175)	85	99,7 (=1467/1472) [99,4, 100,0]	96,8 (=7568/7818) [96,4, 97,2]	99,9 (=7568/7573) [99,9, 100,0]	85,4 (=1467/1717) [83,8, 87,1]	0,93
* Dati in archivio presso Edwards Lifesciences						

Tabella 14-22: Studi di validazione clinica* (pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo)

Nota

La sensibilità e la specificità di NIBP HPI restano simili quando esaminate a diversi punti durante la durata dei casi fino a un massimo di 8 ore. NIBP HPI possono prevedere l'ipotensione senza uno scostamento significativo nell'accuratezza nel tempo d'uso previsto massimo di 8 ore per i metodi con singola o doppia fascetta.

La Tabella 14-23 a pagina 274 fornisce la percentuale di occorrenza di eventi ipotensivi e i dati sul tempo dall'evento per un determinato intervallo di HPI per i pazienti nello studio di validazione clinica (N=252). Questi dati sono presentati utilizzando finestre temporali selezionate in base alla velocità media di sviluppo degli eventi ipotensivi nei pazienti chirurgici monitorati in modo non invasivo. Pertanto, sulla base dei dati degli studi di validazione clinica (N=252), la Tabella 14-23 a pagina 274 presenta i dati relativi a una finestra temporale di 15 minuti per i pazienti chirurgici. Questa analisi viene eseguita prelevando per ogni paziente dei campioni dal set dei dati di validazione e cercando in avanti nel tempo un evento ipotensivo all'interno di una finestra di ricerca di 15 minuti. Una volta rintracciato un evento ipotensivo per un determinato campione, viene annotato il tempo dall'evento (time-to-event), cioè il tempo trascorso tra il campione e l'evento ipotensivo. Il parametro statistico "tempo dall'evento" corrisponde al tempo medio dall'evento di tutti i campioni per cui è stato individuato un evento nella finestra di ricerca.

La Tabella 14-24 a pagina 275 fornisce la percentuale di occorrenza di eventi ipotensivi e i dati sul tempo dall'evento per un determinato intervallo di HPI nei pazienti non chirurgici coinvolti nello studio di validazione clinica (NIBP [N=175]). Questi dati sono presentati utilizzando finestre temporali selezionate in base alla velocità media di sviluppo degli eventi ipotensivi nei pazienti non chirurgici. Pertanto, sulla base dei dati degli studi di validazione clinica (NIBP [N=175]), la Tabella 14-24 a pagina 275 presenta i dati relativi a una finestra temporale di 120 minuti per i pazienti non chirurgici. Queste analisi vengono eseguite prelevando per ogni paziente dei campioni dal set dei dati di validazione e cercando in avanti nel tempo un evento ipotensivo all'interno di una finestra di ricerca di 120 minuti. Una volta rintracciato un evento ipotensivo per un determinato campione, viene annotato il tempo dall'evento (time-to-event), cioè il tempo trascorso tra il campione e l'evento ipotensivo. Il parametro statistico "tempo dall'evento" corrisponde al tempo medio dall'evento di tutti i campioni per cui è stato individuato un evento nella finestra di ricerca.

La frequenza degli eventi, riportata nella Tabella 14-23 a pagina 274 e nella Tabella 14-24 a pagina 275, è il rapporto tra il numero di campioni per cui è stato individuato un evento all'interno della finestra di ricerca e il numero totale di campioni. Questo parametro viene calcolato per i campioni in ciascuno dei singoli intervalli di HPI compresi tra 10 e 99, come mostrato nella Tabella 14-23 a pagina 274 e nella Tabella 14-24 a pagina 275.

La Figura 14-11 a pagina 276 mostra i tassi di eventi in formato grafico per NIBP HPI e HPI minimamente invasivo per i pazienti nello studio di validazione clinica (N=191).

ATTENZIONE

Le informazioni sul parametro HPI fornite nella Tabella 14-23 a pagina 274 e nella Tabella 14-24 a pagina 275 sono incluse come riferimento generale e non sono necessariamente rappresentative dell'esperienza del singolo. Prima di iniziare il trattamento, si raccomanda di rivalutare l'emodinamica del paziente. Vedere Applicazione clinica a pagina 259.

Intervallo HPI	Frequenza degli eventi (%)	Tempo dall'evento in mi- nuti: mediana [10° percentile; 90° percentile]
10-14	22,5	7,7 [3,3, 13,3]
15-19	23,7	7,7 [3,3, 13,7]
20-24	25,3	7,3 [2,8, 13,3]
25-29	23,4	7,0 [3,0, 13,0]
30-34	25,8	6,7 [2,7, 13,0]
35-39	29,0	6,7 [2,7, 13,3]
40-44	34,0	7,0 [2,3, 13,3]
45-49	35,4	6,7 [2,3, 13,0]
50-54	37,2	6,3 [2,3, 12,7]
55-59	38,8	7,0 [2,0, 12,7]
60-64	42,5	6,3 [2,0, 12,7]
65-69	48,2	5,7 [1,7, 12,7]
70-74	54,1	5,7 [1,7, 12,7]
75-79	60,8	5,0 [1,7, 12,0]
80-84	69,3	5,3 [1,3, 12,3]
85-89	82,8	4,3 [1,3, 11,7]
90-94	94,8	3,0 [1,0, 10,7]
95-99	97,7	1,3 [0,3, 8,0]

Tabella 14-23: Validazione clinica (pazienti chirurgici monitorati in modo non invasivo [N=252])

Intervallo HPI	Frequenza degli eventi (%)	Tempo dall'evento in mi- nuti: mediana [10° percentile; 90° percentile]
10-14	23,8	19,7 [3,3, 67,2]
15-19	33,9	20,3 [3,3, 81,0]
20-24	40,0	17,3 [2,7, 78,9]
25-29	45,7	16,3 [2,3, 65,3]
30-34	51,9	15,0 [1,7, 62,3]
35-39	56,5	11,0 [1,3, 55,0]
40-44	64,4	9,7 [1,3, 48,7]
45-49	66,4	8,7 [1,0, 44,7]
50-54	69,2	7,7 [1,0, 46,7]
55-59	70,0	7,0 [0,7, 44,2]
60-64	69,7	6,7 [0,7, 38,7]
65-69	75,2	5,7 [0,7, 34,0]
70-74	78,4	5,7 [0,7, 35,0]
75-79	88,6	5,0 [0,7, 34,3]
80-84	96,5	4,2 [0,7, 18,7]
85-89	98,8	4,0 [0,7, 14,3]
90-94	99,9	3,7 [0,7, 14,0]
95-99	100,0	2,3 [0,3, 11,3]

Tabella 14-24: Validazione clinica (pazienti non chirurgici monitorati in modo non invasivo [N=175])



Figura 14-11: Tasso di eventi per NIBP HPI (blu) e HPI minimamente invasivo (rosso) [N=191] Nota: la linea tratteggiata scura rappresenta la linea dell'identità

14.1.16 Dati clinici aggiuntivi

14.1.16.1 Disegno dello studio

È stato effettuato uno studio in aperto, multicentrico, prospettico, a braccio singolo, sulla prevenzione e trattamento dell'ipotensione in pazienti sottoposti a monitoraggio della pressione arteriosa con la funzione Acumen Hypotension Prediction Index (studio HPI) per comprendere in profondità l'impatto che la funzione HPI, con la disponibilità delle informazioni emodinamiche del paziente, potrebbe avere nell'individuare instabilità emodinamica e nella riduzione di ipotensione intraoperatoria nella chirurgia non cardiaca. Il gruppo di confronto era un gruppo di controllo storico retrospettivo (N=22.109) con dati a livello di paziente provenienti da un gruppo di consorzi accademici senza scopo di lucro, il Multicenter Perioperative Outcomes Group (MPOG), che raccoglie dati perioperativi negli ospedali statunitensi. Tutti i soggetti dello studio sono stati trattati con una linea arteriosa.

L'obiettivo principale dello studio HPI era determinare se l'utilizzo della funzione HPI Acumen per guidare la gestione emodinamica intraoperatoria nella chirurgia non cardiaca riduce la durata dell'ipotensione intraoperatoria (IOH, definita come MAP < 65 mmHg per almeno 1 minuto) rispetto a un gruppo di controllo retrospettivo storico. La durata dell'IOH è stata misurata allo stesso modo per la coorte di controllo MPOG e la coorte prospettica dello studio HPI. Tutti gli eventi di IOH sono stati misurati e registrati. Per un soggetto con più eventi IOH, gli eventi sono stati misurati individualmente e combinati durante il tempo totale dell'intervento per ciascun paziente, per ottenere una misura della durata totale della IOH. L'unica differenza è che i dati per la coorte MPOG sono stati forniti in intervalli di un minuto e per la coorte prospettica sono stati forniti in intervalli di 20 secondi.

Lo studio HPI era uno studio a braccio singolo, non cieco, condotto su 485 soggetti idonei (460 soggetti cardine e 25 casi roll-in aggiuntivi) in 11 cliniche negli Stati Uniti. Non sono stati arruolati più di 97 soggetti (20% della popolazione totale) per clinica. Le stesse cliniche che hanno contribuito al gruppo di controllo storico sono state studiate prospetticamente per determinare se l'utilizzo della funzione HPI Acumen per predire ipotensione entro 15 minuti da un evento effettivo può ridurre la durata media della IOH almeno del 25% [11].

Criteri di inclusione ed esclusione. Soggetti potenziali sono stati esclusi dalla partecipazione allo studio se durante il processo di screening e arruolamento è stato determinato che erano stati soddisfatti i seguenti criteri di inclusione ed esclusione. La Tabella 14-25 a pagina 277 e la Tabella 14-26 a pagina 278 elencano i criteri di inclusione ed esclusione applicati durante lo studio. A causa dei dati disponibili per i soggetti dei gruppi MPOG, vi sono lievi differenze nei criteri di inclusione ed esclusione sono la determinazione dello sperimentatore di un intervento chirurgico non cardiaco a rischio moderato o alto e l'identificazione del ricovero notturno programmato. Le differenze specifiche rilevanti tra i due criteri di esclusione elencati sono: pazienti con conferma di gravidanza/allattamento, shunt intracardiaci noti clinicamente importanti e malattia della valvola aortica e mitrale nota da moderata a grave.

Crit	eri di inclusione	Crit	eri di esclusione
1.	Consenso informato scritto	1.	Partecipazione a un altro studio (interventistico)
2.	Età ≥ 18 anni	2.	Controindicazione al monitoraggio invasivo della
3.	Stato fisico ASA 3 o 4		pressione sanguigna
4.	Chirurgia non cardiaca a rischio moderato o alto (ad esempio, ortopedica, spinale, urologica e chi-	3.	Paziente con conferma di gravidanza e/o in allat- tamento
	rurgia generale)	4.	Chirurgia d'urgenza
5.	Monitoraggio della pressione pianificato con una	5.	Shunt intracardiaci noti clinicamente importanti
6.	linea arteriosa Anestesia generale	6.	Paziente in cui un target MAP intraoperatorio sarà < 65 mmHg
7.	La durata dell'intervento chirurgico dovrebbe essere \ge 3 ore dall'induzione	7.	Stenosi aortica nota con area della valvola $\leq 1,5 \text{ cm}^2$
8.	Ricovero notturno programmato	8.	Rigurgito aortico noto da moderato a grave
		9.	Rigurgito mitralico noto da moderato a grave
		10.	Stenosi mitralica nota da moderata a grave
		11.	Paziente o tipo di procedura chirurgica nota co- me limitazione SVV (ad es., volume corrente < 8 ml/kg di peso ideale teorico, ventilazione spontanea, aritmia cardiaca persistente, fibrilla- zione atriale nota, chirurgia a torace aperto, rap- porto frequenza cardiaca/frequenza respiratoria (FC/FR) < 3,6)
		12.	Fibrillazione atriale persistente attuale
		13.	Insufficienza cardiaca congestizia acuta nota
		14.	Craniotomia
		15.	Chirurgia delle ustioni
		16.	Pazienti con contropulsatore aortico (IABP) o di- spositivo/i di assistenza ventricolare
		17.	Trasferimento del paziente dalla terapia intensiva che richiede più agenti vasoattivi e diagnosi nota di sepsi attiva in corso
1			

Tabella 14-25: Criteri di selezione dei potenziali soggetti HPI

Crit	eri di inclusione	Criteri di esclusione		
1. 2. 3.	Ricezione di cure presso un istituto che prevede di partecipare allo studio prospettico del soft- ware Hypotension Prediction Index Data dell'intervento compresa tra il 1 gennaio e il 31 dicembre 2017 Pazienti adulti di età pari o superiore a 18 anni	1. 2.	Pressione arteriosa media al basale < 65 mmHg (come riferimento è stata determinata una misu- razione della pressione sanguigna ottenuta nel- l'immediato periodo preoperatorio, o la prima pressione sanguigna intraoperatoria valida) Uso intraoperatorio di più di un'infusione vasoat-	
4.	Ricovero elettivo in giornata o in regime di rico- vero		tiva (fenilefrina, norepinefrina, vasopressina, do- pamina, dobutamina o epinefrina)	
5.	Stato fisico 3 o 4 della American Society of Anes- thesiologists (ASA)	3. 4.	Chirurgia d'urgenza Chirurgia cardiaca (pompa accesa o spenta), sbri-	
6.	Anestesia generale		gliamento da ustione o chirurgia intracranica	
7.	Monitoraggio della pressione sanguigna utiliz- zando un monitoraggio invasivo della linea arte- riosa per > 75% dei casi (per tenere conto delle li- nee arteriose posizionate dopo l'induzione)			
8.	Durata del caso (definita da paziente in camera a paziente fuori orario) ≥ 180 minuti			

Tabella 14-26: Criteri di selezione dei pazienti di controllo storico MPOG

L'incidenza di IOH nel gruppo MPOG era dell'88% (n=19.445/22.109) e le date del trattamento erano comprese tra il 1 gennaio e il 31 dicembre 2017. Le date di arruolamento per il gruppo HPI erano comprese tra il 16 maggio 2019 e il 24 febbraio 2020. L'endpoint secondario di efficacia era la determinazione dell'area totale sotto la curva del tempo e della MAP per tutti i periodi di tempo per i quali MAP < 65 mmHg in ciascun soggetto. Questo endpoint è correlato alla durata ed è stata presentata un'analisi descrittiva di questo endpoint con la media, la deviazione standard (DS), la mediana, il minimo e il massimo.

L'endpoint primario di sicurezza era la percentuale di eventi avversi gravi che includevano eventi perioperatori, complicanze postoperatorie ed eventi avversi gravi correlati al dispositivo. L'obiettivo secondario di questo studio (endpoint secondario di sicurezza) era determinare se la guida fornita dalla funzione HPI Acumen riducesse una misura composita delle complicanze come indicato di seguito.

- Episodi postoperativi di arresto cardiaco non fatale
- Decesso in ospedale
- Ictus
- Malattia renale acuta (AKI) entro 30 giorni dalla procedura
- Lesione del miocardio dopo chirurgia non cardiaca (MINS) entro 30 giorni dalla procedura

14.1.16.2 Dati demografici dei pazienti

La Tabella 14-27 a pagina 278 e la Tabella 14-28 a pagina 279 forniscono un riepilogo delle informazioni demografiche dei pazienti disponibili per la coorte clinica prospettica (HPI) e la coorte di controllo storico (MPOG), nonché i tipi di procedura a cui sono stati sottoposti i soggetti nella coorte HPI.

Descrizione		HPI (intenzione di tratta- mento)	HPI (set di analisi comple- to)	MPOG (set di analisi comple- to)
Numero di pazienti		460	406*	22.109
Sesso	Maschio	51,7 (n=238)	53,0 (n=215)	57,8 (n=12779)
	Femmina	48,3 (n=222)	47,0 (n=191)	42,2 (n=9330)
Età (anno)	media ± DS	63,0 ± 12,97	62,8 ± 13,0	65,3 ± 13,8

Tabella 14-27: Dati demografici dei pazienti (studio MPOG)

Descrizione		HPI (intenzione di tratta- mento)	HPI (set di analisi comple- to)	MPOG (set di analisi comple- to)
	Mediana (min-max)	65 (19-94)	65 (19-89)	65 (18-90)
IMC	Mediana	28,09	28,09	28,1
	(25º e 75º percentile)	(24,37, 32,81)	(24,41, 32,86)	(24,2, 32,9)
Punteggio dell'ASA	11**	0,2 (n=1)	0,25 (n=1)	0,0 (n=0)
	Ш	91,5 (n=421)	92,1 (n=374)	80,83 (n=17.870)
	IV	8,0 (n=37)	7,6 (n=31)	19,17 (n=4.239)
	Non specificato	0,2 (n=1)	0,0 (n=0)	0,0 (n=0)
Durata dell'intervento	media ± DS	338,1 ± 145,4	363,6 ± 134,0	355,2 ± 145,8
(minuti, N=458)	Mediana	315,5	336	317
	(25º e 75º percentile)	(235, 416)	(262, 430)	(245, 427)
		(n=458)		

* Il set di analisi completo (FAS) rappresenta quei soggetti della popolazione Intenzione di trattamento (ITT) che si sono sottoposti a un intervento della durata di \ge 3 ore.

** Il soggetto ASA II è stato identificato come deviazione dal protocollo, ma non è stato escluso dalle popolazioni ITT e FAS in quanto ha soddisfatto i criteri stabiliti (durata dell'intervento > 3 ore e dati di monitoraggio emodinamico). Il soggetto è stato incluso nelle analisi di efficacia e sicurezza, sebbene per i criteri di inclusione/esclusione non avrebbe dovuto essere arruolato nello studio.

Tabella 14-28: Tipo di procedura (HPI)

Tipo di procedura	% (n/N)
Chirurgia spinale	18,5 (85/460)
Resezione epatica	13,7 (63/460)
Procedura di Whipple	10,0 (46/460)
Chirurgia vascolare maggiore	8,5 (39/460)
Altro	8,5 (39/460)
Nefrectomia	5,7 (26/460)
Altri interventi di chirurgia genitourinaria	5,4 (25/460)
Cistectomia	5,0 (23/460)
Pancreasectomia	5,0 (23/460)
Trapianto renale	4,3 (20/460)
Chirurgia della testa e del collo	3,9 (18/460)
Chirurgia oncologica combinata complessa (inclusi 2 o più organi distinti)	3,0 (14/460)
Laparotomia esplorativa	3,0 (14/460)
Colectomia	2,8 (13/460)
Adrenalectomia	2,6 (12/460)
Gastrectomia	2,0 (9/460)
Altri interventi di chirurgia gastrointestinale	2,0 (9/460)
Chirurgia di revisione dell'anca	1,7 (8/460)
Prostatectomia	1,7 (8/460)

Tipo di procedura	% (n/N)
HIPEC	1,3 (6/460)
Isterectomia con citoriduzione chirurgica	1,3 (6/460)
Colecistectomia	0,9 (4/460)
Reintervento ortopedico	0,9 (4/460)
Splenectomia	0,9 (4/460)
Chirurgia bariatrica	0,4 (2/460)
Trapianto di fegato	0,4 (2/460)
Sigmoidectomia	0,4 (2/460)
Non specificata	0,2 (1/460)

I tipi di intervento del gruppo MPOG sono stati determinati dal raggruppamento della terminologia procedurale corrente (CPT). Il gruppo MPOG includeva interventi di chirurgia della testa e del collo, intra ed extratoracica, spinale e del midollo spinale, all'addome superiore o inferiore, urologica, ginecologica, all'apparato genitale maschile, chirurgia del bacino, dell'anca/gamba/piede, della spalla/braccio/mano, radiologia interventistica, chirurgia ostetrica e altre procedure.

La Tabella 14-29 a pagina 280 mostra un confronto tra i tipi di interventi chirurgici per i tipi di intervento dei gruppi HPI e MPOG come determinato dal raggruppamento CPT.

Tipo di intervento	HPI		MPOG		
	Numero di pazienti	Percentuale del to- tale	Numero di pazienti	Percentuale del to- tale	
Testa e collo	18	3,4	2024	10,2	
Chirurgia toracica	0	0	3257	16,5	
Chirurgia spinale	85	16,2	3331	16,8	
Chirurgia all'addome superiore	157	29,9	3838	19,4	
Chirurgia all'addome inferiore	40	7,6	1314	6,6	
Chirurgia urologica	114	21,7	2017	10,2	
Chirurgia ginecologica/ostetrica	20	3,8	190	1,0	
Chirurgia ortopedica	12	2,3	2224	11,2	
Chirurgia vascolare maggiore	39	7,4	0	0	
Altro	40	7,6	1596	8,1	
Nota: la durata IOH per tipo di inte	, rvento chiruraico non è	disponibile per la popol	, azione MPOG.	1	

Tabella 14-29: Tipo di intervento secondo il raggruppamento CPT

14.1.16.3 Risultati dello studio

La Tabella 14-30 a pagina 281 fornisce i risultati dell'analisi delle caratteristiche operative del ricevitore (ROC) per tutti i soggetti HPI con i dati disponibili per l'analisi (N=482). L'analisi ROC presentata nella Tabella 14-30 a pagina 281 è identica all'analisi eseguita per gli studi di validazione clinica, presentata in precedenza nella Tabella 14-12 a pagina 266 e nella Tabella 14-13 a pagina 266. Per una descrizione dettagliata di come gli eventi ipotensivi, gli eventi non ipotensivi, la sensibilità e la specificità sono definiti e calcolati nella Tabella 14-30 a pagina 281, vedere Risultati dello studio di validazione clinica - Monitoraggio minimamente invasivo a pagina 265.

Soglia HPI	PPV (%) [95% Intervallo di confidenza]	NPV (%) [95% Intervallo di confidenza]	Specificità (%) [95% Intervallo di confidenza]	Sensibilità (%) [95% Intervallo di confidenza]	AUC		
85	98,4 (= 821/834) [97,6; 99,3]	90,3 (= 6782/7507) [89,7; 91,0]	99,8 (= 6782/6795) [99,7; 99,9]	53,1 (= 821/1546) [50,6; 55,6]	0,84		
* Dati in archivio presso Edwards Lifesciences							

Tabella 14-30: Caratteristiche operative del ricevitore (ROC) per i soggetti HPI (N=482)*

Efficacia. Lo studio HPI è stato progettato per valutare la capacità della funzione HPI Acumen, come strumento di supporto alle decisioni, di ridurre la durata della IOH almeno del 25% nei pazienti chirurgici che richiedono un monitoraggio emodinamico avanzato. Un episodio di ipotensione intraoperatoria (IOH) è stato definito come pressione arteriosa media (MAP) inferiore a 65 per tre (3) o più eventi consecutivi di 20 secondi per ciascun soggetto, in tutte le cliniche.

L'endpoint primario di efficacia è una media ponderata delle medie della clinica e delle deviazioni standard combinate nella stessa proporzione di soggetti inclusi nella coorte MPOG. Questa media ponderata e la sua deviazione standard adeguatamente calcolata sono state confrontate con le stime ottenute dai soggetti della coorte MPOG.

Lo studio HPI ha raggiunto il suo endpoint primario di efficacia. I soggetti HPI cardine del set di analisi completo hanno registrato una durata IOH media di 11,97 \pm 13,92 minuti rispetto alla IOH media del controllo storico MPOG di 28,20 \pm 42,60 minuti. La Tabella 14-31 a pagina 281 dimostra che questo risultato è stato una riduzione del 57,6% rispetto al controllo storico MPOG (p < 0,0001). Se si considerano i casi in cui non si sono verificati episodi di IOH durante l'intervento chirurgico, si è verificata una riduzione della IOH del 65% (p < 0,0001).

Statistiche	HPI (soggetti = 406)	MPOG (soggetti = 22.109)	Valore p
Misura del campione (n)	293	19.446	
Minuti IOH totali	3508	548.465	
Media IOH (minuti)**	11,97	28,20	< 0,0001*
DS IOH	13,92	42,60	

Tabella 14-31: Durata media della IOH - Endpoint primario di efficacia

Nota: IOH stimata con metodo standard; DS stimata con metodo in pool (soggetto cardine con episodio IOH nel braccio di prova).

Metodo standard: l'episodio IOH è definito con almeno tre osservazioni consecutive con MAP < 65. Soggetti cardine FAS, con intervento chirurgico della durata di almeno 3 ore.

* Nell'analisi è stato utilizzato il t-test per varianze disuguali unilaterali. L'alfa nominale per il test è 0,025.

** Quando i dati della coorte HPI sono stati analizzati utilizzando un intervallo di 60 secondi, la durata media della IOH è leggermente aumentata da 11,97 a 12,59 e resta statisticamente significativamente diversa dalla media della IOH MPOG di 28,20 con un valore p < 0,0001.

I risultati dell'endpoint secondario di efficacia, la determinazione dell'area totale sotto la curva del tempo (AUC) e la MAP per tutti i periodi di tempo per i quali MAP < 65 mmHg in ciascun soggetto, sono inclusi nella Tabella 14-32 a pagina 281.

Categoria di studio	Soggetto	Media AUC (min* mmHg)	AUC DS (min* mmHg)	Mediana AUC (min* mmHg)	Intervallo AUC (min* mmHg)	AUC Q3-Q1 (min* mmHg)
Tutti i soggetti cardine	457	46,38	82,75	16,67	833,00	54,00
Tutti i soggetti cardine con almeno un episodio	328	64,63	91,46	32,33	832,00	68,00

Tabella 14-32: Ipotensione intraoperativa AUC - ITT, soggetti cardine

Categoria di studio	Soggetto	Media AUC (min* mmHg)	AUC DS (min* mmHg)	Mediana AUC (min* mmHg)	Intervallo AUC (min* mmHg)	AUC Q3-Q1 (min* mmHg)	
Tutti i soggetti cardine sottoposti a intervento chirurgico della durata ≥ 3 ore	406	47,07	85,30	16,83	833,00	51,00	
Tutti i soggetti cardine sottoposti a intervento chirurgico della durata ≥ 3 ore e almeno un epi- sodio di IOH	293	65,23	94,36	32,00	832,00	62,67	
Tutti i soggetti cardine sottoposti a intervento chirurgico della durata < 3 ore	51	40,89	58,94	12,33	291,00	71,33	
Tutti i soggetti cardine sottoposti a intervento chirurgico della durata < 3 ore e almeno un epi- sodio di IOH	35	59,58	62,94	37,00	290,00	73,33	
Nota: metodo standard: l'episodio di IOH è definito con almeno tre osservazioni consecutive con MAP < 65.							

Soggetti ITT cardine, con durata dell'intervento chirurgico valida.

È stata effettuata un'analisi per valutare l'efficacia di HPI nella riduzione della IOH quando stratificata per livello di MAP. La durata della IOH è stata confrontata tra il gruppo HPI e il gruppo MPOG stratificato per livello MAP compreso tra 50 e 70 mmHg, utilizzando il metodo di calcolo standard. La Tabella 14-33 a pagina 282 mostra che a tutti i livelli di MAP ad eccezione di MAP < 50, la durata media della IOH nei soggetti dello studio HPI era statisticamente significativamente inferiore a quella riportata per ciascun livello di MAP di MPOG.

Valore MAP	Statistiche	HPI (soggetti = 406)	MPOG (soggetti = 22.109)	Valore p
MAP < 50	Misura del campione (n)	28	8555	
	Minuti IOH totali	97	35.790	
	Media IOH (minuti)	3,45	4,20	0,1967
	DS IOH	3,56	13,10	
MAP < 55	Misura del campione (n)	84	12.484	
	Minuti IOH totali	341	80.115	
	Media IOH (minuti)	4,06	6,40	< 0,0001
	DS IOH	4,30	15,40	
MAP < 60	Misura del campione (n)	188	16.561	
	Minuti IOH totali	1098	212.362	
	Media IOH (minuti)	5,84	12,80	< 0,0001
	DS IOH	7,31	24,10	
MAP < 65	Misura del campione (n)	293	19.446	
	Minuti IOH totali	3508	548.465	
	Media IOH (minuti)	11,97	28,20	< 0,0001
	DS IOH	13,92	42,60	

Tabella 14-33: Efficacia stratificata per livello di MAP, studio HPI a confronto con il controllo storico MPOG

Valore MAP	Statistiche	HPI (soggetti = 406)	MPOG (soggetti = 22.109)	Valore p
MAP < 70	Misura del campione (n)	375	20.986	
	Minuti IOH totali	10.241	1.185.983	
	Media IOH (minuti)	27,31	56,50	< 0,0001
	DS IOH	28,79	70,40	
Nota: metodo standard: l	l'episodio di IOH è definito con alm	eno tre osservazioni conse	cutive con MAP < valore d	i MAP che defini-

Nota: metodo standard: l'episodio di IOH è definito con almeno tre osservazioni consecutive con MAP < valore di MAP che definisce la IOH. Sono inclusi i soggetti FAS cardine con durata dell'intervento chirurgico di almeno 3 ore. Il t-test dello studente è stato applicato come specificato nel piano di analisi statistica (SAP).

Durante lo studio clinico, la riduzione della durata dell'ipotensione intraoperatoria dipendeva dal giudizio clinico su quando, cosa e come il trattamento veniva somministrato con la guida del parametro HPI e dello screening secondario HPI. I tipi di intervento includevano: colloide, cristalloide, emoderivati, vasopressori e inotropi. Di particolare interesse è stato il confronto del pattern di frequenza dei soggetti e dell'intervento in base alla soglia HPI, ovvero quando il parametro HPI prevedeva un'instabilità emodinamica (HPI > 85). Vedere la Tabella 14-34 a pagina 283. Questi dati suggeriscono che l'HPI ha aggiunto valore fornendo un avviso e informazioni attraverso lo schermo secondario che ha consentito al medico di implementare interventi più tempestivi e appropriati.

Тіро	Gruppo		Partecipa	nte allo stud	dio		Caso d	i intervento	
Intervento	HPI	N	n	n/N (%)	Valore p ^a	N	n	n/N (%)	Valore p ^b
Colloide	HPI > 85	78	58	74,4	0,0004	134	87	64,9	< 0,0001
	HPI ≤ 85	78	36	46,2		134	47	35,1	
Cristalloide	HPI > 85	163	134	82,8	< 0,0001	360	250	69,4	< 0,0001
	HPI ≤ 85	163	80	49,1		360	110	30,6	
Emoderivati	HPI > 85	24	18	75,0	0,0781	56	34	60,7	0,0245
	HPI ≤ 85	24	12	50,0		56	22	39,3	
Vasopressore	HPI > 85	307	277	90,2	< 0,0001	1604	1156	72,1	< 0,0001
	HPI ≤ 85	307	189	61,6		1604	448	27,9	
Inotropo	HPI > 85	87	72	82,8	< 0,0001	187	131	70,1	< 0,0001
	HPI ≤ 85	87	39	44,8		187	56	30,0	

Tabella 14-34: Schema di frequenza dei soggetti e dei casi di intervento per soglia HPI

a, b: valore p dal modello di regressione logistica con HPI \leq 85 come riferimento, a: soggetto, b: caso di intervento. N = soggetti totali o casi di intervento totali, n = soggetti o casi con intervento.

Sicurezza. La funzione HPI Acumen si è dimostrata sicura se utilizzata in pazienti chirurgici che richiedono un monitoraggio emodinamico avanzato.

- Non vi sono stati soggetti con eventi giudicati correlati alla funzione HPI Acumen.
- Non si sono verificati eventi avversi da farmaci o eventi avversi gravi correlati alla funzione HPI Acumen.
- Non si sono verificati eventi avversi da farmaci (0%) correlati alla funzione HPI.
- Non si sono verificati decessi correlati o meno alla funzione HPI.

L'endpoint secondario di sicurezza è una statistica descrittiva che era un composto di eventi avversi postoperatori a 30 giorni nella popolazione dei casi completati (CC). La Tabella 14-35 a pagina 284 mostra le componenti dell'endpoint composito postoperatorio a 30 giorni per la popolazione dei casi completati (CC). I risultati dimostrano che il tasso di eventi compositi è stato del 4,75% (eventi compositi = 19 [IC 95%: 2,88; 7,32]), con un soggetto che ha sperimentato più di uno dei singoli elementi compositi. I dati di sicurezza raccolti per il

braccio MPOG includevano la mortalità (375, 1,83%), AKI stadio 1 (2068, 9,35%), AKI stadio 2 (381, 1,72%), AKI stadio 3 (152, 0,69%) e lesione del miocardio [MINS] (178, 0,81%).

Endpoint di analisi	Even	to EA	POD	(giorni post-oper	atori)
	Eventi n (%)	IC al 95%	Media	Mediana	Intervallo
Arresto cardiaco postoperatorio non fatale	1 (0,25)	0,01; 1,38	2,00	2,00	2; 2
Decesso in ospedale	0 (0,00)	0,00; 0,92	N/D	N/D	N/D
lctus	0 (0,00)	0,00; 0,92	N/D	N/D	N/D
Malattia renale acuta: totale	16 (4,00)	2,30; 6,41	5,94	1,00	0; 27
Malattia renale acuta: stadio 1	11 (2,75)	1,38; 4,87	6,82	1,00	0; 27
Malattia renale acuta: stadio 2	3 (0,75)	0,15; 2,18	6,33	7,00	2; 10
Malattia renale acuta: stadio 3	2 (0,50)	0,06; 1,79	0,50	0,50	0; 1
Lesione del miocardio (MINS)	3 (0,75)	0,15; 2,18	1,67	1,00	0; 4
CC = gruppo completo (valutabile), I	C = intervallo di col	nfidenza, giorni po	stoperatori (POD) :	- = AESTDT-SGDT	

Tabella 14-35: Studio HPI - componenti dell'endpoint composito postoperatorio a 30 giorni - popolazione di analisi CC (soggetti cardine, n=400)

L'analisi della popolazione ITT (n=460) ha prodotto 3 casi (0,066%) di lesione del miocardio (MINS) e 17 casi (3,7%) di malattia renale acuta (AKI).

La durata della degenza in ospedale e la terapia intensiva per la coorte HPI è mostrata nella Tabella 14-36 a pagina 284.

Endpoint	n	Media	Mediana	Inter	vallo	IC esatt	o al 95%
				Min	Max	Inferiore	Superiore
Durata della degenza (LOS) in ospedale (giorni)	455	6,8	5,3	0,3	50,5	6,2	7,3
Durata della degenza (LOS)	151	2.7	2.0	0.1	27.0	2.2	3.1

Tabella 14-36: Durata della degenza

14.1.16.4 Riepilogo dello studio

in terapia intensiva (giorni)

Questi risultati dimostrano una sostanziale riduzione della IOH media coerente nella maggior parte delle cliniche. La maggior parte delle cliniche ha avuto una riduzione > 25% della durata media della IOH, con tutte le cliniche tranne una superiori al 35%, che vanno da una riduzione media della IOH dal 23% al 72%. I risultati dello studio hanno mostrato una riduzione della durata della IOH a 11,97 minuti (DS 13,92), che rappresenta una riduzione del 57,6% (p < 0,0001). Questa riduzione è clinicamente rilevante, poiché la IOH della durata di almeno 1 minuto è stata associata a complicanze e morbilità perioperatorie come AKI, MINS e ictus [12].

Le analisi di sensibilità, inclusa la revisione del pooling dei centri di studio, dei fattori di confondimento e dei soggetti esclusi dalla coorte ITT, non hanno modificato sostanzialmente questo risultato clinicamente rilevante di riduzione dell'ipotensione intraoperatoria media (IOH).

I risultati dimostrano che la funzione HPI Acumen si è rivelata sicura se utilizzata in pazienti chirurgici che richiedono un monitoraggio emodinamico avanzato, senza eventi avversi correlati al dispositivo. Inoltre, il tasso di eventi compositi del 4,75% (eventi compositi = 19 [IC 95%: 2,88, 7,32]) è basso se si considera che i soggetti erano di stato fisico ASA 3 e 4 sottoposti a chirurgia non cardiaca.

In questo disegno dello studio di confronto prospettico-storico non cieco, è stato dimostrato che la IOH si riduce con l'uso della funzione del software HPI. Questo studio presenta limitazioni secondarie a potenziali bias associati alla consapevolezza clinica nel braccio prospettico e al confronto con una coorte storica.

14.1.16.5 Conclusione

I risultati di questo studio sono solidi e forniscono una prova scientifica evidente che la funzione HPI Acumen è sicura e ha comportato una riduzione statisticamente e clinicamente significativa della IOH media. Per questo motivo, HPI Acumen è efficace nel rilevare instabilità emodinamica e ridurre considerevolmente l'ipotensione intraoperatoria, se usato su pazienti chirurgici che richiedono un monitoraggio emodinamico intraoperatorio durante un intervento chirurgico non cardiaco.

14.1.17 Bibliografia

- 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, 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.
- **11** Shah NJ, Mentz G, Kheterpal S. The incidence of intraoperative hypotension in moderate to high risk patients undergoing non-cardiac surgery: A retrospective multicenter observational analysis. J Clin Anest. 2020; 66: 109961.
- 12 Salmasi V, Maheshwari K, Yang D, Mascha EJ, Singh A, Sessler DI, Kurz A. Relationship between intraoperative hypotension, defined by either reduction from baseline or absolute thresholds, and acute kidney and myocardial injury after noncardiac surgery: A retrospective cohort analysis. Anesthesiology. 2017 Jan; 126(1): 47–65.

14.2 Gestione fluidi assistita

La funzione software Acumen di gestione fluidi assistita (AFM) fornisce un supporto decisionale clinico per la gestione dei fluidi dei pazienti.

14.2.1 Introduzione

AVVERTENZA

Per trattare il paziente, non deve essere utilizzata esclusivamente la funzione Gestione fluidi assistita. Si consiglia una revisione dell'emodinamica del paziente durante la sessione di monitoraggio per valutare la reattività al fluido.

La funzione gestione fluidi assistita (AFM) passa ciclicamente da uno stato all'altro durante una sessione. La Tabella 14-37 a pagina 286 descrive ciascuno di questi stati.

Stato	Notifica dashboard AFM	Definizione
Consigliato	Bolo di fluido consigliato/Bolo di prova consigliato	Una notifica che ha invitato l'utente a (1) accettare il consiglio e informare il monitor che la somministrazione del fluido è stata av- viata o (2) rifiutare il consiglio.
Non consigliato	Fluido non suggerito	Non è consigliato l'uso di fluido.
Rifiuta	Consigli AFM sospesi	Azione dell'utente per rifiutare il consiglio AFM che porta la fun- zione AFM a sospendere l'invio delle notifiche per 5 minuti.
Accettato	Bolo in corso	Bolo di fluido accettato dall'utente e che quest'ultimo ha scelto di avviare. " Bolo in corso " può comparire anche dopo aver avvia- to un Bolo utente .
Analisi rifiutata		Bolo di fluido per il quale l'utente ha rifiutato l'analisi e che non sarà presentato al software AFM per essere analizzato.
Completato	Bolo completo	Bolo di fluido completato dall'utente.
Analisi in corso	Bolo completo; Analisi risposta emodinamica in corso	Bolo di fluido che è stato analizzato dall'AFM. È stato sommini- strato con i limiti di portata e volume prescritti e possiede le in- formazioni necessarie per valutare la risposta emodinamica al fluido.

1 abella 14-57: Stati Arivi

14.2.2 Principio di funzionamento

La funzione software AFM è stata progettata per guidare la somministrazione ottimale di fluido per via endovenosa. Include un algoritmo basato su regole per fornire consigli sulla gestione dei fluidi tramite il riconoscimento di schemi di reattività al fluido, utilizzando i dati emodinamici del paziente e le precedenti risposte alla somministrazione del fluido. Raccoglie le informazioni da:

- Le impostazioni dell'utente, ossia la **Strategia del fluido** (variazione desiderata nel volume di eiezione: 10%, 15% o 20%) e la **Modalità chirurgia** (**Aprire** o **Laparoscopica/Prona**).
- I dati emodinamici dall'analisi basata sulla pressione (frequenza del polso [PR], pressione arteriosa media [MAP], volume di eiezione [SV], variazione del volume di eiezione [SVV], resistenza vascolare sistemica [SVR] e il tasso di variazione di SV negli ultimi due minuti).
- I dati di somministrazione del fluido (tempo di inizio e di fine del bolo di fluido e del volume del bolo di fluido).
- La reattività al fluido si ottiene dalle variazioni del volume di eiezione misurate dal sensore Acumen IQ, mentre i suggerimenti AFM per l'uso di fluido si ottengono dall'aumento previsto del volume di eiezione calcolato in parte dalla misura della reattività al fluido. Questa previsione si basa su una combinazione delle informazioni ottenute da:
 - Il modello della popolazione di pazienti. Utilizza i dati sul rapporto tra l'aumento percentuale del volume di eiezione (%ΔSV) e della variazione del volume di eiezione (SVV) dalle risposte del paziente alla somministrazione di 500 ml di fluido a diversi livelli di SVV (N=413 pazienti).¹

¹ 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 Ago; 115(2): 231-41.

• **La cronologia del bolo del singolo paziente.** Utilizza la risposta alla somministrazione del fluido del paziente attualmente monitorato.

Le informazioni combinate consentono all'algoritmo di determinare un volume di eiezione delta identificando i boli somministrati in uno stato emodinamico analogo e aggregando le risposte, prendendo in considerazione i bias sistematici (ossia, il modello sta sovrastimando o sottostimando l'effettiva reattività al fluido del paziente) e ponderando la previsione secondo la qualità dell'informazione nella cronologia del bolo del paziente per fornire la previsione finale.

- La previsione finale è rapportata alla strategia del fluido selezionata per determinare se deve essere generato un consiglio per l'uso di fluido. Se il volume di eiezione delta previsto è maggiore della strategia del fluido selezionata, l'algoritmo fornisce un consiglio per l'uso di fluido sul monitor emodinamico. Se il volume di eiezione non è maggiore della strategia del fluido selezionata, l'algoritmo non fornisce un consiglio per l'uso di fluido, o potrebbe suggerire un bolo di prova in caso di informazioni limitate nella cronologia del bolo del paziente. Per ulteriori informazioni sugli stati AFM possibili, consultare la Tabella 14-38 a pagina 291.
- I consigli per l'uso di fluido generati dalla funzione software AFM sono focalizzati su SV e CO e indipendenti da MAP. Pertanto, l'AFM potrebbe consigliare l'uso di fluido in caso di paziente normoteso. Si consiglia di effettuare una rivalutazione approfondita dello stato emodinamico del paziente prima di accettare un consiglio AFM o un consiglio di prova AFM.

ATTENZIONE

La funzione software Gestione fluidi assistita si basa sulle informazioni fornite dal medico per valutare accuratamente la reattività al fluido.

È importante individuare correttamente la **Modalità chirurgia** e la **Strategia del fluido**. La **Modalità chirurgia** e la **Strategia del fluido** selezionate influenzano i consigli AFM per l'uso di fluido. Selezionare la **Modalità chirurgia** o la **Strategia del fluido** errata può influire sulla frequenza dei consigli AFM. È importante anche inserire correttamente nel sistema le informazioni sulla somministrazione dei liquidi (volume e durata). Vedere Impostazioni gestione fluidi assistita a pagina 290 per maggiori informazioni sulla **Strategia del fluido** e la **Modalità chirurgia**. Vedere Gestione dei fluidi con AFM a pagina 292 per maggiori informazioni sulla somministrazione dei fluidi.

Se la funzione software AFM stima che un paziente sarà reattivo al fluido, un messaggio informerà l'utente che la somministrazione di fluido potrebbe migliorare lo stato emodinamico del paziente. Se la funzione software AFM stima che un paziente non sarà reattivo al fluido, il sistema non suggerirà la somministrazione di fluido.

La funzione AFM include la visualizzazione dei parametri emodinamici relativi e fornisce il monitoraggio in tempo reale dello stato attuale del paziente e del volume di fluido totale somministrato ad ogni singolo paziente. La funzione AFM è disponibile quando un sensore Acumen IQ è collegato a un catetere arterioso radiale.

ATTENZIONE

I consigli sulla gestione dei fluidi forniti dalla funzione AFM possono essere compromessi da fattori quali:

- Misurazioni di FT-CO imprecise
- Variazioni acute nelle misurazioni di FT-CO in seguito alla somministrazione di medicinali vasoattivi, al riposizionamento del paziente o a interventi chirurgici
- Emorragia con una portata analoga o superiore a quella della somministrazione del fluido
- Interferenza della linea arteriosa

Revisionare sempre lo stato emodinamico del paziente prima di seguire i consigli AFM.

Per fornire suggerimenti sulla gestione dei fluidi, la funzione software AFM necessita di una misurazione precisa della variazione del volume di eiezione (SVV). I pazienti devono:

- essere ventilati meccanicamente
- avere un volume corrente $\ge 8 \text{ ml/kg}$

Nota

Quando si utilizzano contemporaneamente gli avvisi smart di HPI e AFM, è importante considerare che i consigli AFM per l'uso di fluido si basano su una previsione di reattività del fluido, mentre il comportamento di avviso smart di HPI si basa sull'identificazione dei potenziali meccanismi sottostanti per prevenire o trattare l'ipotensione. Queste due funzioni software considerano diversi target e condizioni emodinamiche del paziente e dovrebbero essere considerate in modo indipendente. L'emodinamica attuale del paziente dovrebbe essere revisionata prima di determinare la linea di condotta più appropriata. Vedere Funzione software Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) a pagina 244 per maggiori informazioni.

14.2.3 Schermate di aiuto per AFM

Sono disponibili schermate di aiuto AFM come ausilio per molte domande comuni degli utenti. Per accedere alle schermate di aiuto AFM, toccare l'icona di aiuto sul dashboard AFM o su una qualsiasi delle notifiche del Bolo di



È possibile accedere alle schermate di aiuto AFM anche tramite il menu guida principale. Toccare l'icona delle



→ scheda **Guida**

→ pulsante Gestione fluidi assistita.

Le schermate di aiuto AFM includono informazioni su cosa fare per iniziare, sull'utilizzo della funzione AFM e domande comuni sul funzionamento del sistema. Su ciascuna schermata di aiuto AFM, toccare la domanda alla quale si è interessati per visualizzare una breve risposta. Per ulteriori informazioni, contattare il rappresentante Edwards di zona.

14.2.4 Avviare o riavviare l'AFM

1. Toccare l'icona di tracciatura GDT/AFM sulla barra di navigazione.



2. Selezionare l'icona della Gestione fluidi assistita. Il dashboard AFM verrà visualizzato solo sulla schermata



Nota

Se la Gestione fluidi assistita viene avviata durante una sessione di monitoraggio della GDT attiva, l'utente visualizzerà una notifica avvisando che ciò terminerà la sessione di monitoraggio corrente.

- 3. Selezionare le impostazioni AFM desiderate per la **Modalità chirurgia** (Laparoscopica/Prona o Aprire) e la **Strategia del fluido** (10%, 15% o 20%). Vedere Impostazioni gestione fluidi assistita a pagina 290.
- 4. Inserire il **Volume massimo per il caso (Vol. max caso)** sulla tastierina numerica. Per avviare una sessione AFM, è necessario immettere questo valore.


Il **Volume massimo per il caso** fornisce all'utente un volume del fluido target basato sulle informazioni disponibili all'inizio del caso. Le esigenze di fluido di un paziente potrebbero cambiare nel corso del caso, pertanto questo valore dovrebbe essere considerato come una guida e non come una soglia assoluta tra la somministrazione di fluido ottimale ed eccessiva.

Durante una sessione AFM attiva, sulla barra di stato viene visualizzato un avviso quando il fluido totale somministrato tramite la funzione AFM si avvicina (entro 500 ml) o supera il **Volume massimo per il caso** preimpostato per prevenire potenziali sovraccarichi di fluido. Il valore del **Volume massimo per il caso** non limita la funzionalità della funzione AFM né influenza i consigli AFM per l'uso di fluido. Questo valore può essere modificato dalla schermata delle impostazioni AFM, in qualunque momento durante una sessione

AFM attiva, toccando l'icona delle impostazioni sul dashboard AFM.

Nota

Nel caso in cui venisse a mancare l'alimentazione durante una sessione AFM, questa dovrà essere reinizializzata al ripristino dell'alimentazione. Se viene ripreso il monitoraggio di uno stesso paziente in seguito alla riaccensione del monitor, verrà cancellata la cronologia dei boli somministrati al paziente attuale; tuttavia, resteranno il volume totale somministrato attraverso la funzione AFM e il valore del **Volume massimo per il caso**.

5. Toccare l'icona Avvia AFM

sul dashboard AFM.





14.2.5 Visualizzazione del dashboard AFM

Il dashboard AFM (mostrato nella Figura 14-12 a pagina 289) può essere visualizzato quando ci si trova nella schermata dei trend grafici ed è attiva una sessione AFM. Il dashboard AFM può essere ridotto in qualunque

momento toccando l'icona di riduzione

o l'icona del monitoraggio della GDT/AFM sulla



sulla barra di

Quando il dashboard AFM è ridotto, sulla barra di navigazione viene visualizzata l'icona dello stato dei fluidi. Per

ripristinare il dashboard AFM, toccare l'icona dello stato dei fluidi **estato sulla barra di navigazione. Vedere la** Tabella 14-38 a pagina 291.

14.2.6 Impostazioni gestione fluidi assistita

Rivedere tutte le impostazioni prima di avviare una nuova sessione AFM. Non è possibile avviare una sessione AFM senza aver prima impostato il **Volume massimo per il caso**. Per regolare le impostazioni relative alla

funzione gestione fluidi assistita, toccare l'icona delle impostazioni in basso a destra nel dashboard AFM

14.2.6.1 Strategia del fluido

È importante individuare correttamente la **Strategia del fluido**. La strategia del fluido selezionata influenza i consigli AFM per l'uso di fluido. Selezionare una **Strategia del fluido** non allineata alla strategia di gestione dei fluidi del medico porterà a consigli di fluido indesiderati (ad es., il medico desidera una strategia del fluido restrittiva ma seleziona una **Strategia del fluido 10%** nelle impostazioni AFM) o assenti (ad es., il medico desidera una strategia del fluido desidera una strategia del fluido permissiva ma seleziona una **Strategia del fluido 20%** nelle impostazioni AFM).

Per la Strategia del fluido, selezionare 10%, 15% o 20%.



Nota

La **Strategia del fluido** può essere utilizzata per regolare l'algoritmo AFM perché sia più permissivo (**10%**) o restrittivo (**20%**) nel consigliare l'uso di fluido. L'impostazione predefinita è **15%**. Questa percentuale è la variazione percentile del volume di eiezione in risposta a un bolo di fluido da 500 ml. Non è necessario somministrare un bolo di fluido da 500 ml per utilizzare la funzione software AFM. La variazione percentile viene regolata per allinearsi al volume di fluido somministrato. Una percentuale inferiore indica una soglia inferiore per il suggerimento dei fluidi e costituisce perciò un'impostazione più permissiva.

14.2.6.2 Modalità chirurgia

Sul pulsante di commutazione della Modalità chirurgia, selezionare Aprire o Laparoscopica/Prona.



Nota

È importante individuare correttamente la **Modalità chirurgia**. La modalità chirurgia selezionata influisce sull'interpretazione di SVV da parte dell'AFM. Selezionare la **Modalità chirurgia** errata può portare a consigli per l'uso di fluido non appropriati. Se il paziente si sta sottoponendo a intervento laparoscopico o si trova in posizione prona e la **Modalità chirurgia** selezionata è **Aprire**, l'AFM potrebbe generare ulteriori consigli per l'uso di fluido. Se il paziente si sta sottoponendo a intervento **Aprire** e la **Modalità chirurgia** selezionata è **Laparoscopica/Prona**, l'AFM potrebbe non generare consigli per l'uso di fluido.

14.2.6.3 Volume massimo per il caso

Il **Volume massimo per il caso** fornisce all'utente una somministrazione di volume del fluido target e viene impostata dal medico all'inizio del caso in base ai dati clinici disponibili in quel momento. Le esigenze di fluido di un paziente potrebbero cambiare nel corso del caso, pertanto questo valore dovrebbe essere considerato come una guida e non come una soglia assoluta tra la somministrazione di fluido ottimale ed eccessiva. Durante una sessione AFM attiva, compare un popup di notifica visivo quando il fluido totale somministrato tramite la funzione AFM si avvicina (entro 500 ml) o supera il **Volume massimo per il caso** preimpostato per prevenire potenziali sovraccarichi di fluido. Il valore del **Volume massimo per il caso** non limita la funzionalità della funzione AFM né influenza i consigli AFM per l'uso di fluido. Per avviare una sessione AFM è necessario inserire questo valore, che può essere modificato tramite la finestra popup di notifica o la schermata delle impostazioni AFM in qualunque momento durante una sessione AFM attiva. Per impostare il **Volume massimo per il caso** e inserire il volume per la sessione AFM sulla tastierina numerica.



Se il **Volume massimo per il caso** è già stato immesso, il valore attuale del **Volume massimo per il caso** comparirà nella schermata delle impostazioni. Per modificare il **Volume massimo per il caso**, toccare il pulsante e inserire il nuovo valore con la tastierina numerica.



Nota

Se si modifica il **Volume massimo per il caso**, il nuovo valore deve essere maggiore del volume totale visualizzato sul dashboard AFM.

Icona dello stato dei fluidi AFM nella vi- sualizzazione della barra di navigazione	Icona dello stato dei fluidi AFM sul dash- board AFM	Significato
&		È consigliato l'uso di fluido. La variazione % stimata del volume di eiezione supera la soglia definita dall'impostazione della Strategia del fluido (10%, 15%, 20%). Quando l'AFM consiglia l'uso di fluido, la previsione finale si basa sul suggerimen- to sia del modello della popolazione che della cronologia del bolo del singolo paziente.
2	2	È consigliato l'uso di un bolo di prova. È consigliato l'uso di un bolo di prova per avere maggiori informazioni in merito alla reattività al fluido del paziente. Quando l'AFM consiglia un bolo di prova, la previsione finale ha poche o nessuna informazione dalla cronologia del bolo di un singolo paziente e si affida principalmente al modello della popolazione di pazienti. Attiverà quindi un consiglio per l'uso di un bolo di prova se SVV > 9% nella Modalità chirurgia Aprire o SVV > 12% nella Modalità chirurgia Laparoscopica/Prona .

Tabella 14-38: Icone dello stato dei fluidi AFM

Icona dello stato dei fluidi AFM nella vi- sualizzazione della barra di navigazione	Icona dello stato dei fluidi AFM sul dash- board AFM	Significato
		Non è consigliato l'uso di fluido.
		La funzione software AFM non consiglierà l'uso di fluido (né come sug- gerimento AFM né come bolo di prova) se la fisiologia specifica indica che non è consigliato. Questa visualizzazione dello stato comparirà una volta che la funzione software AFM avrà appreso, attraverso la cronologia del bolo del singolo paziente, che il paziente in passato non ha risposto al fluido in questo stato emodinamico. In assenza di informazioni sulla cronologia del bolo del singolo paziente, farà affidamento su SVV e non consiglierà l'uso di fluido se SVV \leq 9% nella Modalità chirurgia Aprire o SVV \leq 12% nella Modalità chirurgia Laparoscopica/Prona .
		Un bolo è stato completato.
		Revisionare le informazioni sul dashboard AFM e prendere una decisione in merito all'analisi.
		La modalità AFM è sospesa/in pausa.
	U	La funzione software AFM non consiglierà l'uso di fluido, in questo stato.
		Un bolo è stato completato e viene analizzato.
2:28		L'AFM sta analizzando la risposta emodinamica di un bolo. Il tempo sti- mato rimanente viene visualizzato sulla barra di navigazione e sul dash- board AFM. Durante l'analisi del bolo, il pulsante Bolo utente non sarà disponibile e l'utente non riceverà consigli per l'uso di fluido dall'algorit- mo.
▲ —	•	Vi è un bolo in corso.
		Questa icona passerà ciclicamente da un livello di fluido all'altro per indi- care la somministrazione attiva di un bolo.

14.2.7 Gestione dei fluidi con AFM

Una volta inizializzata, la funzione AFM supporterà l'ottimizzazione del fluido in due modi: consigliando o meno l'uso di fluido. Per indicare il consiglio del software, viene visualizzata un'icona sulla barra di navigazione o sul dashboard AFM (vedere la Tabella 14-38 a pagina 291).

Per somministrare il fluido quando la funzione AFM non lo consiglia, toccare il pulsante Bolo utente.



Seguendo un consiglio AFM per l'uso di fluido o selezionando **Bolo utente**, comparirà una notifica e inizierà il flusso di lavoro per la somministrazione del fluido.

Il flusso di lavoro per la somministrazione del fluido viene utilizzato per raccogliere le informazioni sulla somministrazione del fluido utilizzate da AFM per analizzare la risposta emodinamica al bolo di fluido. I seguenti flussi di lavoro sono seguiti sia per un consiglio AFM per l'uso di fluido che per un **Bolo utente** richiesto.

14.2.7.1 Flusso di lavoro per la somministrazione di liquidi

Nota

È importante inserire correttamente nel sistema le informazioni sulla somministrazione dei liquidi (volume e durata).

1. Viene prodotto un tono acustico e compare il messaggio **Bolo di fluido consigliato** sul dashboard AFM quando l'algoritmo consiglia l'uso di un bolo di fluido.

🞸 Bolo di fluido consigliato				?	Ľ
	×	Vol. per il caso monitorato	200 ml	Modalità chirurgia (Aprire)	0
Avvia bolo	Declina	Vol. max caso	2000 ml	Strategia del fluido (10%)	ŝ

Nota

Se trascorrono 40 secondi e l'algoritmo AFM non suggerisce l'uso di fluido per il paziente, il messaggio **Bolo** di fluido consigliato viene rimosso dal dashboard.

2. Il messaggio di somministrazione del fluido invita l'utente a revisionare l'emodinamica del paziente e avviare un bolo di fluido in caso di accettazione del suggerimento.

Se si avvia un bolo di fluido, toccare l'icona verde Avvia bolo	per indicare il tempo di inizio del
bolo.	

Nota

Potrebbe essere opportuno rifiutare un consiglio AFM se la revisione dell'emodinamica del paziente non suggerisce la somministrazione di fluidi, o in caso di situazioni chirurgiche in cui non sia opportuno somministrare fluidi. Si noti che rifiutare continuamente i suggerimenti di bolo potrebbe limitare l'utilità

della AFM per determinare una reattività del fluido futura. Toccare l'icona Declina 📃	· 🔷	per rifiutare
il consiglio di bolo.		

Nota

La funzione software AFM può analizzare unicamente boli di fluido con volumi compresi tra 100 e 500 ml e somministrati a una velocità compresa tra 1 e 10 l all'ora. Se si desidera un'analisi del bolo di fluido da parte della funzione AFM, assicurarsi che il volume e la velocità di somministrazione rientrino nei limiti necessari.

Una volta avviato il bolo, sul dashboard AFM viene visualizzato il messaggio "Bolo in corso...". Al
completamento del bolo, toccare il pulsante rosso Arresta bolo e verrà visualizzata la tastierina numerica
del Volume bolo.

Al completamento del bolo, toccare il pulsante rosso **Arresta bolo** e verrà visualizzata la tastierina numerica del **Volume bolo**.

Bolo in corso (0m 29s)		0 6	6
	Vol. per il caso monitorato 830 ml	Modalità chirurgia (Aprire)	
Arresta bolo	Vol. max caso 2000 ml	Strategia del fluido (15%)	522

Nota

La velocità di somministrazione del bolo dipende dall'arresto del bolo al completamento della somministrazione del fluido. Una velocità di somministrazione del bolo non corretta può influenzare

l'accuratezza della valutazione della risposta emodinamica a un bolo di fluido e l'affidabilità dei consigli AFM futuri.

ATTENZIONE

La presenza di fattori di confusione durante la somministrazione del bolo potrebbe portare ad un consiglio per l'uso di fluido errato da parte dell'AFM. Pertanto, i boli somministrati in presenza di fattori di confusione dovrebbero essere eliminati. I fattori di confusione potenziali includono ma non sono limitati ai seguenti:

- L'agente vasoattivo è stato somministrato durante la somministrazione del bolo
- Somministrato fluido supplementare in seguito alla somministrazione del bolo primario
- Riposizionamento del soggetto
- Modifiche di ventilazione
- Manipolazione chirurgica
- Interferenza della linea arteriosa
 - * Compressione esterna (cioè pressione sulla linea A)
 - * Prelievo di gas nel sangue arterioso, lavaggio ad alta velocità
 - * Sovrasmorzamento della linea
- Serraggio vascolare
- Linea di fluido supplementare aperta contemporaneamente alla somministrazione del bolo
- Emorragia acuta nota durante la somministrazione del fluido
- Misurazioni di FT-CO imprecise
- 4. Inserire il volume del bolo di fluido sulla tastierina numerica del **Volume bolo** e premere il tasto Invio.



Precauzione. Quando si stima la quantità di fluido somministrato e si inseriscono le informazioni nel sistema per l'analisi, è importante assicurarsi che il volume del bolo di fluido inserito sia il più preciso possibile.

 Se il volume del bolo inserito nel sistema è maggiore di quello effettivamente somministrato, potrebbe essere interpretato come meno efficace e provocare la soppressione dei successivi consigli di bolo se il paziente dovesse tornare ad uno stato emodinamico simile.

- Se il volume del bolo inserito nel sistema è inferiore di quello effettivamente somministrato, potrebbe essere interpretato come più efficace e provocare la comparsa dei successivi consigli di bolo se il paziente dovesse tornare ad uno stato emodinamico simile.
- 5. Verificare che le informazioni sul dashboard AFM siano corrette. In caso di informazioni errate, toccare il pulsante **Ora di fine** o **Volume bolo** per modificare.

Bolo completo (0m 43s) (durata)	l de la companya de l		0	Ľ
11:42:32	11:43:15	100 ml	Analizzare risposta emodinamica? Si NO	0
Ora di avvio	Ora di fine	Volume bolo		Ś

Nota

La richiesta di analizzare la risposta emodinamica in seguito ad un bolo di fluido scade dopo 90 secondi. Se è disponibile l'analisi (è possibile selezionare **Sì**), questa opzione verrà scelta in automatico.

- 6. Al completamento del bolo di fluido, se il volume totale somministrato tramite AFM sta per raggiungere (rientra nei 500 ml) o sta superando il **Volume massimo per il caso**, la sessione AFM sarà sospesa e comparirà uno dei seguenti messaggi:
 - A. AFM sospesa (il volume totale monitorato sta per raggiungere il volume massimo del caso)

B. AFM sospesa (il volume totale monitorato ha superato il volume massimo del caso impostato)

Se compare una delle seguenti notifiche, valutare nuovamente il **Volume massimo per il caso** per assicurarsi che corrisponda ai bisogni di fluido del paziente e, se necessario, terminare la sessione AFM. Il volume totale somministrato è sempre disponibile sul dashboard AFM e il **Volume massimo per il caso** può essere rivisto o modificato in qualunque momento tramite le impostazioni AFM toccando l'icona delle

impostazioni sul dashboard AFM. Per ulteriori informazioni, vedere Flusso di lavoro per l'avvicinamento a/il superamento del volume massimo per il caso a pagina 296.

Nota

Se al termine di una sessione si desidera una sessione AFM ulteriore per lo stesso paziente, consultare la sezione Avviare o riavviare l'AFM a pagina 288. Verranno mantenute tutte le impostazioni AFM iniziali, eccetto il **Volume massimo per il caso**. Consultare la sezione Impostazioni gestione fluidi assistita a pagina 290 per accedere a e modificare queste impostazioni, secondo necessità.

7. Toccare **Sì** per accettare l'analisi per il bolo corrente. Toccare **NO** per escludere il bolo corrente da un'ulteriore analisi da parte dell'algoritmo AFM.

Se l'utente accetta il bolo corrente e il volume e la portata del bolo soddisfano i criteri dell'algoritmo AFM, quest'ultimo procederà con l'analisi.



Durante l'analisi del bolo, il pulsante **Bolo utente** non sarà disponibile e l'utente non riceverà consigli per l'uso di fluido dall'algoritmo.

L'algoritmo AFM analizzerà solo i boli di fluido nei seguenti intervalli:

• Volume bolo: 100-500 ml

• Portata bolo: 1-10 l/h

14.2.7.2 Flusso di lavoro per l'avvicinamento a/il superamento del volume massimo per il caso

Al completamento del bolo di fluido, se il volume totale somministrato tramite AFM sta per raggiungere (rientra nei 500 ml) o sta superando il **Volume massimo per il caso**, la sessione AFM sarà sospesa. Se compare una delle notifiche elencate di seguito, valutare nuovamente il **Volume massimo per il caso** per assicurarsi che corrisponda ai bisogni di fluido del paziente e, se necessario, terminare la sessione AFM. La funzione AFM rimarrà sospesa fino a quando non verrà effettuata una scelta. Il volume totale somministrato è sempre disponibile sul dashboard AFM e il **Volume massimo per il caso** può essere rivisto o modificato in qualunque

momento tramite le impostazioni AFM toccando l'icona delle impostazioni sul dashboard AFM.

A. AFM sospesa (il volume totale monitorato sta per raggiungere il volume massimo del caso)

Se si sta per raggiungere il volume preimpostato, toccare:

 Modifica il volume massimo per il caso per inserire un nuovo valore con la tastierina numerica, se i bisogni di fluido del paziente sono cambiati. Comparirà un'altra notifica se il volume totale somministrato tramite AFM sta per raggiungere (rientra nei 500 ml) il Volume massimo per il caso;

oppure

• **Conferma e continua** per continuare la sessione AFM senza modificare il **Volume massimo per il caso**. Se confermata, la notifica successiva indicherà che il **Volume massimo per il caso** è stato superato.

🕦 AFM sospesa (il volume totale me	onitorato sta per raggiung	ere il volume massimo del caso)	?	Ľ
1652 m	2000 ml	Modifica il volume massimo per il caso	Modalità chirurgia (Aprire)	0
Volume per il caso monitorato	Vol. max caso	Conferma e continua	Strategia del fluido (15%)	ŝ

La sessione AFM continuerà quando verrà effettuata una scelta. La sessione può inoltre essere terminata tramite il menu delle impostazioni AFM in qualunque momento, come descritto nella sezione Sospendere e terminare una sessione AFM a pagina 297.

B. AFM sospesa (il volume totale monitorato ha superato il volume massimo del caso impostato)

Se si supera il volume preimpostato, toccare:

 Modifica il volume massimo per il caso per inserire un nuovo volume se la decisione è quella di superare volutamente il volume preimpostato perché i bisogni di fluido del paziente sono cambiati, e continuare la sessione AFM;

oppure

• **Termina sessione AFM** per cancellare la cronologia dei boli somministrati al paziente tramite la funzione AFM e interrompere la sessione AFM come descritto nella sezione Sospendere e terminare una sessione AFM a pagina 297.

👖 AFM sospesa (il volume totale i	nonitorato ha superato il vo	lume massimo del caso impostato)	?	Ľ
1200 mL	1100 mL	Modifica il volume massimo per il caso	Modalità chirurgia (Aprire)	0
Volume per il caso monitorato	Vol. max caso	Termina sessione AFM	Strategia del fluido (15%)	ŝ

ner

14.2.8 Popup di informazioni sul bolo di fluido

Per rivedere le informazioni di un bolo di fluido somministrato precedentemente, consultare il popup di informazioni **Bolo AFM** o **Bolo utente**. Il popup riporta il volume, l'avvio e la durata del bolo, le variazioni di SV e le variazioni di SVV dall'avvio al termine del bolo. Per visualizzare il popup:

- Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Selezionare schermate
 schermate
- 2. Toccare l'area blu sul trend grafico.

ſ	💧 Bold	AFM	×	<u>~</u> .	
•	Volume	100 ml	Ora di avvio		O F
	SV	60 ml t0 80 ml (133%) 1894 +0 894	Durata		C.8
		10/2 00 0/2	0m 41s	\checkmark	L/min
				1	CVP 5分钟 20mm+kg ■SVR ↓12%

14.2.9 Sospendere e terminare una sessione AFM

Una sessione AFM attiva può essere sospesa in qualunque momento e l'interruzione porta l'algoritmo AFM a sospendere i consigli per l'uso di fluido. Mentre l'AFM è sospesa, vengono comunque visualizzati il dashboard AFM e i boli di fluido passati.

Per sospendere la sessione AFM corrente, toccare il pulsante AFM sospesa sul dashboard AFM.



Selezionare

Per riprendere la sessione AFM dopo averla sospesa, toccare il pulsante di avvio dell'AFM.

Ogni sessione AFM può essere terminata dall'utente. Quando una sessione AFM è terminata, viene cancellata la cronologia dei boli somministrati al paziente corrente. Il monitor avanzato HemoSphere terminerà la sessione AFM se viene selezionato un nuovo paziente o se l'utente cambia la tecnologia di monitoraggio utilizzata. AFM è disponibile solo con un cavo di pressione e un sensore Acumen IQ collegati. Quando una sessione AFM termina, il monitoraggio continua senza notifiche e funzioni di visualizzazione AFM. Per terminare la sessione AFM corrente, eseguire i passaggi seguenti:

£63

1. Toccare l'icona delle impostazioni sul dashboard AFM.

- 2. Toccare il pulsante di arresto
- 3. Confermare nella finestra di avviso popup.



Se si verifica un Errore durante una sessione AFM attiva, l'AFM verrà sospesa finché non sarà risolta la condizione di Errore.

Nota

Se al termine di una sessione si desidera una sessione AFM ulteriore per lo stesso paziente, consultare la sezione Avviare o riavviare l'AFM a pagina 288. Verranno mantenute tutte le impostazioni AFM iniziali, eccetto il **Volume massimo per il caso**. Consultare la sezione Impostazioni gestione fluidi assistita a pagina 290 per accedere a e modificare queste impostazioni, secondo necessità.

14.2.10 Monitoraggio della GDT durante una sessione AFM

Toccando **Avvia AFM** sul dashboard AFM, viene automaticamente avviata una sessione di monitoraggio della GDT con le impostazioni seguenti:

Parametro	Target
SVV	≤ 12%

Durante una sessione AFM, il parametro e il target della GDT non sono configurabili. Quando la sessione AFM viene sospesa o terminata, lo stesso avviene per la sessione di monitoraggio della GDT. Per informazioni aggiuntive sulla funzione di monitoraggio della GDT fare riferimento alla sezione Monitoraggio avanzato dei parametri a pagina 303.



Per visualizzare il valore Tempo nel target corrente per SVV ≤ 12%, toccare l'icona del target sul dashboard AFM. Ciò visualizzerà un dashboard per la sessione di monitoraggio della GDT, incluso il Tempo nel target. Toccare nuovamente l'icona del target per ridurre questa scheda.



14.2.11 Validazione clinica

È stato condotto uno studio clinico prospettico, multicentrico, a braccio singolo con 330 partecipanti in 9 centri clinici negli Stati Uniti per valutare le prestazioni della funzione software Acumen di gestione dei fluidi assistita (AFM) nella sua capacità di prevedere la reattività del paziente al fluido.

Nota

Lo studio è stato condotto utilizzando una versione precedente del software di interfaccia utente grafica. Esistono differenze tra l'interfaccia utente grafica di AFM su interfacce utenti precedenti e l'interfaccia utente presentata qui per il monitor avanzato HemoSphere. Ove necessario, sono state rilevate differenze significative.

I soggetti inclusi nello studio avevano un'età ≥ 18 anni, un intervento chirurgico pianificato non cardiaco/non toracico (ad es. chirurgia addominale, chirurgia addominale/pelvica combinata, chirurgia vascolare periferica maggiore) con una durata prevista > 2 ore dall'induzione dell'anestesia e un punteggio dell'American Society of Anesthesiologists (ASA) di 3 o 4. La Tabella 14-39 a pagina 299 fornisce un riepilogo dei dati demografici dei soggetti.

Тіро	Studio di esenzione per dispositivi sperimentali (IDE) AFM
Numero di pazienti	330
Età	64,2 ± 12,9
IMC	26,3 ± 4,5
ASA 3	91,8%
ASA 4	8,2%

Tabella 14-39: Dati demografici dei soggetti

L'obiettivo primario dello studio era quello di valutare le prestazioni della funzione AFM nella sua capacità di prevedere la reattività del paziente al fluido. L'obiettivo primario si basa sulle prestazioni della funzione AFM e sulle decisioni cliniche prese durante lo studio clinico. La validità della reattività al fluido è stata misurata riportando il numero dei consigli seguito dai boli somministrati che avevano/non avevano una risposta al volume di eiezione (SV) che soddisfaceva la strategia del fluido (ad esempio, per una strategia del fluido pari a 15%, 500 cc di fluido dovrebbero aumentare il volume di eiezione del paziente del 15% se quest'ultimo è reattivo al fluido).

Nota

Un consiglio AFM in questo studio equivale a un consiglio per l'uso di un bolo di fluido sul monitor avanzato HemoSphere. Una prova/bolo di prova AFM equivale a un consiglio per l'uso di un bolo di prova sul monitor avanzato HemoSphere.

La funzione software AFM ha mostrato che il 66,1% [62,1%, 69,7%] delle volte che è stato somministrato un bolo in seguito ad un consiglio AFM (principalmente sulla base della risposta di SV precedente del soggetto), si è verificato un aumento del volume di eiezione secondo la strategia del fluido impostata. Inoltre, la funzione software AFM ha mostrato che il 60,5% [57,8; 63,2] delle volte che è stato somministrato un bolo in seguito ad un consiglio per l'uso di un bolo di prova (principalmente sulla base della SVV), si è verificato un aumento del volume di eiezione secondo la strategia del fluido impostata. (Tabella 14-40 a pagina 299).

Evento per il tipo di bolo	Tasso di risposta medio (%) [intervallo di confidenza]
Consiglio AFM	66,1% [62,1; 69,7]
Prova AFM	60,5% [57,8; 63,2]

Tabella 14-40: Tassi di risposta AFM per tipo di bolo

Un'analisi del tasso di risposta al livello del soggetto dimostra che il tasso di risposta medio è stato pari al 65,62% e la risposta mediana (intervallo interquartile) per soggetto è pari al 75% (50%, 100%) con un intervallo da 0% a 100%.

Dei 330 soggetti partecipanti allo studio, 307 sono stati assegnati alla coorte cardine per protocollo e sono stati inclusi nella valutazione sull'efficacia per l'endpoint primario. Nella coorte cardine per protocollo, il 94% (289/307) e il 54% (165/307) dei soggetti hanno ricevuto rispettivamente consigli di prova AFM e suggerimenti consigliati da AFM, mentre il 6% dei soggetti (18/307) non ha ricevuto consigli AFM. Pertanto, si noti che l'endpoint primario di efficacia si basa sul 54% che ha ricevuto boli consigliati da AFM.

Durante lo studio, i boli utente sono stati registrati tutte le volte che è stato somministrato il fluido al di fuori di una prova o un consiglio AFM durante l'utilizzo della funzione AFM. In seguito alla somministrazione di un bolo utente da parte di un medico, si è verificato un aumento del volume di eiezione il 40,9% [37,4; 44,1] delle volte. I boli utente non sono stati somministrati esclusivamente come parte di un protocollo di gestione dei fluidi somministrati manualmente.

Un'analisi secondaria ha fornito le prestazioni AFM stratificate per volume del bolo somministrato (vedere la Tabella 14-41 a pagina 300). I risultati dimostrano che le prestazioni AFM possono dipendere dal volume del bolo utilizzato.

Volume bolo (ml)	Risposta media (%)	(2,5% LCL, 97,5% UCL)	Numero di boli	Numero di soggetti
≤ 100	77,26%	(72,60; 81,81)	147	76
> 100-200	59,92%	(54,61; 65,13)	152	76
> 200-250	57,73%	(50,63; 64,94)	79	49
> 250-300	65,27%	(59,18; 69,39)	49	39
Tutti i boli	66,04%	(61,56; 71,13)	424	207

Tabella 14-41: Prestazioni AFM per volume del bolo (ml)

È stata analizzata l'accuratezza della funzione software AFM al livello del bolo. Ciò include sensibilità e specificità e valori predittivi positivi e negativi.

La sensibilità corrisponde al rapporto tra i veri positivi e il numero totale di rispondenti (positivi). Un vero positivo corrisponde a qualsiasi evento con un aumento del volume di eiezione per strategia del fluido predeterminata quando un bolo viene somministrato (entro 5 minuti) in seguito ad un consiglio AFM. La sensibilità della funzione AFM è stata pari al 77,7%.

La specificità corrisponde al rapporto tra i veri negativi e il numero totale di non rispondenti (negativi). Nel contesto dello studio clinico, un vero negativo corrisponde a qualunque bolo somministrato al di fuori dei consigli AFM al quale il paziente non ha risposto. La specificità della funzione AFM è stata pari al 40,6%.

Il valore di previsione positivo (PPV) corrisponde alla probabilità che un paziente reagisca ad un bolo consigliato dalla AFM. Il PPV della funzione AFM è stato pari al 62,7%.

Il valore di previsione negativo (NPV) corrisponde alla probabilità che un paziente non reagisca ad un bolo somministrato al di fuori dei consigli AFM. L'NPV della funzione AFM è stato pari al 58,9%.

Tipo di misurazione	Valore (%) [Intervallo di confidenza al 95%]
PPV	62,7 [59,6; 65,3]
NPV	58,9 [54,4; 63,2]
Specificità	40,6 [37,1; 44,3]
Sensibilità	77,7 [74,9; 80,3]

Tabella 14-42: Risultati dell'accuratezza della funzione AFM (a livello del bolo)

14.2.11.1 Attività del bolo di fluido

Per determinare se generare un suggerimento per l'uso di fluido, la funzione software AFM utilizza lo stato emodinamico corrente e lo storico della reattività al fluido somministrato in situazioni analoghe. Pertanto è possibile ricevere numerosi consigli AFM nell'arco di un'ora. L'analisi dello studio di validazione clinica ha determinato che il numero di consigli AFM può variare da 0 a 6 all'ora, con nessun suggerimento nella maggior parte dei casi (vedere la Tabella 14-43 a pagina 301). È possibile, inoltre, che il consiglio AFM sia immediatamente successivo al completamento di un bolo di fluido non reattivo, se lo stato emodinamico corrente è cambiato rispetto al precedente bolo non reattivo.

Consigli AFM all'ora	Frequenza di occorrenza*		
0	73,8% (784/1062)		
1	10,9% (116/1062)		
2	6,7% (71/1062)		
3 5,3% (56/1062)			
4 2,4% (26/1062)			
5 0,6% (6/1062)			
6 0,3% (3/1062)			
* La frequenza di occorrenza si basa sul numero di ore con un dato numero di consigli AFM diviso per il numero di ore totali.			
** La frequenza di consigli AFM all'ora è acclusa come guida generale e non è necessa- riamente rappresentativa dell'esperienza del singolo.			

Tabella 14-43: Frequenza dei suggerimenti AFM nell'arco di un'ora**

Come sistema di supporto decisionale clinico, i consigli AFM possono essere rifiutati o eliminati dall'utente. Nello studio di validazione clinica, l'utente ha rifiutato il 47% (1209/2550) dei consigli AFM totali, che comprendevano un 40% (324/803) di consigli AFM e un 51% (885/1747) di consigli di prova AFM. Inoltre, dei 1341 consigli AFM accettati dall'utente, il 13% (168/1341) è stato eliminato, che includeva un 11% (52/479) di boli consigliati dall'AFM e un 13% (116/862) di boli di prova AFM.

Nota

Per questo studio, la funzione AFM ha mostrato una notifica al completamento del bolo di fluido con le opzioni **ELIMINA BOLO** o **ACCETTA**. La funzionalità AFM sul monitor avanzato HemoSphere è identica; tuttavia, la risposta richiesta all'utente alla notifica "**Analizzare risposta emodinamica**?" è **Sì** o **NO**. Se la risposta è **NO**, l'analisi viene rifiutata. Pertanto, l'etichettatura corrente di questo flusso di lavoro è "Analisi rifiutata" anziché "Eliminato." Per riferimento, in questo studio di validazione clinica, il termine "Analisi rifiutata" è indicato insieme a "Eliminato". Consultare la Tabella 14-37 a pagina 286 per ulteriori spiegazioni dei termini "rifiutato" e "analisi rifiutata."

Sebbene l'analisi successiva non abbia rivelato alcuna differenza in termini di prestazioni sulla base dell'ottemperanza ai consigli AFM, lo studio di validazione clinica non è stato progettato per rispondere direttamente a questa domanda. Tuttavia, le prestazioni AFM potrebbero essere influenzate dall'ottemperanza ai consigli AFM. La Tabella 14-44 a pagina 301 illustra un resoconto completo dei boli di fluido nello studio di validazione clinica.

Generatore del bolo	Consigliati	Consiglio ri- fiutato	Accettati	Eliminati (ana- lisi rifiutata)	Completati	Analizzati
AFM	2550	1209	1341	168	1173	1165
- Consigliati	803	324	479	52	427	424
- Di prova	1747	885	862	116	746	741
Utente	606	14	592	81	511	508
Totale	3156	1223	1933	249	1684	1673

Durante lo studio di validazione clinica, i boli sono stati eliminati nel 13% dei casi (analisi rifiutata). Le motivazioni dell'eliminazione dei boli sono illustrate nella Tabella 14-45 a pagina 302.

Dati demografici del fluido Ragioni per l'eliminazione dei boli (analisi rifiutata)	% (n/N)
Agenti vasoattivi somministrati con i fluidi	35,0% (89/254)
Altro	18,1% (46/254)
Prelievo di gas nel sangue arterioso/lavaggio ad alta velocità	11,8% (30/254)
Riposizionamento del soggetto	11,8% (30/254)
Interferenza della linea arteriosa	10,2% (26/254)
Modifiche di ventilazione	4,7% (12/254)
Somministrato fluido supplementare in seguito alla somministrazione del bolo primario	3,5% (9/254)
Sovrasmorzamento della linea	1,6% (4/254)
Manipolazione chirurgica	0,8% (2/254)
Sconosciuta	0,8% (2/254)
Linea di fluido supplementare aperta contemporaneamente durante il bolo	0,4% (1/254)
Emorragia acuta nota durante la somministrazione del fluido (perdita di sangue ≥ 250 cc in 7 minuti)	0,4% (1/254)
Serraggio vascolare	0,4% (1/254)
Totale	100% (254/254)
* Nota: era possibile fornire più di una motivazione per l'eliminazione di un bolo, pertanto vi sono per 249 boli eliminati.	254 motivazioni documentate

Tabella 14-45: Ragioni per cui i boli sono stati eliminati (analisi rifiutata) nei soggetti cardine per protocollo

I denominatori si basano sul numero totale di dati disponibili acquisiti per ciascun parametro.

Durante lo studio di validazione clinica, i consigli AFM (raccomandazioni e di prova) sono stati rifiutati nel 47% dei casi. Nella Tabella 14-46 a pagina 302 sono illustrate le motivazioni per il rifiuto durante lo studio.

Tabella 14-46: Ragioni per cui i suggerimenti sono stati rifiutati nei soggetti cardine per protocollo

Dati demografici del fluido Ragioni per il rifiuto del suggerimento AFM	% (n/N)
In questo momento il soggetto è normoteso	42,3% (592/1399)
Al momento il fluido è controindicato dalla procedura	7,2% (101/1399)
In questo momento il medico preferisce utilizzare un agente vasoattivo	7,0% (98/1399)
Il medico ritiene che il soggetto non sarà reattivo al fluido	6,3% (88/1399)
Altro	4,4% (62/1399)
Il consiglio di bolo è sospetto in base ai dati recenti non accettabili (cioè artefatto nel segna- le BP)	3,6% (50/1399)
Stiamo iniziando a chiudere il caso	3,5% (49/1399)
Impegnato in altre mansioni	3,5% (49/1399)
Prelievo di gas nel sangue arterioso/prelievo di laboratorio	2,7% (38/1399)
Il medico ritiene che le variazioni emodinamiche siano temporanee e dovute a manipola- zione chirurgica	2,6% (36/1399)
Iperteso al momento	2,4% (34/1399)
Il medico sta somministrando fluido (sangue o altro) al di fuori dell'AFM	2,4% (34/1399)
In attesa della somministrazione di eritrociti	2,1% (29/1399)

Dati demografici del fluido Ragioni per il rifiuto del suggerimento AFM	% (n/N)
Il soggetto è stato riposizionato e il medico vorrebbe attendere e osservare	1,9% (26/1399)
Fluido somministrato recentemente, sotto osservazione	1,9% (26/1399)
Il soggetto ha ricevuto la somministrazione di fluido ma non era reattivo	1,2% (17/1399)
Il medico ha premuto rifiuta per rimuovere la notifica popup AFM in modo da revisionare ulteriormente l'emodinamica prima di decidere se somministrare il fluido	1,1% (15/1399)
Gestione della BP	1,1% (15/1399)
Tracciato della pressione opinabile	1,0% (14/1399)
Il paziente ha avuto un breve periodo di aritmia e il medico non ritiene che abbia bisogno di un bolo	0,8% (11/1399)
In questo momento il medico teme un'anemia da diluizione	0,5% (7/1399)
Il medico ha rifiutato inavvertitamente il consiglio AFM	0,3% (4/1399)
Vi è stata una variazione attesa nell'insufflazione che si prevede essere breve	0,2% (3/1399)
Il medico teme una disfunzione ventricolare destra	0,1% (1/1399)
Temporanea variazione della strategia di ventilazione (cioè manovra di reclutamento)	0,1% (1/1399)
Totale	100,0% (1399/1399)
* Nota: ora poscibilo forniro più di una motivazione por il rifuto di un concialio AEM, portanto vi co	no 1200 motivazioni do cumon

* Nota: era possibile fornire più di una motivazione per il rifiuto di un consiglio AFM, pertanto vi sono 1399 motivazioni documentate per 1223 boli rifiutati.

I denominatori si basano sul numero totale di dati disponibili acquisiti per ciascun parametro.

Nello studio di validazione clinica, il 66% dei boli consigliati da AFM ha prodotto la variazione desiderata di SV che soddisfa la strategia del fluido riportata nella Tabella 14-40 a pagina 299. Tuttavia, una limitazione dello studio prevedeva che il fluido non venisse somministrato in caso di rifiuto del consiglio AFM, pertanto non sono note le risposte di SV dei consigli AFM rifiutati. Se ciascun consiglio AFM rifiutato è stato categorizzato come risposta negativa, il tasso di risposta potrebbe essere pari al 37%. Le ragioni per il rifiuto includono normotensione, fluido controindicato dalla procedura al momento e la preferenza di utilizzo di un vasopressore da parte di un medico. L'elenco completo delle motivazioni e la loro prevalenza sono riportati nella Tabella 14-46 a pagina 302.

14.3 Monitoraggio avanzato dei parametri

La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere fornisce gli strumenti per effettuare la **goal directed therapy** (**GDT**), consentendo all'utente di monitorare e gestire i parametri chiave nell'intervallo ottimale. Con il monitoraggio avanzato dei parametri, i medici hanno la possibilità di creare e monitorare protocolli personalizzati.

14.3.1 Monitoraggio della GDT

14.3.1.1 Selezione del parametro chiave e del target

1. Toccare l'icona di tracciatura GDT sulla barra di navigazione per accedere alla schermata del menu GDT.



Figura 14-13: Schermata del menu GDT - Selezione del parametro chiave

- 2. Toccare la metà superiore di un'icona di selezione **Parametro/Target** e scegliere il parametro desiderato dal pannello dei parametri. È possibile tracciare fino a quattro parametri chiave.
- Toccare la metà inferiore dell'icona di selezione Parametro/Target per inserire un valore dell'intervallo sulla tastiera. L'operatore selezionato (<, ≤, > o ≥) e il valore rappresentano il limite superiore

o inferiore durante la tracciatura dei parametri. Toccare il pulsante di invio 🧲



Figura 14-14: Schermata del menu GDT - Selezione del target

- 4. Toccare qualsiasi parametro selezionato per cambiarlo con un altro parametro disponibile oppure toccare **Nessuno** sul pannello di selezione parametri per rimuoverlo dalla tracciatura.
- 5. Per visualizzare e selezionare le impostazioni del parametro/target da una sessione di tracciatura GDT precedente, toccare la scheda **Recenti**.
- 6. Toccare **OK** per iniziare la tracciatura GDT.



Figura 14-15: Tracciatura GDT attiva

14.3.1.2 Tracciatura GDT attiva

Durante la tracciatura GDT attiva, l'area del trend grafico del parametro all'interno dell'intervallo target viene visualizzata in blu. Vedere Figura 14-15 a pagina 305.

Pannello di controllo Tracciatura GDT. Toccare il pulsante **Tracciatura GDT** per mettere in pausa o interrompere durante la tracciatura attiva. Mentre la tracciatura è in pausa, l'area del grafico all'interno dell'intervallo target sul grafico del parametro viene visualizzata in grigio.



Valore Tempo nel target. Si tratta del risultato principale della tracciatura avanzata del parametro. Viene visualizzato sotto l'icona **Tempo nel target** nell'angolo superiore destro del trend grafico del parametro. Questo valore rappresenta la percentuale di tempo accumulata in cui un parametro è rimasto all'interno del target durante una sessione di tracciatura attiva.

Colori dell'indicatore target del riquadro del parametro. Tabella 14-47 a pagina 305 definisce i colori dell'indicatore target clinico durante la tracciatura GDT.

Colore	Significato
Blu	Il parametro tracciato è attualmente all'interno dell'intervallo tar- get configurato.
Nero	Il parametro tracciato è attualmente fuori dall'intervallo target configurato.
Rosso	Il parametro tracciato è attualmente sotto il limite di allarme infe- riore o sopra al limite di allarme superiore.
Grigio	Il parametro tracciato non è disponibile, è in stato di errore, la tracciatura GDT è in pausa o non è stato selezionato un target.

Tabella 14-47:	Colori dell'in	dicatore di s	stato target GD1

Scala automatica del Trend. Quando si avvia la tracciatura GDT attiva, la scala del trend grafico viene automaticamente calcolata per adattare tutti i dati tracciati per la sessione attuale all'interno del grafico. Il valore iniziale della Scala automatica del Trend è impostato a 15 minuti e aumenta quando il tempo di tracciatura supera i 15 minuti. La **Scala automatica del Trend** può essere disattivata attraverso il menu a comparsa di impostazione scale all'interno della modalità GDT.

Nota

Durante la visualizzazione della tracciatura GDT attiva sulla schermata Trend grafici, i menu di selezione parametro sono disattivati.

14.3.1.3 Storico GDT

Toccare l'icona Dati storici per visualizzare le sessioni di tracciatura GDT recenti. Un banner blu "**Visualizzazione dello storico della Sessione GDT**" comparirà nella parte inferiore della schermata. I valori attuali dei parametri sono visualizzati nei riquadri dei parametri chiave durante la visualizzazione di un storico della sessione GDT. Toccare i pulsanti di scorrimento per visualizzare vari storici di sessioni GDT. Le misurazioni della variazione percentuale visualizzate sulla schermata delle tendenze rappresentano le variazioni percentuali tra due valori storici.



14.3.2 Ottimizzazione SV

Durante la modalità di ottimizzazione SV, l'intervallo target SV/SVI per la tracciatura GDT è selezionato sulla base dei trend SV recenti. Ciò consente all'utente di identificare il valore SV ottimale durante il monitoraggio attivo della gestione dei fluidi.



- 1. Toccare l'icona di tracciatura GDT sulla barra di navigazione.
- 2. Selezionare SV o SVI come parametro chiave.
- 3. NON specificare un valore target nella metà inferiore dell'icona di selezione **Parametro/Target** toccare invece **OK** per iniziare la selezione target sul trend grafico.
- 4. Osservare il trend SV durante la somministrazione della gestione fluidi necessaria fino ad ottenere un valore ottimale.



- 5. Toccare l'icona di aggiunta target sul lato destro del trend grafico SV/SVI. La linea del trend diventerà blu.
- 6. Toccare all'interno dell'area del grafico per visualizzare un valore della linea del trend. Sarà visualizzata

un'icona del valore target insieme a un'icona di sblocco 2723. Una linea tratteggiata orizzontale bianca sarà visualizzata al 10% sotto il valore del cursore target. L'area che si estende da questa linea fino alla parte superiore dell'asse Y sarà visualizzata in blu.

- 7. Se lo si desidera, toccare il pulsante Uscita dalla selezione target per tornare al monitoraggio della gestione dei fluidi.
- 8. Toccare l'icona del valore target per accettare l'intervallo target visualizzato e avviare la tracciatura GDT.



9. L'icona di modifica target può essere toccata in qualsiasi momento dopo la selezione target per regolare il valore target SV/SVI.



10. L'icona di tracciatura GDT può essere toccata in qualsiasi momento quando la modalità GDT è attiva per terminare la sessione di tracciatura GDT.

14.3.3 Download del rapporto GDT

La schermata **Download dati** consente ad un utente di esportare i rapporti GDT in un'unità USB. Vedere Download dei dati a pagina 154.

14.4 Test di reattività al fluido

Con il **Test reattività al fluido** (**FRT**), i medici possono valutare la reattività al precarico. La reattività al precarico viene valutata monitorando le variazioni di **SV**, **SVI**, **CO** o **CI** in risposta a un carico volemico (**PLR** o **Bolo di fluido**).

Per iniziare il test:

- 1. Toccare l'icona delle impostazioni → scheda Strumenti clinici
 - 2. Toccare Test reattività al fluido



Figura 14-16: Test di reattività al fluido: schermata di nuovo test

3. Nella scheda Nuovo test (vedere Figura 14-16 a pagina 307), toccare il tipo di test desiderato: PLR o Bolo di fluido.

Toccare il simbolo del punto interrogativo per ricevere brevi istruzioni sull'avvio di ciascun test. Per istruzioni più dettagliate, eseguire le procedure riportate di seguito.

Nota

L'interpretazione del Test reattività al fluido (FRT) è direttamente correlata al tempo di risposta del parametro soggetto a monitoraggio. I tempi di risposta dei parametri monitorati possono variare a seconda della modalità di monitoraggio e sono determinati dalla tecnologia collegata. Le frequenze di aggiornamento per i parametri selezionati per il test FRT in modalità di monitoraggio minimamente invasivo sono basate sul tempo di media di CO (vedere la Tabella 6-4 a pagina 137).

14.4.1 Test del sollevamento passivo delle gambe

Il PLR è un metodo sensibile e non invasivo per valutare la reattività del paziente al fluido. Durante il test, il

sangue venoso trasferito dalla parte inferiore del corpo al cuore genera un carico volemico.

- 1. Toccare e selezionare **PLR** nella scheda **Nuovo test**. La scheda **Nuovo test** mostra le opzioni del menu di configurazione del test.
- 2. Selezionare il **Parametro** da analizzare:
 - SV, SVI, CO o CI (modalità di monitoraggio Minimamente invasivo e Non invasivo).
 - SV₂₀₅, SVI₂₀₅, CO₂₀₅ o CI₂₀₅ (modalità di monitoraggio Invasiva con segnale di PAP; vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169).
- 3. Selezionare la **Durata della posizione: 1 minuto, 1 minuto 30 s**, o **2 minuti** (modalità di monitoraggio **Minimamente invasivo** e **Non invasivo**) o **3 minuti** (modalità di monitoraggio **Invasiva**).
- 4. Mettere il paziente in posizione semi-supina. Toccare il pulsante **Basale di avvio** per avviare la misurazione del basale.

Nota

Il valore basale viene calcolato come media di più letture. Assicurarsi che il paziente rimanga fermo e nella stessa posizione durante il tempo necessario per questa misurazione.

5. Viene visualizzata la schermata **Misurazione basale** con un grafico del trend del parametro selezionato e un timer con il conto alla rovescia che visualizza la quantità di tempo rimanente per la misurazione basale.



Nota

Per interrompere la misurazione basale, toccare il pulsante **ANNULLA** e ritornare alla schermata **Nuovo test**.

- 6. Al termine della misurazione basale, sotto al grafico del trend apparirà il valore basale. Per effettuare una nuova misurazione del valore basale, toccare **RIAVVIA**.
- 7. Per passare a **Misurazione sollevamento passivo delle gambe**, mettere il paziente in posizione supina e toccare il pulsante **AVVIA**. Sollevare passivamente le gambe del paziente fino a un angolo di 45 gradi in cinque secondi. Un timer con un conto alla rovescia di cinque secondi indicherà il tempo rimanente prima dell'avvio della misurazione relativa al cambio di posizione.
- 8. Un nuovo timer per il conto alla rovescia sarà visualizzato e partirà segnando il tempo selezionato come **Durata della posizione**. Assicurarsi che il paziente rimanga fermo durante il periodo di misurazione.





Nota

Prima che le misurazioni necessarie siano state eseguite, è possibile toccare il pulsante **ANNULLA** per interrompere il test. Comparirà una finestra popup di conferma. Toccare **Annulla test** per ritornare alla schermata di configurazione del test (scheda **Nuovo test**).

Una volta terminate le misurazioni necessarie, il pulsante **ANNULLA** non è più disponibile. Per interrompere il test e analizzare i dati raccolti prima che termini il tempo previsto per il test, toccare **TERMINA ORA**.

9. Al termine del test, verrà visualizzato il valore del **Parametro** selezionato in risposta al carico volemico. Vedere Figura 14-17 a pagina 309. Toccare l'icona indietro per avviare un nuovo test oppure l'icona home per tornare alla schermata di monitoraggio principale.



Figura 14-17: Test di reattività al fluido: schermata dei risultati

14.4.2 Test del bolo di fluido

Il test **Bolo di fluido** è un metodo sensibile per valutare la reattività del paziente al fluido. Durante questo test, al paziente viene somministrato un bolo di fluido e la reattività al precarico può essere valutata monitorando il valore di SV, SVI, CO o CI.



- 1. Toccare e selezionare **Bolo di fluido** nella scheda **Nuovo test**. La scheda **Nuovo test** mostra le opzioni del menu di configurazione del test.
- 2. Selezionare il **Parametro** da analizzare:

- SV, SVI, CO o CI (modalità di monitoraggio Minimamente invasivo e Non invasivo).
- SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} o Cl_{20s} (modalità di monitoraggio Invasiva con segnale di PAP; vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169).
- 3. Selezionare la Durata della posizione: 5 minuti, 10 minuti o 15 minuti.
- 4. Toccare il pulsante Basale di avvio per avviare la misurazione del basale.

Nota

Il valore basale viene calcolato come media di più letture. Assicurarsi che il paziente rimanga fermo e nella stessa posizione durante il tempo necessario per questa misurazione.

5. Viene visualizzata la schermata **Misurazione basale** con un grafico del trend del parametro selezionato e un timer con il conto alla rovescia che visualizza la quantità di tempo rimanente per la misurazione basale.



Nota

Per interrompere la misurazione basale, toccare il pulsante **ANNULLA** e ritornare alla schermata **Nuovo test**.

- 6. Al termine della misurazione basale, sotto al grafico del trend apparirà il valore basale. Per effettuare una nuova misurazione del valore basale, toccare **RIAVVIA**.
- 7. Per proseguire con la **Misurazione bolo di fluido**, somministrare il bolo di fluido e toccare **AVVIA** quando il bolo inizia.
- 8. Un nuovo timer per il conto alla rovescia sarà visualizzato e partirà segnando il tempo selezionato come **Durata della posizione**. Assicurarsi che il paziente rimanga fermo durante il periodo di misurazione.



Nota

Prima che le misurazioni necessarie siano state eseguite, è possibile toccare il pulsante **ANNULLA** per interrompere il test. Comparirà una finestra popup di conferma. Toccare **Annulla test** per ritornare alla schermata di configurazione del test (scheda **Nuovo test**).

Una volta terminate le misurazioni necessarie, il pulsante **ANNULLA** non è più disponibile. Per interrompere il test e analizzare i dati raccolti prima che termini il tempo necessario per il test, toccare **TERMINA ORA**.

9. Al termine del test verrà visualizzata la variazione registrata nel valore del **Parametro** selezionato in risposta al carico volemico. Vedere Figura 14-17 a pagina 309. Toccare l'icona indietro per avviare un nuovo test oppure l'icona home per tornare alla schermata di monitoraggio principale.

14.4.3 Storico risultati

L'utente può visualizzare i risultati dei test precedenti nella scheda **Storico risultati**. Viene visualizzato un elenco di tutti i test reattività al fluido per il paziente attuale. Utilizzare i pulsanti di scorrimento per evidenziare un test specifico e toccare il pulsante **Seleziona** per visualizzare un riepilogo del test. Comparirà una finestra a comparsa che elenca le configurazioni del test, i punti chiave con data e ora e i valori di **Parametro** misurati.

Risoluzione dei problemi

Contenuto

Guida su schermo	
Indicatori di stato del monitor	313
Comunicazione del cavo di pressione	
Comunicazione tra il cavo per ossimetro ForeSight e il sensore	
Comunicazione del pressostato	
Messaggi d'errore del monitor avanzato HemoSphere	318
Messaggi d'errore del modulo HemoSphere Swan-Ganz	324
Messaggi di errore del cavo di pressione	333
Messaggi di errore relativi al modulo HemoSphere ClearSight	339
Messaggi di errore dell'ossimetria venosa	
Messaggi di errore dell'ossimetria tessutale	

15.1 Guida su schermo

Gli argomenti della guida descritti in questo capitolo e visualizzati nelle relative schermate del monitor sono associati a condizioni di errore comuni. In aggiunta a queste condizioni di errore, all'indirizzo eifu.edwards.com è disponibile un elenco di anomalie non risolte e procedure per la risoluzione dei problemi. Tale elenco è relativo al numero di modello del monitor avanzato HemoSphere (HEM1) e alla versione software indicata nella pagina di avvio (vedere Procedura di avvio a pagina 75). I problemi elencati sono soggetti a regolare aggiornamento e integrazione in conseguenza dei continui miglioramenti dei prodotti.

La schermata principale della guida consente all'utente di raggiungere la guida specifica relativa ai problemi riguardanti la piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere. Gli errori, gli avvisi e le avvertenze informano l'utente delle condizioni di errore che influiscono sulle misurazioni dei parametri. Gli errori sono condizioni di allarme tecnico che sospendono la misurazione dei parametri. La schermata di guida della categoria offre assistenza specifica per errori, avvertenze, allarmi e risoluzione dei problemi.

1. Toccare l'icona delle impostazioni



- 2. Toccare il pulsante **Guida** per accedere alla schermata principale della guida.
- 3. Toccare il pulsante **Versioni** per visualizzare le versioni del software e i numeri di serie del monitor e dei cavi/moduli tecnologici collegati.

OPPURE

Toccare il pulsante della guida relativo alla categoria corrispondente alla tecnologia per la quale si richiede assistenza: **Monitoraggio**, **Modulo Swan-Ganz**, **Cavo di pressione**, **Ossimetria venosa**, **Flusso 20 secondi**, modulo **ClearSight**, **Ossimetria tissutale** o **Gestione fluidi assistita**.

4. Toccare il tipo di guida necessaria in base al tipo di messaggio: Errori, Allarmi, Avvertenze o Risoluzione dei problemi.

Nota

Le schermate della guida relative al Flusso 20 secondi non elencano le categorie di assistenza per i messaggi del sistema. Le schermate della guida relative al Flusso 20 secondi contengono informazioni su come eseguire il monitoraggio con i parametri da 20 secondi e su come questi parametri vengono calcolati.

La schermata di aiuto della Gestione fluidi assistita contiene anche informazioni su cosa fare **Per iniziare** e la **Guida algoritmo**, oltre a **Errori**, **Allarmi** e **Avvertenze**.

- 5. Viene visualizzata una nuova schermata con un elenco dei messaggi selezionati.
- 6. Toccare un messaggio o una voce di risoluzione dei problemi dall'elenco, quindi toccare Seleziona per accedere alle informazioni sul messaggio o sulla voce di risoluzione dei problemi. Per visualizzare l'elenco completo, utilizzare i tasti freccia per spostare la selezione (elemento evidenziato) più in alto o più in basso nell'elenco. La schermata successiva visualizza il messaggio insieme alle cause possibili e alle azioni suggerite.

15.2 Indicatori di stato del monitor

Il monitor avanzato HemoSphere dispone di un indicatore visivo di allarme per avvisare l'utente in presenza di condizioni d'allarme. Vedere Priorità degli allarmi a pagina 381 per ulteriori informazioni sulle condizioni d'allarme fisiologico a media e alta priorità. Il pulsante di accensione del monitor ha un LED integrato che indica sempre lo stato di accensione.



1. Indicatore di allarme visivo

2. Stato di accensione del monitor

Figura 15-1: Indicatori LED del monitor avanzato HemoSphere

Stato di allarme	Colore	Aspetto dell'indicato- re	Azione correttiva
Allarme fisiologico ad alta priorità	Rosso	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO	Questa condizione d'allarme fisiologico necessi- ta di attenzione immediata
			Fare riferimento alla barra di stato per condizioni d'allarme specifiche
Allarmi ed errori tecnici ad alta priorità	Rosso	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO	Questa condizione di allarme richiede attenzio- ne immediata e resterà attiva durante la sospen- sione degli allarmi
			Se una particolare condizione d'allarme tecnico non è risolvibile, riavviare il sistema
			Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Allarmi ed errori tecnici a media priorità	Giallo	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO	Questa condizione d'allarme necessita di atten- zione tempestiva
			Fare riferimento alla barra di stato per condizioni d'allarme specifiche
Allarme fisiologico a media priorità	Giallo	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO	Questa condizione d'allarme necessita di atten- zione tempestiva
			Fare riferimento alla barra di stato per condizioni d'allarme specifiche
Avviso tecnico a bassa priorità	Giallo	ACCESO fisso	Questa condizione d'allarme necessita di atten- zione non urgente
			Fare riferimento alla barra di stato per condizioni d'allarme specifiche

rabella 15-1, malcatore al anarme visivo del monitor avanzato riemosphere

Tabella 15-2: Indicatore di accensione	del monitor avanzato HemoSphere
----------------------------------------	---------------------------------

Stato del monitor	Colore	Aspetto dell'indicato- re	Azione correttiva
Monitor acceso	Verde	ACCESO fisso	Nessuna
Monitor spento Monitor collegato a rete CA Batteria in carica	Giallo	Lampeggiante ACCESO/ SPENTO	Attendere che la batteria sia carica prima di disconnettere dalla rete CA.
Monitor spento Monitor collegato a rete CA Batteria non in carica	Giallo	ACCESO fisso	Nessuna
Monitor spento	Non illuminato	SPENTO	Nessuna

15.3 Comunicazione del cavo di pressione

Il LED del cavo di pressione indica lo stato del sensore o trasduttore di pressione.



1. Stato del sensore di pressione

Figura 15-2: Indicatore LED del cavo di pressione

Condizione	Colore	Aspetto dell'in- dicatore	Azione suggerita
Nessun sensore/trasduttore di pres- sione connesso	Non illumi- nato	SPENTO	Nessuna
Sensore/trasduttore di pressione connesso ma non ancora azzerato	Verde	Lampeggiante ACCESO/SPENTO	Azzerare il sensore di pressione per iniziare il mo- nitoraggio
Sensore/trasduttore di pressione az- zerato	Non illumi- nato	SPENTO	Nessuna; il sensore di pressione connesso può monitorare attivamente il segnale di pressione
Allarme tecnico a media priorità del sensore/trasduttore di pressione	Giallo	Lampeggiante ACCESO/SPENTO	Fare riferimento alla schermata per accertare il ti- po di guasto tecnico; utilizzare il menu Guida o le tabelle di seguito per verificare qual è l'azione sug- gerita appropriata

Tabella 15-3: Indicatore di comunicazione del cavo di pressione

15.4 Comunicazione tra il cavo per ossimetro ForeSight e il sensore

Il LED del cavo per ossimetro ForeSight indica lo stato dei canali dei sensori per ossimetria tessutale.



Figura 15-3: Indicatori LED del cavo per ossimetro ForeSight

Indicatore a LED	Colore	Significato
Stato del canale 1	Bianco	Nessun sensore collegato
	Verde	Sensore collegato
Stato del canale 2	Bianco	Nessun sensore collegato
	Verde	Sensore collegato
Stato del modulo	Verde	l canali sono associati alla porta A sul modulo tecnologico HemoSphere
	Blu	l canali sono associati alla porta B sul modulo tecnologico HemoSphere

Tabella 15-4: Illuminazione degli indicatori a LED del cavo per ossime
tro ForeSight

ATTENZIONE

Se qualsiasi LED del cavo per ossimetro ForeSight non dovesse accendersi, non utilizzare il cavo finché non è stato riparato o sostituito. Contattare il Supporto tecnico Edwards. Esiste il rischio che parti danneggiate possano ridurre le prestazioni del cavo.

15.5 Comunicazione del pressostato

Gli indicatori luminosi del pressostato segnalano lo stato delle fascette per dito e del sensore di riferimento cardiaco.



1. Stato delle fascette per dito

2. Stato del sensore di riferimento cardiaco (HRS)

Figura 15-4: Indicatori a LED del pressostato

Condizione	Colore	Aspetto dell'indicato- re	Azione correttiva			
INDICATORE LUMINOSO DI STATO DEL	INDICATORE LUMINOSO DI STATO DELLA FASCETTA					
Nessuna fascetta per dito collegata	Non illu- minato	SPENTO	Nessuna			
Fascetta per dito collegata	Verde	ACCESO fisso	Nessuna. La fascetta collegata è stata rilevata e autenticata e non è scaduta.			
Monitoraggio attivo	Verde	Lampeggiante ACCE- SO/SPENTO	Nessuna. La fascetta per dito collegata sta prov- vedendo al monitoraggio attivo.			
Fascetta per dito difettosa collega- ta	Ambra	Lampeggiante ACCE- SO/SPENTO	Verificare che la fascetta per dito Edwards utiliz- zata sia compatibile.			
Fascetta per dito scaduta collegata			Scollegare e ricollegare la fascetta per dito.			
Fascetta per dito Edwards non compatibile collegata			Sostituire la fascetta per dito con una fascetta per dito Edwards compatibile.			
			Riavviare la misurazione.			
			Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards.			
INDICATORE LUMINOSO DI STATO DEL SENSORE DI RIFERIMENTO CARDIACO						
Nessun sensore di riferimento car- diaco collegato	Non illu- minato	SPENTO	Nessuna			
Sensore di riferimento cardiaco col- legato	Verde	ACCESO fisso	Nessuna. Il sistema è pronto per l'avvio della mi- surazione.			

Tabella 15-5: Indicatori luminosi di comunicazione del pressostato*

Condizione	Colore	Aspetto dell'indicato- re	Azione correttiva	
Sensore di riferimento cardiaco di- fettoso collegato	Ambra	Lampeggiante ACCE- SO/SPENTO	Verificare che il sensore di riferimento cardiaco utilizzato sia prodotto da Edwards.	
Sensore di riferimento cardiaco non prodotto da Edwards rilevato			Scollegare e ricollegare il sensore di riferimento cardiaco.	
			Sostituire il sensore di riferimento cardiaco con un sensore di riferimento cardiaco originale.	
			Riavviare la misurazione.	
			Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards.	
* È possibile che un eventuale errore relativo alla fascetta per dito venga segnalato anche dal software. Vedere Tabella 15-22				

a pagina 339.

15.6 Messaggi d'errore del monitor avanzato HemoSphere

15.6.1 Errori/Avvisi di sistema/monitoraggio

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Alloggiamento modulo 1 – Errore hardware	Il modulo 1 non è inserito corretta- mente I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare all'alloggiamento del modulo 2 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Alloggiamento modulo 2 – Errore hardware	Il modulo 2 non è inserito corretta- mente I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare all'alloggiamento del modulo 1 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Alloggiamento modulo L- Tech – Errore hardware	Il modulo Large Technology non è inserito correttamente. I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati.	Reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo 1 – Errore hardware	Il cavo non è inserito correttamente I punti di connessione sul cavo o sulla porta sono danneggiati	Reinserire il cavo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare alla porta del cavo 2 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo 2 – Errore hardware	Il cavo non è inserito correttamente I punti di connessione sul cavo o sulla porta sono danneggiati	Reinserire il cavo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare alla porta del cavo 1 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Tabella 15-6: Errori/Avvisi di sistema

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Alloggiamento modulo 1 – Errore software	C'è un errore software sul modulo inserito nell'alloggiamento del mo- dulo 1	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Alloggiamento modulo 2 – Errore software	C'è un errore software sul modulo inserito nell'alloggiamento del mo- dulo 2	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Alloggiamento modulo L- Tech – Errore software	C'è un errore software sul modulo inserito nell'alloggiamento del mo- dulo Large Technology	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Porta del cavo 1 – Errore software	C'è un errore software sul cavo in- serito nella porta del cavo 1	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Porta del cavo 2 – Errore software	C'è un errore software sul cavo in- serito nella porta del cavo 2	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Alloggiamento modulo 1 – Errore di comunicazione	Il modulo 1 non è inserito corretta- mente I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare all'alloggiamento del modulo 2 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Alloggiamento modulo 2 – Errore di comunicazione	Il modulo 2 non è inserito corretta- mente I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare all'alloggiamento del modulo 1 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Alloggiamento modulo L- Tech – Errore di comunicazione	Il modulo Large Technology non è inserito correttamente. I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati.	Reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo 1 – Errore di comunicazione	Il cavo non è inserito correttamente I punti di connessione sul cavo o sulla porta sono danneggiati	Reinserire il cavo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare alla porta del cavo 2 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo 2 – Errore di comunicazione	Il cavo non è inserito correttamente I punti di connessione sul cavo o sulla porta sono danneggiati	Reinserire il cavo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Provare a passare alla porta del cavo 1 Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Monitor – Versione software incompatibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Alloggiamento modulo 1 – Versione software incompatibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Alloggiamento modulo 2 – Versione software incompatibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Alloggiamento modulo L- Tech – Versione software incompa- tibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Porta del cavo 1 – Versione software incompatibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Porta del cavo 2 – Versione software incompatibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: Rilevato secondo modulo Swan-Ganz	Rilevate più connessioni per modu- li Swan-Ganz	Disconnettere uno dei moduli Swan-Ganz
Errore: Modulo Swan-Ganz discon- nesso	Modulo HemoSphere Swan-Ganz rimosso durante il monitoraggio Modulo HemoSphere Swan-Ganz non rilevato I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Confermare che il modulo sia inserito corretta- mente Rimuovere e reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti sul modulo Provare a passare all'alloggiamento di un altro modulo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo {0} – Cavo di pressione scollegato*	Cavo di pressione scollegato duran- te il monitoraggio Cavo di pressione non rilevato Piedini del connettore del cavo di pressione piegati o mancanti	Confermare che il cavo di pressione è collegato Verificare che la connessione fra il cavo e il sen- sore/trasduttore di pressione sia salda Controllare che non vi siano piedini piegati/ mancanti nel connettore del cavo di pressione Scollegare e ricollegare il cavo di pressione Provare a passare a un'altra porta del cavo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Rilevato secondo cavo per ossimetria	Rilevate più connessioni di cavi per ossimetria	Disconnettere uno dei cavi per ossimetria
Errore: Cavo per ossimetria scolle- gato	Connessione del cavo per ossime- tria non rilevata sul monitor avan- zato HemoSphere Pin del connettore del cavo per os- simetria piegati o mancanti	Verificare che la connessione del cavo per ossi- metria / catetere sia salda Controllare che non vi siano pin piegati/ mancanti nei collegamenti del cavo per ossime- tria
Errore: Modulo ClearSight HemoSphere	Modulo ClearSight HemoSphere di- fettoso	Spegnere e riaccendere il sistema Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Modulo ClearSight HemoSphere disconnesso	Modulo ClearSight HemoSphere ri- mosso durante il monitoraggio Modulo ClearSight HemoSphere non rilevato I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Confermare che il modulo sia inserito corretta- mente Rimuovere e reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti sul modulo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Guasto interno del sistema	Errore interno del sistema	Spegnere e riaccendere il sistema Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Batteria esaurita	La batteria è esaurita e il sistema si spegnerà in 1 minuto se non viene collegato alla rete elettrica	Collegare il monitor avanzato HemoSphere a una fonte di alimentazione alternativa per evita- re l'assenza di alimentazione e riprendere il mo- nitoraggio
Errore: Temperatura del sistema troppo alta - Chiusura imminente	La temperatura interna del monitor ha raggiunto un livello criticamente alto Le aperture di ventilazione del mo- nitor sono ostruite	Riposizionare il monitor lontano da qualsiasi fonte di calore Assicurarsi che le aperture di ventilazione del monitor non siano ostruite e siano prive di pol- vere Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Pressione in uscita – Errore hardware	Il cavo pressione in uscita non è connesso in modo corretto I punti di connessione sul cavo o sulla porta sono danneggiati	Reinserire il cavo pressione in uscita Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Perdita connettività HIS	Si è verificata una perdita nella co- municazione HL7 Connessione Ethernet di qualità scadente Connessione Wi-Fi di qualità sca- dente Certificato di connessione sicura scaduto Nome del server di connessione si- cura non corretto	Controllare la connessione Ethernet Controllare la connessione Wi-Fi Controllare il certificato di connessione sicura Controllare il nome del server di connessione si- cura Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Rilevato secondo sensore di pressione CO	Rilevate più connessioni di cavi di pressione con sensore CO	Disconnettere uno dei cavi di pressione con sensori CO
Errore: Guasto del modulo wireless	C'è stato un guasto hardware inter- no nel modulo wireless	Disattivare e riattivare la connessione wireless
Avviso: Temperatura del sistema troppo alta	La temperatura interna del monitor sta raggiungendo un livello critica- mente alto Le aperture di ventilazione del mo- nitor sono ostruite	Riposizionare il monitor lontano da qualsiasi fonte di calore Assicurarsi che le aperture di ventilazione del monitor non siano ostruite e siano prive di pol- vere Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: Indicatori LED del sistema non funzionanti	Errore hardware nell'indicatore d'al- larme visivo o errore di comunica- zione Malfunzionamento dell'indicatore d'allarme visivo	Spegnere e riaccendere il sistema Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Cicalino del sistema non funzionante	Errore hardware dell'altoparlante o errore di comunicazione software Malfunzionamento dell'altoparlan- te sulla scheda madre	Spegnere e riaccendere il sistema Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Batteria quasi scarica	La batteria meno del 20% di carica rimanente o si esaurirà in meno di 8 minuti	Collegare il monitor avanzato HemoSphere a una fonte di alimentazione alternativa per evita- re l'assenza di alimentazione e continuare il mo- nitoraggio
Avviso: Batteria disconnessa	La batteria precedentemente inse- rita non è stata rilevata Connessione alla batteria non suffi- ciente	Controllare che la batteria sia posizionata cor- rettamente nel vano della batteria Rimuovere e reinserire il gruppo batterie Sostituire il gruppo batterie HemoSphere Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Revisionare la batteria	Si è verificato un guasto interno della batteria La batteria non è più in grado di supportare adeguatamente il siste- ma quando è completamente cari- ca	Spegnere e riaccendere il sistema Se la condizione persiste, sostituire il gruppo delle batterie
Avviso: II certificato wireless scade in < 4 settimane	Il certificato wireless scade in meno di 4 settimane	Andare nelle impostazioni di connettività wire- less dal menu di configurazione avanzata e cari- care un certificato valido Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Certificato wireless scaduto	Il certificato wireless è scaduto	Andare nelle impostazioni di connettività wire- less dal menu di configurazione avanzata e cari- care un certificato valido Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Pressione di trasmissione non attiva	Rilevato collegamento del nuovo canale di pressione monitor pa- ziente	Andare nella schermata Zero e forma d'onda e sfiorare il pulsante della pressione di trasmissio- ne (icona della forma d'onda) dopo aver azzera- to il monitor paziente Scollegare il cavo pressione in uscita
* Nota: {0} è il numero della porta: 1 o 2.		

15.6.2 Avvertenze relative a sistema/monitoraggio

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
La batteria necessita di condiziona- mento	L'indicatore di misurazione del gas non è sincronizzato con l'effettivo stato di capacità della batteria	Per assicurarsi di non interrompere la misurazio- ne, accertarsi che il monitor avanzato HemoSphere sia collegato a una presa elettrica Condizionare la batteria (assicurarsi che non sia attiva una misurazione): • Collegare il monitor a una presa elettrica per caricare completamente la batteria • Lasciar riposare la batteria nello stato di carica completa per almeno due ore • Disconnettere il monitor dalla presa elettrica e continuare a far funzionare il sistema alimenta- to a batteria • Il monitor avanzato HemoSphere si spegnerà automaticamente quando la batteria sarà com- pletamente esaurita • Lasciar riposare la batteria nello stato di com- pleto esaurimento per almeno due ore • Collegare il monitor a una presa elettrica per caricare completamente la batteria Se il messaggio di condizionamento della batte- ria continua ad apparire, sostituire il gruppo delle batterie
Revisionare la batteria	Si è verificato un guasto interno della batteria	Spegnere e riaccendere il sistema Se la condizione persiste, sostituire il gruppo delle batterie

Tabella 15-7: Avvertenze del monitor avanzato HemoSphere

15.6.3 Errori della tastierina numerica

Tabella	15-8: Errori	della tastierin	a numerica
---------	--------------	-----------------	------------

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Valore fuori range (xx-yy)	Il valore immesso è superiore o in- feriore al range consentito.	Visualizzato quando l'utente immette un valore che è esterno al range. Il range viene visualizza- to insieme alla notifica, sostituendo xx e yy.
II valore deve essere ≤ xx	Il valore immesso è all'interno del range, ma è più alto del valore su- periore impostato, come l'imposta- zione alta della scala. xx è il valore associato.	Immettere un valore più basso.
II valore deve essere ≥ xx	Il valore immesso è all'interno del range, ma è più basso del valore in- feriore impostato, come l'imposta- zione bassa della scala. xx è il valo- re associato.	Immettere un valore più alto.
Password inserita non corretta	La password immessa è errata.	Immettere la password corretta.
Inserire un'ora valida	L'ora immessa non è valida, es. 25:70.	Immettere l'ora corretta in formato a 12 o 24 ore.

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Inserire una data valida	La data immessa non è valida, es. 33.13.009.	Immettere la data corretta.

15.6.4 Errori di connettività del Viewfinder Hub

Tabella 15-9: Errori di connettività del Viewfinder Hub

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore di connettività del Viewfinder - Viewfinder Hub	Problema con Viewfinder Hub Certificato server errato Richiesta di associazione al Viewfinder Hub rifiutata	Verificare il server del Viewfinder Hub Contattare il proprio centro informatico del po- sto Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore di connettività Viewfinder - Viewfinder Hub non raggiungibile	Indirizzo o porta Viewfinder Hub errati Viewfinder Hub non in funzione sul server	Verificare e reinserire l'indirizzo e la porta del Viewfinder Hub Controllare il server del Viewfinder Hub Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore di connettività Viewfinder - HemoSphere	Certificato client non valido o non disponibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.

15.7 Messaggi d'errore del modulo HemoSphere Swan-Ganz

15.7.1 Errori/avvisi CO

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: CO – Temperatura ematica fuori intervallo (<31 °C o > 41 °C)*	La temperature ematica monitorata è < 31 ℃ oppure >41 ℃	Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Riprendere in monitoraggio CO quando la tem- peratura ematica è compresa nell'intervallo
Errore: CO – Gittata cardiaca < 1,0 l/ min*	CO misurata < 1,0 l/min	Seguire il protocollo dell'ospedale per aumenta- re la CO Riprendere il monitoraggio CO

Tabella 15-10: Errori/avvisi CO con il modulo HemoSphere Swan-Ganz
Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: CO – Memoria del catetere, usare la modalità bolo	Connessione del filamento termico del catetere scadente Malfunzionamento del cavo CCO del paziente Errore CCO del catetere Il cavo CCO del paziente è connes- so alle porte di test del cavo	Verificare che la connessione del filamento ter- mico sia valida Controllare che nelle connessioni del catetere/ cavo CCO del paziente e del filamento termico non vi siano piedini piegati/mancanti Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente Usare la modalità CO bolo Sostituire il catetere per la misurazione CO
Errore: CO – Verifica del catetere, usare la modalità bolo	Malfunzionamento del cavo CCO del paziente Errore CCO del catetere Il catetere connesso non è un cate- tere CCO Edwards	Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente Usare la modalità CO bolo Verificare che il catetere sia un catetere CCO Edwards
Errore: CO – Controllare le connes- sioni del catetere e del cavo	Collegamenti del filamento termico e del termistore del catetere non ri- levati Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Verificare le connessioni del cavo CCO del pa- ziente e del catetere Scollegare i collegamenti del filamento termico e del termistore e controllare che non vi siano piedini piegati/mancanti Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente
Errore: CO – Controllare la connes- sione del filamento termico	Collegamento filamento termico del catetere non rilevato Malfunzionamento del cavo CCO del paziente Il catetere connesso non è un cate- tere CCO Edwards	Verificare che il filamento termico del catetere sia connesso saldamente al cavo CCO del pa- ziente Scollegare il collegamento del filamento termi- co e controllare che non vi siano piedini piegati/ mancanti Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente Verificare che il catetere sia un catetere CCO Edwards Usare la modalità CO bolo
Errore: CO – Controllare la posizio- ne del filamento termico*	Il flusso intorno al filamento termi- co potrebbe essersi ridotto Il filamento termico potrebbe tro- varsi contro la parete del vaso Il catetere non è inserito nel pa- ziente	Risciacquare i lumi del catetere Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Riprendere il monitoraggio CO
Errore: CO – Controllare il collega- mento del termistore	Collegamento termistore del cate- tere non rilevato La temperatura ematica monitorata è < 15 °C oppure > 45 °C Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Verificare che il termistore del catetere sia con- nesso saldamente al cavo CCO Verificare che la temperatura ematica sia com- presa fra 15 e 45 °C Scollegare il termistore e controllare che non vi siano piedini piegati/mancanti Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite	
Errore: CO – Processore di segnale, usare la modalità bolo	Errore di elaborazione dati	Riprendere il monitoraggio CO Spegnere e riaccendere il monitor per ripristina- re il sistema Usare la modalità CO bolo	
Errore: CO – Perdita del segnale ter- mico*	Il segnale termico rilevato dal mo- nitor è troppo basso per poterlo elaborare Interferenza del dispositivo di com- pressione sequenziale	Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Spegnere temporaneamente il dispositivo di compressione sequenziale secondo la procedu- ra dell'ospedale Riprendere il monitoraggio CO	
Errore: Modulo Swan-Ganz	Interferenza elettrocauterio Malfunzionamento del sistema in- terno	Staccare il cavo CCO paziente durante l'uso del- l'elettrocauterio Rimuovere e reinserire il modulo per reimposta- re Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards	
Avviso: CO – Adattamento segnale - Continua	Rilevate grosse variazioni della temperatura ematica nell'arteria polmonare Il ritmo respiratorio del paziente potrebbe essere cambiato Interferenza del dispositivo di com- pressione sequenziale Il filamento termico del catetere non è posizionato correttamente	Concedere al monitor più tempo per misurare e visualizzare Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Riducendo al minimo il disagio del paziente si potrebbero ridurre le variazioni di temperatura Spegnere temporaneamente il dispositivo di compressione sequenziale secondo la procedu- ra dell'ospedale	
Avviso: CO – Temperatura ematica instabile - Continua	Rilevate grosse variazioni della temperatura ematica nell'arteria polmonare Interferenza del dispositivo di com- pressione sequenziale	Attendere l'aggiornamento della misurazione CO Riducendo al minimo il disagio del paziente si potrebbero ridurre le variazioni di temperatura Spegnere temporaneamente il dispositivo di compressione sequenziale secondo la procedu- ra dell'ospedale	
* Questi sono errori bloccanti. Toccare l'icona di silenziamento per silenziarli. Per cancellarli, riavviare il monitoraggio.			

15.7.2 Errori/avvisi EDV e SV

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: EDV – Perdita segnale fre- quenza cardiaca	La media nel tempo della frequen- za cardiaca del paziente è fuori in- tervallo (FC _{med} < 30 o > 200 bpm) Nessuna frequenza cardiaca rileva- ta Connessione del cavo di interfaccia ECG non rilevata	Attendere che la media della frequenza cardiaca sia compresa nell'intervallo Selezionare la configurazione appropriata delle derivazioni per massimizzare le rilevazioni della frequenza cardiaca Verificare la connessione dei cavi tra il monitor avanzato HemoSphere e il monitor al posto let- to sia salda Cambiare il cavo di interfaccia ECG
Avviso: EDV – Superato il limite di soglia della frequenza cardiaca	La media nel tempo della frequen- za cardiaca del paziente è fuori in- tervallo (FC _{med} < 30 o > 200 bpm)	Attendere che la media della frequenza cardiaca sia compresa nell'intervallo Selezionare la configurazione appropriata delle derivazioni per massimizzare le rilevazioni della frequenza cardiaca Verificare la connessione dei cavi tra il monitor avanzato HemoSphere e il monitor al posto let- to sia salda Cambiare il cavo di interfaccia ECG
Avviso: EDV – Adattamento segnale - Continua	Il ritmo respiratorio del paziente potrebbe essere cambiato Interferenza del dispositivo di com- pressione sequenziale Il filamento termico del catetere non è posizionato correttamente	Concedere al monitor più tempo per misurare e visualizzare la EDV Spegnere temporaneamente il dispositivo di compressione sequenziale secondo la procedu- ra dell'ospedale Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto
Avviso: SV – Perdita segnale fre- quenza cardiaca	La media nel tempo della frequen- za cardiaca del paziente è fuori in- tervallo (FC _{med} < 30 o > 200 bpm) Nessuna frequenza cardiaca rileva- ta Connessione del cavo di interfaccia ECG non rilevata	Attendere che la media della frequenza cardiaca sia compresa nell'intervallo Selezionare la configurazione appropriata delle derivazioni per massimizzare le rilevazioni della frequenza cardiaca Verificare la connessione dei cavi tra il monitor avanzato HemoSphere e il monitor al posto let- to sia salda Cambiare il cavo di interfaccia ECG

Tabella 15-11: Errori/avvisi EDV e SV con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

15.7.3 Errori/avvisi iCO

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: iCO – Controllare la connes- sione della sonda dell'iniettato	Sonda di temperatura iniettato non rilevata Malfunzionamento della sonda di temperatura iniettato Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Verificare il collegamento fra il cavo CCO del pa- ziente e la sonda di temperatura iniettato Cambiare la sonda di temperatura iniettato Cambiare il cavo CCO del paziente
Errore: iCO – Controllare il collega- mento del termistore	Collegamento termistore del cate- tere non rilevato La temperatura ematica monitorata è < 15 °C oppure > 45 °C Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Verificare che il termistore del catetere sia con- nesso saldamente al cavo CCO del paziente Verificare che la temperatura ematica sia com- presa fra 15 e 45 °C Scollegare il termistore e controllare che non vi siano piedini piegati/mancanti Cambiare il cavo CCO del paziente
Errore: iCO – Volume iniettato non valido	Volume iniettato sonda in linea de- ve essere 5 ml o 10 ml	Cambiare il volume della sonda iniettato a 5 ml o 10 ml Usare una sonda di tipo a immersione per un volume di iniettato di 3 ml
Errore: iCO – Temperatura iniettato fuori limite, controllare la sonda	Temperatura iniettato < 0 °C, > 30 °C o > BT Malfunzionamento della sonda di temperatura iniettato Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Controllare la temperatura del fluido iniettato Controllare che non vi siano piedini piegati/ mancanti nei collegamenti della sonda iniettato Cambiare la sonda di temperatura iniettato Cambiare il cavo CCO del paziente
Errore: iCO – Temperatura ematica fuori intervallo	La temperatura ematica monitorata è < 31 °C oppure > 41 °C	Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Riprendere le iniezioni bolo quando la tempera- tura ematica è compresa nell'intervallo
Avviso: iCO – Linea di base instabile	Rilevate ampie variazioni di tempe- ratura ematica nell'arteria polmo- nare	Lasciare che si stabilizzi la linea di base della temperatura ematica Usare la modalità manuale
Avviso: iCO – Curva non rilevata	Nessuna iniezione di bolo rilevata per > 4 minuti (modo automatico) o 30 secondi (modo manuale)	Riavviare il monitoraggio CO bolo ed eseguire le iniezioni

Tabella 15-1	12: Errori/avvisi i	CO con il mo	dulo Hemo	Sphere Swan	-Ganz
labella 15				spile swan	Guilt

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: iCO – Curva estesa	La curva di termodiluizione impie- ga molto tempo per tornare alla li- nea di base Porta dell'iniettato nella guaina di introduzione Possibile shunt cardiaco	 Verificare che la tecnica di iniezione sia corretta Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Assicurarsi che la porta dell'iniettato sia al di fuori della guaina di introduzione Utilizzare dell'iniettato "ghiacciato" e/o 10 ml di volume iniettato per creare un segnale termico più ampio
Avviso: iCO – Curva irregolare	La curva di termodiluizione ha piu di un picco	Verificare che la tecnica di iniezione sia corretta Verificare il corretto posizionamento del catete- re nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino per la pressione di occlusione di 1,25 - 1,50 ml • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente, e al sito di inserimento • valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Utilizzare dell'iniettato "ghiacciato" e/o 10 ml di volume iniettato per creare un segnale termico più ampio
Avviso: iCO – Iniettato caldo	Temperatura iniettato con meno di 8 °C di differenza dalla temperatura ematica Malfunzionamento della sonda di temperatura iniettato Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Utilizzare fluido iniettato più freddo Cambiare la sonda di temperatura iniettato Cambiare il cavo CCO del paziente

15.7.4 Errori/avvisi SVR

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: SVR – Perdita del segnale di pressione MAP da ingresso analogi- co	Porta ingresso analogico del moni- tor avanzato HemoSphere non configurata per l'accettazione di MAP Connessioni del cavo di interfaccia dell'input analogico non rilevate Segnale in ingresso impreciso Malfunzionamento del monitor esterno	Verificare che l'intervallo di tensione sia corretto e controllare i valori di tensione basso/alto sul monitor avanzato HemoSphere per il monitor esterno Verificare che la connessione dei cavi tra il mo- nitor avanzato HemoSphere e il monitor al po- sto letto sia salda Verificare che le immissioni di altezza/peso e le unità di misura per la BSA del paziente siano corrette Controllare il segnale sul dispositivo sull'uscita analogica del monitor esterno Cambiare il modulo del dispositivo esterno, se utilizzato
Avviso: SVR – Configurare ingresso analogico MAP per il monitoraggio SVR	La porta di ingresso analogico del monitor avanzato HemoSphere non è configurata per accettare il segnale MAP	Utilizzare la schermata delle impostazioni del- l'ingresso analogico per configurare le porte di ingresso analogico 1 o 2 per l'uscita del segnale MAP del monitor esterno

Tabella 15-13: Errori/avvisi SVR con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

15.7.5 Errori/Avvisi dei parametri 20 secondi

Tabella 15-14: Errori/avvisi dei parametri 20s con il modulo HemoSphere Swan-Ganz

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Parametri 20s – Qualità se- gnale PA scarsa	La forma d'onda della pressione dell'arteria polmonare non è adatta a misurare i parametri 20s con pre- cisione Forma d'onda di pressione scaden- te per un periodo di tempo prolun- gato Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa La forma d'onda della pressione è cambiata o sta misurando segnali negativi a causa della variazione dell'asse flebostatico o di altri mo- vimenti correlati che influiscono sul segnale della pressione	Verificare che il catetere sia stato posizionato correttamente nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino di pressione occludente pari a 1,25-1,50 mL • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente e al sito di inserimento • eseguire i raggi X al torace per stabilire il posi- zionamento corretto Verificare che la linea di pressione dell'arteria polmonare non sia piegata Verificare che non vi siano collegamenti allenta- ti Eseguire il test dell'onda quadra per valutare la risposta della frequenza del sistema Riazzerare il trasduttore di pressione arteriosa polmonare
Errore: Parametri 20s – Errore soft- ware	Si è verificato un errore software con i parametri 20s	Spegnere e riaccendere il sistema Riazzerare il trasduttore di pressione arteriosa polmonare Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: Parametri 20s – Rilevata pressione PA negativa	La forma d'onda della pressione dell'arteria polmonare non è adatta a misurare i parametri 20s con pre- cisione Il trasduttore di pressione non è al- lineato con l'asse flebostatico del paziente Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa	Verificare che il catetere sia stato posizionato correttamente nell'arteria polmonare: • confermare il volume di gonfiaggio del pallon- cino di pressione occludente pari a 1,25-1,50 mL • confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente e al sito di inserimento • eseguire i raggi X al torace per stabilire il posi- zionamento corretto Verificare che il trasduttore di pressione sia alli- neato con l'asse flebostatico del paziente Azzerare il trasduttore di pressione sul monitor avanzato HemoSphere per riazzerare il trasdut- tore e verificare il collegamento del cavo di pressione

15.7.6 Risoluzione dei problemi generali

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Collegare il modulo HemoSphere Swan-Ganz per il monitoraggio CO	La connessione al modulo HemoSphere Swan-Ganz non è sta- ta rilevata	Inserire il modulo HemoSphere Swan-Ganz nel- l'alloggiamento 1 o 2 del monitor Rimuovere e reinserire il modulo.
Collegare il cavo CCO del paziente per il monitoraggio CO	Non è stata rilevata alcuna connes- sione tra il modulo HemoSphere Swan-Ganz e il cavo CCO del pa- ziente	Verificare la connessione tra il cavo CCO del pa- ziente e il modulo HemoSphere Swan-Ganz in- serito Scollegare il cavo CCO del paziente e controllare che non vi siano pin piegati/mancanti Cambiare il cavo CCO del paziente
Collegare il termistore per il moni- toraggio CO	Non è stata rilevata alcuna connes- sione tra il cavo CCO del paziente e il termistore del catetere Malfunzionamento del cavo CCO del paziente	Verificare che il termistore del catetere sia con- nesso saldamente al cavo CCO del paziente Scollegare il termistore e controllare che non vi siano pin piegati/mancanti Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente
Collegare il filamento termico per il monitoraggio CO	Non è stata rilevata alcuna connes- sione tra il cavo CCO del paziente e il filamento termico del catetere Malfunzionamento del cavo CCO del paziente Il catetere connesso non è un cate- tere CCO Edwards	Verificare che il filamento termico del catetere sia connesso saldamente al cavo CCO del pa- ziente Scollegare il filamento termico e controllare che non vi siano pin piegati/mancanti Eseguire il test del cavo CCO del paziente Cambiare il cavo CCO del paziente Verificare che il catetere sia un catetere CCO Edwards
Collegare ingresso analogico MAP per il monitoraggio SVR	Connessioni del cavo dell'interfac- cia di ingresso analogico non rile- vate	Verificare che la connessione dei cavi tra la piat- taforma di monitoraggio e il monitor al posto letto sia salda Controllare il segnale sul dispositivo sull'uscita analogica del monitor esterno

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Configurare ingresso analogico MAP per il monitoraggio SVR	La porta di ingresso analogico del monitor avanzato HemoSphere non è configurata per accettare il segnale MAP	Utilizzare la schermata delle impostazioni del- l'ingresso analogico per configurare le porte di ingresso analogico 1 o 2 per l'uscita del segnale MAP del monitor esterno
Collegare l'ingresso ECG per il mo- nitoraggio EDV o SV	Connessione del cavo di interfaccia ECG non rilevata	Verificare che la connessione dei cavi tra il mo- nitor avanzato HemoSphere e il monitor al po- sto letto sia salda Cambiare il cavo di interfaccia ECG
Collegare il cavo di pressione per il monitoraggio dei parametri 20s	Impossibile rilevare il collegamento tra il monitor avanzato HemoSphere e il cavo di pressione	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il monitor Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini piegati/mancanti Cambiare il cavo di pressione
Collegare il sensore di pressione dell'arteria polmonare per il moni- toraggio dei parametri 20s	CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} o SVI _{20s} è confi- gurato come parametro chiave Impossibile rilevare il collegamento tra il cavo di pressione e il sensore di pressione dell'arteria polmonare	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il monitor Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini piegati/mancanti Cambiare il cavo di pressione
Azzerare la pressione dell'arteria polmonare per il monitoraggio dei parametri 20s	Il segnale di pressione dell'arteria polmonare non è stato azzerato prima del monitoraggio	Toccare l'icona "Zero e forma d'onda" sulla barra di navigazione
CI > CO	Superficie corporea del paziente non corretta. S. corp. < 1.	Verificare le unità di misura e i valori indicati per il peso e l'altezza.
CO≠iCO	Informazioni bolo configurate in modo errato Errore termistore o sonda iniettato La temperatura di base instabile in- fluisce sulle misurazioni della CO bolo	Verificare che la costante di calcolo, il volume dell'iniettato e la misura del catetere siano stati selezionati correttamente Utilizzare dell'iniettato "ghiacciato" e/o 10 ml di volume iniettato per creare un segnale termico ampio Verificare che la tecnica di iniezione sia corretta Cambiare la sonda di temperatura iniettato
SVR > SVRI	Superficie corporea del paziente non corretta. S. corp. < 1.	Verificare le unità di misura e i valori indicati per il peso e l'altezza.
Monitor avanzato HemoSphere FC _{med} ≠ Monitor frequenza cardia- ca esterno	Monitor esterno non configurato in modo ottimale per il segnale ECG prodotto Malfunzionamento del monitor esterno Malfunzionamento del cavo di in- terfaccia ECG Frequenza cardiaca del paziente elevata Il monitor avanzato HemoSphere utilizza fino a 3 minuti di dati FC per calcolare FC _{med}	Arrestare che il monitoraggio CO e verificare che la frequenza cardiaca sia la stessa per il mo- nitor avanzato HemoSphere e il monitor ester- no Selezionare la configurazione appropriata delle derivazioni per massimizzare le rilevazioni della frequenza cardiaca e ridurre al minimo la sensi- bilità al picco atriale Verificare il segnale in uscita dal dispositivo di monitoraggio esterno Attendere che la frequenza cardiaca del pazien- te si stabilizzi Cambiare il cavo di interfaccia ECG

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Visualizzazione Monitor avanzato HemoSphere di MAP e CVP ≠ Moni- tor esterno	Piattaforma di monitoraggio avan- zato HemoSphere configurata non correttamente Segnale in ingresso impreciso Malfunzionamento del monitor esterno	Verificare che l'intervallo di tensione sia corretto e i valori di tensione basso/alto sul monitor avanzato HemoSphere per il monitor esterno Confermare le unità di misura corrette per i va- lori di tensione sulla porta di ingresso analogico (mmHg o kPa) Verificare le immissioni di altezza/peso e le uni- tà di misura per la BSA del paziente Controllare il segnale sul dispositivo sull'uscita analogica del monitor esterno Cambiare il cavo di interfaccia dell'ingresso ana- logico

15.8 Messaggi di errore del cavo di pressione

15.8.1 Errori/avvisi generali del cavo di pressione

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Porta del cavo {0} – Cavo di pressione*	Errore interno del sistema	Scollegare e ricollegare il cavo di pressione Riposizionare il cavo lontano da qualsiasi fonte di calore o superficie isolante Se il cavo sembra caldo, lasciare che si raffreddi prima di utilizzarlo nuovamente Spegnere e riaccendere il monitor per ripristina- re la piattaforma Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo {0} – Sensore di pressione*	Cavo o sensore guasto Sensore danneggiato o difettoso	Scollegare il sensore e controllare che non vi siano contatti piegati/mancanti Cambiare il sensore di pressione Cambiare il cavo di pressione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo {0} – Sensore di pressione scollegato*	Sensore di pressione scollegato du- rante il monitoraggio Collegamenti cavi non rilevati Malfunzionamento del cavo o del sensore di pressione Edwards Errore interno del sistema	Verificare il collegamento del catetere Verificare il sensore e il cavo di pressione e veri- ficare che tutti i piedini siano presenti Cambiare il cavo di pressione Edwards Cambiare il sensore di pressione/Edwards CO Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Porta del cavo {0} – Sensore pressione incompatibile*	Rilevato un sensore non Edwards Cavo o sensore guasto Errore interno del sistema	Verificare che sia stato usato un sensore di pres- sione Edwards Scollegare il sensore e controllare che non vi siano contatti piegati/mancanti Cambiare il sensore di pressione Cambiare il cavo di pressione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Tabella 15-16: Errori/avvisi generali del cavo di pressione HemoSphere

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Porta del cavo {0} – Forma d'onda della pressione instabile*	La forma d'onda arteriosa non è adatta a una misurazione accurata della pressione sanguigna Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa Pressione sistolica troppo alta o pressione diastolica troppo bassa Lavaggio della linea infusiva in cor- so	Valutare il sistema CO continuo Edwards par- tendo dal paziente fino alla sacca di pressione Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Verificare che il catetere arterioso non sia piega- to né ostruito da coagulo Verificare che tutte le linee di pressione arterio- sa siano pervie e che i rubinetti di arresto siano posizionati correttamente Verificare che il sensore Edwards CO sia allinea- to con l'asse flebostatico del paziente Azzerare il sensore Edwards CO sul monitor avanzato HemoSphere per azzerare il trasdutto- re e confermare il collegamento del cavo di pressione Verificare che la sacca di pressione sia gonfia e che la sacca per il lavaggio sia piena per almeno ¼. Eseguire il test dell'onda quadra per valutare la risposta in frequenza del sistema CO continuo Edwards Scollegare e ricollegare il cavo di pressione
Avviso: Porta del cavo {0} – Rilascia- re il pulsante Zero del cavo di pres- sione*	Il pulsante Zero del cavo di pressio- ne è stato premuto per più di 10 se- condi Guasto del cavo di pressione	Rilasciare il pulsante zero del cavo di pressione Controllare che il rilascio del pulsante avvenga correttamente Sostituire il cavo di pressione
* Nota: {0} è il numero della porta: 1 o	2.	

15.8.2 Errori/Avvisi della pressione arteriosa

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Verificare la forma d'onda ar- teriosa	La forma d'onda arteriosa non è adatta a una misurazione accurata della pressione sanguigna Forma d'onda di pressione scaden- te per un periodo di tempo prolun- gato Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa Pressione sistolica troppo alta o pressione diastolica troppo bassa	Valutare il sistema di monitoraggio della pres- sione Edwards partendo dal paziente fino alla sacca di pressione Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Verificare che il catetere arterioso non sia piega- to né ostruito da coagulo Verificare che tutte le linee di pressione arterio- sa siano pervie e che i rubinetti di arresto siano posizionati correttamente Verificare che il sensore/trasduttore di pressione Edwards sia allineato con l'asse flebostatico del paziente Azzerare il sensore sensore/trasduttore di pres- sione sul monitor avanzato HemoSphere e con- fermare il collegamento del cavo di pressione Verificare che la sacca di pressione sia gonfia e che la sacca per il lavaggio sia piena per almeno 1/4 Eseguire il test dell'onda quadra per valutare la risposta in frequenza del sistema di monitorag- gio della pressione Edwards
Errore: Forma d'onda arteriosa compromessa	Malfunzionamento del cavo o del sensore di pressione Edwards Errore interno del sistema Le condizioni del paziente provoca- no una pressione del polso bassa Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa Il trasduttore di pressione non è al- lineato con l'asse flebostatico del paziente	Valutare il sistema di monitoraggio della pres- sione Edwards partendo dal paziente fino alla sacca di pressione Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Verificare che il catetere arterioso non sia piega- to né ostruito da coagulo Verificare che tutte le linee di pressione arterio- sa siano pervie e che i rubinetti di arresto siano posizionati correttamente Verificare che il sensore/trasduttore di pressione Edwards sia allineato con l'asse flebostatico del paziente Azzerare il sensore sensore/trasduttore di pres- sione sul monitor avanzato HemoSphere e con- fermare il collegamento del cavo di pressione Verificare che la sacca di pressione sia gonfia e che la sacca per il lavaggio sia piena per almeno ¼ Attiva modalità non pulsatile Eseguire il test dell'onda quadra per valutare la risposta in frequenza del sistema di monitorag- gio della pressione Edwards Verificare il sensore e il cavo di pressione Edwards e verificare che tutti i piedini siano pre- senti Cambiare il cavo di pressione Edwards Cambiare il sensore di pressione/Edwards CO Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Tabella 15-17: Errori/Avvisi ART del cavo di pressione HemoSphere

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Pressione arteriosa scollega- ta	Pressione arteriosa bassa e non pulsante Catetere arterioso scollegato Collegamenti cavi non rilevati Malfunzionamento del cavo o del sensore di pressione Edwards Errore interno del sistema	Verificare il collegamento del catetere arterioso Verificare la connessione tra il cavo e il sensore di pressione e verificare che tutti i piedini siano presenti Cambiare il cavo di pressione Cambiare il sensore di pressione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Pressione pulsatile bassa	Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa Le condizioni del paziente provoca- no una pressione del polso bassa	Valutare il sistema di monitoraggio della pres- sione Edwards partendo dal paziente fino alla sacca di pressione Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Verificare che il catetere arterioso non sia piega- to né ostruito da coagulo Verificare che tutte le linee di pressione arterio- sa siano pervie e che i rubinetti di arresto siano posizionati correttamente Verificare che il sensore/trasduttore di pressione Edwards sia allineato con l'asse flebostatico del paziente Azzerare il sensore sensore/trasduttore di pres- sione sul monitor avanzato HemoSphere e con- fermare il collegamento del cavo di pressione Verificare che la sacca di pressione sia gonfia e che la sacca per il lavaggio sia piena per almeno ¼ Eseguire il test dell'onda quadra per valutare la risposta in frequenza del sistema di monitorag- gio della pressione Edwards
Avviso: Forma d'onda della pressio- ne arteriosa instabile	La forma d'onda arteriosa non è adatta a una misurazione accurata della pressione sanguigna Integrità della linea di monitorag- gio della pressione compromessa Pressione sistolica troppo alta o pressione diastolica troppo bassa Lavaggio della linea infusiva in cor- so	Valutare il sistema di monitoraggio della pres- sione Edwards partendo dal paziente fino alla sacca di pressione Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Verificare che il catetere arterioso non sia piega- to né ostruito da coagulo Verificare che tutte le linee di pressione arterio- sa siano pervie e che i rubinetti di arresto siano posizionati correttamente Verificare che il sensore/trasduttore di pressione Edwards sia allineato con l'asse flebostatico del paziente Azzerare il sensore sensore/trasduttore di pres- sione sul monitor avanzato HemoSphere e con- fermare il collegamento del cavo di pressione Verificare che la sacca di pressione sia gonfia e che la sacca per il lavaggio sia piena per almeno ¼ Eseguire il test dell'onda quadra per valutare la risposta in frequenza del sistema di monitorag- gio della pressione Edwards

15.8.3 Errori/Avvisi della gestione fluidi assistita

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Gestione fluidi assistita	Errore nell'elaborazione dei dati du- rante l'inizializzazione dell'algorit- mo per la Gestione fluidi assistita Malfunzionamento del sistema in- terno Compromessa integrità della linea di monitoraggio della pressione	Valutare la forma d'onda arteriosa e il sistema CO continuo Riavviare la sessione AFM Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso AFM - Volume massimo caso superato	Il volume monitorato ha superato il Volume massimo per il caso confi- gurato	Impostare un nuovo limite per il Volume massi- mo per il caso Terminare la sessione AFM

Tabella 15-18: Errori/Avvisi AFM del cavo di pressione HemoSphere

Tabella	15-19:	Messaggi	di avvertenza	AFM del	cavo di j	pressione	HemoS	phere

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
AFM - Avvicinamento a volume massimo caso	Il volume monitorato rientra nei 500 ml del Volume massimo per il caso configurato	Confermare e continuare la sessione AFM Impostare un nuovo limite per il Volume massi- mo per il caso

15.8.4 Errori/Avvisi SVR

Tabella 15-20: Errori/Avvisi SVR con il cavo di pressione HemoSphere

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: SVR – Perdita del segnale di pressione CVP da ingresso analogi- co	La porta di ingresso analogico del monitor avanzato HemoSphere non è configurata per accettare CVP Connessione del cavo dell'interfac- cia di ingresso analogico non rile- vata Segnale in ingresso impreciso Malfunzionamento del monitor esterno	Verificare che l'intervallo di tensione sia corretto e controllare valori di tensione basso/alto sul monitor avanzato HemoSphere per il monitor esterno Verificare che la connessione dei cavi tra il mo- nitor avanzato HemoSphere e il monitor al po- sto letto sia salda Verificare che le immissioni di altezza/peso e le unità di misura per la BSA del paziente siano corrette Controllare il segnale sul dispositivo sull'uscita analogica del monitor esterno Cambiare il modulo del dispositivo esterno, se utilizzato

15.8.5 Risoluzione dei problemi generali

Tabella 15-21: Risoluzione dei problemi generali del cavo di pressione HemoSphere

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Collegare il cavo di pressione per monitoraggio CO o pressione	Impossibile rilevare la connessione fra il monitor avanzato HemoSphere e il cavo di pressione	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il monitor Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini piegati/mancanti Cambiare il cavo di pressione

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Collegare il sensore di pressione CO per il monitoraggio CO	È configurato un parametro chiave dipendente dal CO Non è stata rilevata la connessione fra il cavo di pressione e il sensore di pressione CO È connesso il tipo di sensore di pressione errato	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il catetere Verificare che il sensore di pressione connesso sia per il monitoraggio CO Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini mancanti Cambiare il sensore Edwards CO Cambiare il cavo di pressione
Collegare il sensore di pressione per monitoraggio della pressione arteriosa	È configurato un parametro chiave dipendente dalla pressione arterio- sa Non è stata rilevata la connessione fra il cavo di pressione e un sensore di pressione arteriosa	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il catetere Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini mancanti Cambiare il sensore di pressione Edwards Cambiare il cavo di pressione
Collegare il sensore di pressione per monitoraggio dell'arteria pol- monare	MPAP è configurato come parame- tro chiave Non è stata rilevata la connessione fra il cavo di pressione e un sensore di pressione dell'arteria polmonare	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il catetere Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini mancanti Cambiare il sensore di pressione Edwards Cambiare il cavo di pressione
Collegare il sensore di pressione per il monitoraggio CVP	CVP è configurato come parametro chiave Non è stata rilevata la connessione fra il cavo di pressione e un sensore di pressione venosa centrale	Verificare la connessione fra il cavo di pressione e il catetere Scollegare il cavo di pressione e controllare che non vi siano piedini mancanti Cambiare il sensore di pressione Edwards Cambiare il cavo di pressione
Azzerare la pressione arteriosa per il monitoraggio CO	Il segnale della pressione arteriosa non è stato azzerato prima del mo- nitoraggio CO	Toccare l'icona "Zero e forma d'onda" nella bar- ra di navigazione o nel menu Azioni Cliniche per azzerare la pressione
Azzerare la pressione per il monito- raggio della pressione arteriosa	Il segnale della pressione arteriosa non è stato azzerato prima del mo- nitoraggio	Toccare l'icona "Zero e forma d'onda" nella bar- ra di navigazione o nel menu Azioni Cliniche per azzerare la pressione
Azzerare la pressione per il monito- raggio dell'arteria polmonare	Il segnale di pressione dell'arteria polmonare non è stato azzerato prima del monitoraggio	Toccare l'icona "Zero e forma d'onda" nella bar- ra di navigazione o nel menu Azioni Cliniche per azzerare la pressione
Azzerare la pressione per il monito- raggio CVP	Il segnale della pressione venosa centrale non è stato azzerato prima del monitoraggio	Toccare l'icona "Zero e forma d'onda" nella bar- ra di navigazione o nel menu Azioni Cliniche per azzerare la pressione
Collegare l'ingresso analogico CVP o immettere il valore CVP per il mo- nitoraggio SVR	Collegamento cavo CVP non rileva- to Nessun valore CVP inserito	Verificare che la connessione dei cavi tra il mo- nitor avanzato HemoSphere e il monitor al po- sto letto sia salda Cambiare il cavo CVP Inserire valore CVP
Configurare l'ingresso analogico CVP o immettere il valore CVP per il monitoraggio SVR	La porta di ingresso analogico del monitor avanzato HemoSphere non è configurata per accettare il segnale CVP Nessun valore CVP inserito	Utilizzare la schermata delle impostazioni del- l'ingresso analogico per configurare le porte di ingresso analogico 1 o 2 per l'uscita del segnale CVP del monitor esterno Inserire valore CVP

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
CI > CO	Superficie corporea del paziente non corretta. S. corp. < 1.	Verificare le unità di misura e i valori indicati per il peso e l'altezza.
SVR > SVRI	Superficie corporea del paziente non corretta. S. corp. < 1.	Verificare le unità di misura e i valori indicati per il peso e l'altezza.

15.9 Messaggi di errore relativi al modulo HemoSphere ClearSight

15.9.1 Errori/Avvisi

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Fascetta per dito n. 1 – Erro- re di misurazione BP Errore: Fascetta per dito n. 2 – Erro- re di misurazione BP	Misurazione della pressione san- guigna non riuscita a causa di un movimento o di condizioni di misu- razione inadeguate.	Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa. Riavviare la misurazione.
Errore: Fascetta per dito n. 1 – Luce sensore fuori range Errore: Fascetta per dito n. 2 – Luce sensore fuori range	Segnale luminoso troppo forte.	Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa. Riavviare la misurazione.
Errore: Fascetta per dito n. 1 - Nes- sun segnale rilevato – Bassa perfu- sione Errore: Fascetta per dito n. 2 - Nes- sun segnale rilevato – Bassa perfu- sione	Nessun pletismogramma misurabi- le rilevato all'avvio. Arterie potenzialmente contratte.	Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Riavviare la misurazione.
Errore: Fascetta per dito n. 1 – Nes- suna forma d'onda della pressione rilevata Errore: Fascetta per dito n. 2 – Nes- suna forma d'onda della pressione rilevata	Il sistema non è riuscito a rilevare forme d'onda della pressione. Le pulsazioni della pressione nel di- to sono diminuite a causa della pressione applicata alla porzione superiore del braccio, al gomito o al polso.	Verificare che il flusso sanguigno nel braccio del paziente non presenti ostruzioni. Verificare le forme d'onda della pressione san- guigna. Applicare nuovamente le fascette per dito. Riavviare la misurazione.
Errore: Incremento di pressione in- sufficiente nella fascetta n. 1 Errore: Incremento di pressione in- sufficiente nella fascetta n. 2	Tubo dell'aria fascetta per dito at- torcigliato Perdite nella fascetta per dito Cavo tra modulo ClearSight HemoSphere e pressostato attorci- gliato o con perdite Pressostato difettoso Modulo ClearSight HemoSphere di- fettoso	Controllare la fascetta per dito. Controllare il cavo tra il modulo ClearSight HemoSphere e il pressostato. Sostituire la fascetta per dito. Sostituire il pressostato. Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Riavviare la misurazione.
Errore: Fascetta per dito scollegata	Fascette per dito precedentemente collegate non rilevate.	Scollegare e ricollegare le fascette per dito Edwards. Sostituire le fascette per dito. Riavviare la misurazione.

Tabella 15-22: Errori/Avvisi del modulo HemoSphere ClearSight

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Limite di durata raggiunto per Monitoraggio cumulativo fa- scetta singola	Il tempo di misurazione cumulativo sullo stesso dito ha superato la du- rata massima di 8 ore.	Rimuovere la fascetta dal dito Posizionare la fascetta su un altro dito e preme- re 'Continua' nella finestra di scelta rapida Riavviare la misurazione
Errore: Fascetta per dito n. 1 scadu- ta. Sostituire la fascetta	La fascetta per dito n. 1 ha superato il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 1. Riavviare la misurazione.
Errore: Fascetta per dito n. 2 scadu- ta. Sostituire la fascetta	La fascetta per dito n. 2 ha superato il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 2. Riavviare la misurazione.
Errore: Connessione fascetta per di- to n. 1 non valida	Fascetta per dito n. 1 non Edwards rilevata. Fascetta per dito n. 1 difettosa col- legata.	Verificare che sia stata utilizzata una fascetta per dito Edwards Scollegare e ricollegare la fascetta per dito n. 1 Edwards Sostituire la fascetta per dito n. 1 con una fa- scetta Edwards originale Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Connessione fascetta per di- to n. 2 non valida	Fascetta per dito n. 2 non Edwards rilevata. Fascetta per dito n. 2 difettosa col- legata.	Verificare che sia stata utilizzata una fascetta per dito Edwards Scollegare e ricollegare la fascetta per dito n. 2 Edwards Sostituire la fascetta per dito n. 2 con una fa- scetta Edwards originale Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Errore fascetta per dito n. 1 o del connettore fascetta per dito	La fascetta per dito n. 1 è difettosa. Il connettore fascetta sul pressosta- to è danneggiato o difettoso.	Scollegare e ricollegare la fascetta per dito n. 1 Edwards Sostituire la fascetta per dito n. 1 Sostituire il pressostato Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Errore fascetta per dito n. 2 o del connettore fascetta per dito	La fascetta per dito n. 2 è difettosa. Il connettore fascetta sul pressosta- to è danneggiato o difettoso.	Scollegare e ricollegare la fascetta per dito n. 2 Edwards Sostituire la fascetta per dito n. 2 Sostituire il pressostato Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Valore HRS fuori range fisio- logico	L'estremità cardiaca dell'HRS è al- lentata e può non essere più a livel- lo del cuore. HRS staccato dalla fascetta per dito. HRS azzerato in modo errato. HRS difettoso.	Verificare il posizionamento dell'HRS. L'estremi- tà del dito deve essere attaccata alla fascetta per dito, mentre l'estremità cardiaca deve essere posizionata a livello dell'asse flebostatico Allineare in verticale le due estremità dell'HRS e riazzerare Sostituire l'HRS Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: HRS scollegato	Sensore di riferimento cardiaco (HRS) scollegato durante il monito- raggio Collegamento con HRS non rilevato	Verifica collegamento HRS Scollegare e ricollegare l'HRS Edwards Sostituire HRS Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: HRS rilevato	Selezionata la misurazione senza HRS, ma l'HRS è collegato	Scollega HRS Oppure seleziona per misurare con HRS
Errore: Connessione HRS non valida	HRS non Edwards rilevato. HRS difettoso.	Verificare che sia stato utilizzato un HRS Edwards Scollegare e ricollegare l'HRS Edwards Sostituire l'HRS con un HRS Edwards originale Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Errore dell'HRS o del con- nettore HRS	HRS difettoso Il connettore HRS sul pressostato è danneggiato	Scollegare e ricollegare l'HRS Edwards Sostituire l'HRS Sostituire il pressostato Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: HRS scaduto. Sostituire HRS	HRS scaduto e oltre la vita utile.	Scollegare e ricollegare HRS Edwards Sostituire HRS Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Pressostato scollegato	Collegamento con pressostato non rilevato.	Scollegare e ricollegare il pressostato Edwards Sostituire il pressostato Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Connessione pressostato non valida	Rilevato pressostato incompatibile Pressostato non Edwards rilevato Pressostato difettoso collegato	Verificare che sia stato usato un pressostato Edwards Scollegare e ricollegare il pressostato Edwards Sostituire il pressostato con un pressostato Edwards originale Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Errore di comunicazione pressostato	Il pressostato non risponde. Collegamento scadente tra il pres- sostato e il modulo ClearSight HemoSphere Errore di autenticazione pressosta- to Pressostato difettoso Modulo ClearSight HemoSphere di- fettoso	Scollegare e ricollegare il pressostato Edwards Spegnere e riaccendere il sistema Sostituire il pressostato Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Errore pressostato	Pressostato difettoso Collegamento scadente tra il pres- sostato Edwards e il modulo ClearSight HemoSphere	Scollegare e ricollegare il pressostato Edwards Sostituire il pressostato Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Guasto alimentazione pres- sostato	Modulo ClearSight HemoSphere di- fettoso Pressostato Edwards difettoso	Scollegare e ricollegare il pressostato Edwards Sostituire il pressostato Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Software pressostato in- compatibile	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Sostituire il pressostato con un pressostato Edwards originale Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Il monitoraggio continuo ha raggiunto il limite di 72 ore	La misurazione continua sulla stes- sa mano ha superato la durata mas- sima di 72 ore.	Posizionare le fascette sulle dita della mano op- posta e riprendere il monitoraggio.
Errore: Errore alimentazione aria	Cavo pressostato attorcigliato o danneggiato Fascetta per dito danneggiata Guasto del sistema Modulo ClearSight HemoSphere di- fettoso Pressostato difettoso	Verificare che il collegamento tra il pressostato e il modulo ClearSight HemoSphere non sia at- torcigliato o danneggiato Spegnere e riaccendere il sistema Sostituire il pressostato Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Sostituire la fascetta per dito Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Verificare la forma d'onda ar- teriosa	La forma d'onda arteriosa non è adatta per una misurazione CO ac- curata. Forma d'onda di pressione scaden- te per un periodo di tempo prolun- gato. Pressione sistolica troppo alta o pressione diastolica troppo bassa.	Controllare il sistema non invasivo partendo dal paziente fino alla fascetta per dito, fino al mo- dulo ClearSight HemoSphere Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Accertarsi che l'estremità cardiaca dell'HRS Edwards sia allineata all'asse flebostatico del pa- ziente Confermare le connessioni elettriche dei cavi Applicare la fascetta per dito a un altro dito Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di dimensione diversa
Errore: Forma d'onda arteriosa compromessa	Il sistema non è riuscito a rilevare forme d'onda della pressione. Le pulsazioni della pressione nel di- to sono diminuite a causa della pressione applicata alla porzione superiore del braccio, al gomito o al polso.	Controllare che il flusso sanguigno nel braccio del paziente sia privo di ostruzioni Verificare che l'estremità cardiaca dell'HRS sia al- lineata all'asse flebostatico del paziente Controllare le forme d'onda della pressione san- guigna Riapplicare le fascette per dito Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Fascetta scollegata durante il monitoraggio con due fascette	Fascette per dito precedentemente collegate non rilevate.	Scollegare e ricollegare le fascette per dito Edwards. Sostituire le fascette per dito. Riavviare la misurazione.

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Collegata seconda fascetta durante il monitoraggio con fascet- ta singola	È stata rilevata la connessione di una seconda fascetta per dito	Scollegare una delle fascette per dito e riavviare la misurazione Riavviare la misurazione in modalità di monito- raggio con due fascette
Avviso: CO – Pressione pulsatile bassa	Forma d'onda di pressione scaden- te per un periodo di tempo prolun- gato Pressione pulsatile del paziente bassa	Valutare il sistema non invasivo procedendo dal paziente alla fascetta per dito e al modulo ClearSight HemoSphere Controllare la forma d'onda arteriosa per esclu- dere ipotensione grave, ipertensione grave e ar- tefatti da movimento Verificare che l'estremità cardiaca dell'HRS sia al- lineata all'asse flebostatico del paziente Applicare la fascetta per dito a un altro dito Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di diversa misura Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: CO – Forma d'onda della pressione instabile	La forma d'onda arteriosa non è adatta per una misurazione CO ac- curata. Forma d'onda di pressione scaden- te per un periodo di tempo prolun- gato. Pressione sistolica troppo alta o pressione diastolica troppo bassa.	Valutare il sistema non invasivo procedendo dal paziente alla fascetta per dito e al modulo ClearSight HemoSphere Controllare la forma d'onda arteriosa per esclu- dere ipotensione grave, ipertensione grave e ar- tefatti da movimento Verificare che l'estremità cardiaca dell'HRS sia al- lineata all'asse flebostatico del paziente Verificare le connessioni elettriche dei cavi Applicare la fascetta per dito a un altro dito Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di diversa misura Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Modalità Rilascio pressione fascetta - Monitoraggio sospeso	La pressione della fascetta per dito è stata rilasciata	Il monitoraggio riprenderà automaticamente quando l'orologio del conto alla rovescia sulla barra di stato raggiungerà 00:00 Per riprendere il monitoraggio, toccare l'orolo- gio del conto alla rovescia e selezionare "Pospo- ni rilascio".
Avviso: SVV - Verificare forma d'on- da della pressione sanguigna	La forma d'onda arteriosa non è adatta per una misurazione SVV ac- curata. Forma d'onda di pressione scaden- te per un periodo di tempo prolun- gato. Physiocal frequenti all'interno della forma d'onda. Pressione sistolica troppo alta o pressione diastolica troppo bassa.	Controllare il sistema non invasivo partendo dal paziente fino alla fascetta per dito, fino al mo- dulo ClearSight HemoSphere Verificare la presenza di grave ipotensione, gra- ve ipertensione e artefatti motori nella forma d'onda arteriosa Accertarsi che l'estremità cardiaca dell'HRS Edwards sia allineata all'asse flebostatico del pa- ziente Confermare le connessioni elettriche dei cavi Applicare la fascetta per dito a un altro dito Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di dimensione diversa

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Avviso: Fascetta per dito n. 1 – Erro- re di misurazione BP – Riavvio Avviso: Fascetta per dito n. 2 – Erro- re di misurazione BP – Riavvio	Misurazione della pressione san- guigna non riuscita a causa di un movimento o di condizioni di misu- razione inadeguate.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa.
Avviso: Fascetta per dito n. 1 – Nes- suna forma d'onda della pressione rilevata Avviso: Fascetta per dito n. 2 – Nes- suna forma d'onda della pressione rilevata	Il sistema non è riuscito a rilevare forme d'onda della pressione. Le pulsazioni della pressione nel di- to sono diminuite a causa della pressione applicata alla porzione superiore del braccio, al gomito o al polso.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Verificare che il flusso sanguigno nel braccio del paziente non presenti ostruzioni. Verificare le forme d'onda della pressione san- guigna. Applicare nuovamente le fascette per dito.
Avviso: Valore HRS fuori range fisio- logico	L'estremità cardiaca dell'HRS è al- lentata e può non essere più a livel- lo del cuore. HRS staccato dalla fascetta per dito. HRS azzerato in modo errato. HRS difettoso.	Verificare il posizionamento dell'HRS. L'estremi- tà del dito deve essere attaccata alla fascetta per dito, mentre l'estremità cardiaca deve essere posizionata a livello dell'asse flebostatico Allineare in verticale le due estremità dell'HRS e riazzerare Sostituire l'HRS Riavviare la misurazione Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Nessun HRS collegato – Ve- rifica posizione paziente Avviso: Offset attuale: Dito {0} {1} sopra il cuore* Avviso: Offset attuale: Dito a livello del cuore Avviso: Offset attuale: Dito {0} {1} sotto il cuore*	La modalità di posizionamento pa- ziente è "Paziente sedato e fermo" e non è collegato alcun HRS	Verificare che l'offset visualizzato sia ancora pre- ciso Se il paziente è stato riposizionato, aggiornare il valore di offset nella schermata "Zero e forma d'onda"
Avviso: Necessaria manutenzione per il modulo ClearSight HemoSphere	Tempo di manutenzione del modu- lo ClearSight HemoSphere scaduto.	Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Potrebbe essere necessaria una calibrazione aggiornata.	A causa dei cambiamenti dello sta- to emodinamico può essere neces- saria una calibrazione aggiornata.	Esegui nuova calibrazione Mantieni calibrazione Cancella calibrazione BP
* Nota: {0} {1} è la distanza specificata: {0} è il valore e {1} è l'unità di misura (cm o pollici)		

Tabella 15-23: Avvertenze relative a HemoSphere ClearSight

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
HRS fuori range	L'offset di pressione HRS ha supera-	Allineare in verticale le due estremità dell'HRS.
	azzeramento.	Sostituire l'HRS.
	HRS difettoso.	

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Azzeramento HRS non riuscito – Nessun movimento rilevato	Prima di azzerare, nessun movi- mento HRS rilevato. HRS difettoso. Pressostato difettoso.	Spostare su e giù l'estremità cardiaca dell'HRS. Dopodiché, tenere entrambe le estremità allo stesso livello, attendere 1-2 secondi, quindi riaz- zerare tenendo fisse entrambe le estremità. Sostituire l'HRS e riazzerarlo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Azzeramento HRS non riuscito – Ri- levato movimento eccessivo	Durante l'azzeramento, rilevato movimento HRS. Pressostato difettoso.	Spostare su e giù l'estremità cardiaca dell'HRS. Dopodiché, tenere entrambe le estremità allo stesso livello, attendere 1-2 secondi, quindi riaz- zerare tenendo fisse entrambe le estremità. Sostituire l'HRS e riazzerarlo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Pressione arteriosa instabile	Il sistema ha rilevato un'ampia va- riabilità della pressione arteriosa a causa del rumore fisiologico o arti- ficiale.	Assicurarsi che nessun disturbo esterno o artifi- ciale interferisca con la misurazione della pres- sione arteriosa. Stabilizzare la pressione arteriosa.
Calibrazione BP non disponibile	I dati di monitoraggio raccolti non sono sufficienti I valori della pressione sanguigna dell'ultimo 1 minuto sono troppo variabili per una calibrazione affi- dabile Nel segnale di pressione vengono rilevati artefatti o rumori non fisio- logici	Consentire tempo aggiuntivo per il monitorag- gio e riprovare Stabilizzare la pressione arteriosa Assicurarsi che nessun disturbo esterno o artifi- ciale interferisca con la misurazione della pres- sione arteriosa
Fascetta per dito n. 1 – Nessun se- gnale rilevato – Bassa perfusione – Riavvio Fascetta per dito n. 2 – Nessun se- gnale rilevato – Bassa perfusione – Riavvio	Nessun pletismogramma misurabi- le rilevato all'avvio. Arterie potenzialmente contratte.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito.
L'uso di ClearSight è sconsigliato in pazienti < 18 anni di età	Tecnologia di misurazione BP non invasiva non validata per pazienti minori di 18 anni.	Si consiglia la misurazione con una tecnologia alternativa di BP/gittata cardiaca.
Collegare il modulo ClearSight HemoSphere per il monitoraggio CO o della pressione.	La connessione al modulo ClearSight HemoSphere non è sta- ta rilevata	Inserire il modulo ClearSight HemoSphere nel- l'alloggiamento Large Technology del monitor. Rimuovere e reinserire il modulo
Fascetta per dito n. 1 – Luce sensore fuori range – Riavvio Fascetta per dito n. 2 – Luce sensore fuori range – Riavvio	Segnale luminoso troppo forte.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa.

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Incremento pressione insufficiente nella fascetta n. 1 – Riavvio Incremento pressione insufficiente nella fascetta n. 2 – Riavvio	Tubo dell'aria fascetta per dito at- torcigliato Perdite nella fascetta per dito Cavo tra modulo ClearSight HemoSphere e pressostato attorci- gliato o con perdite Pressostato difettoso Modulo ClearSight HemoSphere difettoso	Controllare la fascetta per dito. Controllare il cavo tra il modulo ClearSight HemoSphere e il pressostato. Sostituire la fascetta per dito. Sostituire il pressostato. Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Riavviare la misurazione.
Vasocostrizione grave	Rilevate pulsazioni volume arterio- so molto basse, arterie potenzial- mente contratte.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa.
Vasocostrizione moderata	Rilevate pulsazioni volume arterio- so molto basse, arterie potenzial- mente contratte.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa.
Fascetta per dito n. 1 – Rilevate oscillazioni della forma d'onda della pressione Fascetta per dito n. 2 – Rilevate oscillazioni della forma d'onda della pressione	Arterie potenzialmente contratte. Fascetta per dito troppo allentata.	Consentire al sistema di risolvere il problema in modo automatico. Scaldare la mano. Applicare la fascetta per dito a un altro dito. Ridimensionare la fascetta per dito e sostituirla con una di misura diversa.
Collegare il pressostato	Pressostato non collegato. Pressostato difettoso collegato.	Collegare il pressostato. Sostituire il pressostato. Se il problema persiste, contattare l'assistenza tecnica Edwards.
Scadenza fascetta per dito n. 1 tra < 5 minuti	La fascetta per dito n. 1 sta rag- giungendo il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 1 per assicurare una misurazione senza interruzioni.
Scadenza fascetta per dito n. 2 tra < 5 minuti	La fascetta per dito n. 2 sta rag- giungendo il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 2 per assicurare una misurazione senza interruzioni.
Fascetta per dito n. 1 scaduta	La fascetta per dito n. 1 ha supera- to il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 1. Riavviare la misurazione.
Fascetta per dito n. 2 scaduta	La fascetta per dito n. 2 ha supera- to il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 2. Riavviare la misurazione.
Collegare la fascetta per dito	Nessuna fascetta per dito rilevata. Fascette per dito difettose collega- te.	Collegare le fascette per dito. Sostituire le fascette per dito.
La fascetta per dito n. 1 sta raggiun- gendo il tempo di utilizzo massimo	La fascetta per dito n. 1 sta rag- giungendo il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 1 per assicurare una misurazione senza interruzioni.

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
La fascetta per dito n. 2 sta raggiun- gendo il tempo di utilizzo massimo	La fascetta per dito n. 2 sta rag- giungendo il tempo di utilizzo massimo.	Sostituire la fascetta per dito n. 2 per assicurare una misurazione senza interruzioni.
Collegare HRS	Collegamento con HRS non rileva- to.	Collegare l'HRS. Sostituire HRS.
Azzerare HRS	HRS non azzerato.	Assicurarsi che l'HRS sia collegato e azzerare l'HRS per avviare la misurazione.
L'HRS scade fra meno di 2 settimane	HRS scadrà fra meno di 2 settima- ne	Sostituire HRS per prevenire un ritardo nell'ini- zio del monitoraggio
L'HRS scade fra meno di 4 settimane	HRS scadrà fra meno di 4 settima- ne	Sostituire HRS per prevenire un ritardo nell'ini- zio del monitoraggio
Necessaria manutenzione per il mo- dulo ClearSight HemoSphere	Tempo di manutenzione del mo- dulo ClearSight HemoSphere vici- no.	Sostituire il modulo ClearSight HemoSphere Contattare il Supporto tecnico Edwards

Tabella 15-24: Risoluzione dei problemi generali relativi a HemoSphere ClearSight

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Differenza di pressione: BP ClearSight rispetto ad altro BP	HRS rimosso dalla fascetta per dito o dall'asse flebostatico. HRS azzerato in modo errato. Probabili arterie contratte (a causa delle dita fredde). Fascetta per dito troppo allentata. Altro dispositivo di misurazione BP non azzerato. Altro sensore di misurazione BP ap- plicato in modo errato.	Verificare posizionamento HRS – L'estremità del dito deve essere collegata alla fascetta per dito e l'estremità cardiaca deve essere posizionata a livello dell'asse flebostatico. Nel caso di riferimento BP invasivo, l'estremità cardiaca e il trasduttore del HRS dovranno esse- re allo stesso livello. Riazzerare HRS. Scaldare la mano. Riapplicare la fascetta per dito (a un altro dito) o sostituirla con una di dimensione corretta. Riazzerare l'altro dispositivo di misurazione BP. Rimuovere e riapplicare l'altro sensore di misu- razione BP.
Collegare fascetta Acumen IQ per HPI	Fascetta Acumen IQ non viene rile- vato e HPI o il parametro chiave HPI è configurato	Collegare fascetta Acumen IQ Sostituire fascetta Acumen IQ
Collegare fascetta Acumen IQ in CUFF 1 per HPI	Il collegamento CUFF 1 non è un Fascetta Acumen IQ e HPI o il para- metro chiave HPI è configurato	Sostituire fascetta ClearSight per fascetta Acumen IQ in CUFF 1
Collegare fascetta Acumen IQ in CUFF 2 per HPI	Il collegamento CUFF 2 non è un Fascetta Acumen IQ e HPI o il para- metro chiave HPI è configurato	Sostituire fascetta ClearSight per fascetta Acumen IQ in CUFF 2
Collega HRS per HPI	ll HRS non viene rilevato e HPI o il parametro chiave HPI è configurato	Collegare HRS Sostituire HRS

15.10 Messaggi di errore dell'ossimetria venosa

15.10.1 Errori/avvisi dell'ossimetria venosa

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite	
Errore: Ossimetria venosa – Range di luminosità	Scarsa qualita' cavo per ossimetria / connessione catetere Detriti o stratificazioni sulla lente del connettore del cavo per ossi- metria / catetere Guasto del cavo per ossimetria Catetere attorcigliato o danneggia- to	Verificare che la connessione del cavo per ossi- metria / catetere sia salda Pulire i connettori del cavo per ossimetria / ca- tetere con un tampone imbevuto di alcol iso- propilico al 70%, lasciare asciugare all'aria e rica- librare Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo Sostituire il catetere se si sospetta la presenza di danni, quindi ricalibrarlo	
Errore: Ossimetria venosa – Tra- smissione rosso/infrarosso	Detriti o stratificazioni ostruiscono la lente del connettore del cavo per ossimetria / catetere Guasto del cavo per ossimetria	Pulire i connettori del cavo per ossimetria / ca- tetere con un tampone imbevuto di alcol iso- propilico al 70%, lasciare asciugare all'aria e rica- librare Spegnere e riaccendere il monitor per ripristina- re la piattaforma Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo	
Errore: Ossimetria venosa – Valore fuori range	Valori ScvO ₂ /SvO ₂ Hgb o Hct inseriti non correttamente Unità di misura Hgb errate Il valore ScvO ₂ /SvO ₂ calcolato non rientra nel range 0-99%	Verificare che i valori ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB o Hct sia- no inseriti correttamente. Verificare che le unità di misura Hgb siano cor- rette. Richiedere i valori di laboratorio ScvO ₂ /SvO ₂ ag- giornati e ricalibrare.	
Errore: Ossimetria venosa – Segnale in ingresso instabile	Scarsa connessione cavo per ossi- metria / catetere Detriti o stratificazioni ostruiscono la lente del connettore del cavo per ossimetria / catetere Guasto del cavo per ossimetria Catetere attorcigliato o danneggia- to	Verificare che la connessione del cavo per ossi- metria / catetere sia salda Pulire i connettori del cavo per ossimetria / ca- tetere con un tampone imbevuto di alcol iso- propilico al 70%, lasciare asciugare all'aria e rica- librare Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo Sostituire il catetere se si sospetta la presenza di danni, quindi ricalibrarlo	
Errore: Ossimetria venosa – Malfun- zionamento nell'elaborazione del segnale	Guasto del cavo per ossimetria	Spegnere e riaccendere il monitor per ripristina- re la piattaforma Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards	
Errore: Memoria cavo per ossime- tria	Guasto della memoria del cavo per ossimetria	Scollegare e ricollegare il cavo Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo	

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Temperatura cavo per ossi- metria	Guasto del cavo per ossimetria	Spegnere e riaccendere il monitor per ripristina- re la piattaforma Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo Se il cavo è avvolto in un tessuto o è appoggia- to su una superficie isolante come un guanciale, collocarlo su una superficie liscia che consenta di dissipare immediatamente il calore Se il corpo di cavo sembra caldo, lasciare che si raffreddi prima di utilizzarlo nuovamente Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: Guasto del cavo per ossime- tria	Errore interno del sistema	Spegnere e riaccendere il monitor per ripristina- re la piattaforma Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Avviso: Ossimetria venosa – Qualità segnale scarsa	Flusso ematico scarso in corrispon- denza della punta del catetere op- pure punta del catetere contro la parete del vaso Variazione significativa nei valori Hgb/Hct Punta del catetere ostruita da coa- gulo Catetere attorcigliato o danneggia- to Il catetere non è collegato al cavo per ossimetria	Se il cavo è avvolto in un tessuto o è appoggia- to su una superficie isolante come un guanciale, collocarlo su una superficie liscia che consenta di dissipare immediatamente il calore Se il corpo di cavo sembra caldo, lasciare che si raffreddi prima di utilizzarlo nuovamente Verificare il corretto posizionamento del catete- re (per SvO ₂ , verificare il corretto posizionamen- to del catetere nell'arteria polmonare): • Confermare che il volume di gonfiaggio del palloncino per la pressione di occlusione sia di 1,25 - 1,5 ml (solo per SvO ₂) • Confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente e al sito di inserimento • Valutare se eseguire una radiografia al torace per stabilire il posizionamento corretto Aspirare e lavare il lume distale attenendosi al protocollo dell'ospedale Aggiornare i valori HGB/Hct mediante la funzio- ne Aggiorna Verificare che il catetere so si sospetta la presenza di danni, quindi ricalibrarlo Verifica che il catetere sia collegato al cavo per ossimetria

15.10.2 Avvertenze relative all'ossimetria venosa

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore calibrazione in-vitro	Connessione cavo per ossimetria e catetere $ScvO_2/SvO_2$ di scarsa quali- tà La coppetta di calibrazione è ba- gnata Catetere attorcigliato o danneggia- to Guasto del cavo per ossimetria La punta del catetere non è nella coppetta di calibrazione del catete- re	Verificare che la connessione del cavo per ossi- metria / catetere sia salda Raddrizzare eventuali attorcigliamenti visibili; sostituire il catetere se si sospettano danni Cambiare il cavo per ossimetria e ricalibrarlo Verificare che la punta del catetere sia collocata saldamente nella coppa di calibrazione Eseguire la calibrazione in-vivo
Avvertenza: Segnale instabile	Modifica di ScvO ₂ /SvO ₂ , Hgb/Hct o anomali valori emodinamici.	Stabilizzare il paziente come da protocollo ospedaliero ed eseguire la calibrazione in-vivo.
Avvertenza: Rilevato artefatto pare- te o incuneamento	Flusso ematico scarso in corrispon- denza della punta del catetere. Punta del catetere ostruita da coa- gulo. Punta del catetere incuneata nel vaso o contro la parete del vaso.	Aspirare e lavare il lume distale attenendosi al protocollo ospedaliero Verificare il corretto posizionamento del catete- re (per SvO ₂ , verificare il corretto posizionamen- to del catetere nell'arteria polmonare): • Confermare che il volume di gonfiaggio del palloncino per la pressione di occlusione sia di 1,25 - 1,50 ml (solo per SvO ₂) • Confermare che il catetere sia posizionato cor- rettamente in base all'altezza e al peso del pa- ziente e al sito di inserimento • Eseguire i raggi X al torace per stabilire il posi- zionamento corretto Eseguire la calibrazione in-vivo

Tabella 15-26: Avvertenze relative all'ossimetria venosa

15.10.3 Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria venosa

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Cavo per ossimetria non calibrato – Selezionare ossimetria venosa per calibrare	Il cavo per ossimetria non è stato calibrato (in-vivo o in-vitro) La funzione di richiamo dati ossi- metria venosa non è stata eseguita Malfunzionamento del cavo per os- simetria	Eseguire la calibrazione in-vitro Eseguire la calibrazione in-vivo Richiamare i valori di calibrazione
l dati del paziente nel cavo per ossi- metria hanno più di 24 ore - Ricali- brare	Ultima calibrazione del cavo per os- simetria più vecchia di oltre 24 ore Data e ora sui monitor Edwards del- la struttura sono diverse	Eseguire la calibrazione in-vivo. Sincronizzare la data e l'ora su tutti i monitor Edwards della struttura.
Collegare il cavo per ossimetria per il monitoraggio dell'ossimetria ve- nosa	Connessione del cavo per ossime- tria non rilevata sulla piattaforma di monitoraggio HemoSphere Pin del connettore del cavo per os- simetria piegati o mancanti	Verificare che la connessione del cavo per ossi- metria sia salda Controllare che non vi siano pin piegati/ mancanti nel connettore del cavo per ossime- tria

Tabella 15-27: Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria venosa

15.11 Messaggi di errore dell'ossimetria tessutale

15.11.1 Errori/Avvisi dell'ossimetria tissutale

Tabella 15-28: Errori/Avvisi dell'ossimetria tissutale

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Errore: Rilevato secondo modulo tecnologico	Rilevate più connessioni per il mo- dulo tecnologico	Rimuovere uno dei moduli tecnologici dagli al- loggiamenti del monitor
Errore: StO ₂ – Modulo tecnologico scollegato	Modulo tecnologico HemoSphere rimosso durante il monitoraggio Modulo tecnologico HemoSphere non rilevato I punti di connessione sull'alloggia- mento o sul modulo sono danneg- giati	Confermare che il modulo sia inserito corretta- mente Rimuovere e reinserire il modulo Controllare che non vi siano contatti piegati o rotti sul modulo Provare a passare all'alloggiamento di un altro modulo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: StO ₂ – Cavo per ossimetro ForeSight A scollegato	Il FSOC A è stato scollegato	Collegare FSOC alla porta A del modulo tecno- logico HemoSphere inserito
Errore: StO ₂ – Cavo per ossimetro ForeSight B scollegato	Il FSOC B è stato scollegato	Collegare FSOC alla porta B del modulo tecno- logico HemoSphere inserito
Errore: $StO_2 \{0\}$ – Sensore scollegato*	Il sensore Edwards nel canale indi- cato è stato disconnesso	Connettere un sensore Edwards
Errore: StO ₂ – Modulo tecnologico	Errore interno del sistema	Rimuovere e reinserire il modulo per reimpo- starlo Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: StO ₂ – Cavo per ossimetro ForeSight A	FSOC A difettoso	Se la condizione persiste, contattare Edwards per sostituire FSOC
Errore: StO ₂ – Cavo per ossimetro ForeSight B	FSOC B difettoso	Se la condizione persiste, contattare Edwards per sostituire FSOC
Errore: StO ₂ – Errore di comunica- zione cavo per ossimetro ForeSight A	Il modulo tecnologico non comuni- ca più con il FSOC indicato	Reinserire il cavo Controllare che non vi siano pin piegati o rotti Provare a collegare il FSOC all'altra porta del modulo tecnologico Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: StO ₂ – Errore di comunica- zione cavo per ossimetro ForeSight B	Il modulo tecnologico non comuni- ca più con il FSOC indicato	Reinserire il cavo Controllare che non vi siano pin piegati o rotti Provare a collegare il FSOC all'altra porta del modulo tecnologico Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards
Errore: StO ₂ – Versione software in- compatibile cavo per ossimetro ForeSight A	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.
Errore: StO ₂ – Versione software in- compatibile cavo per ossimetro ForeSight B	Aggiornamento software non riu- scito o rilevata versione software incompatibile	Contattare il Supporto tecnico Edwards.

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite	
Errore: StO ₂ {0} – Sensore guasto*	Sensore difettoso o sensore non Edwards in uso	Sostituire con sensore Edwards	
Errore: StO ₂ {0} – Luce ambiente troppo alta*	Il sensore non è correttamente a contatto con il paziente	Verificare che il sensore sia a contatto diretto con la pelle Applicare sul sensore un isolante leggero o un telo per limitare l'esposizione alla luce	
Errore: StO ₂ {0} – Temperatura sensore alta*	La temperatura sotto il sensore è >45 °C (modalità Adulto) o >43 °C (modalità Pediatrica/Neonatale)	Potrebbe essere necessario raffreddare il pa- ziente o l'ambiente	
Errore: StO ₂ {0} – Livello segnale troppo basso*	Rilevata luce insufficiente dal pa- ziente Il tessuto sotto i sensori può avere condizioni quali eccessiva pigmen- tazione della pelle, ematocrito ele- vato, voglie, ematomi o tessuto ci- catriziale Un sensore grande (da adulto) è utilizzato su un paziente pediatrico (età <18 anni)	Verificare che il sensore aderisca completamen- te alla pelle del paziente Spostare il sensore in una sede in cui l'SQI sia 3 o 4 In caso di edema, rimuovere il sensore fino a quando le condizioni del tessuto non ritornano normali Nei pazienti pediatrici (età <18 anni), sostituire un sensore grande con uno medio o piccolo	
Errore: StO ₂ {0} – Livello segnale troppo alto*	Condizioni molto insolite che po- trebbero essere causate da una de- viazione ottica, in cui la maggior parte della luce emessa è direzio- nata verso i rilevatori Alcuni materiali non fisiologici, ca- ratteristiche anatomiche o edema al cuoio capelluto possono attivare questo messaggio	Verificare che il sensore sia a contatto diretto con la pelle e che il rivestimento trasparente sia stato rimosso	
Errore: StO ₂ {0} – Controlla tessuto sotto sensore*	Il tessuto sotto il sensore potrebbe avere un accumulo di fluido/edema	Verificare la presenza sul paziente di edema sot- to il sensore Quando le condizioni del tessuto tornano ad un livello normale (ad es. il paziente non presenta più edema) il sensore può essere riapplicato	
Errore: StO ₂ {0} – Interferenza feci elevata*	Il sensore interroga principalmente le feci rispetto al tessuto perfuso e la StO ₂ non può essere misurata	Posizionare il sensore in un punto in cui la quantità relativa di tessuto intestinale è inferio- re, come nel fianco	
Errore: StO ₂ {0} – Sensore off*	La StO ₂ calcolata non rientra nell'in- tervallo valido o il sensore è collo- cato su un oggetto inappropriato Temperatura sensore bassa Sensore non ben aderente o stac- cato Luce ambientale	Potrebbe essere necessario riposizionare il sen- sore	
Errore: $StO_2 \{0\} - StO_2$ non fisiologi- co*	Il valore misurato è al di fuori del- l'intervallo fisiologico Sensore guasto	Verificare il corretto posizionamento del senso- re Controllare il collegamento del sensore	

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite	
Errore: StO ₂ {0} – Misura sensore non corretta*	La misura del sensore non è com- patibile con la modalità paziente o la posizione sul corpo	Utilizzare un sensore con misura differente (per la tabella delle misure del sensore in base all'u- so, fare riferimento alle istruzioni per l'uso del sensore) Modificare di conseguenza la modalità paziente o la posizione sul corpo nel menu di configura- zione riquadri	
Errore: StO ₂ {0} – Errore algoritmo*	Si è verificato un errore di elabora- zione nel calcolo di StO2 per il cana- le indicato	Scollegare e ricollegare il canale del sensore in- dicato Sostituire FSOC Sostituire il modulo tecnologico Se il problema persiste, contattare il Supporto tecnico Edwards	
Errore: ΔctHb {0} – Fuori range*	ΔctHb fuori dall'intervallo di visua- lizzazione	Reimpostare ctHb per rifissare un riferimento per tutti i canali applicabili	
Avviso: StO ₂ {0} – Segnale instabile*	Interferenza da una fonte esterna	Spostare il sensore dalla fonte di interferenza	
Avviso: StO ₂ {0} – Riduci luce am- biente*	La luce ambientale sta raggiungen- do il valore massimo	Verificare che il sensore sia a contatto diretto con la pelle Applicare sul sensore un isolante leggero o un telo per limitare l'esposizione alla luce	
Avviso: StO ₂ {0} – Interferenza feci*	L'interferenza da feci sta raggiun- gendo il massimo livello accettabile Il sensore interroga alcuni tessuti perfusi per eseguire una misurazio- ne StO ₂ , ma è presente anche un'al- ta concentrazione di feci nel per- corso di interrogazione del sensore	Valutare di spostare il sensore in una posizione addominale differente con minore interferenza da feci	
Avviso: StO ₂ {0} – Temperatura sen- sore bassa*	La temperatura sotto il sensore è <-10 °C	Potrebbe essere necessario scaldare il paziente o l'ambiente	
Avviso: StO ₂ {0} – Configura posizio- ne per sensore di ossimetria tissu- tale*	Non è stata configurata una zona anatomica sul paziente per il senso- re collegato	Utilizzare il menu di configurazione dell'ossime- tria tissutale per selezionare una posizione sul corpo per il canale sensore indicato	
Avviso: ΔctHb {0} – Reimpostazione non riuscita*	Uno dei canali collegati ha genera- to un errore o un avviso durante la reimpostazione	Controllare la barra delle informazioni o la schermata di revisione eventi per verificare se sono presenti errori o avvisi associati ai sensori per ossimetria tessutale Eseguire le azioni correttive per gli errori o gli avvisi in questione	

* Nota: {0} è il canale del sensore. Le opzioni possibili per i canali sono A1 e A2 per il cavo A ForeSight e B1 e B2 per il cavo B ForeSight. FSOC sta per cavo per ossimetro ForeSight.

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.

15.11.2 Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria tissutale

Messaggio	Cause possibili	Azioni suggerite
Collegare modulo tecnologico per monitoraggio StO ₂	Non è stata rilevata la connessione fra il monitor avanzato HemoSphere e il modulo tecnolo- gico	Inserire il modulo tecnologico HemoSphere nel- l'alloggiamento 1 o 2 del monitor Rimuovere e reinserire il modulo
Collega cavo per ossimetro Fore- Sight A per monitoraggio StO ₂	Non è stata rilevata la connessione tra il modulo tecnologico HemoSphere e il FSOC alla porta in- dicata	Collegare FSOC alla porta indicata del modulo tecnologico HemoSphere Ricollegare FSOC
Collega cavo per ossimetro Fore- Sight B per monitoraggio StO ₂	Non è stata rilevata la connessione tra il modulo tecnologico HemoSphere e il FSOC alla porta in- dicata	Collegare FSOC alla porta indicata del modulo tecnologico HemoSphere Ricollegare FSOC
Collega sensore di ossimetria tissu- tale per monitoraggio StO ₂ – {0}*	Non è stata rilevata la connessione tra il FSOC e il sensore per ossime- tria tessutale sul canale per cui è stata configurata StO ₂	Collegare un sensore per ossimetria tissutale nel canale indicato Ricollegare un sensore per ossimetria tissutale nel canale indicato
StO ₂ {0} - Temperatura sensore infe- riore al limite fisiologico atteso	La temperatura sotto il sensore è < 28 ℃	Verificare che il sensore sia posizionato corretta- mente Se il paziente viene raffreddato intenzionalmen- te, non occorre intervenire

Tabella 15-29: Risoluzione dei problemi generali dell'ossimetria tissutale

* Nota: {0} è il canale del sensore. Le opzioni possibili per i canali sono A1 e A2 per il cavo A ForeSight e B1 e B2 per il cavo B ForeSight. FSOC sta per cavo per ossimetro ForeSight.

I seguenti componenti possono avere convenzioni di etichettatura alternative:

Il cavo per ossimetro ForeSight (FSOC) può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro tissutale FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Il modulo tecnologico HemoSphere può essere etichettato anche come modulo di ossimetria tissutale HemoSphere.

I sensori ForeSight o sensori ForeSight Jr possono anche essere etichettati come sensori per ossimetria tissutale FORE-SIGHT ELITE.

Appendice **A**

Specifiche e caratteristiche del dispositivo

Contenuto

Caratteristiche prestazionali essenziali	355
Specifiche e caratteristiche del monitor avanzato HemoSphere	357
Specifiche e caratteristiche del gruppo batterie HemoSphere	
Specifiche e caratteristiche del modulo HemoSphere Swan-Ganz	
Specifiche e caratteristiche del cavo di pressione HemoSphere	
Specifiche e caratteristiche del cavo per ossimetria HemoSphere	362
Specifiche e caratteristiche del modulo per ossimetria tessutale HemoSphere	
Specifiche e caratteristiche del modulo HemoSphere ClearSight	

A.1 Caratteristiche prestazionali essenziali

In condizioni normali e di guasto unico, le prestazioni essenziali elencate nella Tabella A-1 a pagina 355 sono garantite oppure l'impossibilità di garantire tali prestazioni è immediatamente identificabile dall'utente (ad esempio: mancata visualizzazione dei valori dei parametri, allarme tecnico, forme d'onda distorte o ritardo nell'aggiornamento dei valori dei parametri, guasto completo del monitor, ecc.).

La Tabella A-1 a pagina 355 indica le prestazioni minime durante il funzionamento in un contesto soggetto a fenomeni elettromagnetici non transitori, come ad esempio RF irradiate e condotte in conformità alla norma IEC 60601-1-2. La Tabella A-1 a pagina 355 indica anche le prestazioni minime nel caso di fenomeni elettromagnetici transitori, quali transitori elettrici veloci e sovratensioni, in conformità a IEC 60601-1-2.

Modulo o cavo	Parametro	Prestazioni essenziali
Generale: tutte le n gio	nodalità e i parametri di monitorag-	Nessuna interruzione della modalità di monitoraggio attuale. Nessun riavvio o arresto imprevisto del funzionamento. Nessuna attivazione spontanea di eventi il cui avvio richiede l'interazione dell'utente.
		l collegamenti al paziente forniscono protezione dalla defibrilla- zione. Dopo l'esposizione alle tensioni di defibrillazione, il siste- ma ritorna allo stato operativo entro 10 secondi.
		Dopo fenomeni elettromagnetici transitori, il sistema ritorna allo stato operativo entro 30 secondi. Se l'evento si verifica durante il monitoraggio Swan-Ganz continuo della gittata cardiaca (CO), il sistema riavvia automaticamente il monitoraggio. Il sistema non mostra alcuna perdita di dati memorizzati in seguito a fenomeni elettromagnetici transitori.
		Quando viene utilizzato con apparecchiature elettrochirurgiche ad alta frequenza, il monitor ritorna allo stato operativo entro 10 secondi senza mostrare alcuna perdita dei dati memorizzati in seguito all'esposizione a campi generati da apparecchiature elet- trochirurgiche ad alta frequenza.

Tabella A-1: Prestazioni essenziali del monitor avanzato HemoSphere: fenomeni elettromagnetici transitori e non transitori

Modulo o cavo	Parametro	Prestazioni essenziali
Modulo HemoSphere Swan-Ganz	Gittata cardiaca (CO) in continuo e parametri associati, sia con indici, sia senza indici (SV, SVR, RVEF, EDV)	Monitora la temperatura della superficie del filamento e il tempo trascorso a una data temperatura. Se viene superata la soglia di tempo e temperatura (oltre 45 °C), il monitoraggio si arresta e viene attivato un allarme.
		Misura della temperatura del sangue entro l'accuratezza specifi- cata (±0,3 °C). Genera un allarme se la temperatura del sangue è al di fuori dell'intervallo di monitoraggio.
		Genera un allarme se CO e i parametri collegati sono al di fuori dell'intervallo di allarme. Il ritardo dell'allarme si basa su un tem- po di media variabile. Il tempo di media è tipicamente di 57 secondi.
	Gittata cardiaca intermittente (iCO) e parametri associati, sia con indici, sia senza indici (SV, SVR)	Misura della temperatura del sangue entro l'accuratezza specifi- cata (±0,3 °C). Genera un allarme se la temperatura del sangue è al di fuori dell'intervallo di monitoraggio.
Cavo di pressione e modulo HemoSphere Swan-Ganz	Parametri del flusso da 20 secondi (CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s})	Genera un allarme se i parametri da 20 secondi sono al di fuori dell'intervallo di allarme. Il ritardo dell'allarme si basa su un tem- po di media di 20 secondi.
Cavo di pressione HemoSphere	Pressione sanguigna arteriosa (SYS , DIA , MAP), pressione sangui-	Misurazione della pressione sanguigna entro l'accuratezza specificata (\pm 4% o \pm 4 mmHg, il valore maggiore).
	gna venosa centrale (CVP), pressio- ne sanguigna arteriosa polmonare (MPAP)	Genera un allarme se la pressione sanguigna è al di fuori dell'in- tervallo di allarme. Ritardo di allarme pari a 7 secondi dovuto al tempo di media di 2 secondi e ai 5 secondi consecutivi per cui il parametro è rimasto al di fuori dell'intervallo di allarme.
		Il dispositivo supporta il rilevamento di guasti del trasduttore di pressione invasivo e del cavo del trasduttore.
		Il dispositivo supporta il rilevamento della disconnessione del catetere.
Modulo HemoSphere	Pressione sanguigna non invasiva (SYS , DIA , MAP)	Misurazione della pressione sanguigna con l'accuratezza specificata (\pm 1% in tutta la scala con un valore massimo di \pm 3 mmHg).
ClearSight		Genera un allarme se la pressione sanguigna è al di fuori dell'in- tervallo di allarme. Ritardo di allarme di circa 10 secondi dovuto a una finestra di media di 5 battiti cardiaci (che a 60 bpm corri- sponde a 5 secondi ma varia in base alla frequenza cardiaca) e ai 5 secondi consecutivi per cui il parametro è rimasto al di fuori dell'intervallo di allarme.
Cavo per ossime- tria HemoSphere	Saturazione di ossigeno (venoso misto SvO₂ o venoso centrale	Misurazione della saturazione di ossigeno entro l'accuratezza specificata ($\pm 2\%$ della saturazione di ossigeno).
	ScvO ₂)	Genera un allarme se la saturazione di ossigeno è al di fuori del- l'intervallo di allarme. Ritardo di allarme pari a 7 secondi dovuto al tempo di media di 2 secondi per cui il parametro è rimasto al di fuori dell'intervallo di allarme.

Modulo o cavo	Parametro	Prestazioni essenziali
Modulo per ossi- metria tessutale HemoSphere con cavo per ossime- tro ForeSight	Saturazione dell'ossigeno tessutale (StO ₂)	Il cavo per ossimetro ForeSight riconosce il sensore collegato e dichiara uno stato dell'apparecchiatura appropriato se il sensore è inutilizzabile o scollegato. Quando un sensore è posizionato correttamente sul paziente ed è collegato al cavo per ossimetro ForeSight, quest'ultimo misura i valori di StO ₂ rispettando le spe- cifiche del sistema (fare riferimento alla Tabella A-18 a pagina 363) e comunicherà correttamente i valori al modulo tecnologico HemoSphere. In seguito a un evento di defibrillazione, il cavo per ossimetro ForeSight non subisce danni di natura elettrica. In seguito a un evento esterno che genera rumore, è possibile che i valori continuino a essere quelli comunicati prima dell'e- vento o che risultino indeterminati (linea tratteggiata). Il cavo per ossimetro ForeSight viene ripristinato automaticamente e ri- prende a comunicare i valori corretti entro 20 secondi dall'evento che ha generato rumore.

A.2 Specifiche e caratteristiche del monitor avanzato HemoSphere

Monitor avanzato HemoSphere		
Peso	$4,5 \pm 0,1 \text{ kg} (10 \pm 0,2 \text{ lb})$	
Dimensioni	Altezza	297 mm (11,7")
	Larghezza	315 mm (12,4")
	Profondità	141 mm (5,56")
Ingombro a pavimento	Larghezza	269 mm (10,6")
	Profondità	122 mm (4,8")
Protezione ingresso	IPX1	
Display	Area attiva	307 mm (12,1")
	Risoluzione	LCD 1024 × 768
Sistema operativo	Windows 10 IoT	
Numero altoparlanti	1	

Tabella A-2: Caratteristiche fisiche e meccaniche del monitor avanzato HemoSphere

Tabella A-3: Specifiche ambientali del monitor avanzato HemoSphere

Specifiche ambientali		Valore
Temperatura	Operativa	Da 10 a 32,5 °C
	Non operativa/di conservazione*	Da -18 a 45 °C
Umidità relativa	Operativa	Da 20 a 90% senza condensa
	Non operativa/di conservazione	90% senza condensa a 45 °C
Altitudine	Operativa	Da 0 a 3048 m (10.000 ft)
	Non operativa/di conservazione	Da 0 a 6096 m (20.000 ft)
* Nota: la capacità della batteria inizia a ridursi se esposta per lunghi periodi a temperature superiori a 35 °C.		

Specifiche ambientali	Valore	
Temperatura*	Da -18 a 45 °C	
Umidità relativa*	Da 20 a 90% di umidità relativa senza condensa	
Altitudine	Al massimo 6096 m (20.000 ft) per un massimo di 8 ore	
Standard	ASTM D4169, DC13	
* Nota: temperatura e umidità di pre-condizionamento		

Tabella A-4: Specifiche ambientali per il trasporto del monitor avanzato HemoSphere

Informazioni sulla RM. Non utilizzare il monitor avanzato HemoSphere o i moduli e i cavi della piattaforma in un ambiente di RM. La piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere, inclusi tutti i moduli e i cavi, non è compatibile con RM in quanto il dispositivo contiene parti metalliche che, in un ambiente dove vengono eseguiti esami di RM, potrebbero riscal-



darsi a causa delle RF.

Tabella A-5: Caratteristiche tecniche del monitor avanzato HemoSphere

Ingresso/Uscita	
Touch screen	Touch screen capacitivo proiettivo
Porta seriale RS-232 (1)	Protocollo esclusivo Edwards; velocità massima dati = 57,6 kilobaud
Porte USB (2)	Una USB 2.0 (posteriore) e una USB 3.0 (laterale)
Porta Ethernet RJ-45	Una
Porta HDMI	Una
Ingressi analogici (2)	Intervallo di tensione in ingresso: da 0 a 10 V; selezionabile sull'intera gamma: da 0 a 1 V, da 0 a 5 V, da 0 a 10 V; impedenza in ingresso > 100 k Ω ; jack stereo da 1/8"; larghezza di banda: da 0 a 5,2 Hz; risoluzione: 12 bit ±1 LSB del fondo scala
Uscita pressione (1)	Il segnale di uscita pressione per DPT è compatibile con i monitor e gli accessori previsti per interfacciarsi con i trasduttori di pressione mininvasivi Edwards
	Intervallo di visualizzazione del monitor paziente minimo post-azzeramento: da -20 mmHg a 270 mmHg
Ingresso monitor ECG	Conversione linea sincrona ECG dal segnale ECG: 1 V/mV; intervallo di tensione in ingresso: ±10 V FS; risoluzione: ±1 BPM; accuratezza: ±10% o 5 BPM dell'ingresso (il valore più grande); intervallo: da 30 a 200 BPM; jack stereo da 1/4", punta con polarità positiva; cavo analogico
	Capacità di reiezione degli impulsi del pacemaker. Lo strumento respinge tutti gli impulsi di pacemaker che hanno intensità compresa tra ± 2 mV e ± 5 mV (presume una conversione della linea sincrona ECG di 1 V/mV) e ampiezza dell'impulso compresa tra 0,1 ms a 5,0 ms, con stimo- lazione normale e senza effetto. Vengono respinti gli impulsi di pacemaker con overshoot $\leq 7\%$ dell'intensità dell'impulso (Metodo A di EN 60601-2-27:2014, sottoclausola 201.12.1.101.13) e costanti del tempo di overshoot da 4 ms a 100 ms.
	Massima capacità di reiezione onda T. Massima intensità dell'onda T che può essere rifiutata dallo strumento: 1,0 mV (presume una conversione linea sincrona ECG di 1 V/mV).
	Ritmo irregolare. Figura 201.101 di EN 60601-2-27:2014.
	* Complesso A1: bigeminismo ventricolare, il sistema visualizza 80 BPM
	* Complesso A2: bigeminismo ventricolare lento alternante, il sistema visualizza 60 BPM
	* Complesso A3: bigeminismo ventricolare rapido alternante, il sistema visualizza 60 BPM
	* Complesso A4: sistoli bidirezionali, il sistema visualizza 104 BPM

358

Ingresso/Uscita		
Visualizzazione FC _{med}	Monitoraggio CO spento. Tempo di media: 57 secondi; frequenza di aggiornamento: a ogni battito; tempo di risposta: 40 secondi per aumento del passo da 80 a 120 BPM, 29 secondi per diminuzione del passo da 80 a 40 BPM.	
	Monitoraggio CO attivo. Tempo di media: tempo fra le misurazioni di CO (da 3 a 21 minuti); frequenza di aggiornamento: circa 1 minuto; tempo di risposta: 175 secondi per aumento del passo da 80 a 120 BPM, 176 secondi per diminuzione del passo da 80 a 40 BPM.	
Elettriche		
Tensione di alimentazio- ne nominale	Da 100 a 240 V CA; 50/60 Hz	
Ingresso nominale	Da 1,5 a 2,0 A	
Fusibili	T 2,5 AH, 250 V; capacità di rottura elevata; ceramica	
Allarme		
Livello di pressione sono- ra	Da 45 a 85 dB(A)	
Wireless		
Тіро	Connessione alle reti Wi-Fi compatibili almeno con lo standard 802.11b/g/n	

A.3 Specifiche e caratteristiche del gruppo batterie HemoSphere

Gruppo batterie HemoSphere		
Peso	0,5 kg (1,1 lb)	
Dimensioni	Altezza	35 mm (1,38")
	Larghezza	80 mm (3,15")
	Profondità	126 mm (5,0")

Tabella A-6: Caratteristiche fisiche del gruppo batterie HemoSphere

Tala alla A 7. C.a a a'£ ala a		
ι α ρεμα Α-7: Νρεςιπς ρε	ampientali dei druppo	Datterie Hemosphere
	ambientan aci grappo	butterie riemosphere

Specifiche ambientali		Valore
Temperatura	Operativa	10-37 °C
	Consigliata per la conserva- zione	21 ℃
	Massima consigliata per la conservazione a lungo ter- mine	35 ℃
	Minima consigliata per la conservazione a lungo ter- mine	0°C
Umidità relativa	Operativa	5-95% senza condensa a 40 °C

Specifica	Valore
Tensione di uscita (nominale)	12,8 V
Corrente massima di scarica	5 A
Celle	4 di tipo LiFePO ₄ (litio-ferro-fosfato)

Tabella A-8: Caratteristiche tecniche del gruppo batterie HemoSphere

A.4 Specifiche e caratteristiche del modulo HemoSphere Swan-Ganz

Tabella A-9: Caratteristiche fisiche del modulo HemoSphere Swan-Ganz

Modulo HemoSphere Swan-Ganz		
Peso	Circa 0,45 kg (1,0 lb)	
Dimensioni	Altezza	3,45 cm (1,36")
	Larghezza	8,96 cm (3,53")
	Profondità	13,6 cm (5,36")
Protezione ingresso	IPX1	
Classificazione parte applica- ta	Tipo CF a prova di defibrillazione	

Nota

Per le specifiche ambientali del modulo HemoSphere Swan-Ganz, vedere la Tabella A-3 a pagina 357.

Tabella A-10: Specifiche di misu	razione parametri del mo	odulo HemoSphere	Swan-Ganz

Parametro	Specifica	
Gittata cardiaca (CO) in continuo	Intervallo	Da 1 a 20 l/min
	Riproducibilità ¹	ll valore maggiore tra $\pm 6\%$ e 0,1 l/min
	Tempo di risposta medio ²	< 10 minuti (per cateteri CCO) < 14 minuti (per cateteri CCO volume- trici)
	Temperatura superficiale massima del filamento termico	48 °C
Gittata cardiaca intermittente (bolo)	Intervallo	Da 1 a 20 l/min
(ICO)	Riproducibilità ¹	ll valore maggiore tra $\pm 3\%$ e 0,1 l/min
Temperatura ematica (BT)	Intervallo	Da 15 a 45 °C (da 59 a 113 °F)
	Accuratezza	±0,3 °C
Temperatura dell'iniettato (IT)	Intervallo	Da 0 a 30 °C (da 32 a 86 °F)
	Accuratezza	±1 °C
Frequenza cardiaca media per la deter- minazione di EDV/RVEF (FC _{med})	Intervallo accettabile in ingresso	Da 30 a 200 bpm
Frazione di eiezione ventricolare destra in continuo (RVEF)	Intervallo	Da 10 a 60%
	Riproducibilità ¹	ll valore maggiore tra ±6% e 3 efu
Parametro	Specifica	
-----------------------------------------------------------------------------------------------	-----------	--
¹ Coefficiente di variazione, misurato per mezzo di dati generati elettronicamente		
² Variazione del 90% in condizioni di temperatura ematica stabile		

La durata utile prevista del modulo HemoSphere Swan-Ganz è di 5 anni a partire dalla data di acquisto. Contattare il Supporto tecnico o il rappresentante Edwards di zona per ricevere ulteriore assistenza nel caso di malfunzionamenti del dispositivo.

Tabella A-11: Specifiche di misurazione parametri del flusso da 20 secondi del modulo HemoSphere Swan-Ganz¹

Parametro	Specifica	
CO _{20s}	Intervallo	Da 1 a 20 l/min
	Frequenza di aggiornamento	20 ± 1 secondi
Cl _{20s}	Intervallo	Da 0 a 20 l/min/m ²
	Frequenza di aggiornamento	20 ± 1 secondi
SV _{20s}	Intervallo	Da 0 a 300 ml/b
	Frequenza di aggiornamento	20 ± 1 secondi
SVI _{20s}	Intervallo	Da 0 a 200 ml/b/m ²
	Frequenza di aggiornamento	20 ± 1 secondi

Parametri del flusso da 20 secondi disponibili solo durante il monitoraggio della pressione dell'arteria polmonare con un cavo di pressione HemoSphere e un TruWave DPT collegati. Per ulteriori informazioni su questi parametri, vedere Parametri del flusso 20 secondi a pagina 169.

A.5 Specifiche e caratteristiche del cavo di pressione HemoSphere

Tabella A-12: Caratteristiche fisiche del cavo di pressione HemoSphere

Cavo di pressione HemoSphere		
Peso	Circa 0,29 kg (0,64 lb)	
Dimensioni	Lunghezza 3,0 m (10 ft)	
Protezione ingresso	IPX4	
Classificazione parte ap- plicata	Tipo CF a prova di defibrillazione	

Nota

Per le specifiche dei cavi di pressione HemoSphere, vedere la Tabella A-3 a pagina 357.

Tabella A-13: Specifiche di misurazione parametri del cavo di pressione HemoSphere

Parametro	Specifica	
Gittata cardiaca (CO) FloTrac	Intervallo di visualizzazione	Da 1,0 a 20 l/min
	Riproducibilità ¹	ll valore maggiore tra $\pm 6\%$ e 0,1 l/min

Parametro	Specifica	
Pressione sanguigna ²	Intervallo di visualizzazione pressione in tempo reale	Da -34 a 312 mmHg
	Intervallo di visualizzazione MAP/ DIA /SYS	Da 0 a 300 mmHg
	Intervallo di visualizzazione CVP	Da 0 a 50 mmHg
	Intervallo di visualizzazione MPAP	Da 0 a 99 mmHg
	Accuratezza	\pm 4% o \pm 4 mmHg, il valore maggiore, da -30 a 300 mmHg
	Larghezza di banda	1-10 Hz
Frequenza del polso (PR)	Accuratezza ³	A _{rms} ≤ 3 bpm
¹ Coefficiente di variazione, misurato per mezzo di dati generati elettronicamente.		
² Specifiche del parametro conformi agli standard di IEC 60601-2-34. Test eseguito in condizioni di laboratorio.		
³ Test di accuratezza eseguito in condizioni di laboratorio.		

La durata utile prevista del cavo di pressione HemoSphere è di 5 anni a partire dalla data di acquisto. Contattare il Supporto tecnico o il rappresentante Edwards di zona per ricevere ulteriore assistenza nel caso di malfunzionamenti del dispositivo.

A.6 Specifiche e caratteristiche del cavo per ossimetria HemoSphere

Tabella A-14: Caratteristiche fisiche del cavo per ossimetria HemoSphere

Cavo per ossimetria HemoSphere		
Peso	Circa 0,24 kg (0,54 lb)	
Dimensioni	Lunghezza 2,9 m (9,6 ft)	
Protezione ingresso	IPX4	
Classificazione parte ap- plicata	Tipo CF a prova di defibrillazione	

Nota

Per le specifiche ambientali del cavo per ossimetria HemoSphere, vedere la Tabella A-3 a pagina 357.

Tabella A-15: Specifiche di misurazione parametri del cavo per ossimetria HemoSphere

Parametro	Specifica	
Ossimetria ScvO ₂ /SvO ₂ (saturazione di ossigeno)	Intervallo	Da 0 a 99%
	Accuratezza ¹	Da ±2% a 30 fino a 99%
	Frequenza di aggiornamento	2 secondi
¹ Test dell'accuratezza eseguito in condizioni di laboratorio.		

La durata utile prevista del cavo per ossimetria HemoSphere è di 3 anni a partire dalla data di acquisto. Contattare il Supporto tecnico o il rappresentante Edwards di zona per ricevere ulteriore assistenza nel caso di malfunzionamenti del dispositivo.

A.7 Specifiche e caratteristiche del modulo per ossimetria tessutale HemoSphere

Modulo tecnologico HemoSphere		
Peso	Circa 0,4 kg (1,0 lb)	
Dimensioni	Altezza 3,5 cm (1,4")	
	Larghezza	9,0 cm (3,5")
	Profondità	13,6 cm (5,4")
Protezione ingresso	IPX1	
Classificazione parte ap- plicata	Tipo BF a prova di defibrillazione	

Tabella A-16: Caratteristiche fisiche del modulo tecnologico HemoSphere

Nota

Per le specifiche ambientali del modulo tecnologico HemoSphere e del cavo per ossimetro ForeSight, vedere la Tabella A-3 a pagina 357.

Caratteristiche del cavo per ossimetro ForeSight			
Peso	Clip di montaggio	0,05 kg (0,1 lb)	
	Involucro, cavi e clip	1,0 kg (2,3 lb)	
Dimensioni	Lunghezza del cavo del modulo tecno- logico	4,6 m (15 ft) ¹	
	Lunghezza del cavo del sensore (2)	1,5 m (4,9 ft) ¹	
	Involucro del cavo (A \times L \times P)	15,24 cm (6,0") × 9,52 cm (3,75") × 6,00 cm (2,75")	
	Clip di montaggio (A \times L \times P)	6,2 cm (2,4") × 4,47 cm (1,75") × 8,14 cm (3,2")	
Protezione ingresso	IPX4		
Classificazione parte applicata	Tipo BF a prova di defibrillazione		
¹ La lunghezza dei cavi del sensore e del modulo tecnologico è un valore nominale.			

Tabella A-18: Caratteristiche di misurazione parametri del modulo tecnologico HemoSphere con il cavo per ossimetro ForeSight

Parametro	Tipo di misurazione
StO₂ e ∆ctHb	Intervallo

Parametro	Tipo di misurazione			
StO ₂ cerebrale e StO ₂ non cerebrale (somati- co)	Da 1 a 99%			
Variazione relativa nel- l'emoglobina totale (ΔctHb)	Da -100 a 100 μM			
StO ₂	Accuratezza*	Accuratezza*		
StO ₂ cerebrale	Sensori grandi	Da 46% a 88%: -0,06 ± 3	,25% a 1 DS	
		Da 46% a 88%: -0,06 ± 3	2,28% a 1 DS [†]	
	Sensori medi	Da 44% a 91%: 0,97 ± 5,	43% a 1 DS	
		Da 44% a 91%: 1,21 ± 5,	63% a 1 DS [†]	
		Da 44% a 91%: 1,27 ± 4,93% a 1 DS [‡]		
	Sensori piccoli	Da 44% a 90%: -0,74 ± 5	,98% a 1 DS	
StO ₂ non cerebrale (so-	Sensori grandi	Da 51% a 92%: -0,12 ± 4,15% a 1 DS		
matico)		Da 51% a 92%: -0,12 ± 4,17% a 1 DS [†]		
	Sensori medi	Da 52% a 88%: -0,14 ± 5,75% a 1 DS		
	Sensori piccoli	Da 66% a 96%: 2,35 ± 5,25% a 1 DS		
ΔctHb	Accuratezza*			
Variazione relativa nel- l'emoglobina totale (ΔctHb)	Misura sensore	Deviazione ± precisio- ne Bland-Altman, RSME (braccia)	Metodo di valutazione [^]	
	Grande	0,22 ± 2,53 μM a 1 DS, 2,53 μM	Studio sull'uomo con emodiluizione isovolumi- ca	
		-0,26 ± 2,04 μM a 1 DS, 2,04 μM	Studio sull'uomo con ipossia lieve	
	Medio	-1,10 ± 5,27 μM a 1 DS, 5,39 μM	Studio del fantoccio di sangue	
	Piccolo	-0,02 ± 5,96 μM a 1 DS, 5,96 μM	Studio del fantoccio di sangue	
		-0,50 ± 2,09 μM a 1 DS, 2,15 μM	Studio del fantoccio di sangue con desaturazio- ne del livello di emoglobina	

 * Accuratezza (deviazione \pm precisione) non determinata fuori dagli intervalli elencati

[†]Bland-Altman dati dipendenti

[‡]Valori cerebrali di StO₂ mediati rispetto a deviazione e precisione del riferimento REF CX

[^]Fattore di lunghezza del percorso differenziale = 5

Nota: la precisione di StO₂ è determinata sulla base di una misurazione di riferimento del 30:70% (arterioso:venoso) per REF CX. Il metodo di valutazione per tutte le misurazioni della precisione delle dimensioni del sensore StO₂ è costituito da studi di valutazione clinica umana.

Nota

La durata utile prevista del modulo tecnologico HemoSphere e del cavo per ossimetro ForeSight è di 5 anni a partire dalla data di acquisto. Contattare il Supporto tecnico o il rappresentante Edwards di zona per ricevere ulteriore assistenza nel caso di malfunzionamenti del dispositivo.

A.8 Specifiche e caratteristiche del modulo HemoSphere ClearSight

Modulo HemoSphere ClearSight		
Peso	Circa 0,9 kg (2 lb)	
Dimensioni	Altezza	13 cm (5,1")
	Larghezza	14 cm (5,6")
	Profondità	10 cm (3,9")
Protezione ingresso	IPX1	
Classificazione parte ap- plicata	Tipo BF	

Tabella A-19: Caratteristiche fisiche del modulo HemoSphere ClearSight

Tabella A-20: Specifiche ambientali del modulo HemoSphere ClearSight

Specifiche ambientali		Valore
Temperatura	Operativa	Da 10 a 37 °C
	Non operativa/di conservazione	Da -18 a 45 °C
Umidità relativa	Operativa	Da 20 a 85% senza condensa
	Non operativa/di conservazione	Da 20 a 90% senza condensa a 45 °C
Altitudine	Operativa	Da 0 a 3000 m (9483 ft)
	Non operativa/di conservazione	Da 0 a 6000 m (19.685 ft)

Tabella A-21: Specifiche di misurazione parametri del modulo HemoSphere ClearSight

Parametro	Specifica		
Pressione sanguigna arteriosa	Intervallo di visualizza- zione	Da 0 a 300 mmHg	
	Accuratezza ¹	Deviazione pressione sistolica (SYS) $\leq \pm 5,0$ mmHg	
		Deviazione pressione diastolica (DIA) $\leq \pm 5,0$ mmHg	
		Precisione (1 σ) pressione sistolica (SYS) $\leq \pm 8,0$ mmHg	
		Precisione (1 σ) pressione diastolica (DIA) $\leq \pm 8,0$ mmHg	
Pressione fascetta per dito	Intervallo	Da 0 a 300 mmHg	
	Accuratezza	1% dell'intera scala (max 3 mmHg), con azzeramento automatico	
Gittata cardiaca (CO)	Intervallo di visualizza- zione	Da 1,0 a 20,0 l/min	
	Accuratezza	Deviazione $\leq \pm 0,6$ l/min o $\leq 10\%$ (qualunque sia maggiore)	
		Precisione (1 $\sigma) \leq \pm 20\%$ sull'intervallo della gittata cardiaca da 2 a 20 l/min	
	Riproducibilità ²	±6%	
	Frequenza di aggior- namento	20 secondi	
¹ Accuratezza testata in condizioni di laboratorio mediante un pressostato calibrato			
² Coefficiente di variazione, misurato per mezzo di dati generati elettronicamente			

Fascetta per dito	
Peso massimo	11 g (0,02 lb)
Irradianza spettrale LED	Vedere Figura A-1
Uscita ottica massima	0,013 mWatt
Variazione massima dell'uscita nell'area di trattamento	50%





1. Irradianza (watt/cm²)

3. Apertura emissione luminosa

2. Lunghezza d'onda (nm)

Figura A-1: Irradianza spettrale e posizione dell'apertura corrispondente al punto di emissione luminosa

Nota

La durata utile prevista del modulo HemoSphere ClearSight è di 5 anni a partire dalla data di acquisto. Contattare il Supporto tecnico o il rappresentante Edwards di zona per ricevere ulteriore assistenza nel caso di malfunzionamenti del dispositivo.

Accessori

Contenuto

Elenco degli accessori	. 367
Descrizione degli accessori aggiuntivi	. 368

B.1 Elenco degli accessori

AVVERTENZA

Utilizzare solo gli accessori, i cavi e/o i componenti approvati del monitor avanzato HemoSphere che sono stati forniti ed etichettati da Edwards. L'utilizzo di accessori, cavi e/o componenti non approvati può influire sulla sicurezza del paziente e sulla precisione della misura.

Descrizione	Numero modello		
Monitor avanzato HemoSphere			
Monitor avanzato HemoSphere	HEM1		
Gruppo batterie HemoSphere	HEMBAT10		
Modulo di espansione HemoSphere	HEMEXPM10		
Modulo di espansione L-Tech HemoSphere	HEMLTECHM10		
Supporto con rotelle per monitor avanzato HemoSphere	HEMRLSTD1000		
Monitoraggio HemoSphere Swan-Ganz			
Modulo HemoSphere Swan-Ganz	HEMSGM10		
Cavo CCO del paziente	70CC2		
Cateteri Edwards Swan-Ganz	*		
Sonda di temperatura in linea (sistema chiuso di somministrazione iniettato CO-SET+)	93522		
Sonda di temperatura dell'iniettato a immersione	9850A		
Monitoraggio con cavo di pressione HemoSphere	•		
Cavo di pressione HemoSphere	HEMPSC100		
Sensore Edwards FloTrac o Acumen IQ	*		
Trasduttore Edwards TruWave per il monitoraggio della pressione	*		
Monitoraggio dell'ossimetria venosa con HemoSphere	Monitoraggio dell'ossimetria venosa con HemoSphere		
Cavo per ossimetria HemoSphere	HEMOXSC100		
Supporto per ossimetria HemoSphere	HEMOXCR1000		
Catetere per ossimetria Edwards	*		
Monitoraggio ossimetria tissutale con HemoSphere			

Tabella B-1: Componenti del monitor avanzato HemoSphere

Descrizione	Numero modello
Modulo tecnologico HemoSphere (può essere etichettato anche come modulo per ossimetria tissutale HemoSphere)	НЕМТОМ10
Cavo per ossimetro ForeSight (può essere etichettato anche come modulo dell'ossimetro FORE-SIGHT ELITE)	HEMFSM10
Sensori per ossimetria tessutale ForeSight Jr (misure: piccolo non adesivo e piccolo) (possono essere etichettati anche come sensori per ossimetria FORE-SIGHT ELITE)	*
Sensori ForeSight (misure: medio e grande) (possono essere etichettati anche come sensori per ossimetria FORE-SIGHT ELITE)	*
Monitoraggio con il modulo HemoSphere ClearSight	•
Modulo HemoSphere ClearSight	HEMCSM10
Kit con pressostato	PC2K
Pressostato	PC2
Fascia del pressostato (confezione multipla)	PC2B
Cappucci dei connettori per fascette del pressostato (confezione multipla)	PC2CCC
Copertura del pressostato	PCCVR
Sensore di riferimento cardiaco	HRS
Aggiornamento per modulo HemoSphere ClearSight (HEMCSM10, PC2K, HRS e software ClearSight)	HEMCSMUPG
Fascette per dito Acumen IQ e ClearSight	*
Cavi del monitor avanzato HemoSphere	•
Cavo di alimentazione di rete	*
Cavo di pressione analogica	**
Cavi del monitor ECG analogico	**
Cavo di uscita pressione	HEMDPT1000
Accessori aggiuntivi HemoSphere	•
Manuale dell'operatore del monitor avanzato HemoSphere	***
Manuale di servizio del monitor avanzato HemoSphere	***
Guida rapida del monitor avanzato HemoSphere (contiene il manuale dell'operatore del monitor avanzato HemoSphere)	HEMQG1000
* Contattare il rappresentante Edwards di zona per informazioni su modello e ordinazion	е.

** I cavi analogici Edwards Lifesciences sono specifici per i monitor da posto letto; sono disponibili per famiglie di monitor da posto letto di società come Philips (Agilent), GE (Marquette) e Spacelabs (OSI Systems). Contattare il rappresentante Edwards di zona per informazioni sul modello specifico e per l'ordinazione.

*** Contattare il rappresentante Edwards di zona per la versione più recente.

B.2 Descrizione degli accessori aggiuntivi

B.2.1 Supporto su ruote

Il supporto su ruote del monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso con il monitor avanzato HemoSphere. Seguire le istruzioni accluse per l'assemblaggio e le avvertenze relativi al supporto su ruote. Collocare sul pavimento il supporto su ruote assemblato, assicurandosi che tutte le ruote siano a contatto con il pavimento, quindi montare saldamente il monitor sul piano d'appoggio del supporto su ruote, come indicato nelle istruzioni.

B.2.2 Supporto per ossimetria

Il supporto per ossimetria HemoSphere è un accessorio riutilizzabile, destinato a fissare correttamente il cavo per ossimetria HemoSphere durante il monitoraggio della piattaforma di monitoraggio avanzata HemoSphere. Seguire le istruzioni fornite per le indicazioni di montaggio supporto corrette.

Appendice C

Equazioni per il calcolo dei parametri del paziente

Questa sezione descrive le equazioni utilizzate per calcolare i parametri continui e intermittenti del paziente visualizzati sul monitor avanzato HemoSphere.

Nota

I parametri del paziente sono calcolati con più cifre decimali di quelle che appaiono sullo schermo. Ad esempio, un valore di CO pari a 2,4 sullo schermo può essere in effetti un valore di CO pari a 2,4492. Di conseguenza, i tentativi di verificare l'accuratezza dei valori visualizzati dal monitor utilizzando le equazioni riportate di seguito possono produrre risultati leggermente diversi dai dati calcolati dal monitor.

Per tutti i calcoli che comprendono SvO₂, ScvO₂ viene sostituito quando l'utente seleziona ScvO₂.

Deponente SI = unità internazionali standard

Parametro	Descrizione e formula	Unità
S. corp.	Superficie corporea (formula di DuBois) S. corp. = $71,84 \times (WT^{0,425}) \times (HT^{0,725}) / 10.000$	m ²
	dove:	
	WT: peso del paziente, kg	
	HT: altezza del paziente, cm	
CaO ₂	Contenuto di ossigeno arterioso CaO ₂ = $(0,0138 \times Hgb \times SaO_2) + (0,0031 \times PaO_2)$ (ml/dl)	ml/dl
	$CaO_2 = [0,0138 \times (Hgb_{SI} \times 1,611) \times SaO_2] + [0,0031 \times (PaO_{2SI} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	dove:	
	Hgb: emoglobina totale, g/dl	
	Hgb _{SI} : emoglobina totale, mmol/l	
	SaO ₂ : saturazione O ₂ arterioso, %	
	PaO ₂ : pressione parziale dell'ossigeno arterioso, mmHg	
	PaO _{2SI} : pressione parziale dell'ossigeno arterioso, kPa	

Tabella C-1: Equazioni del profilo cardiaco e di ossigenazione

Parametro	Descrizione e formula	Unità
CvO ₂	Contenuto di ossigeno venoso CvO ₂ = (0,0138 × Hgb × SvO ₂) + (0,0031 × PvO ₂) (ml/dl)	ml/dl
	$CvO_2 = [0,0138 \times (Hgb_{SI} \times 1,611) \times SvO_2] + [0,0031 \times (PvO_{2SI} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	dove:	
	Hgb: emoglobina totale, g/dl	
	Hgb _{si} : emoglobina totale, mmol/l	
	SvO ₂ : saturazione O ₂ venoso, %	
	PvO ₂ : pressione parziale dell'ossigeno venoso, mmHg	
	PvO _{2SI} : pressione parziale dell'ossigeno venoso, kPa	
	e PvO ₂ può essere inserito dall'utente in modalità di monitoraggio invasivo ipotizzando che sia 0 per tutte le altre modalità di monitoraggio	
Ca-vO ₂	Differenza artero-venosa del contenuto di ossigeno Ca-vO ₂ = CaO ₂ - CvO ₂ (ml/dl)	ml/dl
	dove:	
	CaO ₂ : contenuto ossigeno arterioso (ml/dl)	
	CvO ₂ : contenuto ossigeno venoso (ml/dl)	
CI	Indice cardiaco CI = CO/S. corp.	l/min/m ²
	dove:	
	CO: gittata cardiaca, l/min	
	S. corp.: superficie corporea, m ²	
СРІ	Indice di potenza cardiaca CPI = MAP \times CI \times 0,0022	W/m ²
СРО	Potenza cardiaca in uscita CPO = CO \times MAP \times K	W
	dove:	
	La potenza cardiaca in uscita (CPO) è stata calcolata come MAP $ imes$ CO/451	
	K è il fattore di conversione (2,22 \times 10 ⁻³) in watt	
	MAP è in mmHg	
	CO è in l/min	
DO ₂	Erogazione di ossigeno $DO_2 = CaO_2 \times CO \times 10$	ml O ₂ /min
	dove:	
	CaO ₂ : contenuto di ossigeno arterioso, ml/dl	
	CO: gittata cardiaca, l/min	
DO ₂ I	Indice di erogazione di ossigeno $DO_2I = CaO_2 \times CI \times 10$	ml O ₂ /min/m ²
	dove:	
	CaO ₂ : contenuto di ossigeno arterioso, ml/dl	
	CI: indice cardiaco, l/min/m ²	

Parametro	Descrizione e formula	Unità
dP/dt	Pendenza sistolica calcolata come il valore massimo della derivata prima rispetto al tempo della forma d'onda della pressione arteriosa $dP/dt = max(P[n+1] - P[n]) / ts$, per n che va da n = 0 a N = 1	mmHg/s
	dove:	
	P[n]: segnale di pressione arteriosa attualmente campionato, mmHg	
	ts: intervallo di tempo di campionamento, secondi	
	N: numero totale di campionamenti in un dato ciclo cardiaco	
Ea _{dyn}	Elastanza arteriosa dinamica Ea _{dyn} = PPV/SVV	Nessuna
	dove:	
	SVV: variazione del volume di eiezione, %	
	PPV: variazione pressione pulsatile, %	
EDV	Volume telediastolico EDV = SV/EF	ml
	dove:	
	SV: volume di eiezione (ml)	
	EF: frazione di eiezione, % (efu)	
EDVI	Indice del volume telediastolico EDVI = SVI/EF	ml/m ²
	dove:	
	SVI: indice del volume di eiezione (ml/m²)	
	EF: frazione di eiezione, % (efu)	
ESV	Volume telesistolico ESV = EDV - SV	ml
	dove:	
	EDV: indice del volume telediastolico (ml)	
	SV: volume di eiezione (ml)	
ESVI	Indice del volume telesistolico ESVI = EDVI – SVI	ml/m ²
	dove:	
	EDVI: indice del volume telediastolico (ml/m ²)	
	SVI: indice del volume di eiezione (ml/m²)	
LVSWI	Indice del lavoro di eiezione ventricolare sinistra LVSWI = SVI × (MAP – PAWP) × 0,0136	g-m/m ² /battito
	$LVSWI = SVI \times (MAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$	
	dove:	
	SVI: indice del volume di eiezione, ml/battito/m ²	
	MAP: pressione arteriosa media, mmHg	
	MAP _{si} : pressione arteriosa media, kPa	
	PAWP: pressione arteriosa polmonare di incuneamento, mmHg	
	PAWP _{SI} : pressione arteriosa polmonare di incuneamento, kPa	

Parametro	Descrizione e formula	Unità
IEO ₂	Indice di estrazione ossigeno $IEO_2 = \{(SaO_2 - SvO_2) / SaO_2\} \times 100 (\%)$	%
	dove:	
	SaO ₂ : saturazione O ₂ arterioso, %	
	SvO ₂ : saturazione O ₂ venoso misto, %	
REO ₂	Rapporto di estrazione ossigeno $REO_2 = (Ca-vO_2 / CaO_2) \times 100 (\%)$	%
	dove:	
	CaO ₂ : contenuto di ossigeno arterioso, ml/dl	
	Ca-vO ₂ : differenza artero-venosa del contenuto di ossigeno, ml/dl	
PPV	Variazione pressione pulsatile PPV = 100 × (PPmax - PPmin) / media(PP)	%
	dove:	
	PP: pressione pulsatile, mmHg, calcolata come:	
	PP = SYS - DIA	
	SYS : pressione sistolica	
	DIA : pressione diastolica	
PVR	Resistenza vascolare polmonare PVR = {(MPAP - PAWP) × 80} / CO	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/l) _{SI}
	$PVR = \{(MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60\} / CO$	
	dove:	
	MPAP: pressione arteriosa polmonare media, mmHg	
	MPAP _{SI} : pressione arteriosa polmonare media, kPa	
	PAWP: pressione arteriosa polmonare di incuneamento, mmHg	
	PAWP _{SI} : pressione arteriosa polmonare di incuneamento, kPa	
	CO: gittata cardiaca, l/min	
PVRI	Indice di resistenza vascolare polmonare PVRI = {(MPAP - PAWP) × 80} / CI	dyne-s-m ² /cm ⁵ (kPa-s-m ² /l) _{SI}
	$PVRI = \{(MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60\} / CI$	
	dove:	
	MPAP: pressione arteriosa polmonare media, mmHg	
	MPAP _{SI} : pressione arteriosa polmonare media, kPa	
	PAWP: pressione arteriosa polmonare di incuneamento, mmHg	
	PAWP _{SI} : pressione arteriosa polmonare di incuneamento, kPa	
	CI: indice cardiaco, l/min/m ²	

Parametro	Descrizione e formula	Unità
RVSWI	Indice del lavoro di eiezione ventricolare destra RVSWI = SVI × (MPAP - CVP) × 0,0136	g-m/m ² /battito
	$RVSWI = SVI \times (MPAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$	
	dove:	
	SVI: indice del volume di eiezione, ml/battito/m ²	
	MPAP: pressione arteriosa polmonare media, mmHg	
	MPAP _{SI} : pressione arteriosa polmonare media, kPa	
	CVP: pressione venosa centrale, mmHg	
	CVP _{SI} : pressione venosa centrale, kPa	
StO ₂	Saturazione di ossigeno tessutale StO ₂ = $[HbO_2 / (HbO_2 + Hb)] \times 100$	%
	dove:	
	HbO ₂ : emoglobina ossigenata	
	Hb: emoglobina deossigenata	
SV	Volume di gittata cardiaca SV = (CO / PR) × 1000	ml/battito
	dove:	
	CO: gittata cardiaca, l/min	
	PR: frequenza cardiaca, battiti/min	
SVI	Indice del volume di eiezione SVI = (CI / PR) × 1000	ml/battito/m ²
	dove:	
	CI: indice cardiaco, l/min/m ²	
	PR: frequenza cardiaca, battiti/min	
SVR	Resistenza vascolare sistemica SVR = {(MAP - CVP) \times 80} / CO (dyne-s/cm ⁵)	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/l) _{SI}
	$SVR = \{(MAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 60\} / CO$	
	dove:	
	MAP: pressione arteriosa media, mmHg	
	MAP _{SI} : pressione arteriosa media, kPa	
	CVP: pressione venosa centrale, mmHg	
	CVP _{SI} : pressione venosa centrale, kPa	
	CO: gittata cardiaca, l/min	

Parametro	Descrizione e formula	Unità
SVRI	Indice di resistenza vascolare sistemica SVRI = {(MAP - CVP) × 80} / CI	dyne-s-m²/cm ⁵ (kPa-s-m²/l) _{SI}
	$SVRI = \{(MAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 60\} / CI$	
	dove:	
	MAP: pressione arteriosa media, mmHg	
	MAP _{SI} : pressione arteriosa media, kPa	
	CVP: pressione venosa centrale, mmHg	
	CVP _{SI} : pressione venosa centrale, kPa	
	CI: indice cardiaco, l/min/m ²	
SVV	Variazione del volume di eiezione	%
	$SVV = 100 \times (SV_{max} - SV_{min}) / media (SV)$	
VO ₂	Consumo di ossigeno	ml O ₂ /min
	$VO_2 = Ca - vO_2 \times CO \times 10 \text{ (ml } O_2/\text{min)}$	
	dove:	
	Ca-vO ₂ : differenza artero-venosa del contenuto di ossigeno, ml/dl	
	CO: gittata cardiaca, l/min	
VO2e	Indice del consumo di ossigeno stimato quando viene monitorato $ScvO_2$ $VO_2e = Ca-vO_2 \times CO \times 10 \text{ (ml }O_2/\text{min)}$	ml O ₂ /min
	dove:	
	Ca-vO ₂ : differenza artero-venosa del contenuto di ossigeno, ml/dl	
	CO: gittata cardiaca, l/min	
VO ₂ I	Indice del consumo di ossigeno	ml O ₂ /min/m ²
	VO ₂ / S. corp.	
VO ₂ le	Stima dell'indice del consumo di ossigeno	ml O ₂ /min/m ²
	VO ₂ e/ S. corp.	

Parametro	Descrizione e formula	Unità
VQI	Indice di perfusione ventilazione	%
	\/OL = {1,38 x HGB x (1,0 - (SaO ₂ /100} + (0,0031 x PAO ₂))	
	{1,38 x HGB x (1.0 - (SvO ₂ /100} + (0,0031 x PAO ₂))	
	{1,38 x HGB _{SI} x 1,611344 x (1.0 - (SaO ₂ /100} + (0,0031 x PAO ₂ })	
	$VQI = \frac{1}{\{1,38 \times \text{HGB}_{\text{SI}} \times 1,611344 \times (1.0 - (\text{SvO}_2/100) + (0,0031 \times \text{PAO}_2)\}} \times 100}$	
	dove:	
	Hgb: emoglobina totale, g/dl	
	Hgb _{SI} : emoglobina totale, mmol/l	
	SaO ₂ : saturazione O ₂ arterioso, %	
	SvO ₂ : saturazione O ₂ venoso misto, %	
	PAO_2 : tensione alveolare O_2 , mmHg	
	e:	
	$PAO_2 = ((PBAR - PH_20) \times FiO_2) - PaCO_2 \times (FiO_2 + (1,0 - FiO_2) / 0,8)$	
	dove:	
	FiO ₂ : frazione di ossigeno inspirato	
	PBAR: 760 mmHg	
	PH ₂ O: 47 mmHg	
	PaCO ₂ : 40 mmHg	

Appendice **D**

Configurazione e impostazioni predefinite del monitor

Contenuto

Intervalli per l'immissione dei dati del paziente.	377
Limiti predefiniti di scala dei trend	378
Intervalli di visualizzazione dei parametri e degli allarmi/target configurabili	379
Impostazioni predefinite di allarmi e target	
Priorità degli allarmi	381
Impostazioni predefinite per le lingue	

D.1 Intervalli per l'immissione dei dati del paziente

Parametro	Minimo	Massimo	Unità disponibili
Sesso	M (Maschio)/ F (Femmina)	N/A	N/A
Età	2	120	Anni
Altezza	30 cm/12"	250 cm/98"	Pollici (") o cm
Peso	1,0 kg/2 lb	400,0 kg/881 lb	lb o kg
S. corp.	0,08	5,02	m ²
ID	0 caratteri	40 caratteri	Nessuna

Tabella D-1: Informazioni sul paziente

D.2 Limiti predefiniti di scala dei trend

Parametro	Unità	Valore predefi- nito del minimo	Valore predefi- nito del massimo	Incremento impostazione
CO/iCO/sCO	l/min	0,0	12,0	1,0
CI/iCI/sCI	l/min/m ²	0,0	12,0	1,0
SV	ml/b	0	160	20
SVI	ml/b/m ²	0	80	20
SVV	%	0	50	10
ScvO ₂ /SvO ₂	%	0	99	10
StO ₂	%	1	99	10
SVR/iSVR	dyne-s/cm ⁵	500	1500	100
SVRI/iSVRI	dyne-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}	mmHg	80	160	5
SYS _{PAP}	mmHg	0	55	5
DIA _{ART}	mmHg	50	110	5
DIA _{PAP}	mmHg	0	35	5
МАР	mmHg	50	130	5
MPAP	mmHg	0	45	5
PPV	%	0	50	10
PR	bpm	40	130	5
dP/dt	mmHg/s	0	2000	100
Ea _{dyn}	Nessuna	0,2	1,5	0,1
HPI	Nessuna	0	100	10
ΔctHb	Nessuna	-20	20	5

Tabella D-2: Valori predefiniti delle scale dei parametri dei trend grafici

Nota

Il monitor avanzato HemoSphere non accetta un'impostazione del valore superiore della scala inferiore al valore inferiore della scala. Non accetta neppure un'impostazione inferiore della scala superiore all'impostazione superiore della scala.

D.3 Intervalli di visualizzazione dei parametri e degli allarmi/target configurabili

Parametro	Unità	Intervallo di visua- lizzazione	Intervallo configu- rabile allarme/ target
СО	l/min	Da 1,0 a 20,0	Da 1,0 a 20,0
iCO	l/min	Da 0,0 a 20,0	Da 0,0 a 20,0
sCO	l/min	Da 1,0 a 20,0	Da 1,0 a 20,0
CO _{20s}	l/min	Da 1,0 a 20,0	Da 1,0 a 20,0
CI	l/min/m ²	Da 0,0 a 20,0	Da 0,0 a 20,0
iCl	l/min/m ²	Da 0,0 a 20,0	Da 0,0 a 20,0
sCl	l/min/m ²	Da 0,0 a 20,0	Da 0,0 a 20,0
CI _{20s}	l/min/m ²	Da 0,0 a 20,0	Da 0,0 a 20,0
SV	ml/b	Da 0 a 300	Da 0 a 300
SV _{20s}	ml/b	Da 0 a 300	Da 0 a 300
SVI	ml/b/m ²	Da 0 a 200	Da 0 a 200
SVI _{20s}	ml/b/m ²	Da 0 a 200	Da 0 a 200
SVR	dyne-s/cm ⁵	Da 0 a 5000	Da 0 a 5000
SVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	Da 0 a 9950	Da 0 a 9950
iSVR	dyne-s/cm ⁵	Da 0 a 5000	Da 0 a 5000
iSVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	Da 0 a 9950	Da 0 a 9950
SVV	%	Da 0 a 99	Da 0 a 99
Ossimetria venosa (ScvO ₂ /SvO ₂)	%	Da 0 a 99	Da 0 a 99
Ossimetria tessutale (StO ₂)*	%	Da 0 a 99	Da 0 a 99
ΔctHb [*]	Nessuna	Da -20 a 20	N/D^
EDV	ml	Da 0 a 800	Da 0 a 800
sEDV	ml	Da 0 a 800	Da 0 a 800
EDVI	ml/m ²	Da 0 a 400	Da 0 a 400
sEDVI	ml/m ²	Da 0 a 400	Da 0 a 400
RVEF	%	Da 0 a 100	Da 0 a 100
sRVEF	%	Da 0 a 100	Da 0 a 100
CVP	mmHg	Da 0 a 50	Da 0 a 50
МАР	mmHg	Da 0 a 300	Da 10 a 300
ART/PAP/CVP [*] (visua- lizzazione della forma d'onda della pressio- ne in tempo reale)	mmHg	Da -34 a 312	Da 0 a 300

Tabella D-3: Intervalli di visualizzazione dei parametri e degli allarmi configurabili

Parametro	Unità	Intervallo di visua- lizzazione	Intervallo configu- rabile allarme/ target	
МРАР	mmHg	Da 0 a 99	Da 0 a 99	
SYS _{ART}	mmHg	Da 0 a 300	Da 10 a 300	
SYS _{PAP}	mmHg	Da 0 a 99	Da 0 a 99	
DIA _{ART}	mmHg	Da 0 a 300	Da 10 a 300	
DIA _{PAP}	mmHg	Da 0 a 99	Da 0 a 99	
PPV	%	Da 0 a 99	Da 0 a 99	
PR	bpm	Da 0 a 220	Da 0 a 220	
HPI	Nessuna	Da 0 a 100	N/D [†]	
dP/dt	mmHg/sec	Da 0 a 3000	Da 0 a 3000	
Ea _{dyn}	Nessuna	Da 0,0 a 3,0	N/D^	
FC _{med}	bpm	Da 0 a 220	Da 0 a 220	
* Parametro disponibile nella Modalità non pulsatile.				
[†] Intervallo di allarme per HPI non configurabile.				

^ Ea_{dyn} e ΔctHb sono parametri che non generano allarmi. Gli intervalli indicati sono solo di visualizzazione.

D.4 Impostazioni predefinite di allarmi e target

Tabella D-4: Valori predefiniti target	e zona rossa di allarme parametri
----------------------------------------	-----------------------------------

Parametro	Unità	Impostazione di al- larme inferiore (zo- na rossa) predefini- ta da Edwards	Impostazione tar- get inferiore prede- finita da Edwards	Impostazione tar- get superiore pre- definita da Edwards	Impostazione di al- larme superiore (zona rossa) prede- finita da Edwards
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/cm⁵	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
DO ₂ I	ml O ₂ /min/m ²	300	500	600	800
VO ₂ I/VO ₂ Ie	ml O ₂ /min/m ²	80	120	160	250
CVP	mmHg	2	2	8	10
SYS _{ART}	mmHg	90	100	130	150
SYS _{PAP}	mmHg	10	14	23	34
DIA _{ART}	mmHg	60	70	90	100
DIA _{PAP}	mmHg	0	4	13	16

Parametro	Unità	Impostazione di al- larme inferiore (zo- na rossa) predefini- ta da Edwards	Impostazione tar- get inferiore prede- finita da Edwards	Impostazione tar- get superiore pre- definita da Edwards	Impostazione di al- larme superiore (zona rossa) prede- finita da Edwards
MAP	mmHg	60	70	100	120
MPAP	mmHg	5	9	18	25
FC _{med}	bpm	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
SaO ₂	%	90	94	100	100
PPV	%	0	0	13	20
PR	bpm	60	70	100	120
HPI	Nessuna	0	N/A	N/A	85
dP/dt	mmHg/s	380	480	1300	1800

Gli intervalli non indicizzati sono basati sugli intervalli indicizzati e sui valori di S. corp. immessi.

D.5 Priorità degli allarmi

Parametro fisiologico (al- larmi)/tipo di messaggio	Priorità allarme soglia fisiologica inferiore (zona rossa)	Priorità allarme soglia fisiologica superiore (zona rossa)	Priorità tipo di messaggio
CO/CI/sCO/sCI/CO _{20s} /CI _{20s}	Alta	Media	
SV/SVI/SV _{20s} /SVI _{20s}	Alta	Media	
SVR/SVRI	Media	Media	
SVV	Media	Media	
ScvO ₂ /SvO ₂	Alta	Media	
StO ₂	Alta	N/A	
EDV/EDVI/sEDV/sEDVI	Media	Media	
RVEF/sRVEF	Media	Media	
SYS _{ART} /SYS _{PAP}	Alta	Alta	
DIA _{ART} /DIA _{PAP}	Alta	Alta	
МАР	Alta	Alta	
PR	Alta	Alta	
МРАР	Media	Media	
CVP	Media	Media	
PPV	Media	Media	
Errore			Media/alta
Avviso			Bassa

Il ritardo nell'emissione del segnale di allarme dipende dal parametro. Per i parametri associati all'ossimetria, il ritardo è inferiore a 2 secondi dopo che il parametro è rimasto fuori limite per 5 o più secondi continuativi. Per CO continua del modulo HemoSphere Swan-Ganz e i parametri associati, il ritardo è inferiore a 360 secondi, sebbene il ritardo tipico dovuto al calcolo del parametro sia di 57 secondi. Per CO continua del cavo di pressione HemoSphere e i parametri del sistema FloTrac associati, il ritardo è di 2 secondi per un valore medio del parametro calcolato su 5 secondi (dopo che il parametro è rimasto fuori dall'intervallo per 5 o più secondi continuativi per un totale di 7 secondi) e di 20 secondi per un valore medio del parametro calcolato su 20 secondi e 5 minuti (vedere Tabella 6-4 a pagina 137). Per il cavo di pressione HemoSphere con i parametri misurati da TruWave DPT, il ritardo è 2 secondi dopo che il parametro è rimasto fuori dall'intervallo per 5 o più secondi continuativi (totale di 7 secondi). Per CO continua non invasiva dal modulo HemoSphere ClearSight e parametri emodinamici associati, il ritardo è 20 secondi. Per la visualizzazione della forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale con il modulo HemoSphere ClearSight, il ritardo è 5 battiti dopo che il parametro è rimasto fuori dall'intervallo per 5 o più secondi continuativi e forma d'onda della pressione sanguigna in tempo reale con il modulo HemoSphere ClearSight, il ritardo è 5 battiti dopo che il parametro è rimasto fuori dall'intervallo per 5 o più secondi continuativi.

Il valore del parametro lampeggia a una frequenza maggiore se l'allarme fisiologico è ad alta priorità rispetto a quanto avviene per un allarme fisiologico a media priorità. Se gli allarmi a media e ad alta priorità si verificano contemporaneamente, viene emesso il tono dell'allarme fisiologico ad alta priorità. Se è attivo un allarme a bassa priorità e viene generato un allarme a priorità media o superiore, l'indicatore visivo dell'allarme a bassa priorità sarà sostituito dall'indicatore visivo dell'allarme con priorità maggiore.

La maggior parte degli errori tecnici rappresenta una situazione a media priorità. Gli avvisi e gli altri messaggi di sistema sono a bassa priorità.

Lingua	Un	nità predefin	ite visualizza	ate	Formato ora	Formato data	Tempo di me-	
	PaO ₂	HGB	Altezza	Peso			dia trend CO	
English (US)	mmHg	g/dl	in	lbs	12 ore	MM/GG/AAAA	20 secondi	
English (UK)	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Français	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Deutsch	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Italiano	kPa	mmol/l	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Español	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Svenska	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Nederlands	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Ελληνικά	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Português	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
日本語	mmHg	g/dl	cm	kg	24 ore	MM/GG/AAAA	20 secondi	
中文	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Čeština	kPa	mmol/l	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Polski	kPa	mmol/l	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Suomi	kPa	mmol/l	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	
Norsk	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi	

Tabella D-6: Impostazioni predefinite per le lingue

D.6 Impostazioni predefinite per le lingue

Lingua	Unità predefinite visualizzate			Formato ora	Formato data	Tempo di me-	
	PaO ₂	HGB	Altezza	Peso			dia trend CO
Dansk	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi
Eesti	mmHg	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi
Lietuvių	mmHg	g/dl	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi
Latviešu	kPa	mmol/L	cm	kg	24 ore	GG.MM.AAAA	20 secondi
Nota: per impostazione predefinita, la temperatura è in gradi Celsius per tutte le lingue.							

Le lingue elencate in precedenza sono solo un riferimento e potrebbero non essere disponibili per la selezione.

Costanti di calcolo

Contenuto

E.1 Valori delle costanti di calcolo

In modalità iCO, il modulo HemoSphere Swan-Ganz calcola la gittata cardiaca usando una configurazione con sonda a immersione o una sonda di temperatura in linea e utilizzando le costanti di calcolo elencate nelle tabelle che seguono. Il modulo HemoSphere Swan-Ganz rileva automaticamente il tipo di sonda di temperatura dell'iniettato che viene usato; la temperatura dell'iniettato corrispondente, le dimensioni del catetere e il volume dell'iniettato definiscono la costante di calcolo da usare.

Nota

Le costanti di calcolo indicate di seguito sono nominali e generalmente applicabili alle dimensioni del catetere specificate. Per costanti di calcolo specifiche per il catetere utilizzato, fare riferimento alle istruzioni per l'uso del catetere.

Le costanti di calcolo specifiche del modello vengono immesse manualmente nel menu di configurazione della modalità iCO.

Intervallo di tem-	Volume iniet-	Dimensione del catetere (French)					
peratura dell'iniet- tato* (°C)	tato (ml)	8	7,5	7	6	5,5	
Temp. ambiente	10	0,612	0,594	0,595	0,607	0,616	
22,5-27 ℃	5	0,301	0,283	0,287	0,304	0,304	
	3	0,177	0,159	0,165	0,180	0,180	
Temp. ambiente	10	0,588	0,582	0,578	0,597	0,606	
18-22,5 ℃	5	0,283	0,277	0,274	0,297	0,298	
	3	0,158	0,156	0,154	0,174	0,175	
Freddo (gelato)	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	
Freddo (gelato)	10	0,564	0,564	0,542	0,547	0,555	
0-5 ℃	5	0,262	0,257	0,247	0,259	0,264	
	3	0,139	0,143	0,132	0,144	0,148	
* Per ottimizzare la misurazione cardiaca, è consigliabile che la temperatura dell'iniettato rientri in uno degli intervalli di tempe-							

Tabella E-1: Costanti di calcolo per sonda di temperatura a immersione

* Per ottimizzare la misurazione cardiaca, è consigliabile che la temperatura dell'iniettato rientri in uno degli intervalli di temperatura elencati nelle istruzioni per l'uso del catetere.

Intervallo di tem-	Volume iniet-	Dimensione del catetere (French)					
peratura dell'iniet- tato* (°C)	tato (ml)	8	7,5	7	6	5,5	
Temp. ambiente	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	
Temp. ambiente	10	0,593	0,593	0,603	0,602	0,612	
18-22,5 ℃	5	0,288	0,297	0,295	0,298	0,304	
Freddo (gelato)	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	
Freddo (gelato)	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	
*Per ottimizzare la misurazione cardiaca, è consigliabile che la temperatura dell'iniettato rientri in uno degli intervalli di tempe- ratura elencati nelle istruzioni per l'uso del catetere.							

Tabella E-2:	Costanti di ca	lcolo per l	a sonda di	temperatura	in linea

Appendice **F**

Cura del sistema, assistenza e supporto

Contenuto

Manutenzione generale	
Pulizia del monitor e dei moduli	
Pulizia dei cavi della piattaforma	
Assistenza e supporto	
Sedi regionali di Edwards Lifesciences	
Smaltimento del monitor	
Manutenzione preventiva	
Test dei segnali d'allarme	
Garanzia	

F.1 Manutenzione generale

Il monitor avanzato HemoSphere non contiene alcuna parte soggetta a manutenzione da parte dell'utente e deve essere riparato solo da personale del Supporto tecnico qualificato. I tecnici biomedici della struttura ospedaliera o i tecnici dell'assistenza possono fare riferimento al manuale di servizio del monitor avanzato HemoSphere per informazioni relative alla manutenzione e ai test periodici. Questa appendice fornisce le istruzioni per la pulizia del monitor e degli accessori del monitor e contiene le informazioni per contattare il rappresentante Edwards di zona per richiedere assistenza e informazioni relative alla riparazione e/o alla sostituzione.

AVVERTENZA

Il monitor avanzato HemoSphere non contiene alcuna parte riparabile dall'utente. La rimozione del coperchio o qualsiasi altra operazione di smontaggio può esporre a tensioni pericolose.

ATTENZIONE

Pulire e riporre lo strumento e gli accessori dopo ogni uso.

I moduli del monitor avanzato HemoSphere e i cavi della piattaforma sono sensibili alle scariche elettrostatiche (ESD). Non cercare di aprire l'involucro del cavo o del modulo e non utilizzarli se l'involucro è stato danneggiato.

F.2 Pulizia del monitor e dei moduli

AVVERTENZA

Pericolo di folgorazione o incendio! Non immergere il monitor avanzato HemoSphere, i moduli o i cavi della piattaforma in nessuna soluzione liquida. Non consentire la penetrazione di alcun liquido all'interno dello strumento.

Il monitor avanzato HemoSphere e i suoi moduli possono essere puliti utilizzando un panno privo di lanugine inumidito con detergenti contenenti le seguenti sostanze chimiche:

Alcol isopropilico al 70%

- Glutaraldeide al 2%
- Soluzione di candeggina al 10% (ipoclorito di sodio)
- Soluzione di sali di ammonio quaternario

Non utilizzare nessun altro detergente. Se non altrimenti indicato, questi detergenti sono approvati per tutti gli accessori di monitoraggio avanzato, i cavi e moduli HemoSphere.

Nota

Una volta inseriti, i moduli non devono essere rimossi a meno che non debba esserne effettuata la manutenzione o la pulizia. Qualora sia necessario rimuovere i moduli della piattaforma, conservarli in un luogo fresco e asciutto nella confezione originale per evitare danni.

ATTENZIONE

Non versare né spruzzare liquidi su nessuna parte del monitor avanzato HemoSphere, sugli accessori, sui moduli o sui cavi.

Non utilizzare nessuna soluzione disinfettante diversa dai tipi specificati.

NON

- consentire che qualsiasi liquido venga a contatto con il connettore di alimentazione
- consentire che qualsiasi liquido penetri nei connettori o nelle aperture dell'involucro del monitor o dei moduli

Qualora accada che qualsiasi liquido venga a contatto con uno qualunque degli elementi citati in precedenza, NON cercare di far funzionare il monitor. Staccare immediatamente l'alimentazione e chiamare il Reparto di Biomedicina o il rappresentante Edwards di zona.

F.3 Pulizia dei cavi della piattaforma

I cavi della piattaforma, come il cavo di uscita pressione, possono essere puliti usando i detergenti sopra elencati in Pulizia del monitor e dei moduli a pagina 386 e i seguenti metodi.

ATTENZIONE

Eseguire ispezioni periodiche di tutti i cavi per escludere eventuali difetti. Al momento di riporli, non avvolgere i cavi stringendoli eccessivamente.

- 1. Inumidire con disinfettante un panno privo di lanugine e strofinare le superfici.
- 2. Dopo aver passato il panno disinfettante, risciacquare utilizzando una garza di cotone inumidita con acqua sterile. Utilizzare per il risciacquo una quantità di salviette sufficiente a rimuovere tutto il disinfettante residuo.
- 3. Asciugare la superficie con un panno pulito e asciutto.

Conservare i cavi della piattaforma in un luogo fresco e asciutto nella confezione originale per evitare che si danneggino. Ulteriori istruzioni specifiche per determinati cavi sono elencate nelle sottosezioni seguenti.

ATTENZIONE

Non utilizzare altri detergenti, non spruzzare o versare la soluzione detergente direttamente sui cavi della piattaforma.

Non sterilizzare i cavi della piattaforma con vapore, radiazioni o ossido di etilene.

Non immergere i cavi della piattaforma in liquidi.

F.3.1 Pulizia del cavo per ossimetria HemoSphere

Utilizzare i detergenti sopra elencati nella sezione F.2 per pulire l'involucro del cavo per ossimetria e del cavo di connessione. L'interfaccia a fibra ottica del cavo per ossimetria deve essere mantenuta pulita. Le fibre ottiche nel connettore del catetere per ossimetria a fibre ottiche corrispondono alle fibre ottiche del cavo per ossimetria. Inumidire con alcol sterile un bastoncino di cotone che non rilasci peluria per pulire le fibre ottiche incassate nella parte anteriore dell'involucro del cavo per ossimetria.

ATTENZIONE

Non pulire a vapore, irraggiare o sterilizzare con ossido di etilene il cavo per ossimetria HemoSphere.

Non immergere il cavo per ossimetria HemoSphere.

F.3.2 Pulizia del cavo CCO paziente e del connettore

Il cavo CCO paziente contiene componenti elettrici e meccanici ed è quindi soggetto a normale usura e logoramento. Prima di ogni uso, esaminare visivamente il rivestimento isolante del cavo, l'antitensione e i connettori. In presenza di una qualunque delle seguenti condizioni, smettere di usare il cavo.

- Rottura dell'isolante
- Parti logore
- Pin del connettore rientrati o piegati
- Connettore scheggiato e/o incrinato
- 1. Il cavo CCO paziente non è protetto dall'ingresso di fluidi. Se necessario, pulire il cavo con un panno morbido e umido utilizzando una soluzione di candeggina al 10% e acqua di rubinetto al 90%.
- 2. Fare asciugare il connettore all'aria.

ATTENZIONE

Se qualsiasi soluzione elettrolitica, ad esempio una soluzione di Ringer lattato, viene introdotta nei connettori del cavo mentre sono collegati al monitor e il monitor è acceso, la tensione di eccitazione può causare una corrosione elettrolitica e un rapido degrado dei contatti elettrici.

Non immergere nessun connettore del cavo in detergente, alcool isopropilico o glutaraldeide.

Non utilizzare una pistola ad aria calda per asciugare i connettori del cavo.

3. Per ulteriore supporto, contattare il Supporto tecnico o il rappresentante Edwards di zona.

F.3.3 Pulizia del cavo di pressione HemoSphere

Il cavo di pressione HemoSphere può essere pulito usando i detergenti elencati in Pulizia del monitor e dei moduli a pagina 386 e i metodi specificati per i cavi della piattaforma all'inizio di questa sezione (Pulizia dei cavi della piattaforma a pagina 387). Scollegare il cavo di pressione dal monitor per far asciugare con aria il connettore del trasduttore. Per asciugare il connettore del trasduttore, utilizzare aria a secco pulita, aria compressa o aerosol di CO₂ per almeno due minuti. Se lasciato asciugare nelle normali condizioni ambientali, attendere che asciughi per due giorni prima dell'utilizzo.

ATTENZIONE

Se qualsiasi soluzione elettrolitica, ad esempio una soluzione di Ringer lattato, viene introdotta nei connettori del cavo mentre sono collegati al monitor e il monitor è acceso, la tensione di eccitazione può causare una corrosione elettrolitica e un rapido degrado dei contatti elettrici.

Non immergere nessun connettore del cavo in detergente, alcool isopropilico o glutaraldeide.

Non utilizzare una pistola ad aria calda per asciugare i connettori del cavo.

Il dispositivo contiene componenti elettronici. Maneggiare con cura.

F.3.4 Pulizia del cavo per ossimetro ForeSight

La pulizia regolare e la manutenzione preventiva del cavo per ossimetro ForeSight sono interventi importanti che devono essere eseguiti periodicamente per garantire un funzionamento sicuro ed efficiente del cavo. Il cavo non richiede alcuna calibrazione, tuttavia si consiglia di eseguire la manutenzione rispettando gli intervalli indicati di seguito:

• Il cavo deve essere testato al momento dell'installazione e ogni sei (6) mesi a partire da quel momento. Per ulteriori informazioni, contattare il Supporto tecnico Edwards.

AVVERTENZA

Non eseguire, in nessun caso, interventi di pulizia o manutenzione del cavo per ossimetro ForeSight quando il cavo è in uso per il monitoraggio di un paziente. Il cavo deve essere spento e il cavo di alimentazione del monitor avanzato HemoSphere deve essere scollegato, oppure il cavo deve essere scollegato dal monitor e i sensori devono essere rimossi dal paziente.

Prima di iniziare qualunque intervento di pulizia o manutenzione, ispezionare il cavo per ossimetro ForeSight, le connessioni del cavo, i sensori ForeSight e gli altri accessori per individuare eventuali danni. Verificare che i cavi non presentino spinotti piegati o rotti, crepe e o segni di logorio. Qualora si rilevino danni, non utilizzare il cavo fino a quando non è stato ispezionato e riparato o sostituito. Contattare il Supporto tecnico Edwards.

Esiste il rischio di gravi lesioni o di decesso qualora non ci si attenga a questa procedura.

Per pulire il cavo per ossimetro ForeSight si consiglia di utilizzare i seguenti detergenti:

- Aspeti-Wipe
- 3M Quat #25
- Metrex CaviCide
- Soluzione detergente germicida fenolica (come da raccomandazioni del produttore)
- Soluzione detergente germicida all'ammonio quaternario (come da raccomandazioni del produttore)

Consultare le etichette e le istruzioni per l'uso del prodotto per informazioni dettagliate sugli ingredienti attivi e per eventuali istruzioni relative alla disinfezione.

Il cavo per ossimetro ForeSight è concepito per essere pulito con un panno o con salviette espressamente destinate a tale scopo. Dopo aver pulito tutte le superfici, strofinare l'intera superficie del cavo con un panno morbido inumidito con acqua per rimuovere ogni residuo.

I cavi del sensore possono essere puliti con un panno o con salviette espressamente destinate a tale scopo. Pulirli strofinando a partire dall'estremità dell'involucro del cavo per ossimetro ForeSight e procedendo verso i connettori del sensore.

F.3.5 Pulizia del sensore di riferimento cardiaco e del pressostato

Il sensore di riferimento cardiaco (HRS) e il pressostato possono essere puliti con i seguenti disinfettanti:

- Soluzione di alcol isopropilico al 70%
- Soluzione acquosa di ipoclorito di sodio al 10%
- 1. Inumidire un panno pulito con il disinfettante e strofinare le superfici.
- 2. Asciugare la superficie con un panno pulito e asciutto.

ATTENZIONE

Non disinfettare il sensore di riferimento cardiaco in autoclave o mediante sterilizzazione a gas.

Non immergere alcun connettore di cavo in sostanze liquide.

Pulire e riporre il sensore di riferimento cuore dopo ogni utilizzo.

F.4 Assistenza e supporto

Vedere il capitolo 15: Risoluzione dei problemi a pagina 312 per individuare eventuali problemi e sapere come risolverli. Se queste informazioni non risolvono il problema, contattare Edwards Lifesciences.

Edwards fornisce supporto per l'utilizzo del monitor avanzato HemoSphere:

- Negli Stati Uniti e in Canada, chiamare il numero 1.800.822.9837.
- Al di fuori degli Stati Uniti e del Canada, contattare il rappresentante locale Edwards Lifesciences.
- Inviare tramite e-mail all'indirizzo tech_support@edwards.com le domande sull'utilizzo da rivolgere all'assistenza tecnica.

Prima di chiamare, procurarsi le seguenti informazioni:

- Numero di serie del monitor avanzato HemoSphere, situato sul pannello posteriore
- Testo di qualsiasi messaggio d'errore e informazioni dettagliate sulla natura del problema

F.5 Sedi regionali di Edwards Lifesciences

USA:	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 USA 949.250.2500 800.424.3278 www.edwards.com	Cina:	Edwards (Shanghai) Medical Products Co., Ltd. Unit 2602-2608, 2 Grand Gateway, 3 Hong Qiao Road, Xu Hui District Shanghai, 200030 Cina Telefono 86.21.5389.1888
Svizzera:	Edwards Lifesciences S.A. Route de l'Etraz 70 1260 Nyon, Svizzera Telefono 41.22.787.4300	India:	Edwards Lifesciences (India) Pvt. Ltd. Techniplex II, 7th floor, Unit no 1 & 2, off. S.V.Road Goregaon west-Mumbai 400062 India Telefono +91.022.66935701 04
Giappone:	Edwards Lifesciences Ltd. Nittochi Nishi-Shinjuku Bldg. 6-10-1, Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023 Giappone Telefono 81.3.6894.0500	Australia:	Edwards Lifesciences Pty Ltd Unit 2 40 Talavera Road North Ryde NSW 2113 PO Box 137, North Ryde BC NSW 1670 Australia Telefono +61(2)8899 6300

Brasile: Edwards Lifesciences Avenida das Nações Unidas, 14.401 – Parque da Cidade Torre Sucupira – 17º. Andar – cj. 171 Chácara Santo Antonio – São Paulo/SP CEP: 04794-000 Brasile Telefono 55.11.5567.5200

F.6 Smaltimento del monitor

Per evitare di contaminare o infettare il personale, l'ambiente o le altre apparecchiature, prima dello smaltimento assicurarsi che il monitor avanzato HemoSphere e/o i cavi siano disinfettati e decontaminati adeguatamente in conformità con le leggi del paese relative alle apparecchiature contenenti parti elettriche ed elettroniche.

Per parti e accessori monouso, se non altrimenti specificato, seguire le normative locali riguardo allo smaltimento dei rifiuti ospedalieri.

F.6.1 Riciclo della batteria

Sostituire il gruppo batterie HemoSphere quando non mantiene più la carica. Dopo la rimozione, seguire le direttive locali per il riciclo.

ATTENZIONE

Riciclare o smaltire la batteria agli ioni di litio in conformità a tutte le direttive comunitarie, nazionali e locali.

F.7 Manutenzione preventiva

Esaminare periodicamente l'esterno del monitor avanzato HemoSphere per verificarne lo stato fisico generale. Assicurarsi che l'involucro non sia rotto, incrinato o ammaccato e che sia presente ogni componente. Assicurarsi che non vi sia alcun segno di fuoriuscite di liquidi o di uso scorretto.

Esaminare regolarmente i cavi per verificare che non siano logori o crepati e assicurarsi che non vi sia alcun conduttore esposto. Inoltre, controllare che lo sportellino dell'involucro, situato nel punto di connessione del catetere del cavo per ossimetria, si sposti liberamente e si agganci correttamente.

F.7.1 Manutenzione della batteria

F.7.1.1 Condizionamento della batteria

Questo gruppo batterie potrebbe richiedere periodicamente il condizionamento. Questa funzione deve essere eseguita solo da personale addestrato o da tecnici dell'ospedale. Fare riferimento al manuale di servizio del monitor avanzato HemoSphere per le istruzioni relative al condizionamento.

AVVERTENZA

Pericolo di esplosione! Non aprire la batteria, non smaltirla bruciandola, non conservarla ad alte temperature né cortocircuitarla. Potrebbe incendiarsi, esplodere, perdere liquido o scaldarsi, causando lesioni personali gravi o il decesso.

F.7.1.2 Conservazione della batteria

Il gruppo batterie può essere conservato nel monitor avanzato HemoSphere. Vedere Specifiche e caratteristiche del monitor avanzato HemoSphere a pagina 357 per le specifiche dell'ambiente di conservazione.

La conservazione a lungo termine a temperature elevate può ridurre la durata del gruppo batterie.

F.7.2 Manutenzione del modulo HemoSphere ClearSight

Non tirare il cavo del pressostato quando lo si disconnette dal modulo HemoSphere ClearSight. Se è necessario rimuovere il modulo dal monitor avanzato HemoSphere, premere il pulsante di rilascio per sganciare e far scorrere all'esterno il modulo. Si raccomanda di inviare ogni due anni il modulo HemoSphere ClearSight a un Centro di assistenza Edwards qualificato per i regolari interventi di riparazione e manutenzione preventiva. Le verifiche aggiuntive comprendono un'ispezione visiva, un'ispezione del software nonché un collaudo funzionale e di sicurezza. Per ulteriori informazioni sulle verifiche, contattare il rappresentante locale Edwards Lifesciences.

F.8 Test dei segnali d'allarme

Ogni volta che viene acceso il monitor avanzato HemoSphere, viene eseguito automaticamente un test autonomo. Quale parte del test automatico si udirà un segnale acustico. Esso indica che gli indicatori acustici di allarme funzionano correttamente. Per ulteriori test degli allarmi di misurazione singoli, regolare periodicamente i limiti di allarme e controllare che sia osservato il comportamento adeguato dell'allarme.

F.9 Garanzia

Edwards Lifesciences (Edwards) garantisce che il monitor avanzato HemoSphere è idoneo per gli usi e le indicazioni descritti sull'etichetta per un periodo di un (1) anno dalla data di acquisto, purché utilizzato in conformità alle indicazioni per l'uso. Se l'apparecchiatura non è stata usata in conformità a tali istruzioni, la garanzia viene ritenuta nulla e senza alcun effetto. Non esiste nessun'altra garanzia esplicita o implicita, inclusa qualsiasi garanzia di commerciabilità o di idoneità a un particolare scopo. Questa garanzia non include i cavi, le batterie, le sonde o i cavi per ossimetria utilizzati con il monitor avanzato HemoSphere. In caso di intervento in garanzia, l'unico obbligo da parte di Edwards, e unico rimedio nei confronti dell'acquirente, sarà limitato alla riparazione o alla sostituzione del monitor avanzato HemoSphere, a discrezione di Edwards.

Edwards non sarà responsabile di alcun danno prossimale, incidentale o conseguente. In base a questa garanzia, Edwards non sarà obbligata a riparare né sostituire un monitor avanzato HemoSphere danneggiato o malfunzionante, qualora tale danno o malfunzionamento sia causato dall'uso da parte del cliente di cateteri diversi da quelli prodotti da Edwards.

Appendice **G**

Riferimenti e dichiarazione del produttore

Contenuto

Compatibilità elettromagnetica	. 393
Istruzioni per l'uso	. 393
Informazioni sulla tecnologia wireless	. 399

G.1 Compatibilità elettromagnetica

Riferimento:

IEC/EN 60601-1-2:2007 e IEC 60601-2-49:2011-02

IEC/EN 60601-1-2:2014-02 e IEC 60601-2-49:2011-02

Il monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato in questa appendice. Il cliente o l'utente del monitor avanzato HemoSphere deve garantire che sia usato in tale ambiente. Se collegati al monitor avanzato HemoSphere, tutti i cavi e gli accessori elencati nella Tabella B-1 a pagina 367 rispettano gli standard di CEM sopraindicati.

G.2 Istruzioni per l'uso

Gli apparecchi elettromedicali necessitano di particolari precauzioni per quanto riguarda la CEM e devono essere installati e messi in servizio secondo le indicazioni sulla CEM fornite nelle seguenti note informative e tabelle.

AVVERTENZA

L'utilizzo di accessori, trasduttori e cavi diversi da quelli specificati o forniti dal produttore dell'apparecchiatura può provocare un aumento delle emissioni elettromagnetiche o una diminuzione dell'immunità elettromagnetica dell'apparecchiatura, causando malfunzionamenti.

Non è consentita alcuna modifica sul monitor avanzato HemoSphere.

Le apparecchiature di comunicazione in RF portatili e mobili e altre sorgenti di disturbo elettromagnetico come sistemi di diatermia, litotripsia, RFID, antifurto elettromagnetici e metal detector possono influire su tutte le apparecchiature elettromedicali, incluso il monitor avanzato HemoSphere. Le indicazioni per mantenere un'adeguata distanza di separazione tra le apparecchiature di comunicazione e il monitor avanzato HemoSphere sono fornite nella Tabella G-3 a pagina 395. Gli effetti di altri emettitori RF sono sconosciuti e possono interferire con il funzionamento e la sicurezza della piattaforma di monitoraggio HemoSphere.

ATTENZIONE

Lo strumento è stato collaudato e rientra nei limiti della norma IEC 60601-1-2. Questi limiti sono stati studiati per offrire una protezione ragionevole contro le interferenze dannose in un tipico contesto di installazione medico. Questa apparecchiatura genera, utilizza e può irradiare energia in radiofrequenza e, se non viene installata e utilizzata in conformità alle istruzioni, può causare interferenze dannose per gli altri dispositivi nelle vicinanze. Tuttavia, non vi è alcuna garanzia che non si verifichino interferenze in uno specifico contesto di installazione. Se questa apparecchiatura dovesse causare interferenze dannose ad altri dispositivi, il che può essere determinato spegnendo e accendendo l'apparecchiatura, l'utente è invitato a cercare di correggere l'interferenza adottando una o più delle seguenti misure:

- Riorientare o riposizionare il dispositivo ricevente.
- Aumentare la distanza di separazione tra le apparecchiature.
- Consultare il produttore per richiedere assistenza.

Le caratteristiche delle EMISSIONI di questa apparecchiatura la rendono adatta all'utilizzo in aree industriali e ospedali (CISPR 11 classe A). Se utilizzata in un ambiente domestico (per il quale generalmente è richiesta CISPR 11 classe B) questa apparecchiatura potrebbe non offrire una protezione adeguata contro i servizi di comunicazione in radiofrequenza. Potrebbero essere necessarie misure di attenuazione, come il riposizionamento o un diverso orientamento dell'apparecchiatura.

Tabella G-1: Emissioni elettromagnetiche

Indicazioni e dichiarazione del produttore: emissioni elettromagnetiche						
Il monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del monitor avanzato HemoSphere deve assicurarsi che venga usato in tale ambiente.						
Emissioni	Conformità	Descrizione				
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	Il monitor avanzato HemoSphere utilizza energia RF solo per le sue funzioni interne. Pertanto, le sue emissioni RF sono molto basse ed è improbabile che causino qualsiasi problema di interferenza alle apparecchiature elettroniche vicine.				
Emissioni RF CISPR 11	Classe A	Il monitor avanzato HemoSphere è adatto all'uso in tutti gli ambienti diversi da quelli residenziali e quelli direttamente connessi alla rete elettrica pubblica				
Emissioni armoniche IEC 61000-3-2	Classe A	a bassa tensione che alimenta gli editici usati come abitazioni.				
Fluttuazioni di tensione/emis- sioni flicker IEC 61000-3-3	Conforme					

Tabella G-2: Direttive e dichiarazione del produttore: immunità agli apparecchi di comunicazione RF wireless

Frequenza di test	Banda ¹	Servizio ¹	Modulazione ²	Potenza massi- ma	Distanza	Livello di test di immunità	
MHz	MHz			W	Metri	(V/m)	
Il monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del monitor avanzato HemoSphere deve assicurarsi che venga usato in tale ambiente.							
385	380-390	TETRA 400	Modulazione di impulsi ² 18 Hz	1,8	0,3	27	
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM ³ ±5 kHz deviazio- ne 1 kHz sinusoi- dale	2	0,3	28	
710 745 780	704-787	Banda LTE 13, 17	Modulazione di impulsi ² 217 Hz	0,2	0,3	9	

Frequenza di test	Banda ¹	Servizio ¹	Modulazione ²	Potenza massi- ma	Distanza	Livello di test di immunità				
MHz	MHz			W	Metri	(V/m)				
ll monitor avar l'ut	Il monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del monitor avanzato HemoSphere deve assicurarsi che venga usato in tale ambiente.									
810	800-960	GSM 800/900,	Modulazione di	2	0,3	28				
870		TETRA 800,	18 Hz							
930		iDEN 820,	10112							
		CDMA 850,								
		Banda LTE 5								
1720	1700-1900	GSM 1800;	Modulazione di impulsi ²	2	0,3	28				
1845		CDMA 1900;								
1970		GSM 1900;	217112							
		DECT;								
		banda LTE 1, 3,								
		4, 25;								
		UMTS								
2450	2400-2570	Bluetooth,	Modulazione di	2	0,3	28				
		WLAN,	impulsi ²							
		802.11 b/g/n,	217112							
		RFID 2450,								
		banda LTE 7								
5240	5100-5800	WLAN	Modulazione di	0,2	0,3	9				
5500		802.11a/n	impulsi ²							
5785			21/112							

Nota: se è necessario per raggiungere il LIVELLO DI TEST DI IMMUNITÀ, la distanza fra l'antenna trasmittente e l'APPARECCHIATURA ELETTROMEDICALE o il SISTEMA ELETTROMEDICALE può essere ridotta fino a 1 m. La distanza di test di 1 m è consentita dalla norma IEC 61000-4-3.

¹*Per alcuni servizi, sono incluse solo le frequenze di uplink.*

²La portante deve essere modulata utilizzando un ciclo di carico del 50% con segnale a onda quadra.

³ Come alternativa alla modulazione FM, può essere usata una modulazione di impulsi del 50% a 18 Hz in quanto, anche se non rappresenta la modulazione effettiva, rappresenta il caso peggiore.

Tabella G-3: Distanze di separazione raccomandate fra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e il monitor avanzato HemoSphere

Il monitor avanzato HemoSphere è adatto all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi da RF irradiate sono controllati. Per contribuire a evitare interferenze elettromagnetiche, mantenere una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e il monitor avanzato HemoSphere calcolata, come indicato di seguito, in base alla potenza di emissione massima dalle apparecchiature di comunicazione.

Frequenza del tra- smettitore	Da 150 kHz a 80 MHz	Da 80 a 800 MHz	Da 800 a 2500 MHz	Da 2,5 a 5,0 GHz
Equazione	d = 1,2 √P	d = 1,2 √P	d = 2,3 √P	d = 2,3 √P
Potenza di emissione nominale massima del trasmettitore (watt)	Distanza di separazio- ne (metri)	Distanza di separazio- ne (metri)	Distanza di separazio- ne (metri)	Distanza di separazio- ne (metri)
0,01	0,12	0,12	0,24	0,24

Il monitor avanzato HemoSphere è adatto all'uso in un ambiente elettromagnetico in cui i disturbi da RF irradiate sono controllati. Per contribuire a evitare interferenze elettromagnetiche, mantenere una distanza minima tra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e il monitor avanzato HemoSphere calcolata, come indicato di seguito, in base alla potenza di emissione massima dalle apparecchiature di comunicazione.

0,1	0,37	0,37	0,74	0,74
1	1,2	1,2	2,3	2,3
10	3,7	3,8	7,4	7,4
100	12	12	23	23

Per i trasmettitori con potenza di emissione nominale massima non elencata in questa tabella, la distanza di separazione raccomandata d può essere stimata usando l'equazione della colonna corrispondente, dove P è la potenza di emissione nominale massima del trasmettitore espressa in watt dichiarata dal produttore del trasmettitore.

Nota 1: a 80 MHz e 800 MHz si applica la distanza di separazione relativa all'intervallo di frequenze superiore.

Nota 2: queste indicazioni potrebbero non applicarsi a tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e della riflessione da parte di strutture, oggetti e persone.

Tabella G-4: Coesistenza wireless in banda: soglia di interferenza (Tol) e soglia di comunicazione (ToC) tra il monitor avanzato HemoSphere (EUT, dispositivo testato) in modalità invasiva e i dispositivi esterni

Specifiche di	Risultati per la soglia di interferenza (Tol) o la soglia di comunicazione (ToC)						
test	Tipo non previsto e livello min.	Frequenza previ- sta di EUT (EUT)	Frequenza del se- gnale non previ- sto (MHz)	Livello segnale non previsto su EUT (dBm)	Rapporto I/U (Tol o ToC)		
A (Tol)	Tier 3/ 802.11n 64 qam 20 MHz adj Canale 20 dBm (TRP/EIRP)	2437	2412	25,57	3,85		
A (ToC)		2437	2412	47,56	-18,14		
B (Tol)		5200	5180	32,19	-15,81		
B (ToC)		5200	5180	38,53	-22,15		
C (Tol)		5765	5745	28,17	-12,15		
C (ToC)		5765	5745	30,21	-14,19		

¹ Specifiche di test [risultati per la soglia di interferenza (ToI) o la soglia di comunicazione (ToC)]:

A. 2,4 GHz; Can. 6, 2437 MHz (modalità invasiva)

B. 5 GHz, 20 MHz; Can. 40, (5190-5210 MHz) (modalità invasiva)

C. 5 GHz, 20 MHz; Can. 153, (5755-5775 MHz) (modalità invasiva)

Specifiche di test ¹	Soglie	di interferenza estrapolate sulla base del segnale previsto ubicato a una distanza di 3 m dal monitor avanzato HemoSphere						
	EIRP (W)	Distanza (m)	EIRP (W)	Distanza (m)	EIRP (W)	Distanza (m)	EIRP (W)	Distanza (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
Specifiche di test ¹	Soglie di interferenza estrapolate sulla base del segnale previsto ubicato a una distanza di 3 m dal monitor avanzato HemoSphere							
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--	--	--
	EIRP (W)	EIRP (W)Distanza (m)EIRP (W)Distanza (m)EIRP (W)Distanza (m)EIRP (W)						
¹ Specifiche di test [risultati per la soglia di interferenza (Tol) o la soglia di comunicazione (ToC)]:								
A . 2,4 GHz; Can. 6, 2437 MHz (modalità invasiva)								
B . 5 GHz, 20 MHz; Can. 40, (5190-5210 MHz, modalità invasiva)								
C . 5 GHz, 20 MHz; Co	C . 5 GHz, 20 MHz; Can. 153, (5755-5775 MHz, modalità invasiva)							

Tabella G-5: Coesistenza wireless in banda: soglia di interferenza (ToI) e soglia di comunicazione (ToC) tra il monitor avanzato HemoSphere (EUT, dispositivo testato) in modalità non invasiva e i dispositivi esterni

Specifiche di	Risultati per la soglia di interferenza (Tol) o la soglia di comunicazione (ToC)							
test	Tipo non previsto e livello min.	Frequenza previ- sta di EUT (EUT)	Frequenza del se- gnale non previ- sto (MHz)	Livello segnale non previsto su EUT (dBm)	Rapporto I/U (Tol o ToC)			
A (Tol)	Tier 3/ 802.11n 64 qam 20 MHz adj Canale 20 dBm	2437	2412	24,06	3,05			
A (ToC)		2437	2412	47,96	-20,85			
B (Tol)		5200	5180	36,19	-18,7			
B (ToC)		5200	5180	36,19	-18,7			
C (Tol)		5765	5745	28,18	-12,1			
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	32,34	-16,26			

¹ Specifiche di test [risultati per la soglia di interferenza (ToI) o la soglia di comunicazione (ToC)]:

A. 2,4 GHz; Can. 6, 2437 MHz (modalità non invasiva)

B. 5 GHz, 20 MHz; Can. 40, (5190-5210 MHz, modalità non invasiva)

C. 5 GHz, 20 MHz; Can. 153, (5755-5775 MHz, modalità non invasiva)

Specifiche di test ¹	Soglie o	e di interferenza estrapolate sulla base del segnale previsto ubicato a una distanza di 3 m dal monitor avanzato HemoSphere							
	EIRP (W)	Distanza (m)	EIRP (W)	Distanza (m)	EIRP (W)	Distanza (m)	EIRP (W)	Distanza (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	

¹ Specifiche di test [risultati per la soglia di interferenza (ToI) o la soglia di comunicazione (ToC)]:

A. 2,4 GHz; Can. 6, 2437 MHz (modalità non invasiva)

B. 5 GHz, 20 MHz; Can. 40, (5190-5210 MHz, modalità non invasiva)

C. 5 GHz, 20 MHz; Can. 153, (5755-5775 MHz, modalità non invasiva)

Prova di immunità	Livello di test IEC 60601-1-2	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico: indicazioni					
ll monitor avanzato H l'utente d	Il monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del monitor avanzato HemoSphere deve assicurarsi che venga usato in tale ambiente.							
Scariche elettrostatiche	±8 kV a contatto	±8 kV	I pavimenti devono essere in le-					
(ESD) IEC 61000-4-2	±15 kV in aria ±15 kV		gno, cemento o piastrelle di ce- ramica. Se i pavimenti sono rico- perti di materiale sintetico, l'umi- dità relativa deve essere almeno del 30%.					
Transitori elettrici velo- ci/burst	±2 kV per linee di alimentazione elettrica	±2 kV per linee di alimentazione elettrica	La qualità della rete di alimenta- zione dovrebbe essere quella di					
IEC 61000-4-4	\pm 1 kV per 1 kV per linee di in- gresso/uscita da > 3 metri	un tipico ambiente commerciale e/o ospedaliero.						
Sovratensione	±1 kV da linea a linea	±1 kV da linea a linea						
IEC 61000-4-5	±2 kV da linea a terra±2 kV da linea a terra							
Cali di tensione, brevi interruzioni e variazioni di tensione sulle linee di alimentazione in CA IEC 61000-4-11	0% U _T (calo del 100% di U _T) per 0,5 cicli (0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° e 315°)	0% U _T	La qualità della rete elettrica de- ve corrispondere a quella di un tipico ambiente commerciale o					
	0% U _T (calo del 100% di U _T) per 1 ciclo (monofase a 0°)	0% U _T	ospedaliero. Se l'utente del mo- nitor avanzato HemoSphere ha l'esigenza che il funzionamento					
	70% U _T (calo del 30% di U _T) per 25/30 cicli (monofase a 0°)	70% U _T	continui durante le interruzioni dell'alimentazione elettrica, si raccomanda di alimontara il mo-					
	Interruzione: 0% U _T (calo del 100% di U _T) per 250/300 cicli	0% U _T	nitor avanzato HemoSphere con un gruppo di continuità o con la batteria.					
Campo magnetico della frequenza di alimenta- zione (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A(rms)/m	30 A/m	I campi magnetici della frequen- za di rete devono essere ai livelli caratteristici di un tipico ambien- te commerciale o ospedaliero.					
Nota: $U_T $ è la tensione della rete in CA prima dell'applicazione del livello di test.								

Tabella G-6: Immunità elettromagnetica (ESD, EFT, sovratensioni, cali di tensione e campi magnetici)

Prova di immunità	Livello di test IEC 60601-1-2	Livello di conformità	Ambiente elettromagnetico: indicazioni				
ll monitor avanzato HemoSphere è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente o l'utente del monitor avanzato HemoSphere deve assicurarsi che venga usato in tale ambiente.							
			Le apparecchiature di comunicazione RF porta- tili e mobili non dovrebbero essere utilizzate nelle vicinanze di qualsiasi parte del monitor avanzato HemoSphere, inclusi i cavi, se non alla distanza di separazione raccomandata, calcola- ta con l'equazione corrispondente alla frequen- za del trasmettitore.				
RF condotta	3 Vrms da 150 kHz a	3 Vrms	Distanza di separazione raccomandata				
120 01000-4-0			$d = [1,2] \times \sqrt{P}$; da 150 kHz a 80 MHz				
			$d = [1,2] \times \sqrt{P}$; 80 MHz a 800 MHz				
IEC 61000-4-6	da 150 kHz a 80 MHz	6 Vrms	$d = [2,3] \times \sqrt{P}$; 800 MHz a 2500 MHz				
RF irradiata IEC 61000-4-3	3 V/m da 80 a 2700 MHz	3 V/m	Dove P è la potenza di emissione nominale massima del trasmettitore in watt (W) dichiara- ta dal produttore del trasmettitore e d è la di- stanza di separazione raccomandata in metri (m).				
			Le intensità del campo generato dai trasmetti- tori RF fissi, determinate mediante un'indagine elettromagnetica sul posto, ^a devono essere in- feriori al livello di conformità per ogni interval- lo di frequenze. ^b				
			Si possono verificare interferenze nelle vicinan- ze delle apparecchiature contrassegnate dal se- guente simbolo:				
			((•))				

Tabella G-7: Immunità elettromagnetica (RF irradiata e condott

^a Le intensità di campi generati da trasmettitori fissi, quali stazioni base per radiotelefoni (cellulari/cordless) e radio mobili, apparecchi per radioamatori, trasmissioni radio in AM e FM e trasmissioni TV, non possono essere previste in modo accurato tramite calcoli teorici. Per valutare l'ambiente elettromagnetico determinato dai trasmettitori a RF fissi, occorre prevedere un'indagine elettromagnetica sul sito. Se l'intensità di campo misurata nella posizione in cui viene usato il monitor avanzato HemoSphere supera il livello di conformità RF applicabile sopraindicato, il monitor avanzato HemoSphere deve essere osservato per verificarne il normale funzionamento. Qualora vengano osservate prestazioni anomale, potrebbe essere necessario adottare misure aggiuntive, come il riorientamento o il riposizionamento del monitor avanzato HemoSphere.

^b Oltre l'intervallo di frequenze che va da 150 kHz a 80 MHz, le intensità di campo dovrebbero essere inferiori a 3 V/m.

Nota 1: a 80 MHze 800 MHz si applica la distanza di separazione relativa all'intervallo di frequenze superiore.

Nota 2: queste indicazioni potrebbero non applicarsi a tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e della riflessione da parte di strutture, oggetti e persone.

G.3 Informazioni sulla tecnologia wireless

Il monitor avanzato HemoSphere è dotato di tecnologia di comunicazione wireless per la connettività Wi-Fi. La tecnologia wireless del monitor avanzato HemoSphere supporta gli standard IEEE 802.11a/b/g/n con un supplicant di sicurezza totalmente integrato per le funzioni di autenticazione 802.11i/WPA2 e crittografia dei dati.

I dettagli tecnici della tecnologia wireless utilizzata dal monitor avanzato HemoSphere sono riportati nella tabella di seguito.

Caratteristica	Descrizione							
Standard Wi-Fi	IEEE 80	2.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n						
Media Wi-Fi	DSSS (E CCK (Cc OFDM (DSSS (Direct Sequence-Spread Spectrum) CCK (Complementary Code Keying) OFDM (Orthogonal Frequency Divisional Multiplexing)						
Protocollo Wi-Fi di acces- so ai media	Carrier	Carrier sense multiple access with collision avoidance (CSMA/CA)						
Velocità di trasmissione dati Wi-Fi supportate	802.11a 802.11b 802.11g 802.11g 802.11r	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						
Modulazione	BPSK a QPSK a 16-QAN 64-QAN	BPSK a 1, 6, 6,5, 7,2 e 9 Mbps QPSK a 2, 12, 13, 14,4, 18, 19,5 e 21,7 Mbps CCK a 5,5 e 11 Mbps 16-QAM a 24, 26, 28,9, 36, 39 e 43,3 Mbps 64-QAM a 48, 52, 54, 57,8, 58,5, 65 e 72,2 Mbps						
Flussi spaziali 802.11n	1 × 1 SISO (unico ingresso, unica uscita)							
Bande di frequenza da 2,4 GHz	ETSI: MIC:	Da 2,4 GHz a 2,483 GHz Da 2,4 GHz a 2,495 GHz	FCC: KC:	Da 2,4 GHz a 2,483 GHz Da 2,4 GHz a 2,483 GHz				
Canali che operano a 2,4 GHz	ETSI: MIC:	13 (3 senza sovrapposizione) 14 (4 senza sovrapposizione)	FCC: KC:	11 (3 senza sovrapposizione) 13 (3 senza sovrapposizione)				
Bande di frequenza da 5 GHz	ETSI:	Da 5,15 GHz a 5,35 GHz Da 5,47 GHz a 5,725 GHz	FCC:	Da 5,15 GHz a 5,35 GHz Da 5,47 GHz a 5,725 GHz Da 5,725 GHz a 5,825 GHz				
	MIC:	Da 5,15 GHz a 5,35 GHz Da 5,47 GHz a 5,725 GHz	KC:	Da 5,15 GHz a 5,25 GHz Da 5,725 GHz a 5,825 GHz				
Canali che operano a 5 GHz	ETSI: MIC:	19 senza sovrapposizione 19 senza sovrapposizione	FCC: KC:	24 senza sovrapposizione 19 senza sovrapposizione				

	Tabella G	i-8: Inform	azioni sulla	connettività	wireless de	l monitor a	avanzato Hem	noSphere
--	-----------	-------------	--------------	--------------	-------------	-------------	--------------	----------

Caratteristica	Descrizione
Potenza massima di tra-	802.11a
smissione	6 Mbps 15 dBm (31,623 mW)
Nota: la potenza massima	54 Mbps 12 dBm (19,953 mW)
di trasmissione varia in base	802.11b
alle normative dei singoli	1 Mbps 16 dBm (39,81 mW)
Paesi. Tutti i valori sono no-	11 Mbps 16 dBm (39,81 mW)
minali, ±2 dBm. A 2,4 GHz,	802.11g
sono supportati un singolo	6 Mbps 16 dBm (39,81 mW)
flusso spaziale e una lar-	54 Mbps 12 dBm (25,12 mW)
ghezza di banda del canale	802.11n (2,4 GHz)
di 20 MHz.	6,5 Mbps (MCS0) 16 dBm (39,81 mW)
	65 Mbps (MCS7) 12 dBm (15,85 mW)
	802.11n (5 GHz HT20)
	6,5 Mbps (MCS0) 15 dBm (31,62 mW)
	65 Mbps (MCS7) 12 dBm (15,85 mW)
Sensibilità tipica del rice-	802.11a
vitore	6 Mbps -90 dBm
Nota: tutti valori nominali,	54 Mbps -73 dBm (PER <= 10%)
±3 dBm. Variabile a seconda	802.11b
dei canali.	1 Mbps -89 dBm
	11 Mbps -82 dBm (PER <= 8%)
	802.11g
	6 Mbps -85 dBm
	54 Mbps -68 dBm (PER <= 10%)
	802.11n (2,4 GHz)
	MCS0 Mbps -86 dBm
	MCS7 Mbps -65 dBm
	802.11n (5 GHz HT20)
	MCS0 Mbps -90 dBm
	MCS7 Mbps -70 dBm
Sicurezza	Standard
	IEEE 802.11i (WPA2)
	Crittografia
	Advanced Encryption Standard (AES, algoritmo Rijndael)
	Importazione chiavi di crittografia
	Precondivisa (PSK)
	Dinamica
	Tipi di protocollo di autenticazione estensibile 802.1X
	EAP-FAST, EAP-TLS, EAP-TTLS
	PEAP-GTC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-TLS
	LEAP
	Modo FIPS 140-2
	Utilizzo ristretto a WPA2-AES con EAP-TLS e WPA2-PSK/AES

Caratteristica	Descrizione
Conformità	Area normativa ETSI EN 300 328 EN 55022:2006, classe B EN 300 328 v1.8.1 (BT 2.1) EN 55024:1998 +A1:2001, A2:2003 EN 301 489-1 EN 61000-3-2:2006 EN 301 489-17 EN 61000-3-3:1995 +A1:2001, A2:2005 EN 301 893 EU 2002/95/EC (RoHS) EN 60950-1 Area normativa FCC (ID certificazione: SQG-WB45NBT) FCC 15.247 DTS; 802.11b/g (Wi-Fi): 2,4 GHz e 5,8 GHz FCC, parte 15, classe B UL 60950 Industry Canada (ID certificazione: 3147A-WB45NBT) RSS-210; 802.11a/b/g/n (Wi-Fi): 2,4 GHz, 5,8 GHz, 5,2 GHz e 5,4 GHz ICES-003, classe B IMIC (Giappone) (ID certificazione: IMIC (Giappone) (ID certificazione: IMIC (Corea), Voce 19-2, Categoria GZ (2,4 GHz, canali 1-13) Articolo 2, Voce 19-3, Categoria ZW (5150-5250 W52 e 5250-5350 W53) KC (Corea) (ID certificazione: MCC (Taiwan) (ID certificazione: MIC (Taiwan) (ID certificazione: MIC (Taiwan) (ID certificazione: MATEL (Brasile) (ID certificazione: ABN 75 082 447 194) ANATEL (Brasile) (ID certificazione: 05725-17-10188) Cina (ID certificazione: 2018AJ0489(M))
Certificazioni	Wi-Fi Alliance 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n Autenticazione WPA Autenticazione WPA2 Estensioni compatibili Cisco (versione 4) FIPS 140-2 Level 1 Linux 3.8 eseguito su modulo Wi-Fi serie 45 con ARM926 (ARMv5TEJ) - OpenSSL Modulo oggetto FIPS v2.0 (certificato di convalida #1747)
Tipo di antenna	Dipolo PCB
Dimensioni antenna	36 mm × 12 mm × 0,1 mm

G.3.1 Qualità del servizio per la tecnologia wireless e cablata

La qualità del servizio (QoS) viene specificata in termini di perdita totale di dati per una connessione normale, in cui il monitor avanzato HemoSphere opera con un'intensità del segnale wireless di livello medio o superiore (Tabella 8-1 a pagina 156) e con una buona connessione di rete. La trasmissione di dati wireless del monitor avanzato HemoSphere è stata validata per poter garantire una perdita di dati totale inferiore al 5% in tali condizioni. La tecnologia wireless del monitor avanzato HemoSphere ha una portata effettiva di 150 ft in linea di vista e 75 ft altrimenti. La portata effettiva può essere influenzata dalla presenza di altri trasmettitori wireless.

Il monitor avanzato HemoSphere supporta la trasmissione dei dati tramite connessione cablata o wireless. Si presume che tutti i dati trasmessi siano riconosciuti dal sistema ricevente. Qualora non siano stati inviati con successo, i dati vengono ritrasmessi. Il monitor avanzato HemoSphere cerca automaticamente di ristabilire qualsiasi connessione con un HIS o Viewfinder Hub interrotta. Qualora non possa essere ristabilita una connessione preesistente, il monitor avanzato HemoSphere avverte l'utente con un allarme acustico e visualizzando il messaggio "**Avviso: Perdita connettività HIS**" (vedere la Tabella 15-6 a pagina 318) oppure visualizzando i messaggi di errore della connettività del Viewfinder Hub (vedere la Tabella 15-9 a pagina 324).

ATTENZIONE

La qualità del servizio (QoS) wireless potrebbe essere inficiata dalla presenza di altri dispositivi che creano interferenze in radio frequenza (RFI). Tali dispositivi RFI possono includere apparecchiature di elettrocauterizzazione, telefoni cellulari, PC e tablet wireless, cercapersone, RFID, RM o altri dispositivi alimentati elettricamente. Se utilizzato in presenza di dispositivi RFI, valutare di aumentare la distanza di separazione e osservare ogni potenziale segno di interferenza, come la perdita di comunicazione o una potenza del segnale Wi-Fi ridotta.

G.3.2 Misure di sicurezza wireless

I segnali wireless sono protetti utilizzando i protocolli di sicurezza wireless standard del settore (Tabella G-8 a pagina 400). Gli standard di sicurezza wireless WEP e WPA si sono dimostrati vulnerabili alle intrusioni e sono sconsigliati. Edwards raccomanda di proteggere la trasmissione di dati wireless abilitando la sicurezza IEEE 802.11i (WPA2) e la modalità FIPS. Edwards raccomanda anche di implementare misure di sicurezza della rete, come le LAN virtuali con firewall, per proteggere ulteriormente i dati della piattaforma di monitoraggio avanzato HemoSphere in transito verso l'HIS.

G.3.3 Risoluzione dei problemi di coesistenza wireless

Lo strumento è stato collaudato e rientra nei limiti della norma IEC 60601-1-2. Qualora si riscontrassero problemi di comunicazione con la tecnologia wireless del monitor avanzato HemoSphere, assicurarsi di mantenere una distanza minima fra le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e il monitor avanzato HemoSphere. Fare riferimento a Tabella G-3 a pagina 395 per dettagli aggiuntivi sulle distanze di separazione.

G.3.4 Disposizioni della FCC (Federal Communication Commission) relative alle interferenze

Nota

IMPORTANTE! Per soddisfare i requisiti di conformità alle disposizioni della FCC in materia di esposizione alle RF, l'antenna utilizzata per questo trasmettitore deve essere installata in modo da garantire una distanza di separazione di almeno 20 cm da qualunque persona e non deve essere collocata vicino o fatta funzionare insieme a qualsiasi altra antenna o trasmettitore.

Disposizione della Federal Communication Commission relativa alle interferenze

Questa apparecchiatura è stata collaudata ed è stato verificato che soddisfa i limiti stabiliti per un dispositivo digitale di classe B, in conformità alla Parte 15 della normativa della FCC. Questi limiti sono stati studiati per offrire una protezione ragionevole contro le interferenze dannose in un contesto di installazione residenziale. Questa apparecchiatura genera, utilizza e può irradiare energia in radiofrequenza e, se non installata e non utilizzata in conformità alle istruzioni, può causare interferenze dannose alle comunicazioni radio. Tuttavia, non vi è alcuna garanzia che non si verifichino interferenze in uno specifico contesto di installazione. Se questa apparecchiatura dovesse causare interferenze dannose per la ricezione radiotelevisiva, il che può essere determinato accendendo e spegnendo l'apparecchiatura, l'utente è invitato a cercare di correggere l'interferenza adottando una delle seguenti misure:

- 1. Riorientare o riposizionare l'antenna ricevente.
- 2. Aumentare la distanza tra l'apparecchiatura e il ricevitore.
- 3. Collegare l'apparecchiatura a una presa posta su un circuito diverso da quello a cui è collegata l'apparecchiatura ricevente.

4. Consultare il rivenditore o un tecnico radio/TV esperto per richiedere assistenza.

ATTENZIONE

FCC Qualsiasi alterazione o modifica non esplicitamente approvata dalla parte responsabile della conformità potrebbe rendere nulla l'autorizzazione dell'utente all'uso di questa apparecchiatura.

Questo dispositivo è conforme alla Parte 15 della normativa della FCC. L'utilizzo è soggetto alle due condizioni seguenti: (1) il dispositivo non può causare interferenze dannose e (2) il dispositivo deve accettare qualsiasi interferenza in ingresso, incluse le interferenze che potrebbero causare effetti indesiderati sul funzionamento.

Questo dispositivo può essere utilizzato solo *al chiuso* quando viene utilizzato nell'intervallo di frequenze tra 5,15 e 5,25 GHz.

La FCC richiede che questo prodotto sia utilizzato al chiuso per quanto riguarda l'intervallo di frequenze tra 5,15 e 5,25 GHz per ridurre le potenziali interferenze dannose per i sistemi satellitari mobili che utilizzano lo stesso canale.

Questo dispositivo non può funzionare sui canali 116-128 (5580-5640 MHz) per 11na e 120-128 (5600-5640 MHz) per 11a, che si sovrappongono alla banda 5600-5650 MHz.

Nota

IMPORTANTE! Disposizione della FCC sull'esposizione alle radiazioni:

questa apparecchiatura soddisfa i limiti della FCC per l'esposizione alle radiazioni, stabiliti per un ambiente non controllato. Questa apparecchiatura deve essere installata e fatta funzionare a una distanza minima di 20 cm tra il dispositivo che emette radiazioni e il corpo dell'utente.

G.3.5 Disposizioni di Industry Canada

Avvertenza sul pericolo di radiazioni RF

Per assicurare la conformità ai requisiti della FCC e di Industry Canada sull'esposizione alle RF, questo dispositivo deve essere installato in un punto in cui le antenne del dispositivo abbiano una distanza minima di almeno 20 cm da tutte le persone. Non è consentito l'uso di antenne con guadagno più alto e di antenne di tipo non certificato per l'uso con questo prodotto. Il dispositivo non deve essere collocato insieme a un altro trasmettitore.

Guadagno massimo dell'antenna – Se l'integratore configura il dispositivo in modo che l'antenna sia individuabile dal prodotto ospitante.

Questo trasmettitore radio (ID IC: 3147A-WB45NBT) è stato approvato da Industry Canada per funzionare con i tipi di antenna elencati di seguito, con il massimo guadagno ammissibile e l'impedenza richiesta per l'antenna, per ogni tipo di antenna indicato. I tipi di antenna non inclusi in questo elenco, con un guadagno superiore al guadagno massimo indicato per quel tipo, sono rigorosamente vietati per l'utilizzo con questo dispositivo.

"Per ridurre le possibili interferenze radiofoniche su altri utenti, il tipo di antenna e il suo guadagno devono essere scelti in modo che la potenza equivalente isotropicamente irradiata (EIRP) non superi quella richiesta per una comunicazione efficace."

"Questo dispositivo è stato progettato per operare con un'antenna avente un guadagno massimo di [4] dBi. Un'antenna con un guadagno più alto è rigorosamente vietata dalle normative di Industry Canada. L'impedenza richiesta per l'antenna è di 50 ohm."

Questo dispositivo soddisfa gli standard di Industry Canada per gli RSS esenti da licenza. L'utilizzo è soggetto alle due condizioni seguenti: (1) questo dispositivo non può causare interferenze nocive e (2) questo dispositivo deve accettare qualsiasi interferenza in ingresso, incluse le interferenze che potrebbero causare il funzionamento indesiderato del dispositivo.

G.3.6 Disposizioni della Direttiva dell'Unione europea sulle apparecchiature radio (RED)

Questo dispositivo soddisfa i requisiti essenziali della Direttiva sulle Apparecchiature Radio (RED) 2014/53/UE. Sono stati applicati i seguenti metodi di test per dimostrare la presunta conformità ai requisiti essenziali della Direttiva sulle Apparecchiature Radio (RED) 2014/53/UE:

• EN 62368-1:2014/A11:2017

Requisiti di sicurezza per apparecchiature audio/video per la tecnologia dell'informazione e delle comunicazioni

- EN 300 328 V2.2.2: (07/2019) Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro radio (ERM); Sistemi di trasmissione a banda larga; Apparecchiature di trasmissione dati che operano sulla banda ISM da 2,4 GHz e usano tecniche di modulazione a spettro espanso; Disposizioni EN armonizzate riguardo ai requisiti essenziali, in base all'articolo 3.2 della Direttiva R&TTE
- EN 62311:2008 | EN 50665:2017 | EN 50385:2017 Esposizione alle RF
 - **EN 301 489-1 V2.2.0 (03/2017)** Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro radio (ERM); Standard di compatibilità elettromagnetica (EMC) per le apparecchiature e i servizi radio; Parte 1: Requisiti tecnici comuni

• EN 301 489-17 V3.2.0 (03/2017)

Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro radio (ERM); Standard di compatibilità elettromagnetica (EMC) per le apparecchiature e i servizi radio; Parte 17: Condizioni specifiche per i sistemi di trasmissione in banda larga da 2,4 GHz e le apparecchiature RLAN ad alte prestazioni da 5 GHz

• EN 301 893 V2.1.1 (05/2017)

Compatibilità elettromagnetica e questioni relative allo spettro radio (ERM); BRAN (Broadband Radio Access Networks); Condizioni specifiche per le apparecchiature RLAN ad alte prestazioni da 5 GHz

• UE 2015/863 (RoHS 3)

Dichiarazione di conformità: Direttiva UE 2015/863; Riduzione delle sostanze pericolose (RoHS)

Questo dispositivo è un sistema di trasmissione (ricetrasmettitore) a banda larga da 2,4 GHz, destinato all'uso in tutti gli stati membri dell'UE e nei paesi dell'EFTA, tranne in Francia e in Italia dove si applicano norme d'uso più restrittive.

In Italia l'utente finale deve rivolgersi alle autorità nazionali di assegnazione delle frequenze per essere autorizzato a utilizzare il dispositivo per stabilire collegamenti radiofonici esterni e/o fornire al pubblico l'accesso a servizi di telecomunicazione e/o di rete.

In Francia, questo dispositivo non può essere utilizzato per configurare collegamenti radiofonici esterni e, in alcune aree, l'alimentazione RF in uscita potrebbe essere limitata a 10 mW EIRP nella gamma di frequenza da 2454 a 2483,5 MHz. Per informazioni dettagliate, l'utente finale deve contattare l'autorità nazionale francese di assegnazione delle frequenze.

Edwards Lifesciences dichiara che questo monitor è conforme ai requisiti essenziali e alle altre disposizioni in materia della Direttiva 2014/53/UE.

Glossario

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Probabilità che un paziente tenda a un evento di ipotensione (MAP < 65 mmHg per almeno un minuto).

Allarmi

Indicatori visivi e acustici che informano l'operatore del fatto che un parametro misurato del paziente è al di fuori dei limiti di allarme.

Limiti di allarme

Valore massimo e valore minimo per i parametri monitorati del paziente.

Cavo di ingresso analogico

Cavo che trasferisce dati da un altro monitor al monitor avanzato HemoSphere.

Temperatura ematica di base

Temperatura del sangue che serve come base per le misurazioni della gittata cardiaca.

Pressione del sangue (BP)

Pressione del sangue misurata con cavo di pressione HemoSphere.

Temperatura ematica (BT)

Temperatura del sangue nell'arteria polmonare quando il catetere è posizionato correttamente.

Area della superficie corporea (S. corp.)

Superficie calcolata di un corpo umano.

Modalità con bolo (iCO)

Stato funzionale del modulo HemoSphere Swan-Ganz in cui la gittata cardiaca viene misurata con il metodo di termodiluizione in bolo.

Iniezione bolo

Volume noto di liquido congelato o a temperatura ambiente, iniettato in una porta del catetere inserito nell'arteria polmonare, che serve come indicatore per la misurazione della gittata cardiaca.

Pulsante

Immagine sullo schermo con un testo che, quando viene toccato, avvia un'azione o fornisce l'accesso a un menu.

Indice cardiaco (CI)

Gittata cardiaca adeguata alla dimensione corporea.

Gittata cardiaca (CO)

Volume di sangue eiettato in un minuto dal cuore nella circolazione sistemica, misurato in litri al minuto.

Saturazione d'ossigeno venoso centrale (ScvO₂)

Percentuale di emoglobina saturata con ossigeno nel sangue venoso, misurata nella vena cava superiore (SVC). Visualizzata come ScvO₂.

Pressione venosa centrale (CVP)

Pressione media nella vena cava superiore (atrio destro) misurata da un monitor esterno. Indica il ritorno venoso al lato destro del cuore.

Costante di calcolo

Costante utilizzata nell'equazione della gittata cardiaca che tiene conto della densità del sangue e dell'iniettato, del volume dell'iniettato e della perdita dell'indicatore nel catetere.

Impostazioni predefinite

Condizioni operative iniziali presupposte dal sistema.

Elastanza dinamica arteriosa (Ea_{dyn})

L'elastanza dinamica arteriosa è il rapporto fra la variazione di pressione sul polso e la variazione del volume sistolico (PPV/SVV). Rappresenta una stima dell'elastanza arteriosa.

Volume telediastolico (EDV)

Volume di sangue nel ventricolo destro alla fine della diastole.

Indice di volume telediastolico (EDVI)

Volume telediastolico nel cuore destro adeguato alla dimensione corporea.

Consumo di ossigeno stimato (VO₂e)

Espressione della stima del tasso al quale l'ossigeno è utilizzato dai tessuti, solitamente indicato in ml/min di ossigeno consumati in 1 ora per 1 milligrammo di peso a secco del tessuto. Calcolato insieme a ScvO₂.

Gittata cardiaca autocalibrata mediante pressione arteriosa FloTrac (FT-CO)

CO in continuo calcolata dalla forma d'onda della pressione sanguigna arteriosa.

Frequenza cardiaca (FC)

Numero di contrazioni ventricolari al minuto. Viene calcolata la media nel tempo dei dati della FC acquisiti da un monitor esterno tramite un ingresso analogico e viene visualizzata come FC_{med}.

Ematocrito (Hct)

Percentuale del volume ematico contenente eritrociti.

Emoglobina (HGB)

Componente degli eritrociti che trasporta ossigeno. Volume degli eritrociti misurato in grammi per decilitro. **Icona**

Immagine sullo schermo che rappresenta una schermata, uno stato della piattaforma o una voce di menu specifici. Quando sono abilitate e toccate, le icone avviano un'azione o forniscono l'accesso a un menu.

Soluzione iniettata

Fluido usato per la misurazione dell'iCO (gittata cardiaca mediante termodiluizione in bolo).

Indice cardiaco intermittente (iCI)

Gittata cardiaca intermittente adeguata alla dimensione corporea.

Gittata cardiaca intermittente (iCO)

Misurazione intermittente del sangue eiettato in un minuto dal cuore nella circolazione sistemica, misurato tramite termodiluizione.

Intervento

Fasi seguite per modificare le condizioni di un paziente.

Pressione arteriosa media (MAP)

Pressione sanguigna arteriosa sistemica media, misurata da un monitor esterno.

Saturazione d'ossigeno venoso misto (ScvO₂)

Percentuale di emoglobina saturata con ossigeno nel sangue venoso, misurata nell'arteria polmonare. Visualizzata come SvO₂.

Consumo di ossigeno (VO₂)

Espressione del tasso al quale l'ossigeno è utilizzato dai tessuti, solitamente indicato in ml/min di ossigeno consumati in 1 ora per 1 milligrammo di peso a secco del tessuto. Calcolato insieme a SvO₂.

Erogazione di ossigeno (DO₂)

Quantità di ossigeno in millilitri al minuto (ml/min) erogata ai tessuti.

Indice di erogazione di ossigeno (DO₂I)

Quantità di ossigeno, in millilitri al minuto erogata ai tessuti normalizzata in base alla dimensione corporea (ml/min/m²).

Ossimetria (Saturazione d'ossigeno, ScvO₂/SvO₂)

Percentuale di emoglobina saturata con ossigeno nel sangue.

Test del cavo CCO del paziente

Test per verificare l'integrità del cavo CCO paziente.

Asse flebostatico

Asse di riferimento del paziente che attraversa l'atrio destro in qualsiasi piano anatomico.

Physiocal

Una procedura di calibrazione fisiologica che serve a ottenere letture della pressione sanguigna accurate dall'arteria presente nel dito.

Sensore pletismografico

Un dispositivo integrato nella fascetta per dito ClearSight che misura le fluttuazioni del volume di fluido all'interno dell'arteria presente nel dito.

Pressostato (PC2)

L'unità applicata sul polso del paziente che collega il sensore di riferimento cardiaco e le fascette per dito Edwards compatibili al modulo HemoSphere ClearSight.

Frequenza del polso (PR)

Numero di pulsazioni di pressione sanguigna arteriosa al minuto

Frazione di eiezione ventricolare destra (RVEF)

Percentuale del volume ematico eiettata dal ventricolo destro durante la sistole.

Sensibilità

L'abilità di un esame di identificare correttamente i pazienti che presentano la condizione (tasso di veri positivi). Matematicamente definita come: (numero di veri positivi/[numero di veri positivi + numero di falsi negativi]) × 100

Indicatore di qualità del segnale (SQI)

Qualità del segnale di ossimetria basata sulle condizioni del catetere e sul posizionamento nel vaso.

Specificità (%)

L'abilità di un esame di identificare correttamente i pazienti che non presentano la condizione (tasso di veri negativi). Matematicamente definita come: (numero di veri negativi/[numero di veri negativi + numero di falsi positivi]) × 100

Valore STAT

Stima rapida dei valori di CO/CI, EDV/EDVI e RVEF.

Volume di eiezione (SV)

Quantità di sangue emessa dai ventricoli con ogni contrazione.

Indice del volume di eiezione (SVI)

Volume sistolico adeguato alla dimensione corporea.

Variazione del volume di eiezione (SVV)

La variazione del volume di eiezione è la differenza percentuale tra il volume di eiezione minimo e quello massimo.

Resistenza vascolare sistemica (SVR)

Misura derivata dell'impedenza del flusso ematico dal ventricolo sinistro (post-carico)

Indice di resistenza vascolare sistemica (SVRI)

Resistenza vascolare sistemica adeguata alla dimensione corporea.

Pendenza sistolica (dP/dt)

Pendenza massima verso l'alto della forma d'onda della pressione arteriosa, misurata da un'arteria periferica.

Filamento termico

Area del catetere di termodliuizione CCO che trasferisce piccole quantità di energia nel sangue, per servire come indicatore di tendenza continua della gittata cardiaca.

Termistore

Sensore di temperatura vicino alla punta del catetere inserito nell'arteria polmonare.

Termodiluizione (TD)

Variante della tecnica di indicazione tramite diluizione, che usa come indicatore la variazione di temperatura.

USB

Universal Serial Bus

Metodo volume clamp

Il volume ematico arterioso viene mantenuto costante utilizzando il segnale fornito dal fotopletismografo e una rapida variazione della pressione nella camera d'aria.

Curva di dilavamento

Curva che indica la diluizione prodotta da un'iniezione di bolo. La gittata cardiaca è inversamente proporzionale all'area sottostante la curva.

Pagina intenzionalmente vuota

Attenzione: La legge federale degli USA limita la vendita del presente dispositivo ai medici o dietro prescrizione medica. Leggere le istruzioni per l'uso per conoscere tutte le informazioni per la prescrizione.

I dispositivi Edwards Lifesciences disponibili sul mercato europeo e conformi ai requisiti essenziali di cui all'articolo 3 della Direttiva concernente i dispositivi medici 93/42/EEC recano il marchio di conformità CE.

Edwards, Edwards Lifesciences, il logo E stilizzato, Acumen, Acumen HPI, Acumen IQ, CCOmbo, CCOmbo V, ClearSight, CO-Set, CO-Set+, FloTrac, FORE-SIGHT, ForeSight, FORE-SIGHT ELITE, ForeSight Jr, HemoSphere, HPI, PediaSat, Physiocal, Swan, Swan-Ganz, Time-In-Target e TruWave sono marchi di fabbrica di Edwards Lifesciences Corporation. Tutti gli altri marchi di fabbrica sono di proprietà dei rispettivi titolari.

© 2022 Edwards Lifesciences Corporation. Tutti i diritti riservati. A/W N. parte 10054287001/A

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

