HemoSphere Gelişmiş Monitör

Kullanım kılavuzu



Edwards HemoSphere Gelişmiş Monitör Kullanım Kılavuzu

Ürünlerin sürekli geliştirilmesi nedeniyle, fiyatlar ve spesifikasyonlar, haber verilmeksizin değiştirilebilir. Bu kılavuzda, ister kullanıcı geribildirimleri, isterse de ürün geliştirmeleri sonucunda yapılacak değişiklikler, kılavuzun yeniden yayımlanmasıyla gerçekleştirilir. Bu kılavuzun normal kullanımında, hata, eksiklik veya yanlış verilerin tespit edilmesi durumunda, lütfen Edwards Teknik Destek ekibiyle veya yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

Edwards Teknik Destek

ABD ve Kanada (24 saat)	800.822.9837 veya tech_support@edwards.com
ABD ve Kanada dışından (24 saat)	949.250.2222
Avrupa	+8001.8001.801 veya techserv_europe@edwards.com
Birleşik Krallık'ta	0870 606 2040 — Seçenek 4
İrlanda'da	01 8211012 — Seçenek 4

DİKKAT

Federal yasalar (ABD), bu cihazın yalnızca bir hekim tarafından ya da bir hekimin talimatıyla satılmasına izin verir.

Üretici:	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614
Ticari Markalar	Edwards, Edwards Lifesciences, stilize E logosu, Acumen, Acumen AFM, Acumen HPI, Acumen IQ, AFM, 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 ve TruWave, Edwards Lifesciences şirketinin ticari markalarıdır. Diğer tüm ticari markalar ilgili sahiplerinin mülkiyetin- dedir.
	Bu ürün, ABD Patentleri 7,220,230; 7,422,562; 7,452,333; 7,785,263; 7,967,757; karşılık gelen yabancı patentlerden biri veya daha fazlası kapsamında üretilip dağıtılmaktadır.

©2023 Edwards Lifesciences Corporation. Tüm hakları saklıdır.

7.6 sürümüyle HemoSphere gelişmiş monitör

Kılavuz Sürümü: 7.6; Kılavuz Yayın Tarihi: EYLÜL 2023; Yazılım Sürümü: 03.01.xxx.xxx

İlk Yayımlanma Tarihi: 30.09.2016



EC REP

Edwards Lifesciences Services GmbH Parkring 30 85748 Garching bei München, Germany







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

İçindekiler

Bu Kılavuzun Kullanımı	20
1 Giris	22
1 1 Bu Kılavuzun Amacı	22
1 2 Kullanım Endikasyonları	22
1 2 1 HemoSphere Swan-Ganz Modüllü HemoSphere Gelismis Monitör	22
1 2 2 HemoSphere Oksimetri Kablolu HemoSphere Gelismis Monitör	22
1 2 3 HemoSphere Basinc Kablolu HemoSphere Gelismis Monitör	23
1.2.5 HemoSphere Teknoloji Modülü ve ForeSight Oksimetre Kablosu Olan HemoSphere	23
Gelismis Monitör	23
1 2 5 HemoSphere ClearSight Modüllü HemoSphere Gelismis Monitör	23
1.2.5 Nemosphere eleuisigne moduliu nemosphere delişiniş momoriu ile HemoSphere Gelişmiş	25
Monitör	24
1 3 Kullanım Kontrendikasvonları	2
1 3 1 ForeSight Oksimetre Kablosu ile HemoSphere Gelismis Monitör	24
1 3 2 HemoSphere ClearSight Modüllü HemoSphere Gelismis Monitör	2 1
1 4 Kullanım Amacı Beyanı	2 1
1 5 Beklenen Klinik Favda	29
1.6 HemoSphere Gelismis Monitör Hemodinamik Teknoloji Bağlantıları	29
1 6 1 HemoSphere Swan-Ganz Modülü	30
1.6.2 HemoSphere Basing Kablosu	50
1.6.3 HemoSphere Oksimetri Kablosu	32
1.6.4 HemoSphere Teknoloji Modülü	
1.6.5 HemoSphere ClearSight Modülü	رد ۲۲
1.6.6 Balgeler ve Fäitim	J - 25
1.7 Kılayuz Stil Konyansiyonları	
1.8 Ru Kilavuzda Gecen Kisaltmalar	36
	50
2 Güvenlik ve Semboller	39
2.1 Güvenlik Sinyali Yazılarının Tanımları	39
2.1.1 Uyarı	39
2.1.2 Dikkat	39
2.1.3 Not	39
2.2 Uyarılar	39
2.3 Dikkat Edilmesi Gereken Noktalar	45
2.4 Kullanici Arayuzu Sembolleri	51
2.5 Urun Etiketleri Uzerindeki Semboller	5/
2.6 Geçerli Standartlar	61
2.7 HemoSphere Gelişmiş Monitor Temel Performansı	61
3 Kurulum ve Yapılandırma	62
3.1 Ambalajdan Çıkarma	62
3.1.1 Ambalajın İçindekiler	62
3.1.2 Platform Modülleri ve Kabloları için Gerekli Aksesuarlar	62
3.2 HemoSphere Gelişmiş Monitör Bağlantı Portları	64
3.2.1 Monitörün Ön Tarafı	65
3.2.2 Monitörün Arka Tarafı	66
3.2.3 Monitörün Sağ Paneli	67
3.2.4 Monitörün Sol Paneli	68
3.3 HemoSphere Gelişmiş Monitör Kurulumu	68
3.3.1 Montaj Seçenekleri ve Önerileri	68
3.3.2 Pillerin Takılması	69
3.3.3 Güç Kablosunun Bağlanması	70
3.3.4 Hemodinamik İzleme Modülünü Bağlama ve Sökme	71
3.3.5 Hemodinamik İzleme Kablosunu Bağlama ve Sökme	71
•	

3.3.6 Harici Cihazlardan Bağlantı Kabloları	71
3.4 İlk Başlatma	71
3.4.1 Başlatma Prosedürü	71
3.4.2 Dili Seçme	72
3.4.3 Cihaz ID Seçme	73
3.5 Güç Kapatma ve Güç Tasarrufu Modu	73
4 HemoSphere Gelismis Monitör Hızlı Başlangıc	74
4 1 HemoSphere Swan-Ganz Modülüvle Kaln Debisi İzleme	74
4.1 1 Sürekli Kaln Dehisi İzleme	75
4.1.1 Sureki Kalp Debisi Izleme	75
4.1.2 Yuulikii Kulp Debisi izleme	76
4.1.9 Sureki Biyustol Sona Haerin Zierne	77
4.2 1 Basine Kablosunin Takılması	77
4.2.7 Basine Kablosunu Sifirlama	
4 3 HemoSnhere Oksimetri Kablosuvla İzleme	70
4.3 1 ln Vitro Kalibrasvon	
4 3 2 ln Vivo Kalibrasvon	2 (80
4.4 HemoSnhere Doku Oksimetri İzleme	
4.4 1 HemoSphere Teknoloji Modülünü Bağlama	
4.5 HemoSphere ClearSight Modülüvle İzleme	
4.5 1 HemoSphere Non-İnvəziy Sistemini Bağlama	
5 HemoSphere Gelişmiş Monitörde Gezinme	85
5.1 HemoSphere Gelişmiş Monitör Ekran Görünümü	85
5.2 Gezinme Çubuğu	86
5.3 Monitör Görünümleri	90
5.3.1 Parametre Kutucukları	90
5.3.2 Ana izleme görünümü	93
5.3.3 Grafik Trendi Izleme Görünümü	94
5.3.4 Tablolu Trendler	
5.3.5 Grafik/Tablolu Trendler Bölünmüş Ekranı	101
5.3.6 Fizyoloji Ekranı	101
5.3.7 Kokpit Ekranı	102
5.3.8 Physio Ilişki	103
5.3.9 Hedef Konumlandırma Ekranı	
5.4 Odaklı İzleme Formatı	107
5.4.1 Izleme Görünümü Seçme	108
5.4.2 Kan Basıncı Dalga Formu Kutucuğu	108
5.4.3 Odaklı Parametre Kutucuğu	108
5.4.4 Parametreleri Değiştirme	
5.4.5 Alarmlar/Hedefler'i Değiştirme	
5.4.6 Odaklı Ana Ekran	
5.4.7 Odaklı Grafik Eğilim Ekranı	110
5.4.8 Odaklı Çizelge Ekranı	111
5.5 Klinik Araçlar	
5.5.1 Izleme Modunu Seç	112
5.5.2 CVP Gir	113
5.5.3 Türetilmiş Değer Hesaplayıcı	
5.5.4 Vaka Incelemesi	
5.6 Bilgi Çubuğu	120
5.6.1 Cihaz Kimliği	121
5.6.2 Pil	121
5.6.3 Ekran Parlaklığı	
5.6.4 Alarm Ses Seviyesi	
5.6.5 Ekran Görüntüsü	122
5.6.6 Ekranı Kilitleme	122
5./ Durum Çubuğu	
5.8 Monitör Ekraninda Gezinme	

5.8.1 Dikey Kaydırma	123
5.8.2 Gezinme Simgeleri	124
6 Kullanıcı Aravüzü Avarları	126
6 1 Darola Korumacı	126
6.1.1 Parolaları doğistirme	120
6.1.1 Farolalalı değiştirine	120
0.2 Masia Verileri	120
6.2.2 Hasta İzlamaya Dayam Et	120
6.2.2 Hasta Iziemeye Devam Et	120
6.2.3 Hasta verilerini Goruntule	.130
6.3 Genel Monitor Ayariari	130
6.3.1 Dil Degiştirme	131
6.3.2 Tarih ve Saat Ekranını Değiştirme	131
6.3.3 Izleme Ekranları Ayarları	132
6.3.4 Zaman Aralıkları/Ortalama Alma	133
6.3.5 Analog Basınç Sinyali Girişi	134
7 Gelismis Avarlar	139
7 Ochynny / Yundi	130
7.1 Alarmlari Seccize Alma	1/0
7.1.1 Aldittildit Sessize Altita	1/1
7.1.2 Hadaflari Avarlama	1/1
7.1.3 Hegelleri Ayarlama	. 141
7.1.4 Alarm/Hedel Yapilandirma Ekrani	
	143
7.1.6 Tek Parametre için Hedefleri ve Alarmları Yapılandırma	144
7.2 Olçekleri Ayarlama	146
7.3 Fizyoloji ve Physio Ilişkisi Ekran SVV/PPV Parametre Ayarları	. 148
7.4 CVP Ayarları	148
7.5 20 Saniyelik Akış Parametresi Ayarları	148
7.6 Demo Modu	149
8 Verileri Dışarı Aktarma ve Bağlantı Avarları	. 151
8 1 Verileri Dışarı Aktarma	151
8 1 1 Veri İndirme	151
8.1.2 Tanisal Disa Aktarma	153
8 2 Kahlosuz Bağlantı Avarları	153
8.2 HIS Bağlantır. Ayanan Ayanan	15/
0.5 THS DayIdHUSI	155
0.3.1 Hasia Demografik Verileri.	155
0.3.2 Fizuele iile Alexeele vue Citere Lietele v	150
8.3.3 Fizyolojik Alarmiar ve Cinaz Hatalari	150
8.4 Viewfinder Hub Bagiantisi	156
8.4.1 Viewfinder Hub Eşieme	156
8.4.2 Hasta Verileri	157
8.4.3 Fizyolojik Alarmlar ve Cihaz Hataları	157
8.4.4 Yazılım Yükseltmeleri	157
8.5 Siber Güvenlik	157
8.5.1 HIPAA	158
9 HemoSphere Swan-Ganz Modülü ile İzleme	159
0.1 HonoSphere Surger Conz Medellini Bažlama	
	150
9.1 Henrosphere Swan-Ganz Modulunu Bagiama	159
9.1 Hemosphere Swah-Ganz Moduluhu Bagiama 9.1.1 Hasta CCO Kablosu Testi 9.1.2 Parametre Secimi Monüsü	159 161
9.1 Hemosphere Swan-Ganz Modulunu Bagiama 9.1.1 Hasta CCO Kablosu Testi 9.1.2 Parametre Seçimi Menüsü 9.2 Sürokli Kala Dabiri	159 161 162
9.1 Hemosphere Swan-Ganz Modulunu Bagiama 9.1.1 Hasta CCO Kablosu Testi 9.1.2 Parametre Seçimi Menüsü 9.2 Sürekli Kalp Debisi	159 161 162 163
9.1 Hemosphere Swan-Ganz Modulunu Bagiama 9.1.1 Hasta CCO Kablosu Testi 9.1.2 Parametre Seçimi Menüsü 9.2 Sürekli Kalp Debisi 9.2.1 Hasta Kablolarının Bağlanması	159 161 162 163 163
9.1 Hemosphere Swan-Ganz Modulunu Bagiama 9.1.1 Hasta CCO Kablosu Testi 9.1.2 Parametre Seçimi Menüsü 9.2 Sürekli Kalp Debisi 9.2.1 Hasta Kablolarının Bağlanması 9.2.2 İzlemenin Başlatılması	159 161 162 163 163 164
 9.1 Hemosphere Swan-Gariz Modulunu Bagiama	159 161 162 163 163 164 165
 9.1 Hemosphere Swah-Ganz Moduluhu Bagiama	159 161 162 163 163 164 165 166
 9.1 Hemosphere Swan-Ganz Modulunu Bagiama	159 161 162 163 163 164 165 166 166
 9.1 Hemosphere Swah-Ganz Moduluhu Bagiama	159 161 162 163 163 164 165 166 166

9.3.1 Hasta Kablolarının Bağlanması	167
9.3.2 Yapılandırma Ayarları	168
9.3.3 Bolus Ölçüm Modları için Talimatlar	170
9.3.4 Termodilüsyon Özet Ekranı	172
9.4 EDV/RVEF İzleme	173
9.4.1 Hasta Kablolarının Bağlanması	173
9.4.2 EKG Arayüz Kablosunun Bağlanması	174
9.4.3 Ölçümün Başlatılması	175
9.4.4 Aktif EDV İzleme	175
9.4.5 STAT EDV ve RVEF	176
9.5 SVR	176
9.6 Çok Teknolojili İzleme — Acumen Hypotension Prediction Index Yazılımı	176
10 HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme	179
10.1 Basınç Kablosuna Genel Bakış	179
10.2 İzleme Modu Seçimi	181
10.3 FloTrac Sensörüyle İzleme	181
10.3.1 FloTrac veya Acumen IQ Sensörünü Bağlama	182
10.3.2 Ortalama Alma Süresini Belirleme	183
10.3.3 Arteriyel Basıncı Sıfırlama	183
10.3.4 SVR İzleme	184
10.3.5 İnvaziv Modda Görüntülenen Acumen IQ Sensörü Parametreleri	185
10.4 TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme	185
10.4.1 TruWave DPT'yi Bağlama	185
10.4.2 İntravasküler Basıncı Sıfırlama	186
10.5 Sıfırlama ve Dalga Formu Ekranı	187
10.5.1 Basınç Seçme ve Sensörü Sıfırlama	187
10.5.2 Basınç Çıkışı	188
10.5.3 Dalga Formunun Doğrulanması	188
11 HemoSphere ClearSight Modülüyle Noninyaziy İzleme	189
11.1 HemoSphere Noninvaziv Sistemi Yöntemi	189
11.1.1 Hacim Klempi Yöntemi	189
11.1.2 Physiocal Yöntemi	189
11.1.3 Dalga Formunun Yeniden Oluşturulması ve Hemodinamik Analiz (ClearSight	
Algoritması)	190
11.1.4 Kalp Referans Sensörü	190
11.1.5 Parmak Ucunda Renk Değişikliği, Uyuşma veya Karıncalanma	190
11.1.6 Tek Manşon ile İzleme	190
11.1.7 İki Manşon ile İzleme	191
11.1.8 Yöntem Referansları	191
11.2 HemoSphere Non-İnvaziv Sistemini Bağlama	191
11.2.1 Basınç Kontrolörünü Uygulama	193
11.2.2 Parmak Manşonu Boyutu Seçme	195
11.2.3 Parmak Manşonunu/Manşonlarını Uygulama	195
11.2.4 Kalp Referans Sensörünü Uygulayın	195
11.2.5 ClearSight Kan Basıncı Ölçümlerinin Doğruluğu	196
11.2.6 HemoSphere Non-İnvaziv Sistem İzlemede Genel Sorun Giderme	197
11.3 İsteğe Bağlı HRS	198
11.3.1 Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz	199
11.3.2 İzleme Sırasında Ofset Değerini Güncelleme	200
11.3.3 Hasta Konumlandırma Modunu Değiştirme	201
11.4 SQI	201
11.5 Physiocal Ekrani	202
11.6 ClearSight Ayarları ve Manşon Seçenekleri	202
11.6.1 Kalp Referans Sensörünü Kalibre Etme	203
11.6.2 Manşon Basıncı Salma Modu	204
II./ Kan Basinci Kalibrasyonu	205
l I.8 Hasta Monitorune Giden Çıkış Sınyalı	207

12 Venöz Oksimetri İzleme	208
12 1 Oksimetri Kablosuna Genel Bakıs	208
12.2 Venöz Oksimetri Kurulumu	
12.3 In Vitro Kalibrasvon	
12.3.1 In Vitro Kalibrasvon Hatası	211
12.4 In Vivo Kalibrasvon	211
12.5 Sinyal Kalitesi Göstergesi	212
12.6 Venöz Oksimetri Verilerini Geri Cekme	213
12.7 HGB Güncelleme	214
12.8 HemoSphere Oksimetri Kablosunu Sıfırlama	215
12.9 Yeni Kateter	215
13 HemoSphere Doku Oksimetri İzleme	216
13.1 HemoSphere Doku Oksimetri İzleme	
13.2 ForeSight Oksimetre Kablosuna Genel Bakıs	216
13.2.1 ForeSight Oksimetre Kablosu Montai Cözümleri	
13.2.2 Montai Klipsini Takma	
13.2.3 Montai Klipsini Cıkarma	220
13.3 HemoSphere Teknoloji Modülünü ve ForeSight Oksimetre Kablosunu Bağlama	221
13.3.1 Sensörleri Hastava Bağlama	226
13.3.2 İzlemeden Sonra Sensörlerin Bağlantısını Kesme	231
13.3.3 İzlemeyle İlgili Hususlar	232
13.3.4 Deri Kontrol Zamanlayıcısı	234
13.3.5 Ortalama Alma Süresini Belirleme	234
13.3.6 Sinyal Kalitesi Göstergesi	234
13.3.7 Total Hemoglobinde Görece Değişim — Δ ctHb	235
13.3.8 Doku Oksimetrisi Fizyoloji Ekranı	235
14 Gelismis Özellikler	237
14 1 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği	237
14 1 1 Minimal-İnvaziv Modelde Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı	237
Hakkında Bilgi	
14.1.2 Non-İnvaziv Modelde Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı Hakkında	
Bilai	238
14.1.3 Acumen Hypotension Prediction Index Parametrelerine Genel Bakıs	240
14.1.4 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Parametre Gösterimi	241
14.1.5 Temel Parametre Olarak HPI	242
14.1.6 HPI Alarmı	243
14.1.7 Bilgi Çubuğu Üzerinde HPI	244
14.1.8 HPI Bilgi Çubuğu Göstergesini Devre Dışı Bırakma	244
14.1.9 HPI Yüksek İkaz Açılır Penceresi	244
14.1.10 HPI İkincil Ekranı	245
14.1.11 Klinik Uygulama	251
14.1.12 Ek Parametreler	252
14.1.13 Klinik Doğrulama	254
14.1.14 Minimal İnvaziv Şekilde İzlenen Hastalarda Klinik Doğrulama	254
14.1.15 Noninvaziv Şekilde İzlenen Hastalarda Klinik Doğrulama	260
14.1.16 Ek Klinik Veriler	268
14.1.17 Referanslar	276
14.2 Desteklenen Sıvı Yönetimi	277
14.2.1 Giriş	277
14.2.2 Çalışma Prensibi	278
14.2.3 AFM için Yardım Ekranları	279
14.2.4 AFM'yi Başlatma veya Yeniden Başlatma	280
14.2.5 AFM Panosu Görünümü	281
14.2.6 Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları	281
14.2.7 AFM Algoritmasıyla Sıvı Yönetimi	284
14.2.8 Sıvı Bolus Bilgileri Açılır Penceresi	293

14.2.9 AFM Oturumunu Duraklatma ve Sonlandırma	
14.2.10 AFM Oturumunda GDT İzleme	
14.2.11 Klinik Doğrulama	
14.3 Gelişmiş Parametre Takibi	
14.3.1 GDT Takibi	
14.3.2 SV Optimizasyonu	
14.3.3 GDT Raporu Índirme	
14.4 Sıvı Duyarlılığı Testi	
14.4.1 Pasif Bacak Kaldırma Testi	
14.4.2 Sıvı Bolusu Testi	
14.4.3 Eski Test Sonucları	
14.5 Total Hemoglobinde Görece Değisim — Δ ctHb	
14.5.1 ΔctHb Değeri Görünümü	
14.5.2 ΔctHb Trend Ekranı	
14.5.3 ΔctHb sıfırlama	
14.5.4 Doğrulama Yöntemi ve Çalışma Sonucları	
15 Servin Ciderma	200
15 Sorun Giderme	
15.1 Ekran Yarqımı	
15.2 Monitor Durum işikları	
15.3 Basinç Kabiosu lietişimi	
15.4 ForeSight Oksimetre Kablosu Sensor lletişimi	
15.5 Basinç Kontroloru lletişimi.	
15.6 HemoSphere Ileri Duzey Monitor Hata Mesajlari	
15.6.1 Sistem/Izleme Hatalari/Ikazlar	
15.6.2 Sistem/Izleme Uyarilari	
15.6.3 Numerik Tuş Takımı Hataları	
15.6.4 Viewfinder Hub Baglanti Hatalari	
15.7 HemoSphere Swan-Ganz Modulu Hata Mesajlari	
15.7.1 CO Hatalari/Ikazlari	
15.7.2 EDV ve SV Hataları/Ikazları	
15.7.3 iCO Hataları/Ikazları	
15.7.4 SVR Hataları/Ikazları	
15.7.5 20 Saniyelik Parametreler İçin Hatalar/İkazlar	
15.7.6 Genel Sorun Giderme	
15.8 Basınç Kablosu Hata Mesajları	
15.8.1 Genel Basınç Kablosu Hataları/İkazları	
15.8.2 Arteriyel Basınç Hataları/İkazları	
15.8.3 Desteklenen Sıvı Yönetimi Hataları/İkazları	
15.8.4 SVR Hataları/Ikazları	
15.8.5 Genel Sorun Giderme	350
15.9 HemoSphere ClearSight Modülü Hata Mesajları	353
15.9.1 Hatalar/Ikazlar	
15.10 Venöz Oksimetri Hata Mesajları	
15.10.1 Venöz Oksimetri Hataları/İkazları	
15.10.2 Venöz Oksimetri Uyarıları	
15.10.3 Venöz Oksimetri Genel Sorun Giderme	
15.11 Doku Oksimetri Hata Mesajları	
15.11.1 Doku Oksimetri Hataları/Ikazları	
15.11.2 Doku Oksimetri Genel Sorun Giderme	
Ek A: Spesifikasyonlar ve Cihaz Özellikleri	
A.1 Temel Performans Özellikleri	
A.2 HemoSphere Gelişmiş Monitör Özellikleri ve Spesifikasvonları	
A.3 HemoSphere Pil Grubu Özellikleri ve Spesifikasyonları	
A.4 HemoSphere Swan-Ganz Modülü Özellikleri ve Spesifikasvonları	
A.5 HemoSphere Basınc Kablosu Özellikleri ve Spesifikasvonları	
A.6 HemoSphere Oksimetri Kablosu Özellikleri ve Spesifikasvonları	
A.7 HemoSphere Doku Oksimetri Özellikleri ve Spesifikasvonları	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

A.8 HemoSphere ClearSight Modülü Özellikleri ve Spesifikasyonları	
A.9 Acumen AFM Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları	
Ek B: Aksesuarlar	
B.1 Aksesuar Listesi	
B.2 Ek Aksesuarların Açıklamaları	
B.2.1 Tekerlekli Stand	
B.2.2 Oksimetri Kızağı	
Ek C: Hesaplanan Hasta Parametreleri için Denklemler	
Fk D: Monitör Avarları ve Varsavılan Avarlar	
D.1 Hasta Verileri Giris Aralığı	
D.2 Trend Ölceği Varsavılan Limitleri	
D.3 Parametre Ekranı ve Yapılandırılabilir Alarm/Hedef Aralıkları	
D.4 Alarm ve Hedef Varsavılanları	
D.5 Alarm Öncelikleri	
D.6 Varsavılan Dil Avarları	
	412
EK E: Hesaplama Sabiti Proževlovi	
E. I Hesapiana Sabili Degenen	
Ek F: Sistem Bakımı, Servis ve Destek	414
F.1 Genel Bakım	414
F.2 Monitör ve Modülleri Temizleme	
F.3 Platform Kablolarının Temizlenmesi	415
F.3.1 HemoSphere Oksimetri Kablosunu Temizleme	
F.3.2 Hasta CCO Kablosunu ve Bağlantısını Temizleme	416
F.3.3 HemoSphere Basınç Kablosunu Temizleme	416
F.3.4 ForeSight Oksimetre Kablosunu Temizleme	417
F.3.5 Kalp Referans Sensörünü ve Basınç Kontrolörünü Temizleme	417
F.4 Servis ve Destek	
F.5 Edwards Lifesciences Bölge Genel Merkezi	
F.6 Monitörün Imhası	419
F.6.1 Pillerin Geri Dönüşümü	
F.7 Onleyici Bakım	
F.7.1 Pil Bakımı	
F.7.2 HemoSphere ClearSight Modülünün Bakımı	
F.8 Alarm Sinyallerinin Test Edilmesi	
F.9 Garanti	
Ek G: Kılavuz ve Üretici Beyanı	421
G.1 Elektromanyetik Uyumluluk	
G.2 Kullanım Talimatları	
G.3 Kablosuz Teknoloji Bilgileri	
G.3.1 Kablosuz ve Kablolu Bağlantı Teknolojisi için Hizmet Kalitesi	429
G.3.2 Kablosuz Bağlantı Güvenlik Önlemleri	430
G.3.3 Kablosuz Birlikte Kullanma Sorunlarının Giderilmesi	430
G.3.4 Federal Haberleşme Komisyonu (FCC) Girişim Beyanları	430
G.3.5 Industry Canada Beyanları	431
G.3.6 Avrupa Birliği Radyo Ekipman Direktifi (RED) İfadeleri	431
Sözlük	433

Şekil Listesi

Şekil 1-1: HemoSphere gelişmiş monitör hemodinamik teknoloji bağlantıları	29
Şekil 3-1: HemoSphere gelişmiş monitörün önden görünümü	65
Şekil 3-2: HemoSphere gelişmiş monitörün arkadan görünümü (HemoSphere Swan-Ganz modülüyle birlikte gösterilmiştir)	66
Şekil 3-3: HemoSphere gelişmiş monitör sağ paneli	67
Şekil 3-4: HemoSphere gelişmiş monitör sol paneli (modülsüz olarak gösterilmiştir)	68
Şekil 3-5: HemoSphere gelişmiş monitör güç girişi kapağı - vida konumları	70
Şekil 3-6: Başlangıç ekranı	72
Şekil 3-7: Language (Dil) seçimi ekranı	73
Şekil 4-1: HemoSphere Swan-Ganz modülü izleme bağlantısına genel bakış	74
Şekil 4-2: Basınç kablosu bağlantısı genel bakış	77
Şekil 4-3: Oksimetri bağlantısına genel bakış	79
Şekil 4-4: Doku oksimetri izleme bağlantısına genel bakış	81
Şekil 4-5: HemoSphere non-invaziv sistemi bağlantısına genel bakış	83
Şekil 5-1: HemoSphere gelişmiş monitör ekran özellikleri	86
Şekil 5-2: Gezinme çubuğu ve simgeleri	87
Şekil 5-3: İzleme ekranı seçim penceresi örneği	90
Şekil 5-4: Kilit parametre seçimi kutucuk yapılandırma menüsü örneği	91
Şekil 5-5: Parametre kutucuğu	92
Şekil 5-6: Ana izleme görünümü	94
Şekil 5-7: Grafik trendi ekranı	94
Şekil 5-8: Grafik trendi - girişim penceresi	96
Şekil 5-9: Grafik trendi ekranı — girişim bilgi balonu	98
Şekil 5-10: Tablolu trend ekranı	99
Şekil 5-11: Tablo artışı açılır ekranı	100
Şekil 5-12: HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında fizyoloji ekranı	101
Şekil 5-13: Kokpit izleme ekranı	. 103
Şekil 5-14: HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında Physio ekranı	. 104
Şekil 5-15: Geçmiş physio ilişki veri ekranı	. 105
Şekil 5-16: Physio ilişki parametre kutucukları	. 106

Şekil 5-17: Physio ilişki hedef/giriş açılır penceresi	
Şekil 5-18: Hedef konumlandırma ekranı	
Şekil 5-19: Odaklı parametre kutucuğu	109
Şekil 5-20: Odaklı parametre kutucuğu — parametre ve alarm/hedef seçimi	
Şekil 5-21: Odaklı ana ekran	
Şekil 5-22: Odaklı Grafik Eğilim Ekranı	111
Şekil 5-23: Odaklı Çizelge Ekranı	111
Şekil 5-24: Odaklı Çizelge Görünümü — Sütunların Yapılandırılması	
Şekil 5-25: Bilgi çubuğu	121
Şekil 5-26: Ekranı kilitleme açılır ekranı	
Şekil 5-27: Durum çubuğu	
Şekil 6-1: Yeni veya devam eden hasta ekranı	128
Şekil 6-2: Yeni Hasta Verileri ekranı	129
Şekil 6-3: Genel Monitör Ayarları	131
Şekil 7-1: Alarmları/Hedefleri yapılandırma	143
Şekil 7-2: Tekil parametre alarmlarını ve hedeflerini ayarlama	145
Şekil 7-3: Grafik trendi ekranı	146
Şekil 7-4: Ölçekleri ayarlama	
Şekil 7-5: Sekmeli artış açılır penceresi	147
Şekil 8-1: HIS- Hasta sorgulama ekranı	154
Şekil 8-2: HIS- Yeni hasta verileri ekranı	
Şekil 9-1: HemoSphere Swan-Ganz modülü bağlantılara genel bakış	160
Şekil 9-2: Hasta CCO kablo testi bağlantıları	
Şekil 9-3: HemoSphere Swan-Ganz modülü temel parametre seçimi penceresi	
Şekil 9-4: CO bağlantılarının genel görünümü	164
Şekil 9-5: iCO bağlantılarının genel görünümü	168
Şekil 9-6: iCO Yeni set yapılandırma ekranı	
Şekil 9-7: Termodilüsyon özet ekranı	172
Şekil 9-8: EDV/RVEF bağlantısına genel bakış	173
Şekil 9-9: Ana izleme görünümü – Acumen IQ sensörüyle Swan-Ganz modülü izleme	
Şekil 10-1: HemoSphere basınç kablosu	180
Şekil 10-2: Sıfırlama ve Dalga Formu ekranı — Sensörü ve Basınç Çıkışını sıfırlama	

Şekil 11-1: HemoSphere non-invaziv sistemi bağlantısına genel bakış	
Şekil 11-2: Basınç kontrolörü uygulaması	194
Şekil 11-3: Manşon boyutu seçimi	
Şekil 11-4: Kalp referans sensörünün uygulanması	196
Şekil 11-5: Hasta Konumlandırma Modu Seçimi — İsteğe Bağlı HRS	198
Şekil 11-6: Sıfırlama ve Dalga Formu — Dikey Ofset Girişi	200
Şekil 11-7: Kalp referans sensörü kalibrasyonu	
Şekil 11-8: HRS kalibrasyon ekranı	
Şekil 11-9: BP Kalibrasyon Ekranı	205
Şekil 11-10: Arteriyel basınç dalga formunu hasta monitörüne aktarma	207
Şekil 12-1: Venöz oksimetri bağlantısının genel görünümü	209
Şekil 13-1: ForeSight oksimetre kablosu önden görünümü	217
Şekil 13-2: ForeSight oksimetre kablosu arkadan görünümü	217
Şekil 13-3: Montaj klipsi birleştirme noktaları	218
Şekil 13-4: Kablo muhafazası — montaj klipsi birleştirme noktaları	218
Şekil 13-5: Montaj klipsini dikey olarak takma	219
Şekil 13-6: Montaj klipsini yatay olarak takma	220
Şekil 13-7: Montaj klipsini çıkarma	221
Şekil 13-8: Doku oksimetri izleme bağlantısına genel bakış	222
Şekil 13-9: ForeSight oksimetre kablosu durum LED'i	224
Şekil 13-10: Koruyucu kaplamayı sensörden çıkarma	228
Şekil 13-11: Sensörü yerleştirme (serebral)	228
Şekil 13-12: Sensörü yerleştirme (serebral olmayan)	
Şekil 13-13: Sensör kablosu konektörüne sensör bağlama	
Şekil 13-14: ForeSight oksimetre kablosuna sensör bağlama — kanal durum LED'i	231
Şekil 13-15: Doku Oksimetrisi Fizyoloji Ekranları	
Şekil 14-1: HPI temel parametre kutucuğu	243
Şekil 14-2: Kokpit ekranında HPI temel parametresi	
Şekil 14-3: HPI içeren bilgi çubuğu	
Şekil 14-4: HPI yüksek ikaz açılır penceresi	245
Şekil 14-5: HPI ikincil ekranı — ilişki görünümü	247
Şekil 14-6: HPI ikincil ekranı — grafik trend değeriyle ilişki görünümü ekranı	

Şekil 14-7: HPI akıllı ikaz açılır penceresi	249
Şekil 14-8: HPI ikincil ekranı — akıllı trend ekranı	250
Şekil 14-9: HPI ikincil ekranı — akıllı trend görünüm ayarları	251
Şekil 14-10: Bland-Altman grafikleri, SVV, PPV ve Eadyn için	254
Şekil 14-11: NIBP HPI (mavi) ve minimal invaziv HPI (kırmızı) [N=191] için olay oranı Not: Koyu renkli kesik çizgi tanıma çizgisidir	268
Şekil 14-12: AFM panosu	281
Şekil 14-13: Acumen IQ sıvı ölçer ve Acumen AFM kablo bağlantısına genel bakış	285
Şekil 14-14: GDT Menü Ekranı — Temel Parametre Seçimi	300
Şekil 14-15: GDT Menü Ekranı — Hedef Seçimi	300
Şekil 14-16: GDT Aktif Takip	301
Şekil 14-17: Sıvı Duyarlılığı Testi — Yeni Test Ekranı	303
Şekil 14-18: Sıvı Duyarlılığı Testi — Sonuçlar Ekranı	305
Şekil 15-1: HemoSphere gelişmiş monitör LED göstergeleri	310
Şekil 15-2: Basınç kablosu LED göstergesi	312
Şekil 15-3: ForeSight oksimetre kablosu LED göstergeleri	313
Şekil 15-4: Basınç Kontrolörü LED Göstergeleri	314
Şekil A-1: Spektral Işınım ve ışık emisyonu açıklığının konumu	393

Tablo Listesi

Tablo 1-1: HemoSphere Swan-Ganz modülünde mevcut parametreler listesi	5
Tablo 1-2: HemoSphere oksimetri kablosunda mevcut parametreler listesi	5
Tablo 1-3: HemoSphere Swan-Ganz modülünde oksimetri kablosuyla kullanılabilir parametreler listesi26	5
Tablo 1-4: HemoSphere Swan-Ganz modülünde basınç kablosuyla kullanılabilir parametreler listesi*26	5
Tablo 1-5: HemoSphere basınç kablosu mevcut parametreleri listesi	5
Tablo 1-6: HemoSphere oksimetri kablolu basınç kablosu kullanılabilir parametreleri listesi	7
Tablo 1-7: ForeSight oksimetre kablosu ile HemoSphere teknoloji modülünde kullanılabilir parametre listesi	7
Tablo 1-8: HemoSphere ClearSight modülü kullanılabilir parametreler listesi	3
Tablo 1-9: HemoSphere ClearSight modülünde oksimetri kablosuyla kullanılabilir parametreler listesi28	3
Tablo 1-10: HemoSphere Swan-Ganz modülü parametrelerinin açıklamaları)
Tablo 1-11: HemoSphere basınç kablosu kilit parametrelerinin açıklamaları	I
Tablo 1-12: HemoSphere oksimetri kablosu parametreleri açıklaması	2
Tablo 1-13: ForeSight oksimetre kablosuyla birlikte HemoSphere doku teknoloji modülü parametrelerinin açıklaması	3
Tablo 1-14: HemoSphere ClearSight modülü temel parametrelerinin açıklamaları	4
Tablo 1-15: Kullanım kılavuzu stil konvansiyonları	5
Tablo 1-16: Kısa Adlar, Kısaltmalar	5
Tablo 2-1: Monitör ekran sembolleri	I
Tablo 2-2: Ürün etiketleri üzerindeki semboller	7
Tablo 2-3: Geçerli standartlar	I
Tablo 3-1: HemoSphere gelişmiş izleme bileşenleri62	2
Tablo 3-2: HemoSphere Swan-Ganz modülü izleme parametreleri için gereken kablolar ve kateterler 63	3
Tablo 3-3: HemoSphere basınç kablosuyla izleme parametreleri için sensör seçenekleri	3
Tablo 3-4: HemoSphere ClearSight modülüyle izleme parametreleri için parmak manşonu seçenekleri 63	3
Tablo 3-5: HemoSphere oksimetri kablosu izleme parametreleri için gereken kateterler	4
Tablo 3-6: HemoSphere teknoloji modülüyle parametreleri izlemek için gereken aksesuarlar	1
Tablo 5-1: Grafik trendi kaydırma hızları95	5
Tablo 5-2: Müdahale olayları	7
Tablo 5-3: Tablolu trend kaydırma hızları100)

Tablo 5-4: CVP değeri önceliklendirme	113
Tablo 5-5: İncelenmiş vakalar	114
Tablo 5-6: Pil durumu	122
Tablo 6-1: HemoSphere gelişmiş monitör parola seviyeleri	126
Tablo 6-2: Gelişmiş kurulum menüsünde gezinme ve parola koruması	126
Tablo 6-3: Verileri dışa aktarma menüsünde gezinme ve parola koruması	127
Tablo 6-4: CO/basınç ortalama alma süresi ve ekran güncelleme hızları — minimal invaziv izleme modunda	134
Tablo 6-5: Analog giriş parametre aralıkları	136
Tablo 7-1: Görsel alarm göstergesi renkleri	139
Tablo 7-2: Hedef durum göstergesi renkleri	141
Tablo 7-3: Hedef varsayılanları	142
Tablo 8-1: Kablosuz bağlantı durumu	153
Tablo 8-2: HIS bağlantı durumu	154
Tablo 8-3: Viewfinder hub bağlantı durumu	157
Tablo 9-1: Mevcut HemoSphere Swan-Ganz modülü parametreleri ve gerekli bağlantılar	161
Tablo 9-2: CO ikaz ve hata mesajları için kararsız ısı sinyali zaman aşımı	165
Tablo 9-3: İnvaziv modda Acumen IQ sensör parametresi kullanılabilirliği	177
Tablo 10-1: HemoSphere basınç kablosu yapılandırmaları ve kullanılabilir temel parametreler	
Tablo 11-1: Aynı hastadan tekrarlı kan basıncı ölçümleri için %95 Güven aralığı (GA) sonuçları (Önyükleme Yeniden örnek alımı)	197
Tablo 11-2: Arteriyel dalga formu SQI seviyeleri	201
Tablo 11-3: Physiocal Aralık Durumu	202
Tablo 11-4: BP Calibration (BP Kalibrasyonu) performans verileri	206
Tablo 12-1: In vitro kalibrasyon seçenekleri	210
Tablo 12-2: In vivo kalibrasyon seçenekleri	212
Tablo 12-3: Sinyal kalitesi gösterge düzeyleri	212
Tablo 13-1: Doku oksimetri sensörü konumları	224
Tablo 13-2: Sensör seçim matriksi	227
Tablo 13-3: StO ₂ doğrulama yöntemi	233
Tablo 13-4: StO ₂ için klinik doğrulama çalışmasının sonuçları	233
Tablo 13-5: Sinyal kalitesi gösterge düzeyleri	235
Tablo 14-1: HPI görüntüleme yapılandırmaları	240

Tablo 14-2: HPI değeri grafik ve sesli görüntüleme bileşenleri	241
Tablo 14-3: HPI ile diğer temel parametrelerin karşılaştırması: benzerlikler ve farklar	242
Tablo 14-4: HPI için parametre durumu renkleri	243
Tablo 14-5: HPI akıllı ikaz parametresi varsayılan eşikleri	249
Tablo 14-6: dP/dt doğruluğunun minimal-invaziv ve noninvaziv şekilde izlenen cerrahi hastaları arasında karşılaştırılması	253
Tablo 14-7: Yanlılık ve uyuşma limitleri (LoA) için %95 Güven aralığı (GA) sonuçları	253
Tablo 14-8: Hasta demografik verileri (minimal-invaziv şekilde izlenen hastalar)	255
Tablo 14-9: Hasta demografik verileri (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)	255
Tablo 14-10: Cerrahi olmayan hasta özellikleri (minimal invaziv, N=298)	256
Tablo 14-11: Cerrahi olmayan hasta özellikleri (minimal invaziv, N=228)	256
Tablo 14-12: Klinik doğrulama çalışmaları* (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar)	257
Tablo 14-13: Klinik doğrulama çalışmaları* (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)	257
Tablo 14-14: Klinik doğrulama (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar [N=52])	259
Tablo 14-15: Klinik validasyon (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar [N=298])	260
Tablo 14-16: Hasta demografik verileri (noninvaziv şekilde izlenen hastalar)	261
Tablo 14-17: NIBP cerrahi hastalarının cerrahi özellikleri (N=252)	261
Tablo 14-18: Radyal arteriyel hat/NIBP hastalarının cerrahi özellikleri (N=191)	262
Tablo 14-19: Hasta demografik verileri (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)	263
Tablo 14-20: NIBP cerrahi olmayan hastalarda özellikler (N=175)	263
Tablo 14-21: Klinik doğrulama çalışmaları* (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar)	264
Tablo 14-22: Klinik doğrulama çalışmaları* (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)	264
Tablo 14-23: Klinik doğrulama (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar [N=252])	266
Tablo 14-24: Klinik doğrulama (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar [N=175])	267
Tablo 14-25: HPI prospektif gönüllü seçme kriterleri	269
Tablo 14-26: MPOG tarihsel kontrol hasta seçim kriterleri	270
Tablo 14-27: Hasta demografisi (MPOG çalışması)	270
Tablo 14-28: Prosedür tipi (HPI)	271
Tablo 14-29: CPT gruplamasına göre cerrahi tipi	272
Tablo 14-30: HPI gönüllüleri için alıcı işletim karakteristikleri (ROC) (N=482)*	272
Tablo 14-31: Ortalama IOH süresi — Primer etkinlik sonlanım noktası	273
Tablo 14-32: İntraoperatif hipotansiyon AUC — ITT, pivot gönüllüler	273

Tablo 14-33: MAP seviyesine göre katmanlandırılmış etkinlik, MPOG tarihsel kontrolüne karşı HPI çalışması	. 274
Tablo 14-34: HPI eşiğine göre gönüllülerin ve girişim örneklerinin frekans paterni	. 274
Tablo 14-35: HPI çalışması — 30 gün postoperatif kompozit sonlanım noktası bileşenleri — CC analizi popülasyonu (pivot gönüllüler, n=400)	275
Tablo 14-36: Yatış süresi	. 276
Tablo 14-37: AFM durumları	. 277
Tablo 14-38: AFM sıvı durumu simgeleri	283
Tablo 14-39: Gönüllü demografik bilgileri	. 295
Tablo 14-40: Bolus tipine göre AFM yanıt oranları	295
Tablo 14-41: Bolus hacmine (ml) göre AFM performansı	296
Tablo 14-42: AFM özelliğinin doğruluk sonuçları (bolus seviyesi)	. 296
Tablo 14-43: Saatte AFM tavsiyesi sıklığı**	.297
Tablo 14-44: Sıvı bolusların tam hesaplaması	297
Tablo 14-45: Protokol pivot konularına göre bolusların atılma (analiz reddedilme) nedenleri	298
Tablo 14-46: Protokol pivot konularına göre önerilerin reddedilme nedenleri	.298
Tablo 14-47: GDT Hedef Durumu Gösterge Renkleri	. 301
Tablo 14-48: Hemoglobindeki görece değişimin (ΔctHb) eğilim doğruluğuna ilişkin klinik ve kan sınama doğrulama çalışması sonuçları	308
Tablo 15-1: HemoSphere gelişmiş monitör görsel alarm göstergesi	311
Tablo 15-2: HemoSphere gelişmiş monitör güç ışığı	.311
Tablo 15-3: Basınç kablosu iletişim ışığı	312
Tablo 15-4: ForeSight oksimetre kablosu LED iletişim ışıkları	313
Tablo 15-5: Basınç kontrolörü iletişim ışıkları*	314
Tablo 15-6: Sistem hataları/ikazları	315
Tablo 15-7: HemoSphere gelişmiş monitör uyarıları	323
Tablo 15-8: Nümerik tuş takımı hataları	324
Tablo 15-9: Viewfinder hub bağlantı hataları	. 324
Tablo 15-10: HemoSphere Swan-Ganz modülü CO hataları/ikazları	325
Tablo 15-11: HemoSphere Swan-Ganz Modülü EDV ve SV hataları/ikazları	330
Tablo 15-12: HemoSphere Swan-Ganz Modülü iCO hataları/ikazları	331
Tablo 15-13: HemoSphere Swan-Ganz Modülü SVR hataları/ikazları	. 335
Tablo 15-14: HemoSphere Swan-Ganz modülü 20 sn parametreler için hatalar/ikazlar	.336

HemoSphere Gelişmiş Monitör

Tablo 15-15: HemoSphere Swan-Ganz modülü genel sorun giderme	
Tablo 15-16: HemoSphere basınç kablosu genel hataları/ikazları	
Tablo 15-17: HemoSphere basınç kablosu ART hataları/ikazları	
Tablo 15-18: HemoSphere basınç kablosu AFM hataları/ikazları	
Tablo 15-19: HemoSphere basınç kablosu AFM uyarıları	349
Tablo 15-20: HemoSphere basınç kablosu SVR hataları/ikazları	350
Tablo 15-21: HemoSphere basınç kablosu genel sorun giderme	350
Tablo 15-22: HemoSphere ClearSight modülü hataları/arızaları	353
Tablo 15-23: HemoSphere ClearSight uyarıları	
Tablo 15-24: HemoSphere ClearSight genel sorun giderme	369
Tablo 15-25: Venöz oksimetri hataları/ikazları	370
Tablo 15-26: Venöz oksimetri uyarıları	
Tablo 15-27: Venöz oksimetri genel sorun giderme	375
Tablo 15-28: Doku oksimetri hataları/ikazları	375
Tablo 15-29: Doku oksimetri genel sorun giderme	
Tablo A-1: HemoSphere gelişmiş monitörün temel performansı — geçici ve geçici olmayan elektromanyetik fenomenler	
Tablo A-2: HemoSphere gelişmiş monitör fiziksel ve mekanik özellikleri	384
Tablo A-3: HemoSphere gelişmiş monitör çevresel spesifikasyonlar	
Tablo A-4: HemoSphere gelişmiş monitörü taşımaya yönelik çevresel spesifikasyonlar	385
Tablo A-5: HemoSphere gelişmiş monitör teknik özellikleri	385
Tablo A-6: HemoSphere pil grubu fiziksel özellikleri	386
Tablo A-7: HemoSphere pil grubu çevresel spesifikasyonları	387
Tablo A-8: HemoSphere pil grubu teknik özellikleri	
Tablo A-9: HemoSphere Swan-Ganz modülü fiziksel özellikleri	387
Tablo A-10: HemoSphere Swan-Ganz modülü parametre ölçüm spesifikasyonları	
Tablo A-11: HemoSphere Swan-Ganz modülü 20 saniyelik akış parametresi ölçüm spesifikasyonları	1 388
Tablo A-12: HemoSphere basınç kablosu fiziksel özellikleri	
Tablo A-13: HemoSphere basınç kablosu parametre ölçüm spesifikasyonları	
Tablo A-14: HemoSphere oksimetri kablosu fiziksel özellikleri	
Tablo A-15: HemoSphere oksimetri kablosu parametre ölçüm spesifikasyonları	
Tablo A-16: HemoSphere teknoloji modülü fiziksel özellikleri	390

Tablo A-17: ForeSight oksimetre kablosu fiziksel özellikleri	391
Tablo A-18: ForeSight oksimetre kablosuyla birlikte HemoSphere teknoloji modülü parametre ölçüm özellikleri	391
Tablo A-19: HemoSphere ClearSight modülü fiziksel özellikleri	392
Tablo A-20: HemoSphere ClearSight modülü çevresel spesifikasyonları	392
Tablo A-21: HemoSphere ClearSight modülü parametre ölçüm spesifikasyonları	392
Tablo A-22: Edwards parmak manşonu özellikleri	393
Tablo A-23: Acumen AFM kablosu fiziksel özellikleri	393
Tablo A-24: Acumen AFM kablo çalışma ortamı spesifikasyonları	394
Tablo A-25: Acumen AFM kablo taşıma ortamı spesifikasyonları	394
Tablo A-26: Acumen AFM kablo ile HemoSphere teknoloji modülü parametre ölçüm spesifikasyonları.	394
Tablo B-1: HemoSphere gelişmiş monitör bileşenleri	395
Tablo C-1: Kardiyak ve oksijenasyon profili denklemleri	398
Tablo D-1: Hasta bilgileri	405
Tablo D-2: Grafik trend parametresi ölçek varsayılanları	406
Tablo D-3: Yapılandırılabilir parametre alarmı ve gösterim aralıkları	407
Tablo D-4: Parametre alarmı kırmızı bölge ve hedef varsayılan ayarları	408
Tablo D-5: Parametre alarmları, hataları ve ikazlarının öncelikleri	409
Tablo D-6: Varsayılan dil ayarları	410
Tablo E-1: Banyo sıcaklık probu için hesaplama sabitleri	412
Tablo E-2: Sıralı sıcaklık probu için hesaplama sabitleri	413
Tablo G-1: Elektromanyetik emisyonlar	422
Tablo G-2: Kılavuz ve Üretici Beyanı — RF kablosuz iletişim ekipmanlarına bağışıklık	422
Tablo G-3: Taşınabilir ve Mobil RF İletişim Ekipmanları ile HemoSphere gelişmiş monitör arasında önerilen Aralık Mesafesi	423
Tablo G-4: Bant içi kablosuz birlikte kullanma — İnvaziv moddaki HemoSphere gelişmiş monitör (EUT) ve harici cihazlar arasındaki Parazit Eşiği (Tol) ve İletişim Eşiği (ToC)	424
Tablo G-5: Bant içi kablosuz birlikte kullanma — Noninvaziv moddaki HemoSphere gelişmiş monitör (EUT) ve harici cihazlar arasındaki Parazit Eşiği (Tol) ve İletişim Eşiği (ToC)	425
Tablo G-6: Elektromanyetik Bağışıklık (ESD, EFT, Dalgalanma, Düşüşler ve Manyetik Alan)	425
Tablo G-7: Elektromanyetik Bağışıklık (Yayılan ve İletilen RF)	426
Tablo G-8: HemoSphere gelişmiş monitör kablosuz bağlantı bilgileri	427

Bu Kılavuzun Kullanımı

Kullanıcılar ve/veya hastalar, tüm ciddi durumları üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın bağlı olduğu Üye Ülkenin Yetkili Makamına bildirmelidir.

Edwards HemoSphere gelişmiş monitör kullanım kılavuzu, on beş bölüm, sekiz ek ve bir dizinden oluşmaktadır. Bu kullanım kılavuzunda yer alan şekiller, yalnızca başvuru amaçlı olup yazılımın sürekli olarak geliştirilmesi nedeniyle ekran görüntülerini bire bir yansıtmayabilir.

Bu tıbbi cihaza yönelik uyarıları, önlemleri ve rezidüel riskleri ele alan bu kullanım talimatlarını dikkatle okuyun.

UYARI

Edwards HemoSphere gelişmiş monitörü kullanmadan önce bu kullanım kılavuzunu dikkatlice okuyun.

HemoSphere gelişmiş monitörle kullanmadan önce, her uyumlu aksesuarla verilen kullanım talimatlarını inceleyin.

DİKKAT

HemoSphere gelişmiş monitörü ile tüm aksesuarlarını ve monitörle birlikte kullanılan ekipmanları kullanmadan önce, hasar görüp görmediklerini kontrol edin. Bu hasarlar, çatlak, çizik, çökme, dışarı çıkmış elektrik bağlantıları veya gövdenin zarar gördüğünü belirten her türlü işareti içerir.

UYARI

Hasta veya kullanıcının yaralanmasını, platformun zarar görmesini ve ölçüm hatalarını önlemek için uyumlu olmayan platform aksesuarlarını, bileşenlerini veya kablolarını kullanmayın.

Bölüm	Açıklama
1	Giriş: HemoSphere gelişmiş monitörün genel bir görünümünü sunar
2	Güvenlik ve Semboller : Kılavuzda bulunan UYARI, DİKKAT ve NOT'ların yanı sıra, HemoSphere gelişmiş monitör ve aksesuarlarında bulunan etiketlerin resimlerini içerir
3	<i>Kurulum ve Yapılandırma</i> : HemoSphere gelişmiş monitörün kurulumu ile ilk bağlantı- ların yapılması hakkında bilgiler içerir
4	HemoSphere Gelişmiş Monitör Hızlı Başlatma : Deneyimli klinisyen ve kullanıcılara yatak başı monitörünün hemen kullanılmasına ilişkin talimatlar sunar
5	<i>HemoSphere Gelişmiş Monitörde Gezinme</i> : İzleme ekranının görünümleri hakkında bilgi sağlar
6	<i>Kullanıcı Arayüzü Ayarları</i> : Hasta bilgileri, dil ve uluslararası ölçüm birimleri, alarm ses şiddeti, sistem saati ve sistem tarihi dahil olmak üzere çeşitli ekran ayarları hakkında bilgiler sağlar. Ayrıca, ekran görünümünün seçilmesine ilişkin talimatlar sunar.
7	Gelişmiş Ayarlar : Alarm hedefleri, grafik ölçekler, seri port kurulumu ve Demo Mode (Demo Mode (Demo Modu)) dahil olmak üzere gelişmiş ayarlara ilişkin bilgi verir
8	Verileri Dışarı Aktarma ve Bağlantı Ayarları : Hasta ve klinik verileri için monitör bağ- lantısı hakkında bilgiler sunar
9	<i>HemoSphere İnvaziv Swan-Ganz Modülü ile İzleme</i> : Swan-Ganz modülü kullanılarak sürekli kalp debisi, aralıklı kalp debisi ve sağ ventriküler diyastol sonu hacim izleme işlemi için yapılandırma ve kullanım prosedürlerini açıklar
10	<i>HemoSphere Minimal-İnvaziv Basınç Kablolu İzleme</i> : Vasküler basınç izleme kurulum ve çalıştırma prosedürlerini açıklar

Bölüm	Açıklama
11	<i>HemoSphere Noninvaziv ClearSight Modülüyle İzleme</i> : ClearSight teknolojisinin arka- sındaki yöntemi açıklar ve hasta izleme ekipmanının kurulumu ve uygulamasının yanı sıra noninvaziv kan basıncı, kalp debisi, atım hacmi, atım hacmi değişimi ve sistemik vasküler direnç ölçümünün nasıl yapılacağı hakkında talimatlar sunar
12	Venöz Oksimetri İzleme : Oksimetri (oksijen doygunluğu) ölçümü kalibrasyon ve işletim prosedürlerini açıklar
13	Doku Oksimetri İzleme : ForeSight doku oksimetri izleme kurulum ve operasyon prose- dürlerini açıklar
14	Gelişmiş Özellikler : HemoSphere gelişmiş izleme platformunda güncelleme için hazır olan gelişmiş izleme özelliklerini belirtir
15	Yardım ve Sorun Giderme : Help (Yardım) menüsünü açıklar ve nedenleri ve önerilen işlemlerle birlikte tüm hata, ikaz ve mesajların bir listesini sunar

Ek	Açıklama
A	Spesifikasyonlar
В	Aksesuarlar
С	Hesaplanan Hasta Parametreleri için Denklemler
D	Monitör Ayarları ve Varsayılan Ayarlar
E	Termodilüsyon Hesaplama Sabitleri
F	Sistem Bakımı, Servis ve Destek
G	Rehberlik ve Üretici Beyanı
Sözlük	

Giriş

İçindekiler

Bu Kılavuzun Amacı	22
Kullanım Endikasyonları	22
Kullanım Kontrendikasyonları	24
Kullanım Amacı Beyanı	24
Beklenen Klinik Fayda	29
HemoSphere Gelişmiş Monitör Hemodinamik Teknoloji Bağlantıları	29
Kılavuz Stil Konvansiyonları	35
Bu Kılavuzda Geçen Kısaltmalar	36

1.1 Bu Kılavuzun Amacı

Bu kılavuzda, Edwards HemoSphere gelişmiş monitörün özellikleri ve izleme seçenekleri açıklanmaktadır. HemoSphere gelişmiş monitör, Edwards hemodinamik teknolojileri kullanılarak alınmış izleme verilerini gösteren modüler bir cihazdır.

Bu kılavuz, eğitimli kritik bakım klinisyenleri, hemşireleri ve hekimleri tarafından, kritik bakımın uygulandığı her türlü hastane ortamında Edwards HemoSphere gelişmiş monitörle kullanılmak üzere hazırlanmıştır.

Bu kılavuz, HemoSphere gelişmiş monitör operatörüne, kurulum ve işletim talimatlarını, cihaz arayüzü bağlantılarını kurma prosedürleri ve sınırlamalarını sunar.

Not

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.

1.2 Kullanım Endikasyonları

1.2.1 HemoSphere Swan-Ganz Modüllü HemoSphere Gelişmiş Monitör

HemoSphere Swan-Ganz modülü ve Edwards Swan-Ganz kateterleriyle kullanıldığında, HemoSphere gelişmiş monitör, hastane ortamında kalp debisini (sürekli [CO] ve aralıklı [iCO]) ve türetilen hemodinamik parametreleri izlemeyi gerektiren yetişkin ve pediatrik kritik bakım hastalarında kullanım için endikedir. Hastane ortamında, perioperatif hedefe yönelik tedavi protokolüyle birlikte hemodinamik parametreleri izlemek için kullanılabilir. Kullanılan katetere özel hedef hasta popülasyonu hakkında bilgi edinmek için Edwards Swan-Ganz kateter kullanım endikasyonları beyanına başvurun.

Her bir hasta popülasyonu için mevcut ölçülen ve türetilen parametrelerin tam listesi için Kullanım Amacı beyanına başvurun.

1.2.2 HemoSphere Oksimetri Kablolu HemoSphere Gelişmiş Monitör

HemoSphere oksimetri kablosu ve Edwards oksimetri kateterleriyle kullanıldığında, HemoSphere gelişmiş monitör, hastane ortamında venöz oksijen satürasyonu (SvO₂ ve ScvO₂) ve türetilen hemodinamik parametreleri izlemeyi gerektiren, yetişkin ve pediatrik kritik bakım hastalarında kullanım için endikedir. Kullanılan katetere özel hedef hasta nüfusu hakkında bilgi edinmek için Edwards oksimetri kateteri kullanım endikasyonları beyanına başvurun.

Her bir hasta nüfusu için mevcut ölçülen ve türetilen parametrelerin tam listesi için Kullanım Amacı beyanına başvurun.

1.2.3 HemoSphere Basınç Kablolu HemoSphere Gelişmiş Monitör

HemoSphere basınç kablosuyla birlikte kullanıldığında HemoSphere gelişmiş monitör; kardiyak fonksiyon, sıvı durumu, vasküler direnç ve basınç değerleri arasındaki dengenin sürekli kontrol altında tutulması gereken yoğun bakım hastaları için tasarlanmıştır. Hastane ortamında, perioperatif hedefe yönelik tedavi protokolüyle birlikte hemodinamik parametreleri izlemek için kullanılabilir. Kullanılan sensör/transdüsere özgü hedef hasta popülasyonları hakkında bilgi için Edwards FloTrac sensör, Acumen IQ sensörü ve TruWave DPT kullanım endikasyonları açıklamalarına bakın.

Edwards Acumen Hypotension Prediction Index özelliği, hastanın gelecekte hipotansif vaka yaşama ihtimali (en az bir dakikalık süre boyunca <65 mmHg değerindeki ortalama arteriyel basınç olarak tanımlanır) ve bununla ilişkili hemodinamiği konusunda klinisyenlere fizyolojik bilgiler sağlar. Acumen HPI özelliği, gelişmiş hemodinamik izleme uygulanan cerrahi ve cerrahi olmayan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Acumen HPI özelliği, hastanın fizyolojik durumu hakkında ek kantitatif bilgiler sağlayan yalnızca referans amaçlı bir özelliktir ve tek başına Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) parametresi göz önüne alınarak herhangi bir tedavi kararı verilmemelidir.

Her bir hasta nüfusu için mevcut ölçülen ve türetilen parametrelerin tam listesi için Kullanım Amacı beyanına başvurun.

1.2.4 HemoSphere Teknoloji Modülü ve ForeSight Oksimetre Kablosu Olan HemoSphere Gelişmiş Monitör

Noninvaziv ForeSight oksimetre kablosu, düşük akışlı veya akışsız iskemik durum riski taşıyan bireylerde kanın mutlak bölgesel hemoglobin oksijen satürasyonunu sensörlerin altında izlemek için yardımcı bir monitör olarak kullanılmak üzere tasarlanmıştır. ForeSight oksimetre kablosu, kandaki oksijenli hemoglobin, oksijenden arındırılmış hemoglobin ve bunların toplamı olan total hemoglobindeki görece değişiklikleri sensörlerin altında izlemek için de tasarlanmıştır. ForeSight oksimetre kablosu, HemoSphere gelişmiş monitörde StO₂ değerinin ve total hemoglobindeki görece değişikliğin görüntülenmesini sağlamak üzere tasarlanmıştır.

- Büyük sensörlerle kullanıldığında ForeSight oksimetre kablosu, ≥40 kg yetişkinlerde ve geçiş dönemindeki ergenlerde kullanım için endikedir.
- Orta sensörlerle kullanıldığında ForeSight oksimetre kablosu, ≥3 kg pediatrik hastalarda kullanım için endikedir.
- Küçük sensörlerle kullanıldığında ForeSight oksimetre kablosu, <8 kg pediatrik hastalarda serebral kullanım ve <5 kg pediatrik hastalarda serebral olmayan kullanım için endikedir.

Her bir hasta nüfusu için mevcut ölçülen ve türetilen parametrelerin tam listesi için Kullanım Amacı beyanına başvurun.

1.2.5 HemoSphere ClearSight Modüllü HemoSphere Gelişmiş Monitör

HemoSphere gelişmiş monitör, HemoSphere ClearSight modülü ile birlikte kullanıldığında basınç kontrolörü ve uyumlu Edwards parmak manşonu; kardiyak fonksiyon, sıvı durumu ve vasküler direnç arasındaki dengenin sürekli olarak değerlendirilmesi gereken durumlarda 18 yaşından büyük hastalar için endikedir. Hastane ortamında, perioperatif hedefe yönelik tedavi protokolüyle birlikte hemodinamik parametreleri izlemek için kullanılabilir. Noninvaziv sistem, hemodinamik optimizasyona ulaşılmak istenen ve invaziv ölçümlerin zor

Giriş

olduğu ek hastalıklara sahip hastalarda kullanım için de endikedir. HemoSphere gelişmiş monitör ve uyumlu Edwards parmak manşonları, kan basıncını ve ilgili hemodinamik parametreleri noninvaziv olarak ölçer. Kullanılan parmak manşonuna özgü hedef hasta popülasyonu hakkında bilgi için ClearSight parmak manşonu ve Acumen IQ parmak manşonu kullanım endikasyonları beyanlarına bakın.

Edwards Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) özelliği, hastanın gelecekte hipotansif olay yaşama ihtimali (en az bir dakikalık süre boyunca <65 mmHg değerindeki ortalama arteriyel basınç olarak tanımlanır) ve bununla ilişkili hemodinamiği konusunda klinisyenlere fizyolojik bilgiler sağlar. Acumen HPI özelliği, gelişmiş hemodinamik izleme uygulanan cerrahi ve cerrahi olmayan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Acumen HPI özelliği, hastanın fizyolojik durumu hakkında ek kantitatif bilgiler sağlayan yalnızca referans amaçlı bir özelliktir ve tek başına Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) parametresi göz önüne alınarak herhangi bir tedavi kararı verilmemelidir.

Her bir hasta nüfusu için mevcut ölçülen ve türetilen parametrelerin tam listesi için Kullanım Amacı beyanına başvurun.

1.2.6 Acumen Destekli Sıvı Yönetim Özelliği ve Acumen IQ Sensörü ile HemoSphere Gelişmiş Monitör

Acumen destekli sıvı yönetimi (AFM) yazılım özelliği klinisyenin, bir hastanın sıvı tedavisine ve ilgili hemodinamiğe olan yanıtıyla ilgili fizyolojik içgörüler elde etmesini sağlar. Acumen AFM yazılım özelliği, gelişmiş hemodinamik izleme gereken, ≥18 yaşındaki cerrahi hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Acumen AFM yazılım özelliği, hastanın fizyolojik durumu ve sıvı tedavisine tahmini yanıtıyla ilgili öneriler sunar. Acumen AFM sıvı yönetim önerileri klinisyene sunulur, sıvı bolus uygulama kararı klinisyen tarafından, hastanın hemodinamiği incelenerek verilir. Desteklenmiş sıvı yönetimi önerileri, hiçbir tedavi kararında tek dayanak olarak kullanılmamalıdır.

Acumen destekli sıvı yönetim yazılımı özelliği, Acumen AFM kablosuyla ve Acumen IQ sıvı ölçerle kullanılabilir.

1.3 Kullanım Kontrendikasyonları

HemoSphere Swan-Ganz modülü, oksimetre kablosu veya basınç kablosuyla birlikte kullanılırken HemoSphere gelişmiş monitörü için kullanım kontrendikasyonu yoktur.

1.3.1 ForeSight Oksimetre Kablosu ile HemoSphere Gelişmiş Monitör

ForeSight/ForeSight Jr sensörün aşağıdaki hastalarda kullanımı kontrendikedir:

- Fiziksel alanı düzgün sensör yerleşimi için çok sınırlı olan
- Sensör yapışkanına alerjik reaksiyonları olan
- İlişkili yaralanma riski nedeniyle MRI taramasından geçen

1.3.2 HemoSphere ClearSight Modüllü HemoSphere Gelişmiş Monitör

HemoSphere gelişmiş monitörü, HemoSphere ClearSight modülü ve uyumlu parmak manşonu/manşonları ile kullanılırken, kolun alt kısmında ve eldeki arterlerde ve arteriyollerde bulunan düz kasların aşırı kasıldığı bazı hastalarda (Raynaud hastalarında görülebildiği gibi) kontrendikedir. Bu hastalarda kan basıncı ölçümü imkansız hale gelebilmektedir.

Bu kullanım kılavuzunun yayınlanma zamanında bilinen başka bir kontrendikasyon yoktur.

1.4 Kullanım Amacı Beyanı

HemoSphere gelişmiş izleme platformu, hastanede kritik bakım ortamında gerekli yetkinliğe sahip personel veya eğitimli klinisyenler tarafından kullanılmak üzere geliştirilmiştir.

HemoSphere gelişmiş izleme platformu, uyumlu Edwards Swan-Ganz ve oksimetri kateterleriyle, FloTrac sensörleriyle, Acumen IQ sensörleriyle, TruWave DPT'lerle, ForeSight/ForeSight Jr sensörlerle, Acumen IQ sıvı ölçerle ve ClearSight/Acumen IQ parmak manşonlarıyla kullanılmak üzere tasarlanmıştır.

HemoSphere gelişmiş monitör ve bağlı bir HemoSphere Swan-Ganz modülü kullanarak izleme yaparken kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda, Tablo 1-1 sayfa 25 bölümünde verilmiştir. Pediatrik hasta popülasyonu için sadece iCO, iCI, iSVR ve iSVRI seçenekleri mevcuttur.

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı	
СО	sürekli kalp debisi				
sCO	STAT kalp debisi				
CI	sürekli kardiyak indeks				
sCl	STAT kardiyak indeks				
EDV	sağ ventriküler diyastol sonu hacmi				
sEDV	STAT sağ ventriküler diyastol sonu hacmi				
EDVI	sağ ventriküler diyastol sonu hacim indeksi				
sEDVI	STAT sağ ventriküler diyastol sonu hacim indeksi	yalnızca yetişkinler	yalnızca yetişkinler		
HR _{avg}	ortalama kalp atış hızı				
LVSWI	sol ventriküler atım çalışma indeksi				
PVR	pulmoner vasküler direnç	HemoSphere		ameliyathane, yo-	
PVRI	pulmoner vasküler direnç indeksi	Swan-Ganz mo- dülü		ğun bakım ünitesi, acil servis	
RVEF	sağ ventriküler ejeksiyon fraksiyonu				
sRVEF	STAT sağ ventriküler ejeksiyon fraksiyonu				
RVSWI	sağ ventriküler atım çalışma indeksi				
SV	atım hacmi				
SVI	atım hacmi indeksi				
SVR	sistemik vasküler direnç	-			
SVRI	sistemik vasküler direnç indeksi				
iCO	aralıklı kalp debisi				
iCl	aralıklı kardiyak indeks		yetişkin ve pedia-		
iSVR	aralıklı sistemik vasküler direnç		trik		
isvri	aralıklı sistemik vasküler direnç indeksi				

Tablo 1-1: HemoSphere Swan-Ganz modülünde mevcut parametreler listesi

HemoSphere gelişmiş monitör ve bağlı bir HemoSphere oksimetri kablosu kullanarak izleme yaparken yetişkin ve pediatrik hasta nüfuslarında kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda verilmiştir: Tablo 1-2 sayfa 25.

Tablo 1-2: HemoSphere oksimetri kablosunda mevcut parametr	reler listesi
--	---------------

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
SvO ₂	karışık venöz oksijen doygunluğu	HemoSphere ok-	yetişkin ve pedia-	ameliyathane, yo-
ScvO ₂	santral venöz oksijen satürasyonu	simetri kablosu	trik	acil servis

HemoSphere gelişmiş monitör ve hem bağlı bir HemoSphere Swan-Ganz modülü, hem de oksimetri kablosu kullanarak izleme yaparken yetişkin ve pediatrik hasta nüfuslarında kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda verilmiştir: Tablo 1-3 sayfa 26.

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı	
DO ₂	oksijen iletimi				
DO ₂ I	oksijen iletim indeksi				
VO ₂	oksijen tüketimi	HemoSphere Swan-Ganz mo- dülü ve HemoSphere ok- simetri kablosu	a tahmini oksijen HemoSphere Swan-Ganz mo- dülü ve HemoSphere ok-		ameliyathang ye
VO ₂ e	ScvO₂ izlenmesi sırasında tahmini oksijen tüketimi			yetişkin ve pedia- trik	ğun bakım ünitesi, acil servis
VO ₂ I	oksijen tüketim indeksi				
VO₂le	ScvO₂ izlenmesi sırasında tahmini oksijen tüketim indeksi				

HemoSphere gelişmiş monitör ve hem bağlı bir HemoSphere Swan-Ganz modülü, hem de basınç kablosu kullanarak izleme yaparken kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda, Tablo 1-4 sayfa 26 bölümünde verilmiştir.

Tablo 1-4: HemoSphere Swan-Ganz modülünde basınç kablosuyla kullanılabilir parametreler listesi*

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
CO _{20s}	20 saniyelik kalp debisi	HemoSphere		
CI _{20s}	20 saniyelik kardiyak indeks	Swan-Ganz mo-	valpizca votiskiplor	ameliyathane, yo-
SV _{20s}	20 saniyelik atım hacmi	HemoSphere ba-	yannızca yetişkinner	acil servis
SVI _{20s}	20 saniyelik atım hacmi indeksi	sınç kablosu		
*20 saniyelik akış parametreleri yalnızca 20 sn akış parametresi özelliği etkinleştirildiyse kullanılabilir. Bu gelişmiş özelliğin				

etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin. Bu parametreler hakkında daha fazla bilgi için bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166.

HemoSphere gelişmiş monitör ve bağlı bir HemoSphere basınç kablosu kullanarak izleme yaparken kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda verilmiştir: Tablo 1-5 sayfa 26.

Tablo 1-5: HemoSphere basınç kablosu mevcut parametreleri listesi

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
со	sürekli kalp debisi ¹			
CI	sürekli kardiyak indeks ¹			
CVP	santral venöz basıncı			
DIA _{ART}	sistemik arteriyel diyastolik kan basıncı			amelivathane.vo-
DIA _{PAP}	pulmoner arter diyastolik kan basıncı	HemoSphere ba- sınc kablosu	yalnızca yetişkinler	ğun bakım ünitesi,
dP/dt	sistolik eğim ²			acil servis
Ea _{dyn}	dinamik arteriyel esneklik ²			
МАР	ortalama arter kan basıncı			
МРАР	ortalama pulmoner arter kan basıncı			

Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
nabız basıncı değişimi ¹			
nabız hızı			
atım hacmi ¹			
atım hacmi indeksi ¹			
sistemik vasküler direnç ¹			
sistemik vasküler direnç indeksi ¹			
atım hacmi değişimi ¹			
sistemik arteriyel sistolik kan basıncı			
pulmoner arter sistolik kan basıncı			
Acumen Hypotension Prediction Index ²			
	Tanımnabız basıncı değişimi1nabız hızıatım hacmi1atım hacmi indeksi1sistemik vasküler direnç1sistemik vasküler direnç1atım hacmi değişimi1atım hacmi reğişimi2pulmoner arter sistolik kan basıncıAcumen Hypotension Prediction Index2	TanımKullanılan alt sistem teknolo- jisinabız basıncı değişimi1nabız hızıatım hacmi1atım hacmi indeksi1sistemik vasküler direnç1sistemik vasküler direnç indeksi1atım hacmi değişimi1sistemik arteriyel sistolik kan basıncıpulmoner arter sistolik kan basıncıAcumen Hypotension Prediction Index2	TanımKullanılan alt sistem teknolo- jisiHasta nüfusunabız basıncı değişimi1nabız hızıatım hacmi1atım hacmi indeksi1sistemik vasküler direnç1sistemik vasküler direnç indeksi1atım hacmi değişimi1sistemik arteriyel sistolik kan basıncıpulmoner arter sistolik kan basıncıAcumen Hypotension Prediction Index2

¹FloTrac parametreleri bir FloTrac/Acumen IQ sensörü kullanılırken ve FloTrac özelliği etkinse kullanılabilir.

²HPI parametreleri, Acumen IQ sensörü kullanılması ve HPI özelliğinin etkinleştirilmesi durumunda kullanılabilir. Aktivasyon yalnızca belirli bölgelerde mümkündür. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

HemoSphere gelişmiş monitör ve hem bağlı bir HemoSphere basınç kablosu hem de oksimetri kablosu kullanarak izleme yaparken yetişkin ve pediatrik hasta nüfuslarında kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda verilmiştir: Tablo 1-6 sayfa 27.

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
DO ₂	oksijen iletimi			
DO ₂ I	oksijen iletim indeksi			
VO ₂	oksijen tüketimi	HemoSphere ba- sınç kablosu ve HemoSphere ok- simetri kablosu		ameliyathane, yo- r ğun bakım ünitesi, acil servis
VO ₂ e	ScvO ₂ izlenmesi sırasında tahmini oksijen tüketimi		yalnızca yetişkinler	
VO ₂ I	oksijen tüketim indeksi			
VO₂le	ScvO ₂ izlenmesi sırasında tahmini oksijen tüketim indeksi			

Doku oksijen satürasyonu StO₂, HemoSphere gelişmiş monitör, bağlı bir HemoSphere teknoloji modülü ve ForeSight oksimetre kablosuyla, aşağıda Tablo 1-7 sayfa 27 içerisinde listelendiği şekilde izlenebilir.

Tablo 1-7: ForeSight oksimetre kablosu ile HemoSphere teknoloji modülünde kullanılabilir parametre listesi

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
StO ₂	doku oksimetri satürasyonu	ForeSight oksi-		12 - 41
ΔctHb	total hemoglobinde görece değişiklik	metre kablosu ve HemoSphere do- ku oksimetri mo- dülü	yetişkin ve pedia- trik	ameliyathane, yo- ğun bakım ünitesi, acil servis

HemoSphere gelişmiş monitör ve bağlı bir HemoSphere ClearSight modülü kullanarak izleme yaparken kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda verilmiştir: Tablo 1-8 sayfa 28.

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı	
СО	sürekli kalp debisi				
CI	sürekli kardiyak indeks				
DIA _{ART}	non-invaziv arteriyel diyastolik kan basıncı				
dP/dt	sistolik eğim ¹				
Ea _{dyn}	dinamik arteriyel esneklik ¹				
МАР	non-invaziv ortalama arteriyel kan basıncı				
PPV	nabız basıncı değişimi	- HemoSphere	ameliyathane, yo-		
PR	non-invaziv nabız hızı			acil servis	
SV	atım hacmi	ClearSight modu- lü	yalnızca yetişkinler		
SVI	atım hacmi indeksi				
SVR	sistemik vasküler direnç				
SVRI	sistemik vasküler direnç indeksi				
SVV	atım hacmi değişimi	-			
SYS _{ART}	non-invaziv arteriyel sistolik kan basıncı				
HPI	Acumen Hypotension Prediction Index ¹			ameliyathane ve yoğun bakım üni- tesi	

Table 1-8. Hemos	nhere ClearSig	ıht modülü kullanı	lahilir naramet	rolor listosi
	phere clear sig	int modulu kunam	iabilli paramet	relet listesi

¹HPI parametreleri; Acumen IQ parmak manşonu ve kalp referans sensörü (HRS) kullanıldığında ve HPI özelliği etkinleştirildiğinde sunulur. Aktivasyon yalnızca belirli bölgelerde mümkündür. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

Not: CO/Cl ve SV/SVI, yeniden yapılandırılmış brakiyel arteriyel dalga formu kullanılarak ölçülür. Tüm diğer izlenen parametrelerde yeniden yapılandırılmış bir radyal arteriyel dalga formu kullanılır. SVR/SVRI, CO/Cl ve MAP ile birlikte girilen ya da izlenen CVP değerinden elde edilir. Daha fazla bilgi için bkz. Dalga Formunun Yeniden Oluşturulması ve Hemodinamik Analiz (ClearSight Algoritması) sayfa 190.

HemoSphere gelişmiş monitör ve hem bağlı bir HemoSphere ClearSight modülü, hem de oksimetri kablosu kullanarak izleme yaparken yetişkin hasta nüfuslarında kullanılabilecek parametrelerin kapsamlı bir listesi aşağıda verilmiştir: Tablo 1-9 sayfa 28.

Kısaltma	Tanım	Kullanılan alt sistem teknolo- jisi	Hasta nüfusu	Hastane ortamı
DO2	oksijen iletimi	HemoSphere ClearSight modü- lü ve HemoSphere ok- simetri kablosu		
DO ₂ I	oksijen iletim indeksi			
VO ₂	oksijen tüketimi		iere	amoliyathano yo
VO ₂ e	ScvO₂ izlenmesi sırasında tahmini oksijen tüketimi		yalnızca yetişkinler	yoğun bakım üni- tesi
VO ₂ I	oksijen tüketim indeksi			
VO₂le	ScvO₂ izlenmesi sırasında tahmini oksijen tüketim indeksi			

Tablo 1-9: HemoSphere ClearSight modülünde oksimetri kablosuyla kullanılabilir parametreler listesi

UYARI

HemoSphere gelişmiş monitörün hatalı kullanımı, hasta için tehlike arz edebilir. Platformu kullanmadan önce, bu kılavuzun 2. bölümünde bulunan "uyarılar" kısmını dikkatlice okuyun.

HemoSphere gelişmiş monitör, yalnızca hasta değerlendirmelerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Bu cihaz, yatak başı fizyolojik monitörle ve(ya) hastanın klinik işaret ve semptomlarına göre kullanılmalıdır. Cihazdan alınan hemodinamik değerlerin, hastanın klinik sunumuyla tutarlı olmaması durumunda, tedavi seçeneklerini başlatmadan önce sorun gidermeyi deneyin.

ECG (EKG) sinyal girişi ve kalp atış hızı ölçümlerinden türetilen parametrelerin hiçbiri pediatrik hastalar için değerlendirilmemiştir ve bu nedenle, bu hasta nüfusu için kullanılamaz.

1.5 Beklenen Klinik Fayda

HemoSphere gelişmiş izleme platformu, hastanın hemodinamik parametrelerini görebilmenize ve bu parametrelerle etkileşimde bulunabilmenize olanak tanır. Modüler HemoSphere platformu, uyumlu sensörler ve öngörüye dayalı karar destek yazılımı ile birlikte, proaktif klinik karar almayı kolaylaştırır ve bireyselleştirilmiş hasta bakımı için içgörü sağlar.

1.6 HemoSphere Gelişmiş Monitör Hemodinamik Teknoloji Bağlantıları

HemoSphere gelişmiş monitör, üç teknoloji uzatma modülü yuvası (iki standart boyutlu ve bir büyük [L-Tech] boyutlu) ve iki kablo portları sahiptir. Modül ve kablo bağlantı noktaları, sol taraftaki yan panelde bulunur. Bkz. Şekil 1-1 sayfa 29.



Şekil 1-1: HemoSphere gelişmiş monitör hemodinamik teknoloji bağlantıları

Her bir modül/kablo, belirli bir Edwards hemodinamik izleme teknolojisiyle ilişkilidir. Şu anda kullanılabilir durumdaki modüller arasında olan HemoSphere Swan-Ganz modülü, aşağıda tanıtılmış ve bölüm 9, HemoSphere Swan-Ganz Modülü ile İzleme sayfa 159 içinde ayrıntılı şekilde ele alınmıştır. HemoSphere teknoloji modülü ise aşağıda tanıtılmıştır ve bölüm 13 HemoSphere Doku Oksimetri İzleme sayfa 216 ile bölüm 14 Desteklenen Sıvı Yönetimi sayfa 277 içinde ayrıntılı olarak açıklanmıştır. Şu anda kullanılabilir durumdaki geniş teknoloji (L-Tech) modüllerine aşağıda kısaca tanıtılmış ve bölüm 11, HemoSphere ClearSight Modülüyle Noninvaziv İzleme sayfa 189 kısmında ayrıntılı ele alınmış HemoSphere ClearSight modülü dahildir. Şu anda kullanılabilir durumdaki kablolar arasında olan HemoSphere basınç kablosu aşağıda tanıtılmış ve bölüm 10, HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme sayfa 179 içinde ayrıntılı ele alınmıştır. HemoSphere oksimetri kablosu ise aşağıda tanıtılmış ve bölüm 12, Venöz Oksimetri İzleme sayfa 208 içinde ayrıntılı ele alınmıştır.

1.6.1 HemoSphere Swan-Ganz Modülü

HemoSphere Swan-Ganz modülü, Edwards hasta CCO kablosu ve uyumlu bir Swan-Ganz kateteriyle sürekli kalp debisi (iCO) ve aralıklı kalp debisi (iCO) izleme işlemlerine olanak tanır. Sağ ventrikül diyastol sonu hacmi (EDV) izleme, yatak başı hasta monitöründen gelen analog giriş kalp atış hızı (HR_{avg}) verileriyle gerçekleştirilebilmektedir. HemoSphere Swan-Ganz modülü, standart bir modül yuvasına sığar. Daha fazla bilgi için bkz. bölüm 9, HemoSphere Swan-Ganz Modülü ile İzleme sayfa 159. HemoSphere Swan-Ganz modülünün kullanılması sırasında mevcut olan parametreler Tablo 1-10 sayfa 30 içinde listelenmiştir .



Parametre	Açıklama	Teknoloji
sürekli kalp debisi (CO)	gelişmiş termodilüsyon teknolojisiyle, kalbin pompaladığı kanın litre/dakika cinsinden ölçülen hacminin sürekli de- ğerlendirilmesi	Swan-Ganz CCO ve CCOmbo kateterleri
sürekli kardiyak indeks (CI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre sürekli kalp debisi	Swan-Ganz CCO ve CCOmbo kateterleri
aralıklı kalp debisi (iCO)	bolus termodilüsyon yöntemiyle, kalbin pompaladığı kanın litre/dakika cinsin- den ölçülen hacminin aralıklı olarak de- ğerlendirilmesi	Swan-Ganz termodilüsyon kateterleri
aralıklı kardiyak indeks (iCl)	vücut yüzey alanına (BSA) göre aralıklı kalp debisi	Swan-Ganz termodilüsyon kateterleri
sağ ventrikül ejeksiyon fraksiyonu (RVEF)	gelişmiş termodilüsyon teknolojisi ve algoritma analiziyle, sistol sırasında sağ ventrikülden atılan kanın yüzdesinin sü- rekli olarak değerlendirilmesi	ECG (EKG) sinyali girişli Swan-Ganz CCOmbo V kateterler
sağ ventriküler diyastol sonu hacmi (EDV)	atım hacminin (ml/atım) RVEF (%) de- ğerine bölünmesiyle bulunan, diyasto- lün sonunda sağ ventriküldeki kan hac- minin sürekli değerlendirilmesi	ECG (EKG) sinyali girişli Swan-Ganz CCOmbo V kateterler
atım hacmi (SV)	CO değerlendirmesi ve kalp atış hızın- dan elde edilen, her kasılmada ventri- küllerden atılan kan miktarı (SV= CO/HR × 1000)	ECG (EKG) sinyali girişli Swan-Ganz CCO, CCOmbo ve CCOmbo V kateterler
atım hacmi indeksi (SVI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre atım hacmi	ECG (EKG) sinyali girişli Swan-Ganz CCO, CCOmbo ve CCOmbo V kateterler

Parametre	Açıklama	Teknoloji
sistemik vasküler direnç (SVR)	empedansın sol ventrikülden kan akışı- na oranından türetilen bir ölçüm (after- load)	MAP ve CVP analog basınç sinyali girişli Swan-Ganz CCO ve CCOmbo kateterler
sistemik vasküler direnç indeksi (SVRI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre sistemik vasküler direnç	MAP ve CVP analog basınç sinyali girişli Swan-Ganz CCO ve CCOmbo kateterler

1.6.2 HemoSphere Basınç Kablosu

HemoSphere basınç kablosu, uyumlu bir Edwards basınç transdüseri/sensörü ve kateteri ile vasküler basınç izleme sağlar. Bağlı bir FloTrac veya Acumen IQ sensörü sürekli kalp debisi (CO) ve ilişkili hemodinamik parametreleri sağlar. Bağlı bir TruWave transdüseri, konum bazlı intravasküler basınç sağlar. HemoSphere basınç kablosu, izleme kablosu portuna takılır. Daha fazla bilgi için bkz. bölüm 10, HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme sayfa 179. HemoSphere basınç kablosunun kullanılması sırasında mevcut olan parametreler Tablo 1-11 sayfa 31 içinde listelenmiştir.



Parametre	Açıklama	Teknoloji
sürekli kalp debisi (CO)	kalbin pompaladığı, litre/dakika cinsin- den ölçülen kanın mevcut arteriyel ba- sınç dalga formu ile FloTrac sistemi al- goritması kullanılarak sürekli değerlen- dirilmesidir	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
sürekli kardiyak indeksi (Cl)	vücut yüzey alanına (BSA) göre sürekli kalp debisi	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
santral venöz basınç (CVP)	santral venöz kan basıncı	Santral venöz kateter hattında TruWave basınç transdüseri
diyastolik kan basıncı (DIA _{ART} /DIA _{PAP})	pulmoner arterde (PAP) veya sistemik arterde (ART) ölçülen diyastolik kan ba- sıncı	FloTrac sensörü, Acumen IQ sensörü veya TruWave basınç transdüseri
sistolik eğim (dP/dt)*	periferik arterde ölçülen arteriyel basınç dalga formunun maksimum yükselişi*	Acumen IQ sensörü
dinamik arteriyel esneklik (Ea _{dyn})*	arter sisteminin sol ventriküle art yükü- nün (arteriyel esneklik) sol ventrikül es- nekliğine kıyasla ölçüsüdür*	Acumen IQ sensörü
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)*	hastanın hipotansif olaya yaklaşma ola- sılığını temsil eden endeks (en az bir dakika süreyle MAP <65 mmHg)*	Acumen IQ sensörü
ortalama arteriyel basınç (MAP)	bir kardiyak döngü boyunca ortalama sistemik kan basıncı	FloTrac sensörü, Acumen IQ sensörü veya TruWave basınç transdüseri
ortalama pulmoner arter basıncı (MPAP)	bir kardiyak döngü boyunca ortalama pulmoner arter kan basıncıdır	Pulmoner arter kateter hattında TruWave basınç transdüseri

Parametre	Açıklama	Teknoloji
nabız basıncı değişimi (PPV)	PP = SYS - DIA olduğu durumda, PPor- talama'ya oranla PPmin ve PPmaks ara- sındaki yüzde farkı	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
nabız hızı (PR)	dakikada arteriyel kan basıncı atım sayı- sıdır	FloTrac sensörü, Acumen IQ sensörü veya TruWave basınç transdüseri
atım hacmi (SV)	her kalp atışı ile pompalanan kan hac- midir	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
atım hacmi indeksi (SVI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre atım hacmi	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
sistemik vasküler direnç (SVR)	empedansın sol ventrikülden kan akışı- na oranından türetilen bir ölçüm (after- load)	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
sistemik vasküler direnç indeksi (SVRI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre sistemik vasküler direnç	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
atım hacmi değişimi (SVV)	SVortalama'ya oranla, SVmin ve SVmaks arasındaki yüzde farkı	FloTrac veya Acumen IQ sensörü
sistolik basınç (SYS _{ART} /SYS _{PAP})	pulmoner arterde (PAP) veya sistemik arterde (ART) ölçülen sistolik kan basın- cı	FloTrac sensörü, Acumen IQ sensörü veya TruWave basınç transdüseri

*Acumen IQ sensörü kullanılması ve HPI özelliğinin etkinleştirilmesi durumunda HPI parametreleri kullanılabilir. Aktivasyon yalnızca belirli bölgelerde mümkündür. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

Not

Metodoloji ve algoritma farklılıkları nedeniyle, HemoSphere basınç kablosuyla hesaplanan kalp debisi, HemoSphere Swan-Ganz modülüyle hesaplanandan farklıdır.

1.6.3 HemoSphere Oksimetri Kablosu

HemoSphere oksimetri kablosu, Edwards oksimetri kateteriyle karışık venöz oksijen doygunluğunu (SvO₂) veya santral venöz oksijen doygunluğunu (ScvO₂) izlemeye olanak tanır. HemoSphere oksimetri kablosu, izleme kablosu portuna takılarak diğer hemodinamik izleme teknolojileriyle birlikte kullanılabilir. Oksimetri izleme hakkında daha fazla bilgi için bkz. bölüm 12, Venöz Oksimetri İzleme sayfa 208. HemoSphere oksimetri kablosunun kullanılması sırasında mevcut olan parametreler Tablo 1-12 sayfa 32 içinde listelenmiştir.



Tablo 1-12: HemoSphere oksimetri kablosu parametreleri açıklaması

Parametre	Açıklama
santral venöz oksimetri (ScvO2)	üst vena kavada ölçülen venöz oksijen doygunluğu

Parametre	Açıklama	
karışık venöz oksimetri (SvO₂)	pulmoner arterde ölçülen venöz oksijen doygunluğu	
oksijen tüketimi (VO ₂) vücudun dakikada kullandığı oksijen miktarı		
tahmini oksijen tüketimi (VO ₂ e)	vücudun dakikada kullandığı oksijen miktarının bir tahmini (yalnızca ScvO $_{\rm 2}$ izleme)	
oksijen tüketim indeksi (VO ₂ I)	vücudun dakikada kullandığı oksijenin, vücut yüzey alanına (BSA) indekslenen miktarı	
tahmini oksijen tüketim indeksi (VO₂le)	vücudun dakikada kullandığı oksijenin, vücut yüzey alanına (BSA) indekslenen tahmini miktarı	

1.6.4 HemoSphere Teknoloji Modülü

HemoSphere teknoloji modülü, standart bir modül yuvasına sığar. Bu modül, doku oksimetresi için ForeSight oksimetri kablosuyla (StO₂) ve AFM yazılımı özelliğiyle sıvı bolus izlemesi için AFM kablosuyla bağlanır.



1.6.4.1 HemoSphere Teknoloji Modülü ve ForeSight Oksimetre Kablosu

HemoSphere teknoloji modülü, bir ForeSight oksimetre kablosu ve uyumlu doku oksimetri sensörleri ile doku oksimetri (StO₂) izleme yapılmasını sağlar. Oksimetri izleme hakkında daha fazla bilgi almak için bkz. bölüm 13, HemoSphere Doku Oksimetri İzleme sayfa 216. Tablo 1-13 sayfa 33 içinde, HemoSphere teknoloji modülü ve ForeSight oksimetre kablosu kullanılırken mevcut olan parametreler listelenmiştir.

Not

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.

Tablo 1-13: ForeSight oksimetre kablosuyla birlikte HemoSphere doku teknoloji modülü parametrelerinin açıklaması

Parametre	Açıklama	Teknoloji
doku oksimetri (StO ₂)	sensör konumunun altındaki anatomik yüzeyde ölçülen mutlak doku oksijen satürasyonu	Yakın kızılötesi yansımasının Fore- Sight / ForeSight Jr sensör ile tespiti
total hemoglobindeki görece değişim (ΔctHb)	oksijenize hemoglobin ve deoksijenize hemoglobindeki görece değişimlerin toplamından (ΔΟ2Hb ve ΔHHb) hesap- lanan trend değeri	Yakın kızılötesi yansımasının Fore- Sight / ForeSight Jr sensör ile tespiti

1.6.4.2 HemoSphere Teknoloji Modülü ve AFM Kablosu

HemoSphere teknoloji modülü, bağlı bir AFM kablosuyla ve uyumlu bir sıvı ölçerle, AFM yazılımı özelliğinde bolus iletim akış hızının izlenmesini sağlar. Gelişmiş özellik olan AFM yazılımı özelliğiyle ilgili daha fazla bilgi almak için, bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi sayfa 277.

1.6.5 HemoSphere ClearSight Modülü

Uyumlu basınç kontrolörü ve parmak manşonu/manşonları bağlanan HemoSphere ClearSight modülü, hastanın arteriyel basınç dalga formunun noninvaziv ölçümüne ve sürekli kalp debisi (CO) ve ilişkili hemodinamik parametrelerin hesaplanmasına olanak sağlar. HemoSphere ClearSight modülü, geniş teknoloji (L-Tech) yuvasına takılır. Daha fazla bilgi için bkz. bölüm 11, HemoSphere ClearSight Modülüyle Noninvaziv İzleme sayfa 189.



Tablo 1-14: HemoSphere ClearSight modülü temel parametrelerinin açıklamaları

Parametre	Açıklama	Teknoloji
sürekli kalp debisi (CO)	kalbin pompaladığı, litre/dakika cinsin- den ölçülen kanın izlenen arteriyel ba- sınç dalga formu ile ClearSight algorit- ması kullanılarak sürekli değerlendiril- mesidir	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
sürekli kardiyak indeksi (Cl)	vücut yüzey alanına (BSA) göre sürekli kalp debisi	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
diyastolik kan basıncı (DIA _{ART})	diyastolik kan basıncı	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
sistolik eğim (dP/dt)*	periferik arterde ölçülen arteriyel basınç dalga formunun maksimum yükselişi*	Acumen IQ manşonu
dinamik esneklik (Ea _{dyn})*	arter sisteminin sol ventriküle art yükü- nün (arteriyel esneklik) sol ventrikül es- nekliğine kıyasla ölçüsüdür*	Acumen IQ manşonu
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)*	hastanın hipotansif olaya yaklaşma ola- sılığını temsil eden indeks(en az bir da- kika süreyle MAP < 65 mmHg)*	Acumen IQ manşonu
ortalama arteriyel basınç (MAP)	bir kardiyak döngü boyunca ortalama sistemik kan basıncı	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
nabız basıncı değişimi (PPV)	PP = SYS - DIA olduğu durumda, PP _{orta- lama} 'ya oranla PP _{min} ve PP _{maks} arasında- ki yüzde farkı	ClearSight veya Acumen IQ manşonu

Parametre	Açıklama	Teknoloji
nabız hızı (PR)	dakikada arteriyel kan basıncı atım sayı- sıdır	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
atım hacmi (SV)	her kalp atışı ile pompalanan kan hac- midir	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
atım hacmi indeksi (SVI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre atım hacmi	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
sistemik vasküler direnç (SVR)	empedansın sol ventrikülden kan akışı- na oranından türetilen bir ölçüm (after- load)	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
sistemik vasküler direnç indeksi (SVRI)	vücut yüzey alanına (BSA) göre sistemik vasküler direnç	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
atım hacmi değişimi (SVV)	SV _{ortalama} 'ya oranla, SV _{min} ve SV _{maks} ara- sındaki yüzde farkı	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
sistolik basınç (SYS _{ART})	sistolik kan basıncı	ClearSight veya Acumen IQ manşonu
*HPI parametroleri: Acumen 10 parmak mansonu ve kalp referans sepsörü kullapıldığında ve HPI özelliği etkiplestirildiğinde		

*HPI parametreleri; Acumen IQ parmak manşonu ve kalp referans sensörü kullanıldığında ve HPI özelliği etkinleştirildiğinde sunulur. Aktivasyon yalnızca belirli bölgelerde mümkündür. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

1.6.6 Belgeler ve Eğitim

HemoSphere gelişmiş monitör için mevcut belgeler ve eğitimler şunları içerir:

- HemoSphere Gelişmiş Monitör Kullanım Kılavuzu
- HemoSphere Gelişmiş Monitör Hızlı Başlangıç Kılavuzu
- HemoSphere Basınç Çıkış Kablosu Kullanım Talimatları
- Edwards Kalp Referans Sensörü Kullanım Talimatları
- Edwards Basınç Kontrolörü Kullanım Talimatları
- HemoSphere Pil Kullanım Talimatları
- HemoSphere Yuvarlak Sehpa Kullanım Talimatları
- HemoSphere Oksimetri Kızağı Kullanım Talimatları
- Acumen IQ Sıvı Ölçer Kullanım Talimatları

Kullanım Talimatları, HemoSphere Gelişmiş Monitör bileşenlerine dahil edilmiştir. Bkz. Aksesuar Listesi sayfa 395. HemoSphere gelişmiş monitör için eğitimleri veya mevcut belgeleri nasıl alabileceğinize ilişkin daha fazla bilgi için yerel Edwards temsilcinizle veya Edwards Teknik Destek servisiyle iletişime geçin. Bkz. ek F, Sistem Bakımı, Servis ve Destek sayfa 414.

1.7 Kılavuz Stil Konvansiyonları

Tablo 1-15 sayfa 35 bu kılavuzda kullanılan stil konvansiyonlarını listelemektedir.

Tablo 1-15: Kullanım kılavuzu stil konvansiyonları

Konvansiyon	Açıklama
Kalın	Kalın yazılar, yazılımda geçen terimleri ifade eder. Bu sözcükler veya söz öbekleri, ekranda gösterildiği gibi görünecektir.
Kalın düğme	Düğme, kalın yazılmış seçenek için dokunmatik ekrandaki erişim nok- tasıdır. Örneğin Review (İncele) düğmesi, ekranda şöyle görünür: Review
→	Operatör tarafından art arda seçilen iki ekran menüsü seçeneği arasında bir ok gösterilir.

Konvansiyon	Açıklama
Č	Simge, gösterilen menü veya gezinme grafiği için dokunmatik ekran erişim noktasıdır. HemoSphere gelişmiş monitörün menü simgelerinin tam listesi için bkz. Tablo 2-1 sayfa 51.
Venous Oximetry Calib- ration (Venöz Oksime- tri Kalibrasyonu) simgesi	Menü simgeli kalın yazı, bir simgenin ekranda görünen bir yazılım teri- mi veya söz öbeğiyle eşleştiğini ifade eder. Örneğin, Venous Oximetry Ca- libration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesi ekranda şöyle görünür: Venous Oximetry Calibration

1.8 Bu Kılavuzda Geçen Kısaltmalar

Kısaltma	Tanım
A/D	analog/dijital
AFM	Desteklenen Sıvı Yönetimi
ART	sistemik arteriyel kan basıncı
BMI	vücut kütle indeksi
BSA	vücut yüzey alanı
BT	kan sıcaklığı
CaO ₂	arteriyel oksijen içeriği
CI	kardiyak indeks
CI _{20s}	20 saniyelik kardiyak indeks
СО	kalp debisi
CO _{20s}	20 saniyelik kalp debisi
ссо	sürekli kalp debisi (belirli Swan-Ganz kateterleri ve hasta CCO kablosunu açıklarken kullanılır)
СРІ	kardiyak güç indeksi
СРО	kardiyak güç çıkışı
CVP	santral venöz basıncı
ΔctHb	total hemoglobinde görece değişiklik
DIA _{ART}	sistemik arteriyel diyastolik kan basıncı
DIA _{PAP}	pulmoner arteriyel diyastolik kan basıncı
DO ₂	oksijen iletimi
DO ₂ I	oksijen iletim indeksi
dP/dt	sistolik eğim (arteriyel basıncın dalga formunun maksimum yükselişi)
DPT	tek kullanımlık basınç transdüseri
Ea _{dyn}	dinamik arteriyel esneklik
EDV	diyastol sonu hacmi
EDVI	diyastol sonu hacim indeksi

Tablo 1-16: Kısa Adlar, Kısaltmalar
Kısaltma	Tanım
ESV	sistol sonu hacmi
ESVI	sistol sonu hacim indeksi
efu	ejeksiyon fraksiyonu birimi
FRT	Sıvı Duyarlılığı Testi
FT-CO	FloTrac arteriyel basınç otomatik kalibre edilmiş kalp debisidir
GDT	hedefe yönelik tedavi
Hct	hematokrit
HEMPC	basınç kontrolörü
HIS	hastane bilgi sistemleri
HGB	hemoglobin
НРІ	Acumen Hypotension Prediction Index
HR	kalp atış hızı
HR _{avg}	ortalama kalp atış hızı
HRS	kalp referans sensörü
IA	Girişim Analizi
iCl	aralıklı kardiyak indeks
iCO	aralıklı kalp debisi
IEC	Uluslararası Elektroteknik Komisyonu
П	enjektat sıcaklığı
LED	ışık yayan diyot
LVSWI	sol ventriküler atım çalışma indeksi
МАР	ortalama arteriyel basınç
МРАР	ortalama pulmoner arteriyel basıncı
NIBP	noninvaziv kan basıncı
OR	ameliyathane
РА	pulmoner arter
РАР	pulmoner arteriyel kan basıncı
PaO ₂	kısmi arteriyel oksijen basıncı
PAWP	pulmoner arteriyel wedge basıncı
PC2	basınç kontrolörü
PPV	nabız basıncı değişimi
PR	nabız hızı
POST	açılışta kendini sınama
PvO ₂	kısmi venöz oksijen basıncı
PVR	pulmoner vasküler direnç
PVRI	pulmoner vasküler direnç indeksi
RV	sağ ventriküler
RVEF	sağ ventriküler ejeksiyon fraksiyonu
RVSWI	sağ ventriküler atım çalışma indeksi

Kısaltma	Tanım
SaO ₂	oksijen satürasyonu
sCl	STAT kardiyak indeks
sCO	STAT kalp debisi
ScvO ₂	santral venöz oksimetri
sEDV	STAT diyastol sonu hacmi
sEDVI	STAT diyastol sonu hacmi indeksi
SQI	sinyal kalitesi göstergesi
sRVEF	STAT sağ ventriküler ejeksiyon fraksiyonu
ST	yüzey sıcaklığı
STAT	parametre değerinin hızlı tahmini
StO ₂	doku oksijen satürasyonu
SV	atım hacmi
SV _{20s}	20 saniyelik atım hacmi
SVI	atım hacmi indeksi
SVI _{20s}	20 saniyelik atım hacmi indeksi
SvO ₂	karışık venöz oksijen doygunluğu
SVR	sistemik vasküler direnç
SVRI	sistemik vasküler direnç indeksi
SVV	atım hacmi değişimi
SYS _{ART}	sistemik arteriyel sistolik kan basıncı
SYS _{PAP}	pulmoner arteriyel sistolik kan basıncı
Dokunun	Ekrana dokunarak HemoSphere gelişmiş monitörle etkileşime geçme.
TD	termodilüsyon
USB	Üniversal Seri Veri Yolu
VO ₂	oksijen tüketimi
VO ₂ I	oksijen tüketim indeksi
VO ₂ e	tahmini oksijen tüketimi
VO ₂ le	tahmini oksijen tüketim indeksi

Güvenlik ve Semboller

İçindekiler

Güvenlik Sinyali Yazılarının Tanımları	39
Uyarılar	
Dikkat Edilmesi Gereken Noktalar	45
Kullanıcı Arayüzü Sembolleri	51
Ürün Etiketleri Üzerindeki Semboller	57
Geçerli Standartlar	61
HemoSphere Gelişmiş Monitör Temel Performansı	61

2.1 Güvenlik Sinyali Yazılarının Tanımları

2.1.1 Uyarı

Uyarı, yaralanma veya ölümle sonuçlanabilecek bazı eylem ve durumlara karşı kullanıcıyı uyarır.

UYARI

Bu kılavuzun tamamında uyarılar böyle görünecektir.

2.1.2 Dikkat

Dikkat ibaresi, ekipmanların zarar görmesine veya veri ölçüm hatalarına veya bir prosedürün geçersiz olmasına yol açabilecek eylem veya durumlara karşı kullanıcıyı uyarır.

DİKKAT

Bu kılavuzun tamamında dikkat ibareleri böyle görünecektir.

2.1.3 Not

Not, bir işlev veya prosedüre ilişkin faydalı bilgilere dikkat çeker.

Not

Bu kılavuzun tamamında notlar böyle görünecektir.

2.2 Uyarılar

Aşağıda, HemoSphere gelişmiş monitör kullanım kılavuzunda kullanılan uyarılar verilmiştir. Kılavuzda, açıklanan işlev veya prosedürle ilişkili olduğu yerlerde geçer.

• Edwards HemoSphere gelişmiş monitörü kullanmadan önce bu kullanım kılavuzunu dikkatlice okuyun.

- HemoSphere gelişmiş monitörle kullanmadan önce, her uyumlu aksesuarla verilen kullanım talimatlarını inceleyin.
- Hasta veya kullanıcının yaralanmasını, platformun zarar görmesini ve ölçüm hatalarını önlemek için uyumlu olmayan platform aksesuarlarını, bileşenlerini veya kablolarını kullanmayın.
- HemoSphere gelişmiş monitörün hatalı kullanımı, hasta için tehlike arz edebilir. Platformu kullanmadan önce, bu kılavuzun 2. bölümünde bulunan "uyarılar" kısmını dikkatlice okuyun. (bölüm 1)
- HemoSphere gelişmiş monitör, yalnızca hasta değerlendirmelerinde kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Bu cihaz, yatak başı fizyolojik monitörle ve(ya) hastanın klinik işaret ve semptomlarına göre kullanılmalıdır. Cihazdan alınan hemodinamik değerlerin, hastanın klinik sunumuyla tutarlı olmaması durumunda, tedavi seçeneklerini başlatmadan önce sorun gidermeyi deneyin. (bölüm 1)
- ECG (EKG) sinyal girişi ve kalp atış hızı ölçümlerinden türetilen parametrelerin hiçbiri pediatrik hastalar için değerlendirilmemiştir ve bu nedenle, bu hasta nüfusu için kullanılamaz. (bölüm 1)
- **Elektrik şoku tehlikesi!** Elleriniz ıslakken sistem kablolarını bağlamaya/çıkarmaya çalışmayın. Sistem kablolarını çıkarmadan önce ellerinizin kuru olduğundan emin olun. (bölüm 3)
- **Patlama Tehlikesi!** Yanıcı anestezi karışımı ile hava ya da oksijen veya azot oksit bulunan yerlerde HemoSphere gelişmiş monitörü kullanmayın. (bölüm 3)
- Bu ürün metalik bileşenler içermektedir. Manyetik Rezonans (MR) ortamında KULLANMAYIN. (bölüm 3)
- Hastaların, kullanıcıların veya ekipmanın zarar görme riskini en aza indirmek için HemoSphere gelişmiş monitörün güvenli bir biçimde konumlandırıldığından ve tüm güç kablosu ve aksesuar kablolarının uygun bir biçimde düzenlendiğinden emin olun. (bölüm 3)
- Bu ekipman, başka ekipmanlarla bitişik veya üst üste kullanılmamalıdır, yanlış çalışma meydana gelebilir.
 Bu şekilde kullanım gerekiyorsa, bu ekipman ve diğer ekipmanlar incelenerek, normal çalıştıkları doğrulanmalıdır. (bölüm 3)
- IPX1 koruması sağlamak için HemoSphere gelişmiş monitörün dik konumda yerleştirilmesi gereklidir. (bölüm 3)
- İzleme ekranına sıvı sıçratmayın. Sıvı birikmesi, dokunmatik ekranın çalışmasını engelleyebilir. (bölüm 3)
- Monitörü, arka panel portlarına veya güç kablosuna erişimi zorlaştıracak biçimde konumlandırmayın. (bölüm 3)
- Ekipman, yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlarıyla kullanılmak üzere onaylanmıştır. Yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlarından kaynaklanan girişimler, yanlış parametre ölçümlerine yol açabilir. Yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlarının kullanılmasından kaynaklanan tehlikeleri azaltmak için yalnızca bu kullanım kılavuzunda belirtilen, zarar görmemiş hasta kablo ve aksesuarlarını kullanın. (bölüm 3)
- Bu sistem, defibrilatörlerle kullanım için onaylanmıştır. Defibrilatöre dayanıklı kullanım için yalnızca bu kullanım kılavuzunda belirtildiği biçimde bağlanmış, zarar görmemiş hasta kablo ve aksesuarlarını kullanın. (bölüm 3)
- Yazıcılar dahil olmak üzere hiçbir IEC/EN 60950 ekipmanı, hasta yatağına 1,5 metreden yakına koyulmamalıdır. (bölüm 3)
- Taşınabilir RF iletişim ekipmanları (anten kabloları ve harici antenler gibi çevre birimleri dahil), HemoSphere gelişmiş monitörün, üreticinin belirttiği kablolar da dahil olmak üzere herhangi bir kısmına en fazla 30 cm (12 inç) yakın şekilde kullanılmalıdır. Aksi takdirde, bu ekipmanın performansı bozulabilir. (bölüm 3)
- Pilin tamamının yerleştirildiğinden ve pil kapağının doğru biçimde kilitlendiğinden emin olun. Yerinden düşen piller, hastalara ve klinisyenlere ciddi zararlar verebilir. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş monitörde yalnızca Edwards onaylı pilleri kullanın. Pil takımını monitörün dışında şarj etmeyin. Böyle bir işlem, pilin zarar görmesine veya kullanıcının yaralanmasına yol açabilir. (bölüm 3)
- Güç kesintisi sırasında izleme işleminin kesilmesini önlemek için HemoSphere gelişmiş monitörün her zaman pilleri takılı olarak kullanılması önerilir. (bölüm 3)
- Güç kesintisi ve pillerin bitmesi durumunda, monitör kontrollü bir kapanma prosedürüne geçecektir. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş izleme platformunu, güç kablosu giriş kapağı takılı olmadan kullanmayın. Aksi takdirde, sıvı girişi meydana gelebilir. (bölüm 3)
- Güç kablosunu takmak için uzatma kablosu veya çoklu priz kullanmayın. Verilen güç kablosu dışında sökülebilir güç kablosu kullanmayın. (bölüm 3)

- Elektrik şoku riskinden kaçınmak için HemoSphere gelişmiş monitör yalnızca topraklamalı (koruyucu topraklama) şehir şebekesi prizine bağlanmalıdır. Üç tırnaklı veya iki tırnaklı güç adaptörü kullanmayın. (bölüm 3)
- Cihazın ancak "yalnızca hastane için", "hastane sınıfı" veya eşdeğeri bir işarete sahip bir prize takılmasıyla güvenilir düzeyde topraklama sağlanabilir. (bölüm 3)
- Güç kablosunu AC Şebeke prizinden çekerek monitörün AC kaynağı bağlantısını kesin. Monitör üzerindeki On/Off (Açık/Kapalı) düğmesi, sistemin AC şehir şebekesi güç kaynağı bağlantısını kesmez. (bölüm 3)
- Yalnızca Edwards'ın tedarik ettiği ve Edwards etiketi taşıyan HemoSphere gelişmiş monitör aksesuarları, kabloları ve(ya) bileşenleri kullanın. Diğer etiketsiz aksesuarların, kablo ve/veya bileşenlerin kullanılması hasta güvenliği ve ölçüm doğruluğunu etkileyebilir. (bölüm 3)
- Yeni bir hasta seansının başlatılmasının ardından, varsayılan yüksek/düşük fizyolojik alarm aralıkları kontrol edilerek, bunların ilgili hasta için uygun olduğundan emin olunmalıdır. (bölüm 6)
- HemoSphere gelişmiş monitöre yeni bir hasta bağlandığında, **New Patient (Yeni Hasta)** işlemi yapın veya hasta bilgi profilini temizleyin. Bunu yapmamak, geçmiş bilgilerin görüntülenmesinde önceki hasta bilgilerinin görüntülenmesine yol açabilir. (bölüm 6)
- HemoSphere gelişmiş monitörün analog iletişim portları, kateter arayüzü elektronik bileşenlerinden yalıtılmış ortak bir zemin paylaşır. HemoSphere gelişmiş monitöre birden fazla cihaz bağlanırken, bağlı cihazların elektrik yalıtımını bozmamak için tüm cihazların elektrik yalıtımına sahip olması gerekir. (bölüm 6)
- Son sistem yapılandırmasının Risk ve Kaçak akımı, IEC 60601-1:2005/A1:2012 standardına uygun olmalıdır. Bu uygunluğu sağlamaktan kullanıcı sorumludur. (bölüm 6)
- Monitöre bağlanan yardımcı ekipmanlar, veri işleme ekipmanları için IEC/EN 60950 veya elektromedikal ekipmanlar için IEC 60601-1:2005/A1:2012 standardına uygunluk sertifikasına sahip olmalıdır. Tüm ekipman kombinasyonları, IEC 60601-1:2005/A1:2012 sistem gereksinimlerine uygun olmalıdır. (bölüm 6)
- Farklı bir yatak başı monitörüne geçiş yaparken, listelenen varsayılan değerlerin hâlâ geçerli olup olmadığını kontrol edin. Gerekli olması halinde gerilim aralığını ve ilgili parametreyi yeniden yapılandırın veya kalibre edin. (bölüm 6)
- Hasta güvenliğinin tehlikeye girebileceği durumlarda sesli alarmları kapatmayın. (bölüm 7)
- Alarm ses şiddetini, alarmların yeterince izlenmesini önleyecek bir düzeye düşürmeyin. Aksi takdirde, hasta güvenliğini tehlikeye sokan bir durum meydana gelebilir. (bölüm 7)
- Görsel ve işitsel fizyolojik alarmlar, ancak parametrenin ekranlar kilit parametre (parametre kutucuklarında gösterilen 1-8 arası parametreler) olarak yapılandırılması durumunda etkinleştirilir. Bir parametrenin kilit parametre olarak seçilmemesi ve gösterilmemesi durumunda, söz konusu parametre için işitsel ve görsel fizyolojik alarmlar başlatılmaz. (bölüm 7)
- Simüle edilen verilerin klinik verilerle karıştırılmaması için **Demo Mode (Demo Modu)** öğesinin bir klinik ayarda etkinleştirilmediğinden emin olun. (bölüm 7)
- HemoSphere gelişmiş monitörü, bir Dağıtık Alarm Sisteminin parçası olarak kullanmayın. HemoSphere gelişmiş monitör, uzak alarm izleme/yönetim sistemlerini desteklemez. Veriler yalnızca çizelge oluşturma amacıyla kaydedilir ve iletilir. (bölüm 8)
- Ancak HemoSphere Swan-Ganz modülünün (standardın geçerli olduğu bağlantı, defibrilasyondan etkilenmeme) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici bir ekipman bağlamak veya sistemi bu talimatlarda belirtilenden farklı bir biçimde yapılandırmak, bu standardın karşılanmamasına yol açar. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir. (bölüm 9)
- Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir. (bölüm 9)
- Isı filamenti çevresindeki kan akışı durduğunda, CO izleme mutlaka durdurulmalıdır. CO izlemenin durdurulmasının gerektiği klinik durumlar aşağıda belirtilmiştir, ancak bunlarla sınırlı değildir:
 - Hastanın kardiyopulmoner baypasta olduğu zamanlar
 - Termistörün pulmoner arterde olmaması için kateterin kısmen geri çekilmesi
 - Kateterin hastadan çıkarılması

(bölüm 9)

 KALP PİLİ KULLANAN HASTALAR — Atış hızı sayaçları, kardiyak arrest veya bazı aritmilerin gerçekleşmesi sırasında kalp pili atış hızını saymaya devam edebilir. Gösterilen atış hızına tam olarak güvenmeyin. Kalp pili kullanan hastaları yakın gözetim altında tutun. Bu cihazın kalp pili puls reddetme kabiliyeti için bkz. Tablo A-5 sayfa 385. (bölüm 9)

- HemoSphere gelişmiş izleme platformu, iç veya dış pacing desteği gerektiren hastalarda şu koşullar altında kalp atış hızını ve kalp atış hızından elde edilen parametreleri belirlemek için kullanılmamalıdır:
 - yatak başı monitöründen gelen kalp pili pulsu senkronizasyon çıkışının kalp pili pulsunu içermesi, ancak özelliklerinin, tablo A-5'te belirtilen kalp pili puls reddetme kabiliyetlerinin dışında olması
 - yatak başı monitöründen gelen kalp pili pulsu senkronizasyon çıkışı özelliklerinin belirlenememesi

(bölüm 9)

- SV, EDV; RVEF ve bunlarla ilişkili indeks parametreleri gibi elde edilen parametreleri yorumlarken, kalp atış hızı ile (HR_{avg}) hasta monitörü HR ve ECG (EKG) dalga formları arasındaki uyuşmazlıklara dikkat edin. (bölüm 9)
- Hiçbir FloTrac sensörünü, Acumen IQ sensörünü, TruWave transdüserini ya da kateterini yeniden sterilize etmeyin ve yeniden kullanmayın. Kateterin "kullanım talimatlarını" inceleyin. (bölüm 10)
- Islanmış, hasar görmüş veya elektrik bağlantıları dışarı çıkmış FloTrac sensörlerini, Acumen IQ sensörleri, TruWave transdüseri veya kateterlerini kullanmayın. (bölüm 10)
- Yerleştirme ve kullanım ile ilgili özel talimatlar ve ilgili UYARI, İKAZ ve spesifikasyonlar için her aksesuar ile birlikte verilen talimatlara bakın. (bölüm 10)
- Basınç kablosu kullanımda olmadığında, açıkta duran kablo konektörünü sıvılardan koruyun. Konektörlerde nem olması, kablonun arızalanmasına veya basınç ölçüm değerlerinin hatalı olmasına yol açabilir. (bölüm 10)
- Yalnızca HemoSphere basınç kablosunun (standardın geçerli olduğu aksesuar, defibrilasyondan etkilenmeme) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici bir ekipman bağlamak veya sistemi bu talimatlarda belirtilenden farklı bir biçimde yapılandırmak, bu standardın karşılanmamasına yol açar. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir. (bölüm 10)
- HemoSphere gelişmiş izleme platformunu nabız hızı veya kan basıncı monitörü olarak kullanmayın. (bölüm 10)
- ClearSight teknolojisinin, <18 yaş hastalar için kullanılması önerilmez. (bölüm 11)
- HASTAYA TEMAS EDEN PARÇA olarak belirtilmeyen bileşenler, hastanın bileşenle temas edebileceği yerlere konulmamalıdır. (bölüm 11)
- Ancak HemoSphere ClearSight modülünün (hastaya temas eden bağlantı) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici donanımı, bu talimatlarda açıklandığı şekilde bağlamamak veya sistemi, bu talimatlarda açıklandığı şekilde yapılandırmamak, bu standardı karşılamayacaktır. Cihazın talimatlarda belirtildiği şekilde kullanılmaması durumunda, hasta/ operatör için elektrik çarpması riski artabilir. (bölüm 11)
- Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat veya değişiklikler hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir. (bölüm 11)
- HemoSphere noninvaziv sisteminin hiçbir bileşenini sterilize etmeyin. HemoSphere noninvaziv sistemi steril olmayan biçimde temin edilir. (bölüm 11)
- Temizleme talimatlarına bakın. Cihazı otoklav veya gaz sterilizasyonu ile dezenfekte etmeyin. (bölüm 11)
- Yerleştirme ve kullanım ile ilgili özel talimatlar ve ilgili UYARI, İKAZ ve spesifikasyonlar için her aksesuar ile birlikte verilen talimatlara bakın. (bölüm 11)
- Hasar görmüş bileşenleri/sensörleri veya elektrikli temas noktaları açığa çıkan bileşenleri/sensörleri kullanmayın, aksi takdirde hasta veya kullanıcı elektrik şoku gerçekleşebilir. (bölüm 11)
- HemoSphere noninvaziv sistem izleme bileşenleri defibrilasyona dayanıklı değildir. Defibrilasyondan önce sistemin bağlantısını ayırın. (bölüm 11)
- Yalnızca Edwards tarafından tedarik edilen ve etiketlenen Edwards parmak manşonlarını, kalp referans sensörünü ve diğer HemoSphere noninvaziv sistem aksesuarlarını, kablolarını ve/veya bileşenlerini kullanın. Diğer etiketsiz aksesuarların, kablo ve/veya bileşenlerin kullanılması hasta güvenliği ve ölçüm doğruluğunu etkileyebilir. (bölüm 11)
- Hastaya banyo yaptırmadan önce daima HemoSphere noninvaziv sistemi sensörlerini ve bileşenlerini hastadan çıkarın ve hastanın cihazla bağlantısını tamamen kesin. (bölüm 11)
- Basınç kontrolör bandını veya parmak manşonunu (ya da manşonlarını) fazla sıkmayın. (bölüm 11)

- Basınç kontrolör bandını yaralı deri üzerine uygulamayın; aksi takdirde yara kötüleşebilir. (bölüm 11)
- Parmak manşonunun yanlış yerleştirilmesi veya yanlış boyutun seçilmesi hatalı izlemeye yol açabilir.
 (bölüm 11)
- HemoSphere noninvaziv sistemini kalp atış hızı monitörü olarak kullanmayın. (bölüm 11)
- Cihaz tam vücut ışınlaması esnasında kullanılıyorsa, HemoSphere noninvaziv sistemi izleme bileşenlerinin tümünü ışınlama alanının dışında tutun. İzleme bileşeni ışınlamaya maruz kalırsa okunan değerler etkilenebilir. (bölüm 11)
- Güçlü manyetik alanlar, cihazın arızalanmasına ve hastada yanık yaraları oluşmasına neden olabilir. Manyetik rezonans görüntüleme (MRI) taraması esnasında cihazı kullanmayın. İndüklenen akım yanıklara neden olabilir. Cihaz MR görüntüsünü etkileyebilir ve MRI ünitesi, ölçümlerin doğruluğunu etkileyebilir. (bölüm 11)
- Ancak HemoSphere oksimetri kablosunun (standardın geçerli olduğu aksesuar, defibrilasyondan etkilenmeme) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici bir ekipman bağlamak veya sistemi bu talimatlarda belirtilenden farklı bir biçimde yapılandırmak, bu standardın karşılanmamasına yol açar. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir. (bölüm 12)
- Oksimetri kablosunun ana gövdesini kumaş parçasına sarmayın ya da doğrudan hastanın cildi üzerine koymayın. Yüzey (45 °C'ye kadar) ısınır ve iç sıcaklık düzeyini korumak için ısı yayması gerekir. İç sıcaklığın sınırı aşması durumunda yazılım hatası tetiklenir. (bölüm 12)
- Oksimetri verilerini geri çekmek için **Yes (Evet)** düğmesine dokunmadan önce, gösterilen verilerin mevcut hastayla eşleştiğini doğrulayın. Yanlış kalibrasyon verilerinin ve hasta demografik bilgilerinin geri çekilmesi, hatalı ölçümlerin yapılmasına yol açar. (bölüm 12)
- IEC 60601-1 standardına uygunluk, HemoSphere teknoloji modülü (hastaya temas eden parça, defibrilasyona dayanıklı) uyumlu bir izleme platformuna bağlandığında sağlanabilir. Harici donanımı, bu talimatlarda açıklandığı şekilde bağlamamak veya sistemi, bu talimatlarda açıklandığı şekilde yapılandırmamak, bu standardı karşılamayacaktır. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir. (bölüm 13)
- Kurulumdan önce tüm ForeSight oksimetre kablosu bağlantılarında hasar olup olmadığını kontrol edin. Herhangi bir hasar tespit edilirse kablo, üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. Hasarlı parçaların kablonun performansını düşürmesi veya güvenlik tehlikesi doğurması riski vardır. (bölüm 13)
- Hastalar arasında kontaminasyon ihtimalini ortadan kaldırmak için ForeSight oksimetre kablosu ve kablo bağlantıları her vakadan sonra temizlenmelidir. (bölüm 13)
- Kontaminasyon ve çapraz enfeksiyon riskini azaltmak için, ForeSight oksimetre kablosu veya kablo bağlantıları, kan veya diğer vücut sıvılarıyla aşırı derecede kontamine olduğunda dezenfekte edilmelidir. ForeSight oksimetre kablosu ve kablo bağlantıları dezenfekte edilemiyorsa bunlar üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilmeli, değiştirilmeli veya atılmalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. (bölüm 13)
- Kablo tertibatlarının iç elemanlarının zarar görmesi riskini azaltmak için, ForeSight oksimetre kablo muhafazası içinde, kablo bağlantılarını aşırı çekmekten, bükmekten veya bunlara başka şekillerde gerilim uygulamaktan kaçının. (bölüm 13)
- Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir. (bölüm 13)
- Sensörler steril değildir ve bu nedenle aşınmış, çatlamış veya yırtılmış cilde uygulanmamalıdır. Hassas cilde sahip bir alana sensör uygularken dikkatli olun. Bu tür bir alana sensör, bant veya baskı uygulamak dolaşımı azaltabilir ve/veya cildin bozulmasına neden olabilir. (bölüm 13)
- Sensörü zayıf şekilde perfüze olmuş dokuların üzerine yerleştirmeyin. En iyi yapışmayı sağlamak için düz olmayan cilt yüzeylerinden kaçının. Sensörü asit, selülit, pnömosefali veya ödem bulunan alanların üzerine yerleştirmeyin. (bölüm 13)
- Elektrokoter prosedürleri uygulanacaksa istenmeyen cilt yanmalarını önlemek için sensörler ve elektrokoter elektrotları mümkün olduğunca uzağa yerleştirilmelidir; en az 15 cm (6 inç) mesafe önerilir. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosuyla yalnızca Edwards tarafından temin edilen aksesuarları kullanın. Edwards aksesuarları, hasta emniyetini sağlar ve ForeSight oksimetre kablosunun bütünlüğünü, doğruluğunu ve elektromanyetik uyumluluğunu korur. Edwards şirketine ait olmayan bir sensör bağlanması, ilgili kanalda uygun olmayan bir ikaz verilmesine ve StO₂ değerlerinin kaydedilmemesine neden olur. (bölüm 13)

- Sensörler, tek hastada kullanım için tasarlanmıştır ve yeniden işlenmemelidir; tekrar kullanılan sensörler, çapraz bulaşma veya enfeksiyon riski doğurur. (bölüm 13)
- Her hasta için yeni bir sensör kullanın ve sensörleri kullanımdan sonra atın. Atma işlemi, yerel hastane ve kurum politikaları uyarınca gerçekleştirilmelidir. (bölüm 13)
- Bir sensör herhangi bir şekilde hasarlı görünüyorsa kullanılmamalıdır. (bölüm 13)
- Her zaman sensör ambalajını okuyun. (bölüm 13)
- Sensörleri uygularken çok dikkatli olun. Sensör devreleri iletkendir ve EEG veya entropi monitörleri dışındaki diğer topraklanmış, iletken parçalarla temas etmemelidir. Bu tür bir temas, hastanın izolasyonunun aşılmasına ve sensör tarafından sağlanan korumanın ortadan kalkmasına neden olur. (bölüm 13)
- Sensörlerin düzgün şekilde uygulanamaması yanlış ölçümlere neden olabilir. Yanlış uygulanmış sensörler veya kısmen yerinden çıkmış sensörler, oksijen satürasyonunun fazla veya az okunmasına neden olabilir. (bölüm 13)
- Sensörü hastanın ağırlığının altında kalacak şekilde yerleştirmeyin. Uzun süreli baskı maruziyeti (sensörün üzerinden bantlama veya bir sensör üzerinde yatan hasta gibi), sensörden cilde ağırlık aktararak ciltte yaralanmaya yol açabilir ve sensör performansını azaltabilir. (bölüm 13)
- Yetersiz yapışma, dolaşım ve cilt bütünlüğü riskinin azaltılması için sensör alanları en az 12 saatte bir kontrol edilmelidir. Dolaşım durumu veya cilt bütünlüğü bozulmuşsa sensör farklı bir bölgeye uygulanmalıdır. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosuna birden fazla hasta bağlamayın. Bu, hasta izolasyonunun riske atılmasına neden olabilir ve sensör tarafından sağlanan korumayı ortadan kaldırabilir. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosu, hastanın emniyetini destekleyecek şekilde tasarlanmıştır. Tüm kablo parçaları "BF Tipi Defibrilasyon Geçirmez" özellikte olup defibrilatör deşarjının etkilerine karşı korunur ve hastaya bağlı kalabilir. Kablo okumaları defibrilatör kullanımı esnasında ve sonrasındaki yirmi (20) saniyeye kadar yanlış olabilir. (bölüm 13)
- Bu cihazı defibrilatör ile kullanırken ayrı bir işlem yapmanız gerekmez ancak kardiyak defibrilatörün etkilerine karşı uygun koruma için yalnızca Edwards tarafından tedarik edilen sensörler kullanılmalıdır. (bölüm 13)
- Defibrilasyon esnasında hastalarla temas etmeyin; aksi takdirde ciddi yaralanma veya ölüm meydana gelebilir. (bölüm 13)
- Monitörde görüntülenen herhangi bir değerin doğruluğu şüpheliyse hastanın yaşamsal belirtilerini alternatif yollarla belirleyin. Alarm sisteminin hasta izlemeye yönelik işlevleri, düzenli aralıklarla ve ürünün bütünlüğünden şüphe edildiğinde doğrulanmalıdır. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosunun çalışması, HemoSphere servis kılavuzunda açıklandığı gibi, en azından 6 ayda bir test edilmelidir. Buna uyulmaması yaralanmaya yol açabilir. Kablo yanıt vermiyorsa incelenene ve üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Kapağın iç kısmındaki teknik destek birimi iletişim bilgilerine bakın. (bölüm 13)
- Acumen Hypotension Prediction Index HPI özelliği, hastaları tedavi etmek için tek başına kullanılmamalıdır. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir. (bölüm 14)
- Desteklenen Sıvı Yönetimi özelliği hastanın tedavisi için tek başına kullanılmamalıdır. Sıvı duyarlılığının değerlendirilmesi için, izleme oturumu boyunca hasta hemodinamiğinin izlenmesi önerilir. (bölüm 14)
- Yalnızca Edwards'ın tedarik ettiği ve Edwards etiketi taşıyan onaylı HemoSphere gelişmiş monitör aksesuarları, kabloları ve(ya) bileşenleri kullanın. Onaylı olmayan aksesuarların, kablo ve/veya bileşenlerin kullanılması hasta güvenliği ve ölçüm doğruluğunu etkileyebilir. (ek B)
- HemoSphere gelişmiş monitör, bakımı kullanıcı tarafından yapılabilecek bir parça içermez. Kapağı yerinden çıkarmak veya herhangi başka bir parçayı sökmek, tehlikeli düzeyde gerilime maruz kalmanıza yol açar. (ek F)
- Elektrik çarpması veya yangın tehlikesi! HemoSphere gelişmiş monitörü, modülleri veya platform kablolarını herhangi bir sıvı çözeltiye batırmayın. Cihaza hiçbir şekilde sıvı girmesine izin vermeyin. (ek F)
- ForeSight oksimetre kablosu bir hastayı izlemek için kullanılırken hiçbir koşulda kabloyu temizlemeyin veya üzerinde bakım gerçekleştirmeyin. Kablo kapatılmalı ve HemoSphere gelişmiş monitör güç kablosunun bağlantısı kesilmeli veya kablo monitörden, sensörler ise hastadan çıkarılmalıdır. (ek F)
- Herhangi türde temizlik veya bakım işlemi gerçekleştirmeden önce, ForeSight oksimetre kablosunda, kablo bağlantılarında, ForeSight sensörlerde ve diğer aksesuarlarda hasar olup olmadığını kontrol edin.

Kablolarda yıpranma veya hasar, fişlerinin uçlarında bükülme veya kırılma olup olmadığını kontrol edin. Herhangi bir hasar tespit edilirse kablo, incelenene ve üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. (ek F)

- Bu prosedüre uyulmadığı takdirde ciddi yaralanma veya ölüm riski vardır. (ek F)
- **Patlama Tehlikesi!** Pili açmayın, ateşe atmayın, yüksek sıcaklıklarda saklamayın veya kısa devre yaptırmayın. Bu durumlarda, pil tutuşabilir, patlayabilir, akabilir veya ısınabilir ve böylece kişisel yaralanma veya ölüme yol açabilir. (ek F)
- Bu ekipmanın üreticisi tarafından belirtilen ya da temin edilenler dışında aksesuarlar, transdüserler ve kablolar kullanılması halinde, elektromanyetik emisyonlar artabilir veya bu ekipmanın elektromanyetik bağışıklığı azalabilir ve yanlış çalışma meydana gelebilir. (ek G)
- HemoSphere gelişmiş monitör üzerinde değişiklik yapılması yasaktır. (ek G)
- Taşınabilir ve mobil RF iletişim ekipmanı ve diyatermi, litotripsi, RFID, elektronik hırsızlık önleme sistemleri ve metal detektörleri gibi diğer elektromanyetik enterferans kaynakları HemoSphere gelişmiş monitör dahil tüm elektronik tıbbi ekipmanları etkileme potansiyeline sahiptir. Haberleşme ekipmanlarıyla HemoSphere gelişmiş monitör arasında uygun bir mesafe bırakılmasına ilişkin bilgiler şurada belirtilmiştir: Tablo G-3 sayfa 423. Diğer RF emitörlerinin etkileri bilinmemektedir ve HemoSphere izleme platformunun işlevini ve güvenliğini etkileyebilir. (ek G)

2.3 Dikkat Edilmesi Gereken Noktalar

Aşağıda, HemoSphere gelişmiş monitör kullanım kılavuzunda kullanılan dikkat edilmesi gereken noktalar verilmiştir. Kılavuzda, açıklanan işlev veya prosedürle ilişkili olduğu yerlerde geçer.

- Federal yasalar (ABD), bu cihazın yalnızca bir hekim tarafından ya da bir hekimin talimatıyla satılmasına izin verir.
- HemoSphere gelişmiş monitörü ile tüm aksesuarlarını ve monitörle birlikte kullanılan ekipmanları kullanmadan önce, hasar görüp görmediklerini kontrol edin. Bu hasarlar, çatlak, çizik, çökme, dışarı çıkmış elektrik bağlantıları veya gövdenin zarar gördüğünü belirten her türlü işareti içerir.
- Kabloyu takarken ve çıkarırken kabloyu değil, daima konektörü tutun. Konektörleri dolamayın ve bükmeyin. Kullanmadan önce tüm sensör ve kabloların doğru ve eksiksiz bağlandığından emin olun. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş monitörde verilerin bozulmasından kaçınmak için defibrilatör kullanmadan önce hasta CCO kablosunu ve oksimetri kablosunu mutlaka çıkarın. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş monitörü aşırı sıcaklıklara maruz bırakmayın. Ek A'da belirtilen çevre koşullarını inceleyin. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş monitörü kirli veya tozlu ortamlara maruz bırakmayın. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş monitörün havalandırma boşluklarını tıkamayın. (bölüm 3)
- HemoSphere gelişmiş monitörü, güçlü aydınlatmanın LCD ekranı görmeyi zorlaştırdığı ortamlarda kullanmayın. (bölüm 3)
- Monitörü elde tutulan bir cihaz olarak kullanmayın. (bölüm 3)
- Cihazı taşırken, cihazın kapalı olduğundan ve güç kablosunun prizden çekilmiş olduğundan emin olun. (bölüm 3)
- Düzeyinin flebostatik eksene göre ayarlanabilmesi için HRS'nin doğru şekilde uygulandığından emin olun. (bölüm 4)
- HemoSphere gelişmiş monitörü harici cihazlara bağlarken, talimatların tamamı için harici cihazın talimat kılavuzuna başvurun. Klinik ortamda kullanmadan önce, sistemin doğru bir biçimde çalıştığını doğrulayın. (bölüm 6)
- HemoSphere gelişmiş monitör analog portları yalnızca eğitimli personel tarafından kalibre edilmelidir. (bölüm 6)
- HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında sürekli SVR'nin doğruluğu, harici monitörlerden iletilen MAP ve CVP verilerinin kalitesine ve doğruluğuna bağlıdır. Harici monitörden gelen MAP ve CVP analog sinyal kalitesi HemoSphere gelişmiş monitör tarafından doğrulanamayacağından, gerçek değerler ve (tüm türetilen parametreler dahil olmak üzere) HemoSphere gelişmiş monitörün gösterdiği değerler tutarlı olmayabilir. Dolayısıyla, sürekli SVR ölçümünün doğruluğu garanti edilemez. Analog sinyallerin kalitesini belirlemek için harici monitörde gösterilen MAP ve CVP değerlerini, HemoSphere gelişmiş monitörün physio ilişki ekranında gösterilen değerlerle düzenli olarak karşılaştırın. Harici monitörden gelen

analog çıkış sinyalini etkileyebilecek doğruluk, kalibrasyon ve diğer değişkenlere ilişkin ayrıntılı bilgiler için harici giriş cihazının kullanım kılavuzuna başvurun. (bölüm 6)

- Virüs veya kötü amaçlı yazılımların bulaşmasını önlemek için her USB bellekte virüs taraması yapın. (bölüm 8)
- Modülü yuvaya girmesi için zorlamayın. Modülü kaydırarak yerine oturtmak için dengeli bir baskı uygulayın. (bölüm 9)
- Hatalı kalp debisi ölçümlerinin nedeni şunlar olabilir:
 - Kateterin yanlış yerleştirilmesi veya konumlandırılması
 - Pulmoner arter kan sıcaklığında aşırı değişimler. Kan sıcaklığı değişimlerine yol açan bazı örnekler, sınırlı olmamak üzere şunları içerir:
 - * kardiyopulmoner baypas ameliyatı sonrası durum
 - * merkezden uygulanan soğutulmuş veya ısıtılmış kan ürünü çözeltileri
 - * sıralı kompresyon cihazlarının kullanılması
 - Termistör üzerinde kan pıhtısı oluşması
 - Anatomik anormallikler (örneğin kardiyak şant)
 - Hastanın aşırı hareketliliği
 - Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi
 - Kalp debisindeki hızlı değişimler

(bölüm 9)

- Hatalı 20 saniyelik akış parametresi ölçümlerinin nedeni şunlar olabilir:
 - Kateterin yanlış yerleştirilmesi veya konumlandırılması
 - Transdüserin doğru bir biçimde sıfırlanmamış ve/veya hizalanmamış olması
 - Basınç hattının fazla veya eksik sönümlenmesi
 - İzleme başladıktan sonra PAP hattında ayarlamalar yapılması

(bölüm 9)

- Hesaplama sabitinin kateter prospektüsünde belirtilenle aynı olduğundan emin olmak için ek E'yi inceleyin.
 Hesaplama sabiti farklıysa istediğiniz hesaplama sabitini manuel olarak girin. (bölüm 9)
- PA kan basıncında, hasta hareketi veya bolus ilaç uygulanmasından kaynaklananlar gibi ani değişimler, iCO veya iCl değerinin hesaplanmasını sağlayabilir. Eğrilerin hatalı başlatılmasını önlemek için Inject (Enjekte et) mesajı görüldükten mümkün olduğunca kısa bir süre sonra enjeksiyonu gerçekleştirin. (bölüm 9)
- Herhangi bir FloTrac sensörünü veya TruWave transdüserini, etiketinde belirtilen "Son Kullanım Tarihi" sonrasında kullanmayın. Bu tarihten sonra kullanılan ürünlerin transdüser veya hortum performansında veya sterilitesinde kayıplar olabilir. (bölüm 10)
- HemoSphere basınç kablosunun yere fazla düşürülmesi, kablonun zarar görmesi ve/veya arızalanması ile sonuçlanabilir. (bölüm 10)
- Pediyatrik hastalarda FT-CO ölçümlerinin etkinliği değerlendirilmemiştir. (bölüm 10)
- Şunun gibi etkenler hatalı FT-CO ölçümlerine yol açabilir:
 - Sensörün/transdüserin doğru bir biçimde sıfırlanmamış ve/veya hizalanmış olması
 - Basınç hatlarının fazla veya eksik sönümlenmesi
 - Kan basıncında aşırı değişimler. BP değişimlerine neden olan bazı durumlar, bunlarla sınırlı olmamak üzere, aşağıdakileri içerir:

* İntraaortik balon pompaları

• Aşağıdakiler dahil ancak bunlarla sınırlı olmamak üzere, arter basıncının hatalı olduğunun veya aort basıncını temsil etmediğinin kabul edildiği durumlar:

* Radyal arter basınç dalga formunun bozulmasına yol açan çok yüksek periferik vazokonstriksiyon * Karaciğer nakli sonrasında görülen hiperdinamik durumlar

Hastanın aşırı hareketliliği

Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi

Valvüler hastalık miktarı ve sol ventrikülde kaybedilen hacme bağlı olarak, aort kapağı regürjitasyonu, hesaplanan Stroke Volume (Atım Hacmi)/Cardiac Output (Kardiyak Debisi) değerinin olduğundan yüksek tahmin edilmesine yol açabilir. (bölüm 10)

- Kabloyu takarken ve çıkarırken kabloyu değil, daima konektörü tutun. (bölüm 10)
- Konektörleri dolamayın ve bükmeyin. (bölüm 10)
- Kablo hasarını önlemek için basınç kablosu sıfır düğmesine aşırı güç uygulamayın. (bölüm 10)
- Yeniden yapılandırılmış bir radyal arteriyel dalga formunu görüntüleyen ve analiz eden V01.01.000 veya üzeri bir yazılım sürümü kullanırken HemoSphere ClearSight modülünün performansındaki değişikliği göz önünde bulundurun. V01.01.000 öncesi yazılım sürümleri, parmak arteriyel basıncından brakiyel arteriyel basıncı yeniden yapılandırır. Klinisyenler, özellikle HemoSphere ClearSight modülünün önceki yazılım sürümlerinde yeniden yapılandırılmış brakiyel arteriyel basınç dalga formunu görüntülerken yaşanması halinde dalga formu yeniden yapılandırmasındaki bu değişikliği göz önünde bulundurmalıdır. (bölüm 11)
- Modülü yuvaya girmesi için zorlamayın. Modülü kaydırarak yerine oturtmak için dengeli bir baskı uygulayın. (bölüm 11)
- HemoSphere non-invaziv sisteminin etkinliği, 18 yaşından küçük hastalarda değerlendirilmemiştir. (bölüm 11)
- Kabloyu takarken ve çıkarırken kabloyu değil, daima konektörü tutun. Konektörleri dolamayın ve bükmeyin. Kullanmadan önce tüm sensör ve kabloların doğru ve eksiksiz bağlandığından emin olun. (bölüm 11)
- Düzeyinin flebostatik eksene göre ayarlanabilmesi için HRS'nin doğru şekilde uygulandığından emin olun.
 (bölüm 11)
- HemoSphere noninvaziv sistemi, apne monitörü olarak kullanılması için tasarlanmamıştır. (bölüm 11)
- Kolun alt kısmında ve eldeki arterlerde ve arteriyollerde bulunan düz kasların aşırı kasıldığı hastalarda (Raynaud hastalarında görülebildiği gibi) kan basıncının ölçülmesi mümkün olmayabilir. (bölüm 11)
- Şu gibi faktörler, hatalı non-invaziv ölçümlere yol açabilir:
 - Yanlış kalibre edilmiş ve/veya hizalanmış HRS
 - Kan basıncında aşırı değişimler. BP değişimlerine neden olan bazı durumlar, bunlarla sınırlı olmamak üzere, aşağıdakileri içerir:
 - * İntraaortik balon pompaları
 - Arteriyel basıncın yanlış olduğu veya aortik basıncı yansıtmadığı düşünülen herhangi bir klinik durum.
 - Parmaklara zayıf kan akışı.
 - Bükülmüş veya yassılaşmış parmak manşonu.
 - Hastanın parmaklarını veya ellerini aşırı fazla hareket ettirmesi.
 - Artefaktlar ve zayıf sinyal kalitesi.
 - Parmak manşonunun yanlış yerleştirilmesi, yanlış konumda olması veya fazla gevşek olması.
 - Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi.

(bölüm 11)

- Parmağa takılı değilken parmak manşonunun bağlantısını daima kesin, aksi takdirde kazara aşırı şişme sonucu hasar oluşabilir. (bölüm 11)
- Edwards uyumlu parmak manşonlarının preeklamptik hastalardaki etkinliği henüz belirlenmemiştir.
 (bölüm 11)
- İntraaortik balon desteği kaynaklı pulsasyonlar, cihaz nabız hızı ekranındaki nabız hızını artırabilir. Hastanın nabız hızını EKG kalp atışı hızıyla karşılaştırın. (bölüm 11)
- Nabız hızı ölçümü, perifal akış nabzının optik algılamasına dayanmaktadır ve bu yüzden bazı aritmileri algılayamayabilir. Nabız hızı, EKG tabanlı aritmi analizi yerine veya bunun muadili olarak kullanılmamalıdır. (bölüm 11)
- HRS olmadan izleme yapılması, ölçüm yanlışlıklarına yol açabilir. Parmaktan kalbe yükseklik farkının doğru ölçümüyle hastanın hareketsiz kaldığından emin olun. (bölüm 11)
- HRS olmadan izleme yaparken hastayı supin olmayan bir konuma getirmeyin. Bu, HRS için doğru olmayan dikey ofsete ve ölçüm yanlışlıklarına yol açabilir. (bölüm 11)

- Kan basıncının dengesiz göründüğü izleme sırasında BP kalibrasyonu gerçekleştirmeyin. Bu, doğru olmayan kan basıncı ölçümlerine yol açabilir. (bölüm 11)
- Bağlı kateterin gereksiz hareketlerini önlemek için oksimetri kablosunun güvenli bir biçimde sabitlendiğinden emin olun. (bölüm 12)
- Kateter ucu veya kalibrasyon ölçeği, in vitro kalibrasyon yapılmadan önce ıslanmamalıdır. In vitro kalibrasyonun doğru olması için kateter ve kalibrasyon kabının kuru olması gerekir. Kateter lümenini ancak in vitro kalibrasyon tamamlandıktan sonra yıkayın. (bölüm 12)
- Oksimetri kateterinin hastaya yerleştirilmesinden sonra in vitro kalibrasyon yapılması, kalibrasyon hatasına yol açar. (bölüm 12)
- SQI sinyali bazen elektrocerrahi ünitelerinin kullanılmasından etkilenir. Mümkünse elektrokoter ekipmanlarını ve kablolarını HemoSphere gelişmiş monitörden uzaklaştırmayı ve güç kablolarını ayrı AC devrelerine takmayı deneyin. Sinyal sorunları devam ederse yardım için yerel Edwards temsilcinizi arayın. (bölüm 12)
- Kalibrasyon veya verileri geri çekme işlemi sürerken oksimetri kablosunun bağlantısını kesmeyin.
 (bölüm 12)
- Oksimetri kablosunun bir HemoSphere gelişmiş monitörden başka bir HemoSphere gelişmiş monitöre aktarılması durumunda, izleme işlemine başlamadan önce hasta boyunun, ağırlığının ve BSA'sının doğru olup olmadığını kontrol edin. Gerekirse hasta verilerini tekrar girin. (bölüm 12)
- ForeSight oksimetre kablosunu, durum LED ışığının kolayca görülemeyeceği bir yere yerleştirmeyin. (bölüm 13)
- Çok fazla kuvvet uygulanması, sabitleme çıkıntısının kırılmasına neden olarak kablonun hastanın, yakınlardaki bir kişinin veya operatörün üzerine düşmesi riskini doğurur. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosunu herhangi bir kablo bağlantısından tutarak kaldırmayın veya çekmeyin ya da kabloyu hastanın, yakınlardaki bir kişinin veya operatörün üzerine düşme riski doğurabilecek herhangi bir konuma yerleştirmeyin. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosunu, kablonun etrafındaki hava akışını kısıtlayacak şekilde çarşaf veya battaniye altına koymayın, aksi takdirde kablonun kılıf sıcaklığı yükselebilir ve yaralanma meydana gelebilir. (bölüm 13)
- Modülü yuvaya girmesi için zorlamayın. Modülü kaydırarak yerine oturtmak için dengeli bir baskı uygulayın. (bölüm 13)
- Sensörler, yüksek yoğunlukta saç/tüy barındıran alanlara yerleştirilmemelidir. (bölüm 13)
- Sensör temiz ve kuru cilde tam oturmalıdır. Sensör ve cilt arasında iyi teması önleyen her türlü döküntü, losyon, yağ, toz, ter veya saç/tüy, toplanan verilerin geçerliliğini etkiler ve alarm mesajına neden olabilir. (bölüm 13)
- LED aydınlatmalı ayarlarda kullanıldığında bazı yüksek yoğunluklu sistemler sensörün yakınındaki kızılötesi ışık algılamayı engelleyebileceğinden sensör kablosuna bağlanmadan önce sensörlerin bir ışık engelleyiciyle kapatılması gerekebilir. (bölüm 13)
- ForeSight oksimetre kablosunu herhangi bir kablo bağlantısından tutarak kaldırmayın veya çekmeyin ya da ForeSight oksimetre kablosunu modülün, hastanın, yakınlardaki bir kişinin veya operatörün üzerine düşme riski doğurabilecek herhangi bir konuma yerleştirmeyin. (bölüm 13)
- Hasta izleme başladıktan sonra ilk StO₂ hesaplamasının yeniden başlatılmasını önlemek için sensörü değiştirmeyin veya sensörün bağlantısını 10 dakikadan daha uzun süre kesmeyin. (bölüm 13)
- Ölçümler, elektrocerrahi ekipmanı gibi güçlü elektromanyetik kaynakların varlığından etkilenebilir ve ölçümler bu tür ekipmanların kullanımı esnasında yanlış olabilir. (bölüm 13)
- Yüksek karboksihemoglobin (COHb) veya metemoglobin (MetHb) seviyeleri, intravasküler boyalar veya normal kan pigmentasyonunu değiştiren boya içeren herhangi bir madde gibi yanlış veya hatalı ölçümlere neden olabilir. Ölçüm doğruluğunu etkileyebilecek diğer faktörler şunlardır: miyoglobin, hemoglobinopatiler, anemi, cilt altında toplanmış kan, Sensör yolundaki yabancı cisimlerden kaynaklanan parazit, Bilirubinemi, harici olarak uygulanan renklendirme (dövmeler), yüksek HGB veya Hct seviyeleri ve doğum lekeleri. (bölüm 13)
- LED aydınlatmalı ayarlarda kullanıldığında bazı yüksek yoğunluklu sistemler sensörün yakınındaki kızılötesi ışık algılamayı engelleyebileceğinden sensör kablosuna bağlanmadan önce sensörlerin bir ışık engelleyiciyle kapatılması gerekebilir. (bölüm 13)

- Daha önceki yazılım sürümlerine kıyasla, yazılım sürümü V3.0.7 veya üstü olan ve pediyatrik sensörlerle (küçük ve orta) kullanılan bir ForeSight oksimetre kablosu, ekran StO₂ değerlerinde daha duyarlıdır. Özellikle de %60'tan düşük aralıklarda StO₂ ölçümleri, geçmiş yazılım sürümlerine kıyasla daha düşük raporlanabilmektedir. Klinisyenler, özellikle de ForeSight oksimetre kablosunun önceki yazılım sürümlerinde deneyimli iseler, V3.0.7 yazılımını kullanırken daha hızlı yanıtı ve potansiyel olarak değişmiş StO₂ değerlerini dikkate almalıdır. (bölüm 13)
- HPI parametresinin etkinliği, minimal-invaziv izleme sırasında radyal arteriyel basınç dalga formu kullanılarak belirlenmiştir. Diğer bölgelerdeki (ör. femoral) arteriyel basıncı kullanan HPI parametresinin etkinliği değerlendirilmemiştir. (bölüm 14)
- HPI parametresi, ani fizyolojik olmayan hipotansif vakayla sonuçlanan klinik bir müdahalenin ortaya çıktığı durumlarda hipotansif vakaya yönelik bir eğilim için gelişmiş bir bildirimde bulunmayabilir. Bu durumda HPI özelliği, gecikme olmaksızın yüksek ikaz açılır penceresi, yüksek öncelikli alarm ve hastanın hipotansif vaka yaşadığını belirten 100 HPI değerini gösterir. (bölüm 14)
- dP/dt mutlak değerlerini kullanırken dikkatli olun. Damarların daralması ve damarlar içindeki sürtünme kuvvetleri nedeniyle basınç distal olarak değişecektir. Mutlak dP/dt kardiyak kontraktilitenin doğru bir ölçümü olmasa da eğilimler yararlı olabilir. (bölüm 14)
- Stenoz sol ventrikül ile art yük arasındaki bağlantıyı azaltabileceğinden, şiddetli aortik stenoz olan hastalarda dP/dt kullanırken temkinli olun. (bölüm 14)
- dP/dt parametresi, ağırlıklı olarak LV kontraktilitesindeki değişikliklere göre belirlenmesine rağmen vazoplejik durumların (venoarteriyel dekuplaj) meydana geldiği dönemlerde art yükten etkilenebilir. Bu dönemlerde dP/dt, LV kontraktilitesindeki değişiklikleri yansıtmayabilir. (bölüm 14)
- Tablo 14-14 sayfa 259 ve Tablo 14-15 sayfa 260 içerisinde sağlanan HPI parametresi bilgileri genel bir rehberlik sağlamak üzere verilmiştir ve bireysel deneyimleri yansıtmayabilir. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir. Bkz. Klinik Uygulama sayfa 251. (bölüm 14)
- Tablo 14-23 sayfa 266 ve Tablo 14-24 sayfa 267 içerisinde sağlanan HPI parametresi bilgileri genel bir rehberlik sağlamak üzere verilmiştir ve bireysel deneyimleri yansıtmayabilir. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir. Bkz. Klinik Uygulama sayfa 251. (bölüm 14)
- Desteklenen Sıvı Yönetimi yazılım özelliği, sıvı duyarlılığının doğru şekilde değerlendirilmesi için klinisyen tarafından sağlanan bilgilere dayanır. (bölüm 14)
- AFM özelliği tarafından sağlanan sıvı yönetimi önerileri şu gibi faktörlerle riske atılabilir:
 - Yanlış FT-CO ölçümleri
 - Vazoaktif ilaç uygulaması, hasta yeniden konumlandırması veya cerrahi girişimlere sekonder şekilde FT-CO ölçümlerinde akut değişiklikler
 - Sıvı iletim hızına benzer ya da daha yüksek hızlarda kanama
 - Arteriyel hat etkileşimi
 - AFM önerilerine uymadan önce daima hasta hemodinamik durumunu inceleyin. (bölüm 14)
- Doğru atım hacmi değişimi (SVV) ölçümü, sıvı yönetimi önerileri verilmesine ilişkin AFM yazılımı özelliği için gereklidir. Hastalar için aşağıdakiler geçerli olmalıdır:
 - mekanik ventilasyon
 - tidal hacim ≥8 ml/kg

(bölüm 14)

- Bolus iletimi esnasında çelişen faktörler olması halinde, AFM yazılımı tarafından hatalı sıvı tavsiyesi verilebilir. Bu nedenle, çelişen faktörler olduğunda iletilen boluslar atılmalıdır. Potansiyel çelişen faktörler şunları içermekle birlikte onlarla sınırlı değildir:
 - Bolus uygulaması esnasında vazoaktif madde uygulanması
 - Uygulanan birincil bolustan sonra verilen ilave sıvı
 - Gönüllü yeniden konumlandırma
 - Ventilatör değişiklikleri
 - Cerrahi manipülasyon

- Arteriyel hat etkileşimi
 - * Harici kompresyon (yani A-hattına eğilim)
 - * ABG alımı, hızlı yıkama
 - * Hattın aşırı sönümü
- Vasküler klempleme
- Bolus uygulanırken ilave sıvı hattının eş zamanlı açılması
- Sıvı uygulanırken bilinen akut hemoraji
- Yanlış FT-CO ölçümleri

(bölüm 14)

- Belirtilen **Fluid Type (Sıvı Tipi)** listesinde yer almayan herhangi bir sıvı kullanılması veya yanlış sıvı tipinin seçilmesi halinde, ölçüm yanlışlıkları oluşabilir. (bölüm 14)
- ForeSight oksimetre kablosu LED'lerinden biri yanmazsa kablo, üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. Hasarlı parçaların kablonun performansını düşürmesi riski vardır. (bölüm 15)
- Her kullanımdan sonra cihaz ve aksesuarları temizleyin ve saklayın. (ek F)
- HemoSphere gelişmiş monitör modülleri ve platform kabloları, elektrostatik boşaltım (ESD) duyarlıdır. Muhafaza hasarlıysa, kablo veya modül muhafazasını açmaya çalışmayın veya bunları kullanmayın. (ek F)
- HemoSphere gelişmiş monitörün, aksesuarlarının, modüllerinin ve kablolarının hiçbir yerine sıvı dökmeyin ve püskürtmeyin. (ek F)
- Belirtilen türler dışında dezenfekte edici bir çözelti kullanmayın. (ek F)
- ŞUNLARI YAPMAKTAN KAÇININ:
 - Güç konektörü ile herhangi bir sıvının temas etmesi
 - Monitör kasasının veya modüllerinin bağlantılarına veya boşluklarına sıvı sızması

Yukarıda belirtilen öğelerin herhangi birine sıvı temas ederse monitörü ÇALIŞTIRMAYIN. Güç bağlantısını derhal kesin ve Biyomedikal Departmanınızı veya yerel Edwards temsilcinizi arayın. (ek F)

- Kablolarda herhangi bir kusur olup olmadığını periyodik olarak kontrol edin. Kabloları saklarken çok sıkı sarmayın. (ek F)
- Başka bir temizlik maddesi veya sprey kullanmayın ya da doğrudan platform kablolarının üzerinde temizleme solüsyonu dökmeyin. (ek F)
- Platform kablolarına buhar, radyasyon veya EO sterilizasyonu uygulamayın. Platform kablolarını bir sıvıya daldırmayın. (ek F)
- Herhangi bir elektroliz çözeltisinin, örneğin Ringer laktat çözeltisinin, kablo bağlantılarına, monitöre bağlı oldukları sırada değmesi ve monitörün açılması durumunda, uyarma gerilimi, elektrolitik korozyona ve elektrik bağlantılarının hızla bozulmasına yol açabilir. (ek F)
- Hiçbir kablo bağlantısını deterjan, izopropil, alkol veya glutaraldehide batırmayın. (ek F)
- Kablo bağlantılarını kurutmak için sıcak hava tabancası kullanmayın. (ek F)
- Cihaz, elektronik aksamlar içermektedir. Dikkatli taşıyın. (ek F)
- Kalp referans sensörünü veya basınç kontrolörünü otoklav veya gaz sterilizasyonu ile dezenfekte etmeyin. (ek F)
- Hiçbir kablo konektörünü sıvıya daldırmayın. (ek F)
- Kalp referans sensörünü her kullanımdan sonra temizleyin ve ayrı bir yerde saklayın. (ek F)
- Lityum iyon pilleri, tüm federal, eyalet ve yerel yasalara uygun olarak atın. (ek F)
- Cihaz test edilmiş ve IEC 60601-1-2 sınırlarına uygun olduğu görülmüştür. Bu sınırlar, tipik bir tıbbi kurulumda zararlı girişimlere karşı makul ölçüde koruma sağlamak üzere tasarlanmıştır. Bu ekipman, radyo frekans enerjisi üretir, kullanır, yayabilir ve talimatlara uygun olarak kurulmadığı ve kullanılmadığı takdirde çevredeki diğer cihazlar için zararlı girişimlere neden olabilir. Ancak, belirli bir çeşit kurulumda girişim oluşmayacağının garantisi yoktur. Bu ekipmanın, kapatılıp açılmasıyla tespit edilebilecek ve diğer cihazlar için zararlı girişim oluşturması durumunda kullanıcının aşağıdaki önlemlerden bir veya birkaçını uygulayarak girişimi gidermeye çalışması önerilir:

- Alıcı cihazın yönünü veya yerini değiştirin.
- Ekipman ile arasındaki mesafeyi artırın.
- Yardım için üreticisine başvurun.

(ek G)

•

Kablosuz Hizmet Kalitesi (QoS), radyo frekans etkileşimi (RFI) oluşturan diğer cihazların varlığından etkilenebilir. Bu gibi RFI cihazları, elektrokoter ekipmanlarını, hücresel telefonları, kablosuz bilgisayarlar ile tabletleri, çağrı cihazlarını, RFID, MRI veya elektrikli diğer cihazları içerebilir. Potansiyel RFI cihazları varken kullanıldığında, ayırma mesafelerinin en yüksek düzeye çıkarılması ve iletişim kesintisi ya da azalan Wi-Fi sinyal kuvveti gibi olası etkileşim belirtilerinin incelenmesi için dikkatli olunmalıdır. (ek G)

2.4 Kullanıcı Arayüzü Sembolleri

Aşağıda, HemoSphere gelişmiş monitör ekranında görülen simgeler verilmiştir. Ekran görünümü ve ekranda gezinme hakkında daha fazla bilgi için bkz. bölüm 5, HemoSphere Gelişmiş Monitörde Gezinme sayfa 85. Bazı simgeler yalnızca belirli bir hemodinamik teknoloji modülü veya kablosu ile izleme yapılırken, belirtildiği şekilde görülür.

Sembol	Açıklama
	Gezinme Çubuğu Simgeleri
*	Select Monitoring Mode (İzleme Modunu Seç)
Start	CO izleme başlat (HemoSphere Swan-Ganz modülü)
0:19	CO geri sayım zamanlayıcıyla CO izlemeyi durdur (bkz. CO Geri Sayım Zamanlayıcı sayfa 166) (HemoSphere Swan-Ganz modülü)
Start	Non-invaziv izleme başlat (HemoSphere ClearSight modülü)
▼ Stop	Non-invaziv izlemeyi durdur (HemoSphere ClearSight modülü)
04:45 Pressure Release	Manşon basıncı salındıktan sonra non-invaziv izlemeye devam et (HemoSphere ClearSight modülü)
	Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu)
\odot	GDT izleme
	GDT İzleme/AFM (AFM yazılım özelliği etkin ve Acumen IQ sensör bağlı)
Ř	Ayarlar menüsü
â	Giriş (ana izleme ekranına dön)

Tablo 2-1: Monitör ekran sembolleri

Sembol	Açıklama
	Gezinme Çubuğu Simgeleri
$\bigwedge^{+}\!\!\!\!\wedge$	Basınç dalga formunu görüntüle
$\widehat{\ }$	Basınç dalga formunu gizle
	Sesli alarmları sessize al
1:49 Alarms Paused	Geri sayım zamanlayıcıyla duraklatılan (sessize alınan) alarmlar (bkz. Sesli Alarmları Sessize Al , Gezinme Çubuğu sayfa 86)
00:00:47	İzlemenin duraklatılmasından sonra geçen süre ile izlemeye devam et
1	Patient Data (Hasta Verileri) (demografik bilgiler girildi)
20	Patient Data (Hasta Verileri) (demografik bilgiler atlandı)
	Klinik Araçlar Menüsü Simgeleri
*	Select Monitoring Mode (İzleme Modunu Seç)
() Jacob	iCO (Intermittent Cardiac Output (Aralıklı Kalp Debisi)) (HemoSphere Swan-Ganz modülü)
	Venous Oximetry Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) (HemoSphere oksimetri kablosu)
K	Enter CVP (CVP Gir)
	Derived Value Calculator (Türetilmiş Değer Hesaplayıcı)
	Event Review (Vaka İncelemesi)
	Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu)
	Patient CCO Cable Test (Hasta CCO Kablosu Testi) (HemoSphere Swan-Ganz modülü)
	HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) (gelişmiş özellik)

Klinik Araçlar Menüsü Simgeleri	
	Fluid Responsiveness Test (Sıvı Duyarlılığı Testi) (gelişmiş özellik)
	BP Calibration (BP Kalibrasyonu) (ClearSight BP) (HemoSphere ClearSight modülü)
)	HRS Calibration (HRS Kalibrasyonu)
	ctHb Tools (ctHb Araçları)
	Patient Data (Hasta Verileri)
	Menüde Gezinme Simgeleri
Â	Ana izlemeye ekranına geri dön
\leftarrow	Önceki menüye geri dön
8	İptal
	Dikey listede öğeyi seçmek için kaydır
	Sayfayı dikey kaydır
	Yatay kaydır
•	Enter
لې	Tuş takımı enter tuşu
×	Tuş takımı geri al tuşu
-	İmleci 1 karakter sola kaydırır
\rightarrow	İmleci 1 karakter sağa kaydırır
X	Tuş takımı iptal tuşu
\checkmark	Öğe etkin

	Menüde Gezinme Simgeleri
	Öğe etkin değil
\bigcirc	Saat / dalga formu — kullanıcının geçmiş verileri veya aralıklı verileri görüntülemesine olanak tanır
	Parametre Kutucuğu Simgeleri
	Alarms / Targets (Alarm / Hedef) menüsü: parametre sesli alarm göstergesi etkin
X	Alarms / Targets (Alarm / Hedef) menüsü: parametre sesli alarm göstergesi devre dışı
	Sinyal kalitesi göstergesi çubuğu
	Bkz. SQI sayfa 201 (HemoSphere ClearSight modülü)
 ? 	AFM panosu kısayolu (yalnızca SV)
Ŵ	SVV Filtreleme Aşıldı Göstergesi: Yüksek nabız hızı değişkenliği SVV değerlerini etkiliyor olabi- lir
0	Venous Oximetry Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) (HemoSphere oksimetri kablosu)
Manual CVP 7 mmHg	CVP değeri manuel olarak girilmiş (yalnızca SVR/SVRI)
Default CVP 5 mmHg	Varsayılan CVP değeri kullanılmış (yalnızca SVR/SVRI)
∆ctHb ↑2 μmol/L	ΔctHb değeri (yalnızca StO₂) (gelişmiş özellik)
Bilgi Çubuğu Simgeleri	
C2↑	Bilgi çubuğunda Viewfinder hub bağlantı durumu simgesi Bkz. Tablo 8-3 sayfa 157
	Bilgi çubuğunda HIS etkin simgesi Bkz. Tablo 8-2 sayfa 154
í©'	Ekran görüntüsü (ekran yakalama)

Bilgi Çubuğu Simgeleri	
	Bilgi çubuğunda pil ömrü gösterge simgeleri Bkz. Tablo 5-6 sayfa 122
Ŏ.	Screen Brightness (Ekran Parlaklığı)
↓	Alarm Volume (Alarm Ses Şiddeti)
	Lock Screen (Ekranı Kilitle)
(i)	Help (Yardım) menüsü kısayolu
E	Event Review (Vaka İncelemesi)
	Atıştan atışa kalp atış hızı (ECG (EKG) girişiyle HemoSphere Swan-Ganzmodülü)
ନ	Wi-Fi sinyali Bkz. Tablo 8-1 sayfa 153
ف	Manşon basınç salma moduna kalan süre (HemoSphere ClearSight modülü, bkz. Manşon Basıncı Salma Modu sayfa 204)
Ś	Manşon basınç salma modunun bitmesine kalan süre (HemoSphere ClearSight modülü, bkz. Manşon Basıncı Salma Modu sayfa 204)
	Girişim Analizi Simgeleri
$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \right)$	Intervention (Girişim) analizi düğmesi
V	Özelleştirilmiş vaka için girişim analizi tipi göstergesi (gri)
\checkmark	Konumsal sorgulama için girişim analizi tipi göstergesi (mor)
\checkmark	Sıvı sorgulama için girişim analizi tipi göstergesi (mavi)
	Girişim için girişim analizi tipi göstergesi (yeşil)
V	Oksimetri için girişim analizi tipi göstergesi (kırmızı)
\checkmark	Vaka için girişim analizi tipi göstergesi (sarı)
Ø	Girişim bilgi balonu üzerindeki düzenle simgesi
	Girişim düzenleme ekranına notlar girmek için klavye simgesi

AFM Simgeleri	
	Gezinme çubuğunda, desteklenen sıvı yönetimi (AFM) simgesi
	AFM panosunda AFM sıvı durumu simgeleri. Daha fazla bilgi için bkz. Tablo 14-38 sayfa 283.
•	Desteklenen Sıvı Yönetimi (AFM) oturumu başlat veya yeniden başlat
- 11	Desteklenen Sıvı Yönetimi (AFM) oturumu duraklat
×	Bolus önerisini reddet
Þ	Kullanıcının başlattığı bolus (yalnızca Manual (Manuel) mod)
	Bolusu durdur (yalnızca Manual (Manuel) mod)
	AFM ayarları
Ľ	AFM panosunu küçült
0	GDT hedef ayarları
\bigcirc	AFM bağlam yardımı
	Desteklenen Sıvı Yönetimi (AFM) oturumu sonlandır
	GDT İzleme Simgeleri
\oplus	GDT İzleme Ekranındaki Add Target (Hedef Ekle) düğmesi
≥72	GDT İzleme Ekranındaki Target Value (Hedef Değer) düğmesi
×	GDT İzleme Ekranındaki Exit Target Selection (Hedef Seçiminden Çık) düğmesi
61	GDT İzleme Ekranındaki Edit Target (Hedef Düzenle) düğmesi
	GDT İzleme Ekranındaki Time-In-Target simgesi

HPI Simgeleri	
\checkmark	HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) kısayol tuşu

2.5 Ürün Etiketleri Üzerindeki Semboller

Bu bölümde, HemoSphere gelişmiş monitör ve mevcut diğer HemoSphere gelişmiş izleme platformu aksesuarları üzerinde bulunan semboller verilmiştir.

Sembol	Açıklama
	Üretici
	Üretim tarihi
Rx only	Dikkat: Federal yasalar (ABD), bu cihazın yalnızca bir hekim tarafından ya da bir hekimin talimatıyla satılmasına izin verir.
IPX1	IPX1 standardına uygun olarak dikey düşen suya karşı koruma sağlar
IPX4	Nesne girişine karşı koruma derecesi
	2012/19/EU sayılı EC direktifi uyarınca elektrikli ve elektronik ekipmanlar ayrı toplanmalıdır.
S	Tehlikeli Maddelerin Sınırlandırılması (RoHS) uyumluluğu - Yalnızca Çin için
FC	Federal Haberleşme Komisyonu (FCC) uygunluğu — Yalnızca ABD için
((•))	Bu cihaz, yakınındaki diğer cihazlarla radyo frekansı parazitine neden olabilecek, iyonizan olmayan radyasyon vericisi içerir.
eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	Web sitesinde bulunan kullanım talimatlarını takip edin
i	Elektronik ortamdaki kullanım talimatlarına, telefon veya web sitesi adresi aracılığıyla ulaşılabilir.
C L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	Intertek ETL
#	Model numarası

Tablo 2-2: Ürün etiketleri üzerindeki semboller

Sembol	Açıklama
SN	Seri numarası
EC REP	Avrupa Topluluğu'nda yetkili temsilci
MR	MR için güvenli değildir
	TÜV SÜD Product Service GmbH (onaylı kuruluş) Conformité Européenne (CE İşareti)
CE	Conformité Européenne (CE İşareti)
LOT	Parti kodu
PN	Parça numarası
QTY	Miktar
Pb	Kurşun içermez
c AV [®] us	Underwriters Laboratories ürün belgelendirme işareti
Li-ion	Geri Dönüşümlü Lityum İyon
	Teknik uygunluk işareti (Japonya)
$\textcircled{\begin{tabular}{ c c c c } \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline \hline$	Sökmeyin
X	Yakmayın
MD	Tıbbi cihaz
UDI	Benzersiz cihaz tanımlayıcısı
	İthalatçı

Konektör Tanımlama Etiketleri							
\forall	Eşit potansiyelli terminal bağlantısı						
● ←	USB 2.0						
SS←	USB 3.0						
품	Ethernet bağlantısı						
> 1	Analog giriş 1						
>> 2	Analog giriş 2						
\bigcirc	Basınç (DPT) çıkışı						
-I UF	Defibrilasyon korumalı CF tipi hastayla temas eden parça veya bağlantı						
⊣★⊦	Defibrilasyon korumalı BF tipi hastaya temas eden parça veya bağlantı						
×	BF tipi hastaya temas eden parça veya bağlantı						
(i)	Sürekli noninvaziv arteriyel kan basıncı						
	Basınç kontrolörü kapağını bu taraftan çıkarın						
	Basınç kontrolörü kapağını bu taraftan çıkarmayın						
ECG	Harici monitörden ECG (EKG) girişi						
ноті	Yüksek Çözünürlüklü Multimedya Arayüzü çıkışı						
$\longleftrightarrow \!$	Konektör: seri COM çıkışı (RS232)						

Ek Ambalaj Etiketleri							
Ť	Kuru halde tutun						
Ţ	Kırılabilir, dikkatli taşıyın						
<u> 11 1 1 1 1 </u>	Bu taraf yukarı						
	Ambalaj hasarlıysa kullanmayın ve kullanım talimatlarına başvurun						
20	Kutu geri dönüştürülebilir kartondan üretilmiştir						
	Güneş ışığından uzak tutun						
x	Sıcaklık sınırı (X = alt sınır, Y = üst sınır)						
x- ²⁰⁰ Y	Nem sınırlaması (X = alt sınır, Y = üst sınır)						
ß	Kullanım talimatlarını takip edin						
* *	Serin, kuru yerde saklayın						
	Son kullanma tarihi						
50	Çevre dostu kullanım süresi (EFUP) — Yalnızca Çin						

Not

Tüm aksesuar ürün etiketleri için, aksesuar kullanım talimatlarında bulunan sembol tablosuna bakın.

2.6 Geçerli Standartlar

Tablo 2-3: Gecerli standa	artlar
---------------------------	--------

Standart	Başlık
IEC 60601-1:2005/A1:2012	Tıbbi elektrikli ekipman — Bölüm 1: Temel güvenlik ve gerekli performans için genel gereklilikler + değişiklik 1 (2012)
IEC 60601-1-2: 2014	Tıbbi elektrikli ekipman — Bölüm 1-2: Temel güvenlik ve gerekli performans için genel gereklilikler — İkincil standart: Elektromanyetik uyumluluk — Gereklilikler ve testler
IEC 60601-2-34: 2011	Tıbbi elektrikli ekipman — Bölüm 2-34: İnvaziv kan basıncı izleme ekipmanlarının temel güvenlik ve gerekli performansı için özel gereklilikler
IEC 60601-2-49:2011/ IEC 80601-2-49:2018	Tıbbi elektrikli ekipman — Bölüm 2-49: Çok fonksiyonlu hasta izleme ekipmanları- nın/monitörlerinin temel güvenlik ve gerekli performansı için özel gereklilikler
IEEE 802.11 b/g/n	Sistemler arası telekomünikasyon ve bilgi alışverişi Yerel ve kent çapındaki ağlar — Özel gereklilikler Bölüm 11: Kablosuz LAN Ortam Erişim Kontrolü (MAC) ve Fiziksel Katman (PHY) Spesifikasyonları

2.7 HemoSphere Gelişmiş Monitör Temel Performansı

Platform, ek A'da verilen spesifikasyonlara göre, uyumlu bir Swan-Ganz kateterle kesintisiz CO ve aralıklı CO gösterimi sağlayacaktır. Platform, ek A'da verilen spesifikasyonlara göre, uyumlu bir FloTrac veya Acumen IQ sensörü veya uyumlu TruWave DPT ile intravasküler kan basıncı gösterimi sağlayacaktır. Platform, ek A'da verilen spesifikasyonlara göre, uyumlu bir oksimetri kateteriyle SvO₂/ScvO₂ gösterimi sağlayacaktır. Platform, ek A'da verilen spesifikasyonlara göre, uyumlu bir Edwards parmak manşonuyla arteriyel kan basıncının noninvaziv ölçümünü sağlayacaktır. Platform, ek A'da verilen spesifikasyonlara göre, uyumlu bir A'da verilen spesifikasyonlara göre, uyumlu bir oksimetri modülü ve sensörle StO₂ gösterimi sağlayacaktır. Platform, ek A'da verilen spesifikasyonlara göre, kullanılabilir hemodinamik parametrenin doğru ölçümünü yapamadığında, alarm, uyarı, gösterge ve/veya sistem durumu verecektir. Daha fazla bilgi için bkz. Temel Performans Özellikleri sayfa 382.

İşlevsel özellikleri de dahil olmak üzere cihaz performansı, mevcut Kullanım Talimatları uyarınca kullanıldığında, cihazın kullanım amacına uygun şekilde güvenliliğini ve performansını desteklemeye yönelik bir dizi kapsamlı test ile doğrulanmıştır.

Kurulum ve Yapılandırma

İçindekiler

Ambalajdan Çıkarma	62
HemoSphere Gelişmiş Monitör Bağlantı Portları	64
HemoSphere Gelişmiş Monitör Kurulumu	68
İlk Başlatma	71
Güç Kapatma ve Güç Tasarrufu Modu	73

3.1 Ambalajdan Çıkarma

Taşıma sırasında oluşmuş olabilecek hasar belirtileri için nakliye konteynerini kontrol edin. Herhangi bir hasar tespit edilirse ambalajın fotoğrafını çekin ve Edwards teknik destek bölümünden yardım isteyin. Paket veya içindekiler hasarlı ise kullanmayın. Ambalajın içindeki ürünlerin hasar görüp görmediğini kontrol edin. Hasarlar, çatlak, çizik, çökme veya monitör, modül veya kablo muhafazasının zarar görmüş olabileceğini gösteren her türlü işareti içerebilir. Her türlü dış hasar göstergesini bildirin.

3.1.1 Ambalajın İçindekiler

HemoSphere gelişmiş izleme platformu modülerdir ve bu nedenle, ambalaj içeriği, sipariş edilen kite göre farklılık gösterir. Temel kit yapılandırması olan HemoSphere gelişmiş izleme sistemi, HemoSphere gelişmiş monitör, şehir şebekesi elektrik kablosu, güç girişi kapağı, HemoSphere pil takımı, iki uzatma modülü, bir L-Tech uzatma modülü, hızlı başlangıç kılavuzu ve içinde bu kullanım kılavuzunu barındıran bir USB bellek içerir. Bkz. Tablo 3-1 sayfa 62. Diğer kit yapılandırmalarıyla birlikte ambalaja dahil edilip gönderilebilecek ilave öğelerin arasında HemoSphere Swan-Ganz modülü, hasta CCO kablosu ve HemoSphere oksimetri kablosu vardır. Tek kullanımlık ve yan öğeler ayrı olarak teslim edilebilir. Kullanıcının sipariş edilen tüm ekipmanların alındığını doğrulaması önerilir. Mevcut aksesuarların bir listesi için bkz. ek B: Aksesuarlar sayfa 395.

- HemoSphere gelişmiş monitör
- HemoSphere batarya paketi
- şehir şebekesi güç kablosu
- güç girişi kapağı
- L-Tech uzatma modülü
- uzatma modülü (2)
- hızlı başlangıç kılavuzu
- kullanım kılavuzu (USB bellekte)

3.1.2 Platform Modülleri ve Kabloları için Gerekli Aksesuarlar

Belirtilen hemodinamik teknoloji modülü veya kablosu için izlenen ve hesaplanan belirli parametreleri göstermek için gereken aksesuarlar aşağıdaki tablolarda belirtilmiştir.

	İzlenen ve hesaplanan parametreler							
Gerekli kablo/kateter	со	CO _{20s}	EDV	RVEF	SVR	iCO	SV	SV _{20s}
hasta CCO kablosu	•	•	•	•	•	•	•	•
ECG (EKG) kablosu			•	•			•	
analog basınç girişi kablo- su/kabloları					•			
enjektat sıcaklık probu						•		
Swan-Ganz termodilüsyon ka- teteri						•		
Swan-Ganz CCO kateter veya Swan-Ganz CCOmbo kateter	•				•	•	•	
Swan-Ganz CCOmbo V kateter	•	•	•	•	•	•	•	•
TruWave transdüser*		•						•
*20 saniyelik akış parametreleri ya HemoSphere basınç kablosu bağlı leri sayfa 166.	Ilnızca CCC antısı arac	Ombo V kate ılığıyla pulmo	ter (777F8 v oner arteriy	e 774F75 mo el basınç siny	delleri) ile izl ali gerektirir	leme yaparke . Bkz. 20 Sani	en kullanıla İyelik Akış P	bilir ve Parametre-

Tablo 3-2: HemoSphere Swan-Ganz modülü izleme parametreleri için gereken kablolar ve kateterler

Not

Pediatrik hastalarda bazı parametreler izlenemez veya hesaplanamaz. Mevcut parametreler için bkz. Tablo 1-1 sayfa 25.

Tablo 3-3: HemoSphere basınç kablosuyla izleme parametreleri için sensör seçenekleri

	İzlenen ve hesaplanan parametreler								
Basınç sensö- rü/transdüseri seçe- nekleri	co	SV	SVV/ PPV	SVR	PR	SYS/ DIA/ MAP	МРАР	СVР	HPI/ dP/dt/ Ea _{dyn}
FloTrac sensörü	•	•	•	*	•	•			
TruWave transdüser					•	•	•	•	
Acumen IQ sensörü**	•	•	•	*	•	•			•
* SVR'vi hesaplamak icin, bir CVP analoa airis sinvali. CVP izleme veva CVP manuel airisi aerekir									

* SVR'yi hesaplamak için, bir CVP analog giriş sinyali, CVP izleme veya CVP manuel girişi gerekir. ** AFM yazılım özelliğine erişilmesi için, Acumen IQ sensör gerekir. Daha fazla bilgi için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi sayfa 277.

Tablo 3-4: HemoSphere ClearSight modülüyle izleme parametreleri için parmak manşonu seçenekleri

	İzlenen ve hesaplanan parametreler						
Parmak manşonu seçe- nekleri (bir adet zorun- ludur)	со	SV	SVV/ PPV	SVR	PR	SYS/ DIA/ MAP	HPI/ dP/dt/ Ea _{dyn}
ClearSight parmak man- şonu	•	•	•	*	•	•	
Acumen IQ parmak man- şonu	•	•	•	*	•	•	•
* SVR'yi hesaplamak için, bir CVP analog giriş sinyali, CVP izleme veya CVP manuel girişi gerekir.							

Tablo 3-5: HemoSphere oksimetri kablosu izleme parametreleri için gereken
kateterler

	İzlenen ve hesaplanan para- metreler		
Gerekli kateter	ScvO ₂	SvO ₂	
PediaSat oksimetri kateteri veya uyumlu santral venöz ok- simetri kateteri	•		
Swan-Ganz oksimetri kateteri		•	

Tablo 3-6: HemoSphere teknoloji modülüyle parametreleri izlemek için gereken aksesuarlar

Gerekli aksesuar	Doku oksimetri (StO ₂)
ForeSight oksimetre kablosu	•
ForeSight / ForeSight Jr sensör	•

UYARI

Elektrik şoku tehlikesi! Elleriniz ıslakken sistem kablolarını bağlamaya/çıkarmaya çalışmayın. Sistem kablolarını çıkarmadan önce ellerinizin kuru olduğundan emin olun.

DİKKAT

Kabloyu takarken ve çıkarırken kabloyu değil, daima konektörü tutun. Konektörleri dolamayın ve bükmeyin. Kullanmadan önce tüm sensör ve kabloların doğru ve eksiksiz bağlandığından emin olun.

HemoSphere gelişmiş monitörde verilerin bozulmasından kaçınmak için defibrilatör kullanmadan önce hasta CCO kablosunu ve oksimetri kablosunu mutlaka çıkarın.

3.2 HemoSphere Gelişmiş Monitör Bağlantı Portları

Aşağıdaki monitör görünümleri, HemoSphere gelişmiş monitörün ön, arka ve yan panellerinin bağlantı portlarını ve diğer kilit özelliklerini ortaya koymaktadır.

3.2.1 Monitörün Ön Tarafı



Şekil 3-1: HemoSphere gelişmiş monitörün önden görünümü

3.2.2 Monitörün Arka Tarafı



- 1. şebeke güç kablosu bağlantısı (güç girişi kapağı çıkarılmış)
- 2. HDMI portu
- 3. Ethernet portu
- 4. USB portu
- 5. COM1 seri port bağlantısı (RS-232)

- 6. Analog giriş 1
- 7. Analog giriş 2
- 8. EKG girişi
- 9. basınç çıkışı
- eşit potansiyelli terminal bağlantısı

Şekil 3-2: HemoSphere gelişmiş monitörün arkadan görünümü (HemoSphere Swan-Ganz modülüyle birlikte gösterilmiştir)

3.2.3 Monitörün Sağ Paneli



 1. USB Portu
 2. Pil kapağı

Şekil 3-3: HemoSphere gelişmiş monitör sağ paneli

3.2.4 Monitörün Sol Paneli



1. L-Tech uzatma modülü yuvası

3. kablo portları (2)

2. uzatma modülü yuvaları (2)

Şekil 3-4: HemoSphere gelişmiş monitör sol paneli (modülsüz olarak gösterilmiştir)

3.3 HemoSphere Gelişmiş Monitör Kurulumu

3.3.1 Montaj Seçenekleri ve Önerileri

HemoSphere gelişmiş monitör, kurumunuzun uygulamalarına göre dengeli bir düz yüzey üzerine yerleştirilmeli veya uyumlu bir standa güvenli bir biçimde monte edilmelidir. Kullanım sırasında operatör monitörün önünde ve monitöre yakın olmalıdır. Cihaz bir seferde yalnızca bir kullanıcı tarafından kullanılmak üzere geliştirilmiştir. HemoSphere gelişmiş monitör için yuvarlak sehpa, isteğe bağlı bir aksesuar olarak sunulur. Daha fazla bilgi için bkz. Ek Aksesuarların Açıklamaları sayfa 396. Ek montaj seçenekleri hakkında öneriler için yerel Edwards temsilcinizle görüşün.

UYARI

Patlama Tehlikesi! Yanıcı anestezi karışımı ile hava ya da oksijen veya azot oksit bulunan yerlerde HemoSphere gelişmiş monitörü kullanmayın.

Bu ürün metalik bileşenler içermektedir. Manyetik Rezonans (MR) ortamında KULLANMAYIN.

Hastaların, kullanıcıların veya ekipmanın zarar görme riskini en aza indirmek için HemoSphere gelişmiş monitörün güvenli bir biçimde konumlandırıldığından ve tüm güç kablosu ve aksesuar kablolarının uygun bir biçimde düzenlendiğinden emin olun.

Bu ekipman, başka ekipmanlarla bitişik veya üst üste kullanılmamalıdır, yanlış çalışma meydana gelebilir. Bu şekilde kullanım gerekiyorsa, bu ekipman ve diğer ekipmanlar incelenerek, normal çalıştıkları doğrulanmalıdır.

IPX1 koruması sağlamak için HemoSphere gelişmiş monitörün dik konumda yerleştirilmesi gereklidir.

İzleme ekranına sıvı sıçratmayın. Sıvı birikmesi, dokunmatik ekranın çalışmasını engelleyebilir.

Monitörü, arka panel portlarına veya güç kablosuna erişimi zorlaştıracak biçimde konumlandırmayın.

Ekipman, yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlarıyla kullanılmak üzere onaylanmıştır. Yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlarından kaynaklanan girişimler, yanlış parametre ölçümlerine yol açabilir. Yüksek frekanslı cerrahi ekipmanlarının kullanılmasından kaynaklanan tehlikeleri azaltmak için yalnızca bu kullanım kılavuzunda belirtilen, zarar görmemiş hasta kablo ve aksesuarlarını kullanın.

Bu sistem, defibrilatörlerle kullanım için onaylanmıştır. Defibrilatöre dayanıklı kullanım için yalnızca bu kullanım kılavuzunda belirtildiği biçimde bağlanmış, zarar görmemiş hasta kablo ve aksesuarlarını kullanın.

Yazıcılar dahil olmak üzere hiçbir IEC/EN 60950 ekipmanı, hasta yatağına 1,5 metreden yakına koyulmamalıdır.

Taşınabilir RF iletişim ekipmanları (anten kabloları ve harici antenler gibi çevre birimleri dahil), HemoSphere gelişmiş monitörün, üreticinin belirttiği kablolar da dahil olmak üzere herhangi bir kısmına en fazla 30 cm (12 inç) yakın şekilde kullanılmalıdır. Aksi takdirde, bu ekipmanın performansı bozulabilir.

DİKKAT

HemoSphere gelişmiş monitörü aşırı sıcaklıklara maruz bırakmayın. Ek A'da belirtilen çevre koşullarını inceleyin.

HemoSphere gelişmiş monitörü kirli veya tozlu ortamlara maruz bırakmayın.

HemoSphere gelişmiş monitörün havalandırma boşluklarını tıkamayın.

HemoSphere gelişmiş monitörü, güçlü aydınlatmanın LCD ekranı görmeyi zorlaştırdığı ortamlarda kullanmayın. Monitörü elde tutulan bir cihaz olarak kullanmayın.

3.3.2 Pillerin Takılması

Pil kapağını açın (Şekil 3-3 sayfa 67) ve pil yuvasına pili yerleştirip pilin tam yerleştiğinden emin olun. Pil kapağını kapatın ve kapağın kilidinin sıkıca kapandığından emin olun. Güç kablosunu bağlayıp pili tamamen şarj etmek için aşağıdaki talimatlara uyun. Yeni bir pil takımını, tamamen şarj olana kadar güç kaynağı olarak kullanmayın.

Not

Monitörde gösterilen pil şarj düzeyinin doğru olmasını sağlamak için ilk kullanımdan önce pili kullanıma uygun hale getirin. Pil bakımı veya pili uygun hale getirme işlemi için bkz. Pil Bakımı sayfa 419.

HemoSphere pil takımı, güç kesintisi durumunda yedek güç kaynağı olarak kullanılmak üzere tasarlanmış olup monitörü yalnızca sınırlı bir süreyle destekler.

UYARI

Pilin tamamının yerleştirildiğinden ve pil kapağının doğru biçimde kilitlendiğinden emin olun. Yerinden düşen piller, hastalara ve klinisyenlere ciddi zararlar verebilir.

HemoSphere gelişmiş monitörde yalnızca Edwards onaylı pilleri kullanın. Pil takımını monitörün dışında şarj etmeyin. Böyle bir işlem, pilin zarar görmesine veya kullanıcının yaralanmasına yol açabilir.

Güç kesintisi sırasında izleme işleminin kesilmesini önlemek için HemoSphere gelişmiş monitörün her zaman pilleri takılı olarak kullanılması önerilir.

Güç kesintisi ve pillerin bitmesi durumunda, monitör kontrollü bir kapanma prosedürüne geçecektir.

3.3.3 Güç Kablosunun Bağlanması

Güç kablosunu monitörün arka paneline takmadan önce güç girişi kapağının takılı olduğundan emin olun:

- 1. Güç girişi kapağı takılıysa (Şekil 3-5 sayfa 70) güç girişi kapağını monitörün arka paneline tutturan iki vidayı çıkarın.
- 2. Sökülebilir güç kaynağı kablosunu bağlayın. Fişin yerine oturarak sabitlendiğinden emin olun.
- 3. Güç kablosunu kapağın boşluğundan geçirdikten sonra kapağı ve contayı monitörün arka paneline bastırıp iki vida deliğini birbiriyle hizalayarak güç kablosu giriş kapağını fişin üzerine takın.
- 4. Kapağı monitöre takmak için vidaları tekrar sokun.
- 5. Güç kablosunu hastane sınıfı bir prize bağlayın.

UYARI

HemoSphere gelişmiş izleme platformunu, güç kablosu giriş kapağı takılı olmadan kullanmayın. Aksi takdirde, sıvı girişi meydana gelebilir.



Şekil 3-5: HemoSphere gelişmiş monitör güç girişi kapağı - vida konumları

3.3.3.1 Eşit Potansiyelli Bağlantı

Bu monitör, çalıştırılması sırasında topraklanmış OLMALIDIR (IEC 60601-1 uyarınca I. Sınıf ekipman). Hastane sınıfı veya üç dişli bir priz mevcut değilse, doğru topraklama için hastane elektrikçisine danışılmalıdır. Monitörün arka panelinde (Şekil 3-2 sayfa 66) eşit potansiyelli bir topraklama sistemine (eşit potansiyelli kablo) bağlanmak üzere eşit potansiyelli bir terminal mevcuttur.

UYARI

Güç kablosunu takmak için uzatma kablosu veya çoklu priz kullanmayın. Verilen güç kablosu dışında sökülebilir güç kablosu kullanmayın.

Elektrik şoku riskinden kaçınmak için HemoSphere gelişmiş monitör yalnızca topraklamalı (koruyucu topraklama) şehir şebekesi prizine bağlanmalıdır. Üç tırnaklı veya iki tırnaklı güç adaptörü kullanmayın.

Cihazın ancak "yalnızca hastane için", "hastane sınıfı" veya eşdeğeri bir işarete sahip bir prize takılmasıyla güvenilir düzeyde topraklama sağlanabilir.

Güç kablosunu AC Şebeke prizinden çekerek monitörün AC kaynağı bağlantısını kesin. Monitör üzerindeki On/Off (Açık/Kapalı) düğmesi, sistemin AC şehir şebekesi güç kaynağı bağlantısını kesmez.

DİKKAT

Cihazı taşırken, cihazın kapalı olduğundan ve güç kablosunun prizden çekilmiş olduğundan emin olun.

3.3.4 Hemodinamik İzleme Modülünü Bağlama ve Sökme

HemoSphere gelişmiş monitör, iki standart uzatma modülü ve bir L-Tech uzatma modülüyle gönderilir. Yeni bir izleme teknolojisi yerleştirmeden önce, kilidi açmak için çıkarma düğmesine basın ve boş modülü kaydırarak dışarı çıkarın.

Yeni modülü takmadan önce, dışında herhangi bir hasar olup olmadığını kontrol edin. Modülü yerine oturtup tıklama sesini duymak için dengeli bir baskı uygulayarak istediğiniz izleme modülünü açık yuvaya yerleştirin.

3.3.5 Hemodinamik İzleme Kablosunu Bağlama ve Sökme

Her iki izleme kablosu portu da manyetik bir kilit mekanizmasına sahiptir. Kabloyu bağlamadan önce, herhangi bir hasarının olup olmadığını kontrol edin. Porta düzgünce yerleştirilen bir izleme kablosu, yerine sorunsuzca geçecektir. Kablonun bağlantısını kesmek için kabloyu bağlantı kısmından tutun ve monitörden çekin.

3.3.6 Harici Cihazlardan Bağlantı Kabloları

HemoSphere gelişmiş monitör, analog girişte izlenmiş verileri kullanarak belirli hemodinamik parametreleri hesaplar. Bu durum, basınç girişi veri portları ve ECG (EKG) monitörü giriş portundan gelen veriler için de geçerlidir. Analog girişindeki tüm kablo bağlantıları monitörün arka panelinde (Şekil 3-2 sayfa 66) yer alır. Belirli kablo bağlantılarıyla kullanılabilen hesaplanmış parametrelerin listesi için bkz. Platform Modülleri ve Kabloları için Gerekli Aksesuarlar sayfa 62. Analog basınç portlarının yapılandırılması hakkında daha fazla bilgi için, bkz. Analog Basınç Sinyali Girişi sayfa 134.

Not

ÖNEMLİ! HemoSphere gelişmiş monitör, Tablo A-5 sayfa 385 içinde belirtilen sinyal girişi spesifikasyonlarını karşılayan analog çıkış portları olan herhangi bir harici hasta monitöründen basınç ve ECG (EKG) analog girişleriyle uyumludur. Bunlar, görüntülenecek ilave hemodinamik parametrelerin hesaplanması için bir hasta monitöründen gelen bilgileri kullanmanın kolay bir yolunu sunar. Bu özellik, HemoSphere gelişmiş monitörün birincil işlevi olan kalp debisini (HemoSphere Swan-Ganz modülüyle) veya venöz oksijen doygunluğunu (HemoSphere oksimetri kablosuyla) görüntüleme işlevini etkilemeyen isteğe bağlı bir özelliktir.

UYARI

Yalnızca Edwards'ın tedarik ettiği ve Edwards etiketi taşıyan HemoSphere gelişmiş monitör aksesuarları, kabloları ve(ya) bileşenleri kullanın. Diğer etiketsiz aksesuarların, kablo ve/veya bileşenlerin kullanılması hasta güvenliği ve ölçüm doğruluğunu etkileyebilir.

3.4 İlk Başlatma

3.4.1 Başlatma Prosedürü

Monitörü açmak ve kapatmak için ön panelde bulunan güç düğmesine basın. Monitörü açtıktan sonra, Açılışta Kendini Sınama (POST) ekranının ardından Edwards ekranı gösterilir. POST, kritik donanım bileşenlerini kullanarak monitörün temel çalışma gerekliliklerini yerine getirdiğini onaylar ve sistemi her açtığınızda bu sınama gerçekleştirilir. POST durum mesajı, seri numaraları ve yazılım sürümü numaraları gibi sistem bilgileriyle birlikte başlangıç ekranında gösterilir.



Şekil 3-6: Başlangıç ekranı

Not

Tanı testlerinin bir hata durumu tespit etmesi halinde, başlangıç ekranının yerine bir sistem hatası ekranı görülür. Bkz. bölüm 15: Sorun Giderme sayfa 309 veya ek F: Sistem Bakımı, Servis ve Destek sayfa 414. Aksi takdirde, yardım için Edwards Lifesciences temsilcinizi arayın.

3.4.2 Dili Seçme

İlk HemoSphere gelişmiş monitör başlangıcının ardından, ekran dilini, saat ve tarih formatlarını ve ölçü birimlerini etkileyen dil seçenekleri sunulur. Dil seçim ekranı, yazılımın başlatılmasının ve POST işleminin tamamlanmasının ardından çıkar. Dili ayarladığınızda ekran birimleri ve saat ile tarih formatı da seçilen dilin varsayılan ayarlarına göre ayarlanır (bkz. ek D: Monitör Ayarları ve Varsayılan Ayarlar sayfa 405).

Dille ilişkili ayarların her biri daha sonra **General Settings (Genel Ayarlar)** ekranındaki **Date / Time (Tarih / Saat)** ekranından ve **Settings (Ayarlar)** → **General (Genel)** bölümündeki dil seçeneğinden değiştirilebilir.

Dil seçim ekranı açıldığında, istediğiniz kullanım diline dokunun.
	English (US)	English (UK)
E	Français	Italiano
	Deutsch	Nederlands
Edwards	Español	Svenska
	Ελληνικά	Português
	日本語	中文
	Polski	Čeština
	Dansk	Suomi
	Eesti	Lietuvių
	Latviešu	Norsk

Şekil 3-7: Language (Dil) seçimi ekranı

Şekil 3-6 sayfa 72 ve Şekil 3-7 sayfa 73 başlangıç ve dil seçimi ekranlarının örnekleridir.

3.4.3 Cihaz ID Seçme

HemoSphere gelişmiş monitör ilk defa başlatıldığında kullanıcı, **New Patient Data (Yeni Hasta Verileri)** ekranında monitör için bir ad veya **Device ID (Cihaz Kimliği)** seçebilir. Bkz. Yeni Hasta sayfa 128. **Device ID** (**Cihaz Kimliği**), varsayılan olarak monitör seri numarasıdır ancak 20 karakterli herhangi bir adla değiştirilebilir. **Device ID (Cihaz Kimliği**), bilgi çubuğunun ortasında gösterilir. Bkz. Bilgi Çubuğu sayfa 120.

Device ID (Cihaz Kimliği), **General Settings (Genel Ayarlar)** ekranından, **Settings (Ayarlar)** → **General (Genel)** kısmından, güvenli bir kullanıcı parolası kullanılarak istendiği zaman değiştirilebilir. Tüm parolalar sistem başlatma sırasında ayarlanır. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin.

3.5 Güç Kapatma ve Güç Tasarrufu Modu

Monitörü kapatmak için, güç düğmesine dokunun. Bkz. (2), Şekil 3-1 sayfa 65. Aşağıdaki seçenekler görüntülenir:

- End Session (Oturumu Sonlandır): Mevcut izleme oturumunu durdurmak ve monitörü Power Save Mode (Güç Tasarrufu Modu) ayarına getirmek için Yes (Evet) öğesine dokunun. Böylelikle, tam bir güç kapatıp açma döngüsü önlenir ve monitör, ekrana dokunarak etkinleştirme işlemiyle açılabilir.
- Shutdown (Kapat): Bu, monitör gücünü kapatır.
- Cancel (iptal): Güç düğmesine dokunulmadan önce görüntülenen ekrana geri götürür.

HemoSphere Gelişmiş Monitör Hızlı Başlangıç

İçindekiler

HemoSphere Swan-Ganz Modülüyle Kalp Debisi İzleme	74
HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme	77
HemoSphere Oksimetri Kablosuyla İzleme	79
HemoSphere Doku Oksimetri İzleme	81
HemoSphere ClearSight Modülüyle İzleme	83

Not

Bu bölüm, deneyimli klinisyenlere yöneliktir. HemoSphere gelişmiş monitörün kullanılmasına ilişkin kısa talimatlar sunar. Daha ayrıntılı bilgiler, uyarılar ve dikkat edilmesi gereken konular için kılavuzun bölümlerini inceleyin.

4.1 HemoSphere Swan-Ganz Modülüyle Kalp Debisi İzleme

HemoSphere Swan-Ganz modülü izleme bağlantıları için Şekil 4-1 sayfa 74 bölümünü inceleyin.



- 1. termistör bağlantısı
- 2. ısı filamenti bağlantısı
- 3. enjektat sıcaklık probu bağlantısı

- 4. hasta CCO kablosu
- 5. HemoSphere Swan-Ganz modülü
- 6. HemoSphere gelişmiş monitör

Şekil 4-1: HemoSphere Swan-Ganz modülü izleme bağlantısına genel bakış

- 1. HemoSphere Swan-Ganz modülünü monitöre yerleştirin. Modül doğru bir biçimde takıldığında, tıklama sesi çıkaracaktır.
- 2. HemoSphere gelişmiş monitörü açmak için güç düğmesine basın. Tüm fonksiyonlara dokunmatik ekran üzerinden erişilir.

- 3. Continue Same Patient (Aynı Hastaya Devam Et) düğmesini seçin veya New Patient (Yeni Hasta) düğmesini seçip yeni hasta verilerini girin.
- 4. Hasta CCO kablosunu HemoSphere Swan-Ganz modülüne bağlayın.
- 5. **Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi)** penceresinde **Invasive (İnvaziv)** izleme modu düğmesini seçin.
- 6. Start Monitoring (İzlemeyi Başlat) öğesine düğmesine basarak izlemeye başlayın.



- Ayarlar simgesi → Select Screens (Ekranları Seç) sekmesine edilen izleme ekranı görünümünü seçin.
- 8. Parametre kutucuğu yapılandırma menüsünden istediğiniz kilit parametreyi seçmek için parametre kutucuğunun içine dokunun.
- 9. Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarlamak için parametre kutucuğunun içine dokunun.
- 10. Kateter tipine bağlı olarak şu bölümlerin birinde 1. adıma geçin:
 - CO izleme için Sürekli Kalp Debisi İzleme sayfa 75
 - iCO izleme için Aralıklı Kalp Debisi İzleme sayfa 75
 - EDV izleme için Sürekli Diyastol Sonu Hacmi İzleme sayfa 76

4.1.1 Sürekli Kalp Debisi İzleme

İlerlemeden önce, HemoSphere Swan-Ganz Modülüyle Kalp Debisi İzleme sayfa 74 içerisindeki 1 ile 10 arası adımları uygulayın.

- 1. Termistör (1) ve ısı filamenti (2) Swan-Ganz CCO kateter bağlantılarını (Şekil 4-1 sayfa 74) hasta CCO kablosuna takın.
- 2. Kateterin hastaya doğru bir biçimde yerleştirildiğinden emin olun.
- 3. İzlemeyi başlat simgesine start dokunun. İzlemeyi durdurma simgesinin sitünde, ilk CO değerine kalan süreyi gösteren bir geri sayım saati görülecektir. Yaklaşık 5 ila 12 dakikadan sonra yeterli veri elde edildiğinde, parametre kutucuğunda bir CO değeri gözükecektir.
- 4. Sonraki CO ölçümüne kalan süre, izlemeyi durdur simgesinin altında gösterilir. Hesaplamalar arasında daha kısa zaman aralıkları için, kilit parametre olarak STAT CO (sCO) seçimi yapın. sCO değeri CO değerinin hızlı bir tahminini verir. Bağlı bir HemoSphere basınç kablosu ve TruWave DPT ile pulmoner arter basıncı izlenirken, 20 saniyelik akış parametreleri (CO_{20s}/Cl_{20s} ve SV_{20s}/SVI_{20s}) kullanılabilir. Daha fazla bilgi için bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166.
- 5. CO izlemeyi durdurmak için izlemeyi durdur simgesine dokunun.

4.1.2 Aralıklı Kalp Debisi İzleme

İlerlemeden önce, HemoSphere Swan-Ganz Modülüyle Kalp Debisi İzleme sayfa 74 içerisindeki 1 ile 10 arası adımları uygulayın.

- 1. Swan-Ganz kateteri termistör bağlantısını ((1), Şekil 4-1 sayfa 74) hastanın CCO kablosuna takın.
- 2. Enjektat sıcaklık probunu, hasta CCO kablosu (3) üzerindeki enjektat sıcaklık probu bağlantısına bağlayın. Enjektat sistemi türü (sıralı veya banyo) otomatik algılanır.

Select Screens

dokunarak arzu

Ayarlar simgesi → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi → iCO

→ **iCO** simgesine

- 4. Yeni set yapılandırma ekranında şu ayarları seçin:
 - Injectate Volume (Enjektat Hacmi): 10 mL, 5 mL veya 3 mL (yalnızca banyo tipi problar)
 - Catheter Size (Kateter Boyutu): 5.5F (5,5 F), 6F (6 F), 7F (7 F), 7.5F (7,5 F) veya 8F (8 F)
 - Comp Constant (Hesaplama Sabiti): Auto (Otomatik), veya manuel giriş seçildiğinde tuş takımı görülür

Not

dokunun.

Computation constant (hesaplama sabiti); enjektat sistemi türü, enjektat hacmi ve kateter boyutuna göre otomatik olarak hesaplanır. Hesaplama sabitinin manuel olarak girilmesi durumunda, enjektat hacmi ve kateter boyutu otomatik olarak ayarlanır ve değer girişi **Auto (Otomatik)** olarak ayarlanır.

Bolus Mode (Bolus Modu): Auto (Otomatik) veya Manual (Manuel)

- 5. Start Set (Seti Başlat) düğmesine dokunun.
- Otomatik bolus modunda ise ısı referans çizgisine ulaşılana kadar Wait (Bekle) mesajı (görülür. Manuel bolus modunda ise, termal referans çizgisi oluşturulduğunda, ekranda Ready (Hazır)

(**Ready**) işareti yanacaktır. Bolus prosedürünü başlatmak için önce **Inject (Enjekte et)** düğmesine dokunun.

- 7. **Inject (Enjekte et)** mesajı (yandığında, bolusu önceden seçilen hacim miktarıyla enjekte etmek için hızlı, düzgün ve sürekli bir yöntem kullanın.
- 8. **Computing (Hesaplanıyor)** mesajı (<u>Computing</u>) yanar ve sonrasında, iCO ölçümü gösterilir.
- 9. 6. adım ile 8. adım arasını isteğe göre altı defaya kadar tekrarlayın.
- 10. Review (incele) düğmesine dokunun ve gerekirse bolus dizisini düzenleyin.
- 11. Accept (Kabul) düğmesine dokunun.

4.1.3 Sürekli Diyastol Sonu Hacmi İzleme

İlerlemeden önce, HemoSphere Swan-Ganz Modülüyle Kalp Debisi İzleme sayfa 74 içerisindeki 1 ile 10 arası adımları uygulayın. EDV/RVEF parametrelerini elde etmek için, RVEDV özellikli bir Swan-Ganz CCO kateter kullanılmalıdır.

- 1. Termistör (1) ve ısı filamenti (2) Swan-Ganz volümetrik kateter bağlantılarını (Şekil 4-1 sayfa 74) hasta CCO kablosuna takın.
- 2. Kateterin hastaya doğru bir biçimde yerleştirildiğinden emin olun.
- 3. ECG (EKG) arayüzü kablosunun bir ucunu HemoSphere gelişmiş monitörün arka paneline, diğer ucunu da yatak başı monitörünün ECG (EKG) sinyali çıkışına bağlayın.
- 4. CO/EDV izlemeyi başlatmak için izlemeyi başlat simgesine start dokunun.

5. HemoSphere gelişmiş monitör



- üstünde, ilk CO/EDV değerine kalan süreyi gösteren bir geri sayım 5. İzlemeyi durdurma simgesinin saati görülecektir. Yaklaşık 5 ila 12 dakikadan sonra yeterli veri elde edildiğinde, yapılandırılmış parametre kutucuğunda (veya kutucuklarında) bir EDV ve/veya RVEF değeri belirecektir.
- Sonraki CO ölçümü için kalan süre bilgi çubuğunda gösterilir. Hesaplamalar arasında daha uzun zaman 6. aralıkları için, temel parametre olarak STAT parametrelerini (sCO, sEDV ve sRVEF) seçin. sCO, sEDV ve sRVEF değerleri, CO, EDV ve RVEF değerlerinin hızlı tahminleridir.
- dokunun. CO/EDV izlemeyi durdurmak için izlemeyi durdur simgesine 7.

4.2 HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme



- 2. basınıç tıpı ıçın renkli kısım
- 3. sıfırlama düğmesi / durum LED'i



4.2.1 Basınç Kablosunun Takılması

- 1. Basınç kablosunun monitör bağlantı ucunu, HemoSphere gelişmiş monitöre bağlayın.
- 2. HemoSphere gelişmiş monitörü açmak için güç düğmesine basın. Tüm fonksiyonlara dokunmatik ekran üzerinden erişilir.
- 3. Continue Same Patient (Aynı Hastaya Devam Et) düğmesini seçin veya New Patient (Yeni Hasta) düğmesini seçip yeni hasta verilerini girin.
- 4. Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi) penceresinde Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) izleme modu düğmesini seçin ve Start Monitoring (İzlemeyi Başlat) öğesine dokunun. Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekranı açılır.
- Hazırlanmış basınç sensörünü basınç kablosuna bağlayın. (3) üzerinde sıfırlama düğmesini çevreleyen 5. basınç kablosu LED'i, basınç sensörünün algılandığını gösterir şekilde yeşil yanacaktır.
- Kateteri hazırlama ve yerleştirme prosedürleri için basınç izleme kateteri kullanım talimatlarında bulunan 6. tüm talimatları izleyin.

Her bir izleme oturumu öncesinde HemoSphere basınç kablosu sıfırlanmalıdır.

4.2.2 Basınç Kablosunu Sıfırlama

1. Gezinme çubuğu üzerinde yer alan veya Clinical Tools (Klinik Araçlar) menüsü üzerinden Zero & Waveform

dokunun.

(Sıfırlama ve Dalga Formu) simgesine

Doğrudan basınç kablosu üzerindeki fiziki sıfırlama düğmesini uç saniye boyunca basılı tutun (bkz. Şekil 4-2 sayfa 77).

- 2. Bağlı HemoSphere basınç kablosunun görüntülenen **portun** yanında kullanılmakta olan basınç sensörü türünü/konumunu seçin. Seçenekler şunlardır:
 - ART
 - CVP
 - PAP

FloTrac veya Acumen IQ sensörüyle izleme yapılırken bu adım atlanabilir. FloTrac veya Acumen IQ sensörü bağlıysa, **ART** kullanılabilir tek basınç seçeneğidir ve otomatik seçilidir.

- 3. Musluk vanasını, kullanım talimatlarına uygun olarak hastanın flebostatik eksen konumuna göre düz bir konumda hizalayın.
- 4. Atmosfer basıncını ölçmek için musluk vanasını açın.
- 5. Doğrudan basınç kablosu üzerindeki fiziki sıfırlama düğmesini basılı tutun veya ekranda bulunan

sıfırlama düğmesine dokunun. Sıfırlama tamamlandığında bir ses çıkar ve saat ve tarih gösteren "Zeroed (Sıfırlandı)" mesajı belirir. Sıfırlama başarılı bir şekilde tamamlandığında sıfır düğmesi LED'inin yanıp sönmesi duracak ve kapanacaktır.

- 6. Stabil sıfır basınç düzeyini doğrulayın ve sensörün hasta intravasküler basıncını okuması için musluğu uygun konuma çevirin.
- 7. İzlemeye başlamak için ana sayfa simgesine **LLLI** dokunun.





dokunarak arzu

- 8. Ayarlar simgesi → Select Screens (Ekranları Seç) sekmesine edilen izleme ekranı görünümünü seçin.
- 9. Parametre kutucuğu yapılandırma menüsünden istediğiniz kilit parametreyi seçmek için parametre kutucuğunun içine dokunun.
- 10. Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarlamak için parametre kutucuğunun içine dokunun.

Not

HemoSphere basınç kablosuyla izleme yapılırken kullanılabilecek gelişmiş özellikler, Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) yazılım özelliğini ve Acumen destekli sıvı yönetimi (AFM) yazılım özelliğini içerir. Acumen AFM yazılım özelliği, sıvı ölçer modundayken, ilave bir kablo olan Acumen AFM kablosunu kullanır. Bu yazılım özellikleriyle izleme yapılmasına ilişkin daha fazla bilgi almak için, bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237 ve Desteklenen Sıvı Yönetimi sayfa 277.

Hypotension Prediction Index parametresinin (HPI) alarm limitleri ayarlanabilir değildir.

4.3 HemoSphere Oksimetri Kablosuyla İzleme



- 1. uyumlu oksimetri kateteri
- 2. optik konektör

- 3. HemoSphere oksimetri kablosu
- 4. HemoSphere gelişmiş monitör



- HemoSphere oksimetri kablosunu, HemoSphere gelişmiş monitörün sol tarafına bağlayın. Bkz. Şekil 4-3 1. sayfa 79.
- HemoSphere gelişmiş monitörü açmak için güç düğmesine basın. Tüm fonksiyonlara dokunmatik ekran 2. üzerinden erişilir.
- 3. Continue Same Patient (Aynı Hastaya Devam Et) düğmesini seçin veya New Patient (Yeni Hasta) düğmesini seçip yeni hasta verilerini girin.
- 4. Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi) penceresinde uygun olduğu şekilde Non-Invasive (Non-İnvazif), Invasive (İnvaziv) veya Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) izleme modu düğmesini seçin.
- 5. Start Monitoring (İzlemeyi Başlat) öğesine dokunun.
- 6. Her izleme seansından önce HemoSphere oksimetri kablosu kalibre edilmelidir. In vitro kalibrasyon talimatları için In Vitro Kalibrasyon sayfa 79 bölümüne, in vivo kalibrasyon talimatları için In Vivo Kalibrasyon sayfa 80 bölümüne geçin.

4.3.1 In Vitro Kalibrasyon

- 1. Optik bağlantıyı ortaya çıkarmak için kateter tepsisi kapağının bir kısmını kaldırın.
- Kateterin "TOP" tarafının optik bağlantısını oksimetri kablosuna yerleştirin ve korumasını kapatın. 2.
- 3. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki oksimetri kalibrasyonu simgesine dokunun veya Ayarlar

Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi simaesi

Clinical Tools

Venous Oximetry

Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine dokunun.

- Oksimetre tipini seçin: ScvO₂ veya SvO₂. 4.
- In vitro Calibration (İn vitro Kalibrasyon) düğmesine dokunun. 5.

- 6. Hastanın hemoglobin (**HGB**) veya hematokrit (**Hct**) değerini girin. Hastanın HGB veya Hct değeri mevcut olana kadar varsayılan bir değer kullanılır.
- 7. Calibrate (Kalibre et) düğmesine dokunun.
- 8. Kalibrasyon başarıyla tamamlandığında, şu mesajlar görülür: In vitro Calibration OK, insert catheter (İn vitro Kalibrasyon tamamlandı, kateteri yerleştirin)
- 9. Kateteri, kateter kullanım talimatlarında belirtildiği gibi yerleştirin.
- 10. Start (Başlat) düğmesine dokunun.
- 11. **ScvO₂/SvO₂** geçerli durumda bir anahtar parametre değilse, herhangi bir parametre kutucuğunda yer alan görüntülenen parametre etiketine dokunarak sensör kanalının olduğu kutucuk yapılandırma menüsünden **ScvO₂/SvO₂** öğesini bir temel parametre olarak seçin.
- 12. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğunun içine dokunarak Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarını yapın.

4.3.2 In Vivo Kalibrasyon

- 1. Kateteri, kateter kullanım talimatlarında belirtildiği gibi yerleştirin.
- 2. Kateterin "TOP" tarafının optik bağlantısını oksimetri kablosuna yerleştirin ve korumasını kapatın.
- 3. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki oksimetri kalibrasyonu simgesine W dokunun veya Ayarlar

simaesi



→ Venous Oximetry

Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine www.

- 4. Oksimetre tipini seçin: **ScvO₂** veya **SvO₂**.
- 5. In vivo Calibration (İn vivo Kalibrasyon) düğmesine dokunun.

Yapılandırmanın başarılı olması durumunda şu mesajlardan biri görüntülenir:

Warning (Uyarı): Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter. (Duvar Artefaktı veya Wedge Algılandı. Kateterin konumunu değiştirin.) VEYA

Warning (Uyarı): Unstable Signal (Sinyal Kararsız).

6. "Wall Artifact or Wedge Detected (Duvar Artefaktı veya Wedge Algılandı)," ya da "Unstable Signal (Sinyal Kararsız)" mesajı görülürse Venöz Oksimetri Hata Mesajları sayfa 370 içinde gösterilen şekilde sorunu gidermeye çalışın ve öğesine dokunun

Recalibrate (Yeniden Kalibre Et) düğmesine dokunarak referans çizgisi kurulumunu yeniden başlatın. VEYA

Draw (Kan Al) işlemine geçmek için **Continue (Devam)** düğmesine dokunun.

- 7. Referans çizgisi kalibrasyonu başarılı bir biçimde tamamlandığında, **Draw (Kan Al)** düğmesine basıp kan örneği alın ve kan örneğini, kooksimetre ile analiz için laboratuvara gönderin.
- 8. Laboratuvar analizi değerleri alındıktan sonra **HGB** veya **Hct** ve **ScvO₂/SvO₂** değerlerini girin.
- 9. Calibrate (Kalibre et) düğmesine dokunun.



edilen izleme ekranı görünümünü seçin.

10. Ayarlar simgesi



dokunarak arzu

11. Herhangi bir parametre kutucuğundaki görüntülenen parametre etiketine dokunarak **ScvO₂/SvO₂** öğesini parametre kutucuğu yapılandırma menüsünden bir temel parametre olarak seçin.

12. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğunun içine dokunarak Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarını yapın.

4.4 HemoSphere Doku Oksimetri İzleme

HemoSphere teknoloji modülü, ForeSight oksimetre kablosu ve ForeSight/ForeSight Jr sensörleri ile uyumludur. HemoSphere teknoloji modülü, standart bir modül yuvasına sığar.

Not

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.

4.4.1 HemoSphere Teknoloji Modülünü Bağlama



Şekil 4-4: Doku oksimetri izleme bağlantısına genel bakış

- 1. HemoSphere teknoloji modülünü monitöre takın. Modül doğru bir biçimde takıldığında, tıklama sesi çıkaracaktır.
- 2. HemoSphere gelişmiş monitörü açmak için güç düğmesine basın. Tüm fonksiyonlara dokunmatik ekran üzerinden erişilir.
- 3. Continue Same Patient (Aynı Hastaya Devam Et) düğmesini seçin veya New Patient (Yeni Hasta) düğmesini seçip yeni hasta verilerini girin.
- 4. Yönün doğru olduğundan emin olun, ardından ForeSight oksimetre kablosunu teknoloji modülüne takın. Her bir teknoloji modülüne iki adede kadar ForeSight oksimetre kablosu bağlanabilir.
- 5. Uyumlu ForeSight/ForeSight Jr sensörünü (veya sensörlerini) ForeSight oksimetre kablosuna bağlayın. Her bir ForeSight oksimetre kablosuna en fazla iki sensör bağlanabilir. Düzgün uygulama yönergeleri için bkz. Sensörleri Hastaya Bağlama sayfa 226 ve ForeSight ile ForeSight Jr sensör kullanım talimatları.
- Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi) penceresinde uygun olduğu şekilde Non-Invasive (Non-İnvazif), Invasive (İnvaziv) veya Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) izleme modu düğmesini seçin.

- 7. Start Monitoring (İzlemeyi Başlat) öğesine dokunun.
- 8. StO₂ geçerli durumda bir anahtar parametre değilse, herhangi bir parametre kutucuğunun içinde yer alan görüntülenen parametre etiketine dokunarak sensör kanalının <Ch> olduğu kutucuk yapılandırma menüsünün Select Parameter (Parametre Seç) sekmesinden StO₂ <Ch> öğesini bir anahtar parametre olarak seçin. Kanal seçenekleri, ForeSight oksimetre kablosu A için A1 ve A2, ForeSight oksimetre kablosu B içinse B1 ve B2 seçenekleridir.
- 9. Kanal, parametre kutucuğunun sol üst köşesinde belirecektir. Parametre kutucuğunun üzerindeki



hasta figürüne **1999** dokunarak kutucuk yapılandırma menüsünün **Sensor Configuration (Sensör** Yapılandırması) sekmesine erişin.



- 10. Hasta izleme modunu yetişkin 👫 🖓 veya pediatrik 👫 🖬 olarak seçin.
- 11. Sensörün anatomik konumunu seçin. Kullanılabilir sensör konumlarının listesi için, bkz. Tablo 13-1 sayfa 224.
- 12. İzleme penceresine geri dönmek için giriş simgesine
- 13. StO₂ parametre kutucuğu → Sensor Configuration (Sensör Yapılandırması) sekmesinde

Sensor Configuration

herhangi bir yere dokunarak o sensör için **Skin Check Reminder (Deri Kontrol** Zamanlayıcısı) veya Averaging (Ortalama Alma) ayarını yapın.

dokunun.

- Set Targets
- StO₂ parametre kutucuğu → Set Targets (Hedef Ayarlama) sekmesinde yere dokunarak StO₂ için Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarını yapın.

herhangi bir

4.5 HemoSphere ClearSight Modülüyle İzleme

4.5.1 HemoSphere Non-İnvaziv Sistemini Bağlama



Şekil 4-5: HemoSphere non-invaziv sistemi bağlantısına genel bakış

- 1. HemoSphere ClearSight modülünü geniş teknoloji monitörün (L-Tech) yuvasına takın. Modül doğru bir biçimde takıldığında, tıklama sesi çıkaracaktır.
- 2. HemoSphere gelişmiş monitörü açmak için güç düğmesine basın. Tüm fonksiyonlara dokunmatik ekran üzerinden erişilir.
- 3. Continue Same Patient (Aynı Hastaya Devam Et) düğmesini seçin veya New Patient (Yeni Hasta) düğmesini seçip yeni hasta verilerini girin.
- 4. **Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi)** penceresinde **Non-Invasive (Non-İnvazif)** izleme modu düğmesini seçin.
- 5. Basınç kontrolörünü HemoSphere ClearSight modülüne bağlayın.
- 6. Basınç kontrolör bandını hastanın bileğine sarın ve uyumlu basınç kontrolörünü banda tutturun. Bileklerin herhangi biri kullanılabilir ancak baskın olmayan kol tercih edilir.
- 7. Parmak manşonu boyut ölçme yardımını kullanarak uygun boyutta parmak manşonu seçin.
- 8. Parmak manşonunu hastanın parmağına yerleştirin. Parmak manşonu yerleşimi hakkında ayrıntılı talimatlar ve gerçek cihaz görselleri için ürün Kullanım Talimatlarına bakın.
- 9. Parmak manşonunu basınç kontrolörüne bağlayın.

Aynı parmakta toplam 8 saat izleme gerçekleştirildikten sonra HemoSphere non-invaziv sistemi izlemeyi durduracak ve izlemeye devam edilmek isteniyorsa manşonun başka bir parmağa yerleştirilmesi için bir uyarı görüntüleyecektir.

10. Kalp referans sensörünü basınç kontrolörüne bağlayın.

Not

Yalnızca sakinleştirilmiş ve sabit hastalarda, gelişmiş bir özellik olarak HRS olmadan izleme kullanılabilir. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) özelliğini etkinleştirmek için hem Acumen IQ parmak manşonu hem de HRS gereklidir. Bkz. İsteğe Bağlı HRS sayfa 198.

11. HRS'nin kalp ucunu HRS klipsi kullanarak hastaya, flebostatik eksende uygulayın.

DİKKAT

Düzeyinin flebostatik eksene göre ayarlanabilmesi için HRS'nin doğru şekilde uygulandığından emin olun.

- 12. HRS'nin diğer ucunu parmak manşonuna takın.
- 13. İzlemeyi başlatmak için gezinme çubuğundaki veya kurulum yardım ekranındaki izlemeyi başlat simgesine



14. Herhangi bir anda izlemeyi sonlandırmak için gezinme çubuğundaki izlemeyi durdur simgesine solundurun.



15. Ayarlar simgesi → Select Screens (Ekranları Seç) sekmesine edilen izleme ekranı görünümünü seçin.

dokunarak arzu

Select Screens

- 16. Parametre kutucuğu yapılandırma menüsünden istediğiniz kilit parametreyi seçmek için parametre kutucuğunun içine dokunun.
- 17. Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarlamak için parametre kutucuğunun içine dokunun.

Not

Hypotension Prediction Index parametresinin (HPI) alarm limitleri ayarlanabilir değildir.

HemoSphere Gelişmiş Monitörde Gezinme

İçindekiler

HemoSphere Gelişmiş Monitör Ekran Görünümü	
Gezinme Çubuğu	86
Monitör Görünümleri	
Odaklı İzleme Formatı	107
Klinik Araçlar	112
Bilgi Çubuğu	120
Durum Çubuğu	123
Monitör Ekranında Gezinme	123

5.1 HemoSphere Gelişmiş Monitör Ekran Görünümü

Tüm izleme işlevleri, dokunmatik ekranda ilgili alana dokunarak başlatılır. Ekranın sol tarafında bulunan gezinme çubuğu, izleme işlemini durdurmak ve başlatmak, ekranları kaydırmak ve seçmek, klinik işlemleri gerçekleştirmek, sistem ayarlarını yapmak, ekran görüntüleri almak ve alarmları susturmak için çeşitli kontroller içerir. HemoSphere gelişmiş monitör ekranının ana bileşenleri, aşağıda Şekil 5-1 sayfa 86'de görülmektedir. Ana pencerede, mevcut izleme görünümü veya menü ekranı görülür. İzleme görünümü türlerinin ayrıntıları için bkz. Monitör Görünümleri sayfa 90. Diğer ekran özellikleriyle ilgili ayrıntılı bilgi için, Şekil 5-1 sayfa 86'de belirtilen bölümlere bakın.



- **1.** Durum Çubuğu (bölüm 5.7)
- 2. Bilgi Çubukları (bölüm 5.6)
- 3. Parametre Kutucuğu (bölüm 5.3.1)

- 4. Ana Pencere/Monitör Görünümleri (bölüm 5.3)
- 5. Gezinme Çubuğu (bölüm 5.2)

Şekil 5-1: HemoSphere gelişmiş monitör ekran özellikleri

5.2 Gezinme Çubuğu

Gezinme çubuğu, çoğu ekranda mevcuttur. Gezinme çubuğunun olmadığı ekranlar, başlangıç ekranı ve HemoSphere gelişmiş monitörün izleme işlemini durdurduğunu gösteren ekranlardır. Aşağıda gösterilen Şekil 5-2 sayfa 87 örneği, grafik trendi izleme ekranında invaziv izleme sırasında gerçekleşir. Kullanılabilir simgelerin hepsi aşağıda detaylı olarak açıklanmaktadır.

- 1. İzleme Modunu Seç
- 2. İzlemeyi Başlat¹
- 3. GDT İzleme
- 4. Sıfırlama ve Dalga Formu
- 5. Girişim Analizi³
- 6. Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı
- 7. Patient Data (Hasta Verileri)
- 8. Ayarlar
- 9. Sesli Alarmı Sessize Al



¹invaziv izleme, ²non-invaziv izleme, ³grafik trendi ekranları

Şekil 5-2: Gezinme çubuğu ve simgeleri



Select Monitoring Mode (İzleme Modunu Seç). İzleme modları arasında geçiş yapmak için buraya dokunun. Bkz. İzleme Modunu Seç sayfa 112.



CO İzlemeyi Başlat. HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme işlemi yaparken, CO izlemeyi başlat simgesi, kullanıcının CO izlemeyi doğrudan gezinme çubuğundan başlatmasına olanak tanır. Bkz. Sürekli Kalp Debisi sayfa 163.

0:19

CO İzlemeyi Durdur. İzlemeyi durdur simgesi, HemoSphere Swan-Ganz modülü kullanılarak yapılan CO izlemesinin devam ettiğini gösterir. Kullanıcı, açılır onay penceresinde yer alan bu simgeye ve ardından **OK (Tamam)** üzerine dokunarak izlemeyi hemen durdurabilir.



Non-İnvaziv İzlemeyi Başlat. HemoSphere ClearSight modülüyle izleme yaparken, izlemeyi başlat simgesi, kullanıcının non-invaziv kan basıncı ve CO izlemeyi doğrudan gezinme çubuğundan başlatmasına olanak tanır. Bkz. HemoSphere Non-İnvaziv Sistemini Bağlama sayfa 191.



Non-İnvaziv İzlemeyi Durdur. Non-invaziv izlemeyi durdur simgesi, HemoSphere ClearSight modülü kullanılarak non-invaziv kan basıncı ve hemodinamik parametre izlemenin devam etmekte olduğunu belirtir.



Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu). Bu simge, kullanıcının, Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekranına, gezinme çubuğundan doğrudan erişmesini sağlar. Bkz. Sıfırlama ve Dalga Formu Ekranı sayfa 187.



Girişim Analizi. Bu simge kullanıcının Girişim Analizi menüsüne ulaşmasına olanak sağlar. Buradan, klinik girişimlerin günlüğü tutulabilir. Bkz. Müdahale Vakaları sayfa 95.



Kan Basıncı Dalga Formunu Görüntüle. Bu simge, bir HemoSphere basınç kablosu ve uyumlu bir sensör bağlıyken veya non-invaziv izleme esnasında kullanıcının kan basıncı dalga formunu görüntülemesine olanak sağlar. Bkz. Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı sayfa 98.



Kan Basıncı Dalga Formunu Gizle. Bu simge, kullanıcının kan basıncı dalga formunu gizlemesine olanak sağlar.



GDT İzleme. Bu simge, GDT İzleme Menüsünü görüntüler. Gelişmiş parametre izleme, kullanıcının kilit parametreleri optimal aralıkta yönetmesini sağlar. Bkz. Gelişmiş Parametre Takibi sayfa 299.



GDT İzleme/AFM. AFM yazılım özelliği etkinleştirildiğinde ve bir Acumen IQ sensör takılı olduğunda, bu bölünmüş görünümde, GDT izleme simgesiyle birlikte AFM simgesi görünür. Gezinme çubuğunda bu simgeye dokunun ve GDT izleme veya AFM öğesini seçerek o özelliğe gidin.



Patient Data (Hasta Verileri) (Demografik Bilgiler Girildi). Hastanın demografik bilgileri girildiğinde bu simge Gezinme çubuğunda görünür.

0

Patient Data (Hasta Verileri) (Demografik Bilgiler Atlandı). Hastanın demografik bilgileri atlandığında bu simge Gezinme çubuğunda görünür. Hastanın demografik bilgilerini girmek için, istediğiniz zaman bu simgeye dokunun.

Ana sayfa. Bu simge kullanıcıyı ana izleme ekranına geri döndürür.



Settings (Ayarlar). Ayarlar simgesi, şunları içeren dört yapılandırma ekranına erişim sağlar:



Clinical Tools (Klinik Araçlar). Klinik eylemler ekranı aşağıdaki klinik araçlara erişim sağlar:

- Select Monitoring Mode (İzleme Modunu Seç)
- **iCO** (HemoSphere Swan-Ganz modülü)
- Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu)
- Venous Oximetry Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) (HemoSphere oksimetri kablosu)
- Enter CVP (CVP Gir)
- Derived Value Calculator (Türetilmiş Değer Hesaplayıcı)
- Event Review (Vaka İncelemesi)
- Patient CCO Cable Test (Hasta CCO Kablosu Testi) (HemoSphere Swan-Ganz modülü)
- Fluid Responsiveness Test (Sıvı Duyarlılığı Testi) (gelişmiş özellik bkz. Sıvı Duyarlılığı Testi sayfa 303)
- Patient Data (Hasta Verileri) (bkz. Hasta Verileri sayfa 128)
- HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) (gelişmiş özellik bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237)
- ctHb Tools (ctHb Araçları) (ForeSight oksimetre kablosu bkz. Total Hemoglobinde Görece Değişim — ΔctHb sayfa 235)
- BP Calibration (BP Kalibrasyonu) (HemoSphere ClearSight modülü)
- HRS Calibration (HRS Kalibrasyonu) (HemoSphere ClearSight modülü bkz. Kalp Referans Sensörünü Kalibre Etme sayfa 203)

HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı), Acumen HPI özelliği etkinleştirilmişse kullanılabilir. Aktivasyon yalnızca belirli bölgelerde mümkündür. Bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

Select Monitoring Mode (İzleme Modunu Seç), Derived Value Calculator (Türetilmiş Değer Hesaplayıcı), Event Review (Vaka İncelemesi) ve CVP Entry (CVP Gir) için bir açıklamayı bu bölümde bulabilirsiniz (bkz. Klinik Araçlar sayfa 112). Diğer klinik işlemlerle ilgili daha fazla bilgi için belirtilen modül veya kabloyla ilgili bölümü inceleyin.



Select Screens (Ekranları Seç). Ekranları seç sekmesi, kullanıcının görüntülenecek izlenen parametre sayısını ve onları görüntülemek için renkli olarak vurgulanan izleme tipini seçmesini sağlar (bkz. Şekil 5-3 sayfa 90). Bir izleme görünümü ekranı seçildiğinde, bu izleme modu hemen görüntülenir.



(i)

Help

Settings (Ayarlar). Ayarlar simgesi, aşağıdakileri içeren yapılandırma ekranlarına erişim sağlar:

- General Settings (Genel Ayarlar): Bkz. bölüm 6: Kullanıcı Arayüzü Ayarları sayfa 126
- Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar): Bkz. bölüm 7: Alarms / Targets sayfa 139, bölüm 7: Ölçekleri Ayarlama sayfa 146 ve bölüm 8: Verileri Dışarı Aktarma ve Bağlantı Ayarları sayfa 151
- **Export Data (Verileri Dışa Aktar)**: Bkz. bölüm 8: Verileri Dışarı Aktarma ve Bağlantı Ayarları sayfa 151
- Demo Mode (Demo Modu): Bkz. bölüm 7: Demo Modu sayfa 149
- ClearSight: Bkz. bölüm 11: ClearSight Ayarları ve Manşon Seçenekleri sayfa 202

Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) ve Export Data (Verileri Dışa Aktar), parola korumalı menü seçenekleridir. Bkz. Parola Koruması sayfa 126.

Help (Yardım). Bkz. bölüm 15: Ekran Yardımı sayfa 309



Sesli Alarmları Sessize Al. Bu simge, tüm sesli ve görsel alarmları beş dakikaya varan süreyle susturur. Alarm duraklatma aralığı seçenekleri 1, 2, 3, 4 ve 5 dakikadır. Duraklama süresi boyunca yeni fizyolojik alarmlar susturulur. Alarmlar, duraklama süresi sonra erdikten sonra çalmaya devam eder. Hatalar, temizlenip yeniden oluşmasına kadar susturulur. Yeni bir hata oluşursa alarm sesi devam eder.



Sesli Alarmlar Sessize Alındı. Alarmların geçici olarak sessize alındığını gösterir. Bir geri sayım zamanlayıcı ve "Alarms Paused" mesajı görünür. Alarm vermekte olan her parametre kutucuğunda bir alarm duraklatıldı

göstergesi Zerünür.

Daha fazla alarmı sessize alma seçeneğini (aşağıda) görüntülemek için sesli alarmları sessize alma simgesine kesintisiz olarak beş saniye boyunca dokunun.





Tüm Alarmları Kalıcı Olarak Sessize Al. Tüm alarmları süresiz olarak sessize almak için alarm ek menüsünde bulunan bu simgeye dokunun. Bu alarmı sessize alma seçeneğinin seçilebilmesi için bir Super User (Süper Kullanıcı) parolası gereklidir. Bkz. Parola Koruması sayfa 126.



Non-Pulsatile Mode (Pulsatil Olmayan Mod). CO izlemeyi duraklatmak ve Non-Pulsatile Mode (Pulsatil Olmayan Mod) girmek için bu simgeye dokunun. CO izleme işlemlerinin askıya alınmasının onaylanması için bir onay başlığı görünür. İstisna: Kan basıncı izleme doku oksimetri izleme ve ilgili alarmlar, Non-Pulsatile Mode (Pulsatil Olmayan Mod) içinde etkin kalır. Etkin parametreler için bkz. Tablo D-3 sayfa 407. Non-Pulsatile Mode (Pulsatil Olmayan Mod), tüm kan basıncı ortalama alma süresi varsayılan olarak 5 saniye olup, güncelleme hızı 2 saniye olur. Bkz. Tablo 6-4 sayfa 134.



Resume Monitoring (İzlemeye Devam Etme). Pulsatil olmayan mod onayından sonra, gezinme çubuğunda, izlemeyi sürdür simgesi ve geçen süre görünür. "Non-Pulsatile Mode (Pulsatil Olmayan Mod)" başlığı görüntülenir. İzlemeye devam etmek için izlemeyi sürdürme simgesine dokunun.

5.3 Monitör Görünümleri

Sekiz adet klasik izleme görünümü mevcuttur: grafik trendi, tablolu trend, grafik/tablolu trend bölünmüş ekranı, fizyoloji, kokpit, physio ilişkisi, hedef konumlandırma ve grafik ile kokpit görünümü arasındaki bir ayrım olan ana izleme görünümü. Seçilen izleme görünümüne bağlı olarak, sekiz adede kadar izlenen parametre görüntülenebilir.

Bu klasik izleme görünümü formatlarına ek olarak, üç de ek odaklı izleme görünümü mevcuttur. Bunlar, kullanıcının, optimize edilmiş ve odaklanmış bir ekran düzeninde arteriyel kan basıncı değerlerini üç parametre eşliğinde görüntülemesine imkân tanır. Bkz. Odaklı Ana Ekran sayfa 110, Odaklı Grafik Eğilim Ekranı sayfa 110 ve Odaklı Çizelge Ekranı sayfa 111.

İzleme görünümleri arasında geçiş yapmak için, üç parmakla ekranları kaydırın. Veya bir izleme görünümü seçmek için:



Select Screens

dokunun. Monitör

 Ayarlar simgesi → Select Screens (Ekranları Seç) sekmesine ekranı seçimi menüsü, izleme ekranlarına bağlı olarak belirli simgeler içerir.



Şekil 5-3: İzleme ekranı seçim penceresi örneği

- 2. İzleme ekranlarındaki parametre alanlarında görüntülenecek olan kilit parametre sayısını temsil eden, daire içine alınmış rakama, **1**, **2**, **3** veya **4** dokunun. Seçim penceresinin alt kısmında gösterilen odaklı ekranlar her zaman 3 kilit parametreyi görüntüler.
- 3. Bu ekran formatında en önemli parametreleri görüntülemek için monitör görünümü düğmesini seçin ve dokunun.

5.3.1 Parametre Kutucukları

Parametre kutucukları, çoğu izleme ekranının sağ tarafında bulunur. Kokpit izleme ekranı, aşağıda açıklandığı gibi işlev gösteren daha büyük biçimli parametre kutucuklarından oluşur.

5.3.1.1 Parametreleri Değiştirme

- 1. Kutucuğun içinde görüntülenen parametre etiketine dokunarak farklı bir parametreyle değiştirin.
- 2. Kutucuk yapılandırma menüsü seçilen parametreyi renkli şekilde vurgulanmış halde, görüntülenmekte olan diğer parametreleri ise çevresi renklendirilmiş halde gösterir. Mevcut parametreler ekranda vurgusuz şekilde görünürler. Şekil 5-4 sayfa 91, kutucuk yapılandırma menüsünün, sürekli parametreler seçilirken ve HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yaparken görünecek olan parametre seçim sekmesini gösterir. Bu pencerenin başka HemoSphere modülleri veya kablolarıyla izleme yaparken çıkacak olan görünümü, Şekil 5-4 sayfa 91 kısmında gösterilenden farklıdır.

Parametreler kategoriler halinde düzenlenmiştir. Mevcut kategoriler, geçerli izleme moduna göre belirlenmiştir. Aşağıda listelenen kategoriler, parametre seçimi yapılandırma menüsünde birlikte gruplanmıştır. Bkz. Şekil 5-4 sayfa 91.

Flow (Akış). Akış parametreleri sol kalpten gelen kan akışını ölçer ve şunları içerir: CO, CI, SV, SVI ve SVV.

Resistance (Direnç). Direnç parametreleri SVR ve SVRI, kan akışına karşı sistemik dirençle ilişkilidir.

RV Function (RV FONKSİYONU). EDV, EDVI ve RVEF'yi içeren bu parametreler, sağ ventrikülün (RV) hacimsel göstergeleridir.

Acumen. Burada listelenen parametreler sadece bağlı bir Acumen IQ sensörü ve etkinleştirilmiş HPI özelliğiyle birlikte mevcuttur. Bu da HPI, Ea_{dvn} ve dP/dt'yi içerir.

Pressure (BASINÇ). Bu kan basıncı parametreleri arasında SYS_{ART}, DIA_{ART}, MAP, SYS_{PAP}, DIA_{PAP}, MPAP, PR, CVP ve PPV yer alır.

Oximetry (Oksimetri). Oksimetri parametreleri, etkinleştirildiğinde venöz oksimetriyi (SvO₂/ScvO₂) ve doku oksimetrisini (StO₂) içerir.



Şekil 5-4: Kilit parametre seçimi kutucuk yapılandırma menüsü örneği

- 3. Parametrenin yerine geçmesi için mevcut parametrelerden birini seçin.
- 4. Herhangi bir kilit parametrenin sırasını değiştirmek için, parametre alanına dokunun ve alanın çevresi mavi renk alana kadar dokunmaya devam edin. Kilit parametrelerin sırasını güncellemek için, parametre alanını sürükleyip istenen yeni konuma bırakın.

5.3.1.2 Alarm/Hedef Değiştirme

Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ekranı, seçilen parametre için alarm ve hedef değerlerini görüntülemenizi ve ayarlamanızı veya sesli alarm ve hedef ayarlarını etkinleştirmenizi/devre dışı bırakmanızı sağlar. Ayrıca, hedef ayarlar, küçük bir ayar gerekli olduğunda numaralı tuş takımı ile veya kaydırma düğmeleri ile ayarlanabilir. Bu ekrana, bir parametre kutucuğundaki parametre değerine dokunarak veya parametre ayarları ekranı üzerinden ulaşılabilir. Daha fazla bilgi için bkz. Alarms / Targets sayfa 139.

Not

Bu menü ekranının iki dakikalık bir kullanılmama zamanlayıcısı vardır.

Acumen Hypotension Prediction Index parametresinin (HPI) alarm limitleri ve hedef aralıkları ayarlanabilir değildir.

5.3.1.3 Durum Göstergeleri

Bir parametre kutucuğunun çevresi, hastanın mevcut durumunu göstermek üzere renklendirilir. Hastanın durumu değiştiğinde renk de değişir. Kutucukta altı çizili olarak görünen öğelere dokunularak, bir yapılandırma menüsüne ulaşılabilir. Kutucuklarda ek bilgiler görüntülenebilir.



Şekil 5-5: Parametre kutucuğu

Durum Çubuğu Mesajları. Bir hata, ikaz veya alarm durumu meydana geldiğinde, mesaj(lar) söz konusu durum giderilene kadar durum çubuğunda görüntülenir. Birden fazla hata, ikaz veya alarm mevcut olduğunda, mesaj iki saniyede bir değiştirilir.

Bir hata durumu oluştuğunda, parametre hesaplamaları durdurulur ve etkilenen her bir parametre kutucuğu, son değeri ve parametrenin ölçüldüğü son tarih ve saati gösterir.

Sürekli Değişim Aralığı. Bu gösterge, değişim yüzdesini veya değişimin mutlak değerini, ardından da değiştiği süreyi gösterir. Yapılandırma seçenekleri için, bkz. Zaman Aralıkları/Ortalama Alma sayfa 133.



SVV Filtreleme Aşıldı Göstergesi. SVV değerini etkileyebilecek yüksek düzeyde bir nabız hızı değişiminin tespit

edilmesi durumunda, SVV parametre kutucuğunda SVV filtreleme aşıldı göstergesi sembolü 💛 görülür.

SQI Çubuğu. SQI çubuğu, **Dubu** oksimetri veya non-invaziv izleme esnasındaki sinyal kalitesini yansıtır. Sinyal kalitesi, damar içi oksimetri için kateterin damardaki durumu ve konumuna veya doku oksimetri için yakın kızılötesi doku perfüzyonu indeksine bağlıdır. Oksimetri gösterge seviyeleri için, bkz. Tablo 12-3 sayfa 212. Non-invaziv parmak manşonu izleme için SQI, parmak manşonunun pletismograf sensöründen gelen basınç dalga formu sinyalinin kalitesini temel alır. Non-invaziv SQI seviyeleri için, bkz. Tablo 11-2 sayfa 201.

Hedef Durum Göstergeleri. Her bir izleme kutucuğunun çevresini oluşturan renkli gösterge, hastanın klinik durumunu gösterir. Gösterge renkleri ve bunların klinik endikasyonları için, bkz. Tablo 7-2 sayfa 141.

Not

Acumen Hypotension Prediction Index parametresinin (HPI) kullanımı sırasında, hasta durum göstergeleri açıklananlardan farklıdır. Acumen Hypotension Prediction Index özelliğinden faydalanırken kullanılabilen hasta durum göstergeleri için Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237 bölümüne bakın.

5.3.2 Ana izleme görünümü

Ana izleme görünümünde, grafik trendi izleme görünümü (bkz. Grafik Trendi İzleme Görünümü sayfa 94) ile kokpit izleme görünümünün (bkz. Kokpit Ekranı sayfa 102) yarım daire şeklindeki bir varyasyonunun bir birleşimi görüntülenir. Ana izleme görünümünün alt kısmındaki kokpit göstergesinde, yarım daire şeklindeki bir gösterge alanı kullanılır. Bkz. Şekil 5-6 sayfa 94. Ana izleme görünümünün alt kısmındaki parametre göstergelerinde görüntülenen kilit parametreler, ekranda görüntülenen grafik trendleri ve parametre alanlarında izlenenlerin dışında dört ilave kilit parametre olabilir. Ana izleme görünümününde sekiz adede kadar kilit parametre göstergesi tutulup istenen yeni konuma sürüklendikten sonra bırakılmak suretiyle değiştirilebilir.



Şekil 5-6: Ana izleme görünümü

5.3.3 Grafik Trendi İzleme Görünümü

Grafik trendi ekranında, izlenen parametrelerin mevcut ve geçmiş durumu görüntülenir. İzlenen parametreler için gösterilen geçmiş miktarı, zaman ölçeği ayarlanarak yapılandırılabilir.

Parametre için hedef aralık etkinleştirildiğinde, değerin hedef aralık içinde olduğunu göstermek için yeşil, değerin hedef aralık dışında fakat fizyolojik alarm aralığı içinde olduğunu göstermek için sarı, değerin alarm aralığı dışında olduğunu belirtmek içinse kırmızı olmak üzere, grafik çizgilerine renk kodları atanır. Parametre için hedef aralık devre dışı bırakıldığında, grafik çizgisi beyazdır. Renkli grafik çizgisi genel ayarlardan devre dışı bırakılabilir. Renkler, parametre için hedefler etkinleştirildiğinde grafik trend grafiğinde bulunan kilit parametre kutucuklarındaki klinik hedef göstergesinin renkleriyle (parametre kutucuğu çevresi) uyumludur. Her bir parametrenin alarm sınırları, grafik y ekseninde renkli oklar olarak gösterilir.

Not

Acumen Hypotension Prediction Index parametresinin (HPI) grafiksel eğilimi; alarm aralığı söz konusu olmadığında beyaz eğilim çizgisi, alarm aralığında ise kırmızı eğilim çizgisi ile görüntülenir.



Şekil 5-7: Grafik trendi ekranı

Gösterilen parametrelerin zaman ölçeğini değiştirmek için çizim alanı dışına x veya y ekseni boyunca dokunduğunuzda, ölçek açılır menüsü görülecektir. **Graphical Trend Time (Grafik Eğilim Süresi)** düğmesinin

değer kısmına dokunarak başka bir değer seçin. Bir trend grafik çiziminin düzenini taşımak için, grafiği tutun ve yeni bir konuma sürükleyip bırakın. Çizimleri birleştirmek için, parametre grafiğini başka bir grafik trendi

çizimi üzerine bırakın veya çizimler arasında yer alan birleştirme simgesine dokunun. İkinci parametrenin y-ekseni değerleri çizimin sağ tarafında belirecektir. Ayrı grafik trendi çizimlerine geri dönmek için, genişletme

simgesine **T** dokunun.

5.3.3.1 Grafik Trendi Kaydırma Modu



72 saate kadar izlenen parametre verileri geri kaydırma ile görüntülenebilir. Kaydırmayı başlatmak için, parmağınızı ekranda sağa/sola kaydırın veya yukarıda görüldüğü şekilde uygun kaydırma modu düğmesine dokunun. Kaydırma hızını artırmak için kaydırma modu düğmesine dokunmaya devam edin. Ekran, kaydırma

düğmesine basıldıktan iki dakika sonra veya iptal simgesine basıldıktan iki dakika sonra veya ip

Kaydırma ayarı	Açıklama		
Mevcut zaman ölçeğinin iki katı hızda kaydırır			
Mevcut zaman ölçeğinde kaydırır (bir grafik genişliği)			
>	Mevcut zaman ölçeğinin yarı hızında kaydırır (yarım grafik genişliği)		

Tablo 5-1: Grafik trendi kaydırma hızları

Kaydırma modundayken, kullanıcı, mevcut zaman ölçeği ekranlarından daha eski verilere kaydırabilir.

Not

En son veriden sonrasına veya en eski veriden öncesine dokunmak mümkün değildir. Grafik sadece veri mevcut olduğu sürece kaydırılabilir.

5.3.3.2 Müdahale Vakaları

bölümünden oluşan bir menü sunar.

Grafik trendi ekranında veya ana izleme görünümü gibi grafik trendi çizimleri gösteren başka izleme



seçilmesi müdahale tipleri, ayrıntılar ve bir notlar

New Intervention	Recents	Detail
Inotrope	Unspe	ecified
Vasodilator	Start	Stop
Vasopressor		
▼	Increase	Decrease
Red Blood Cells Colloid	On	Off
Crystalloid	100 mL	750 mL
▼	250 mL	1000 mL
PEEP	500 mL	mL
		8

Şekil 5-8: Grafik trendi - girişim penceresi

Bir New Intervention (Yeni Müdahale) girmek için:

- 1. Soldaki New Intervention (Yeni Girişim) menüsünden Intervention (Girişim) tipini seçin. Mevcut tüm Intervention (Girişim) türlerini görüntülemek için dikey kaydırma oklarını kullanın.
- 2. Sağ menü sekmesinden **Detail (Ayrıntı)** öğesini seçin. **Unspecified (Belirtilmemiş)** varsayılan olarak ayarlanmıştır.



4. Enter simgesine V dokunun.

Daha önce kullanılmış bir Müdahale girmek için:

- 1. Recents (Son Kullanılanlar) liste sekmesinden Intervention (Girişim) seçin.
- 2. Bir not eklemek, düzenlemek veya kaldırmak için klavye **Lenen** simgesine dokunun.



(yeşil) (mor)	Inotrope (İnotrop) Vasodilator (Vazodilatör) Vasopressor (Vazopresör) Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma) Trendelenburg Red Blood Cells (Kırmızı Kan Hücreleri) Colloid (Kolloid)
(mor)	Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma) Trendelenburg Red Blood Cells (Kırmızı Kan Hücreleri) Colloid (Kolloid)
(mavi)	Red Blood Cells (Kırmızı Kan Hücreleri) Colloid (Kolloid)
	Crystalloid (Kristaloid) Fluid Bolus (Sıvı Bolusu)*
(kırmızı)	In vitro Calibration (İn vitro Kalibras- yon)* Draw Blood (Kan Alma)* In vivo Calibration (İn vivo Kalibrasyon)* HGB Update (HGB Güncelleme)* Recall Venous Oximetry Data (Venöz Ok- simetri Verilerini Geri Çekme)*
(sarı)	PEEP Induction (İndüksiyon) Cannulation (Kanülasyon) CPB Cross Clamp (Çapraz Klemp) Cardioplegia (Kardiyopleji) Pump Flow (Pompa Akışı) Circulatory Arrest (Ani Kalp Durması) Warming (Isıtma) Cooling (Soğutma) Selective Cerebral Perfusion (Seçmeli Serebral Perfüzyon)
(gri)	Custom Event (Özelleştirilmiş Vaka) BP Calibration (BP Kalibrasyonu)*
	(kırmızı)

labio	5-2:	Muda	hale	olay	yları

Venous Oximetry (Venöz Oksimetri), BP Calibration (BP Kalibrasyonu) veya sıvı duyarlılığı testleri gibi klinik araçlar menüsü aracılığıyla başlatılmış müdahaleler sistem tarafından üretilir ve müdahale analizi menüsünden girilemez.

Müdahale tipi seçildikten sonra, müdahaleyi gösteren işaretler tüm grafiklerde görsel olarak gösterilir. Daha fazla bilgi için bu işaretler seçilebilir. İşarete dokunulduktan sonra, bir bilgi balonu görülecektir. Bkz. Şekil 5-9 sayfa 98. Bilgi balonu, belirli bir müdahalenin tarihini, saatini ve müdahaleye ilişkin notları görüntüler. Edit (Düzenle) tuşuna dokunmak, kullanıcının müdahale saati, tarihi ve notlarını düzenlemesini sağlar. Exit (Çıkış) düğmesine dokunulduğunda balon kapanır.

Müdahale bilgi balonunun 2 dakikalık bir zaman aşımı vardır.

Müdahale Düzenleme

Her bir müdahalenin saati, tarihi ve notları, ilk girişten sonra düzenlenebilir:

- 1. Düzenlenecek müdahalenin müdahale vakası göstergesine V dokunun.
- 2. Bilgi balonunun üzerindeki düzenleme simgesine 🖤 dokunun.
- 3. Seçilen müdahalenin saatini değiştirmek için, **Time Adjust (Zaman Ayarla)** öğesine dokunun ve yeni zamanı tuş takımıyla girin.
- 4. Tarihi değiştirmek için **Date Adjust (Tarih Ayarla)** seçeneğine dokunun ve yeni tarihi tuş takımından girin.

Not

Sistem tarafından üretilmiş müdahale işaretlerinin tarihi veya zamanı düzenlenemez.

5. Not girmek veya düzenlemek için klavye simgesine





6. Enter simgesine Odkunun.



Şekil 5-9: Grafik trendi ekranı — girişim bilgi balonu

5.3.3.3 Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı

٦٣	Λ.	
4	/ 4	

Gerçek zamanlı kan basıncı dalga formunu görüntülemek için basınç dalga formu simgesine dokunun. Grafik trendi veya ana izleme ekranlarıyla izleme yaparken, gezinme çubuğunda ekran dalga formu simgesi çıkar. Canlı basınç dalga formu grafik paneli ilk izlenen parametre grafiğinin üzerinde görüntülenir. Atıştan atışa sistolik, diyastolik ve ortalama arteriyel basıncın sayısal okunan değeri ilk izlenen parametre kutucuğu üzerinde görüntülenir. Grafiğin tarama hızını (x-ekseni ölçeği) değiştirmek için ölçek alanına dokunun ve gelen açılır menüden yeni bir tarama hızı girin. Birden fazla izleme teknolojisi bağlıysa, izlenen basınç dalga formları arasında geçiş yapmak için dalga formu parametre kutucuğunda görünen parametre adına dokunun.

Canlı kan basıncı dalga formunun görüntülenmesini durdurmak için, basınç dalga formunu gizle simgesine



Basınç dalga formunu görüntüle düğmesine dokunulduğunda görüntülenen 4 kilit parametre varsa, 4. kilit parametrenin ekranı geçici olarak kaldırılır ve kan basıncı dalga formu grafiği geri kalan 3 Kilit Parametre trend grafiğinin üst kısmına yerleştirilir.

5.3.4 Tablolu Trendler

Tablolu trend ekranı, seçilen kilit parametreleri ve geçmişini tablo formatında gösterir.

3.8	4.1	6.3	6.5	6.2	6.2	©
19	23	21	18	17	18	svv 19 %
58	59	59	62	57	53	MAP (3 mm) 53 mmHg
79	81	87	93	86	80	SYSART
10:09 am	10:10 am	10:11 am	10:12 am	10:13 am	10:14 am	44 >>

Şekil 5-10: Tablolu trend ekranı

- 1. Değerler arasındaki aralığı değiştirmek için tablonun içine dokunun.
- 2. Tabular Increment (Sekmeli Artış) açılır ekranında bir değer seçin.



Şekil 5-11: Tablo artışı açılır ekranı

5.3.4.1 Tablolu Trend Kaydırma Modu

72 saate kadar veriler, geri kaydırma ile görüntülenebilir. Kaydırma modu, hücre sayısına bağlıdır. Üç kaydırma hızı mevcuttur: 1x, 6x ve 40x.

44 ▷ 😣 🕨

Ekran kaydırılırken, tarih tablonun üzerinde görülür. Eğer bu süre zarfında iki gün kesişiyorsa her ikisi de ekranda görülecektir.

1. Kaydırmayı başlatmak için, parametre kutucuklarının altındaki ikili okların birine dokunun. Kaydırma hızı, kaydırma simgelerinin arasında görünecektir.

Ayar	Saat	Hız
`	bir hücre	Yavaş
>>	altı hücre	Orta
>>>	kırk hücre	Hızlı

Tablo 5-3: Tablolu trend kaydırma hızları

2. Kaydırma modundan çıkmak için kaydırma okunu bırakın veya iptal simgesine 🤡 dokunun.

Ekran, kaydırma oku simgesine son dokunuştan iki dakika sonra veya iptal simgesine dokunulduğu takdirde canlı moda geri döner.

5.3.5 Grafik/Tablolu Trendler Bölünmüş Ekranı

Grafik/tablo trendleri bölünmüş ekranı, grafik trend ve tablolu trend izleme ekranlarının birleşimini gösterir. Bu görünüm, seçilmiş izlenen parametrelerin mevcut durumunu ve geçmişini grafik formda, seçilmiş diğer izlenen parametreleri ise tablo formatında eşzamanlı olarak görüntülemek için kullanılabilir.

İki kilit parametre seçildiyse, birinci kilit parametre grafik trend formatında, ikinci kilit parametre ise tablolu trend formatında gösterilir. Kilit parametreler, parametre kutucuğu üzerindeki parametre etiketine dokunularak değiştirilebilir. İkiden fazla kilit parametrenin seçilmesi durumunda, ilk iki parametre grafik trend ekranında gösterilirken, üçüncü ve (seçilmesi durumunda) dördüncü parametre, tablolu trend formatında gösterilir. Herhangi bir kilit parametre grafik trend görünümünde gösterilen verilerin zaman ölçeği, tablolu trend görünümünde/görünümlerinde gösterilen zaman ölçeğinden bağımsızdır. Grafik trend görünümü hakkında daha fazla bilgi için, bkz. Grafik Trendi İzleme Görünümü sayfa 94. Tablolu trend görünümü hakkında daha fazla bilgi için, bkz. Tablolu Trendler sayfa 99.

5.3.6 Fizyoloji Ekranı

Fizyoloji ekranında, kalp, kan ve damar sistemi arasındaki etkileşimi gösteren bir animasyon bulunur. Bu ekranın görünümü, kullanılan izleme teknolojisine bağlı olarak değişir. Örneğin, doku oksimetrisi özelliği etkinleştirilmişse, hemodinamik parametrelerin yanı sıra mevcut doku oksimetrisi ölçüm bölgelerini görüntülemek üzere üç animasyon daha kullanılır. Bkz. Doku Oksimetrisi Fizyoloji Ekranı sayfa 235. Sürekli parametre değerleri animasyon ile birlikte gösterilir.



Şekil 5-12: HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında fizyoloji ekranı

Fizyoloji ekranında atan kalp görüntüsü, kalp atış hızının görsel bir temsili olup, dakikadaki atış sayısını tam olarak ifade etmez. Bu ekranın kilit özellikleri, Şekil 5-12 sayfa 101'de görüldüğü gibi numaralandırılmıştır. Bu örnek, HemoSphere Swan-Ganz modülü ve analog giriş ECG (EKG), MAP ve CVP sinyalleriyle etkin izleme esnasında kesintisiz fizyoloji ekranı örneğidir.

- 1. HemoSphere oksimetri kablosunun bağlı olduğu ve venöz oksijen doygunluğunu etkin olarak izlediği sırada ScvO₂/SvO₂ parametresi verileri ve sinyal kalitesi göstergesi (SQI) burada gösterilir.
- 2. Kalp debisi (CO/CI), vasküler sistem animasyonunun arteriyel tarafında gösterilir. Kan akışı animasyonunun hızı, CO/CI değerine ve bu parametre için seçilen düşük/yüksek aralıklarına göre ayarlanacaktır.
- 3. CI/MAP izlerken ve bağlı bir hasta izleme ekranından veya iki HemoSphere basınç kablosundan gelen CVP ve SVR analog basınç sinyali girişlerini kullanırken, vasküler sistem animasyonunun ortasında gösterilen Sistemik Vasküler Direnç, MAP=[(CVP-CO)/ CO] × 80 olarak mevcuttur. Minimal-invaziv izleme modundayken gerekli olan tek CVP yalnızca CVP giriş ekranı ya da bir HemoSphere basınç kablosu veya analog giriş yoluyla CVP izleme kullanılırken gereklidir. Damarda gösterilen konstriksiyon seviyesi, türetilen SVR değerine ve bu parametre için seçilen düşük/yüksek hedef aralıklarına göre ayarlanır.

Alarmlar/hedefler ayarları, Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayar ekranından (bkz. Alarm/Hedef Yapılandırma Ekranı sayfa 142) veya istenen parametrenin kilit parametre olarak seçilmesiyle ve parametre kutucuğunun içine dokunup kutucuk yapılandırma menüsüne erişilerek ayarlanabilir.

Şekil 5-12 sayfa 101'de gösterilen örnekte HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yapılmaktadır. Diğer izleme modlarında görünüş ve parametre farklılıkları oluşacaktır. Örneğin, FloTrac sensörü izleme modunda izleme yapılırken, HR_{avg} değerinin yerini PR alır, (yapılandırıldıysa) PPV ve SVV görüntülenir ve EDV ve RVEF gösterilmez.

5.3.6.1 SVV Eğim Göstergesi

SVV eğim göstergesi, atım hacmi değişim değeri (SVV) değerlendirildiğinde kullanılan Frank-Starling eğrisinin görsel bir sunumudur. Minimal-invaziv ve noninvaziv izleme modlarındayken fizyoloji ekranında görünür. Fenerin rengi, ayarlanan hedef aralıklarına göre değişir. Eğrinin yaklaşık olarak bükülme noktasında %13 SVV değeri gösterilir. Gösterge, fizyoloji ve geçmiş fizyoloji ekranlarında görüntülenir.



Kullanıcı, SVV fenerinin, parametre değerinin ve SVV filtrelemesi aşıldı göstergesinin görüntülenmesini monitor settings (monitör ayarları) — monitoring screens settings (monitör ekranı ayarları) seçeneklerinden etkinleştirip devre dışı bırakabilir. Varsayılan ayar etkindir. SVV filtreleme aşıldı göstergesi etkin olduğunda, sistem SVV gösterge eğrisinde SVV fenerini göstermez.

5.3.7 Kokpit Ekranı

Şekil 5-13 sayfa 103'de gösterilen bu izleme ekranında, izlenmekte olan parametrenin değerlerini içeren büyük parametre küreleri görülür. Kokpit parametre küreleri, alarm/hedef aralıklarını ve değerlerini grafik halinde gösterir ve mevcut parametre değerinin nereye düştüğünü göstermek için iğne göstergelerini kullanır. Standart parametre kutucuklarına benzer bir biçimde, küre içerisindeki değer, parametre her alarm verdiğinde yanıp söner.



Şekil 5-13: Kokpit izleme ekranı

Kokpit ekranında gösterilen kilit parametre kutucukları, standart parametre kutucuğuna kıyasla daha karmaşık bir hedef ve alarm göstergesi ortaya koyar. Grafik trendlerin minimumdan maksimuma kadar olan ayarlarından bir ölçek boyutu çıkarmak için parametrenin görüntüleme aralığının tamamı kullanılır. Dairesel ölçek üzerindeki mevcut değeri göstermek için bir iğne kullanılır. Hedef aralıklar etkinleştirildiğinde, dairesel ölçek içerisindeki hedef ve alarm bölgelerini belirtmek için kırmızı (alarm bölgesi), sarı (dikkat edilecek hedef bölge) ve yeşil (kabul edilebilir hedef bölge) kullanılır. Hedef aralıklar etkinleştirilmediğinde, dairesel ölçek alanının rengi tamamen gridir ve hedef veya alarm göstergeleri kaldırılır. Değer gösterge oku değişerek değerlerin ne zaman ölçek sınırlarının dışına çıktığını belirtir.

5.3.8 Physio İlişki

Physio ilişki ekranında, oksijen iletimi (DO₂) ile oksijen tüketimi (VO₂) arasındaki denge gösterilir. Parametre değerlerinin değişmesiyle birlikte güncellendiğinden, değerler her zaman günceldir. Parametrelerin birbirleri ile olan ilişkisi, birbirine bağlanan çizgilerle vurgulanır.

5.3.8.1 Sürekli ve Geçmiş Modları

Physio ilişki ekranının iki modu vardır: sürekli ve geçmiş. Sürekli moddayken, aralıklı ve türetilmiş değerler her zaman kullanılamaz olarak gösterilir. HGB istisna olup, en son hesaplanmış/girilmiş değerin bir zaman damgasıyla birlikte sürekli modda geçici bir parametre olarak görüntülenir.



Şekil 5-14: HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında Physio ekranı

- 1. Parametrelerin üstündeki ve altındaki dikey çizgiler, parametre ışığıyla aynı renkte görünür.
- 2. İki parametreyi birbirine doğrudan bağlayan (örneğin, Şekil 5-14 sayfa 104 içindeki SVRI ve MAP arasındaki gibi) dikey çizgiler, alttaki parametre ışığıyla aynı renkte görünür.
- 3. Yatay çizgiler, üstlerindeki çizgiyle aynı renktedir.
- 4. Bir bolus setinin gerçekleştirilmesinin ardından sol çubuk görünür. Mevcut olduğunda geçmiş verileri görüntülemek için saat/dalga formu simgesine dokunun (bkz. Şekil 5-14 sayfa 104).
- 5. Termodilüsyon yeni ayar yapılandırma ekranını açmak için, kullanılabilir olduğunda iCO simgesine dokunun.

Şekil 5-14 sayfa 104'de gösterilen örnekte HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yapılmaktadır. Diğer izleme modlarında görünüş ve parametre farklılıkları oluşacaktır. Örneğin, minimal-invazivizleme modunda izleme yapılırken, HR_{avg} değerinin yerini PR alır, (yapılandırıldıysa) PPV ve SVV görüntülenir ve EDV ve RVEF gösterilmez.

Not

Bir termodilüsyon setinin gerçekleştirilmesi ve değerlerin girilmesinden önce, (bkz. Parametre Kutucukları sayfa 106) saat/dalga formu ve iCO simgeleri görünmez. Yalnızca kullanılabilen sürekli parametreler görüntülenir.



Şekil 5-15: Geçmiş physio ilişki veri ekranı

Geçmiş physio ilişki ekranında, belirli bir zaman için sistemde bulunan parametrelerin çoğu görüntülenir. Ekranda, parametreleri birbirine bağlayan ve parametrelerin birbirleri ile olan ilişkisini vurgulayan çizgiler görüntülenir. Geçmiş physio ilişki ekranının sağ tarafında, yapılandırılmış kilit parametreler (sekiz adede kadar) görüntülenir. Üstte, kullanıcının geçmiş kayıtların bulunduğu veritabanında gezinmesini sağlayan yatay bir birleşik sekme vardır. Kayıt zamanları, termodilüsyon bolus setlerine ve türetilmiş değer hesaplamalarına karşılık gelir.

Geçmiş physio ilişki ekranı, kullanıcının yalnızca en son kayıtta türetilmiş parametreleri hesaplamak için kullanılan **DO**² ve **VO**² parametrelerini girmesine olanak tanır. Girilen değerler kayıt zamanı içindir, şimdiki zaman için değildir.

Geçmiş physio ilişki ekranına, sürekli physio ilişki ekranındaki saat / dalga formu simgesiyle erişilir. Sürekli

physio ilişki ekranına geri dönmek için geri dönüş simgesine dokunun. Bu ekranda 2 dakikalık zaman aşımı yoktur.

DO₂ ve **VO₂** değerlerini hesaplamak için kısmi arteriyel (PaO₂) ve venöz (PvO₂) oksijen basıncı gereklidir. Geçmişe dönük physio ilişki ekranı için PaO₂ ve PvO₂ sıfır (0) değeri kullanılır. DO₂ ve VO₂ değerlerini, PaO₂ ve PvO₂ için sıfır (0) dışında bir değer kullanarak hesaplamak için **Derived Value Calculator (Türetilmiş Değer Hesaplayıcı)** aracını kullanın (bkz. Türetilmiş Değer Hesaplayıcı sayfa 114).

5.3.8.2 Parametre Kutucukları

Her bir küçük parametre kutusu şunları görüntüler:

- Parametre adı
- Parametre birimleri
- Parametre değeri (mevcutsa)
- Klinik hedef durumu göstergesi (bir değer mevcutsa)
- SVV göstergesi (geçerli olduğunda)
- Parametre zaman damgası (HGB için)

Parametre hata durumundaysa değer boş bırakılarak görüntüleme sırasında mevcut olmadığı belirtilir.



Şekil 5-16: Physio ilişki parametre kutucukları

5.3.8.3 Hedefleri Ayarlama ve Parametre Değerlerini Girme

Hedef ayarlarını değiştirmek veya yeni bir değer girmek için bir parametreye dokunarak hedef/giriş açılır penceresini getirin. Şu physio ilişki parametre kutularına dokunulduğunda, physio ilişki hedef/giriş açılır penceresi görüntülenir:

- HGB
- SaO₂
- SvO₂/ScvO₂ (HemoSphere oksimetri kablosu mevcut olmadığında)



Şekil 5-17: Physio ilişki hedef/giriş açılır penceresi

Değer kabul edildiğinde, yeni bir zaman damgalı geçmiş physio ilişki kaydı oluşturulur. Bu kayıt şunları içerir:

- Mevcut sürekli parametre verileri
- Girilen değer ve türetilen tüm hesaplanmış değerler.

Yeni oluşturulmuş kayıtla birlikte geçmiş physio ilişki ekranı gösterilir. Türetilen tüm değerleri hesaplamak için manuel girilen değerlerin geri kalanını buradan girebilirsiniz.

5.3.9 Hedef Konumlandırma Ekranı

Goal Positioning (Hedef Konumlandırma) ekranı kullanıcının iki anahtar parametreyi aynı XY düzleminde karşılıklı yerleştirerek bu iki parametre arasındaki ilişkiyi izlemesini ve takip etmesini sağlar.

Yanıp sönen tek bir mavi nokta, iki parametrenin kesişim noktasını temsil eder ve parametre değerleri değiştikçe gerçek zamanlı olarak hareket eder. Diğer daireler, daha küçük olanları daha eski verileri göstermek üzere, geçmiş parametre trendlerini temsil eder.

Yeşil hedef kutusu, yeşil parametre hedef bölgesinin kesişimini temsil eder. X ve Y ekseninde bulunan kırmızı oklar, parametre alarm sınırlarını temsil eder.

Seçilen ilk iki kilit parametre, Şekil 5-18 sayfa 107'de gösterildiği gibi sırasıyla y ve x eksenine çizilen parametre değerlerini temsil eder.



Şekil 5-18: Hedef konumlandırma ekranı

Bu ekranda şu ayarlar yapılabilir:

- Geçmiş trend daireleri arasındaki zaman aralığını ayarlamak için, ekranda görülen trend aralığı simgesine
 dokunun.
- Geçmiş trend dairelerini devre dışı bırakmak için, **Off (Kapalı)** yazısı görülene kadar trend aralığı simgesine dokunmaya devam edin.
- X veya Y ekseninin ölçeğini ayarlamak için ilgili eksene dokunun.
- Parametrelerin mevcut kesişiminin X/Y düzlemi dışına çıkması durumunda, bu durumu kullanıcıya bildiren bir mesaj görülür.

5.4 Odaklı İzleme Formatı

Odaklı izleme formatı kullanıcının, optimize edilmiş bir ekran düzeninde arteriyel kan basıncı değerlerini üç parametre eşliğinde görüntülemesine imkân tanır.

5.4.1 İzleme Görünümü Seçme



Üç adet odaklı izleme formatı, izleme ekranı görünümüne dayalı düğmeler eşliğinde izleme seçim menüsünün alt kısmında görüntülenir. Bu ekran formatında temel parametreleri görüntülemek için monitör görünümü düğmesine dokunun.

Not

Monitör Görünümleri sayfa 90 bölümünde açıklanan formatlar aracılığıyla izleme yapılırken dört parametre seçildiyse ve izleme işlemi odaklı izleme formatıyla değiştirilirse, yalnızca seçilen parametrelerden ilk üçü görüntülenir.

5.4.2 Kan Basıncı Dalga Formu Kutucuğu

Tüm odaklı izleme görünümleri kan basıncı dalga formu ekranı içerir. Bkz. Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı sayfa 98. Odaklı basınç dalga formu ekranı, kan basıncı sayısal değerlerini görüntülemek için, aşağıda açıklanan odaklı parametre kutucuğuna benzer bir format kullanır.

5.4.3 Odaklı Parametre Kutucuğu

Odaklı izleme görünümündeki temel bileşen odaklı parametre kutucuğudur. Odaklı parametre kutucuğunda, Parametre Kutucukları sayfa 90 bölümünde açıklanan klasik parametre kutucuğuna benzer bilgiler görüntülenir. Odaklı görünümde, tüm karenin rengi hedef durum rengi ile eşleşecek şekilde değişir. Örneğin, Şekil 5-19 sayfa 109 dahilinde gösterilen arkaplan rengi yeşildir; dolayısıyla, değer hedef aralığı içindedir. İzleme devre dışı bırakıldığında veya duraklatıldığında arkaplan rengi siyahtır.


Şekil 5-19: Odaklı parametre kutucuğu

5.4.4 Parametreleri Değiştirme

Odaklı izleme görünümünde iken parametreleri değiştirmek için, parametre kutucuğu merkez çizgisinin üstünde parametre adının görüntülendiği alanda herhangi bir yere dokunun. Bkz. Şekil 5-20 sayfa 109.



- 1. Parametreyi değiştirmek için çizginin üzerindeki alana dokunun
- 2. Alarm/hedef değerlerini değiştirmek için çizginin altındaki alana dokunun



Parametre seçim menüsü görünecektir. Bkz. Şekil 5-4 sayfa 91. Parametre seçim menüsünde, parametreler kategoriler halinde düzenlenir. Bu kategorilerin bir açıklaması için bkz. Parametreleri Değiştirme sayfa 91. Mevcut durumda seçili parametreler mavi ile vurgulanmıştır. İzlenen diğer parametreler mavi çerçeve ile gösterilir. Mevcut seçenekler içinde vurgulanmamış olan bir parametreyi seçerek bu parametreyi aktif şekilde izleyin.

5.4.5 Alarmlar/Hedefler'i Değiştirme

Odaklı izleme görünümünde bir temel parametre için alarmları veya hedefleri değiştirmek için, parametre kutucuğu merkez çizgisinin altında parametre değeri ve biriminin görüntülendiği alanda herhangi bir yere dokunun. O parametre için **Alarms / Targets (Alarm / Hedef)** menüsü açılır. Bu menü hakkında daha fazla bilgi için bkz. Alarms / Targets sayfa 139.

5.4.6 Odaklı Ana Ekran

Odaklı ana ekranda iken, sütunlarda üç adete kadar parametre görüntülenebilir ve ekranın üst kısmında arteriyel dalga formu gösterilir. Her sütunun başlığı parametre kategorisidir (örneğin: **Flow (Akış), Resistance (Direnç)** veya **Pressure (BASINÇ)**) ve bir ortalanmış parametre kutucuğu, sürekli % değişim veya referans değeri (etkinleştirilmişse) ve sütunun sol tarafında bir dikey hedef göstergesi görüntülenir. Bkz. Şekil 5-21 sayfa 110.



- 1. Yan taraftaki dikey hedef göstergesi hastanın mevcut parametre değerini gösterir ve bölgeyi vurgular
- 2. Mevcut aralıklar arasında geçiş yapmak için, sürekli parametre değeri değişim göstergesine dokunun

Şekil 5-21: Odaklı ana ekran

Dikey gösterge, mevcut değere ilişkin hedef bölgeyi vurgular. Bu, parametre karesinin rengi ile eşleşecektir. Parametre değeri değişim aralığını — yüzde veya değer olarak görüntülenir — değiştirmek için, aralık seçenekleri (0, 5, 10, 15, 20, 30 dakika veya bir değer değişimi görüntülerken bir referans değerinden) arasında geçiş yapmak için, parametre sütununun alt kısmında görüntülenen değere dokunun. Bkz. Zaman Aralıkları/ Ortalama Alma sayfa 133.

5.4.7 Odaklı Grafik Eğilim Ekranı

Odaklı grafik eğilim ekranı, parametrenin zaman içindeki grafik haritasını görüntüler. Bu görünümün bileşenleri, Grafik Trendi İzleme Görünümü sayfa 94 bölümünde açıklanan grafik eğilim görünümü ile özdeştir. Müdahale Olayları ve Grafik Eğilimi Kaydırma Modu hakkında bilgi edinmek için ilgili bölüme başvurun.



Şekil 5-22: Odaklı Grafik Eğilim Ekranı

Odaklı grafik eğilim görünümü; sol tarafta parametre kategorisi ve dikey gösterge, ortada eğilim grafiği ve sağ tarafta parametre karesi eşliğinde satır formatı ile görüntülenir. Bkz. Şekil 5-22 sayfa 111. Parametre eğilim grafiğinin x veya y ekseninde herhangi bir yere dokunarak zaman ölçeğini veya parametre değerinin üst/alt görüntüleme limitini ayarlayın. Tüm parametrelere ilişkin görüntüleme aralıklarını ayarlama hakkında bilgi için, bkz. Ölçekleri Ayarlama sayfa 146. Parametre ayarları menüsü ile belirlenen menü seçenekleri, grafik eğilim formatlarının tümü kapsamındaki görünümleri (Grafik Trendi İzleme Görünümü sayfa 94 bölümünde açıklanan odaklı grafik ekranı ve grafik eğilim görünümü) etkiler.

5.4.8 Odaklı Çizelge Ekranı

Odaklı çizelge ekranı, Parametreleri Değiştirme sayfa 91 bölümünde açıklanan üç adede kadar parametre kategorisi için mevcut tüm parametreleri görüntüler. Sadece, parametre karesi olarak görüntülenen üst parametre temel parametre olarak yapılandırılabilir ve sesli/görsel alarm verebilir (etkinleştirilebilir alarm). Temel parametreyi değiştirmek için, parametre karesi çizgisinin üzerindeki parametre adına dokunun. Odaklı çizelge görünümüne yönelik parametre seçim menüsü, sadece seçili parametre kategorisi dahilindeki mevcut parametreleri görüntüler. Üstteki parametre karesinin altında görüntülenen parametre değerlerinin yazı tipi rengi, mevcut hedef aralığının rengini gösterir. Bu yapılandırılmamış parametrelere ait hedefler, daha küçük parametrenin herhangi bir yerine dokunup o parametreye ait **Alarms / Targets (Alarm / Hedef)** yapılandırma menüsüne ulaşılarak ayarlanabilir.

145 50 25 mr	n/sec	LMh	M	\mathcal{M}	139/75 (103) ART mmHg
	FLOW	RESIST	ANCE	PR	essure 🔼
	CO	S	VR		MAP
↑57% (5 min)	9.4	68 ↑54% (5 min) dyne	8 1 -s/cm°	↑84% (5 min)	100 mmHg
SV	11 <u>3</u>			CVP	mmHg
SVI	66 mL/b/m²	SVRI	1164 dyne-s-m²/cm°	MPAP	mmHg
СІ	5.5			SYSAR	т 138

Şekil 5-23: Odaklı Çizelge Ekranı

Görüntülenen parametre kategorisini değiştirmek için, sütunun üstünde görüntülenen ve mevcut durumda yapılandırılmakta olan parametre kategorisine dokunun. Bir açılır menü görünür (Şekil 5-24 sayfa 112). Tercih ettiğiniz parametre kategorisine dokunun.

Select Category			
FLOW	PRESSURE OXIMETRY		
RESISTANCE	RV FUNCTION	ACUMEN	×

Şekil 5-24: Odaklı Çizelge Görünümü — Sütunların Yapılandırılması

5.5 Klinik Araçlar

Klinik işlemler menüsündeki seçeneklerin çoğu, mevcut izleme moduyla (örneğin HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yaparken kullanılan mod) ilgilidir. Tüm izleme modlarında şu klinik işlemler mevcuttur.

5.5.1 İzleme Modunu Seç

Select Monitoring Mode (İzleme Modunu Seç) sayfası, kullanıcının izleme modları arasında geçiş yapmasını sağlar. Bu ekran, yeni bir izleme oturumu başlatılmadan önce görünür. Bu ekrana şu yöntemlerle de erişmek mümkündür:

• gezinme çubuğunun üst kısmındaki izleme modunu seçme simgesine dokunmak



Kullanıcı bu ekrandan bağlı olan izleme teknolojilerini seçebilir. Oksimetri izleme, tüm izleme modlarında mevcuttur.



Minimal-İnvaziv İzleme Modu Düğmesi. Kullanıcı bu düğmeyi, HemoSphere basınç kablosunun kullanıldığı minimal-invaziv hemodinamik izleme için kullanabilir. Bu moddayken TruWave DPT ile izleme yapmak da mümkündür.



İnvaziv İzleme Modu Düğmesi. Kullanıcı, HemoSphere Swan-Ganz modüllü invaziv hemodinamik izleme için bu düğmeyi seçebilir.



Noninvaziv İzleme Modu Düğmesi. Kullanıcı, HemoSphere ClearSight modüllü noninvaziv hemodinamik izleme için bu düğmeyi seçebilir.

Seçilen izleme modunda devam etmek için ana sayfa simgesine **LLLI** dokunun. İzleme modu geçişi gerçekleştiği anda, grafik trendleri izleme görünümünün x ekseninde "S" harfi (**S**) görünür.

5.5.2 CVP Gir

CVP Entry (CVP Gir) ekranı, MAP verileri de mevcutken kullanıcının sürekli SVR/SVRI hesabını elde etmek için bir hastanın CVP değerini girmesine olanak tanır.



Not

HemoSphere basınç kablosu ve TruWave transdüser CVP'yi izlerken CVP girişi kullanılamaz (bkz. Tablo 5-4 sayfa 113 ve TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme sayfa 185).

Kaynak algılanmadığında CVP için varsayılan değer 5 mmHg şeklindedir. Varsayılan CVP değeri kullanılıyorsa (5 mmHg), CVP değerini periyodik olarak inceleyin ve fiili CVP değeri önemli ölçüde farklılık gösterdiğinde değişiklikler gerektikçe, CVP manuel girişini kullanarak değeri güncelleyin. Bu varsayılan değer değiştirilebilir. Bkz. CVP Ayarları sayfa 148.

CVP değerleri aşağıdaki yöntemlerle alınabilir:

- Bir TruWave basınç transdüseri ve HemoSphere basınç kablosuyla doğrudan izlenir (bkz. TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme sayfa 185).
- Analog girişli harici bir izleme cihazından alınır (bkz. Analog Basınç Sinyali Girişi sayfa 134).
- Kullanıcı tarafından manuel olarak girilen bir statik değer olarak (CVP Entry (CVP Gir)).

CVP için birden fazla kaynak mevcut olduğunda monitör değerleri Tablo 5-4 sayfa 113 uyarınca önceliklendirir.

Öncelik	Kullanılan CVP değeri	
1	HemoSphere basınç kablosu ve TruWave basınç transdüseri	
2*	Analog giriş	
3	Manuel CVP Entry (CVP Gir)/varsayılan CVP değeri	
*CVP için analog bir giriş kaynağı, CVP Entry (CVP Gir) ekranından manuel girişe geçirilebilir		

Tablo 5-4: CVP değeri önceliklendirme

5.5.3 Türetilmiş Değer Hesaplayıcı

Derived Value Calculator (Türetilmiş Değer Hesaplayıcı), kullanıcının bazı hemodinamik parametreleri hesaplamasına olanak tanır ve bu parametreleri tek seferlik hesaplama için göstermenin kolay bir yolunu sunar.

Hesaplanan parametreler izleme moduna bağlıdır ve şunları içerebilir: CPO/CPI, DO₂/DO₂I, ESV/ESVI, SVI/SV, VO₂/VO₂I, VO₂e/VO₂Ie, SVR/SVRI, LVSWI, RVSWI ve PVR.

Ayarlar simgesi → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi → Derived Value
 Calculator (Türetilmiş Değer Hesaplayıcı) simgesine dokunun.
 Gerekli değerleri girdiğinizde, türetilmiş hesaplamalar otomatik olarak yapılacaktır.
 İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine dokunun.
 5.5.4 Vaka İncelemesi

İzleme esnasında meydana gelen parametre ile ilgili vakaları ve sistem vakalarını incelemek için **Event Review** (Vaka İncelemesi) seçeneğini kullanın. Buna her türlü hata, ikaz, fizyolojik alarm veya sistem mesajlarının başlangıç ve bitiş zamanı da dahildir. 72 saate kadarki olaylar ve alarm mesajları, en son olay en üstte olacak şekilde kaydedilir.



- 2. Sistem tarafından günlüğü tutulan vakaları (bkz. Tablo 5-5 sayfa 114) görüntülemek için, **Events (Vakalar)** sekmesini seçin. Sistem tarafından üretilmiş mesajları görüntülemek için, **Alarms (Alarmlar)** sekmesine dokunun. İki ekrandan birinde yukarı veya aşağı kaydırmak için, ok tuşlarına dokunun.
- 3. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine **LLLI** dokunun.

Aşağıdaki vakalar, vaka inceleme günlüğünün Events (Vakalar) sekmesinde yer alır.

Tablo 5-5: İncelenmiş vakalar

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı
Acumen IQ Sensor Zeroed (Acumen IQ Sensörü Sıfırlandı)	Bağlı bir Acumen IQ sensörü sıfırlandı
AFM - Fluid Bolus #{0} Started (User Bolus) (AFM — Sıvı Bolusu No {0} — Başlatıldı (Kullanıcı Bolusu))	Bir AFM oturumu etkin ve kullanıcı tarafından belirtilen bir bolus başlatıldı {0}, mevcut AFM oturumu içinde bolusu tanımlayan numaradır Not: {0}(numara) değerine, AFM algoritmasının tavsiyesine göre başlatılan boluslar ve kullanıcının belirttiği boluslar dahildir

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı		
AFM - Fluid Bolus #{0} Stopped ({1}	Bir AFM oturumu etkin ve bir bolus durduruldu		
mL, duration: {2} min {3} sec) (AFM	{0}, mevcut AFM oturumu içinde bolusu tanımlayan numaradır		
({1} mL, süre: {2} dk. {3} sn.))	{1}, bolus için iletilen hacimdir		
	{2}, {3}, bolus iletimi için dakika ({2}) ve saniye ({3}) cinsinden geçen süredir		
	Not: {0}(numara) değerine, AFM algoritmasının tavsiyesine göre başlatılan boluslar ve kullanıcının belirttiği boluslar dahildir		
AFM - Fluid Bolus #{0} - Analysis	Bir AFM oturumu etkindir ve bir bolus analizi tamamlanmıştır		
Completed (AFM — Sivi Bolusu No	{0}, mevcut AFM oturumu içinde bolusu tanımlayan numaradır		
	Not: {0}(numara) değerine, AFM algoritmasının tavsiyesine göre başlatılan boluslar ve kullanıcının belirttiği boluslar dahildir		
AFM - Fluid Bolus #{0} - Analysis	Bir AFM oturumu etkindir ve bir bolus analizi reddedilmiştir		
Declined (AFM — Sıvı Bolusu No {0}	{0}, mevcut AFM oturumu içinde bolusu tanımlayan numaradır		
	Not: {0}(numara) değerine, AFM algoritmasının tavsiyesine göre başlatılan boluslar ve kullanıcının belirttiği boluslar dahildir		
AFM - Fluid Bolus #{0} - Analysis	Bir AFM oturumu etkindir ve bir bolus analizi başlatılmıştır		
Started (AFM — Sıvı Bolusu No {0}	{0}, mevcut AFM oturumu içinde bolusu tanımlayan numaradır		
	Not: {0}(numara) değerine, AFM algoritmasının tavsiyesine göre başlatılan boluslar ve kullanıcının belirttiği boluslar dahildir		
AFM - Fluid Bolus #{0} Started (AFM — Sıvı Bolusu No {0} — Başlatıldı)	Bir AFM oturumu etkindir ve AFM algoritmasının tavsiyesine göre bir bolus başlatıl- mıştır		
	{0}, mevcut AFM oturumu içinde bolusu tanımlayan numaradır		
	Not: {0}(numara) değerine, AFM algoritmasının tavsiyesine göre başlatılan boluslar ve kullanıcının belirttiği boluslar dahildir		
AFM - Fluid Bolus Suggested (AFM — Sıvı Bolusu Önerildi)	AFM algoritması bir bolus öneriyordur		
AFM - Fluid Not Suggested (AFM — Sıvı Önerilmedi)	AFM algoritması bir bolus önermiyordur		
AFM - Fluid Suggestion Declined (AFM — Sıvı Önerisi Reddedildi)	Bir AFM oturumu etkindir ve kullanıcı, AFM algoritmasının önerdiği bir bolusu redde- der		
AFM - Test Bolus Suggested (AFM — Test Bolusu Önerildi)	AFM algoritması bir test bolusu öneriyordur		
AFM Approaching Maximum Case Volume: {0} / {1} mL (AFM Maksi-	Bir AFM oturumu etkindir ve izlenen vaka hacmi, maks vaka hacmine yaklaştığından, AFM bolus sistem tarafından duraklatılmıştır		
mum Vaka Hacmine Yaklaşılıyor:	{0}, AFM oturumunun sonundaki izlenen vaka hacmidir		
	{1}, mevcut maks vaka hacmidir		
AFM Exceeded Maximum Case Vo-	Bir AFM oturumu etkindir ve izlenen vaka hacmi, maks vaka hacmini aştığından, AFM		
Vaka Hacmi Aşıldı: {0}/{1} mL)	10) AEM oturumunun sonundaki izlenen yaka hacmidir		
	{1}. meycut maks vaka hacmidir		
AFM Fluid Strategy Changed JOL	Bir AFM oturumu etkindir ve kullanıcı sıyı stratejisini değistirir		

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı			
AFM Fluid Tracking Mode Chan- ged: {0} (AFM Sıvı İzleme Modu De- ğiştirildi: {0})	Bir AFM oturumu etkindir ve kullanıcı sıvı izleme modunu değiştirir {0}, mevcut sıvı izleme modudur			
AFM Fluid Type Changed: {0} (AFM Sıvı Tipi Değiştirildi: {0})	Bir AFM oturumu etkindir ve kullanıcı sıvı tipini değiştirir {0}, mevcut sıvı tipidir			
AFM Maximum Case Volume Set: {0} mL (AFM Maksimum Vaka Hac- mi Ayarlandı: {0} mL)	Bir AFM oturumu etkindir ve kullanıcı maks vaka hacmini değiştirir (ya da ilk defa ayarlar) {0}, mevcut maks vaka hacmidir			
AFM Session - Suggestions Taken: {0}, SVV ≤12%: {1}, Total Tracked Volume: {2} mL (AFM Oturumu — Öneriler Alındı: {0}, SVV ≤%12: {1}, Toplam İzlenen Hacim: {2} mL)	Bir AFM oturumu etkindir ve AFM oturumu durdurulmuştur {0}, alınan/AFM tarafından verilen sıvı önerisi % değeridir {1}, AFM oturumuna ilişkin SVV ≤%12 için hedefteki süredir {2}, AFM oturumunun sonundaki izlenen toplam hacimdir			
AFM Session Paused (AFM Oturu- mu Duraklatıldı)	Bir AFM oturumu etkindir ve AFM oturumu duraklatılmıştır			
AFM Session Resumed (AFM Oturu- mu Devam Ettirildi)	Bir AFM oturumu etkindir ve AFM oturumu, daha önce duraklatılmış durumdan de- vam ettirilmiştir			
AFM Session Started - Fluid Trac- king: {0}, Fluid Type: {1}, Surgery Mode: {2}, Fluid Strategy: {3} (AFM Oturumu Başladı - Sıvı İzleme: {0}, Sıvı Tipi: {1}, Ameliyat Modu: {2}, Sı- vı Stratejisi: {3})	Kullanıcı, bağlı bir sıvı ölçerle bir AFM oturumu başlatır {0}, sıvı izleme tipidir (Fluid Meter (Sıvı Ölçer)) {1}, mevcut sıvı tipidir {2}, mevcut ameliyat modudur {3}, mevcut sıvı stratejisidir			
AFM Session Started - Fluid Trac- king: {0}, Surgery Mode: {1} , Fluid Strategy: {2} (AFM Oturumu Başla- tıldı — Sıvı İzleme: {0}, Cerrahi Mo- du: {1}, Sıvı Stratejisi: {2})	Kullanıcı bir AFM oturumu başlatır {0}, sıvı izleme türüdür (Manual (Manuel)) {1}, mevcut ameliyat modudur {2}, mevcut sıvı stratejisidir			
AFM Session Stopped (AFM Oturu- mu Durduruldu)	Bir AFM oturumu durdurulmuştur			
AFM Surgery Mode Changed: {0} (AFMCerrahi Modu Değiştirildi: {0})	Bir AFM oturumu etkindir ve kullanıcı ameliyat modunu değiştirir {0}, mevcut ameliyat modudur			
Arterial Pressure Zeroed (Arter Ba- sıncı Sıfırlandı)	Bir TruWave basınç transdüserinin sıfırlanması ve etiketin ART olması			
Averaging Time – 5 seconds (Orta- Iama Alma Süresi – 5 saniye)	CO/basınç ortalaması alma süresinin 5 saniye olarak değişmesi			
Averaging Time – 20 seconds (Or- talama Alma Süresi – 20 saniye)	CO/basınç ortalaması alma süresinin 20 saniye olarak değişmesi			
Averaging Time – 5 minutes (Orta- Iama Alma Süresi – 5 dakika)	CO/basınç ortalaması alma süresinin 5 dakika olarak değişmesi			
BP Calibration (BP Kalibrasyonu) Cleared (Temizlendi)	Mevcut BP Calibration (BP Kalibrasyonu) temizlendi			

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı
BP Calibration (BP Kalibrasyonu) Failed (Başarısız) REFERENCE: SYS {0}, DIA {1} (REFERANS: SYS {0}, DIA {1})	Kan basıncı kalibrasyonu başarısız olmuştur ve {0} değeri, kullanıcının girdiği SYS referans değeri ve {1} değeri kullanıcının girdiği DIA değeridir
BP Calibration (BP Kalibrasyonu) Successful (Başarılı) REFERENCE: SYS {0}, DIA {1} (REFERANS: SYS {0}, DIA {1})	Kan basıncı kalibrasyonu başarıyla tamamlanmıştır ve {0} değeri, kullanıcının girdiği SYS referans değeri ve {1} değeri kullanıcının girdiği DIA değeridir
BSA Change (BSA Değişimi)	BSA değerinin önceki BSA değerinden değişmesi (BSA değerinin boş hale gelmesi veya daha önce boş olması dahil)
Central Venous Pressure Zeroed (Santral Venöz Basınç Sıfırlandı)	Bir TruWave basınç transdüserinin sıfırlanması ve etiketin CVP olması
CO Cable Test Passed (CO Kablo Testi Geçildi)	Hasta CCO Kablo Testinin gerçekleştirilme ve geçilme zamanı
CO Monitoring Started (CO İzleme Başlatıldı)	CO İzlemenin başlatılma zamanı
CO Monitoring Stopped (CO İzleme Durduruldu)	Kullanıcı veya sistemin CO izlemeyi durdurma zamanı
ClearSight Monitoring Started (ClearSight İzleme Başlatıldı)	Kullanıcının non-invaziv sistem izlemesini başlatması
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger {0} {1} above heart) (ClearSight İzleme Başlatıldı (HRS Yok; Parmak kalpten {0} {1} yukarı- da))	Kullanıcının HRS olmadan non-invaziv sistem izlemesi başlatması ve izlenen parma- ğın doğrulanan yükseklik ofsetinin kalp üzerinde belirtilen mesafede olması, {0} de- ğerdir ve {1} ölçü birimidir (cm veya inç)
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger {0} {1} below heart) (ClearSight İzleme Başlatıldı (HRS Yok; Parmak kalpten {0} {1} aşağı- da))	Kullanıcının HRS olmadan non-invaziv sistem izlemesi başlatması ve izlenen parma- ğın doğrulanan yükseklik ofsetinin kalp altında belirtilen mesafede olması, {0} değer- dir ve {1} ölçü birimidir (cm veya inç)
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger at heart level) (ClearSight İzleme Başlatıldı (HRS Yok; Parmak kalp seviyesinde))	Kullanıcının HRS olmadan non-invaziv sistem izlemesi başlatması ve izlenen parmak ile kalp arasındaki doğrulanan yükseklik ofsetinin sıfır olması
ClearSight Monitoring Stopped (ClearSight İzleme Durduruldu)	Kullanıcının veya sistemin non-invaziv sistem izlemesini durdurması
ClearSight Monitoring Resumed (ClearSight İzleme Devam Ettirildi)	Manşon basıncı salma sonrasında izleme devam ettiğinde
Continuous monitoring has reac- hed the 72 hour limit. (Sürekli izle- me 72 saatlik sınıra ulaştı.)	72 saat sınır nedeniyle non-invaziv sistem izlemesinin durması
Cuff 1 Monitoring (Manşon 1 İzleni- yor)	Manşon 1 izlemesinin başlaması
Cuff 2 Monitoring (Manşon 2 İzleni- yor)	Manşon 2 izlemesinin başlaması

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı
Cuff Pressure Released (Manşon Ba- sıncı Salındı)	Bir manşon basınç salmasının gerçekleşmesi
Cuff Pressure Release Acknowled- ged (Manşon Basınç Salma Onay- landı)	Pressure Release (Basınç Salma) bildirim açılır penceresinde Acknowledge (Kabul Et) düğmesine dokunulması
CVP Cleared (CVP silindi)	Kullanıcının manuel olarak girilmiş CVP değerini silmesi
CVP Entered (CVP girildi) <va- lue><units> (<değer> birim>)</değer></units></va- 	Belirtilen değer ve birimle manuel olarak bir CVP değerinin girilmesi
[IA#N] Draw Blood (Kan Alma)	In vivo Kalibrasyon Kan Alma Ekranında Draw (Kan Al) seçeneği seçilir. Bu, #N'nin bu hastaya ait girişim sayısının olduğu bir girişim analizi olarak kaydedilir.
FloTrac Sensor Zeroed (FloTrac Sensörü Sıfırlandı)	FloTrac veya Acumen IQ sensörünün sıfırlanması
FRT Start Baseline (FRT Referans Çizgisi Ölçümü Başlangıcı)	Bir FRT referans çizgisi ölçümünün başlatılması
FRT End Baseline (FRT Referans Çiz- gisi Ölçümünün Sonu)	Bir FRT referans çizgisi ölçümünün geçerli bir ölçümle tamamlanması
FRT Cancel Baseline (FRT Referans Çizgisi Ölçümü İptali)	Bir FRT referans çizgisi ölçümünün iptal edilmesi
FRT Unstable Baseline (FRT Refe- rans Çizgisi Ölçümü Stabil Değil)	FRT referans çizgisi ölçümünün geçerli bir ölçümle durdurulması, ancak ölçümün stabil olmaması
FRT Start Challenge (FRT Engel Öl- çümü Başlangıcı)	FRT engel ölçümü başlatılması
FRT End Challenge (FRT Engel Öl- çümü Sonu)	FRT engel ölçümü geçerli bir ölçüm ile durdurulur. Bu, engel ölçüm süresinin sonun- da veya kullanıcı END NOW (ŞİMDİ SONLANDIR) öğesine dokunduğunda meydana gelir.
FRT Cancel Challenge (FRT Engel Ölçümünü İptal Et)	Bir FRT ölçümünün iptal edilmesi
FRT Insufficient Data (FRT Yetersiz Veri)	FRT ölçümünün durdurulması ve geçersiz olması
GDT Session Started (GDT Oturumu Başlatıldı): #nn	Bir GDT İzleme Oturumu başlatılır. 'nn' mevcut hastanın GDT izleme oturumu numa- rasıdır.
GDT Session Stopped (GDT Oturu- mu Durduruldu): #nn	Bir GDT İzleme Oturumu durdurulur. 'nn' mevcut hastanın izleme oturumu numarası- dır.
GDT Session Paused (GDT Oturumu Duraklatıldı): #nn	Bir GDT İzleme Oturumu duraklatılır. 'nn' mevcut hastanın izleme oturumu numarası- dır.
GDT Session Resumed (GDT Oturu- mu Devam Ediyor): #nn	Bir GDT İzleme Oturumuna devam edilir. 'nn' mevcut hastanın izleme oturumu numa- rasıdır.
GDT Session Targets Updated (GDT Oturum Hedefleri Güncellendi): #nn; <pppp>:<qqq><uuu>,<></uuu></qqq></pppp>	GDT İzleme Oturumu hedefleri güncellenir. 'nn' mevcut hastanın izleme oturumu numarasıdır. <pppp>; <uuu> birimli <qqq> hedef aralığı güncellenen parametredir. <> adet ek hedef güncellenmiştir.</qqq></uuu></pppp>
HPI Alert (HPI İkazı)	Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) ikazı etkinleşir. [sadece HPI]
HPI Alert Acknowledged (HPI İkazı Onaylandı)*	Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) ikazı onaylanmıştır*. [sadece HPI]

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı
HPI Alert Cleared (Acknowledged) (HPI İkazı Kaldırıldı (Onaylandı))*	HPI değeri son iki ardışık 20 saniyelik güncellemede 75'in altında olduğu için Acumen Hypotension Prediction Index HPI ikazı kaldırılmıştır. HPI yüksek ikaz açılır penceresi, ikazın kaldırılmasından önce onaylanmıştır*. [sadece HPI]
HPI Alert Cleared (Not Acknowled- ged) (HPI İkazı Kaldırıldı (Onaylan- madı))*	HPI değeri son iki ardışık 20 saniyelik güncellemede 75'in altında olduğu için Acumen Hypotension Prediction Index HPI ikazı kaldırılmıştır. HPI yüksek ikaz açılır penceresi, ikazın kaldırılmasından önce onaylanmamıştır*. [sadece HPI]
iCO Bolus Performed (iCO Bolus Gerçekleştirildi)	iCO bolus işleminin gerçekleştirilme zamanı
In vitro Calibration (İn vitro Kalib- rasyon)	In vitro kalibrasyon işleminin ardından oksimetri kablosu güncellemesinin tamamlan- ma zamanı
In vivo Calibration (İn vivo Kalibras- yon)	In vivo kalibrasyon işleminin ardından oksimetri kablosu güncellemesinin tamamlan- ma zamanı
[IA#N] <sub-type> <detail> <note></note></detail></sub-type>	#N değeri ilgili hasta için girişim sayısı olmak üzere girişim analizi yapılır
(<alt tür=""> <ayrıntı> <not>)</not></ayrıntı></alt>	<sub-type>, seçilen müdahale alt türüdür (genel müdahale için: Inotrope (İnotrop), Vasodilator (Vazodilatör) veya Vasopressor (Vazopresör); Sıvı analizi için: Red Blood Cells (Kırmızı Kan Hücreleri), Colloid (Kolloid) veya Crystalloid (Kristaloid); Konum Sınama için: Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma) veya Trendelenburg; Vaka için: PEEP, Induction (İndüksiyon), Cannulation (Kanülasyon), CPB, Cross Clamp (Çapraz Klemp), Cardioplegia (Kardiyopleji), Pump Flow (Pompa Akışı), Circulatory Arrest (Ani Kalp Durması), Warming (Isıtma), Cooling (Soğutma), Selective Cerebral Perfusion (Seçmeli Serebral Perfüzyon))</sub-type>
	<detail> (ayrıntı), seçilen ayrıntıdır</detail>
	<not> kullanıcı tarafından eklenir</not>
[IA#N] ΔctHb Reset Initiated (ΔctHb Sıfırlama Başlatıldı)	ctHb Tools (ctHb Araçları) ekranında Reset ΔctHb (ΔctHb Sıfırla) düğmesine doku- nuldu
[IA#N] HGB Update (HGB Güncelle- me)	HGB güncelleme işleminin ardından oksimetri kablosunun güncellenmesi tamamlanır
[IA#N] Custom <detail> <note> (Özel <ayrıntı> <not>)</not></ayrıntı></note></detail>	#N değeri ilgili hasta için girişim sayısı olmak üzere özelleştirilmiş girişim analizi yapılması <detail> (ayrıntı), seçilen ayrıntıdır <not> kullanıcı tarafından eklenir</not></detail>
[IA#N Updated] Note: <updated note> ([IA#N Güncellenmiş] Not: <güncellenmiş not="">)</güncellenmiş></updated 	N'inci girişime ilişkin not düzenlenmiş, ancak zaman ve tarih düzenlenmemiştir. Edit Intervention (Müdahaleyi Düzenle) açılır penceresindeki Accept (Kabul) düğmesi et- kinleştirilip bu düğmeye basıldığında kaydedilir. N, ilk girişimin sayısıdır.
[IA#N Updated] Time: <updated date> - <updated time=""> ([IA#N Güncellenmiş] Zaman: <güncellen- miş tarih> - <güncellenmiş saat="">)</güncellenmiş></güncellen- </updated></updated 	N'inci girişimin tarihi veya saati düzenlenmiş, ancak not düzenlenmemiştir. Edit Inter- vention (Müdahaleyi Düzenle) açılır penceresindeki Accept (Kabul) düğmesi etkinleş- tirilip bu düğmeye basıldığında kaydedilir. N, ilk girişimin sayısıdır.
[IA#N Updated] Time: <updated date> - <updated time="">; Note: <updated note=""> ([IA#N Güncellen- miş] Zaman: <güncellenme tarihi=""> - <güncellenme saati="">; Not: <gün- cellenen not>)</gün- </güncellenme></güncellenme></updated></updated></updated 	N'inci girişim ile ilişkili (tarih VEYA zaman) VE not düzenlendi. Edit Intervention (Müdahaleyi Düzenle) açılır penceresindeki Accept (Kabul) düğmesi etkinleştirilip bu düğmeye basıldığında kaydedilir. N, ilk girişimin sayısıdır.
Light Out of Range (Işık Aralık Dı- şında)	Oksimetri Işığı Aralık Hatası gerçekleştiğinde

Event (Vaka)	Kaydedilme zamanı			
Monitoring Mode switched from {0} to {1} (İzleme Modu {0} iken {1} olarak değiştirildi)	Kullanıcı iki belirli izleme modu arasında geçiş yaptığında; {0} ve {1}, Minimally- Invasive (Minimal-İnvaziv) modundan (FloTrac/Acumen IQ sensörü veya TruWave DPT ile) Invasive (İnvaziv) moduna (Swan-Ganz kateteri ile) veya Non- Invasive (Non-İnvazif) moduna (ClearSight veya Acumen IQ parmak manşonu ile) geçişi belirtir			
Monitoring Stopped as Single Cuff Use Has Exceeded 8 Hours (Tek Manşon Kullanımı 8 Saati Aştığın- dan İzleme Durduruldu)	Tek manşonda aralıksız 8 saat boyunca izleme gerçekleşmiştir			
Non-Pulsatile Mode Entered (Pulsa- til Olmayan Moda Girildi)	Aktif CO izleme, sesli alarm ve parametre izlemesini önlemek için duraklatılmıştır. Kan basıncı ve doku oksimetri izlemesi ile alarmlar devam ettirilir.			
Non-Pulsatile Mode Exited (Pulsatil Olmayan Moddan Çıkıldı)	Normal CO izlemeye devam edilir. Sesli alarm ve parametre izlemesi etkinleştirilmiştir.			
Oximetry cable disconnected	Oksimetri kablosu bağlantısının kesildiği algılanmıştır			
Positioning Mode (Konumlandırma Modu): <mode> <modu></modu></mode>	Kullanıcı, non-invaziv sistem izlemesi başlatmış ve konumlandırma modu < Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz)> veya <variable pa-<br="">tient Positioning (Değişken Hasta Konumlandırma)> olarak seçilmiştir</variable>			
Postpone Pressure Release (Basınç Salmayı Ertele)	Parmak manşonu basınç salmayı ertelemek için izleme uzatılmıştır			
Pulmonary Artery Pressure Zeroed (Pulmoner Arter Basınç Sıfırlandı)	Bir TruWave basınç transdüserinin sıfırlanması ve etiketin PAP olması			
[IA#N] Recall Venous Oximetry Da- ta (Venöz Oksimetri Verilerini Geri Çekme)	Geri çekilen oksimetri kalibrasyon verileri kullanıcı tarafından kabul edildiğinde			
System Restart Recovery (Sistem Yeniden Başlatma Kurtarması)	Sistemin yeniden başlatılmasının ardından monitör herhangi bir uyarı vermeden çalışmaya devam ettiğinde			
Switched Cuff - Restarting (Manşon Değiştirildi — Yeniden Başlatılıyor)	Non-invaziv çift manşon izlemesi sırasında izleme bir manşondan ötekine değiştiril- miştir			
Time Change (Saat Değişikliği)	Sistem saati güncellenmiştir			
Vertical Offset Updated (Dikey Of- set Güncellendi): Finger <position> (Parmak <konum>)</konum></position>	Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz) konumlandır- ma modundayken parmaktan yükseklik ofseti kullanıcı tarafından güncellenmiştir; <konum>, izlenen parmak ile kalp arasındaki doğrulanan yükseklik ofsetidir.</konum>			

*Kullanıcı, HPI Yüksek İkaz açılır penceresindeki iki düğmeden birine dokunduğunda onaylama işlemi kaydedilir.

5.6 Bilgi Çubuğu

Bilgi çubuğu, tüm aktif izleme ekranlarında ve çoğu klinik araçlar ekranında görüntülenir. Device ID (Cihaz Kimliği), geçerli saat, tarih, pil durumu, ekran parlaklığı menüsü kısayolu, alarm ses seviyesi menüsü kısayolu, yardım ekranı kısayolu, olay inceleme kısayolu ve ekran kilidi sembolünü görüntüler. İzleme moduna geçiş yapılması hakkında bilgi için İzleme Modunu Seç sayfa 112 bölümüne bakın. HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yapılırken, parametre bilgi çubuğunda bir analog girişten kan sıcaklığı ve kalp atış hızı görüntülenebilir. Minimal-invaziv izleme modunda HemoSphere basınç kablosuyla izleme yapılırken, parametre bilgi çubuğunda bir analog girişten kan sıcaklığı ve kalp atış hızı görüntülenebilir. Minimal-invaziv izleme modunda HemoSphere basınç kablosuyla izleme yapılırken, parametre bilgi çubuğunda CO/basınç için ortalama alma süresi ve HPI parametre değerleri görüntülenebilir. Gelişmiş bir özellik olan Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) hakkında daha fazla bilgi almak için bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237 bölümüne bakın. Non-invaziv izleme modunda izleme gerçekleştirilirken, bilgi çubuğunda HPI parametre değerleri ve manşon basıncı salma geri sayım sayacı görüntülenebilir. Bkz. Manşon Basıncı Salma Modu sayfa 204. Monitörde bir HIS, Wi-Fi veya Viewfinder hub bağlantısı etkinleştirildiğinde, durum görüntülenecektir. Wi-Fi durum sembolleri için bkz. Tablo 8-1 sayfa 153,

HIS bağlantı durum sembolleri için bkz. Tablo 8-2 sayfa 154 ve Viewfinder hub bağlantı durum sembolleri için bkz. Tablo 8-3 sayfa 157. Şekil 5-25 sayfa 121 içinde, bir analog girişten ortalaması alınmış ECG (EKG) kalp atış hızı verileri birlikte HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yapılırken sunulan bir bilgi çubuğunun örneği gösterilmektedir.



Şekil 5-25: Bilgi çubuğu

Not

Şekil 5-25 sayfa 121, bilgi çubuğunun seçilen dildeki standart varsayılan değerlerini içeren bir örneğidir. Tüm diller için varsayılanları görmek için, bkz. Tablo D-6 sayfa 410.

5.6.1 Cihaz Kimliği

Device ID (Cihaz Kimliği), Viewfinder ağında bir cihaz tanımlayıcı işlevi görür. Daha fazla bilgi almak için bkz. Cihaz ID Seçme sayfa 73 ve Viewfinder Hub Bağlantısı sayfa 156.

5.6.2 Pil

HemoSphere pil takımı takılı olduğunda, HemoSphere gelişmiş monitör, kesintisiz izleme imkanı sağlar. Bilgi çubuğundaki Tablo 5-6 sayfa 122'de gösterilen semboller, pil durumunu gösterir. Pillerin takılmasıyla ilgili daha

fazla bilgi için bkz. Pillerin Takılması sayfa 69. Pilin şarj durumunun monitörde doğru bir biçimde gösterilmesini sağlamak için pilin uygun hale getirilmesi yoluyla pilin düzenli aralıklarla kontrol edilmesi önerilir. Pil bakımı veya pili uygun hale getirme işlemi için bkz. Pil Bakımı sayfa 419.

Pil Sembolü	Gösterge
	Pilin şarj durumu %50'nin üstünde.
	Pilin şarj durumu %50'nin altında.
	Pilin şarj durumu %20'nin altında.
1	Pil şarj oluyor ve şebeke gücüne bağlı.
- C +	Pil tam olarak şarj edilmiştir ve şebeke gücüne bağlı.
	Pil takılı değil.

Tablo 5-6: Pil durumu

UYARI

Güç kesintisi sırasında izleme işleminin kesilmesini önlemek için HemoSphere gelişmiş monitörü her zaman pilleri takılı olarak kullanın.

Güç kesintisi ve pillerin bitmesi durumunda, monitör kontrollü bir kapanma prosedürüne geçecektir.

5.6.3 Ekran Parlaklığı

Ekran parlaklığını ayarlamak için, bilgi çubuğunda yer alan kısayola 👫 dokunun.

5.6.4 Alarm Ses Seviyesi

Alarm ses seviyesini ayarlamak için, bilgi çubuğunda yer alan kısayola dokunun.

5.6.5 Ekran Görüntüsü

Ekran görüntüsü simgesi, mevcut ekranın görüntüsünü alır. Görüntüyü kaydetmek için HemoSphere gelişmiş monitörün iki USB portundan (arka ve sağ panellerinde bulunan) birine USB bellek takılması gerekir. Bilgi

çubuğunun üzerindeki ekran görüntüsü simgesine 💴 dokunun.

5.6.6 Ekranı Kilitleme

Eğer monitör temizleniyor veya taşınıyorsa ekranı kilitleyin. Temizlik talimatları için, bkz. Monitör ve Modülleri Temizleme sayfa 414. Dahili zamanlayıcının geri sayımı bittiğinde, ekran otomatik olarak kilitlenecektir.

- 1. Ekranı kilitleme simgesine dokunun.
- 2. Lock Screen (Ekranı Kilitle) açılır penceresinde, ekranın kilitli kalacağı süreye dokunun.



Şekil 5-26: Ekranı kilitleme açılır ekranı

- 3. Bilgi çubuğunda kırmızı bir kilit simgesi belirecektir.
- 4. Ekranın kilidini açmak için Lock Screen (Ekranı Kilitle) menüsündeki kırmızı kilit simgesine Unlock Screen (Ekran Kilidini Aç) ögesine dokunun.

5.7 Durum Çubuğu

Durum çubuğu, bilgi çubuğunun altındaki tüm etkin izleme ekranlarının üstünde görünür. Bu alanda, hatalar, alarmlar, ikazlar, bazı uyarılar ve bildirimler görülür. Birden fazla hata, ikaz veya alarm mevcut olduğunda, mesaj iki dakikada bir gösterilir. Toplam mesaj sayısına göre mesaj numarası sol tarafta görüntülenir. Geçerli mesajlar arasında geçiş yapmak için buna dokunun. Fizyolojik olmayan alarm mesajları için yardım ekranına ulaşmak üzere, soru simgesine dokunun.



Şekil 5-27: Durum çubuğu

5.8 Monitör Ekranında Gezinme

Ekranda gezinmek için bazı standart prosedürler vardır.

5.8.1 Dikey Kaydırma

Bazı ekranlarda, ekrana bir kerede sığabilecek olandan fazla bilgi vardır. İnceleme listesinde dikey okların görülmesi durumunda, sonraki öğeleri görmek için yukarı veya aşağı oka dokunun.



Listeden seçim yapılıyorsa dikey kaydırma okları bir öğe yukarı veya aşağı geçiş yapar.



5.8.2 Gezinme Simgeleri

Bazı düğmeler her zaman aynı işlevi gerçekleştirir:

Ana sayfa. Ana sayfa simgesi, sizi son görüntülenen izleme ekranına götürür ve ekrandaki verilerde yapılan her türlü düzenlemeyi kaydeder.

Geri Dönüş. Geri dönüş simgesi, sizi önceki menü ekranına götürür ve ekrandaki verilerde yapılan her türlü düzenlemeyi kaydeder.

Enter. Enter simgesi, verilerde yapılan ekran üzerindeki tüm değişiklikleri kaydeder ve izleme ekranına döner veya sıradaki menü ekranını getirir.

İptal. İptal simgesi, herhangi bir girdinin iptal edilmesini sağlar.

Bazı ekranlarda (örneğin Patient Data (Hasta Verileri)) iptal düğmesi yoktur. Bir hastanın verileri girildiğinde, bu veriler sistemde depolanır.

Liste düğmeleri. Bazı ekranlarda, menü metninin yanında çıkan düğmeler bulunur.

Bu durumlarda, düğmenin herhangi bir yerine dokunduğunuzda, menü metniyle ilgili olarak seçilebilir öğeleri içeren bir liste açılır. Düğme mevcut seçimi görüntüler.

Language

English (US)

Değer düğmesi. Bazı ekranlarda aşağıda gösterildiği gibi kare düğmeler bulunur. Tuş takımını görüntülemek için düğmeye dokunun.

Geçiş düğmesi. İki seçenek arasında, açık/kapalı gibi bir seçim varsa bir geçiş düğmesi görünür.

Seçimler arasında geçiş için düğmenin karşı tarafına dokunun.





		co	-		1	
			L/min 🗸	-	2	
	1	2	3			
	4	5	6			
	7	8	9			
		0	\mathbf{X}		3	
	×	•	÷		4	
	6	5		l		
veri türü				4.	enter	
birimler				5.	ondalık	
silme				6.	iptal	

Tuş Takımı. Sayısal veriler girmek için tuş takımı üzerindeki tuşlara dokunun.

Klavye. Alfanümerik veriler girmek için klavye üzerindeki tuşlara dokunun.

1. 2.

3.



Kullanıcı Arayüzü Ayarları

İçindekiler

Parola Koruması	126
Hasta Verileri	128
Genel Monitör Ayarları	130

6.1 Parola Koruması

HemoSphere gelişmiş monitöründe üç seviye parola koruması bulunur.

<u></u>

Tablo 6-1: Hemo	Sphere gelişmiş	monitör parola	seviyeleri
-----------------	-----------------	----------------	------------

Düzey	Gerekli hane	Kullanıcı açıklaması
Super User (Süper Kullanıcı)	dört	Klinisyenler
Secure User (Güvenli Kullanıcı)	sekiz	Yetkili hastane personeli
Edwards User (Edwards Kullanıcısı)	değişken parola	yalnızca dahili Edwards kullanımı

Bu kılavuzda açıklanan ve bir parola gerektiren tüm ayarlar veya özellikler **Super User (Süper Kullanıcı)** özelliklerdir. **Super User (Süper Kullanıcı)** ve **Secure User (Güvenli Kullanıcı)** parolaları, bir parola ekranına ilk defa erişildiğinde sistemin başlatılması sırasında sıfırlama gerektirir. Parolalar için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin. Parola on kez yanlış girildiğinde parola tuş takımı bir süre için kilitlenir. İzleme özelliği aktif kalır. Parolaların unutulması halinde yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

Ayarlar menüsündeki iki seçenek parola korumalıdır. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) ve Export Data (Verileri Dışa Aktar).

Settings

Aşağıda tablo 6-2 içinde açıklanan Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) özelliklerine erişmek için ayarlar simgesi



Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine

dokunun.

Settings (Ayarlar) sekmesi

		•	
Tablo 6-2: Gelişmi	ş kurulum menusunde	gezinme ve	parola korumasi

Gelişmiş kurulum menüsü seçimi	Alt menü seçimi	Süper Kullanıcı	Güvenli Kullanıcı	Edwards Kullanı- cısı
Parameter Settings	Alarms / Targets (Alarm / Hedef)	•	•	•
(Parametre Ayarla- rı)	Adjust Scales (Ölçekleri Ayarla)	•	•	•
	SVV/PPV	•	•	•
	20-Second Flow Settings (20 Saniye Akış Ayarları)	•	•	•
	CVP Entry (CVP Gir)	•	•	•
GDT Settings (GDT Ayarları)		•	•	•
Analog Input (Analog giriş)		•	•	•
Setting Profile (Profi	l Oluşturma)	erişim yok	•	•

Gelişmiş kurulum menüsü seçimi	Alt menü seçimi	Süper Kullanıcı	Güvenli Kullanıcı	Edwards Kullanı- cısı
System Reset (Sis- temi Sıfırlama)	Restore Factory Defaults (Fabrika Ayarlarına Döndürme)	erişim yok	•	•
	Data Wipe (Veri Silme)	erişim yok	•	•
	Decommission Monitor (Monitörü Devreden Çıkar)	erişim yok	erişim yok	•
Connectivity (Bağ-	Wireless (Kablosuz)	erişim yok	•(etkinse)	•
lanti)	Serial Port Setup (Seri Port Ayarları)	erişim yok	•	•
	HL7 Setup (HL7 Kurulumu)	erişim yok	•(etkinse)	•
	Viewfinder Hub Setup (Viewfinder Hub Kurulumu)	erişim yok	•(etkinse)	•
Service (Servis)	Manage Features (Özellik Yönetimi)	erişim yok	•	•
	System Status (Sistem Durumu)	erişim yok	•	•
	Software Update (Yazılım Güncelle- mesi)	erişim yok	•	•
Change Passwords (Parolaları Değiştir)	erişim yok	•	•
Engineering (Mü-	Alarm Settings (Alarm Ayarları)	erişim yok	•	•
hendislik)	Tissue Oximetry (Doku Oksimetri)	erişim yok	•	•
	AFM	erişim yok	•	•
	Viewfinder Hub Settings (Viewfinder Hub Ayarları)	erişim yok	•	•

Aşağıdaki tablo 6-3 içinde açıklanan Export Data (Verileri Dışa Aktar) özelliklerine erişmek için ayarlar simgesi

Settings

(G

A

→ **Settings (Ayarlar)** sekmesi

→ Export Data (Verileri Dışa Aktar) düğmesine

dokunun.

Tablo 6-3: Verileri dışa aktarma menüsünde gezinme ve parola koruması

Verileri dışa aktarma me- nüsü seçimi	Süper Kullanıcı	Güvenli Kullanıcı	Edwards Kullanıcısı
Diagnostics Export (Tanısal Dışa Aktarma)	•	•	•
Data Download (Veri İndir- me)	•	•	•
Manage Clinical Data (Klinik Verileri Yönetme)	erişim yok	•(etkinse)	•
Export Service Data (Hizmet Verilerini Dışa Aktarma)	•	•	•

6.1.1 Parolaları değiştirme

Parolaları değiştirmek için **Secure User (Güvenli Kullanıcı)** erişimi gerekir. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin. Parolaları değiştirmek için:



🔆 Settings

→ Advanced Setup (Gelişmiş

- Ayarlar) düğmesine dokunun.
 Secure User (Güvenli Kullanıcı) parolasını girin.
- Secure User (Güvenli Kullanıcı) parolasını girin.
 Change Passwords (Parolaları Değiştir) düğmesine dokunun.
- 4. Yeşil doğrulama işareti görüntülenene kadar verilen her iki değer kutucuğuna yeni **Super User (Süper Kullanıcı)** ve/veya **Secure User (Güvenli Kullanıcı)** parola hanelerini girin. Minimum hane gereksiniminin karşılandığını ve istenen parolanın her iki girişinin de aynı olduğunu onaylayan bir onay işareti görüntülenir.
- 5. Confirm (Onayla) düğmesine dokunun.

6.2 Hasta Verileri

Sistemi çalıştırdıktan sonra son hastayı izlemeye devam edebilir veya yeni bir hastayı izlemeye başlayabilirsiniz. Bkz. Şekil 6-1 sayfa 128.

Not

1.

İzlenen son hastanın verileri 12 saatlik veya daha eskiyse tek seçeneğiniz yeni bir hasta başlatmaktır.



Şekil 6-1: Yeni veya devam eden hasta ekranı

6.2.1 Yeni Hasta

Yeni bir hasta başlatmak, önceki tüm hasta verilerini temizleyecektir. Alarm sınırları ve sürekli parametreler, varsayılan değerlerine ayarlanacaktır.

UYARI

Yeni bir hasta seansının başlatılmasının ardından, varsayılan yüksek/düşük fizyolojik alarm aralıkları kontrol edilerek, bunların ilgili hasta için uygun olduğundan emin olunmalıdır.

Kullanıcı, sistem ilk defa çalıştırılırken veya sistem çalışırken, spesifik demografik bilgilerle veya demografik bilgiler olmadan yeni bir hasta girebilir.

UYARI

HemoSphere gelişmiş monitöre yeni bir hasta bağlandığında, **New Patient (Yeni Hasta)** işlemi yapın veya hasta bilgi profilini temizleyin. Bunu yapmamak, geçmiş bilgilerin görüntülenmesinde önceki hasta bilgilerinin görüntülenmesine yol açabilir.

1. Monitörü açtıktan sonra, yeni veya devam eden hasta ekranı görülür (Şekil 6-1 sayfa 128). **New Patient** (Yeni Hasta) düğmesine dokunun ve 6. adıma geçin.

VEYA

Hastanın demografik bilgilerini girmeden izlemeye başlamak için, **Skip (Atla)** öğesine dokunun ve adım 15 ile devam edin.



Monitör zaten açıksa ayarlar simgesi 🎾 → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesine

Clinical Tools

dokunun ve 2. adımla devam edin.

Not

Kullanıcı, hastanın demografik bilgilerini atlarsa, yalnızca şu sınırlı parametreler izlenebilir: StO₂, ΔctHb, SYS_{ART}, SYS_{PAP}, DIA_{ART}, DIA_{PAP}, MAP, PR, MPAP, CVP.



- 3. End Session (Oturumu Sonlandır) düğmesine dokunun.
- 4. Yeni bir hasta başlatmak için onay ekranında Yes (Evet) düğmesine dokunun.
- 5. New Patient Data (Yeni Hasta Verileri) ekranı görüntülenir. Bkz. Şekil 6-2 sayfa 129.

		HEM-13840051	E E C C
1/1 Alert: E	Battery Disconnected		
Edwards		HemoSphere Copyright © 2022 Edwards Lifesciences LLC New Patient Data	
	Patient ID	Unknown ID	
	Age	Gender Male	Female
	Height Weight	= BSA (DuBois)	
	Õ	Skip	

Şekil 6-2: Yeni Hasta Verileri ekranı

6. Hastanın her demografik seçim değerini kaydetmek ve Hasta Verileri ekranına geri dönmek için tuş

takımında enter tuşuna 🛃 basın.

7. Patient ID (Hasta Kimliği) düğmesine dokunun ve hastanın hastane kimliğini girmek için klavyeyi kullanın.

- 8. **Height (Boy)** düğmesine dokunun ve hastanın boyunu girmek için tuş takımını kullanın. Diliniz için varsayılan birim, tuş takımının sağ üst köşesindedir. Ölçüm birimini değiştirmek için buraya dokunun.
- 9. Age (Yaş) öğesine dokunun ve hastanın yaşını girmek için tuş takımını kullanın.
- 10. Weight (Ağırlık) öğesine dokunun ve hastanın ağırlığını girmek için tuş takımını kullanın. Diliniz için varsayılan birim, tuş takımının sağ üst köşesindedir. Ölçüm birimini değiştirmek için buraya dokunun.
- 11. Gender (Cinsiyet) öğesine dokunun ve Male (Erkek) veya Female (Kadın) seçimi yapın.
- 12. Boy ve ağırlık ile DuBois formülünü kullanarak **BSA** hesaplanır.
- 13. İsterseniz, hasta için Room (Oda) ve Bed (Yatak) bilgilerini girin. Bu bilgilerin girilmesi isteğe bağlıdır.
- 14. Next (İleri) düğmesine dokunun.

Not

Next (İleri) düğmesi tüm hasta verileri girilene dek devre dışıdır.

15. **Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi)** penceresinden uygun izleme modunu seçin. Bkz. İzleme Modunu Seç sayfa 112. İstenen hemodinamik izleme teknolojisiyle izleme yapmaya başlamak için talimatları inceleyin.

6.2.2 Hasta İzlemeye Devam Et

Eğer son hastanın verileri en fazla 12 saatlikse sistem açıldığında hastanın demografik verileri ve hasta kimliği görüntülenir. Son hastanın izlenmesine devam edildiğinde, hastanın verileri yüklenir ve eğilim verileri alınır. En son görüntülenen izleme ekranı gösterilir. **Continue Patient (Hastaya Devam Et)** öğesine dokunun.

6.2.3 Hasta Verilerini Görüntüle



3. Ayarlar ekranına geri dönmek için geri dönüş simgesine dokunun. Hasta demografik verileri açılır penceresi açılacaktır. Aynı hastaya dönüyorsa, hasta demografik verilerini inceleyin ve veriler doğruysa **Yes** (**Evet**) düğmesine dokunun.

6.3 Genel Monitör Ayarları

Genel Monitör Ayarları, her ekranı etkileyen ayarlardır. Bunlar görüntüleme dili, kullanılan birimler, alarm sesi, ekran görüntüsü sesi, tarih/saat ayarları, ekran parlaklığı, Device ID (Cihaz Kimliği) ve izleme ekranı görüntüleme ayarlarıdır.

HemoSphere gelişmiş monitör arayüzü, birçok dilde mevcuttur. HemoSphere gelişmiş monitör ilk başlatıldığında, dil seçim ekranı çıkar. Bkz. Şekil 3-7 sayfa 73. Dil ekranı tekrar görünmez, ancak ekran dili herhangi bir zamanda değiştirilebilir.

Varsayılan saat ve tarih formatı, dil seçimine göre belirlenir. Bu ayarlar, seçilen dilden bağımsız olarak da değiştirilebilir.

Not

1. 2.

HemoSphere gelişmiş monitörünün gücü kesilip tekrar geldiğinde, alarm ayarları, alarm ses şiddeti, hedef ayarları, izleme ekranı, parametre yapılandırma, dil ve ölçü birimi seçimi dahil olmak üzere güç kesintisinden önceki sistem ayarları, son yapılandırılan ayarlara otomatik olarak geri döner.

6.3.1 Dil Değiştirme

Clinical Tools	Select Screens	Settings (i)	Help
€	Genera	al Settings	
Language	English (US)	Date Format	MM/DD/YYYY
Temperature	°C	Time Format	12 Hour
Alarm Volume	Medium	Date Adjust	05/04/2021
Snapshot Sound	On	Time Adjust	10:53:07 pm
Device ID	HEM-12345678	Time Zone	(UTC-08:00) Pa
	Auto	omatically adjust for daylight savings	On
Indexed or Non- Indexed	Non-Indexed	Indexed	
Plot Trends using	Off	On	

Şekil 6-3: Genel Monitör Ayarları

- 3. Language (Dil) düğmesinin değer seçimine dokunun ve istediğiniz ekran dilini seçin.
- 4. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine **LLLI** dokunun.

Not

Dil varsayılan ayarlarının tümü için bkz. ek D Varsayılan Dil Ayarları sayfa 410.

6.3.2 Tarih ve Saat Ekranını Değiştirme

İngilizce (ABD) dilinin varsayılan tarih formatı **MM/DD/YYYY (AA/GG/YYYY)**, varsayılan saat formatı ise **12 Hour** (**12 Saat)** şeklindedir.

Uluslararası bir dil seçildiğinde, tarih ek D: Monitör Ayarları ve Varsayılan Ayarlar sayfa 405 bölümünde bulunan şekle, saat ise 24 saat formatına döner.

Ayarlar simgesi

1.



🔆 Settings

dokunun.

- 2. General (Genel) düğmesine dokunun.
- 3. Date Format (Tarih Formatı) düğmesinin değer bölümüne dokunun ve sonra istenen formata dokunun.
- 4. **Time Format (Saat Formatı)** düğmesinin değer bölümüne dokunun ve sonra istenen formata dokunun.
- 5. İstediğiniz saat dilimini seçmek için, Time Zone (Saat Dilimi) düğmesinin değer bölümüne dokunun.
- Monitör saat ayarı, yaz saati uygulaması için değiştirilebilir. Bu ayarı etkinleştirmek için, "Automatically adjust for daylight savings (Yaz saati uygulaması için otomatik olarak ayarla)" ifadesinin yanındaki On (Açık) öğesini seçin.
- 7. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine dokunun.

6.3.2.1 Tarih veya Saat Ayarlama

Sistem saati, gerektiğinde sıfırlanabilir. Saat veya tarih değiştirildiğinde, trend verileri, bu değişimi yansıtacak biçimde güncellenir. Elde tutulan tüm veriler, zaman değişikliğini yansıtacak biçimde güncellenir.

Not

1.

Monitör, Viewfinder hub ile eşleştirildiğinde ve zaman eşitlemesi yapılandırıldığında, tarih veya saat ayarları devre dışı bırakılır.





dokunun.

- 2. General (Genel) düğmesine dokunun.
- 3. Tarihi değiştirmek için **Date Adjust (Tarih Ayarla)** düğmesine dokunun ve tuş takımı ile tarihi girin.
- 4. Saati değiştirmek için **Time Adjust (Zaman Ayarla)** düğmesine dokunun ve tuş takımı ile saati girin.

Not

Saat ve tarih, doğrudan bilgi çubuğundaki tarih/saat kısmına dokunarak da ayarlanabilir.

5. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine **LLLI** dokunun

6.3.3 İzleme Ekranları Ayarları

General Settings (Genel Ayarlar) ekranından, kullanıcı fizyoloji ve physio ilişki izleme ekranı ve grafik trend izleme ekranı seçeneklerini de ayarlayabilir.





dokunun.

2. General (Genel) düğmesine dokunun.

Ayarlar simgesi

1.

- 3. Fizyoloji ve physio ilişki ekranlarındaki parametreler için **Indexed or Non-Indexed (İndeksli veya İndekssiz)** seçimi yapın.
- 4. Plot Trends using target colors (Hedef renkleri kullanarak trendleri çıkar) öğesinin yanından On (Açık) veya Off (Kapalı) öğesini seçerek grafik trend izleme ekranlarındaki hedef renkleri görüntüleyin.

6.3.4 Zaman Aralıkları/Ortalama Alma

Time Intervals / Averaging (Zaman Aralıkları / Ortalama Alma) Ekranı kullanıcının sürekli % değişim zaman aralığını seçmesine olanak sağlar. FloTrac sensörü izleme modunda kullanıcı CO/basınç ortalaması alma süresini de değiştirebilir.

Not

İki dakika boyunca hiçbir işlem yapılmazsa ekran izleme görünümüne geri döner.

CO/Pressure Averaging Time (CO/Basınç Ortalaması Alma Süresi) değer düğmesi yalnızca FloTrac sensörü izleme modunda kullanılabilir.

- 1. Parametre yapılandırma menüsüne erişmek için bir parametre karesine dokunun.
- 2. Intervals / Averaging (Aralıklar/Ortalama Alma) düğmesine dokunun.

6.3.4.1 Parametre Değeri Değişikliğini Görüntüle

Bir anahtar parametrenin seçili bir zaman aralığı boyunca değerindeki değişim veya değerindeki yüzdesel değişim bir parametre kutucuğu üzerinde görüntülenebilir.

- 1. Değişim aralığının görüntüleneceği formatı seçmek için **Change Display (Değişim Görüntüleme)** menü düğmesini seçin: **% Changed (% Değişti)** veya **Value Difference (Değer Farkı)**.
- 2. Change Interval (Değişim Aralığı) değer düğmesine dokunun ve aşağıdaki zaman aralığı seçeneklerinden birini seçin:
 - None (Hiçbiri)
 - Reference (Referans)
 - 1 min (1 dakika)
 - 3 min (3 dakika)
 - 5 min (5 dakika)

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

Reference (Referans) seçiliyse değişim aralığı, izlemenin başlangıcından itibaren hesaplanır. **Reference Value (Referans Değer)** kare yapılandırma menüsünün **Intervals / Averaging (Aralıklar/Ortalama Alma)** sekmesinde ayarlanabilir.

6.3.4.2 CO/Pressure Averaging Time

CO/Pressure Averaging Time (CO/Basınç Ortalaması Alma Süresi) değer düğmesinin sağ tarafına ve ardından aşağıdaki aralık seçeneklerinden birine dokunun:

- 5 sec (5 saniye)
- 20 sec (20 saniye) (varsayılan ve önerilen zaman aralığı)
- 5 min (5 dakika)

CO/Pressure Averaging Time (CO/Basınç Ortalaması Alma Süresi) seçimi, minimal invaziv izleme modundayken CO'nun ve diğer ek parametrelerin ortalama alma süresini ve ekran güncelleme hızını etkiler. Menü seçimine göre hangi parametre ortalama alma ve güncelleme hızlarının etkilendiği hakkındaki ayrıntılar için bkz. Tablo 6-4 sayfa 134.

	Parametre güncelleme hızı			
CO/Basınç Ortalama Süresi menü seçimi	5 sn.*	20 sn.	5 dk.*	
Kalp Debisi (CO)	2 sn.	20 sn.	20 sn.	
Atım Hacmi (SV)	2 sn.	20 sn.	20 sn.	
Sistolik Basınç (SYS)	2 sn.	20 sn.^	20 sn.^	
Diyastolik Basınç (DIA)	2 sn.	20 sn.^	20 sn.^	
Ortalama Arteriyel Basınç (MAP)	2 sn.	20 sn.^	20 sn.^	
Nabız Hızı (PR)	2 sn.	20 sn.^	20 sn.^	
Santral Venöz Basıncı (CVP)	2 sn.†	yok [†]	yok [†]	
Ortalama Pulmoner Arter Ba- sıncı (MPAP)	2 sn.†	yok [†]	yok [†]	
Atım Hacmi Değişimi (SVV)	20 sn.**	20 sn.	20 sn.	
Nabız Basıncı Değişimi (PPV)	20 sn.**	20 sn.	20 sn.	

Tablo 6-4: CO/basınç ortalama alma süresi ve ekran güncelleme hızları — minimal invaziv izleme modunda

^{*}Bir FloTrac IQ/ Acumen IQ sensörü bağlı olduğunda ve HPI özelliği etkinleştirildiğinde, tüm parametreler yalnızca 20 saniye ortalama alma aralığı/ 20 saniye güncelleme hızıyla mevcut olacaktır. Buna şu Acumen parametreleri dahildir: HPI, Ea_{dyn} ve dP/dt.

[^]Bir TruWave transdüser kullanırken veya Pulsatil olmayan moddayken (PR dışında), yalnızca 5 saniye ortalama alımıyla birlikte 2 saniye güncelleme hızı kullanılabilir.

[†]CVP ve CVP için 2 saniye güncelleme hızıyla parametre ortalaması alma süresi her zaman 5 saniyedir.

**Bu ortalama alma aralığı seçildiğinde SVV ve PPV yalnızca 20 saniye ortalama alımı ve 20 saniye güncelleme hızıyla kullanılabilir.

Not

Kan basıncı dalga formu ekranında görüntülenen gerçek zamanlı basınç dalga formu (bkz. Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı sayfa 98) veya Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekranı (bkz. Sıfırlama ve Dalga Formu Ekranı sayfa 187) için güncelleme hızı daima 2 saniyedir.

İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine 🥄



6.3.5 Analog Basınç Sinyali Girişi

CO izleme gerçekleştirirken HemoSphere gelişmiş monitör, bağlı bir hasta monitöründen gelen analog basınç sinyali girdisini kullanarak SVR değerini de hesaplayabilir.

Not

Harici giriş cihazları bağlamak, ek bilgilerin gösterilmesine olanak tanır. Örneğin, HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında ve yatak başı monitörden MAP ve CVP kesintisiz mevcutken, SVR bir parametre kutucuğunda yapılandırılmışsa görüntülenir. Physio ilişki ve fizyoloji izleme ekranlarında MAP ve CVP gösterilir.

UYARI

HemoSphere gelişmiş monitörün analog iletişim portları, kateter arayüzü elektronik bileşenlerinden yalıtılmış ortak bir zemin paylaşır. HemoSphere gelişmiş monitöre birden fazla cihaz bağlanırken, bağlı cihazların elektrik yalıtımını bozmamak için tüm cihazların elektrik yalıtımına sahip olması gerekir.

Son sistem yapılandırmasının Risk ve Kaçak akımı, IEC 60601-1:2005/A1:2012 standardına uygun olmalıdır. Bu uygunluğu sağlamaktan kullanıcı sorumludur.

Monitöre bağlanan yardımcı ekipmanlar, veri işleme ekipmanları için IEC/EN 60950 veya elektromedikal ekipmanlar için IEC 60601-1:2005/A1:2012 standardına uygunluk sertifikasına sahip olmalıdır. Tüm ekipman kombinasyonları, IEC 60601-1:2005/A1:2012 sistem gereksinimlerine uygun olmalıdır.

DİKKAT

HemoSphere gelişmiş monitörü harici cihazlara bağlarken, talimatların tamamı için harici cihazın talimat kılavuzuna başvurun. Klinik ortamda kullanmadan önce, sistemin doğru bir biçimde çalıştığını doğrulayın.

Yatak başı monitörü istenen parametre çıkışına uygun olarak yapılandırıldıktan sonra, monitörü, HemoSphere gelişmiş monitör üzerinde seçilen analog giriş portuna bir arayüz kablosuyla bağlayın.

Not

1.

Uyumlu bir yatak başı monitörü, analog çıkış sinyali sağlamalıdır.

Yatak başı monitörünüz için doğru HemoSphere gelişmiş monitör analog giriş arayüz kablosunu seçmek için lütfen yerel Edwards temsilcinizle görüşün.

Aşağıdaki prosedürde, HemoSphere gelişmiş monitörün analog giriş portlarının nasıl yapılandırılacağı açıklanmıştır.





dokunun.

- 2. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin. Tüm parolalar sistem başlatma sırasında ayarlanır. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin.
- 3. Analog Input (Analog giriş) düğmesine dokunun.
- HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme yapılıyorsa, MAP'nin bağlı olduğu numaralandırılmış analog port (1 veya 2) için Parameter (Parametre) listesi düğmesinden MAP seçimini yapın. MAP için varsayılan değerler görüntülenecektir.

Not

FloTrac sensörü izleme modundayken, analog giriş yoluyla sağlanan MAP verileri kullanılamaz.

Seçilen port üzerinde analog sinyal algılanmadığında **Port (Port)** listesi düğmesinin altında **"Not Connected (Bağlı Değil)"** ibaresi gösterilir.

Analog giriş bağlantısının kurulması veya kesilmesi ilk algılandığında, durum çubuğunda kısa bir bildirim mesajı gösterilir.

5. **Parameter (Parametre)** listesi düğmesinden, CVP'nin bağlandığı analog port numarası için **CVP** seçimini yapın. CVP için varsayılan değerler görüntülenecektir.

Not

Aynı parametre, aynı anda birden fazla analog giriş için yapılandırılmayabilir.

FloTrac sensörü izleme modundayken ve TruWave DPT izleme CVP'si bağlıyken, analog giriş yoluyla sağlanan CVP verileri kullanılamaz.

6. Kullanılan yatak başı monitörü için varsayılan değerler doğruysa giriş ekranı simgesine dokunun. Kullanılan yatak başı monitörü için varsayılan değerler doğru değilse (yatak başı monitör kullanım kılavuzunu inceleyin), kullanıcı gerilim aralığını veya tam ölçek aralığını değiştirebilir veya Kalibrasyon sayfa 137 kısmında açıklanan kalibrasyon seçeneklerini uygulayabilir.

Görüntülenen tam ölçek sinyal değerini değiştirmek için **Full Scale Range (Tam Ölçek Aralığı)** değeri düğmesine dokunun. Aşağıdaki Tablo 6-5 sayfa 136, seçilen parametreye bağlı olarak tam ölçek aralığı için izin verilen giriş değerlerini gösterir.

Parametre	Tam Ölçek Aralığı
МАР	0 ila 510 mmHg (0 kPa ila 68 kPa)
CVP	0 ila 110 mmHg (0 kPa ila 14,6 kPa)

Tablo 6-5: Analog giriş parametre aralıkları

Not

0 mmHg (0 kPa) minimum basınç ölçüm değerine otomatik olarak sıfır gerilim değeri ayarlanmıştır. **Full Scale Range (Tam Ölçek Aralığı)**, seçilen **Voltage Range (Gerilim Aralığı)** için tam ölçek sinyali veya maksimum basınç ölçüm değerini temsil eder.

Görüntülenen gerilim aralığını değiştirmek için **Voltage Range (Gerilim Aralığı)** liste düğmesine basın. Tüm parametreler için kullanılabilecek seçilebilir gerilim aralıkları şunlardır:

- 0 1 volts (0 1 volts)
- 0 5 volts (0 5 volts)
- 0 10 volts (0 10 volts)
- Custom (Özelleştirilmiş) (bkz. Kalibrasyon sayfa 137)

UYARI

Farklı bir yatak başı monitörüne geçiş yaparken, listelenen varsayılan değerlerin hâlâ geçerli olup olmadığını kontrol edin. Gerekli olması halinde gerilim aralığını ve ilgili parametreyi yeniden yapılandırın veya kalibre edin.

6.3.5.1 Kalibrasyon

Ayarlar simges

Varsayılan değerlerin yanlış olduğu veya gerilim aralığının bilinmediği durumunda kalibrasyon seçeneği gereklidir. Kalibrasyon işlemi, HemoSphere gelişmiş monitörün yatak başı monitörden alınan analog sinyallerle yapılandırılmasını sağlar.

Not

Varsayılan değerler doğruysa kalibre etmeyin.

DİKKAT

1.

HemoSphere gelişmiş monitör analog portları yalnızca eğitimli personel tarafından kalibre edilmelidir.





dokunun.

- 2. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin. Tüm parolalar sistem başlatma sırasında ayarlanır. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin.
- 3. Analog Input (Analog giriş) düğmesine dokunun.
- 4. **Port (Port)** liste düğmesinden istediğiniz port numarasını (1 veya 2), **Parameter (Parametre)** liste düğmesinden de karşılık gelen parametreyi (**MAP** veya **CVP**) seçin.
- 5. Voltaj değeri açılır ekranından Custom (Özelleştirilmiş) öğesini seçin. Analog Input Custom Settings (Analog Giriş Özelleştirilmiş Ayarlar) ekranı açılır.
- 6. Yatak başı monitörden HemoSphere gelişmiş monitör üzerindeki seçilen analog giriş portuna tam ölçekli sinyal simülasyonu yapın.
- 7. Maksimum parametre değerini tam ölçekli sinyal değerine eşit olarak ayarlayın.

Settings (Ayarlar) sekmesine

 Calibrate Maximum (Maksimum Değeri Kalibre Et) düğmesine dokunun. Analog Input Custom Settings (Analog Giriş Özelleştirilmiş Ayarlar) ekranında Maximum A/D (Maksimum A/D) değeri görülecektir.

Not

Analog bir bağlantı algılanmadığında, **Calibrate Maximum (Maksimum Değeri Kalibre Et)** ve **Calibrate Minimum (Minimum Kalibre Et)** düğmeleri devre dışı bırakılır ve Maksimum A/D değeri, **Not Connected (Bağlı Değil)** olarak gösterilir.

- 9. Minimum parametre değerini kalibre etmek için işlemi tekrarlayın.
- 10. Gösterilen özelleştirilmiş ayarları kabul etmek ve Analog Input (Analog giriş) ekranına dönmek için **Accept** (**Kabul**) düğmesine dokunun.
- 11. Gerektiğinde başka bir portu kalibre etmek için 4-10 arası adımları tekrarlayın veya izleme ekranına dönmek



DİKKAT

HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında sürekli SVR'nin doğruluğu, harici monitörlerden iletilen MAP ve CVP verilerinin kalitesine ve doğruluğuna bağlıdır. Harici monitörden gelen MAP ve CVP analog sinyal kalitesi HemoSphere gelişmiş monitör tarafından doğrulanamayacağından, gerçek değerler ve (tüm türetilen parametreler dahil olmak üzere) HemoSphere gelişmiş monitörün gösterdiği değerler tutarlı olmayabilir. Dolayısıyla, sürekli SVR ölçümünün doğruluğu garanti edilemez. Analog sinyallerin kalitesini belirlemek için harici monitörde gösterilen MAP ve CVP değerlerini, HemoSphere gelişmiş monitörün physio ilişki ekranında gösterilen değerlerle düzenli olarak karşılaştırın. Harici monitörden gelen analog çıkış sinyalini etkileyebilecek doğruluk, kalibrasyon ve diğer değişkenlere ilişkin ayrıntılı bilgiler için harici giriş cihazının kullanım kılavuzuna başvurun.

Gelişmiş Ayarlar

İçindekiler

Alarms / Targets	39
Ölçekleri Ayarlama1	46
Fizyoloji ve Physio İlişkisi Ekran SVV/PPV Parametre Ayarları1	48
CVP Ayarları1	48
20 Saniyelik Akış Parametresi Ayarları	48
Demo Modu	49

7.1 Alarms / Targets

HemoSphere gelişmiş monitör akıllı alarm sisteminde iki tür alarm vardır:

- Fizyolojik alarmlar: Bu alarmlar klinisyen tarafından ayarlanır ve yapılandırılan sürekli kilit parametreler için üst ve(ya) alt alarm aralıklarını belirtir.
- Teknik alarmlar: Bu alarm, bir cihaz hatasını veya ikazını belirtir.

Fizyolojik alarmlar ya Orta ya da Yüksek öncelikle gerçekleşir. Yalnızca kutucuklarda gösterilen parametrelerin (kilit parametreler) aktif görsel ve işitsel alarmları olur.

Teknik alarmlar arasında hatalar orta veya yüksek önceliklidir ve ilgili monitör aktivitesinin çalışmasını durdurur. İkazlar düşük önceliklidir ve herhangi bir izleme etkinliğini durdurmaz.

Tüm alarmlar için durum çubuğunda gösterilen ilişkili bir metin vardır. Akıllı alarm sistemi, durum çubuğundaki etkin alarm metinlerinin tümü arasında geçiş yapar. Bunun yanında, alarmlar Tablo 7-1 sayfa 139 bölümünde gösterilen görsel alarm göstergesini oluşturur. Daha fazla bilgi için, bkz. Tablo 15-1 sayfa 311.

Alarm önceliği	Renk	lşık şekli
Yüksek	kırmızı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sönü- yor
Orta	sarı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sönü- yor
Düşük	sarı	Aralıksız AÇIK

Tablo 7-1: G	iörsel alarm	göstergesi	renkleri
--------------	--------------	------------	----------

Görsel alarm göstergesi en yüksek etkin alarm önceliğini gösterir. Durum çubuğunda görüntülenen alarm mesajları Tablo 7-1 sayfa 139'de belirtilen alarm öncelik renginde özetlenir. En yüksek öncelikli etkin alarmın sesli uyarısı çalınır. Öncelik düzeylerinin aynı olduğu durumlarda, fizyolojik alarmlar hata ve ikazlardan daha yüksek önceliğe sahiptir. Tüm teknik alarmlar sistem tarafından algılandığı anda oluşturulmakta olup algılama noktasının ardından alarmda herhangi bir gecikme olmaz. Fizyolojik alarmlar için gecikme, parametre beş saniye veya daha uzun süre kesintisiz aralık dışı olduktan sonra bir sonraki fizyolojik parametreyi hesaplamak için geçen süre kadardır:

• HemoSphere Swan-Ganz modülü sürekli CO ve ilişkili parametreleri: değişiklik gösterir, ancak genellikle 57 saniye civarıdır (bkz. CO Geri Sayım Zamanlayıcı sayfa 166)

- HemoSphere basınç kablosu sürekli CO ve ilişkili FloTrac sensörü ölçülen parametreleri: CO/basınç
 ortalaması alma süresi menü seçimine ve ilişkili güncelleme hızına göre değişir (bkz. Tablo 6-4 sayfa 134)
- Arteriyel dalga formu görüntülenirken HemoSphere basınç kablosu arteriyel kan basıncı parametreleri (SYS/DIA/MAP): 2 seconds
- HemoSphere ClearSight modülü sürekli CO ve ilişkili hemodinamik parametreleri: 20 seconds (20 saniye)
- Arteriyel dalga formu görüntülenirken HemoSphere ClearSight Modülü arteriyel kan basıncı parametreleri (SYS/DIA/MAP): 5 kalp atımı
- TruWave DPT ölçüm parametrelerine sahip HemoSphere basınç kablosu: 2 saniye
- Oksimetri: 2 saniye

Not

Arteriyel kan basıncıyla (ART) ilişkili fizyolojik ve teknik alarmlar yalnızca ART sıfırlandıktan ve ortalama arteriyel basınç (MAP) art arda 10 kez 10 mmHg değerinin üstünde olduktan sonra verilir.

İlgili hasta için tüm alarmlar kaydedilip saklanır ve bu alarmlara Data Download (Veri İndirme) işlevi üzerinden erişilebilir (bkz. Veri İndirme sayfa 151). Yeni bir hasta başlatıldığında Data Download (Veri İndirme) kaydı silinir (bkz. Yeni Hasta sayfa 128). Sistemdeki bir güç kesintisinin ardından 12 saate kadar mevcut hastaya erişilebilir.

UYARI

Tek alanda, örneğin, yoğun bakım ünitesi veya kalp ameliyathanesinde aynı veya benzer ekipmandan farklı alarm ayarları/ön ayarları kullanmayın. Birbiriyle çatışan alarmlar hasta güvenliğini etkileyebilir.

7.1.1 Alarmları Sessize Alma

7.1.1.1 Fizyolojik Alarmlar



Fizyolojik alarmlar doğrudan izleme ekranından, sesli alarmları sustur simgesine basılarak susturulabilir. Fizyolojik alarm ses tonu, kullanıcı tarafından seçilmiş bir alarm duraklatma süresi boyunca sessize alınır. Bu alarm duraklatma süresi boyunca tetiklenen yeni fizyolojik alarmlar dahil olmak üzere, orta veya yüksek öncelikli herhangi bir fizyolojik alarm için, ses tonu ya da LED görsel alarm belirteci (yanıp sönen sarı ya da kırmızı), bu alarm duraklatma süresince verilmez. Bu alarm duraklatma süresi boyunca yeni bir teknik alarm oluşursa sessiz mod kapatılır ve sesli alarmların çalmaya devam etmesine izin verilir. Kullanıcı, alarmı sessize alma düğmesine tekrar basarak alarm duraklatma süresini manuel olarak da sonlandırabilir. Alarm duraklatma süresi sona erdiğinde, etkin fizyolojik sesli alarmları çalmaya devam eder.

Fizyolojik alarm öncelikleri hakkındaki bilgiler için, bkz. Alarm Öncelikleri sayfa 409.

Not

Fizyolojik parametreler, alarmsız olacak biçimde yapılandırılabilir. Bkz. Tüm Hedefleri Yapılandırma sayfa 143 ve Tek Parametre için Hedefleri ve Alarmları Yapılandırma sayfa 144.

UYARI

Hasta güvenliğinin tehlikeye girebileceği durumlarda sesli alarmları kapatmayın.

7.1.1.2 Teknik alarmlar



Aktif bir teknik alarm sırasında, kullanıcı işitsel alarmları sessize alma simgesine dokunarak alarmı sessize alıp görsel alarm göstergesini (orta ve düşük öncelik) kaldırabilir. Başka bir teknik veya fizyolojik alarm durumu tetiklenmediği veya ilk teknik alarm çözülüp tekrar tetiklenmediği sürece görsel alarm göstergesi ve sesli uyarı devre dışı kalır.

7.1.2 Alarm Ses Düzeyini Ayarlama

Alarm ses seviyesi düşükten yükseğe kadar değişir ve varsayılan ayar, orta seviyedir. Fizyolojik alarmlar, teknik hatalar ve ikazlar için geçerlidir. Alarm ses seviyesi herhangi bir zamanda değiştirilebilir.





- 2. General (Genel) düğmesine dokunun.
- 3. Alarm Volume (Alarm Ses Şiddeti) liste düğmesine dokunarak istediğiniz ses şiddetini seçin.
- 4. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine

UYARI

Ayarlar simgesi

1.

Alarm ses şiddetini, alarmların yeterince izlenmesini önleyecek bir düzeye düşürmeyin. Aksi takdirde, hasta güvenliğini tehlikeye sokan bir durum meydana gelebilir.

7.1.3 Hedefleri Ayarlama

Hedefler, klinisyen tarafından hastanın ideal hedef bölgede (yeşil), uyarı hedef bölgesinde (sarı) veya alarm bölgesinde (kırmızı) olduğunu belirtmesi için ayarlanan görsel göstergelerdir (ışıklar). Hedef renkler parametre kutucukları etrafında gölgeli dış hat olarak görüntülenir (bkz. Şekil 5-5 sayfa 92). Hedef bölge aralıklarının kullanımı klinisyen tarafından etkinleştirilebilir veya devre dışı bırakılabilir. Alarmlar (yüksek/düşük), alarm parametre değerinin yanıp söndüğü hedef alanlardan farklı olabilir ve bir sesli alarma sahiptir.

"Alarm" verebilen parametreler, **Alarms / Targets (Alarm / Hedef)** ayarlama ekranında bir zil simgesi ile gösterilmiştir. Ayrıca yüksek/düşük alarmlar varsayılan olarak ilgili parametrenin kırmızı ikaz bölgesi için aralıklar haline gelir. Yüksek/Düşük alarm verme özelliği OLMAYAN parametrelerin ilgili parametre için **Alarms / Targets (Alarm / Hedef)** ayarları ekranında bir Zil simgesi bulunmaz, ancak bu parametrelerin hedef aralıkları ayarlanabilir.

Hedef davranış ve HPI aralığı Bilgi Çubuğu Üzerinde HPI sayfa 244 içeriğinde açıklanmıştır.

Renk	Gösterge
Yeşil	Kabul Edilebilir — Yeşil hedef bölgesi, klinisyenin ayarladığı parametre için ideal bir aralık olarak değerlendirilir.
Sarı	Sarı hedef bölge, uyarı aralığı olarak değerlendirilir ve hastanın ideal aralıktan çıktığını, ancak klinisyenin belirlediği alarm veya dikkat aralığına girmediğini görsel olarak belirtir.

Tablo 7-2: Hedef durum göstergesi renkleri

Renk	Gösterge
Kırmızı	Kırmızı alarm ve/veya hedef bölgeleri, Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarları ekranında bir zil simgesi ile gösterilen "Alarm" parametreleridir. Ayrıca yüksek/düşük alarmlar varsayılan olarak ilgili parametrenin kırmızı ikaz bölgesi için aralık haline gelir. Yüksek/Düşük alarm verme özelliği OLMAYAN parametrelerin ilgili parametre için Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarları ekranında bir Zil simgesi bulunmaz, ancak bu parametrelerin hedef aralıkları ayarlanabilir. Alarm ve/veya hedef bölgesi aralıklarını klinisyen ayarlayacaktır.
Gri	Bir hedef ayarlanmadığında, durum göstergesi gri görünür.

7.1.4 Alarm/Hedef Yapılandırma Ekranı

Alarms / Targets (Alarm / Hedef) kurulum ekranı, klinisyenlerin her temel parametre için alarm ve hedefleri görüntülemesini ve ayarlamasını sağlar. Kullanıcı, Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) ayarları menüsünde bulunan Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ekranından hedefleri ayarlayabilir ve sesli alarmları etkinleştirebilir/ devre dışı bırakabilir. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) ayarları menüsünden erişilen her türlü özellik parola korumalıdır ve yalnızca deneyimli klinisyenler tarafından değiştirilmelidir. Her bir kilit parametrenin ayarları, bir parametre kutusunda gösterilir. Mevcut durumda yapılandırılan kilit parametreler, gösterilen ilk kilit parametrelerdir. Kalan kilit parametreler, tanımlanan bir sırayla gösterilir. Parametreler aynı zamanda hedef aralıkların neye bağlı olduğunu gösterir: Custom Default (Özelleştirilmiş Varsayılan), Edwards Default (Edwards Varsayılanları) ve Modified (Değiştirilmiş)

Tablo 7-3: Hedef	varsayılanları
------------------	----------------

Varsayılan isim	Açıklama
Custom Default (Özelleştirilmiş Var- sayılan)	Parametre için özelleştirilmiş bir varsayılan hedef aralığı ayarlanmış olup parametre hedef aralığı bu varsayılan değerden farklı bir değere ayarlanmamıştır.
Edwards Default (Edwards Varsayı- Ianları)	Parametre hedef aralığı ilk ayarlardan değiştirilmemiştir.
Modified (Değiştirilmiş)	Bu hasta için parametre hedef aralığı değiştirilmiştir.

Not

Görsel ve işitsel alarm ayarları, yalnızca görüntülenen parametreler için geçerlidir.

Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ayarlarını değiştirmek için:





- Ayarlar simgesi → Settings (Ayarlar) sekmesine
- 2. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin.
- 3. Parameter Settings (Parametre Ayarları) düğmesi → Alarms / Targets (Alarm / Hedef) düğmesine dokunun.
- 4. Parametrenin **Alarms / Targets (Alarm / Hedef)** açılır penceresini görüntülemek için parametre kutucuğunun herhangi bir yerine dokunun.



Şekil 7-1: Alarmları/Hedefleri yapılandırma

Not

1.

Bu ekranın 2 dakikalık kullanılmama zamanlayıcısı vardır.

Kırmızı, sarı ve yeşil dikdörtgenler sabit şekillerdir ve boyutları/şekilleri değişmez.

7.1.5 Tüm Hedefleri Yapılandırma

Alarms / Targets (Alarm / Hedef) kolayca aynı anda yapılandırılabilir veya değiştirilebilir. Configure All (Tümünü Yapılandır) ekranında şunları gerçekleştirebilirsiniz:

- Tüm parametre alarm ve hedef ayarlarını Özel Varsayılan Değerlere geri yükleyebilirsiniz.
- Tüm parametre alarmı ve hedef ayarlarını Edwards Varsayılanlarına geri döndürebilirsiniz.
- Geçerli tüm parametreler için sesli fizyolojik alarmları etkinleştirebilir veya devre dışı bırakabilirsiniz.
- Tüm sesli alarmları etkinleştirme veya devre dışı bırakabilirsiniz.



- Ayarlar simgesi → Settings (Ayarlar) sekmesine
- Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve istenen Secure User (Güvenli Kullanıcı) 2. parolasını girin.
- Parameter Settings (Parametre Ayarları) düğmesi → Alarms / Targets (Alarm / Hedef) düğmesine 3. dokunun.
- 4. Configure All (Tümünü Yapılandır) düğmesine dokunun.
 - Tüm parametreler için sesli fiziki alarmları etkinleştirmek veya devre dışı bırakmak için Audible Alarm (Sesli Alarm) kutusunda bulunan Targets (Hedefler) için Disabled (Devre dışı)/Enabled (Etkin) geçiş düğmesine dokunun.

3

Settings

dokunun.

- Tüm parametreler için sesli teknik alarmları etkinleştirmek veya devre dışı bırakmak için Audible Alarm (Sesli Alarm) kutusunda bulunan All Alarms (Tüm Alarmlar) için Disabled (Devre dışı)/ Enabled (Etkin) geçiş düğmesine dokunun.
- Tüm ayarların özel varsayılan değerlerini geri yüklemek için Restore All to Custom Defaults (Tümünün Özel Varsayılan Değerlerini Geri Yükle) ögesine dokunun. "This action will restore ALL Alarms and Targets to the Custom Defaults. (Bu eylem, TÜM Alarmları ve Hedefleri Özel Varsayılan Değerlere Geri Yükler.)" mesajı görüntülenir. Geri yükleme işlemini onaylamak için açılan onay penceresinde Continue (Devam) düğmesine dokunun.
- Tüm ayarların Edwards varsayılan değerlerini geri yüklemek için Restore All To Edwards Defaults (Tümünü Edwards Varsayılan Değerlerine Geri Yükle) ögesine dokunun. "This action will restore ALL Alarms and Targets to the Edwards' Defaults. (Bu eylem, TÜM Alarmları ve Hedefleri Edwards Varsayılan Değerlerine Geri Döndürür.)" mesajı görüntülenir. Geri yükleme işlemini onaylamak için açılan onay penceresinde Continue (Devam) düğmesine dokunun.

7.1.6 Tek Parametre için Hedefleri ve Alarmları Yapılandırma

Alarms / Targets (Alarm / Hedef) menüsü, kullanıcının seçilen parametre için alarm ve hedef değerlerini ayarlamasını sağlar. Sesli ve LED görsel alarmını kullanıcı da etkinleştirebilir veya devre dışı bırakabilir. Küçük bir değişiklik yapılması gerekiyorsa sayısal tuş takımını veya kaydırma düğmelerini kullanarak hedef ayarlarını değiştirin.

- 1. Bu parametre için alarmlar/hedefler menüsünü açmak üzere kutucuğun içine dokunun. Alarmlar/hedefler menüsü, physio ilişki ekranında da bir parametre kutucuğuna dokunularak açılabilir.
- 2. Parametre için sesli ve LED görsel alarmı devre dışı bırakmak üzere menünün sağ üst tarafındaki Audible

Alarm (Sesli Alarm) simgesine 📼 dokunun.

Not

Yüksek/düşük alarm ayarlaması YAPILAMAYAN parametrelerin Alarms / Targets (Alarm / Hedef) açılır

penceresinde Audible Alarm (Sesli Alarm) simgesi 📖 bulunmaz.

Acumen Hypotension Prediction Index'in (HPI) alarm limitleri ayarlanabilir değildir. Hedef davranış ve HPI aralığı HPI Alarmı sayfa 243 içeriğinde açıklanmıştır.

3. Parametre için görsel hedefleri devre dışı bırakmak üzere menünün sol tarafında bulunan Target (Hedef)

etkinleştirildi simgesine dokunun. İlgili parametrenin hedef göstergesi gri renkte görünecektir.

4. Bölge ayarlarını değiştirmek için okları kullanın veya sayısal tuş takımını açmak için değer düğmesine dokunun.


Şekil 7-2: Tekil parametre alarmlarını ve hedeflerini ayarlama

5. Değerler doğruysa giriş simgesine Odkunun.

6. İptal etmek için iptal simgesine 🧡 dokunun.

UYARI

Görsel ve işitsel fizyolojik alarmlar, ancak parametrenin ekranlar kilit parametre (parametre kutucuklarında gösterilen 1-8 arası parametreler) olarak yapılandırılması durumunda etkinleştirilir. Bir parametrenin kilit parametre olarak seçilmemesi ve gösterilmemesi durumunda, söz konusu parametre için işitsel ve görsel fizyolojik alarmlar başlatılmaz.

7.2 Ölçekleri Ayarlama

Grafik trend verileri, en son veriler sağda olmak üzere, grafiği soldan sağa doldurur. Parametre ölçeği dikey, zaman ölçeği ise yatay eksendedir.



Şekil 7-3: Grafik trendi ekranı

Ölçek yapılandırma ekranı, kullanıcının hem parametre, hem de zaman ölçeğini yapılandırmasına olanak tanır. Kilit parametreler, listenin üstündedir. Ek parametreleri görüntülemek için yatay kaydırma düğmelerini kullanın.

Ayarlar simgesi - Settings (Ayarlar) sekmesine

1.



- 2. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin.
- 3. Parameter Settings (Parametre Ayarları) düğmesi → Adjust Scales (Ölçekleri Ayarla) düğmesine dokunun.



Şekil 7-4: Ölçekleri ayarlama

Not

İki dakika boyunca hiçbir işlem yapılmazsa ekran izleme görünümüne geri döner.

4. Her bir parametrenin dikey eksende görünecek minimum değerini girmek için **Lower (Alt)** düğmesine dokunun. Maksimum değerini girmek için **Upper (Üst)** düğmesine dokunun. Ek parametreleri

görüntülemek için yatay kaydırma simgelerini



- 5. Grafikte görüntülenen toplam süreyi ayarlamak için **Graphical Trend Time (Grafik Eğilim Süresi)** değeri düğmesine dokunun. Seçenekler şunlardır:
 - 3 minutes (3 dakika)
 - 5 minutes (5 dakika)
 - 10 Minutes (10 dakika)
 - 15 minutes (15 dakika)
 - 30 Minutes (30 dakika)
- 1 hour (1 saat) 2 hours (2 saat) (varsayı-
- lan)
 - •
 - 4 Hours (4 saat)
- 12 hours (12 dakika) 18 hours (18 saat)
- 24 hours (24 saat)
- 48 hours (48 saat)
- 6 Hours (6 saat)
- 6. Her tablodaki zaman miktarını ayarlamak için **Tabular Increment (Sekmeli Artış)** değeri simgesine dokunun. Seçenekler şunlardır:
 - 1 minute (1 dakika) (varsayılan)
 - 5 minutes (5 dakika)
- 30 Minutes (30 dakika)
- 60 Minutes (60 dakika)
- 10 Minutes (10 dakika)
 - Tabular Increment

 1 Minute

 5 Minutes

 10 Minutes

 30 Minutes

 60 Minutes

Şekil 7-5: Sekmeli artış açılır penceresi

7. Sonraki parametrelere geçmek için sol altta bulunan oka dokunun.

8. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine 🖾 dokunur

7.3 Fizyoloji ve Physio İlişkisi Ekran SVV/PPV Parametre Ayarları



😳 Settings

dokunun.

- Ayarlar simgesi → Settings (Ayarlar) sekmesine
 Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin.
- 3. Parameter Settings (Parametre Ayarları) düğmesi → SVV/PPV düğmesine dokunun.
- 4. SVV göstergesini **On (Açık)** veya **Off (Kapalı)** konuma getirmek için **SVV: Physiology and Physio Relationship Screens (SVV: Fizyoloji ve Physio İlişkisi Ekranları)** geçiş düğmesine dokunun.
- 5. PPV verilerini **On (Açık)** veya **Off (Kapalı)** konuma getirmek için **PPV: Physiology and Physio Relationship Screens (PPV: Fizyoloji ve Physio İlişkisi Ekranları)** geçiş düğmesine dokunun.

7.4 CVP Ayarları

CVP değerleri aşağıdaki yöntemlerle alınabilir:

- Bir TruWave basınç transdüseri ve HemoSphere basınç kablosuyla doğrudan izlenir (bkz. TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme sayfa 185)
- Analog girişli harici bir izleme cihazından alınır (bkz. Analog Basınç Sinyali Girişi sayfa 134)
- Kullanıcı tarafından manuel olarak girilen bir statik değer olarak (bkz. CVP Gir sayfa 113).

Bu kaynakların hiçbiri algılanmazsa veya girilmezse, monitör CVP için varsayılan bir değer atar. Monitörün yapılandırılmış varsayılan değeri, tüm hasta izleme oturumları için kullanılır. Bu varsayılan CVP değerini değiştirmek için:





- Ayarlar simgesi → Settings (Ayarlar) sekmesine
 Advanced Setup (Gelismis Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin.
- 3. Parameter Settings (Parametre Ayarları) düğmesi → CVP Settings (CVP Ayarları) düğmesine dokunun.
- 4. Bir CVP değeri (mmHg) girmek üzere, **Default CVP Entry (Varsayılan CVP Girişi)** için olan değer düğmesine dokunun.

7.5 20 Saniyelik Akış Parametresi Ayarları

PA basınç sinyali düşükken bu parametre ayarı, 20 saniyelik akış parametrelerinin (CO_{20s}, CI_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}) görüntülenmesini otomatik olarak standart ortalama eşdeğere (CO, CI, SV ve SVI) değiştirir. 20 saniyelik akış parametreleri hakkında daha fazla bilgi için, bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166.



1.



dokunun.

- 2. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun ve parolayı girin.
- 3. Parameter Settings (Parametre Ayarları) düğmesi → 20-Second Flow Settings (20 Saniye Akış Ayarları) düğmesine dokunun.
- 4. Ayarı On (Açık) veya Off (Kapalı) durumuna getirmek için geçiş düğmesine dokunun.

Not

20 saniyelik akış parametreleri, HemoSphere Swan-Ganz modülü ile izleme yaparken kullanılabilir ve bir PA (pulmoner arter) basınç sinyali de bağlı HemoSphere basınç kablosu, TruWave DPT ve CCOmbo V kateter (modeller 777F8 ve 774F75) yoluyla izlenebilir. Ek olarak, 20 saniyelik akış parametresi özelliği etkinleştirilmelidir. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

7.6 Demo Modu

Demo Modu, eğitim ve sunumda yardımcı olması amacıyla simüle edilen hasta verilerini görüntülemek için kullanılır.

Demo modunda, saklanmış bir setteki verileri gösterir ve sürekli önceden tanımlanmış bir veri setinin düz döngüsünü gerçekleştirir. **Demo Mode (Demo Modu)**, HemoSphere gelişmiş izleme platformu kullanıcı arayüzü, tam işlevli platformla aynı işlevlere sahiptir. Seçili izleme modu işlevlerini göstermek için benzetilmiş hasta demografik verileri girilmelidir. Bir hasta takip ediliyormuş gibi, kullanıcı kontrollere dokunabilir.

Demo Mode (Demo Modu) girildiğinde, trendli veriler ve vakalar, hastanın izlenmesine dönmek için kaydedilir ve ekrandan silinir.





Co Settings

dokunun.

2. **Demo Mode (Demo Modu)** düğmesine dokunun.

Not

1.

HemoSphere gelişmiş izleme platformu **Demo Mode (Demo Modu)** modunda çalışırken, tüm sesli alarmlar devre dışı bırakılır.

3. Gösterim izleme modunu seçin:

Invasive (İnvaziv): HemoSphere Swan-Ganz modülü ile izleme ve **Invasive (İnvaziv)** izleme modu hakkında daha fazla bilgi için bkz. bölüm 9: HemoSphere Swan-Ganz Modülü ile İzleme sayfa 159.

Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv): HemoSphere basınç kablosu ile izleme ve **Minimally-Invasive** (**Minimal-İnvaziv**) izleme modu hakkında daha fazla bilgi için bkz. bölüm 10: HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme sayfa 179.

Non-Invasive (Non-İnvazif): HemoSphere ClearSight modülüyle izleme ve Non-Invasive (Non-İnvazif) izleme modu hakkında daha fazla bilgi için bkz. bölüm 11: HemoSphere ClearSight Modülüyle Noninvaziv İzleme sayfa 189.

Not

Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) demo modunu seçmek, HPI özelliği aktive edilmiş haldeyken bir Acumen IQ sensörü kullanımını simüle eder.

- 4. **Demo Mode (Demo Modu)** doğrulama ekranından **Yes (Evet)** seçeneğine dokunun.
- 5. Hastanın izlenmesinden önce HemoSphere gelişmiş izleme platformu yeniden başlatılmalıdır.

UYARI

Simüle edilen verilerin klinik verilerle karıştırılmaması için **Demo Mode (Demo Modu)** öğesinin bir klinik ayarda etkinleştirilmediğinden emin olun.

Verileri Dışarı Aktarma ve Bağlantı Ayarları

İçindekiler

Verileri Dışarı Aktarma	151
Kablosuz Bağlantı Ayarları	. 153
HIS Bağlantısı	. 154
Viewfinder Hub Bağlantısı.	156
Siber Güvenlik	. 157

8.1 Verileri Dışarı Aktarma

Export Data (Verileri Dışarı Aktar) ekranında, HemoSphere gelişmiş monitörün verileri dışarı aktarma seçenekleri listelenir. Bu ekran, parola korumalıdır. Bu ekrandan, klinisyenler teşhis raporlarını dışarı aktarabilir, izleme seanslarını silebilir veya izleme verisi raporlarını dışarı aktarabilir. İzleme verisi raporlarını dışarı aktarmak hakkında daha fazla bilgi için aşağıdaki sayfaları inceleyin.

8.1.1 Veri İndirme

Data Download (Veri İndirme) ekranı, izlenen hasta verilerini Windows Excel XML 2003 formatında bir USB cihazına aktarmanızı sağlar.

Not

1.

İki dakika boyunca hiçbir işlem yapılmazsa ekran izleme görünümüne geri döner.





dokunun.

- Ayarlar simgesi 2. Export Data (Verileri Dışa Aktar) düğmesine dokunun.
- 3. Export Data Password (Verileri Dışarı Aktarma Parolası) açılır penceresinde istendiğinde parolayı girin. Tüm parolalar sistem başlatma sırasında ayarlanır. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin.
- 4. Bir USB cihazının takıldığından emin olun.

Not

4 GB veri aşıldığında, USB depolama cihazında FAT32 biçimlendirme kullanılmamalıdır.

DİKKAT

Virüs veya kötü amaçlı yazılımların bulaşmasını önlemek için her USB bellekte virüs taraması yapın.

5. Data Download (Veri İndirme) düğmesine dokunun.

8.1.1.1 Veri İzleme

İzlenen hasta verileri çizelgesini oluşturmak için:

- 1. Interval (Aralık) düğmesinin değer tarafına dokunun ve veri indirme sıklığını seçin. Sıklık ne kadar az ise veri miktarı da o kadar çoktur. Seçenekler şunlardır:
 - 20 seconds (default) (20 saniye (varsayılan))
 - 1 minute (1 dakika)
 - 5 minutes (5 dakika)
- 2. Start Download (İndirmeyi Başlat) düğmesine dokunun.

Not

Belirlenen hasta için çalan tüm alarmlar günlüğe kaydedilir ve saklanır ve **Monitoring Data (İzleme Verileri)** indirmesi üzerinden erişilebilir. Alarm veri günlük kaydı, günlük dolduğunda daha eski verileri atar. **Monitoring Data (İzleme Verileri)** günlüğü yeni bir hasta başlatılırken silinir. Sistemdeki bir güç kesintisinin ardından 12 saate kadar mevcut hastaya erişilebilir. Bu günlük ayrıca zaman bilgisi alarm koşullarını ve sistem kapanma süresini de içerir.

8.1.1.2 Vaka Raporu

Kilit parametre raporu oluşturmak için:

- 1. Case Report (Vaka Raporu) düğmesine dokunun.
- 2. Vaka raporu açılır menüsünden istenen parametreleri seçin. En fazla üç parametre seçilebilir.
- 3. Hasta demografik verilerini dahil etmemek için De-identify (Kimlik Bilgilerini Gizle) seçeneğini işaretleyin



4. PDF'yi dışa aktarmak için Enter simgesine dokunun 🔪

8.1.1.3 GDT Raporu

GDT izleme oturumlarının raporunu oluşturmak için:

- 1. GDT Report (GDT Raporu) düğmesine dokunun.
- 2. GDT Report (GDT Raporu) açılır menüsünden istenen GDT izleme oturumlarını seçin. Daha eski izleme oturumlarını seçmek için kaydırma düğmelerini kullanın.
- 3. Hasta demografik verilerini dahil etmemek için **De-identify (Kimlik Bilgilerini Gizle)** seçeneğini işaretleyin



4. PDF'yi dışa aktarmak için Enter simgesine dokunun 🔪



Not

"Download complete. Remove the USB drive. (İndirme tamamlandı. USB belleği çıkarın.)" mesaj görüntülenir.

Eğer USB aygıtının alan dışında olduğunu belirten bir mesaj görünürse farklı bir USB cihazı takın ve indirmeye yeniden başlayın.

İzlenen tüm hasta verileri kullanıcı tarafından silinebilir. Silmek için **Clear All (Tümünü Sil)** düğmesine dokunun ve onaylayın.

8.1.2 Tanısal Dışa Aktarma

Soruşturma veya ayrıntılı sorun giderme gerektiğinde kullanılmak üzere tüm olaylar, ikazlar, alarmlar ve izleme etkinliği kaydedilir. **Export Data (Verileri Dışa Aktar)** ayarlar menüsünde **Diagnostics Export (Tanısal Dışa Aktarma)** seçeneği sunulur ve buradaki bilgiler tanılama amaçlarıyla indirilebilir. Bu bilgiler, Edwards servis personeli tarafından sorunları gidermeye yardımcı olmak için talep edilebilir. Ek olarak bu mühendislik bölümü, bağlı platform bileşenlerinin ayrıntılı yazılım revizyon bilgilerini sağlar.

1. Ayarlar simgesi 🎦





dokunun.

- 2. Export Data (Verileri Dışa Aktar) düğmesine dokunun.
- 3. **Super User (Süper Kullanıcı)** parolasını girin. Tüm parolalar sistem başlatma sırasında ayarlanır. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin.
- 4. Diagnostics Export (Tanısal Dışa Aktarma) düğmesine dokunun.
- 5. Kullanılabilir monitör USB portlarından birine Edwards onaylı bir USB flash sürücü takın.
- 6. Tanısal dışa aktarmanın, ekranda belirtildiği şekilde tamamlanmasını bekleyin.

Tanısal veriler, USB flash sürücüde monitör seri numarasıyla etiketlenmiş bir klasöre kaydedilir.

8.2 Kablosuz Bağlantı Ayarları

HemoSphere gelişmiş monitör, mevcut kablosuz ağlara bağlanabilir. Kablosuz bir ağa bağlanma hakkında bilgi edinmek için yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

Wi-Fi bağlantı durumu, bilgi çubuğunda Tablo 8-1 sayfa 153'de belirtilen sembollerle gösterilir.

Wi-Fi Sembolü	Gösterge
<u>چ</u>	sinyal gücü çok yüksek
(@ ·	sinyal gücü orta
(î¢	sinyal gücü düşük
(((+	sinyal gücü çok düşük
((r.	sinyal gücü yok
	bağlantı yok

Tablo 8-1: Kablosuz bağlantı durumu

8.3 HIS Bağlantısı



HemoSphere gelişmiş monitör, Hastane Bilgi Sistemleriyle (HIS) bağlantı kurarak hastaların demografik ve fizyolojik verilerini gönderme ve alma özelliklerine sahiptir. HemoSphere gelişmiş monitör, 7. Seviye Sağlık (HL7) mesajlaşma standardını destekler ve Entegre Sağlık Kuruluşu (IHE) profillerini uygular. HL7'nin 2.6 mesajlaşma standardı, klinik alanlarda en yaygın kullanılan elektronik veri alışverişi yoludur. Bu özelliğe erişim sağlamak için uyumlu bir arayüz kullanın. HemoSphere gelişmiş monitörün, HIS Bağlantısı olarak da bilinen HL7 haberleşme protokolü, HemoSphere gelişmiş monitör ile harici uygulamalar ve cihazlar arasında şu veri alışverişi türlerini kolaylaştırır:

- HemoSphere gelişmiş monitörden HIS'ye fizyolojik alarmların ve cihaz hatalarının gönderilmesi
- HemoSphere gelişmiş monitörden HIS'ye fizyolojik alarmların ve cihaz hatalarının gönderilmesi
- HemoSphere gelişmiş monitörün, HIS'den hasta verilerini alması.

HIS Bağlantısı Durumu ancak HL7 bağlantı özelliğinin tesis ağ yöneticisi tarafından yapılandırılıp test edilmesinin ardından Monitör Ayarları yoluyla sorgulanmalıdır. HIS Bağlantı Durumunun özellik kurulumu tamamlanmadan sorgulanması durumunda, **Connection Status** (Bağlantı Durumu) Ekranı zaman aşımına uğramadan önce 2 dakika açık kalır.

e Edwards	HemoS Copyright © 2018 Edwa New Pat	phere ards Lifesciences LLC tient Data	≌≇ @ ∰ < 1021-00am
Patient ID			
First Name		Gender Male	Female
Last Name	ADAMS		
<u>à</u>		Query	Manual Entry

Şekil 8-1: HIS- Hasta sorgulama ekranı

HIS bağlantı durumu, bilgi çubuğunda Tablo 8-2 sayfa 154'de belirtilen sembollerle gösterilir.

Tablo 8-2: HIS bağlantı durumu

HIS sembolü	Gösterge
	Yapılandırılmış tüm HIS aktörlerine bağlantı durumu iyi.
	Yapılandırılmış HIS aktörleriyle bağlantı kurulamıyor.

HIS sembolü	Gösterge
	Tüm giden HIS mesajlarında Hasta ID numarası "Unknown" (Bilinmiyor) olarak ayarlandı.
	Yapılandırılmış HIS aktörleriyle kurulan bağlantılarda aralıklı hatalar meydana geliyor.
	Yapılandırılmış HIS aktörleriyle kurulan bağlantılarda kalıcı hatalar meydana geliyor.

8.3.1 Hasta Demografik Verileri

HIS Bağlantısı etkinleştirildiğinde, HemoSphere gelişmiş monitör, kuruluş uygulamasından hasta demografik verilerini alabilir. HIS Bağlantı özelliği etkinleştirildiğinde, **Query (Sorgula)** düğmesine dokunun. **Patient Query** (Hasta Sorgulama) ekranı, kullanıcının hastaları isim, hasta kimlik numarası ya da oda ve yatak bilgileriyle aramasına olanak tanır. **Patient Query (Hasta Sorgulama)** ekranı, yeni bir hasta oluştururken hasta demografik verilerini almak veya HemoSphere gelişmiş monitörde izlenmekte olan hastanın fizyolojik verilerini HIS'den alınan bir hasta kaydıyla ilişkilendirmek için kullanılabilir.

Not

Tamamlanmamış bir hasta sorgusunu durdurmak, bağlantı hatasına yol açabilir. Bu hatayla karşılaşmanız durumunda, hata penceresini kapatın ve sorguyu yeniden başlatın.

Sorgulama sonuçlarından bir hasta seçildiğinde, hastanın demografik verileri **New Patient Data (Yeni Hasta Verileri)** ekranında gösterilir.

Sorguyu tamamlamak için, yapılandırılmış HIS'de hasta cinsiyet değerleri "E", "K" veya boş olarak bulunmalıdır. Sorgunun HIS yapılandırma dosyasında tanımlanan maksimum süreyi geçmesi durumunda, hasta verilerinin manuel girilmesini belirten bir hata mesajı gösterilir.

6		10/11/18 (0) ± 10/11/18 (0) ± 10:25:00 am
	HemoSphere Copyright © 2018 Edwards Lifesciences LLC	
Edwards	New Patient Data	
Patient ID Optional	Unknown ID	
Age	Gender Male	Female
Height Weight	= BSA (DuBois)	
Room	Bed	
<u>à</u>		Next

Şekil 8-2: HIS- Yeni hasta verileri ekranı

Bu ekranda kullanıcı, hastanın boy, ağırlık, yaş, cinsiyet, oda ve yatak bilgilerini girebilir veya düzenleyebilir.

Secilen veva güncellenen hasta verileri, giris ekranı simgesine dokunularak kavdedilebilir. Hasta verileri kaydedildiğinde, HemoSphere gelişmiş monitör, seçilen hasta için eşsiz bir tanımlama bilgileri oluşturur ve bu bilgileri, kuruluş uygulamalarına fizyolojik verilerle birlikte giden mesajların içinde gönderir.

8.3.2 Hasta Fizyolojik Verileri

HemoSphere gelişmiş monitör, giden mesajlarda izlenen ve hesaplanan fizyolojik parametreleri gönderebilir. Giden mesajlar, bir ya da daha fazla yapılandırılmış kuruluş uygulamasına gönderilebilir. HemoSphere gelişmiş monitörle sürekli izlenen ve hesaplanan parametreler, kuruluş uygulamasına gönderilebilir.

8.3.3 Fizyolojik Alarmlar ve Cihaz Hataları

HemoSphere gelişmiş monitör, HIS'yi yapılandırmak için fizyolojik alarmlar ve cihaz hataları gönderebilir. Alarmlar ve hatalar bir veya daha fazla yapılandırılmış HIS'ye gönderilebilir. Durum değisiklikleri dahil olmak üzere tekil alarmların durumları, kuruluş uygulamasına gönderilir.

HIS Bağlantısına nasıl erişim sağlanacağı hakkında daha fazla bilgi için yerel Edwards temsilcinizle veya Edwards Teknik Destek bölümüyle iletişime geçin.

UYARI

1.

HemoSphere gelişmiş monitörü, bir Dağıtık Alarm Sisteminin parçası olarak kullanmayın. HemoSphere gelişmiş monitör, uzak alarm izleme/yönetim sistemlerini desteklemez. Veriler yalnızca çizelge oluşturma amacıyla kaydedilir ve iletilir.

8.4 Viewfinder Hub Bağlantısı

HemoSphere gelişmiş monitör, hasta izleme verilerinin Viewfinder uzak mobil uygulamasına gönderilmesi için, Viewfinder hub ile arayüz olusturma özelliğine sahiptir. Hub, HemoSphere gelismis monitöre eslenebilmesi icin, doğru şekilde takılmalı ve işletime alınmalıdır. Viewfinder hub, hastanın daha kapsamlı hesabının iletilmesi için, EMR entegrasyonuyla yapılandırılabilir. Bazı modeller her bölgede sunulmayabilir. Viewfinder hub'ın kurulumuyla ilgili sorularınız icin, Edwards temsilcinizle irtibata gecin. Daha fazla bilgi almak icin verel Edwards temsilcinize danışın.

8.4.1 Viewfinder Hub Eşleme

Viewfinder hub bağlantısının etkinleştirilmesi için, HemoSphere gelişmiş monitör, Viewfinder hub ile eşleştirilmelidir.



<u></u> Settings

dokunun.

dokunun.

- Ayarlar simgesi Settings (Ayarlar) sekmesine 2. Advanced Setup (Gelişmiş Ayarlar) düğmesine dokunun.
- 3. Advanced Setup Password (Gelişmiş Ayarlar Parolası) açılır penceresinde sorulduğunda, Secure User (Güvenli Kullanıcı) parolasını girin. Tüm parolalar sistem başlatma sırasında ayarlanır. Parola için hastane idareniz veya BT departmanınızla iletişime geçin.
- Connectivity (Bağlantı) düğmesi → Viewfinder Hub Setup (Viewfinder Hub Kurulumu) düğmesine 4. dokunun.
- Viewfinder hub'da Address (Adres) ve Port (Port) bilgisini girin. İleri okuna 5.
- Benzersiz bir eşleme kodu, onay URL'si ile birlikte sağlanacaktır. Viewfinder cihazları uygulamasında 6. monitörü kaydetmek için, bu kodu ve monitör cihazı ID'sini kullanın.

7. Başarılı eşlemenin ardından, Viewfinder hub bağlantı ekranında ve bilgi çubuğunda, yeşil ok ve bağlantı

sembolü gösterilir Contansiyel eşleme sorunlarının giderilmesi için, bkz. Viewfinder Hub Bağlantı Hataları sayfa 324.

Monitörün Viewfinder hub ile olan eşlemesini kaldırmak için, **Unpair (Eşleştirmeyi Sonlandır)** düğmesine dokunun.

Viewfinder hub bağlantı durumu, bilgi çubuğunda Tablo 8-3 sayfa 157 içinde belirtilen sembollerle gösterilir.

Bu işlemle ilgili yardım almak için, Viewfinder hub teknik yöneticinizle ya da teknik şefinizle veya Edwards temsilcinizle irtibata geçin.

Bilgi çubuğu simgesi	Bağlantı Durumu	Gösterge
ව	Eşlenmedi	HemoSphere gelişmiş monitör, Viewfinder hub ile eşlenmemiş
eo co	Beklemede	HemoSphere gelişmiş monitör ile Viewfinder hub'ın eşlenmesi için, sunucu tarafından onay bekleniyor
ି <mark>।</mark>	Eşlendi	HemoSphere gelişmiş monitör, Viewfinder hub ile başarılı biçimde eşlenmiş
C	Hata	HemoSphere gelişmiş monitörün Viewfinder hub ile eşlenme de- nemesi esnasında veya sonrasında bir bağlantı hatası oluştu. Viewfinder hub'a ulaşılamıyor olabilir.

ablo 8-3: Viewfinde،	' hub	bağlantı	durumu
----------------------	-------	----------	--------

8.4.2 Hasta Verileri

HemoSphere gelişmiş monitör, sürekli izlenen ve hesaplanan fizyolojik parametreleri Viewfinder hub'a gönderebilir. Bu veriler hemen hemen gerçek zamanlıdır ve bağlantı kesildikten sonra yeniden iletim için arabelleğe alınır. Hasta başına 72 saate kadar arabelleğe alınmış veri muhafaza edilir.

8.4.3 Fizyolojik Alarmlar ve Cihaz Hataları

HemoSphere gelişmiş monitör, eşlenmiş bir Viewfinder hub'a fizyolojik alarmlar ve cihaz arızaları gönderir. Durum değişiklikleri dahil olmak üzere tekil alarmların durumları gönderilir. Tüm alarm ayarları ve hedef ayarlar HemoSphere gelişmiş monitörde yapılandırılır.

8.4.4 Yazılım Yükseltmeleri

Viewfinder hub'a bağlandığında HemoSphere gelişmiş monitörü uzak yazılım güncellemelerini alabilir. Bu özellik etkinleştirilmişse, mevcut yazılım güncellemeleri, güç tasarruf modu ekranında görüntülenebilir. Bkz. Güç Kapatma ve Güç Tasarrufu Modu sayfa 73. Bu özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

8.5 Siber Güvenlik

Bu bölümde, HemoSphere gelişmiş monitöre ve HemoSphere gelişmiş monitörden hasta verilerini aktarma yolları özetlenmektedir. HemoSphere gelişmiş monitörü kullanan her türlü tesisin, hastaların kişisel bilgilerini, tesisin bulunduğu ülkenin özel yönetmeliklerine ve tesisin söz konusu bilgileri yönetme politikalarına uygun olarak gizli tutmak için gerekli önlemleri alması gerektiği göz önünde bulundurulmalıdır. Bu bilgileri korumak ve HemoSphere gelişmiş monitörün genel güvenliğini sağlamak için alınacak önlemler, şunları içerir:

- **Fiziksel Erişim**: HemoSphere gelişmiş monitörün kullanımını yetkilendirilmiş kullanıcılarla sınırlayın. HemoSphere gelişmiş monitör, belirli yapılandırma ekranları için parola korumasına sahiptir. Parolalar korunmalıdır. Daha fazla bilgi için bkz. Parola Koruması sayfa 126.
- **Aktif Kullanım**: Monitörün kullanıcıları, hasta verilerinin saklanmasını sınırlamak için gerekli önlemleri almalıdır. Bir hasta taburcu edildikten ve hastanın izlenmesi bittikten sonra, hasta verileri monitörden silinmelidir.
- **Ağ Güvenliği**: Tesis, monitörün bağlanabileceği her türlü paylaşımlı ağın güvenliğini sağlamak için gerekli önlemleri almalıdır.
- **Cihaz Güvenliği**: Kullanıcılar, yalnızca Edwards onaylı aksesuarları kullanmalıdır. Bunun yanında, bağlanan her türlü cihazın kötü amaçlı yazılım içermediğinden emin olunmalıdır.

Herhangi bir HemoSphere gelişmiş monitör arayüzünün, kullanım amacı dışında kullanılması, siber güvenlik riskleri doğurabilir. HemoSphere gelişmiş monitör bağlantılarının hiçbirinin amacı, başka bir cihazın işletimini kontrol etmek değildir. Mevcut tüm arayüzler, HemoSphere Gelişmiş Monitör Bağlantı Portları sayfa 64 bölümünde gösterilmiş olup bu arayüzlerin spesifikasyonları, Tablo A-5 sayfa 385 tablosunda listelenmiştir.

8.5.1 HIPAA

ABD Sağlık ve İnsani Hizmetler Bakanlığı tarafından 1996 yılında çıkarılan Sağlık Sigortası Taşınabilirlik ve Sorumluluk Yasası (HIPAA) kapsamında, tanımlayıcı kişisel sağlık bilgilerini korumaya yönelik önemli standartlar getirilmiştir. Geçerli olduğu durumlarda, monitör kullanımı sırasında bu standartlara uyulmalıdır.

HemoSphere Swan-Ganz Modülü ile İzleme

İçindekiler

HemoSphere Swan-Ganz Modülünü Bağlama	159
Sürekli Kalp Debisi	163
Aralıklı Kardiyak Debisi	167
EDV/RVEF İzleme	173
SVR	176
Çok Teknolojili İzleme — Acumen Hypotension Prediction Index Yazılımı	176

9.1 HemoSphere Swan-Ganz Modülünü Bağlama

HemoSphere Swan-Ganz modülü, tüm onaylı Edwards Swan-Ganz pulmoner arter kateterleriyle uyumludur. HemoSphere Swan-Ganz modülü, CO, iCO ve EDV/RVEF izleme işlemleri için uyumlu bir Edwards Swan-Ganz kateterinden gelen ve kateterine giden sinyalleri alıp işler. Bu bölümde, HemoSphere Swan-Ganz modülü bağlantılarının genel görünümü verilmiştir. Bkz. Şekil 9-1 sayfa 160.

UYARI

Ancak HemoSphere Swan-Ganz modülünün (standardın geçerli olduğu bağlantı, defibrilasyondan etkilenmeme) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici bir ekipman bağlamak veya sistemi bu talimatlarda belirtilenden farklı bir biçimde yapılandırmak, bu standardın karşılanmamasına yol açar. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir.

Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir.



- 2. ısı filamenti bağlantısı
- 3. termistör bağlantısı
- 4. enjektat sıcaklık probu bağlantısı

- 6. HemoSphere Swan-Ganz modülü
- 7. HemoSphere gelişmiş monitör



Not

Bu bölümde gösterilen kateterlerin ve enjektat sistemlerinin görüntüsü yalnızca örnek olarak verilmiştir. Gerçek görüntü, kateter ve enjektat sistemi modellerine göre değişebilir.

Pulmoner arter kateterler, defibrilasyona dayanıklı CF TİPİ HASTAYA TEMAS EDEN PARÇALARDIR. Hasta CCO kablosu gibi katetere bağlanan hasta kablolarının hastaya temas eden parçalar olması amaçlanmamıştır ancak hastayla temas edebilir ve IEC 60601-1 standardı uyarınca ilgili hastaya temas eden parça gerekliliklerini karşılar.

HemoSphere Swan-Ganz modülünü HemoSphere gelişmiş monitöre yerleştirin. Modül doğru bir biçimde 1. takıldığında, tıklama sesi çıkaracaktır.

DİKKAT

Modülü yuvaya girmesi için zorlamayın. Modülü kaydırarak yerine oturtmak için dengeli bir baskı uygulayın.

2. HemoSphere gelişmiş monitörü çalıştırmak için güç düğmesine basın ve hasta bilgilerini girme adımlarını izleyin. Bkz. Hasta Verileri sayfa 128. Hasta CCO kablosunu HemoSphere Swan-Ganz modülüne bağlayın.

3. Uyumlu Swan-Ganz kateteri, hasta CCO kablosuna bağlayın. Mevcut parametreler ve gerekli bağlantılar için bkz. Tablo 9-1 sayfa 161.

Parametre	Gerekli bağlantı	Bkz.
СО	termistör ve ısı filamenti bağlantısı	Sürekli Kalp Debisi sayfa 163
CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s}	termistör ve ısı filamenti bağlantısı *HemoSphere basınç kablosundan PAP sinyali	20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166
iCO	termistör ve enjektat (banyo veya sıralı) probu	Aralıklı Kardiyak Debisi sayfa 167
EDV/ RVEF (SV)	termistör ve ısı filamenti bağlantısı *HemoSphere gelişmiş monitöre HR analog girişi	EDV/RVEF İzleme sayfa 173
SVR	termistör ve ısı filamenti bağlantısı *HemoSphere gelişmiş monitöre MAP ve CVP analog girişi	SVR sayfa 176

Tablo 9-1: Mevcut HemoSphere Swan-Ganz modülü parametreleri ve gerekli bağlantılar

Not

HemoSphere basınç kablosu bağlantısıyla pulmoner arter basınç verileri elde edilebilir. Daha fazla bilgi için bkz. TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme sayfa 185.

4. Takip için gereken talimatlara uyun. Bkz. Sürekli Kalp Debisi sayfa 163, Aralıklı Kardiyak Debisi sayfa 167 veya EDV/RVEF İzleme sayfa 173.

9.1.1 Hasta CCO Kablosu Testi

Edwards hasta CCO kablosunun sağlamlığını test etmek için kablo sağlamlık testi yapın. Sorun giderme sürecinin parçası olarak kablonun sağlamlığının test edilmesi önerilir. Bu testte, kablonun enjektat sıcaklık probu bağlantısı test edilmez.

Hasta CCO kablo testi penceresine erişmek için ayarlar simgesi Artical **Clinical Tools (Klinik Araçlar)** sekmesi



Clinical Tools

→ Patient CCO Cable Test (Hasta CCO Kablosu Testi) simgesine dokunun.

Numaralandırılmış bağlantılar için bkz. Şekil 9-2 sayfa 162.



Şekil 9-2: Hasta CCO kablo testi bağlantıları

- 1. Hasta CCO kablosunu takılan HemoSphere Swan-Ganz modülüne (1) bağlayın.
- 2. Hasta CCO kablosu ısı filamenti konektörünü (3) ve termistör konektörünü (2) HemoSphere Swan-Ganz modülü üzerindeki eşleşen test portlarına bağlayın.
- 3. Kablo testine başlamak için Start (Başlat) düğmesine dokunun. Bir ilerleme çubuğu görülecektir.
- 4. Hasta CCO kablosu arızalanırsa, yeniden bağlayıp hasta CCO kablo testini bir kez daha gerçekleştirin. Kablo testi üst üste başarısız olursa hasta CCO kablosunu değiştirin.
- 5. Kablo testi geçtiğinde, enter (giriş) simgesine V basın. Hasta kablosu ısı filamenti konektörünü ve termistör konektörünü HemoSphere Swan-Ganz modülünden çıkarın.

9.1.2 Parametre Seçimi Menüsü

Bir Swan-Ganz modülüyle izleme gerçekleştirilirken parametre kategorileri **Flow (Akış)** (bkz. Sürekli Kalp Debisi sayfa 163), **Resistance (Direnç)** (bkz. SVR sayfa 176) ve **RV Function (RV FONKSİYONU)** (EDV/RVEF İzleme sayfa 173) şeklindedir. Bir oksimetri kablosu veya doku oksimetri modülü bağlıysa **Oximetry (Oksimetri)** de kullanılabilir durumdadır (bkz. Venöz Oksimetri İzleme sayfa 208). Görüntü güncelleme hızı ve ortalama süresine

dayalı olarak o parametreye yönelik ek izleme seçeneklerini görüntülemek için bir ok gösteren parametre düğmelerine dokunun. Bkz. STAT CO sayfa 166, STAT EDV ve RVEF sayfa 176 ve 20 Saniyelik Akış Parametreleri

sayfa 166. Bu izleme seçeneklerinin tanımlarını görmek üzere mavi oka **sayla** veya daha fazla bilgi için yardım





Şekil 9-3: HemoSphere Swan-Ganz modülü temel parametre seçimi penceresi

9.2 Sürekli Kalp Debisi

HemoSphere gelişmiş monitör, kan dolaşımına küçük enerji darbeleri vererek ve bir pulmoner arter kateterle kan sıcaklığını ölçerek kalp debisini sürekli olarak ölçer. Kanın içine bu enerji darbelerinin salınması için kullanılan ısı filamentinin maksimum yüzey sıcaklığı 48 °C'dir. Kalp debisi, ısının korunumu ilkelerinden elde edilen kanıtlanmış algoritmalar ve enerji girişi ile kan sıcaklığı dalga formlarının çapraz korelasyonuyla elde edilen gösterge dilüsyon eğrileri kullanılarak hesaplanır. Başlatıldıktan sonra, HemoSphere gelişmiş monitör, operatör kalibrasyonu veya müdahalesi olmaksızın, kalp debisini litre/dakika cinsinden sürekli olarak ölçer.

9.2.1 Hasta Kablolarının Bağlanması

- 1. Hasta CCO kablosunu, yerleştirilmiş HemoSphere Swan-Ganz modülüne HemoSphere Swan-Ganz Modülünü Bağlama sayfa 159'de daha önce açıklandığı biçimde bağlayın.
- 2. Hasta kablosunun kateter ucunu, Swan-Ganz CCO kateterinin termistör ve ısı filamenti bağlantı noktalarına takın. Bu bağlantılar, Şekil 9-4 sayfa 164'de (2) ve (3) olarak belirtilmiştir.
- 3. CCO kateterinin hastaya doğru bir biçimde yerleştirildiğinden emin olun.



Şekil 9-4: CO bağlantılarının genel görünümü

9.2.2 İzlemenin Başlatılması

UYARI

Isı filamenti çevresindeki kan akışı durduğunda, CO izleme mutlaka durdurulmalıdır. CO izlemenin durdurulmasının gerektiği klinik durumlar aşağıda belirtilmiştir, ancak bunlarla sınırlı değildir:

- Hastanın kardiyopulmoner baypasta olduğu zamanlar
- Termistörün pulmoner arterde olmaması için kateterin kısmen geri çekilmesi
- Kateterin hastadan çıkarılması

Sistem bağlantısı doğru bir biçimde yapıldığında, CO izleme işlemini başlatmak için izlemeyi başlatma simgesine

Start dokunun. İzlemeyi durdurma simgesinin üstünde CO geri sayım zamanlayıcı görülecektir. Yaklaşık 5 ila 12 dakikadan sonra yeterli veri elde edildiğinde, parametre kutucuğunda bir CO değeri gözükecektir. Ekranda görülen CO değeri, yaklaşık olarak 60 saniyede bir güncellenecektir.

Not

Zaman ortalaması alınmış yeterli miktarda veri mevcut olana kadar CO değeri gösterilmez.

9.2.3 Isı Sinyali Koşulları

Hasta koşullarının birkaç dakika içerisinde pulmoner arter kan sıcaklığında büyük değişimler oluşturduğu bazı durumlarda, monitörün ilk CO ölçümünü elde etmesi 6 dakikadan uzun sürebilir. CO izleme işlemi sürerken, pulmoner arter kan sıcaklığının kararsız olması nedeniyle CO ölçümünün güncellenmesi de gecikebilir. Güncellenmiş CO değeri yerine son CO değeri ve ölçüm süresi gösterilir. Sinyalin kararlı hale geldiği farklı zamanlarda ekranda görülen ikaz/hata mesajları, Tablo 9-2 sayfa 165'de gösterilmektedir. CO hata ve ikazları hakkında daha fazla bilgi için bkz. Tablo 15-10 sayfa 325.

Durum	Notification (Bildi- rim)	CO Alert (İkaz)		CO Fault (Hatalar)
	Cardiac Output cal- culation in progress (Kardiyak Debisi he- saplama sürüyor)	Signal Adapting – Continuing (Sinyal Uyarlama – Sürekli)	Unstable Blood Temp – Continuing (Karar- sız Kan Sıcaklığı – Sü- rekli)	Thermal Signal Loss (Isı Sinyali Kaybı)
Monitoring Commen- cing (İzleme Başlatılı- yor): CO ölçümü olma- dan başlangıçtan itiba- ren zaman	3½ minutes (3½ daki- ka)	6 minutes (6 dakika)	15 minutes (15 dakika)	30 minutes (30 dakika)
Monitoring in Prog- ress (İzleme Sürüyor): son CO güncellemesin- den bu yana geçen sü- re	CO geri sayım zaman- layıcının sona ermesin- den bu yana 5 saniye	yok	6 minutes (6 dakika)	20 minutes (20 dakika)

Tablo 9-2: CO ikaz ve hata mesajları için kararsız ısı sinyali zaman aşımı

Hata durumu, izleme işlemini sonlandırır. Kateter ucunun küçük bir damardan taşınmasıyla, termistörün ısı sinyalini doğru bir biçimde algılamasını önlemesi, hata durumuna yol açabilir. Kateter konumunu kontrol edin ve gerekirse kateterin konumunu değiştirin. Hasta durumunun ve kateter konumunun doğrulanmasının

ardından izlemeyi başlatma simgesine start dokunularak CO izleme işlemi sürdürülebilir.

DİKKAT

Hatalı kalp debisi ölçümlerinin nedeni şunlar olabilir:

- Kateterin yanlış yerleştirilmesi veya konumlandırılması
- Pulmoner arter kan sıcaklığında aşırı değişimler. Kan sıcaklığı değişimlerine yol açan bazı örnekler, sınırlı olmamak üzere şunları içerir:
 - * kardiyopulmoner baypas ameliyatı sonrası durum
 - * merkezden uygulanan soğutulmuş veya ısıtılmış kan ürünü çözeltileri
 - * sıralı kompresyon cihazlarının kullanılması
- Termistör üzerinde kan pıhtısı oluşması
- Anatomik anormallikler (örneğin kardiyak şant)
- Hastanın aşırı hareketliliği
- Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi
- Kalp debisindeki hızlı değişimler

9.2.4 CO Geri Sayım Zamanlayıcı

CO geri sayım zamanlayıcı, izlemeyi durdurma simgesinin distünde bulunur. Bu geri sayım zamanlayıcısı, sonraki CO ölçümünün ne zaman gerçekleşeceği konusunda kullanıcıyı uyarır. Sonraki CO ölçümüne kalan süre, 60 saniye ile 3 dakika veya daha fazlası arasında değişir. Hemodinamik yönden kararsız bir ısı sinyali, CO hesaplamalarının gecikmesine yol açabilir.

9.2.5 STAT CO

CO ölçümleri arasında daha uzun zaman aralıkları için STAT CO kullanılabilir. STAT CO (sCO), CO değerinin hızlı bir tahminidir ve 60 saniyede bir güncellenir. STAT CO değerlerini görüntülemek için kilit parametre olarak sCO'yu seçin. Grafik/tablolu trend bölünmüş ekranını görüntülerken kilit parametre olarak CO ve sCO'yu seçtiğinizde, CO izleme verileri, sCO STAT değerlerinin tablolu/sayısal verilerinin yanında grafik olarak gösterilir. Bkz. Grafik/Tablolu Trendler Bölünmüş Ekranı sayfa 101.

9.2.6 20 Saniyelik Akış Parametreleri

Bağlı bir HemoSphere basınç kablosu, TruWave DPT ve CCOmbo V kateter (777F8 ve 774F75 modelleri) üzerinden ayrıca HemoSphere Swan-Ganz modülü ve bir PA (pulmoner arter) basınç sinyaliyle izleme yapılırken, 20 saniyelik akış parametreleri kullanılabilir. CO, CI, SV ve SVI için daha hızlı parametre hesaplaması elde etmek üzere pulmoner arter basınç sinyalinin bir nabız kontur analizi, CCO termodilüsyon algoritmasıyla birlikte kullanılır. 20 saniyelik akış parametreleri "20s" (CO_{20s}, CI_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}) etiketlidir. Bu parametreler yalnızca 20 sn akış parametresi özelliği etkinleştirildiyse kullanılabilir. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin. PA izleme hakkında daha fazla bilgi için bkz. TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme sayfa 185.

DİKKAT

Hatalı 20 saniyelik akış parametresi ölçümlerinin nedeni şunlar olabilir:

- Kateterin yanlış yerleştirilmesi veya konumlandırılması
- Transdüserin doğru bir biçimde sıfırlanmamış ve/veya hizalanmamış olması

- Basınç hattının fazla veya eksik sönümlenmesi
- İzleme başladıktan sonra PAP hattında ayarlamalar yapılması

9.2.6.1 PAP Dalga Formuyla İlgili Sorunların Giderilmesi

20 saniyelik akış parametrelerinin hesaplanması, büyük ölçüde iyi bir pulmoner arter basıncı dalga formuna bağlıdır. PAP dalga formunu görüntülemek ve değerlendirmek için **Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga**

Formu) Ggesini kullanın. İyi bir dalga formunun özellikleri arasında şunlar yer alır:

- Sistol ve diyastol arasında minimum düşüşlü dikrotik çentik
- Gürültü veya yüksek frekanslı artefaktlar içermeyen net sinyal
- Sağ ventrikülde kateter ucu hareketinden kaynaklanan minimum "whip" artefaktları
- Keskin dalga formu morfolojisi ve hortumdaki kabarcıklara veya bükülmelere bağlı minimum aşırı sönümleme

Yukarıda listelenen özellikleri görüntülemeyen PAP dalga formları doğrulanmamıştır. Bu dalga formları, 20 saniyelik akış parametresi hesaplamasının kaybına neden olabilir.

9.3 Aralıklı Kardiyak Debisi

HemoSphere Swan-Ganz modülü, bolus termodilüsyon tekniği kullanarak aralıklı kardiyak debisi ölçümü yapar. Bu teknikle, hacmi ve - kanın sıcaklığından daha düşük olmak üzere - sıcaklığı bilinen az miktarda steril fizyolojik solüsyon (örneğin, salin veya dekstroz), kateter enjektat portundan enjekte edilir ve bunun sonucunda kan sıcaklığında oluşan düşüş, pulmoner arterde (PA) termistör ile ölçülür. Bir dizi içerisinde altı bolus enjeksiyonuna kadar gerçekleştirilebilir. Dizi içerisindeki enjeksiyonların ortalama değeri gösterilir. Herhangi bir dizinin sonuçları gözden geçirilebilir ve kullanıcı, (örneğin hasta hareketi, ısı geçirgenliği veya operatör hatası nedeniyle) hatalı yapılmış olabilecek iCO (bolus) ölçümlerini, diziden ayrı ayrı çıkarabilir.

9.3.1 Hasta Kablolarının Bağlanması

- 1. Hasta CCO kablosunu, yerleştirilmiş HemoSphere Swan-Ganz modülüne HemoSphere Swan-Ganz Modülünü Bağlama sayfa 159'de daha önce açıklandığı biçimde bağlayın.
- 2. Hasta CCO kablosunun kateter ucunu, Şekil 9-5 sayfa 168'de (2) ile gösterildiği gibi Swan-Ganz iCO kateteri üzerindeki termistör konektörüne takın.
- 3. Kateterin hastaya doğru bir biçimde yerleştirildiğinden emin olun.



Şekil 9-5: iCO bağlantılarının genel görünümü

9.3.1.1 Prob Seçimi

Enjektat sıcaklık probu, enjektat sıcaklığını algılar. Seçilen prob, hastanın CCO kablosuna bağlanır (Şekil 9-5 sayfa 168). Şu iki probun herhangi biri kullanılabilir:

- CO-Set/CO-Set+ enjektat iletim sisteminin devridaim muhafazasına sıralı prob bağlanır.
- Bir banyo probu, enjektat çözeltisinin sıcaklığını ölçer. Banyo probları, bolus kalp debisi hesaplanırken enjektat için kullanılan steril çözeltiyle aynı sıcaklıkta tutulan örnek bir çözeltinin sıcaklığını ölçmeyi amaçlar.

Enjektat sıcaklık probunu (sıralı veya banyo), Şekil 9-5 sayfa 168'te (3) ile gösterilen hasta CCO kablosu üzerindeki enjektat sıcaklık probu bağlantısına bağlayın.

9.3.2 Yapılandırma Ayarları

HemoSphere gelişmiş monitör, operatöre belirli bir hesaplama sabiti girme veya HemoSphere Swan-Ganz modülünü, enjektat hacmi ve kateter boyutunun seçilmesiyle hesaplama sabitini otomatik olarak belirlemeye izin verecek biçimde yapılandırma seçeneği sunar. Operatör, parametre gösterme türünü ve bolus modunu da seçebilir.





Şekil 9-6: iCO Yeni set yapılandırma ekranı

DİKKAT

Hesaplama sabitinin kateter prospektüsünde belirtilenle aynı olduğundan emin olmak için ek E'yi inceleyin. Hesaplama sabiti farklıysa istediğiniz hesaplama sabitini manuel olarak girin.

Not

HemoSphere Swan-Ganz modülü, kullanılan sıcaklık probunun türünü otomatik olarak algılar (buz banyosu veya sıralı). Modül, bu bilgiyi kullanarak hesaplama sabitini belirler.

Bir enjektat sıcaklık (IT) probu monitör tarafından algılanmadığında, **"Fault: iCO – Check Thermistor Connection (Hata: iCO – Termistör Bağlantısını Kontrol Edin)"** mesajı görüntülenir.

9.3.2.1 Enjektat Hacmini Seçme

Injectate Volume (Enjektat Hacmi) liste düğmesinden bir değer seçin. Mevcut seçenekler şunlardır:

- 10 mL
- 5 mL
- 3 mL (yalnızca banyo tipi prob)

Bir değer seçildiğinde, hesaplama sabiti otomatik olarak ayarlanır.

9.3.2.2 Kateter Boyutunu Seçme

Catheter Size (Kateter Boyutu) liste düğmesinden bir kateter boyutu seçin. Mevcut seçenekler şunlardır:

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

Bir değer seçildiğinde, hesaplama sabiti otomatik olarak ayarlanır.

9.3.2.3 Hesaplama Sabitini Seçme

Manuel olarak bir hesaplama sabiti girmek için **Comp Constant (Hesaplama Sabiti)** değer düğmesine dokunun ve tuş takımından bir değer girin. Hesaplama sabitinin manuel olarak girilmesi durumunda, enjektat hacmi ve kateter boyutu otomatik olarak ayarlanır ve değer girişi **Auto (Otomatik)** olarak ayarlanır.

9.3.2.4 Mod Seçimi

Model (Mod) liste düğmesinden **Auto (Otomatik)** veya **Manual (Manuel)** seçeneğini seçin. Varsayılan mod, **Auto (Otomatik)** moddur. **Auto (Otomatik)** modda, referans çizgisi kan sıcaklığına ulaşıldıktan sonra, HemoSphere gelişmiş monitör otomatik olarak **Inject (Enjekte et)** mesajı gösterir. **Manual (Manuel)** modda çalıştırma, kullanıcının her enjeksiyondan önce **Inject (Enjekte et)** düğmesine basması dışında **Auto (Otomatik)** moda benzer. Aşağıda, bu bolus modlarının her ikisi için talimatlar verilmiştir.

9.3.3 Bolus Ölçüm Modları için Talimatlar

HemoSphere Swan-Ganz modülünün bolus ölçümü için varsayılan fabrika ayarı **Auto (Otomatik)** moddur. Bu modda, referans çizgisi kan sıcaklığına ulaşıldıktan sonra, HemoSphere gelişmiş monitör **Inject (Enjekte et)** mesajı gösterir. **Manual (Manuel)** modda, operatör enjekte edeceği zaman işlemi başlatmak için **Inject (Enjekte et)** düğmesine dokunmalıdır. Enjeksiyon tamamlandıktan sonra, modül bir değer hesaplar ve başka bir bolus enjeksiyonunu işlemeye hazır hale gelir. Bir dizi içerisinde altı bolus enjeksiyonuna kadar gerçekleştirilebilir.

iCO yeni set yapılandırma ekranından başlayarak bolus kardiyak ölçümlerini gerçekleştirmek için adım adım talimatlar aşağıda verilmiştir.

1. Termodilüsyon yapılandırma ayarlarını seçtikten sonraki iCO yeni set yapılandırma ekranının alt kısmında bulunan **Start Set (Seti Başlat)** düğmesine dokunun.

Şu durumlarda, düğme devre dışıdır:

- Enjektat hacminin geçersiz veya seçilmemiş olması
- Enjektat sıcaklığının (IT) bağlanmamış olması
- Kan sıcaklığının (BT) bağlanmamış olması
- Etkin bir iCO hatasının olması

Sürekli CO ölçümleri etkin durumdaysa CO izlemenin askıya alınmasını doğrulamak için bir açılır pencere görüntülenir. **Yes (Evet)** düğmesine dokunun.

Not

Bolus CO ölçümleri sırasında, ECG (EKG) giriş sinyali kullanılarak hesaplanan parametreler (HR_{avg}) kullanılamaz.

2. iCO yeni set ekranında Wait (Bekle) aydınlatılmış olarak görülür (

Wait

3. Otomatik moddayken ve termal referans çizgisi oluşturulduğunda, ekranda Inject (Enjekte et) yanar

📕) ve bolus enjeksiyon dizisine ne zaman başlanması gerektiğini belirtir.

VEYA

Inject

Manuel modda ise, termal referans çizgisi oluşturulduğunda, ekranda **Ready (Hazır)** (işareti yanacaktır. Enjekte etmeye hazır olunduğunda, **Inject (Enjekte et)** düğmesine bastıktan sonra; ekranda **Inject (Enjekte et)** işareti yanacaktır.

4. Bolusu önceden seçilen hacim miktarıyla enjekte etmek için hızlı, düzgün ve sürekli bir yöntem kullanın.

DİKKAT

PA kan basıncında, hasta hareketi veya bolus ilaç uygulanmasından kaynaklananlar gibi ani değişimler, iCO veya iCl değerinin hesaplanmasını sağlayabilir. Eğrilerin hatalı başlatılmasını önlemek için **Inject (Enjekte et)** mesajı görüldükten mümkün olduğunca kısa bir süre sonra enjeksiyonu gerçekleştirin.

Bolus enjekte edildikten sonra, ekranda termodilüsyon yıkama eğrisi görülür, **Computing (Hesaplanıyor)** işareti belirir (**Computing**) ve bunun sonucundaki iCO ölçümü gösterilir.

5. Normal yıkama eğrisi tamamlandığında, HemoSphere gelişmiş monitörde Wait (Bekle) işareti ve sonrasında, ısı referans çizgisine tekrar ulaşıldığında Inject (Enjekte et) - veya manuel modda ise Ready (Hazır) işareti - yanar. 2. adım ile 4. adım arasını isteğe göre altı defaya kadar tekrarlayın. Ekranda çıkan mesajlar şöyle tekrarlanır:



Not

Bolus modu **Auto (Otomatik)** olarak ayarlandığında, **Inject (Enjekte et)** mesajının görülmesiyle bolus enjeksiyonu arasında izin verilen maksimum süre dört dakikadır. Bu zaman aralığında herhangi bir enjeksiyonun algılanmaması durumunda, **Inject (Enjekte et)** mesajı silinir ve **Wait (Bekle)** mesajı tekrar görülür.

Manual (Manuel) bolus modundayken, operatörün **Inject (Enjekte et)** düğmesine dokunduktan sonra bolus enjeksiyonu yapmak için en fazla 30 saniyesi vardır. Bu zaman aralığında herhangi bir enjeksiyonun algılanmaması durumunda, **Inject (Enjekte et)** düğmesi tekrar etkinleşir ve Inject (Enjekte et) mesajı silinir.

Bolus ölçümünün hatalı olması durumunda, ekranda gösterilen CO/CI değerinin yerine, ikaz mesajında



çıkacaktır.

iCO (bolus) ölçümlerini durdurmak için iptal simgesine 🧡 dokunu

- 6. İstenen sayıda bolus enjeksiyonu gerçekleştirildikten sonra, **Review (İncele)** düğmesine dokunarak yıkama eğrisi setini gözden geçirin.
- 7. İnceleme ekranında setteki altı enjeksiyonun herhangi birine dokunarak ilgili enjeksiyonu kaldırın.

Dokunun





Dalga formu üzerinde çıkan kırmızı bir "X" işareti, ilgili dalga formunu CO/CI değeri ortalamasından çıkaracaktır. Düzensiz veya doğruluğu kesin olmayan dalga formlarında, dalga formu veri setinin yanında

işareti olacaktır. İstediğinizde, bolus setini silmek için iptal simgesine olacaktır. Özer dokunun. Onaylamak için Yes (Evet) düğmesine dokunun.

8. Bolus enjeksiyonlarını incelemeyi tamamladıktan sonra CO/CI değeri ortalamasını kullanmak için **Accept** (**Kabul**) düğmesine veya diziyi sürdürmek ve ortalamaya (altı adede kadar) ilave bolus enjeksiyonları

katmak için geri dönüş simgesine dokunun.

9.3.4 Termodilüsyon Özet Ekranı

Set kabul edildikten sonra, set özeti, termodilüsyon özet ekranında zaman damgalı bir sekme olarak gösterilir.

Bu ekrana, belirli izleme ekranlarından geçmiş termodilüsyon simgesine 🔛 dokunularak veya ayarlar simgesi



Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi



zaman erişilebilir.

Termodilüsyon özet ekranında operatörün kullanabileceği işlemler şunlardır:



Şekil 9-7: Termodilüsyon özet ekranı



New Set (Yeni Set). Başka bir termodilüsyon seti yapmak için geri dönüş simgesine veya **New (Yeni)** sekmesine dokunun. Önceki CO/CI ortalama değeri ve ilişkili yıkama eğrileri, termodilüsyon özet ekranında bir sekme olarak kaydedilir.

Review (İnceleme). Bolus setinin termal yıkama eğrilerini inceleyebilirsiniz. Herhangi bir sekmeye dokunarak diğer bolus setlerinin termal yıkama eğrilerini inceleyebilirsiniz.

CO İzleme. Sistem bağlantısı, CO izleme için doğru bir biçimde yapıldığında, CO izleme işlemini başlatmak için

herhangi bir zaman izlemeyi başlatma simgesine sunt dokunabilirsiniz.

9.4 EDV/RVEF İzleme

Sağ ventriküler uç diyastolik hacim (EDV) izleme, Swan-Ganz CCOmbo V kateter ve ECG (EKG) sinyal girişi kullanılırken CO izleme moduyla birlikte kullanılabilir. EDV izleme sırasında, HemoSphere gelişmiş monitör, EDV ve sağ ventriküler ejeksiyon fraksiyonu (RVEF) ölçümlerini sürekli olarak gösterir. EDV ve RVEF parametre kutucuklarında sayısal olarak gösterilebilen ve grafik trend görünümünde zaman içindeki grafik trendi oluşturulan zaman ortalaması alınmış değerlerdir.

Bunun yanında, yaklaşık 60 saniye aralıklarla belirlenen EDV ve RVEF değerleri, kilit parametreler olarak sEDV ve sRVEF seçilerek hesaplanır ve görüntülenir.

9.4.1 Hasta Kablolarının Bağlanması

- 1. Hasta CCO kablosunu, yerleştirilmiş HemoSphere Swan-Ganz modülüne HemoSphere Swan-Ganz Modülünü Bağlama sayfa 159'de daha önce açıklandığı biçimde bağlayın.
- 2. Hasta kablosunun kateter ucunu, Swan-Ganz CCOmbo V kateterinin termistör ve ısı filamenti bağlantı noktalarına takın. Bu bağlantılar, Şekil 9-8 sayfa 173'de (2) ve (3) olarak belirtilmiştir.
- 3. Kateterin hastaya doğru bir biçimde yerleştirildiğinden emin olun.





9.4.2 EKG Arayüz Kablosunun Bağlanması

ECG (EKG) arayüzü kablosunun ¼ inç minyatür telefon ucunu, HemoSphere gelişmiş monitörünün arka

panelindeki ECG (EKG) monitörü girişine bağlayın.

ECG	
5	
マノ	

Arayüz kablosunun diğer ucunu, yatak başı monitörü ECG (EKG) sinyal çıkışına bağlayın. Bu işlem, HemoSphere gelişmiş monitöre EDV ve RVEF ölçümleri için ortalama bir kalp atışı (HR_{avg}) ölçümü sağlar. Uyumlu ECG (EKG) arayüzü kabloları için yerel Edwards temsilcinizle görüşün.

Not

ÖNEMLİ! HemoSphere gelişmiş monitör; ek A, Tablo A-5 sayfa 385 içinde belirtilen ECG (EKG) sinyal giriş spesifikasyonlarını karşılayan bir analog çıkış portu olan herhangi bir harici hasta monitöründen bir ECG (EKG) analog girişiyle uyumludur. ECG (EKG) sinyali, daha sonra görüntülenecek ilave hemodinamik parametreleri hesaplamak için kullanılan kalp atış hızını elde etmek için kullanılır. Bu özellik, HemoSphere gelişmiş monitörün birincil işlevi olan kalp debisini (HemoSphere Swan-Ganz modülüyle) ve venöz oksijen doygunluğunu (HemoSphere oksimetri kablosuyla) görüntüleme işlevini etkilemeyen isteğe bağlı bir özelliktir. Cihaz performans testleri, ECG (EKG) giriş sinyalleri kullanılarak yapılmıştır.

UYARI

KALP PİLİ KULLANAN HASTALAR — Atış hızı sayaçları, kardiyak arrest veya bazı aritmilerin gerçekleşmesi sırasında kalp pili atış hızını saymaya devam edebilir. Gösterilen atış hızına tam olarak güvenmeyin. Kalp pili kullanan hastaları yakın gözetim altında tutun. Bu cihazın kalp pili puls reddetme kabiliyeti için bkz. Tablo A-5 sayfa 385.

HemoSphere gelişmiş izleme platformu, iç veya dış pacing desteği gerektiren hastalarda şu koşullar altında kalp atış hızını ve kalp atış hızından elde edilen parametreleri belirlemek için kullanılmamalıdır:

- yatak başı monitöründen gelen kalp pili pulsu senkronizasyon çıkışının kalp pili pulsunu içermesi, ancak özelliklerinin, tablo A-5'te belirtilen kalp pili puls reddetme kabiliyetlerinin dışında olması
- yatak başı monitöründen gelen kalp pili pulsu senkronizasyon çıkışı özelliklerinin belirlenememesi

SV, EDV; RVEF ve bunlarla ilişkili indeks parametreleri gibi elde edilen parametreleri yorumlarken, kalp atış hızı ile (HR_{avo}) hasta monitörü HR ve ECG (EKG) dalga formları arasındaki uyuşmazlıklara dikkat edin.

ECG (EKG) sinyal girişi ve kalp atış hızı ölçümlerinden türetilen parametrelerin hiçbiri pediatrik hastalar için değerlendirilmemiştir ve bu nedenle, bu hasta nüfusu için kullanılamaz.

Not

ECG (EKG) girişi bağlantısının kurulduğu veya kesildiği ilk algılandığında, durum çubuğunda kısa bir bildirim mesajı görüntülenir.

SV, herhangi bir uyumlu Swan-Ganz kateter ve bir ECG (EKG) sinyali girişiyle mevcuttur. EDV/ RVEF izleme için Swan-Ganz CCOmbo V kateter gereklidir.

9.4.3 Ölçümün Başlatılması

UYARI

lsı filamenti çevresindeki kan akışı durduğunda, CO izleme mutlaka durdurulmalıdır. CO izlemenin durdurulmasının gerektiği klinik durumlar aşağıda belirtilmiştir, ancak bunlarla sınırlı değildir:

- Hastanın kardiyopulmoner baypasta olduğu zamanlar
- Termistörün pulmoner arterde olmaması için kateterin kısmen geri çekilmesi
- Kateterin hastadan çıkarılması

Sistem bağlantısı doğru bir biçimde yapıldığında, CO izleme işlemini başlatmak için izlemeyi başlatma simgesine

Start dokunun. İzlemeyi durdurma simgesinin üstünde CO geri sayım zamanlayıcı görülecektir. Yaklaşık 5 ila 12 dakikadan sonra yeterli veri elde edildiğinde, yapılandırılmış parametre kutucuklarında bir EDV ve/veya RVEF değeri belirecektir. Ekranda görülen EDV ve RVEF değerleri, yaklaşık olarak 60 saniyede bir güncellenecektir.

Not

Ф

Zaman ortalaması alınmış yeterli miktarda veri mevcut olana kadar EDV veya RVEF değeri gösterilmez.

Hasta koşullarının birkaç dakika içerisinde pulmoner arter kan sıcaklığında büyük değişimler oluşturduğu bazı durumlarda, monitörün ilk EDV veya RVEF ölçümünü elde etmesi 9 dakikadan uzun sürebilir. Bu durumlarda, izleme işlemi başladıktan 9 dakika sonra şu hata mesajları görülür:

Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (İkaz: EDV – Sinyal Uyarlama - Sürekli)

Monitör çalışmaya devam eder ve herhangi bir kullanıcı müdahalesi gerekmez. Sürekli EDV ve RVEF ölçümleri elde edilirken ikaz mesajı kaldırılır ve mevcut değerler gösterilip grafiği oluşturulur.

Not

EDV ve RVEF mevcut değilken dahi CO değerleri mevcut olabilir.

9.4.4 Aktif EDV İzleme

EDV izleme işlemi sürerken, pulmoner arter kan sıcaklığının kararsız olması nedeniyle sürekli EDV ve RVEF ölçümünün güncellenmesi de gecikebilir. Değerlerin 8 dakika boyunca güncellenmemesi durumunda, şu mesaj görülecektir:

Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (İkaz: EDV – Sinyal Uyarlama - Sürekli)

Ortalama kalp atış hızının, aralığın dışına çıkması (yani 30 bpm'den düşük veya 200 bpm'den yüksek olması) veya kalp atış hızının algılanmaması durumunda, şu mesaj görülecektir:

Alert: EDV – Heart Rate Signal Missing (Hata: EDV – Kalp Atış Hızı Sinyali Eksik)

Sürekli EDV ve RVEF izleme değerleri artık gösterilmez. Bu durum, hastanın durumundaki fizyolojik değişimlerden veya ECG (EKG) analog sinyal kaybından kaynaklanabilir. ECG (EKG) arayüzü kablolarını kontrol

edin ve gerekirse tekrar bağlayın. Hasta durumunu ve kablo bağlantılarını doğruladıktan sonra EDV ve RVEF izleme işlemi otomatik olarak sürdürülecektir.

Not

SV, EDV ve RVEF değerleri, doğru kalp atış hızı hesaplamalarına bağlıdır. Özellikle AV pacing yapılırken, doğru kalp atış hızlarının gösterilmesine dikkat edilmeli ve çifte sayımdan kaçınılmalıdır.

Hastada atriyal veya atriyal ventriküler (AV) pacer varsa kullanıcı çift algılama olup olmadığını değerlendirmelidir (doğru HR tespiti için kardiyak döngü başına bir pacer yükselmesi veya bir kasılma algılanmalıdır). Çift algılama durumunda, kullanıcı:

- Atriyal yükselme algılamasını en aza indirmek için referans elektrodu yeniden konumlandırmalı
- HR tetikleyicilerini en yüksek düzeye çıkarmak ve atriyal yükselme algılamalarını en aza indirmek için uygun elektrot yapılandırmasını seçmeli ve
- Miliamper (mA) pacing düzeylerinin uygunluğunu değerlendirmelidir.

Sürekli EDV ve RVEF tespitlerinin doğruluğu, yatak başı monitöründen sürekli ECG (EKG) sinyali gelmesine bağlıdır. Ek sorun giderme bilgileri için bkz. Tablo 15-11 sayfa 330 ve Tablo 15-15 sayfa 337.

İzlemeyi durdurma simgesine basılarak EDV izleme durdurulursa EDV ve/veya RVEF için parametre kutucuğu hedef göstergesi gri olacak ve son değerin ölçüldüğü zamanı gösteren zaman damgası, değerin altına yerleştirilecektir.

Not

İzlemeyi durdurma simgesine basıldığında EDV, RVEF ve CO izleme işlemi duracaktır.

EDV izlemenin sürdürülmesi durumunda, trend grafiğinde, sürekli izlemenin kesildiği zamanı gösteren bir boşluk görülecektir.

9.4.5 STAT EDV ve RVEF

Hemodinamik olarak kararsız bir ısı sinyali, HemoSphere gelişmiş monitörün başlatılmasının ardından EDV, EDVI ve/veya RVEF değerini göstermesini geciktirebilir. Klinisyen, yaklaşık 60 saniyede bir güncellenen EDV veya EDVI ve RVEF değerlerini sunan STAT değerlerini kullanabilir. STAT değerlerini görüntülemek için kilit parametre olarak sEDV, sEDVI veya sRVEF seçin. Grafik/tablolu trend bölünmüş ekran izleme görünümü kullanılarak, zaman içinde sEDV, sEDVI ve sRVEF sayısal değerlerinin yanında EDV, EDVI ve RVEF değerlerinin grafik trendleri oluşturulabilir. Bu ekranda iki parametreye kadar tablo formatında görüntülenebilir. Bkz. Grafik/Tablolu Trendler Bölünmüş Ekranı sayfa 101.

9.5 SVR

CO izleme gerçekleştirirken HemoSphere gelişmiş monitör, bağlı bir hasta monitöründen gelen MAP ve CVP analog basınç sinyali girdilerini kullanarak SVR değerini de hesaplayabilir. Bkz. Analog Basınç Sinyali Girişi sayfa 134. CVP kaynakları ve sistem önceliklendirmesi için bkz. CVP Gir sayfa 113.

9.6 Çok Teknolojili İzleme — Acumen Hypotension Prediction Index Yazılımı

Acumen Hypotension Prediction Index yazılım parametrelerini İnvaziv izleme modunda görüntülemek için, bir basınç kablosu ve Acumen IQ sensörü takın. Bir Acumen IQ sensörüyle, ilave beş temel parametre görüntülenebilir: atım hacmi değişimi (SVV), dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dyn}), sistolik eğim (dP/dt), puls basınç değişimi (PPV) ve Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Bu beş parametre, "Acumen IQ" parametreleri olarak etiketlenir ve herhangi bir monitör ekranında yapılandırılabilir. İnvaziv modda bir basınç kablosuyla izlenen kan basıncı parametreleri temel parametreler olarak daima seçilebilir. Benzer şekilde, Acumen IQ sensörü arteriyel basınç parametreleri, temel parametreler olarak seçilebilir. İnvaziv modda Acumen IQ sensör parametrelerinin kullanılabilirliği için, bkz. Tablo 9-3 sayfa 177.

Minimal-İnvaziv mod izlenen parametre	İnvaziv mod görüntüleme durumu
SVV*	temel parametre olarak seçilebilir
Ea _{dyn} *	
dP/dt*	
HPI*	
DIA _{ART}	
SYS _{ART}	
МАР	
PR	
PPV*	
СО	kullanılmaz
CI	
SV	
SVI	
*Yalnızca Acumen IQ parametresi	

Tablo 9-3: İnvaziv modda Acumen IQ sensör parametresi kullanılabilirliği

- 1. HemoSphere basınç kablosunu ve Acumen IQ sensörünü takın. FloTrac Sensörüyle İzleme sayfa 181 içinde özetlenen talimatları izleyin.
- 2. Acumen IQ sensörü başarıyla sıfırlandıktan sonra, bilgi çubuğunda HPI değeri görünür.

HPI 40 /100

3. Parametre kutucuğu yapılandırmasından istediğiniz HPI parametresini seçmek için, parametre kutucuğunun içine dokunun. Daha fazla bilgi için bkz. Parametreleri Değiştirme sayfa 109.



Şekil 9-9: Ana izleme görünümü – Acumen IQ sensörüyle Swan-Ganz modülü izleme

Not

Swan-Ganz modülü (İnvaziv) izleme modundayken akıllı ikazlar ve akıllı trendler kullanılamaz. HPI parametre alarmları için, HPI parametresi yüksek ikaz açılır penceresi görünür. Bkz. Şekil 14-4 sayfa 245. **Review (İncele)** düğmesine dokunulduğunda, Acumen IQ parametre panosuna gidilir.

10

HemoSphere Basınç Kablosuyla İzleme

İçindekiler

Basınç Kablosuna Genel Bakış	
İzleme Modu Seçimi	
FloTrac Sensörüyle İzleme	
TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme	
Sıfırlama ve Dalga Formu Ekranı	187

10.1 Basınç Kablosuna Genel Bakış

HemoSphere basınç kablosu, bir uçta (4) HemoSphere monitöre ve diğer uçta (1) onaylı bir Edwards tek kullanımlık basınç transdüserine (DPT) veya sensörüne bağlanan çok kullanımlık bir cihazdır. Bkz. Şekil 10-1 sayfa 180. HemoSphere basınç kablosu, TruWave DPT veya bir FloTrac sensör gibi uyumlu bir Edwards DPT'den tek bir basınç sinyali alır ve işler. FloTrac veya Acumen IQ sensörü, mevcut bir arteriyel katetere bağlanarak minimal invaziv hemodinamik parametreler sağlar. TruWave transdüser, herhangi bir uyumlu basınç izleme kateterine bağlanarak konum bazlı intravasküler basınç sağlar. Kateterin yerleştirilmesi, kullanımı ve ilgili uyarılar, dikkat edilmesi gereken noktalar ve notlar hakkında özel talimatlar için her bir kateterle birlikte verilen kullanım yönergelerine başvurun. HemoSphere basınç kablosu, sensör/transdüser çiftinin baz alındığı iki teknoloji izleme modu aracılığıyla izlenebilir: **FloTrac** veya **Acumen IQ** sensörü izleme modu veya **Swan-Ganz** kateter izleme modu. İzleme modu gezinme çubuğunun üst kısmında belirir (bkz. Şekil 5-2 sayfa 87). HemoSphere basınç kablosunun görünüşü ve bağlantı noktaları Şekil 10-1 sayfa 180'de gösterilmiştir.

Basınç Türü Renkli Parçası. İstendiği takdirde, uygun renkli parça basınç kablosu üzerinde izlenen basınç türünü belirtmek için kullanılabilir. Bkz. Şekil 10-1 sayfa 180 bölümünde (3). Renkler şunlardır:

- Arter basıncı (AP) için kırmızı
- Santral venöz basıncı (CVP) için mavi
- Pulmoner arter basıncı (PAP) için sarı
- Kalp debisi (CO) için yeşil



1. basınç transdüseri/sensörü bağlantısı

3. basınç türü için renkli parça

2. sıfırlama düğmesi/durum LED'i

4. HemoSphere gelişmiş monitör bağlantısı

Şekil 10-1: HemoSphere basınç kablosı

				_
Tahla 10-1: UamaSahar	o bacınc kablocu	vanilandirmalari vo kul	llanılahilir tomol n	aramotrolor
rabio ro-r. nemospher	e pasiliç kapiosu	yapilallullillalall ve ku	παιπιαντιπ τεπιει μ	

Kullanılabilir temel parame- treler	Basınç kablosu yapılandırması							
	FloTrac/ Acumen IQ sensörü	CVP girişi veya analog giriş CVP sinyali olan FloTrac/ Acumen IQ sensörü	CVP girişi veya analog giriş CVP sinyali ve oksimetri kab- losu olan FloTrac/ Acumen IQ sensörü	Arter hattına bağlı TruWave DPT	Santral hatta bağlı TruWave DPT	Pulmoner ar- ter kateterine bağlı TruWave DPT		
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} *	•	•	•					
Not

*Acumen Hypotension Prediction Index parametresi HPI, radyal arter kateterine bağlı bir Acumen IQ sensörü aracılığıyla etkinleştirilebilen gelişmiş bir özelliktir. Daha fazla bilgi için bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237.

UYARI

Hiçbir FloTrac sensörünü, Acumen IQ sensörünü, TruWave transdüserini ya da kateterini yeniden sterilize etmeyin ve yeniden kullanmayın. Kateterin "kullanım talimatlarını" inceleyin.

Islanmış, hasar görmüş veya elektrik bağlantıları dışarı çıkmış FloTrac sensörlerini, Acumen IQ sensörleri, TruWave transdüseri veya kateterlerini kullanmayın.

Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir.

Yerleştirme ve kullanım ile ilgili özel talimatlar ve ilgili UYARI, İKAZ ve spesifikasyonlar için her aksesuar ile birlikte verilen talimatlara bakın.

Basınç kablosu kullanımda olmadığında, açıkta duran kablo konektörünü sıvılardan koruyun. Konektörlerde nem olması, kablonun arızalanmasına veya basınç ölçüm değerlerinin hatalı olmasına yol açabilir.

Yalnızca HemoSphere basınç kablosunun (standardın geçerli olduğu aksesuar, defibrilasyondan etkilenmeme) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici bir ekipman bağlamak veya sistemi bu talimatlarda belirtilenden farklı bir biçimde yapılandırmak, bu standardın karşılanmamasına yol açar. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir.

DİKKAT

Herhangi bir FloTrac sensörünü veya TruWave transdüserini, etiketinde belirtilen "Son Kullanım Tarihi" sonrasında kullanmayın. Bu tarihten sonra kullanılan ürünlerin transdüser veya hortum performansında veya sterilitesinde kayıplar olabilir.

HemoSphere basınç kablosunun yere fazla düşürülmesi, kablonun zarar görmesi ve/veya arızalanması ile sonuçlanabilir.

10.2 İzleme Modu Seçimi

HemoSphere basınç kablosunun ana izleme modu, FloTrac veya Acumen IQ sensörlü minimal invaziv izleme modudur. Basınç kablosu, bağlı TruWave basınç transdüseri kullanılan herhangi bir izleme modundayken intravasküler basınç verilerini (CVP ve/veya PAP) toplamak için de kullanılabilir. İzleme modları arasında geçiş hakkında daha fazla bilgi için bkz. İzleme Modunu Seç sayfa 112.

10.3 FloTrac Sensörüyle İzleme

HemoSphere basınç kablosu, HemoSphere gelişmiş izleme platformu için Edwards FloTrac sensörü bağlantı kablosu işlevi görür. Bağlı bir FloTrac veya Acumen IQ sensörlü HemoSphere basınç kablosu, hastanın mevcut arter basıncı dalga formunu kullanarak kalp debisini (FloTrac arter basıncı otomatik kalibre edilmiş kalp debisi [FT-CO]) sürekli olarak ölçer. Hasta boyu, kilosu, yaşı ve cinsiyeti girilerek özel vasküler uygunluk belirlenir. FloTrac algoritmasının otomatik vasküler ton ayarı, vasküler direnç ve uygunluk değişimlerini algılar ve gerekli ayarlamaları yapar. Basınç dalga formundan belirlenen nabız hızı ve hesaplanan atım hacminin çarpılmasıyla, kalp debisi sürekli olarak görüntülenir. FloTrac veya Acumen IQ sensörü, atım hacmiyle orantılı olarak arter basıncındaki değişimleri ölçer.

HemoSphere basınç kablosu ve FloTrac veya Acumen IQ sensörü, hastanın mevcut arter basınç dalga formunu kullanarak atım hacmi değişimini (SVV) sürekli olarak ölçer. SVV, hastaya sabit hız ve tidal hacim ile %100 mekanik olarak oksijen verildiğinde ve spontane solunum olmadığında, hastanın ön yük duyarlılığının hassas

bir göstergesidir. SVV, her zaman atım hacmi veya kalp debisi değerlendirmesi ile birlikte kullanıldığında en iyi sonucu verir.

Acumen IQ sensörünü kullanırken sistolik eğimi (dP/dt) ve dinamik arteriyel esnekliği (Ea_{dyn}) sürekli ölçmek için hastanın mevcut arteriyel basınç dalga formu kullanılır. Ea_{dyn} arter sisteminin sol ventrikül art yükünün (arteriyel esneklik) sol ventriküler esnekliğe kıyasla (dinamik arteriyel esneklik) ölçümüdür. Acumen IQ sensörü ve Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) özelliği hakkında daha fazla bilgi için Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237 bölümüne bakın. Acumen HPI özelliğinin etkinleştirilmesi sadece belirli alanlarda mümkündür. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi almak için lütfen yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

FloTrac teknolojisinin kullanıldığı mevcut parametreler; kalp debisi (CO), kardiyak indeksi (CI), atım hacmi (SV), atım hacmi indeksi (SVI), atım hacmi değişimi (SVV), sistolik basınç (SYS), diyastolik basınç (DIA), ortalama arteriyel basınç (MAP) ve nabız hızını (PR) içerir. Bir Acumen IQ sensörünü kullanırken ve Acumen HPI özelliği aktifken, kullanılabilecek ek parametreler arasında dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dyn}), sistolik eğim (dP/dt), nabız basıncı değişimi (PPV) ve Acumen Hypotension Prediction Index parametresi (HPI) bulunur. FloTrac veya Acumen IQ sensörü hastanın santral venöz basıncıyla (CVP) eşleştirildiğinde, sistemik vasküler direnç (SVR) ve sistemik vasküler direnç indeksi (SVRI) de kullanılabilir durumdadır.

DİKKAT

Pediatrik hastalarda FT-CO ölçümlerinin etkinliği değerlendirilmemiştir.

Şunun gibi etkenler hatalı FT-CO ölçümlerine yol açabilir:

- Sensörün/transdüserin doğru bir biçimde sıfırlanmamış ve/veya hizalanmış olması
- Basınç hatlarının fazla veya eksik sönümlenmesi
- Kan basıncında aşırı değişimler. BP değişimlerine neden olan bazı durumlar, bunlarla sınırlı olmamak üzere, aşağıdakileri içerir:

* İntraaortik balon pompaları

• Aşağıdakiler dahil ancak bunlarla sınırlı olmamak üzere, arter basıncının hatalı olduğunun veya aort basıncını temsil etmediğinin kabul edildiği durumlar:

* Radyal arter basınç dalga formunun bozulmasına yol açan çok yüksek periferik vazokonstriksiyon

- * Karaciğer nakli sonrasında görülen hiperdinamik durumlar
- Hastanın aşırı hareketliliği
- Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi

Valvüler hastalık miktarı ve sol ventrikülde kaybedilen hacme bağlı olarak, aort kapağı regürjitasyonu, hesaplanan Stroke Volume (Atım Hacmi)/Cardiac Output (Kardiyak Debisi) değerinin olduğundan yüksek tahmin edilmesine yol açabilir.

10.3.1 FloTrac veya Acumen IQ Sensörünü Bağlama

- 1. Basınç kablosunun bir ucunu HemoSphere gelişmiş monitöre bağlayın.
- 2. I.V. torbası ve FloTrac veya Acumen IQ sensörünün havasını tahliye etmek ve doldurmak için: Normal salin I.V. torbasını ters çevirin (antikoagülasyon, kurum politikasına uygun olacaktır). Hava haznesini dik tutarak, sıvı uygulama setiyle I.V. torbasında bir delik açın. I.V. torbası ters çevrilmiş durumdayken, yıkama tırnağını (Snap-Tab) bir elinizle çekip diğer elinizle torbayı sıkarak I.V. torbasındaki hava boşalana ve hava haznesi yarı seviyede dolana kadar havayı tahliye edin.
- 3. I.V. torbasını Basınç Torbasına yerleştirin ve I.V. askısına asın (ŞİŞİRMEYİN).
- 4. Sıvı sütunu hortumdan yükselirken basınç hortumunu dik konumda tutarak ve sıvı hortumun ucuna ulaşana kadar havayı basınç hortumundan dışarı iterek, yalnızca yer çekimiyle (Basınç Torbasına basınç uygulamadan) FloTrac sensörünü yıkayın.
- 5. Basınç torbası 300 mmHg düzeyine ulaşana kadar torbaya basınç uygulayın.

- 6. FloTrac sensörünü hızlıca yıkayın ve kalan hava kabarcıklarını gidermek için hortuma ve musluklara hafifçe vurun.
- 7. Doldurulmuş FloTrac sensörünün yeşil konektörünü bağlamak için düz bir giriş veya çıkış hareketi yapın. Sıfırlama düğmesini (bkz. Şekil 10-1 sayfa 180 içinde (2)) çevreleyen basınç kablosu LED'i, basınç sensörünün algılandığını gösterecek şekilde yeşil yanacaktır. Sarı ışık, bir hata durumunu gösterir. Böyle bir şey yaşarsanız, spesifik hata durumu detayları için durum çubuğuna bakın.
- 8. Hortumu arteriyel katetere bağlayın ve ardından hava kabarcığı kalmadığından emin olmak için sistemdeki havayı çekin ve sistemi yıkayın.
- 9. Doğru basınç sinyallerinin iletilmesini sağlamak için (kurum politikasına uygun olarak) rutin transdüser kalibrasyon prosedürlerini kullanın. FloTrac veya Acumen IQ sensörü kullanım talimatlarını inceleyin.
- 10. Hasta verilerini girme adımlarını izleyin. Bkz. Hasta Verileri sayfa 128.
- 11. FloTrac veya Acumen IQ sensörünü sıfırlamak için aşağıdaki talimatları uygulayın.

DİKKAT

4

Kabloyu takarken ve çıkarırken kabloyu değil, daima konektörü tutun.

Konektörleri dolamayın ve bükmeyin.

10.3.2 Ortalama Alma Süresini Belirleme

- 1. Kare yapılandırma menüsüne erişmek için bir parametre karesine dokunun.
- 2. Intervals / Averaging (Aralıklar/Ortalama Alma) düğmesine dokunun.
- 3. **CO/Pressure Averaging Time (CO/Basınç Ortalaması Alma Süresi)** değer düğmesine dokunun ve aşağıdaki aralık seçeneklerinden birini seçin:
 - 5 sec (5 saniye)
 - 20 sec (20 saniye) (varsayılan ve önerilen zaman aralığı)
 - 5 min (5 dakika)

CO/Pressure Averaging Time (CO/Basınç Ortalaması Alma Süresi) menüsü seçenekleri hakkında daha fazla bilgi için bkz. Zaman Aralıkları/Ortalama Alma sayfa 133.



10.3.3 Arteriyel Basıncı Sıfırlama

Doğru izleme için FloTrac veya Acumen IQ sensörü, atmosfer basıncına sıfırlanmalıdır.

1. Gezinme çubuğu üzerinde yer alan veya Clinical Tools (Klinik Araçlar) menüsü üzerinden Zero & Waveform

(Sıfırlama ve Dalga Formu) simgesine dokunun. VFYA

Doğrudan basınç kablosu üzerindeki fiziki sıfırlama düğmesini even üç saniye boyunca basılı tutun (bkz. Şekil 10-1 sayfa 180).

DİKKAT

Kablo hasarını önlemek için basınç kablosu sıfır düğmesine aşırı güç uygulamayın.

- 2. Mevcut arteriyel basınç dalga formu ekranda görüntülenir ve sürekli olarak güncellenir. Bunun amacı, sıfırlama işleminin başarılı olduğunu teyit etmektir.
- 3. Aktif basınç kablosunun bağlı olduğu listedeki portun yanındaki **ART** (arteriyel) öğesini seçin. İki adede kadar basınç kablosu tek seferde bağlanabilir.
- 4. Sensörün kullanım talimatlarına uygun olarak hastanın flebostatik eksen konumuna hizalandığından emin olun.

Not

ekranda bu

Kalp debisinin doğru olmasını sağlamak için FloTrac veya Acumen IQ sensörünün seviyesinin daima flebostatik eksene hizalanmış olması önemlidir.

- 5. Atmosfer havasını ölçmek için FloTrac sensör musluğu valfini açın. Basınç düz bir çizgi olarak görülmelidir.
- 6. Doğrudan basınç kablosu üzerindeki fiziki sıfırlama düğmesini 🚺 üç saniye boyunca basılı tutun veya

	-0-	
unan sıfırlama düğmesine	4	📕 dokunun.

Sıfırlama tamamlandığında bir ses duyulur ve bağlı basınç kablosu portunun dalga formu grafiğinin üzerinde geçerli saat ve tarihi gösteren **"Zeroed (Sıfırlandı)"** mesajı belirir.

- 7. Sıfır basınç değerinin stabil olduğunu doğrulayın ve musluğu çevirerek sensörlerin hastanın intravasküler basıncını ölçmesini sağlayın.
- 8. İsterseniz basınç sinyalini bağlı bir hasta monitörüne verebilirsiniz. Bu seçenek hakkında daha fazla bilgi için bkz. Basınç Çıkışı sayfa 188.
- 9. CO izleme işlemini başlatmak için giriş simgesine **LLL** dokunun. Sonraki CO değeri hesaplandığında, bu değer gösterilir ve güncellemeler **CO/Pressure Averaging Time (CO/Basınç Ortalaması Alma Süresi)** ile belirlenen biçimde devam eder.

CO izleme işlemi başlatıldığında, kan basıncı dalga formu ekranı kullanılarak kan basıncı dalga formu da görüntülenebilir. Bkz. Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı sayfa 98. HemoSphere basınç kablosunu uyumlu bir monitörden çıkarırken veya sensörleri basınç kablosundan çıkarırken her zaman bağlantı alanından çekin. Kablolardan çekmeyin veya bağlantıyı kesmek için alet kullanmayın.

10.3.4 SVR İzleme

HemoSphere basınç kablosu, FloTrac veya Acumen IQ sensör ile eşleştirildiğinde, analog giriş CVP basınç sinyali, basınç kablosuyla izlenen CVP ile ya da kullanıcı hastanın CVP değerini manuel olarak girdiğinde, sistemik vasküler direnci (SVR) ve sistemik vasküler direnç indeksini (SVRI) izleyebilir. Uyumlu bir yatak başı monitörden gelen analog sinyallerin kullanılması hakkında daha fazla bilgi için bkz. Analog Basınç Sinyali Girişi sayfa 134. Bağlı bir basınç kablosuyla CVP izleme hakkında bilgi almak için bkz. TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme sayfa 185. CVP kaynak önceliklendirmeyle ilgili bilgi almak için bkz. Tablo 5-4 sayfa 113. Hastanın CVP'sini manuel olarak girmek için:



3. Ana sayfa simgesine **LLL** dokunun.

CVP kaynağı algılanmadığında, atanan varsayılan değer 5 mmHg şeklindedir. Varsayılan değeri değiştirmek için bkz. CVP Ayarları sayfa 148. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) özelliğinin kullanımı sırasında SVR, **HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)** üzerinde kullanılabilir durumdadır.

10.3.5 İnvaziv Modda Görüntülenen Acumen IQ Sensörü Parametreleri

Acumen HPI yazılım parametreleri, Swan-Ganz modülü (İnvaziv) izleme modunda, bağlı bir basınç kablosu ve Acumen IQ sensörüyle görüntülenebilir. Bir Acumen IQ sensörüyle, ilave beş parametre görüntülenebilir: atım hacmi değişimi (SVV), dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dyn}), sistolik eğim (dP/dt), puls basınç değişimi (PPV) ve Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Bu beş parametre, "Acumen IQ" parametreleri olarak etiketlenir ve herhangi bir monitör ekranında yapılandırılabilir. İnvaziv izleme modundayken HPI parametresi akılı ikazlar ve akıllı trendler özelliği kullanılamaz. Daha fazla bilgi için bkz. Çok Teknolojili İzleme — Acumen Hypotension Prediction Index Yazılımı sayfa 176.

10.4 TruWave DPT ile Basınç Kablosu İzleme

HemoSphere basınç kablosu, tek bir TruWave basınç transdüserine bağlanarak konum bazlı intravasküler basınç sağlar. TruWave DPT ile ölçülen mevcut basınçlar, merkezi bir venöz hattan izlendiğinde santral venöz basıncı (CVP), diyastolik basıncı (DIA_{ART}), sistolik basıncı (SYS_{ART}), ortalama arteriyel basıncı (MAP) ve bir arteriyel hattan izlendiğinde nabız hızını (PR) ve bir pulmoner arteriyel hattan izlendiğinde ortalama pulmoner arteriyel basıncı (MPAP), diyastolik basıncı (DIA_{PAP}) ve sistolik basıncı (SYS_{PAP}) içerir. Bkz. Tablo 10-1 sayfa 180.

HemoSphere Swan-Ganz modülü izleme modundayken basınç kablosu, pulmoner arter hattı üzerindeki bir TruWave DPT'ye bağlanabilir. Bir HemoSphere Swan-Ganz modülüyle izleme sırasında PAP izlemesi, 20 saniyelik parametre değerlerinin izlenmesine de imkan verir. Bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166.

10.4.1 TruWave DPT'yi Bağlama

- 1. Basınç kablosunun bir ucunu HemoSphere gelişmiş monitöre bağlayın.
- 2. I.V. yıkama torbasını ve TruWave transdüseri boşaltmak ve doldurmak için: Normal salin torbasını ters çevirin (antikoagülasyon, kurum politikasına uygun olacaktır). Hava haznesini dik tutarak, sıvı uygulama setiyle I.V. torbasında bir delik açın. I.V. torbası ters çevrilmiş durumdayken, yıkama tırnağını (Snap-Tab) bir elinizle çekip diğer elinizle torbayı sıkarak I.V. torbasındaki hava boşalana ve hava haznesi istenen seviyede (½ veya tam) dolana kadar havayı tahliye edin.
- 3. Yıkama torbasını basınç infüzörü torbasına yerleştirin (ŞİŞİRMEYİN) ve transdüserin en az 60 cm (2 ft) üstüne gelecek biçimde serum askısına asın.
- 4. Sıvı sütunu hortumdan yükselirken basınç hortumunu dik konumda tutarak ve sıvı hortumun ucuna ulaşana kadar havayı basınç hortumundan dışarı iterek, yalnızca yer çekimiyle (Basınç Torbasına basınç uygulamadan) TruWave transdüseri yıkayın (basınç altında yıkama girdap ve daha fazla kabarcık oluşturur).
- 5. Basınç torbası 300 mmHg düzeyine ulaşana kadar torbaya basınç uygulayın.
- 6. Transdüser hortumunu hızlıca yıkarken, kalan hava kabarcıklarını gidermek için hortuma ve musluklara hafifçe vurun.
- 7. Düz bir giriş veya çıkış hareketiyle TruWave DPT'yi HemoSphere basınç kablosuna bağlayın. Sıfırlama düğmesini (bkz. Şekil 10-1 sayfa 180 içinde (2)) çevreleyen basınç kablosu LED'i, basınç sensörünün algılandığını gösterecek şekilde yeşil yanacaktır. Sarı ışık, bir hata durumunu gösterir. Böyle bir şey yaşarsanız, spesifik hata durumu detayları için durum çubuğuna bakın.

- 8. Hortumu katetere bağlayın ve ardından sistemdeki havayı çekip sistemi yıkayarak kateterin intravasküler olmasını sağlayın ve kalıntı kabarcıkları giderin.
- 9. Doğru basınç sinyallerinin iletilmesini sağlamak için (kurum politikasına uygun olarak) rutin transdüser kalibrasyon prosedürlerini kullanın. TruWave basınç transdüserinin kullanım talimatlarını inceleyin.
- 10. Hasta verilerini girme adımlarını izleyin. Bkz. Hasta Verileri sayfa 128.
- 11. Transdüseri sıfırlamak için aşağıdaki talimatları yerine getirin.

10.4.2 İntravasküler Basıncı Sıfırlama

Doğru izleme sağlamak için TruWave DPT, atmosfer basıncına sıfırlanmalıdır.

1. Gezinme çubuğu üzerindeki Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) simgesine dokunun. VEYA

Doğrudan basınç kablosu üzerindeki fiziki sıfırlama düğmesini uç saniye boyunca basılı tutun (bkz. Şekil 10-1 sayfa 180).

DİKKAT

Kablo hasarını önlemek için basınç kablosu sıfır düğmesine aşırı güç uygulamayın.

- 2. Mevcut intravasküler basınç dalga formu ekranda görüntülenir ve sürekli olarak güncellenir. Bunun amacı, sıfırlama işleminin başarılı olduğunu teyit etmektir.
- 3. Kullanılan basınç sensörünün tipi/konumu için bağlı basınç kablosu portuna yönelik basınç tipi düğmesini (1 veya 2) seçin. Dalga formu rengi seçilen basınç tipiyle eşleşecektir. **Pressure Transducer (Basınç Trans)** seçenekleri şunlardır:
 - ART (kırmızı)
 - **CVP** (mavi)
 - PAP (sarı)

Birden fazla basınç kablosu kullanılırken, birinci kablo için yapılandırılan basınç türü, ikinci basınç kablosu seçiminde tercih edilemez.

- 4. Musluk vanasını (ventilasyon portu), kullanım talimatlarına uygun olarak TruWave transdüserin hemen üstünde hastanın flebostatik eksen konumuna göre düz bir konumda hizalayın.
- 5. Atmosfer koşullarını ölçmek için musluk vanasını açın. Basınç düz bir çizgi olarak görülmelidir.

-0-

6. Doğrudan basınç kablosu üzerindeki fiziki sıfırlama düğmesini 🗾 üç saniye boyunca basılı tutun veya

ekranda bulunan sıfırlama düğmesine **derina sanara k**dokunun. Sıfırlama tamamlandığında bir ses duyulur ve bağlı basınç kablosu portunun dalga formu grafiğinin üzerinde geçerli saat ve tarihi gösteren **"Zeroed (Sıfırlandı)"** mesajı belirir.

- 7. Sıfır basınç değerinin stabil olduğunu doğrulayın ve musluğu çevirerek sensörlerin hastanın intravasküler basıncını ölçmesini sağlayın.
- 8. İsterseniz basınç sinyalini bağlı bir hasta monitörüne verebilirsiniz. Bu seçenek hakkında daha fazla bilgi için bkz. Basınç Çıkışı sayfa 188.

9. İzlemeye başlamak için ana sayfa simgesine dokunun. Yapılandırma türüne bağlı olarak hangi parametrelerin kullanılabileceğini görmek için bkz. Tablo 10-1 sayfa 180.

Basınç kablosu izleme işlemi başlatıldığında, kan basıncı dalga formu ekranı kullanılarak kan basıncı dalga formu da görüntülenebilir. Bkz. Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı sayfa 98.

TruWave DPT kullanılarak izlenen parametre ayarlarının ortalaması 5 saniyelik aralıklarla alınır ve 2 saniyede bir gösterilir. Bkz. Tablo 6-4 sayfa 134.

10.5 Sıfırlama ve Dalga Formu Ekranı

Clinical Tools	Select Screens	উ	Settings	<i>(</i> i <i>)</i>	Help	
C Invasive Presse	Zero	& W	/aveform			
Port 1: Press	RUT CVP P	MP	Zeroed 5:31 pm 03/28 118 north - 0 -	Tran Ser St	nding Wave tarted: 5:31 03/28/202	essure pm 3
			mmHg - 0 -	-0	-	M

Şekil 10-2: Sıfırlama ve Dalga Formu ekranı — Sensörü ve Basınç Çıkışını sıfırlama

Bu ekrana, gezinme çubuğundan veya klinik işlemler menüsünden erişilir ve üç ana işlev sunar:

- 1. Basınç seç ve sensörü sıfırla
- 2. Basınç sinyali gönder. Bkz. Basınç Çıkışı sayfa 188.
- 3. Dalga formunu kontrol et

Not

Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekran işlevine, bir basınç kablosuyla izleme yapılırken, invaziv basınç sekmesinden erişilir. ClearSight teknolojisi de bağlıysa, ClearSight sekmesinden erişilebilir.

10.5.1 Basınç Seçme ve Sensörü Sıfırlama

Daha önce açıklandığı gibi, **Zero & Waveform** (Sıfırla ve Dalga Formu) ekranı, kullanıcının bağlı sensörü/ transdüseri sıfırlamasına olanak tanır. Basınç kablosuyla izleme başlatılmadan önce kullanıcının sensörü sıfırlaması gereklidir.

10.5.2 Basınç Çıkışı

Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekranı, kullanıcının dalga formunu bağlı bir hasta monitörüne iletmesine olanak tanır.

- 1. HemoSphere basınç çıkışı kablosunu basınç çıkışı portunda monitörün arka paneline takın. Bkz (9), Şekil 3-2 sayfa 66.
- 2. İstediğiniz basınç sinyali fişini uyumlu bir hasta monitörüne takın:
 - arteriyel basınç (AP, kırmızı)
 - pulmoner arter basıncı (PAP, sarı)
 - santral venöz basınç (CVP, mavi)

Seçilen konektörün tam oturduğundan emin olun. Hasta monitörü kullanım talimatlarını inceleyin.

- 3. Hasta izlemeyi sıfırlayın.
- 4. Hasta monitöründe, 0 mmHg değerinin görüntülendiğini onaylayın.
- 5. Hasta monitörüne basınç sinyali çıkışını başlatmak için, Transmit Waveform (Dalga Formunu İlet)

simgesine dokunun. Canlı dalga formu, bağlı hasta monitörüne iletilirken bir zaman damgasıyla birlikte "**Sending Waveform Started: (Dalga Formu Gönderimi Başlatıldı):**" mesajı görüntülenir. Bkz. Şekil 10-2 sayfa 187.

10.5.3 Dalga Formunun Doğrulanması

Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekranı kan basıncı dalga formunu görüntüler. "Fault: Check Arterial Waveform (Hata: Arteriyel Dalga Formunu Kontrol Edin)" hatasına yanıt olarak arteriyel dalga formunun kalitesini değerlendirmek için bu ekranı veya kesintisiz, gerçek zamanlı kan basıncı dalga formu görüntüsünü (bkz. Canlı Kan Basıncı Dalga Formu Ekranı sayfa 98) kullanın. Bu hata, arter basınç sinyal kalitesi çok uzun süre boyunca kötü olduğunda görülür.



Dikey eksen, ±50 mmHg Ortalama BP değerine otomatik ölçeklendirilir.

İnvaziv İzleme Modunda PAP İzleme. Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu), HemoSphere Swan-Ganz modülü basınç kablosuyla birlikte kullanıldığında, pulmoner arter basıncı (PAP) izlemek için de kullanılır. PAP izlemesi sırasında, **Reference (Referans)** düğmesine dokunarak, çeşitli kateter ucu pozisyonlarının örnek dalga formlarını gösteren bir dalga formu ekranı görüntüleyin ve pulmoner arterin düzgün yerleştirildiğini doğrulayın.

UYARI

HemoSphere gelişmiş izleme platformunu nabız hızı veya kan basıncı monitörü olarak kullanmayın.

HemoSphere ClearSight Modülüyle Noninvaziv İzleme

İçindekiler

HemoSphere Noninvaziv Sistemi Yöntemi	
HemoSphere Non-İnvaziv Sistemini Bağlama	
İsteğe Bağlı HRS	
SQI	
Physiocal Ekranı	
ClearSight Ayarları ve Manşon Seçenekleri	202
Kan Basıncı Kalibrasyonu	205
Hasta Monitörüne Giden Çıkış Sinyali	

11.1 HemoSphere Noninvaziv Sistemi Yöntemi

HemoSphere noninvaziv sistemi; ClearSight modüllü HemoSphere gelişmiş monitöründen ve bağlanan basınç kontrolörü, kalp referans sensörü ve uyumlu Edwards parmak manşonundan (manşonlarından) oluşur. Bkz. Şekil 11-1 sayfa 192 bölümünde sistem bağlantıları. Hastanın kan basıncının ve temel hemodinamik parametrelerinin doğru ölçümü Hacim Klempi yöntemine, Physiocal yöntemine ve ClearSight algoritmasına dayanmaktadır.

11.1.1 Hacim Klempi Yöntemi

ClearSight ve Acumen IQ parmak manşonları, Çek fizyolog J.Peñáz'ın (Penaz J 1973) geliştirdiği Hacim Klempi yöntemini kullanır¹. Parmak arteriyel kan hacmindeki değişiklikleri sürekli olarak izlemek için, parmak manşonunda ışık kaynağı ve ışık alıcısının birleşimi olan bir pletismograf sensörü bulunur. Manşon içerisindeki şişirilebilir hava kesesi, arterin içindeki basınç ile manşon basıncını eşitlemek için hacimdeki bu değişikliklere hızlıca uyum sağlar. Bu yüzden arter, "gerilmemiş" hacminde klemplenir ve manşonun basıncı daima parmak arteriyel basıncına eşit olur.

11.1.2 Physiocal Yöntemi

Physiocal yöntemi, K.H. Wesseling (K.H. Wesseling et al. 1995)² tarafından geliştirilmiştir ve fizyolojik kalibrasyonun kısaltmasıdır.



Physiocal, normal ölçüm süresindeki "gerilmemiş" hacim değişikliklerine ilişkin ayarlama yapar. Parmak arterinin fizyolojik özelliklerini gözlemlemek için manşon basıncı bir veya daha fazla kalp atışı boyunca sabit tutulur ve kan basıncı ölçümü geçici olarak kesintiye uğrar. Ölçüm süresinin başlarında bu kesintiler düzenli olarak gerçekleşir. Arter özellikleri zaman geçtikçe yeterince sabit kalıyorsa, Physiocal ayarlamaları aralığı 70 kalp atışına çıkarılır ve daha uzun aralıklar yüksek ölçüm stabilitesini temsil eder.

11.1.3 Dalga Formunun Yeniden Oluşturulması ve Hemodinamik Analiz (ClearSight Algoritması)

Fizyolojik nedenlerden dolayı arteriyel kan basıncı dalga formunun kol ve parmak arterleri arasında değiştiği bilinmektedir. ClearSight algoritması, parmak basıncı dalga formunun radyal arteriyel basınç dalga formuna yeniden yapılandırmak için gelişmiş işleme yöntemlerini kullanır. Dalga formunun yeniden yapılandırılması, sistolik (SYS), diyastolik (DIA) ve ortalama radyal (MAP) noninvaziv basınçlar için atış-atış değerleri sağlar. Arteriyel nabız basıncı varyasyonu da (PPV) mevcuttur. Dalga formu hemodinamik analizi, gelişmiş bir darbe kontur yönteminden yararlanarak nabız hızı (PR) için değer sağlar. Dinamik sıvı duyarlılığını değerlendirmek için atım hacmi değişimini (SVV) işlemeye yönelik gelişmiş algoritmalar kullanılır.

DİKKAT

Yeniden yapılandırılmış bir radyal arteriyel dalga formunu görüntüleyen ve analiz eden V01.01.000 veya üzeri bir yazılım sürümü kullanırken HemoSphere ClearSight modülünün performansındaki değişikliği göz önünde bulundurun. V01.01.000 öncesi yazılım sürümleri, parmak arteriyel basıncından brakiyel arteriyel basıncı yeniden yapılandırır. Klinisyenler, özellikle HemoSphere ClearSight modülünün önceki yazılım sürümlerinde yeniden yapılandırılmış brakiyel arteriyel basınç dalga formunu görüntülerken yaşanması halinde dalga formu yeniden yapılandırmasındaki bu değişikliği göz önünde bulundurmalıdır.

ClearSight algoritması; parmak basıncı dalga formunu, gelişmiş bir darbe kontur yöntemi kullanarak kalp debisi (CO), kardiyak indeks (CI), atım hacmi (SV) ve atım hacmi indeksi (SVI) değerleri sağlayan brakiyel arteriyel basınç dalga formuna yeniden yapılandırmak için gelişmiş işleme yöntemlerinden yararlanır.

Sistemik vasküler direnç (SVR) ve sistemik vasküler direnç indeksi (SVRI), bir santral venöz basıncı (CVP) değeri girildiğinde veya izlendiğinde MAP ve CO kullanılarak elde edilir.

Temel parametre olarak seçilen tüm noninvaziv parametrelerin (bkz. Tablo 1-8 sayfa 28) ortalaması alınır ve 20 saniye güncelleme hızına sahiptir.

Bir Acumen IQ parmak manşonu ve HRS bağlıysa ve Acumen Hypotension Prediction Index özelliği etkinleştirilmişse, Hypotension Prediction Index, HPI, sistolik eğim (dP/dt) ve dinamik esneklik (Ea_{dyn}) temel parametreler olarak izlenebilir. Kurulum ve kullanım hakkında daha fazla bilgi için bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237.

11.1.4 Kalp Referans Sensörü

Kalp referans sensörü (HRS), parmak ile kalp arasındaki basınç farklılıklarını hesaplar. Parmak ile kalp arasındaki yükseklik farkına bağlı hidrostatik basınç değişiklikleri HRS tarafından telafi edilir. HRS uçlarının biri manşon seviyesinde parmağa yerleştirilir, diğer uç kalp seviyesine yerleştirilir.

11.1.5 Parmak Ucunda Renk Değişikliği, Uyuşma veya Karıncalanma

Hacim Klempi yönteminde arterleri asla tamamen tikamayan ancak venöz dönüşü engelleyen ve manşona distal parmak ucunda bir miktar venöz sıkışıklığa neden olan kesintisiz bir basınç parmağa uygulanır. Bunun sonucunda, birkaç dakika izleme sonrasında hastanın parmak ucunda renk değişikliği (mavi veya kırmızı renk) meydana gelebilir. Uzun süreli izlemelerden sonra (yaklaşık 30 dakika-2 saat), bazı hastalar parmak ucunda dokunsal hisler (karıncalanma veya uyuşma) fark edebilir. Manşon çıkarıldıktan hemen sonra, orta falanks sıklıkla bir miktar hacim azalması gösterir ve reaktif hiperemi veya şişlik gösterebilir. Bu fenomenlerin tümü, genellikle manşon basıncı salındıktan sonra birkaç dakika içinde azalır. Ölçüm esnasında parmakları ve eli sıcak tutmak parmak ucundaki arterializasyonu daha iyi hale getirir, bu da rengin iyi hale gelmesini sağlayabilir ve dokunsal uyuşukluk yaşanma sıklığını azaltabilir.

11.1.6 Tek Manşon ile İzleme

Aynı hastanın tek parmağında 8 saate kadar birikmiş izleme için tek bir uyumlu Edwards parmak manşonu kullanılabilir. Tek manşon izlemesi sırasında, HemoSphere noninvaziv sistemi kullanıcı tarafından seçilen belirli aralıklarla (30 dakika, 2 saat ve 4 saat) otomatik olarak parmak manşonundaki basıncı salacaktır. Bkz. Manşon Basıncı Salma Modu sayfa 204.

Not

Aynı parmakta toplam 8 saat izleme gerçekleştirildikten sonra HemoSphere noninvaziv sistemi izlemeyi durduracak ve izlemeye devam edilmek isteniyorsa manşonun başka bir parmağa yerleştirilmesi için bir uyarı görüntüleyecektir.

11.1.7 İki Manşon ile İzleme

8 saatten uzun süren izleme sürelerinde, HemoSphere noninvaziv sistemi iki uyumlu Edwards parmak manşonunun eş zamanlı olarak farklı parmaklara takılmasına olanak tanır. Bu yapılandırmada sistem, olabildiğince az kesintili sürekli izlemeye olanak sağlamak için aktif izlemeyi iki manşon arasında, kullanıcının seçtiği aralıklarla değiştirir (15, 30 veya 60 dakika). Manşon değiştirme sırasında izleme bir dakika kadar durabilir. Bkz. ClearSight Ayarları ve Manşon Seçenekleri sayfa 202.

Not

HemoSphere noninvaziv sistemi, iki manşon kullanılırken 60 dakikadan uzun süre boyunca sürekli olarak tek bir parmağı izlemez. İki manşon ile izleme özelliği, 72 saate kadar süreler boyunca izlemede minimum kesintilere izin verir. Sürekli izleme, iki manşon ile izleme sırasında tek bir parmakta 60 dakikayı geçemez.

Çift manşon yapılandırmasını kullanırken her bir parmak boyutunun ayrı ayrı ölçüldüğünden emin olun. Hastalarda iki farklı boyutta uyumlu Edwards parmak manşonu gerektiren iki farklı boyutlu parmak olması olağan dışı değildir. Doğru parmak manşonu seçilememesi, ölçüm yanlışlığına neden olabilir.

Bir Acumen IQ parmak manşonu ve HRS bağlıysa ve Acumen Hypotension Prediction Index özelliği etkinleştirilmişse, Hypotension Prediction Index, HPI, arteriyel nabız basıncı değişimi (PPV), sistolik eğim (dP/dt) ve dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dvn}) temel parametreler olarak izlenebilir.

Kurulum ve kullanım hakkında daha fazla bilgi için bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237.

Çift manşon yapılandırması kullanırken, HPI özelliğini etkinleştirmek için parmak manşonlarının her ikisi de Acumen IQ parmak manşonu olmalıdır.

Bir ölçüm başlatıldıktan sonra, tek hasta için 72 saat sonra parmak manşonunun süresi bitecektir.

11.1.8 Yöntem Referansları

- 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 HemoSphere Non-İnvaziv Sistemini Bağlama

HemoSphere ClearSight modülü, tüm onaylanmış Edwards parmak manşonlarıyla uyumludur. HemoSphere non-invaziv sistemi bağlantılarına genel bakış için bkz. Şekil 11-1 sayfa 192.

1. HemoSphere ClearSight modülünü, HemoSphere gelişmiş monitörünün sol panelindeki geniş teknoloji (L-Tech) modülü yuvasına hizalayarak takın. Modül doğru takıldığında tıklayarak yerine oturacaktır.

DİKKAT

Modülü yuvaya girmesi için zorlamayın. Modülü kaydırarak yerine oturtmak için dengeli bir baskı uygulayın.

2. HemoSphere gelişmiş monitörü çalıştırmak için güç düğmesine basın ve hasta bilgilerini girme adımlarını izleyin. Bkz. Hasta Verileri sayfa 128.

UYARI

ClearSight teknolojisinin, <18 yaş hastalar için kullanılması önerilmez.

3. Basınç kontrolörünü uygulamaya, parmak manşonu boyutunu seçmeye ve parmak manşonunu (veya manşonlarını) hastaya uygulamaya yönelik aşağıdaki talimatları izleyin.



- basınç kontrolörü*
- 3. parmak manşonu (veya manşonları)*
- 5. HemoSphere gelişmiş monitör
- Şekil 11-1: HemoSphere non-invaziv sistemi bağlantısına genel bakış

Not

Şekil 11-1 sayfa 192 açıklamalarında * ile belirtilen bileşenler, HemoSphere non-invaziv sisteminin işlevini yerine getirebilmesi için hastaya fiziksel olarak temas etmesi gereken, IEC 60601-1'deki tanımıyla HASTAYA TEMAS EDEN PARÇALARDIR.

UYARI

HASTAYA TEMAS EDEN PARÇA olarak belirtilmeyen bileşenler, hastanın bileşenle temas edebileceği yerlere konulmamalıdır.

Ancak HemoSphere ClearSight modülünün (hastaya temas eden bağlantı) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici donanımı, bu talimatlarda açıklandığı şekilde bağlamamak veya sistemi, bu talimatlarda açıklandığı şekilde yapılandırmamak, bu standardı karşılamayacaktır. Cihazın talimatlarda belirtildiği şekilde kullanılmaması durumunda, hasta/operatör için elektrik çarpması riski artabilir.

Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir.

HemoSphere noninvaziv sisteminin hiçbir bileşenini sterilize etmeyin. HemoSphere noninvaziv sistemi steril olmayan biçimde temin edilir.

Temizleme talimatlarına bakın. Cihazı otoklav veya gaz sterilizasyonu ile dezenfekte etmeyin.

Yerleştirme ve kullanım ile ilgili özel talimatlar ve ilgili UYARI, İKAZ ve spesifikasyonlar için her aksesuar ile birlikte verilen talimatlara bakın.

Hasar görmüş bileşenleri/sensörleri veya elektrikli temas noktaları açığa çıkan bileşenleri/sensörleri kullanmayın, aksi takdirde hasta veya kullanıcı elektrik şoku gerçekleşebilir.

HemoSphere noninvaziv sistem izleme bileşenleri defibrilasyona dayanıklı değildir. Defibrilasyondan önce sistemin bağlantısını ayırın.

Yalnızca Edwards tarafından tedarik edilen ve etiketlenen Edwards parmak manşonlarını, kalp referans sensörünü ve diğer HemoSphere noninvaziv sistem aksesuarlarını, kablolarını ve/veya bileşenlerini kullanın. Diğer etiketsiz aksesuarların, kablo ve/veya bileşenlerin kullanılması hasta güvenliği ve ölçüm doğruluğunu etkileyebilir.

Hastaya banyo yaptırmadan önce daima HemoSphere noninvaziv sistemi sensörlerini ve bileşenlerini hastadan çıkarın ve hastanın cihazla bağlantısını tamamen kesin.

DİKKAT

HemoSphere non-invaziv sisteminin etkinliği, 18 yaşından küçük hastalarda değerlendirilmemiştir.

Kabloyu takarken ve çıkarırken kabloyu değil, daima konektörü tutun. Konektörleri dolamayın ve bükmeyin. Kullanmadan önce tüm sensör ve kabloların doğru ve eksiksiz bağlandığından emin olun.

11.2.1 Basınç Kontrolörünü Uygulama

Basınç kontrolörü hastanın bileğine takılır ve HemoSphere ClearSight modülüne, HRS'ye ve parmak manşonuna (veya manşonlarına) bağlanır. Bkz. Şekil 11-2 sayfa 194.



2. basınç kontrolör bandı

- 3. parmak manşonu (veya manşonları)
- 4. kalp referans sensörü

Şekil 11-2: Basınç kontrolörü uygulaması

- Basınç kontrolör bandını hastanın bileğine sarın. Uyanık hastalarda izleme için baskın olmayan el tercih 1. edilir. (Şekil 11-2 sayfa 194, sol)
- 2. Basınç kontrolörünü bandın plastik manşonuna oturtun, manşon konektörlerinin parmaklara doğru baktığından emin olun.
- 3. Basınç kontrolörü kablosunu HemoSphere ClearSight modülüne takın. (Şekil 11-1 sayfa 192)

UYARI

Basınç kontrolör bandını veya parmak manşonunu (ya da manşonlarını) fazla sıkmayın. Basınç kontrolör bandını yaralı deri üzerine uygulamayın; aksi takdirde yara kötüleşebilir.



11.2.2 Parmak Manşonu Boyutu Seçme

Şekil 11-3: Manşon boyutu seçimi

- 1. Parmak manşonu boyut ölçer yardımıyla izlemede kullanılacak parmağın/parmakların boyutunu ölçün. En iyi sonuçlar orta, yüzük veya işaret parmağından alınır. Manşon, başparmağa veya önceden kırılmış parmaklara takılması için tasarlanmamıştır.
- 2. Sıkıca oturmasını sağlamak için, renk kodlu küçük ucu boşluğun içinden çekerek boyut ölçme yardımcısını parmağın orta falanksının etrafına sarın.
- 3. Siyah oklar, uygun manşon boyutunu belirtir. Belirtilen rengi doğru parmak manşonu boyutu ile eşleştirin.

UYARI

Parmak manşonunun yanlış yerleştirilmesi veya yanlış boyutun seçilmesi hatalı izlemeye yol açabilir.

11.2.3 Parmak Manşonunu/Manşonlarını Uygulama

Düzgün uyumlu Edwards parmak manşonu yerleşimi hakkında ayrıntılı talimatlar ve gerçek cihaz görselleri için ürün Kullanım Talimatlarına bakın.

Tek Hastada Kullanım. ClearSight ve Acumen IQ parmak manşonları tek hastada kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Bir ölçüm başlatıldıktan sonra, tek hasta için 72 saat sonra parmak manşonunun süresi bitecektir.

İki Manşon ile İzleme. HemoSphere noninvaziv sistemi, iki parmak arasında ölçümü sırayla değiştirmek için iki uyumlu Edwards parmak manşonunun eş zamanlı olarak bağlanmasına olanak tanır. Bu özellik, 72 saate kadar sürelerde izleme kesintilerinin minimum seviyeye getirilmesine olanak tanır ve 8 saatten uzun süren ölçümler için zorunludur. Bu özellik aynı zamanda hasta konforunu artırmak için de kullanılabilir.

11.2.4 Kalp Referans Sensörünü Uygulayın

Bilinci açık hastalarda, serbestçe hareket eden hastalarda veya vaka esnasında sık sık yeniden konumlandırılacak hastalarda daima Kalp Referans Sensörü (HRS) kullanılmalıdır. HRS'yi bağlamak için ekrandaki istemleri veya aşağıdaki adımları izleyin.



Şekil 11-4: Kalp referans sensörünün uygulanması

DİKKAT

Düzeyinin flebostatik eksene göre ayarlanabilmesi için HRS'nin doğru şekilde uygulandığından emin olun.

- 1. HRS'yi basınç kontrolörüne bağlayın. Bkz. (1), Şekil 11-4 sayfa 196.
- 2. HRS'nin kalp ucunu HRS klipsi kullanarak hastaya, flebostatik eksende uygulayın. Bkz. (2), Şekil 11-4 sayfa 196.

Not

Hasta döndürülür veya hareket ettirilirse, flebostatik eksen hastayla beraber döner veya hareket eder. Gerekirse, hastanın yeni konumundaki kalple aynı dikey seviyede olduğundan emin olmak için HRS'nin kalp ucunu yeniden uygulayın.

- 3. HRS'nin diğer ucunu parmak manşonuna takın. Bkz. Şekil 11-4 sayfa 196 bölümünde (3).
- 4. İzlemeyi başlatmak için gezinme çubuğundaki veya kurulum yardım ekranındaki izlemeyi başlat simgesine



- 5. Herhangi bir anda izlemeyi sonlandırmak için gezinme çubuğundaki izlemeyi durdur simgesine solurun.
- 6. ClearSight non-invaziv kan basıncı ölçümleri, bir referans ölçümden farklılık gösteriyorsa, bir HRS kalibrasyonu gerçekleştirerek HRS'nin bütünlüğünü değerlendirin. Sorun giderme işlemlerinin parçası olarak bir HRS kalibrasyonu yapılmalıdır. Bkz. Kalp Referans Sensörünü Kalibre Etme sayfa 203.

11.2.5 ClearSight Kan Basıncı Ölçümlerinin Doğruluğu

Önlem. Kan basıncı ölçümlerinin referans arteriyel hattı ile ilişkisi, sistemin ilk kez başlatılması sırasında ve sistemin yeniden başlatılması sonrasında etkilenebilir.

Tablo 11-1 sayfa 197 içinde, ClearSight noninvaziv kan basıncı sonuçlarının doğruluğunu sağlamak üzere aynı hastadan tekrarlı bir şekilde alınan ölçümlerin bir özeti sunulmuştur.

Parametre	Yanlılık [%95 GA]	Kesinlik [%95 GA]
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]

Tablo 11-1: Aynı hastadan tekrarlı kan basıncı ölçümleri için %95 Güven aralığı (GA) sonuçları (Önyükleme Yeniden örnek alımı)

11.2.6 HemoSphere Non-İnvaziv Sistem İzlemede Genel Sorun Giderme

Aşağıda olağan izleme esnasında oluşabilecek yaygın sorunlar ve bazı sorun giderme adımları listelenmektedir.

- ClearSight non-invaziv kan basıncı ölçümleri, bir referans ölçümden farklılık gösteriyorsa, bir HRS kalibrasyonu gerçekleştirerek HRS'nin bütünlüğünü değerlendirin. Sorun giderme işlemlerinin parçası olarak bir HRS kalibrasyonu yapılmalıdır. Bkz. Kalp Referans Sensörünü Kalibre Etme sayfa 203.
- İzleme başlatıldıktan sonra birkaç dakika içinde dalga formu görünmezse durum çubuğunu kontrol ederek sorun olduğunu belirtebilecek herhangi bir arıza veya alarm olup olmadığını bakın. Görüntülenen mesaj hakkında daha fazla bilgi için soru simgesine dokunun veya Tablo 15-22 sayfa 353 kısmına bakın.
- Ölçüm sırasında, manşonla izlenen parmak ucunda renklenme görülebilir. Bu normaldir ve manşon çıkarıldıktan sonra birkaç dakika içinde kaybolacaktır.
- Ölçüm sırasında, bilinci açık bir hasta manşonun uygulandığı parmakta küçük pulsasyonlar fark edebilir. Bu pulsasyonlar, Physiocal'lar sırasında geçici olarak duracaktır. Bu düzensizliklerin normal olduğu ve bunlara hastanın kalbinin neden olmadığı hastaya bildirilmelidir.
- Hasta yanıt verebiliyorsa, hastaya elini gevşek tutması ve kaslarını sıkmaması veya elini aşırı germemesi için talimat verin.
- Ele kan akışının engellenmediğinden (kısmen) emin olun, ör. bileğin sert bir yüzeye bastırılması.
- Bazı durumlarda, örneğin eller soğuk olduğunda, izleme işlemini başlatmak zor hale gelebilir. Hastanın elleri soğuksa eli ısıtmayı deneyin.

UYARI

HemoSphere noninvaziv sistemini kalp atış hızı monitörü olarak kullanmayın.

Cihaz tam vücut ışınlaması esnasında kullanılıyorsa, HemoSphere noninvaziv sistemi izleme bileşenlerinin tümünü ışınlama alanının dışında tutun. İzleme bileşeni ışınlamaya maruz kalırsa okunan değerler etkilenebilir.

Güçlü manyetik alanlar, cihazın arızalanmasına ve hastada yanık yaraları oluşmasına neden olabilir. Manyetik rezonans görüntüleme (MRI) taraması esnasında cihazı kullanmayın. İndüklenen akım yanıklara neden olabilir. Cihaz MR görüntüsünü etkileyebilir ve MRI ünitesi, ölçümlerin doğruluğunu etkileyebilir.

DİKKAT

HemoSphere noninvaziv sistemi, apne monitörü olarak kullanılması için tasarlanmamıştır.

Kolun alt kısmında ve eldeki arterlerde ve arteriyollerde bulunan düz kasların aşırı kasıldığı hastalarda (Raynaud hastalarında görülebildiği gibi) kan basıncının ölçülmesi mümkün olmayabilir.

Şu gibi faktörler, hatalı non-invaziv ölçümlere yol açabilir:

- Yanlış kalibre edilmiş ve/veya hizalanmış HRS
- Kan basıncında aşırı değişimler. BP değişimlerine neden olan bazı durumlar, bunlarla sınırlı olmamak üzere, aşağıdakileri içerir:

* İntraaortik balon pompaları

- Arteriyel basıncın yanlış olduğu veya aortik basıncı yansıtmadığı düşünülen herhangi bir klinik durum.
- Parmaklara zayıf kan akışı.
- Bükülmüş veya yassılaşmış parmak manşonu.
- Hastanın parmaklarını veya ellerini aşırı fazla hareket ettirmesi.
- Artefaktlar ve zayıf sinyal kalitesi.
- Parmak manşonunun yanlış yerleştirilmesi, yanlış konumda olması veya fazla gevşek olması.
- Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi.

Parmağa takılı değilken parmak manşonunun bağlantısını daima kesin, aksi takdirde kazara aşırı şişme sonucu hasar oluşabilir.

Edwards uyumlu parmak manşonlarının preeklamptik hastalardaki etkinliği henüz belirlenmemiştir.

İntraaortik balon desteği kaynaklı pulsasyonlar, cihaz nabız hızı ekranındaki nabız hızını artırabilir. Hastanın nabız hızını EKG kalp atışı hızıyla karşılaştırın.

Nabız hızı ölçümü, perifal akış nabzının optik algılamasına dayanmaktadır ve bu yüzden bazı aritmileri algılayamayabilir. Nabız hızı, EKG tabanlı aritmi analizi yerine veya bunun muadili olarak kullanılmamalıdır.

11.3 İsteğe Bağlı HRS

Optional HRS (İsteğe Bağlı HRS) etkinleştirilmesi gereken gelişmiş bir özelliktir. Bu özellik etkinleştirildiyse, adımlar Kalp Referans Sensörü sayfa 190 kısmında önceden açıklananlardan farklılık gösterir. HemoSphere noninvaziv sistem parmak manşonu algoritması, izlenen parmağın kalbe göre dikey seviyesindeki değişikliklerden kaynaklanan basınç farklarını hesaba katmalıdır. Bu, **Patient Positioning Mode Selection (Hasta Konumlandırma Modu Seçimi)** penceresinde iki yoldan biriyle gerçekleştirilebilir (bkz. Şekil 11-5 sayfa 198):



Şekil 11-5: Hasta Konumlandırma Modu Seçimi — İsteğe Bağlı HRS



Yükseklik farklarını manuel olarak girin. Yükseklik farklarını hesaba katmaya yönelik bu yöntemi yalnızca hareketsiz ve sakinleştirilmiş hastalarda kullanın. Hasta verilerini girdikten sonra Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz) simgesine dokunun ve aşağıdaki Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz sayfa 199 kısmında açıklanan adımlarla devam edin.



Kalp Referans Sensörü (HRS) kullanın. Parmağın kalbe göre dikey konumunun izleme esnasında herhangi bir anda değişebileceği hastalarda HRS kullanılmalıdır. Hasta verilerini girdikten sonra, Variable Patient Positioning (Değişken Hasta Konumlandırma) düğmesine dokunun ve Kalp Referans Sensörü sayfa 190 kısmında açıklanan adımlarla devam edin.

11.3.1 Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz

Yeniden konumlandırmanın sınırlı olması veya gerçekleşmemesi beklenen genel anestezi etkisindeki hastalar için bu mod seçilebilir. HRS bu modda kullanılabilir ancak zorunlu değildir.

- 1. Bu modu vurgulamak ve seçmek için **Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz)** düğmesine dokunun.
- 2. **OK (Tamam)** öğesine dokunun.

DİKKAT

HRS olmadan izleme yapılması, ölçüm yanlışlıklarına yol açabilir. Parmaktan kalbe yükseklik farkının doğru ölçümüyle hastanın hareketsiz kaldığından emin olun.

HRS olmadan izleme yaparken hastayı supin olmayan bir konuma getirmeyin. Bu, HRS için doğru olmayan dikey ofsete ve ölçüm yanlışlıklarına yol açabilir.

Not

Acumen Hypotension Prediction Index özelliği etkinleştirilmişse, "**HRS and Acumen IQ Cuff(s) are** required for HPI features (HPI özellikleri için HRS ve Acumen IQ Manşonu/Manşonları gereklidir)" alarmı görüntülenecektir. Mevcut izleme oturumu için Acumen HPI özelliği istenmiyorsa **Acknowledge** (Kabul Et) düğmesine dokunun.

HPI özelliğini etkinleştirmek için bir Acumen IQ parmak manşonu ve HRS gereklidir.

Bir HRS bağlıysa, "Alert (İkaz): HRS Detected (HRS Algılandı)" iletisini içeren bir açılır pencere görüntülenir. HRS ile izleme başlatmak için Yes (Evet) öğesine dokunun ve Kalp Referans Sensörünü Uygulayın sayfa 195 kısmındaki 2. adımla devam edin. HRS olmadan izleme gerçekleştirmek için HRS bağlantısını ayırın ve No (Hayır) öğesine dokunun, ardından aşağıdaki adımlarla devam edin.



Şekil 11-6: Sıfırlama ve Dalga Formu — Dikey Ofset Girişi

- 3. Bu modda **Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu)** ekranı (Şekil 11-6 sayfa 200 kısmında gösterilmektedir), elin kalbe göre ofsetini temsil eden bir dikey ölçek çubuğu görüntüleyecektir. Kalp seviyesi sıfıra ayarlıdır. Pozitif ofset değeri, elin kalpten yukarıda olduğu bir hasta konumu belirtir. Ölçek çubuğu birimlerini seçin: **cm** veya **in (inç)**.
- 4. Elin dikey seviyesini hareket ettirmek için kaydırıcıyı kullanın ve el ile kalp arasındaki ofseti belirleyin.
- 5. İleri okuna dokunun.
- Bir doğrulama ekranı belirecektir. Görüntülenen ofset, mevcut hasta konumu için doğruysa Start Monitoring (İzlemeyi Başlat) öğesine dokunarak izlemeyi başlatın. Görüntülenen ofset doğru değilse, Cancel (İptal) öğesine dokunun ve ofset değerini gerektiği gibi ayarlayın.
- 7. Herhangi bir anda izlemeyi sonlandırmak için gezinme çubuğundaki izlemeyi durdur simgesine son dokunun.

"Alert: No HRS Connected – Verify Patient Positioning (İkaz: HRS Bağlı Değil — Hasta Konumunu Doğrulayın)" ve "Alarm Geçerli Ofseti: Parmak <konum>" metinlerini (<konum>, izlenen parmak ile kalp arasındaki doğrulanan yükseklik ofsetidir) içeren bilgi çubuğunda iki alarm sırayla görüntülenecektir. Bu mod kullanılırken, hastanın yeniden konumlandırıldığı her seferde ofset değeri güncellenmelidir. Ek olarak, izleme bir dakikadan daha uzun bir süreliğine durdurulduysa, izleme yeniden başlatıldığında dikey ofset tekrar doğrulanmalıdır.

11.3.2 İzleme Sırasında Ofset Değerini Güncelleme

Parmağı kalp dikey ofset değerine güncellemek için:

1. Gezinme çubuğu üzerinde yer alan veya Clinical Tools (Klinik Araçlar) menüsü üzerinden Zero & Waveform

(Sıfırlama ve Dalga Formu) simgesine dokunun.

2. Zero & Waveform (Vertical Offset Entry) (Sıfırlama ve Dalga Formu (Dikey Ofset Girişi)) ekranında Update Offset (Ofseti Güncelle) düğmesine dokunun.

dokunun.

- 3. Ofset değerini yeni hasta pozisyonuna uygun şekilde ayarlamak için kaydırıcıyı kullanarak elin dikey seviyesini hareket ettirin.
- 4. İleri okuna dokunun.
- Bir doğrulama ekranı belirecektir. Görüntülenen ofset, mevcut hasta konumu için doğruysa Confirm Offset (Ofseti Onayla) öğesine dokunarak izlemeyi başlatın. Görüntülenen ofset doğru değilse, Cancel (İptal) öğesine dokunun ve ofset değerini gerektiği gibi ayarlayın.

11.3.3 Hasta Konumlandırma Modunu Değiştirme

Hasta konumlandırma modunu **Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz)** ve **Variable Patient Positioning (Değişken Hasta Konumlandırma)** arasında değiştirmek için:

1. Ayarlar simgesi → Clinical Tools (Klinik Ar

Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesine

- Patient Data (Hasta Verileri) simgesine dokunun hand.
 Patient Positioning Mode Selection (Hasta Konumlandırma Modu Seçimi) ekranına erişmek için Positioning Mode (Konumlandırma Modu) liste düğmesine dokunun.
- 4. İstenilen hasta konumlandırma moduna dokunup vurgulayın: Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz) veya Variable Patient Positioning (Değişken Hasta Konumlandırma).
- 5. OK (Tamam) düğmesine dokunun ve **Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz)** için Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz sayfa 199 veya **Variable Patient Positioning (Değişken Hasta Konumlandırma)** için Kalp Referans Sensörü sayfa 190 bölümünde açıklanan adımları izleyin.

Not

Bir HRS ile izleme yaparken ve **Patient Sedated and Stationary (Hasta Sedasyonda ve Hareketsiz)** modundan **Variable Patient Positioning (Değişken Hasta Konumlandırma)** moduna geçiş yaparken izleme duracaktır. İzlemeyi yeniden başlatmak için giriş simgesine dokunduktan sonra izlemeyi başlat

simgesine start dokunun.

11.4 SQI

HemoSphere noninvaziv sistemi izlemesi sırasında tüm noninvaziv parametre kutucuklarında bir sinyal kalitesi göstergesi (SQI) bulunur. Her 20 saniyede bir, parametre güncellemelerinin her biriyle SQI seviyesi hesaplanır. Arteriyel dalga formu SQI seviyelerinin açıklaması için aşağıda Tablo 11-2 sayfa 201 kısmına bakın. Bir ve iki SQI seviyesi genellikle uyarı durumlarıyla ilişkilidir. İzleme başlatılırken (başlangıçta veya devam ettirildiğinde) SQI seviyesi sıfır gösterilir. Sıfır SQI değeri, bir arıza durumuyla da ilişkili olabilir. Parmak manşonu arızaları ve uyarılarının listesi için bkz. Tablo 15-22 sayfa 353.

Görünüm	Düzey	Gösterge
111	4	Normal
al l	3	Orta (orta derecede bozulma)

Tablo 11-2: Arteriyel dalga formu SQI seviyeleri

Görünüm	Düzey	Gösterge
11	2	Zayıf (sınırlı sinyale neden olan olası uyarı durumu)
•11	1	Kabul Edilemez (aşırı sınırlı sinyale veya sinyal olmamasına neden olan olası uyarı durumu; parmak manşonu uyarılarının listesi için bkz. Tablo 15-22 sayfa 353)
all	0	Basınç dalga formu kullanılamıyor (parmak manşonu arızalarının listesi için bkz. Tablo 15-22 sayfa 353)

11.5 Physiocal Ekranı

Physiocal, noninvaziv izleme sırasında düzenli aralıklarla gerçekleşen, arteriyel dalga formunun otomatik kalibrasyonudur. Physiocal, başlatmadan sonra basınçta adım adım artış ve izleme sırasında kısa kesintiler olarak canlı basınç dalga formu ekranında gözlemlenebilir. Physiocal'lar arasındaki aralık, arteriyel dalga formu grafiğinde Physiocal aralık simgesinin yanında parantez içerisinde görüntülenir (bkz. Tablo 11-3 sayfa 202). İzleme işlemi boyunca parmak arteri özelliklerindeki değişiklikleri doğru şekilde hesaba katmak için düzenli aralıklarla Physiocal gerçekleştirilir ve bu arteriyel dalga formunda anlık kesintilere neden olur.

Tablo	11-3: Physiocal	l Aralık Durumu	

Görünüm	Physiocal atım aralığı	Gösterge
」 (60)	≥30	Normal ölçüm stabilitesi
」 (20)	<30	Sık sık Physiocal kesintileri: değişken fizyolojik arter özellikleri ve düşük ölçüm stabilitesi
「 () 「		Physiocal gerçekleştiriliyor veya durum mevcut değil

11.6 ClearSight Ayarları ve Manşon Seçenekleri

ClearSight ayarları ekranı, kullanıcının manşon basıncının salınması arasındaki zaman aralığını ve çift manşonlu izleme için değiştirme zaman aralığını seçmesine olanak tanır. Sensör durumu ve bağlı olan parmak manşonları ve HRS için bilgiler görüntülenir ve HRS kalibrasyonu da bu ekrandan yapılır.

Not

Sensör durumu bilgilerini incelemeden önce en az 10 dakika izleme gerçekleşmesini bekleyin.





→ ClearSight düğmesine

- Ayarlar simgesi 1. → Settings (Ayarlar) sekmesi dokunun.
- 2. İzleme ayarlarını görüntülemek için Options (Seçenekler) sekmesine dokunun. Bu ayarlar ekranındaki tüm seçim seçenekleri, aktif izleme esnasında veya manşon basınç salma modu esnasında kullanılabilir değildir.

Single Cuff (Tek Manson). Tek manson izlemesi icin, kullanılabilir secenek listesinden bir manson basıncı salma zaman aralığı seçin. Manşon basıncı salma aralığının sonunda, bilgi çubuğundaki geri sayımın belirttiği süre boyunca manşondan basınç salınır. Bkz. Manşon Basıncı Salma Modu sayfa 204.

Double Cuff (Cift Manson). Cift manson izlemesi için, kullanılabilir seçenek listesinden bir değiştirme zaman aralığı seçin.

Optional HRS (İsteğe Bağlı HRS). İsteğe bağlı kalp referans sensörü (HRS) özelliği, bu gecis düğmesiyle etkin veya devre dısı hale getirilebilir. Bu menü seceneği gelismis bir özelliktir ve etkinlestirilmelidir. Optional HRS (İsteğe Bağlı HRS) özelliği etkinleştirilmişse, kullanıcı bir HRS kullanmak yerine el ile kalp arasındaki dikey ofset değerini manuel olarak girme seçeneğine sahiptir. Bkz. İsteğe Bağlı HRS sayfa 198.

- 3. Bağlı olan parmak manşonlarının ve HRS durumunu ve bilgilerini görüntülemek için **Sensor Status (Sensör Durumu)** sekmesine dokunun.
- 4. HRS kalibre etmek için, HRS Calibration (HRS Kalibrasyonu) sekmesine dokunun.

11.6.1 Kalp Referans Sensörünü Kalibre Etme

Optimum performansın sağlanması için Kalp Referans Sensörü (HRS) kalibre edilmelidir.



Şekil 11-7: Kalp referans sensörü kalibrasyonu



- 2. HRS'yi basınç kontrolörüne bağlayın. Bkz. (1), Şekil 11-7 sayfa 203.
- 3. HRS'nin her iki ucunu dikey olarak hizalayın ve **Calibrate (Kalibre et)** düğmesine dokunun. Bkz. (2), Şekil 11-7 sayfa 203.
- 4. HRS kalibrasyonu yapıldığı bildirimini bekleyin.



Şekil 11-8: HRS kalibrasyon ekranı

11.6.2 Manşon Basıncı Salma Modu

Tek manşon izleme esnasında, HemoSphere noninvaziv sistemi düzenli aralıklarla parmak manşonundan otomatik olarak basınç salacaktır.

HEM-12345678	<u>()</u> 03:02	C 💴	4	iii ())	06/07/2022 4:36:12 pm	(i) 🗄
ease Mode – Mon	itoring Susp	ended				HPI	



Manşon Basıncı Salma Moduna ≤5 dakika kaldığında, bilgi çubuğunda beyaz bir geri sayım zamanlayıcısı simgesi ve basınç salmaya kalan süre belirecektir. Bir bildirim açılır penceresi, geri sayım zamanlayıcısının başlatıldığını belirtecektir. Kullanıcı, bildirim açılır penceresindeki Postpone (Ertele) öğesine dokunarak manşon basıncı salınmasına kalan geri sayım süresini uzatma seçeneğine sahiptir. Sürekli izleme, tek parmakta 8 saatlik toplam izleme sınırını aşmayacaktır. Bkz. Tek Manşon ile İzleme sayfa 190 ve İki Manşon ile İzleme sayfa 191.



Manşon basıncı zamanı salma aralığının sonunda, manşondan basınç salınacaktır ve izleme geçici olarak askıya alınacaktır. Parmak manşonu basıncının salındığını belirten bir bildirim ekranda görülecektir. Manşon basıncı salma simgesi sarı görünecektir ve zamanlayıcı, izlemeye otomatik olarak devam etmeye kalan süreyi belirtecektir.

```
04:45
Pressure
Release
```

Manşon Basıncı Salma Modu sırasında gezinme çubuğunda bir geri sayım saati belirir. Pressure Release Active (Basınç Salma Aktif) açılır menüsü ekranda belirecektir. Bu menüye gezinme veya bilgi çubuğu geri sayım saatlerine dokunularak da erişilebilir. Bu açılır penceredeki menü seçeneklerine şunlar dahildir: Postpone Release (Basınç Salmayı Ertele) ve Stop Monitoring (İzlemeyi Durdur).

Not

Manşon basıncı salma aralıkları yalnızca izleme durdurulduğunda değiştirilebilir. Bir hasta izleme oturumu esnasında manşon salma aralıklarına sık sık değişiklik yapmaktan kaçının.

11.7 Kan Basıncı Kalibrasyonu

BP Calibration (BP Kalibrasyonu) ekranı, kullanıcının referans kan basıncı izlenen değerleriyle ClearSight parmak manşonu izlenen kan basıncı değerlerini kalibre etmesine olanak sağlar. Hem brakiyel osilometrik manşon hem de radyal arteriyel hat referans değerleri kullanılabilir.

Not

BP Calibration (BP Kalibrasyonu) iki manşon izlemesi yapılırken kullanılamaz.

DİKKAT

Kan basıncının dengesiz göründüğü izleme sırasında BP kalibrasyonu gerçekleştirmeyin. Bu, doğru olmayan kan basıncı ölçümlerine yol açabilir.

Not

Add Measurement (Ölçüm Ekle) düğmesine dokunulduğunda geçerli ClearSight BP değerleri görüntülenir ve kullanıcının referans BP değerlerini girmek için beş dakika süresi vardır. Beş dakikadan fazla süre gerekiyorsa, beş dakikalık zamanlayıcıyı sıfırlamak için Add Measurement (Ölçüm Ekle) düğmesine tekrar dokunulabilir.



Şekil 11-9: BP Kalibrasyon Ekranı

3. Reference SYS (Referans SYS) ve Reference DIA (Referans DIA) değeri girin.

- Kalibrasyon işlemini tamamlamak için Calibrate (Kalibre et) öğesine dokunun. Kalibrasyonun kısaltması (CAL), BP kutucuğundaki parametre isminin üzerinde belirerek ClearSight BP kalibrasyonu yapıldığını belirtecektir.
- 5. Girilen son BP referans değerlerini temizlemek için **Clear BP Calibration (BP Kalibrasyonu Temizle)** öğesine dokunun.

Not

İzleme 10 dakikadan fazla bir süre boyunca duraklatılırsa geçerli **BP Calibration (BP Kalibrasyonu)** temizlenecektir.

HRS olmadan izleme yapılıyorsa, HRS dikey ofset girişi güncellendikten sonra BP Calibration (BP Kalibrasyonu) bir dakika boyunca devre dışı kalacaktır.

Tablo 11-4 sayfa 206, ClearSight sisteminin her bir parametresi için yanlılık ve kesinlik performans verileri sağlar; radyal hat ile izlenen hastalarla kalibre edilen BP ve brakiyel osilometrik manşon ile izlenen hastalarla elde edilen BP Calibration (BP Kalibrasyonu) değerini karşılaştırır.

Parametre (birimler)	Kalibrasyon referansı	Yanlılık	Kesinlik
SYS (mmHg)	Radyal	2,2 [1,3, 3,1]	2,8 [2,0, 3,5]
	Brakiyel	3,4 [1,1, 5,5]	5,1 [3,2, 7,0]
DIA (mmHg)	Radyal	1,1 [0,4, 1,8]	2,1 [1,6, 2,6]
	Brakiyel	1,6 [0,3, 2,9]	3,0 [1,6, 4,3]
MAP (mmHg)	Radyal	1,3 [0,4, 2,3]	2,8 [2,1, 3,6]
	Brakiyel	2,0 [0,4, 3,6]	3,7 [2,0, 5,5]
CO (l/dk)*	Radyal	-0,1 [-0,1, -0,1]	0,6 [0,5, 0,6]
	Brakiyel	-0,1 [-0,2, -0,0]	0,5 [0,3, 0,6]
SVV (%)	Radyal	-0,5 [-0,6, -0,5]	1,3 [1,1, 1,4]
	Brakiyel	-0,7 [-0,9, -0,4]	1,1 [0,8, 1,4]
PPV (%)	Radyal	0,2 [0,1, 0,3]	1,7 [1,6, 1,9]
	Brakiyel	0,0 [-0,3, 0,3]	1,2 [0,8, 1,5]
Ea _{dyn} (yok)	Radyal	0,1 [0,1, 0,1]	0,2 [0,1, 0,2]
	Brakiyel	0,1 [0,0, 0,1]	0,1 [0,1, 0,1]
dP/dt (mmHg/s)	Radyal	21,1 [15,0, 27,3]	124,0 [107,0, 141,1]
	Brakiyel	20,8 [-4,8, 46,3]	105,4 [73,5, 137,3]
HPI (yok)	Radyal	-0,9 [-1,6, -0,1]	15,8 [14,6, 16,9]
	Brakiyel	-0,3 [-2,1, 1,4]	5,9 [4,1, 7,7]
PR (bpm)	Radyal	0,59 [0,23, 0,91]	Geçerli Değil
RMSE	Brakiyel	0,27 [0,10, 0,44]	Geçerli Değil
*Not: Bildirilen parametreler ici	n vanlılık ve kesinlik ölcümleri. Fl	oTrac (minimal invaziv) ile alınan	ölcümlere referans niteliăinde-

Tablo 11-4: Bl	Calibration	(BP Kalibrasyon	u) performans	s verileri
----------------	-------------	-----------------	---------------	------------

*Not: Bildirilen parametreler için yanlılık ve kesinlik ölçümleri, FloTrac (minimal invaziv) ile alınan ölçümlere referans niteliğindedir ve CO için uygun referans ölçümlere kıyasla ClearSight (NIBP) sisteminin performansını temsil etmeyebilir (ör. birden fazla ortalama bolus termodilüsyon ölçümü).

11.8 Hasta Monitörüne Giden Çıkış Sinyali

Zero & Waveform (Sıfırlama ve Dalga Formu) ekranı, kullanıcıya arteriyel dalga formu sinyalini bir yatak başı monitörüne gönderme seçeneği sunar.

1. Gezinme çubuğu üzerinde yer alan veya Clinical Tools (Klinik Araçlar) menüsü üzerinden Zero & Waveform

(Sıfırlama ve Dalga Formu) simgesine 🛄 dokunun.

- 2. HemoSphere basınç çıkışı kablosunu basınç çıkışı portunda monitörün arka paneline takın. Bkz (9), Şekil 3-2 sayfa 66.
- 3. Arteriyel basınç (AP, kırmızı) basınç sinyali fişini uyumlu bir hasta monitörüne bağlayın. Seçilen konektörün tam oturduğundan emin olun. Hasta monitörü kullanım talimatlarını inceleyin.
- 4. Hasta monitörünü sıfırlayın ve 0 mmHg gösterildiğini onaylayın. Bkz. (2), Şekil 11-10 sayfa 207. Hasta monitörü kullanım talimatlarını inceleyin.
- 5. Hasta monitörüne basınç sinyali çıkışını başlatmak için, **Transmit Waveform (Dalga Formunu İlet)** simgesine dokunun. Bkz. Şekil 11-10 sayfa 207 bölümünde (3).
- Canlı dalga formu, bağlı hasta monitörüne iletilirken bir zaman damgasıyla birlikte "Sending Waveform Started: (Dalga Formu Gönderimi Başlatıldı):" mesajı görüntülenir. Bkz. Şekil 11-10 sayfa 207 bölümünde (3).

Not

Physiocal, manşon değişimi veya manşon basıncı salma modundaki gibi olağan arteriyel dalga formu izlemesi kesintileri hasta monitöründe bir ikaz tetikleyebilir.



Şekil 11-10: Arteriyel basınç dalga formunu hasta monitörüne aktarma

Venöz Oksimetri İzleme

İçindekiler

Oksimetri Kablosuna Genel Bakış	208
Venöz Oksimetri Kurulumu	
In Vitro Kalibrasyon	
In Vivo Kalibrasyon	
Sinyal Kalitesi Göstergesi	
Venöz Oksimetri Verilerini Geri Çekme	
HGB Güncelleme	
HemoSphere Oksimetri Kablosunu Sıfırlama	215
Yeni Kateter	215

12.1 Oksimetri Kablosuna Genel Bakış

HemoSphere oksimetri kablosu, bir uçta HemoSphere gelişmiş monitöre ve diğer uçta onaylı Edwards oksimetri kateterine bağlanan çok kullanımlık bir cihazdır. HemoSphere oksimetri kablosu, temassız bir cihazdır ve normal kullanım esnasında hastaya dokunmamalıdır. Oksimetri kablosu, reflektans spektrofotometrisi ile venöz oksijen satürasyonunu sürekli olarak ölçer. Oksimetri kablosu içindeki LED'ler, ışığı fiberoptik olarak kateterin distal ucuna aktarır. Emilen, kırılan ve yansıtılan ışık miktarı, kandaki oksijenli ve oksijeni alınmış hemoglobinin göreli miktarına bağlıdır. Optik yoğunluk verileri, oksimetri kateteri tarafından toplanır; HemoSphere oksimetri kablosu tarafından işlenir ve uyumlu bir izleme platformunda görüntülenir. Parametre çıkışı, karışık venöz oksijen satürasyonu (SvO₂) ya da merkezi venöz oksijen satürasyonudur (ScvO₂).

12.2 Venöz Oksimetri Kurulumu

Kateterin yerleştirilmesi, kullanımı ve ilgili uyarılar, dikkat edilecek konular ve notlar hakkında özel talimatlar için her bir kateterle birlikte verilen kullanım talimatlarına başvurun.

Önlem. Kabloyu, paketli yapısından çıkarırken dikkatlice çözün. Çözmek için kabloyu çekmeyin. Oksimetri kablosunun kateter bağlantı noktasında muhafaza kapağının herhangi bir engele takılmaksızın hareket ettiğini ve doğru şekilde kilitlendiğini kontrol edin. Kapak hasarlıysa, açıksa veya eksikse oksimetri kablosunu kullanmayın. Kapak hasar görürse Edwards teknik destek ile iletişime geçin.

İzleme işleminden önce HemoSphere oksimetri kablosu kalibre edilmelidir. Doku oksimetri izlemesi hakkında bilgi için, bkz. HemoSphere Doku Oksimetri İzleme sayfa 216.

- 1. HemoSphere oksimetri kablosunu, HemoSphere gelişmiş monitöre bağlayın. Şu mesaj görülecektir: Oximetry Cable Initializing, Please Wait (Oksimetri Kablosu Başlatılıyor, Lütfen Bekleyin)
- 2. HemoSphere gelişmiş monitör açık değilse güç anahtarını açık konuma getirin ve hasta verilerini girmek için gereken adımları izleyin. Bkz. Hasta Verileri sayfa 128.
- 3. Optik bağlantıyı ortaya çıkarmak için kateter tepsisi kapağının bir kısmını kaldırın.
- 4. Kateterin "TOP" tarafının optik bağlantısını oksimetri kablosuna yerleştirin ve korumasını kapatın.



Şekil 12-1: Venöz oksimetri bağlantısının genel görünümü

Not

Şekil 12-1 sayfa 209'de gösterilen kateter görünümü, yalnızca örnek olarak verilmiştir. Gerçek görüntü, kateter modeline göre değişebilir.

HemoSphere oksimetri kablosunu HemoSphere gelişmiş monitörden çıkarırken veya kateterleri oksimetri kablosundan çıkarırken; her zaman bağlantı alanından çekin. Kablolardan çekmeyin veya bağlantıyı kesmek için alet kullanmayın.

Pulmoner arter ve santral venöz kateterleri, defibrilasyona dayanıklı CF TİPİ HASTAYA TEMAS EDEN PARÇALARDIR. HemoSphere oksimetri kablosu gibi katetere bağlanan hasta kablolarının hastaya temas eden parçalar olması amaçlanmamıştır, ancak hastayla temas edebilir ve IEC 60601-1 standardı uyarınca ilgili hasta temaslı parça gerekliliklerini karşılayabilir.

DİKKAT

Bağlı kateterin gereksiz hareketlerini önlemek için oksimetri kablosunun güvenli bir biçimde sabitlendiğinden emin olun.

UYARI

Ancak HemoSphere oksimetri kablosunun (standardın geçerli olduğu aksesuar, defibrilasyondan etkilenmeme) uyumlu bir izleme platformuna bağlanması durumunda IEC 60601-1 standardına uygunluk sağlanır. Harici bir ekipman bağlamak veya sistemi bu talimatlarda belirtilenden farklı bir biçimde yapılandırmak, bu standardın karşılanmamasına yol açar. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir.

Oksimetri kablosunun ana gövdesini kumaş parçasına sarmayın ya da doğrudan hastanın cildi üzerine koymayın. Yüzey (45 °C'ye kadar) ısınır ve iç sıcaklık düzeyini korumak için ısı yayması gerekir. İç sıcaklığın sınırı aşması durumunda yazılım hatası tetiklenir.

Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir.

12.3 In Vitro Kalibrasyon

In vitro kalibrasyon, kateterin hastaya takılmasından önce, kateter ambalajında verilen kalibrasyon kabı kullanılarak yapılır.

Not

Bir oksimetri kablosu in vitro veya in vivo kalibrasyon işlemine tabi tutulduktan sonra venöz oksimetri, bağlı bir hasta kateteri olmadan izlenirse hatalar veya ikazlar meydana gelebilir.

DİKKAT

Kateter ucu veya kalibrasyon ölçeği, in vitro kalibrasyon yapılmadan önce ıslanmamalıdır. In vitro kalibrasyonun doğru olması için kateter ve kalibrasyon kabının kuru olması gerekir. Kateter lümenini ancak in vitro kalibrasyon tamamlandıktan sonra yıkayın.

Oksimetri kateterinin hastaya yerleştirilmesinden sonra in vitro kalibrasyon yapılması, kalibrasyon hatasına yol açar.

1. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki oksimetri kalibrasyonu simgesine WW dokunun veya Ayarlar



Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine 🔛 dokunun.

- 2. Venous Oximetry Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) ekranının üst kısmından oksimetri tipi seçimi yapın: ScvO₂ veya SvO₂.
- 3. In vitro Calibration (İn vitro Kalibrasyon) düğmesine dokunun.
- 4. In vitro Calibration (İn vitro Kalibrasyon) ekranında, hastanın hemoglobin (HGB) veya hematokrit (Hct) değerini seçin. Hemoglobin, tuş takımından g/dl veya mmol/lcinsinden girilebilir. Kabul edilebilir aralıklar için bkz. Tablo 12-1 sayfa 210.

Seçenek	Açıklama	Seçim aralığı
HGB (g/dl)	Hemoglobin	4,0 ila 20,0
HGB (mmol/l)		2,5 ila 12,4
Hct (%)	Hematokrit	12 ila 60

Tablo 12-1: In vitro kalibrasyon seçenekleri

- 5. Kalibrasyon işlemini başlatmak için **Calibrate (Kalibre et)** düğmesine dokunun.
- Kalibrasyon başarıyla tamamlandığında, şu mesajlar görülür:
 In vitro Calibration OK, insert catheter (İn vitro Kalibrasyon tamamlandı, kateteri yerleştirin)
- 7. Kateteri, kateter kullanım talimatlarında belirtildiği gibi yerleştirin.
- 8. Start (Başlat) düğmesine dokunun.

12.3.1 In Vitro Kalibrasyon Hatası

HemoSphere gelişmiş monitörün in vitro kalibrasyon gerçekleştirememesi durumunda, bir hata açılır penceresi görülür.

Oksimetri kalibrasyon işlemini tekrarlamak için **In vitro Calibration (İn vitro Kalibrasyon)** düğmesine dokunun. VEYA

Venous Oximetry Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) menüsüne dönmek için Cancel (İptal) düğmesine dokunun.

12.4 In Vivo Kalibrasyon

Kateterin hastaya yerleştirilmesinden sonra kalibrasyon yapmak için in vivo kalibrasyon kullanın.

Not

Bu işlemde, onaylı bir personelin laboratuvarda işlenmek üzere atık kan (temizleme hacmi) ve kan numunesi alması gerekir. Kooksimetreden ölçülen oksimetri değeri alınmalıdır.

Optimal düzeyde doğruluk için en az 24 saatte bir in vivo kalibrasyon yapılmalıdır.

In vivo kalibrasyon sırasında sinyal kalitesi gösterilir. Kalibrasyonun yalnızca SQI düzeyi 3 veya 4 olduğunda gerçekleştirilmesi önerilir. Bkz. Sinyal Kalitesi Göstergesi sayfa 212.

1. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki oksimetri kalibrasyonu simgesine WW dokunun veya Ayarlar

simgesi → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi → Venous Oximetry

Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine 🔤 dokunun.

- 2. Venous Oximetry Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) ekranının üst kısmından oksimetri tipi seçimi yapın: ScvO₂ veya SvO₂.
- In vivo Calibration (İn vivo Kalibrasyon) düğmesine dokunun.
 Yapılandırmanın başarılı olması durumunda, şu mesajlardan biri görüntülenir:

Warning (Uyarı): Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter. (Duvar Artefaktı veya Wedge Algılandı. Kateterin konumunu değiştirin.) VEYA

Warning (Uyarı): Unstable Signal. (Sinyal Kararsız.)

4. "Wall Artifact or Wedge Detected (Duvar Artefaktı veya Wedge Algılandı)" ya da "Unstable Signal (Sinyal Kararsız)" mesajı görülürse Tablo 15-26 sayfa 374 bölümünde belirtildiği biçimde sorunu gidermeye çalışın ve referans çizgisi yapılandırmasını yeniden başlatmak için **Recalibrate (Yeniden Kalibre Et)** düğmesine dokunun.

- 5. Referans çizgisi kalibrasyonu başarıyla yapıldıktan sonra, **Draw (Kan Al)** düğmesine dokunun ve kan örneği alın.
- 6. Kan örneğini yavaşça (30 saniyede 2 ml veya 2 cm³) alıp kooksimetreyle ölçüm analizi için laboratuvara gönderin

VEYA Kan alma işlemine geçmek için **Continue (Devam)** düğmesine dokunun.

7. Laboratuvar analiz değerleri alındığında, hastanın hemoglobin değerini girmek için **HGB** düğmesine ve hastanın hematokrit değerini girmek için g/dl veya mmol/l ya da **Hct** düğmesine dokunun. Kabul edilebilir aralıklar için bkz. Tablo 12-2 sayfa 212.

Seçenek	Açıklama	Seçim aralığı
HGB (g/dl)	Hemoglobin	4,0 ila 20,0
HGB (mmol/l)		2,5 ila 12,4
Hct (%)	Hematokrit	12 ila 60

Tablo 12-2: In vivo kalibrasyon seçenekleri

Not

Bir HGB veya Hct değeri girildiğinde sistem diğer değeri otomatik hesaplar. Her iki değer de seçilirse girilen son değer kabul edilir.

- 8. Laboratuvar oksimetri değerini girin (**ScvO₂** veya **SvO₂**).
- 9. Calibrate (Kalibre et) düğmesine dokunun.

12.5 Sinyal Kalitesi Göstergesi

Sinyal kalitesi göstergesi (SQI), kateterin damar içerisindeki durumu ve konumuna göre sinyal kalitesini yansıtır. SQI çubuğundaki kutular, oksimetri sinyal kalitesine göre dolar. SQI değeri, oksimetri kalibrasyonunun tamamlanmasından sonra her iki saniyede bir güncellenir ve Tablo 12-3 sayfa 212'te açıklanan dört sinyal düzeyinden birini gösterir.



SQI sembolü	Dolu çubuklar	Düzey	Açıklama
111	dört	normal	Sinyalin tüm özellikleri optimal düzeyde
all	üç	orta	Sinyal kalitesinin biraz düşük olduğunu gösterir
111	iki	zayıf	Sinyal kalitesinin düşük olduğunu gösterir
•11	bir	kabul edilemez	Sinyal kalitesinin bir veya daha fazla özelliğiyle ilgili ciddi bir sorun olduğunu gösterir

Tablo 12-3: Sinyal kalitesi gösterge düzeyleri

Sinyal kalitesi, intravasküler oksimetri sırasında aşağıdakilerden etkilenebilir:

- Pulsatilite (örneğin kateter ucunun wedge konumunda olması)
- Sinyal Yoğunluğu (örneğin kateterin dolaşmış olması, kan pıhtısı veya hemodilüsyon)
- Kateterin aralıklı damar duvarı teması

In vivo kalibrasyon ve HGB güncelleme işlevleri sırasında sinyal kalitesi gösterilir. Kalibrasyonun ancak SQI düzeyi 3 veya 4 olduğunda gerçekleştirilmesi önerilir. SQI 1 veya 2 olduğunda, sorunu belirlemek ve çözmek için bkz. Venöz Oksimetri Hata Mesajları sayfa 370.

DİKKAT

SQI sinyali bazen elektrocerrahi ünitelerinin kullanılmasından etkilenir. Mümkünse elektrokoter ekipmanlarını ve kablolarını HemoSphere gelişmiş monitörden uzaklaştırmayı ve güç kablolarını ayrı AC devrelerine takmayı deneyin. Sinyal sorunları devam ederse yardım için yerel Edwards temsilcinizi arayın.

12.6 Venöz Oksimetri Verilerini Geri Çekme

Recall Venous Oximetry Data (Venöz Oksimetri Verilerini Geri Çekme), bir hastanın HemoSphere gelişmiş monitörden uzaklaştırılması durumunda verileri oksimetri kablosundan geri çekmek için kullanılabilir. Bu işlem, oksimetri işleminin hemen yapılması için hastaların son kalibrasyonu ile demografik verilerinin geri çekilmesine olanak tanır. Bu işlevin kullanılması için oksimetri kablosu içerisindeki kalibrasyon verileri 24 saatten eski olmalıdır.

Not

Hasta verilerinin HemoSphere gelişmiş monitöre halihazırda girilmiş olması durumunda, yalnızca sistem kalibrasyon bilgileri geri çekilir. HemoSphere oksimetri kablosu, mevcut hasta verileriyle güncellenir.

- 1. Kateter HemoSphere oksimetri kablosuna bağlıyken, kabloyu HemoSphere gelişmiş monitörden çıkarın ve hastayla birlikte taşıyın. Kateterin oksimetri kablosundan çıkarılmaması gerekir.
- 2. Oksimetri kablosu başka bir HemoSphere gelişmiş monitöre bağlıysa önceki hasta verilerinin silindiğinden emin olun.
- 3. Hasta taşındıktan sonra, oksimetri kablosunu HemoSphere gelişmiş monitöre tekrar bağlayın ve çalıştırın.
- 4. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki gri oksimetri kalibrasyonu simgesine w dokunun veya Ayarlar

simgesi → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi → Venous Oximetry

Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine **Meterin** dokunun.

- 5. Recall Venous Oximetry Data (Venöz Oksimetri Verilerini Geri Çekme) düğmesine dokunun.
- 6. Oksimetri kablosu verileri 24 saatten eskiyse, **Yes (Evet)** düğmesine dokunarak geri çekilen kalibrasyon bilgileriyle oksimetri izleme işlemini başlatın.

VEYA

No (Hayır) düğmesine basın ve in vivo kalibrasyon gerçekleştirin.

UYARI

Oksimetri verilerini geri çekmek için **Yes (Evet)** düğmesine dokunmadan önce, gösterilen verilerin mevcut hastayla eşleştiğini doğrulayın. Yanlış kalibrasyon verilerinin ve hasta demografik bilgilerinin geri çekilmesi, hatalı ölçümlerin yapılmasına yol açar.

DİKKAT

Kalibrasyon veya verileri geri çekme işlemi sürerken oksimetri kablosunun bağlantısını kesmeyin.

7. Kabloyu yeniden kalibre etmek için oksimetri kalibrasyonu menüsünden **In vivo Calibration (İn vivo Kalibrasyon)** düğmesine dokunun. Oksimetri kablosuyla taşınan hasta verilerini incelemek için ayarlar



DİKKAT

Oksimetri kablosunun bir HemoSphere gelişmiş monitörden başka bir HemoSphere gelişmiş monitöre aktarılması durumunda, izleme işlemine başlamadan önce hasta boyunun, ağırlığının ve BSA'sının doğru olup olmadığını kontrol edin. Gerekirse hasta verilerini tekrar girin.

Not

Tüm HemoSphere gelişmiş monitörlerin tarih ve saatini güncel tutun. "Kaynak" HemoSphere gelişmiş monitörün tarih ve/veya saatinin "hedef" HemoSphere gelişmiş monitörünkinden farklı olması durumunda, şu mesaj görülebilir:

"Patient data in oximetry cable more than 24 hours old - Recalibrate." (Oksimetre kablosundaki hasta verileri 24 saatten eski — Yeniden kalibre edin.)

Sistemin yeniden kalibre edilmesi gerekirse oksimetri kablosu için 10 dakikalık bir ısınma süresi gerekebilir.

12.7 HGB Güncelleme

Önceki kalibrasyonun HGB veya Hct değerini ayarlamak için **HGB Update (HGB Güncelleme)** seçeneğini kullanın. Güncelleme işlevi, ancak daha önce bir kalibrasyon işleminin gerçekleştirilmesi veya oksimetri kablosundan kalibrasyon verilerinin geri çekilmesi durumunda kullanılabilir.

- ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki gri oksimetri kalibrasyonu simgesine Odokunun veya Ayarlar
 simgesi Odokunun veya Ayarlar
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi
 A Venous Oximetry
 Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine
 dokunun.
- 3. Görüntülenen HGB ve Hct değerlerini kullanabilir ya da **HGB** veya **Hct** düğmelerine basarak yeni bir değer girebilirsiniz.
- 4. **Calibrate (Kalibre et)** düğmesine dokunun.
- 5. Kalibrasyon işlemini durdurmak için iptal simgesine 🥯 do

Not

Optimum doğruluk düzeyine ulaşmak için Hct değerinde %6 veya daha fazla değişim ya da HGB değerinde 1,8 g/dl (1,1 mmol/l) veya daha fazla değişim olduğunda HGB ve Hct değerlerini güncellemenizi öneririz. Hemoglobin değerindeki bir değişim de SQI'yi etkileyebilir. Sinyal kalitesi sorunlarını çözmek için **HGB Update** (**HGB Güncelleme**) işlevini kullanın.

12.8 HemoSphere Oksimetri Kablosunu Sıfırlama

SQI düzeyi sürekli düşük olduğunda HemoSphere oksimetri kablosunu sıfırlama işlevini kullanın. Oksimetri kablosunu sıfırlama, sinyal kalitesini kararlı bir hale getirebilir. Sıfırlama işlemi, düşük SQI sorununu çözmek için Sorun giderme bölümünde açıklanan diğer işlemler denendikten sonra yapılmalıdır.

Not

HemoSphere gelişmiş monitör, kalibrasyon gerçekleştirilirken veya oksimetri kablosundan kalibrasyon verileri geri çekilirken oksimetri kablosunun sıfırlanmasına izin vermez.

1. ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki gri oksimetri kalibrasyonu simgesine WW dokunun veya Ayarlar

simgesi → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi OClinical Tools

→ Venous Oximetry

Calibration (Venöz Oksimetri Kalibrasyonu) simgesine 🔤 dokunun.

- 2. Oximetry Cable Reset (Oksimetri Kablosunu Sıfırla) düğmesine dokunun.
- 3. Bir ilerleme çubuğu görülecektir. Oksimetri kablosunun bağlantısını kesmeyin.

12.9 Yeni Kateter

Bir hasta için yeni bir kateterin kullanıldığı her durumda **New Catheter (Yeni Kateter)** seçeneğini kullanın. **New Catheter (Yeni Kateter)** doğrulandıktan sonra, oksimetri yeniden kalibre edilmelidir. Kateterin yerleştirilmesi, kalibrasyon tipi ve kullanımı ile ilgili uyarılar, ikazlar ve notlar için her bir kateterle birlikte verilen kullanım talimatlarını inceleyin.

- ScvO₂/SvO₂ parametre kutucuğundaki gri oksimetri kalibrasyonu simgesine Odokunun veya Ayarlar
 simgesi Oclinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi Oclinical Tools
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi Oclinical Tools
 Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi Oclinical Tools
- 2. New Catheter (Yeni Kateter) düğmesine dokunun.
- 3. Yes (Evet) düğmesine dokunun.

HemoSphere Doku Oksimetri İzleme

İçindekiler

HemoSphere Doku Oksimetri İzleme	216
ForeSight Oksimetre Kablosuna Genel Bakış	
HemoSphere Teknoloji Modülünü ve ForeSight Oksimetre Kablosunu Bağlama	221

13.1 HemoSphere Doku Oksimetri İzleme

HemoSphere teknoloji modülü, dokudaki kan oksijen satürasyonunun (StO₂) sürekli izlemesini görüntülemek amacıyla ForeSight oksimetre kablosu ile kullanılmak üzere tasarlanmış bir arayüz modülüdür. ForeSight oksimetre kablosu, mutlak doku oksijen satürasyonunu ölçen non-invaziv bir cihazdır. Kanın oksijenli hemoglobin (HbO₂) ve oksijensiz hemoglobin (Hb) olmak üzere iki ana formda hemoglobin içerdiği prensiple çalışır ve yakın kızılötesi ışığı farklı ve ölçülebilir şekilde absorbe eder.

Doku oksijen satürasyonu (StO₂) seviyeleri, sensörün uygulandığı bölgede mikrovasküler seviyedeki (arteriyoller, venüller ve kılcal damarlar) oksijenli hemoglobinin toplam hemoglobine oranı ile belirlenir:

$$StO_2\% = \frac{Oksijenli Hemoglobin}{Toplam Hemoglobin} = \frac{HbO_2}{HbO_2 + Hb} \times 100$$

ForeSight oksimetre kablosu, Edwards teknolojisi sayesinde üzerini örten dokudan (örn. kafa derisi ve kafatası) ve hastanın cildindeki tek kullanımlık bir sensörün üzerini örten dokudan (örn. beyninden) zararsız yakın kızılötesi ışığı (beş kesin dalga boyunda) yansıtır. Yansıtılan ışık, optimum sinyali toplamak için sensör üzerinde konumlandırılmış dedektörler tarafından yakalanır. Yansıtılan ışığı analiz ettikten sonra, kablo, HemoSphere teknoloji modülüne ve gelişmiş monitöre doku oksijen satürasyon seviyesini mutlak bir sayı olarak sağlar ve geçmiş değerlerin grafiksel bir gösterimini sunar.

Nabız oksimetri sadece arteriyel kan oksijen satürasyonunu (SpO₂) yansıtır ve çalışması için nabız atışı gereklidir; ForeSight oksimetre kablosu ise nabızsız koşullarda bile ölçüm yapabilir ve hedef bir dokudaki (örn. beyin, karın, uzuv kası) oksijen tedarik ve talep dengesini (StO₂) gösterir. Bu nedenle, HemoSphere gelişmiş monitör StO₂ değerleri, bakım müdahalelerini yönlendirmek için doğrudan geri bildirim sağlayan genel doku oksijen durumunu gösterir.

Not

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.

13.2 ForeSight Oksimetre Kablosuna Genel Bakış

Aşağıdaki şemalar, ForeSight oksimetre kablosunun fiziki özelliklerine ilişkin genel bir bakış sunar.


Şekil 13-1: ForeSight oksimetre kablosu önden görünümü

Not

Teknoloji modülü ve sensör kabloları kesik şekilde gösterilmiştir; bkz. Tablo A-17 sayfa 391. LED durum göstergelerinin açıklamaları için bkz. ForeSight Oksimetre Kablosu Sensör İletişimi sayfa 312.

DİKKAT

ForeSight oksimetre kablosunu, durum LED ışığının kolayca görülemeyeceği bir yere yerleştirmeyin.



Not

Daha net görülebilmesi için bu kılavuzda kablo muhafazasının arkadan görünümü etiketsiz olarak gösterilmiştir.

13.2.1 ForeSight Oksimetre Kablosu Montaj Çözümleri

ForeSight oksimetre kablosu, bir montaj klipsiyle birlikte ambalajlanmıştır.

Şekil 13-3 sayfa 218 ve Şekil 13-4 sayfa 218, montaj klipsi ve kablo muhafazası üzerindeki birleştirme noktalarını göstermektedir.



1. montaj klipsi yuvası

2. montaj klipsi sabitleme çıkıntısı

Şekil 13-3: Montaj klipsi birleştirme noktaları



Şekil 13-4: Kablo muhafazası — montaj klipsi birleştirme noktaları

13.2.2 Montaj Klipsini Takma

Bu montaj klipsi ForeSight oksimetre kablosuna dikey (genellikle yuva rayı için bkz. Şekil 13-5 sayfa 219) veya yatay (genellikle kutup montajı için bkz. Şekil 13-6 sayfa 220) olarak takılabilir.

13.2.2.1 Montaj Klipsini Dikey Olarak Takma

Montaj klipsini dikey olarak takmak için:

1. Montaj klipsini kablo muhafazasının arkasından, yuva montaj klipsinin sürgülü kapağa bakacak şekilde yerleştirin.

2. Montaj klipsini, montaj klipsi sabitleme çıkıntısı dikey montaj klipsi sabitleme girintisine oturana kadar kablo muhafazasının üst kısmına doğru kaydırın.

Not

Montaj klipsi, açıklık yukarı bakacak şekilde takılmak için tasarlanmamıştır.



1. montaj klipsi sabitleme girintisi (dikey)



Şekil 13-5: Montaj klipsini dikey olarak takma

13.2.2.2 Montaj Klipsini Yatay Olarak Takma

Montaj klipsini yatay olarak takmak için:

- 1. Montaj klipsini, sağ veya sol taraftan montaj klipsi sabitleme çıkıntısı kablo muhafazasından geriye bakacak şekilde yerleştirin.
- 2. Montaj klipsini, montaj klipsi sabitleme çıkıntısı yatay montaj klipsi sabitleme girintilerinden birine oturana kadar kablo muhafazasının arkasına kaydırın.

Not

Montaj klipsini, açıklık sağ veya sol tarafa bakacak şekilde takabilirsiniz.



1. montaj klipsi sabitleme çıkıntısı

2. montaj klipsi sabitleme girintisi (yatay)

Şekil 13-6: Montaj klipsini yatay olarak takma

13.2.3 Montaj Klipsini Çıkarma

Montaj klipsini kablo muhafazasının arkasından çıkarmak için (bkz. Şekil 13-7 sayfa 221):

1. Montaj klipsi sabitleme çıkıntısını, girintilerinden çıkana kadar nazikçe kaldırın.

DİKKAT

Çok fazla kuvvet uygulanması, sabitleme çıkıntısının kırılmasına neden olarak kablonun hastanın, yakınlardaki bir kişinin veya operatörün üzerine düşmesi riskini doğurur.

Not

Yedek parçalar hakkında daha fazla bilgi için kapağın iç kısmında teknik destek birimi numaraları verilmiştir. Onaylı parçalar ve aksesuarlar için bkz. Tablo B-1 sayfa 395.

2. Montaj klipsini, montaj klipsi, montaj klipsi sürgülü kapağından serbest kalana kadar montaj klipsi sabitleme çıkıntısı yönünde kaydırın.



Şekil 13-7: Montaj klipsini çıkarma

3. Montaj klipsini kablo muhafazasının arkasından çıkarın.

DİKKAT

ForeSight oksimetre kablosunu herhangi bir kablo bağlantısından tutarak kaldırmayın veya çekmeyin ya da kabloyu hastanın, yakınlardaki bir kişinin veya operatörün üzerine düşme riski doğurabilecek herhangi bir konuma yerleştirmeyin.

ForeSight oksimetre kablosunu, kablonun etrafındaki hava akışını kısıtlayacak şekilde çarşaf veya battaniye altına koymayın, aksi takdirde kablonun kılıf sıcaklığı yükselebilir ve yaralanma meydana gelebilir.

13.3 HemoSphere Teknoloji Modülünü ve ForeSight Oksimetre Kablosunu Bağlama

HemoSphere teknoloji modülü, ForeSight oksimetre kablosu ve ForeSight/ForeSight Jr sensörleri ile uyumludur. HemoSphere teknoloji modülü, standart bir modül yuvasına sığar.

Not

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.



Şekil 13-8: Doku oksimetri izleme bağlantısına genel bakış

Not

ForeSight/ForeSight Jr sensörleri, BF TİPİ defibrilasyona dayanıklı HASTAYA TEMAS EDEN PARÇALARDIR. ForeSight oksimetre kablosu gibi, sensörlere bağlanan hasta kablolarının hastaya temas eden parçalar olması amaçlanmamıştır ancak hastayla temas edebilirler ve IEC 60601-1 standardı uyarınca, hastaya temas eden parçalarla ilgili gereklilikleri karşılarlar.

ForeSight oksimetre kablosu, kardiyak defibrilasyon esnasında hastaya bağlı tutulabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, ForeSight oksimetre kablosu bağlantı portları için ESD kapaklarıyla gönderilir. Sistem ilk kez kullanılacağında bunlar çıkarıldıktan sonra saklanmaları, portların kullanılmadığı durumlarda elektrikli bağlantı noktalarını korumak için saklanmaları önerilir.

UYARI

IEC 60601-1 standardına uygunluk, HemoSphere teknoloji modülü (hastaya temas eden parça, defibrilasyona dayanıklı) uyumlu bir izleme platformuna bağlandığında sağlanabilir. Harici donanımı, bu talimatlarda açıklandığı şekilde bağlamamak veya sistemi, bu talimatlarda açıklandığı şekilde yapılandırmamak, bu standardı karşılamayacaktır. Cihazın talimatlara uygun bir biçimde kullanılmaması, hasta/operatör için elektrik çarpması riskini artırabilir.

Kurulumdan önce tüm ForeSight oksimetre kablosu bağlantılarında hasar olup olmadığını kontrol edin. Herhangi bir hasar tespit edilirse kablo, üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. Hasarlı parçaların kablonun performansını düşürmesi veya güvenlik tehlikesi doğurması riski vardır.

Hastalar arasında kontaminasyon ihtimalini ortadan kaldırmak için ForeSight oksimetre kablosu ve kablo bağlantıları her vakadan sonra temizlenmelidir.

Kontaminasyon ve çapraz enfeksiyon riskini azaltmak için, ForeSight oksimetre kablosu veya kablo bağlantıları, kan veya diğer vücut sıvılarıyla aşırı derecede kontamine olduğunda dezenfekte edilmelidir. ForeSight oksimetre kablosu ve kablo bağlantıları dezenfekte edilemiyorsa bunlar üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilmeli, değiştirilmeli veya atılmalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. Kablo tertibatlarının iç elemanlarının zarar görmesi riskini azaltmak için, ForeSight oksimetre kablo muhafazası içinde, kablo bağlantılarını aşırı çekmekten, bükmekten veya bunlara başka şekillerde gerilim uygulamaktan kaçının.

Ürün üzerinde hiçbir değişiklik, bakım veya tadilat yapmayın. Ürün üzerinde yapılacak bakım, tadilat ve değişiklikler, hasta/operatör güvenliğini ve/veya ürün performansını etkileyebilir.

DİKKAT

Modülü yuvaya girmesi için zorlamayın. Modülü kaydırarak yerine oturtmak için dengeli bir baskı uygulayın.

- 1. HemoSphere gelişmiş monitörü açmak için güç düğmesine basın. Tüm fonksiyonlara dokunmatik ekran üzerinden erişilir.
- 2. Yönün doğru olduğundan emin olun, ardından ForeSight oksimetre kablosunu teknoloji modülüne takın. Her bir teknoloji modülüne iki adede kadar ForeSight oksimetre kablosu bağlanabilir.

Not

ForeSight oksimetre kablosu, HemoSphere teknoloji modülüne yalnızca tek yönlü bağlanır. İlk etapta bağlantı yapılamazsa konektörü döndürüp tekrar yerleştirmeyi deneyin.

HemoSphere teknoloji modülünden çıkarırken, ForeSight oksimetre kablo bağlantılarının herhangi bir bölümünü yerinden çekmeyin. HemoSphere teknoloji modülünü monitörden çıkarmak gerekirse, kilit açma düğmesine basarak modülün kilidini açın ve kaydırarak dışarı çıkarın.

ForeSight oksimetre kablo bağlantısı, teknoloji modülüne yapıldıktan sonra, kanal 1 ve kanal 2 durum LED'leri açılmalıdır. Grup durum LED ışığı da yanar ve modül kanallarının A grubu (takılı teknoloji modülünde A portuna bağlı) veya B grubu (takılı teknoloji modülünde B portuna bağlı) olduğunu belirtir.



- 2. HemoSphere teknoloji modülü B portu
- 4. Modül grup durum LED'i mavi: Teknoloji modülündeki B portuyla ilişkili kanallar

Şekil 13-9: ForeSight oksimetre kablosu durum LED'i

- 3. Continue Same Patient (Aynı Hastaya Devam Et) düğmesini seçin veya New Patient (Yeni Hasta) düğmesini seçip yeni hasta verilerini girin.
- 4. Uyumlu ForeSight/ForeSight Jr sensörünü (veya sensörlerini) ForeSight oksimetre kablosuna bağlayın. Her bir ForeSight oksimetre kablosuna en fazla iki sensör bağlanabilir. Uygun sensör konumları Tablo 13-1 sayfa 224 bölümünde listelenmiştir. Düzgün sensör uygulama yönergeleri için bkz. Sensörleri Hastaya Bağlama sayfa 226 ve ForeSight sensörü ile ForeSight Jr sensörü kullanım talimatları.
- Monitoring Mode Selection (İzleme Modu Seçimi) penceresinde uygun olduğu şekilde Non-Invasive (Non-İnvazif), Invasive (İnvaziv) veya Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) izleme modu düğmesini seçin.
- 6. Start Monitoring (İzlemeyi Başlat) öğesine dokunun.

Sembol (sağ)*	Sembol (sol)*	Yetişkin (≥40 kg) anatomik konum* (sensör boyutu)	Pediatrik (<40 kg) anatomik ko- num* (sensör boyutu)
9	<u>•</u>	beyin (büyük)	beyin (orta/küçük)
<u>*</u>	<u>*</u>	omuz (büyük)	geçerli değil

Tablo 13-1: Doku oksimetri sensörü konumları

Sembol (sağ)*	Sembol (sol)*	Yetişkin (≥40 kg) anatomik konum* (sensör boyutu)	Pediatrik (<40 kg) anatomik ko- num* (sensör boyutu)			
X	A	kol (büyük)	geçerli değil			
Ŕ	☆	yan taraf/karın (büyük)	yan taraf/karın (orta/küçük)			
(N	geçerli değil	karın (orta/küçük)			
Ŕ	Ŕ	bacak — kuadriseps (büyük)	bacak — kuadriseps (orta)			
	*	bacak — baldır (gastroknemius ya da tibialis, büyük)	bacak — baldır (gastroknemius ya da tibialis, orta)			
*Semboller, ForeSi (gösterilen)	*Semboller, ForeSight oksimetre kablosu grup kanalına göre renklerle kodlanmıştır: A kanalı için yeşil ve B kanalı için mavi (aösterilen)					

- 7. StO₂ geçerli durumda bir anahtar parametre değilse, herhangi bir parametre kutucuğunda yer alan görüntülenen parametre etiketine dokunarak sensör kanalının <Ch> olduğu kutucuk yapılandırma menüsünden StO₂ <Ch> öğesini bir temel parametre olarak seçin. Kanal seçenekleri, ForeSight oksimetre kablosu A için A1 ve A2, ForeSight oksimetre kablosu B içinse B1 ve B2 seçenekleridir.
- 8. Kanal, parametre kutucuğunun sol üst köşesinde belirecektir. Parametre kutucuğunun üzerindeki hasta

figürüne **Man**dokunarak **Sensor Configuration (Sensör Yapılandırması)** penceresine erişin.

veya pediatrik



9. Hasta izleme modunu yetişkin

Not

Girilen hasta ağırlığına göre sensör modu seçimi otomatik olarak yapılmaktadır. ≥40 kg vücut ağırlığı için yetişkin sensör modu yapılandırması yapılmaktadır.

olarak seçin.

10. Sensörün anatomik konumunu seçin. Kullanılabilir sensör konumlarının listesi için, bkz. Tablo 13-1 sayfa 224. Sensör konumları, HemoSphere teknoloji modülü bağlantı portuna göre renklerle kodlanmıştır:

- Yeşil: HemoSphere teknoloji modülünde A portuna bağlı bir ForeSight oksimetre kablosu için sensör konumları
- **Mavi:** HemoSphere teknoloji modülünde B portuna bağlı bir ForeSight oksimetre kablosu için sensör konumları
- 11. İzleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine **LLLI** dokunun.

13.3.1 Sensörleri Hastaya Bağlama

Aşağıdaki bölümler hastanın izlemeye nasıl hazırlanacağını açıklamaktadır. Bir sensörün hastaya nasıl uygulanacağı hakkında daha fazla bilgi edinmek için ForeSight / ForeSight Jr sensörünün ambalajında bulunan talimatlara bakın.

13.3.1.1 Sensör Alanını Seçme

Bir sensör alanı seçerken hasta güvenliğini ve uygun şekilde veri toplanmasını sağlamak amacıyla aşağıdakileri göz önünde bulundurun.

UYARI

Sensörler steril değildir ve bu nedenle aşınmış, çatlamış veya yırtılmış cilde uygulanmamalıdır. Hassas cilde sahip bir alana sensör uygularken dikkatli olun. Bu tür bir alana sensör, bant veya baskı uygulamak dolaşımı azaltabilir ve/veya cildin bozulmasına neden olabilir.

Sensörü zayıf şekilde perfüze olmuş dokuların üzerine yerleştirmeyin. En iyi yapışmayı sağlamak için düz olmayan cilt yüzeylerinden kaçının. Sensörü asit, selülit, pnömosefali veya ödem bulunan alanların üzerine yerleştirmeyin.

Elektrokoter prosedürleri uygulanacaksa istenmeyen cilt yanmalarını önlemek için sensörler ve elektrokoter elektrotları mümkün olduğunca uzağa yerleştirilmelidir; en az 15 cm (6 inç) mesafe önerilir.

DİKKAT

Sensörler, yüksek yoğunlukta saç/tüy barındıran alanlara yerleştirilmemelidir.

Sensör temiz ve kuru cilde tam oturmalıdır. Sensör ve cilt arasında iyi teması önleyen her türlü döküntü, losyon, yağ, toz, ter veya saç/tüy, toplanan verilerin geçerliliğini etkiler ve alarm mesajına neden olabilir.

Not

Cilt pigmentasyonu toplanan verilerin geçerliliğini etkilemez. ForeSight oksimetre kablosu, cilt pigmentasyonunu otomatik olarak telafi eder.

Seçilen dokuların konumunun elle kontrol edilememesi veya görüntülenememesi durumunda ultrason veya X-ışını ile doğrulama yapılması önerilir.

Tablo 13-2 sayfa 227 içinde, hasta izleme moduna, hasta ağırlığına ve vücut konumuna bağlı olarak sensör seçimi kılavuzları sunulmaktadır.

Hasta Modu	Sensör	Ağırlık	Vücut Konumu				
			Beyin	Yan Taraf	Karın	Bacaklar	Kollar/ Deltoidler
Yetişkin	Büyük	≥40 kg	•	•		•	•
Pediatrik	Orta	≥3 kg	٠	•	•	•	
Pediatrik yeni	Küçük	<8 kg	•				
doğan		<5 kg	•	•	•		
Pediatrik yeni Kü	Küçük, yapış-	<8 kg	•				
doğan	kan olmayan	<5 kg	•	•	•		

Tablo 13-2: Sensör seçim matriksi

Not

Geçerli hasta izleme modu için uygun olmayan bir sensör bağlarsanız ilgili kanal, durum çubuğunda bir ikaz görüntüler. Bu, bağlı olan tek sensörse modlar arasında (yetişkin veya pediatrik) geçiş yapmanız istenebilir.

Seçili vücut konumuna uygun olmayan boyutta bir sensör bağlarsanız ilgili kanal, durum çubuğunda bir ikaz görüntüler. Bu, bağlı olan tek sensörse farklı bir vücut konumu seçmeniz veya farklı bir sensör boyutu kullanmanız istenebilir.

UYARI

ForeSight oksimetre kablosuyla yalnızca Edwards tarafından temin edilen aksesuarları kullanın. Edwards aksesuarları, hasta emniyetini sağlar ve ForeSight oksimetre kablosunun bütünlüğünü, doğruluğunu ve elektromanyetik uyumluluğunu korur. Edwards şirketine ait olmayan bir sensör bağlanması, ilgili kanalda uygun olmayan bir ikaz verilmesine ve StO₂ değerlerinin kaydedilmemesine neden olur.

Sensörler, tek hastada kullanım için tasarlanmıştır ve yeniden işlenmemelidir; tekrar kullanılan sensörler, çapraz bulaşma veya enfeksiyon riski doğurur.

Her hasta için yeni bir sensör kullanın ve sensörleri kullanımdan sonra atın. Atma işlemi, yerel hastane ve kurum politikaları uyarınca gerçekleştirilmelidir.

Bir sensör herhangi bir şekilde hasarlı görünüyorsa kullanılmamalıdır.

Her zaman sensör ambalajını okuyun.

13.3.1.2 Sensör Alanını Hazırlama

Hastanın cildini sensör yerleştirmeye hazırlamak için:

- 1. Sensörün yerleştirileceği cilt alanının temiz, kuru, düzgün olduğundan ve toz, yağ veya losyon barındırmadığından emin olun.
- 2. Gerekirse seçilen cilt bölgesindeki kılları tıraş edin.
- Uygun bir temizleme malzemesiyle hedeflenen sensör alanını nazikçe temizleyin.
 Hassas ciltli veya ödemli hastalarda sensör altında Tegaderm veya Mepitel kullanabilirsiniz.
- 4. Sensörleri uygulamadan önce cildin tamamen kurumasını bekleyin.

13.3.1.3 Sensörleri Uygulama

- 1. Uygun sensörü seçin (bkz. Tablo 13-2 sayfa 227) ve ambalajından çıkarın.
- 2. Koruyucu kaplamayı sensörden çıkarıp atın (Şekil 13-10 sayfa 228).



Şekil 13-10: Koruyucu kaplamayı sensörden çıkarma

Not

Yapışkan olmayan küçük sensör kullanırken sensör bandını, hastaya uyacak uzunlukta ölçüp kesmeniz gerekir.

- Sensör bandını hastadan uzak bir konumda kısaltın. Sensör bandını hastanın üzerindeyken kesmeyin veya sensörün başka herhangi bir kısmını kesmeyin.
- Baskısı dışarı bakacak şekilde sensör bandını hastaya takın.
- Baskı bebeğe aktarılabileceğinden sensör bandını aşırı sıkmayın.
- 3. Sensörü, seçilen konumda hastaya tutturun.

Serebral Kullanım (Şekil 13-11 sayfa 228): Alında kaşların üstü ile saç çizgisinin altında kalan ve sensörlerin doğrusal olarak hizalanacağı alanı seçin.



1. yapışkan olmayan küçük sensör

Şekil 13-11: Sensörü yerleştirme (serebral)

Serebral Olmayan Kullanım (Şekil 13-12 sayfa 229): İstenilen iskelet kası dokusuna ideal erişim sağlayan alanı seçin (kas elle kontrol edilemiyorsa çok fazla yağ veya ödem mevcut olabilir).

- Kol: Sensörü deltoid (omuz), biseps (üst kol) veya brakiyoradyalis kası üzerine yerleştirin.
- Bacak: Sensörü kuadriseps (üst bacak), gastroknemius (kalf) veya tibialis (kalf) kası üzerine yerleştirin. Konektörlü sensörü ayaklara doğru yerleştirin.
- Yan Taraf/Karın: Sensörü Latismus dorsi (yan taraf) veya eksternal oblik (karın) kası üzerine yerleştirin.



Şekil 13-12: Sensörü yerleştirme (serebral olmayan)

Not

Kas dokusunu izlerken sensörü seçilen kas yatağının ortasına (örn. gösterildiği gibi alt bacağın üst yarısının ortasına) yerleştirin.

Önemli atrofisi olan bir kas yatağı, izleme için yeterli doku sağlamayabilir.

Bir uzuvdaki vasküler tıkanmanın etkilerini izlerken hem ilgili uzuvda hem de karşıt uzuvda aynı yere bir sensör yerleştirin.

UYARI

Sensörleri uygularken çok dikkatli olun. Sensör devreleri iletkendir ve EEG veya entropi monitörleri dışındaki diğer topraklanmış, iletken parçalarla temas etmemelidir. Bu tür bir temas, hastanın izolasyonunun aşılmasına ve sensör tarafından sağlanan korumanın ortadan kalkmasına neden olur.

Sensörlerin düzgün şekilde uygulanamaması yanlış ölçümlere neden olabilir. Yanlış uygulanmış sensörler veya kısmen yerinden çıkmış sensörler, oksijen satürasyonunun fazla veya az okunmasına neden olabilir.

Sensörü hastanın ağırlığının altında kalacak şekilde yerleştirmeyin. Uzun süreli baskı maruziyeti (sensörün üzerinden bantlama veya bir sensör üzerinde yatan hasta gibi), sensörden cilde ağırlık aktararak ciltte yaralanmaya yol açabilir ve sensör performansını azaltabilir.

Yetersiz yapışma, dolaşım ve cilt bütünlüğü riskinin azaltılması için sensör alanları en az 12 saatte bir kontrol edilmelidir. Dolaşım durumu veya cilt bütünlüğü bozulmuşsa sensör farklı bir bölgeye uygulanmalıdır.

13.3.1.4 Sensörleri Kablolara Bağlama

- 1. ForeSight oksimetre kablosunun, teknoloji modülüne bağlı olduğundan ve sensörlerin hastanın cildine doğru yerleştirildiğinden emin olun.
- 2. Kablonun hastadan çekilmesini önlemek ve kabloyu emniyete almak için sensör kablosundaki klipsleri kullanın.

UYARI

ForeSight oksimetre kablosuna birden fazla hasta bağlamayın. Bu, hasta izolasyonunun riske atılmasına neden olabilir ve sensör tarafından sağlanan korumayı ortadan kaldırabilir.

DİKKAT

LED aydınlatmalı ayarlarda kullanıldığında bazı yüksek yoğunluklu sistemler sensörün yakınındaki kızılötesi ışık algılamayı engelleyebileceğinden sensör kablosuna bağlanmadan önce sensörlerin bir ışık engelleyiciyle kapatılması gerekebilir.

ForeSight oksimetre kablosunu herhangi bir kablo bağlantısından tutarak kaldırmayın veya çekmeyin ya da ForeSight oksimetre kablosunu modülün, hastanın, yakınlardaki bir kişinin veya operatörün üzerine düşme riski doğurabilecek herhangi bir konuma yerleştirmeyin.

3. Sensör konektörünü sensör kablosu konektörünün önüne yerleştirin ve her birindeki işaretleri hizalayın (Şekil 13-13 sayfa 231).



Şekil 13-13: Sensör kablosu konektörüne sensör bağlama

- 4. Sensör konektörünü yerine oturuncaya kadar yavaşça sensör kablosu konektörünün içine doğru bastırın.
- 5. Sensörün konektöre tam olarak oturduğunu doğrulamak için sensörü yavaşça geriye çekin.
- 6. Sensör tam olarak bağlandığında ForeSight oksimetre kablosundaki kanal durum LED göstergesinin beyazdan yeşile döndüğünü doğrulayın. Bkz. Şekil 13-14 sayfa 231.



1. kanal 1 LED'i yeşil (sensör bağlı)

2. kanal 2 LED'i beyaz (sensör bağlı değil)

Şekil 13-14: ForeSight oksimetre kablosuna sensör bağlama — kanal durum LED'i

DİKKAT

Hasta izleme başladıktan sonra ilk StO₂ hesaplamasının yeniden başlatılmasını önlemek için sensörü değiştirmeyin veya sensörün bağlantısını 10 dakikadan daha uzun süre kesmeyin.

Not

ForeSight oksimetre kablosu yeni bir hastaya başladıktan sonra sensör verilerini düzgün okuyamazsa, sensörlerin hastaya düzgün şekilde uygulandığını doğrulamak üzere bir mesaj görüntülenebilir.

Sensörlerin hastaya düzgün bir şekilde yapıştırıldığından emin olun ve mesajı kaldırıp izlemeye başlayın.

Parametre değeri değişimi veya yüzde değişimi görüntülenirken, izleme başlangıcından itibaren olan StO₂ parametre değeri, Referans değer olarak kullanılır. Bkz. Parametre Değeri Değişikliğini Görüntüle sayfa 133. Bir sensör değiştiriliyorsa veya yeniden konumlandırılıyorsa, Referans değerin güncellenmesi önerilir.

13.3.2 İzlemeden Sonra Sensörlerin Bağlantısını Kesme

Bir hastayı izlemeyi tamamladığınızda ForeSight / ForeSight Jr sensör paketinde yer alan talimatlarda açıklandığı şekilde sensörleri hastadan çıkarmanız ve sensörlerin sensör kablosuyla bağlantısını kesmeniz gerekir.

13.3.3 İzlemeyle İlgili Hususlar

13.3.3.1 Defibrilasyon Sırasında ForeSight Oksimetre Kablosu Kullanımı

UYARI

ForeSight oksimetre kablosu, hastanın emniyetini destekleyecek şekilde tasarlanmıştır. Tüm kablo parçaları "BF Tipi Defibrilasyon Geçirmez" özellikte olup defibrilatör deşarjının etkilerine karşı korunur ve hastaya bağlı kalabilir. Kablo okumaları defibrilatör kullanımı esnasında ve sonrasındaki yirmi (20) saniyeye kadar yanlış olabilir.

Bu cihazı defibrilatör ile kullanırken ayrı bir işlem yapmanız gerekmez ancak kardiyak defibrilatörün etkilerine karşı uygun koruma için yalnızca Edwards tarafından tedarik edilen sensörler kullanılmalıdır.

Defibrilasyon esnasında hastalarla temas etmeyin; aksi takdirde ciddi yaralanma veya ölüm meydana gelebilir.

13.3.3.2 Parazit

DİKKAT

Ölçümler, elektrocerrahi ekipmanı gibi güçlü elektromanyetik kaynakların varlığından etkilenebilir ve ölçümler bu tür ekipmanların kullanımı esnasında yanlış olabilir.

Yüksek karboksihemoglobin (COHb) veya metemoglobin (MetHb) seviyeleri, intravasküler boyalar veya normal kan pigmentasyonunu değiştiren boya içeren herhangi bir madde gibi yanlış veya hatalı ölçümlere neden olabilir. Ölçüm doğruluğunu etkileyebilecek diğer faktörler şunlardır: miyoglobin, hemoglobinopatiler, anemi, cilt altında toplanmış kan, Sensör yolundaki yabancı cisimlerden kaynaklanan parazit, Bilirubinemi, harici olarak uygulanan renklendirme (dövmeler), yüksek HGB veya Hct seviyeleri ve doğum lekeleri.

LED aydınlatmalı ayarlarda kullanıldığında bazı yüksek yoğunluklu sistemler sensörün yakınındaki kızılötesi ışık algılamayı engelleyebileceğinden sensör kablosuna bağlanmadan önce sensörlerin bir ışık engelleyiciyle kapatılması gerekebilir.

13.3.3.3 StO₂ Değerlerini Yorumlama

UYARI

Monitörde görüntülenen herhangi bir değerin doğruluğu şüpheliyse hastanın yaşamsal belirtilerini alternatif yollarla belirleyin. Alarm sisteminin hasta izlemeye yönelik işlevleri, düzenli aralıklarla ve ürünün bütünlüğünden şüphe edildiğinde doğrulanmalıdır.

ForeSight oksimetre kablosunun çalışması, HemoSphere servis kılavuzunda açıklandığı gibi, en azından 6 ayda bir test edilmelidir. Buna uyulmaması yaralanmaya yol açabilir. Kablo yanıt vermiyorsa incelenene ve üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Kapağın iç kısmındaki teknik destek birimi iletişim bilgilerine bakın.

DİKKAT

Daha önceki yazılım sürümlerine kıyasla, yazılım sürümü V3.0.7 veya üstü olan ve pediyatrik sensörlerle (küçük ve orta) kullanılan bir ForeSight oksimetre kablosu, ekran StO₂ değerlerinde daha duyarlıdır. Özellikle de %60'tan düşük aralıklarda StO₂ ölçümleri, geçmiş yazılım sürümlerine kıyasla daha düşük raporlanabilmektedir. Klinisyenler, özellikle de ForeSight oksimetre kablosunun önceki yazılım sürümlerinde deneyimli iseler, V3.0.7 yazılımını kullanırken daha hızlı yanıtı ve potansiyel olarak değişmiş StO₂ değerlerini dikkate almalıdır.

Not

Bilateral eksternal karotis arter (ECA) tıkanıklığı yaşayan hastalarda ölçümler beklenenden daha düşük olabilir.

Tablo 13-3 sayfa 233 ve Tablo 13-4 sayfa 233 içinde, ForeSight oksimetre kablosuyla ilişkili doğrulama yöntemi ve çalışma sonuçları özetlenmektedir.

Hasta nüfusu	ForeSight sensör	Serebral referans	Serebral olmayan referans	Tip ölçümü	Hasta ağırlık ara- lığı
Yetişkin	Büyük	Juguler bulb ve ar- teriyel kan örnek- lemelerinin eş ok- simetrisi	Merkezi venöz ve arteriyel kan ör- neklemelerinin eş oksimetrisi	Tek nokta	≥40 kg
Pediatrik — ergen- ler, çocuklar, be- bekler ve yeni do- ğanlar	Orta	İnternal juguler damar ve arteriyel kan örneklemeleri- nin eş oksimetrisi	Merkezi venöz ve arteriyel kan ör- neklemelerinin eş oksimetrisi	Tek nokta	≥3 kg
Pediatrik — ergen- ler, çocuklar, be- bekler ve yeni do- ğanlar	Küçük	İnternal juguler damar ve arteriyel kan örneklemeleri- nin eş oksimetrisi	Merkezi venöz ve arteriyel kan ör- neklemelerinin eş oksimetrisi	Tek nokta	3 ila 8 kg
Pediatrik — yeni doğanlar (normal, prematüre, düşük doğum ağırlığı, çok düşük doğum ağırlığı)	Küçük	FORE-SIGHT MC3010 ¹	Umbilikal venöz ve nabız oksimetri ör- neklemelerinin eş oksimetrisi	İki dakikalık pence- relerde ortalaması alınmış StO ₂ verile- ri ²	<5 kg

Γablo	13-3: StO ₂	doğrulama	yöntemi
-------	------------------------	-----------	---------

¹Diğer ForeSight doğrulama çalışmalarından farklı olarak, bu serebral doğrulama çalışması, tıp merkezlerinin çok küçük hastalarda iç juguler venöz kateter yerleştirmek için rıza almakta zorlanması nedeniyle invaziv ölçümler içermiyordu.

²StO₂ verileri, aşağıdaki nedenlerle normal, prematüre, düşük doğum ağırlıklı (LBW) ve çok düşük doğum ağırlıklı (VLBW) yeni doğanlar için iki dakikalık pencerelerde ortalama olarak alınmıştır: 1) Vücudun pozisyonunda meydana gelen değişiklikler nedeniyle StO₂'deki akut değişikliklerin etkisini azaltmak veya prematüre LBW ve VLBW yeni doğanlarda hemodinamikler, normal doğum ağırlıklı yeni doğanlarına kıyasla stabil olmadığından dokunmak ve 2) hem FORE-SIGHT MC3010 hem de ForeSight sensörleri veya aynı anda yalnızca bir sensörün takılabileceği en küçük yeni doğanlar için aynı anda nominal olarak birden fazla abdominal konumda ölçümleri mümkün kılmak.

Table 13-4. StO	icin klinik dož	ărulama calu	cmacinin conii	·ları
	2 IÇILI KILILIK UD <u>y</u>	yi ulallia Çalla	şınasının sonuç	, ar i

StO ₂ ölçümü konumu	Sensör boyutu	Doğruluk (Yanlılık ± Kesinlik)*
Serebral StO ₂	büyük	%46 ila %88: -0,06±%3,25; 1 SD
		%46 ila %88: -0,06±%3,28; 1 SD [†]
	orta	%44 ila %91: 0,97±%5,43; 1 SD
		%44 ila %91: 1,21±%5,63; 1 SD [†]
		%44 ila %91: 1,27±%4,93; 1 SD [‡]
	küçük	%44 ila %90: -0,74±%5,98; 1 SD
Serebral olmayan StO ₂ (somatik)	büyük	%51 ila %92: -0,12±%4,15; 1 SD
		%51 ila %92: -0,12±%4,17; 1 SD [†]
	orta	%52 ila %88: -0,14±%5,75; 1 SD
	küçük	%66 ila %96: 2,35±%5,25; 1 SD

StO ₂ ölçümü konumu	Sensör boyutu	Doğruluk (Yanlılık ± Kesinlik)*	
*Listelenen aralıkların dışında belirlenmemiştir			

[†]Bağımlı Veriler Bland-Altman Analizi (DDBA)

[‡]REF CX yanlılığı ve kesinliğine kıyasla, ortalaması alınan Beyin StO₂ değerleri

Not: StO₂ doğruluğu, REF CX için %30:70 (arteriyel:venöz) referans ölçümünü temel alır. Tüm StO₂ sensör boyutu doğruluk ölçümlerine ilişkin yöntem değerlendirmesi, insan klinik değerlendirme çalışmalarında yapılmıştır.

13.3.4 Deri Kontrol Zamanlayıcısı

Yetersiz yapışma, dolaşım ve deri bütünlüğü riskinin azaltılması için doku oksimetri sensörlerinin yerleri en az 12 saatte bir kontrol edilmelidir. **Skin Check Reminder (Deri Kontrol Zamanlayıcısı)**, varsayılan ayar olarak 12 saatten kalan süreyi görüntüler. Bu hatırlatıcının zaman aralıkları değiştirilebilir:

1. StO₂ parametre kutucuğu → Sensor Configuration (Sensör Yapılandırması) sekmesinde herhangi bir

Sensor Configuration

- yere dokunun
- Deri kontrol bildirimlerine yönelik zaman aralığını seçmek için Skin Check Reminder (Deri Kontrol Zamanlayıcısı) değer düğmesine basın. Seçenekler şunlardır: 2 hours (2 saat), 4 Hours (4 saat), 6 Hours (6 saat), 8 Hours (8 saat) veya 12 hours (12 dakika) (varsayılan).
- 3. Zamanlayıcıyı sıfırlamak için **Reset (Sıfırla)** değer düğmesinde **Skin Check Reminder (Deri Kontrol Zamanlayıcısı)** seçeneğine dokunun.

13.3.5 Ortalama Alma Süresini Belirleme

StO₂ sürekli olarak ölçülür ve parametre görüntüleme, 2 saniyede bir güncellenir. İzlenen veri noktalarını düzenlemek için kullanılan ortalama alma süresi ayarlanabilir. Hızlı ortalama alma süresi, düzensiz ya da dalgalı veri noktalarının filtrelenmesini sınırlayacaktır.

1. StO₂ parametre kutucuğu → Sensor Configuration (Sensör Yapılandırması) sekmesinde herhangi bir

Sensor Configuration

- 2. Deri kontrol bildirimlerine yönelik zaman aralığını seçmek için **Averaging (Ortalama Alma)** değer düğmesine basın. Seçenekler şunlardır:
 - Slow (Yavaş) (24 saniye): Daha fazla örnek sayısı, daha yavaş yanıt oluşturur.
 - Normal (Normal) (16 saniye): Yetişkin Modu için varsayılan ayar.
 - **Fast (Hızlı) (8 saniye)**: Daha az örnek sayısı, daha hızlı yanıt oluşturur. Bu, Pediyatrik Mod için varsayılan ayardır.
 - None (Hiçbiri): 2 saniyelik ölçüm güncelleme hızında değerleri görüntüler. Bu en hızlı yanıt ayarı, yalnızca Engineering (Mühendislik) → Tissue Oximetry (Doku Oksimetri) ayarlar ekranından kullanılabilen gelişmiş bir seçenektir.

13.3.6 Sinyal Kalitesi Göstergesi



Doku oksimetrisi için yapılandırma gerçekleştirilen parametre kutucuklarında görüntülenen sinyal kalitesi göstergesi (SQI), yakın kızılötesi doku perfüzyonu miktarına bağlı olarak sinyal kalitesini yansıtır. SQI

çubuğundaki kutular, oksimetri sinyal kalitesine göre dolar. StO₂ ve SQI seviyesi için güncelleme hızı iki saniyedir. SQI, Tablo 13-5 sayfa 235 içinde açıklandığı gibi, dört sinyal seviyesinin birini görüntüler.

SQI sembolü	Dolu çubuklar	Düzey	Açıklama
•11	dört	normal	Sinyalin tüm özellikleri optimal düzeyde
al l	üç	orta	Sinyal kalitesinin biraz düşük olduğunu gösterir
11	iki	zayıf	Sinyal kalitesinin düşük olduğunu gösterir
•11	bir	kabul edilemez	Sinyal kalitesinin bir veya daha fazla özelliğiyle ilgili ciddi bir sorun olduğunu gösterir

Tablo	13-5:	Sinval	kalitesi	aösterae	düzevleri
		5	Rancesi	gosterge	aazeyieii

13.3.7 Total Hemoglobinde Görece Değişim — ΔctHb

Total hemoglobindeki görece değişim (Δ ctHb), StO₂ değerinin bir alt parametresidir. Oksijenize hemoglobin ve deoksijenize hemoglobindeki görece değişimlerin toplamından (Δ O2Hb ve Δ HHb), bir trend değeri Δ ctHb hesaplanır. Bağlı her doku oksimetri sensör bölgesi StO₂ ölçümü, kendi Δ ctHb alt parametresine sahiptir.Yalnızca, Δ ctHb parametresi özelliği etkinleştirilmişse, Δ ctHb parametreleri kullanılabilir. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin. Daha fazla bilgi için, bkz. Total Hemoglobinde Görece Değişim — Δ ctHb sayfa 307.

13.3.8 Doku Oksimetrisi Fizyoloji Ekranı

ForeSight oksimetre kablosuyla izleme yapılırken, konuma özgü belirli doku oksimetri değerleri ile kardiyovasküler sistem arasındaki etkileşimi görüntüleyebilen üç ek fizyoloji ekranı bulunmaktadır. Bu üç görüntü aşağıda Şekil 13-15 sayfa 235 içerisinde gösterilmektedir. Oksimetre kablosuyla izleme yapıldığında varsayılan fizyoloji ekranı doku oksimetri görünümüdür ve bu, Şekil 13-15 sayfa 235 içerisinde ilk olarak gösterilmiştir. Fizyoloji Ekranı sayfa 101 içerisinde tanımlanan ana fizyoloji ekranını görüntülemek için kalp simgesine dokunun. Doku oksimetri görüntüsüne geri dönmek için büyüteç simgesine dokunun.



1. doku oksimetrisi

3. serebral oksimetri

2. serebral oksimetri/kardiyovasküler

Şekil 13-15: Doku Oksimetrisi Fizyoloji Ekranları

Doku Oksimetrisi. Bu görünümde serebral sensör yerleri ve Fizyoloji Ekranı sayfa 101 içerisinde tanımlanan ana fizyoloji ekranında görüntülenen izlenen kardiyovasküler parametrelerin herhangi biri dahil olmak üzere izlenen doku oksimetri değerleri görüntülenmektedir. Diğer fizyoloji ekranları görüntülenirken bu ekrana geri dönmek için büyüteç işaretine dokunun.

Serebral Oksimetri/Kardiyovasküler. Bu görünüm ana fizyoloji ekranına benzer ancak varsa izlenen serebral oksimetri değerleri eklenir. Bu görünümü görüntülemek için doku oksimetri fizyoloji ekranında kalp ve beyin arasına dokunun.

Serebral Oksimetri. Serebral oksimetri görünümü, serebral yapılandırmalı sensörlerin doku oksimetri değerlerini görüntüler. Bu görünümü görüntülemek için doku oksimetri fizyoloji ekranında beyin simgesine dokunun.

Gelişmiş Özellikler

İçindekiler

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği	237
Desteklenen Sıvı Yönetimi	277
Gelişmiş Parametre Takibi	. 299
Sıvı Duyarlılığı Testi	. 303
Total Hemoglobinde Görece Değişim — Δ ctHb	. 307

14.1 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) yazılımı, **Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv)** izleme modunda, bir Acumen IQ sensörü bağlı şekilde veya **Non-Invasive (Non-İnvazif)** izleme modunda, bir Acumen IQ manşon ve kalp referans sensörü (HRS) bağlı şekilde etkinleştirilebilir. Seçilen sensör teknolojisi nedeniyle performansta ve kullanım endikasyonlarında farklılıklar olduğundan, Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) yazılımı özelliği, izleme teknolojisine göre aşağıda tanıtılmaktadır. Aksi belirtilmediği sürece, aşağıdaki tanıtım bölümleri gibi bu HPI gelişmiş özellik bölümünde verilen içerik her iki izleme teknolojisi için de geçerlidir.

14.1.1 Minimal-İnvaziv Modelde Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı Hakkında Bilgi

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) yazılımı, etkinleştirildiğinde ve radyal arter kateterine bağlı bir Acumen IQ sensörü kullanılırken, klinisyene hastanın hipotansif olaya yaklaşma olasılığına ve ilgili hemodinamiklere yönelik bilgiler sağlar. Hipotansif vaka, en az bir dakika süreyle <65 mmHg düzeyinde seyreden ortalama arteriyel basınç (MAP) değeri olarak tanımlanır. Sunulan ölçümlerin doğruluğu birden çok faktöre bağlıdır: arteriyel hattın güvenilir olması (sönümlü olmaması), bağlı arteriyel hat basınç sensörünün doğru hizalanmış ve düzgün şekilde sıfırlanmış olması, demografik hasta bilgilerinin (yaş, cinsiyet, boy ve kilo) cihaza doğru şekilde girilmiş olması.

DİKKAT

HPI parametresinin etkinliği, minimal-invaziv izleme sırasında radyal arteriyel basınç dalga formu kullanılarak belirlenmiştir. Diğer bölgelerdeki (ör. femoral) arteriyel basıncı kullanan HPI parametresinin etkinliği değerlendirilmemiştir.

Acumen HPI özelliği, gelişmiş hemodinamik izleme uygulanan cerrahi ve cerrahi olmayan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Acumen HPI özelliği tarafından sağlanan ek kantitatif bilgiler sadece referans amaçlıdır ve yalnızca Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) parametresi göz önüne alınarak tedavi kararları verilmemelidir.

Önlem. <65 mmHg düzeyindeki ortalama arteriyel basınç (MAP) değeri, klinisyenin görüşü doğrultusunda bireysel bir hasta için anlamlı bulunmadığı takdirde, klinisyen HPI özelliğini parametre ayarları menüsünden tamamen devre dışı bırakmayı seçebilir veya ikincil ekrandaki bilgiler fayda sağlıyorsa, HPI alarmını Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ekranında sessize alabilir.

Etkinleştirildiğinde, HPI akıllı ikazlar ve akıllı trendler özelliği, tedavi öncesinde hastanın tam hemodinamik durumuna ilişkin yapılan inceleme temelinde hipotansiyonu önlemeye veya tedavi etmeye yönelik girişim için olası hedefler olabilecek, altta yatan potansiyel mekanizmaları tanımlamada klinisyenlere yardımcı olabilir. Bu mekanizmalar, ön yük, kontraktilite ve art yükü içerir. Daha fazla bilgi için bkz. HPI Akılı İkazlar ve Akıllı Trendler sayfa 248. HPI alarmları oluştuğunda HPI yüksek uyarı açılır penceresi ve akıllı trendler ekranı, bağlı parametrelerle ilgili akıllı uyarıları görüntüler.

Not

Hem HPI akıllı ikazlar hem de AFM eş zamanlı kullanıldığında, AFM sıvı tavsiyesi davranışı sıvı duyarlılığının tahminini temel alırken, HPI akıllı ikaz davranışlarının, hipotansiyonun önlenmesi veya tedavi edilmesi için, altta yatan potansiyel mekanizmaların tanımlanmasını temel aldığını değerlendirmek önemlidir. Bu şekilde, bu iki yazılım özelliği farklı hedefleri ve hasta hemodinamik koşullarını dikkate alır ve ayrı olarak değerlendirilmelidir. En uygun davranış biçiminin belirlenmesi için, mevcut hasta hemodinamikleri incelenmelidir. O özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi sayfa 277.

DİKKAT

Şunun gibi etkenler hatalı FT-CO ölçümlerine yol açabilir:

- Sensörün/transdüserin doğru bir biçimde sıfırlanmamış ve/veya hizalanmış olması
- Basınç hatlarının fazla veya eksik sönümlenmesi
- Kan basıncında aşırı değişimler. BP değişimlerine neden olan bazı durumlar, bunlarla sınırlı olmamak üzere, aşağıdakileri içerir:
 - * İntraaortik balon pompaları
- Aşağıdakiler dahil ancak bunlarla sınırlı olmamak üzere, arter basıncının hatalı olduğunun veya aort basıncını temsil etmediğinin kabul edildiği durumlar:
 - * Radyal arter basınç dalga formunun bozulmasına yol açan çok yüksek periferik vazokonstriksiyon
 - * Karaciğer nakli sonrasında görülen hiperdinamik durumlar
- Hastanın aşırı hareketliliği
- Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi

Valvüler hastalık miktarı ve sol ventrikülde kaybedilen hacme bağlı olarak, aort kapağı regürjitasyonu, hesaplanan Stroke Volume (Atım Hacmi)/Cardiac Output (Kardiyak Debisi) değerinin olduğundan yüksek tahmin edilmesine yol açabilir.

14.1.1.1 İnvaziv Modda Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı Görüntüleme

Acumen HPI yazılım parametreleri, Swan-Ganz modülü (İnvaziv) izleme modunda, bağlı bir basınç kablosu ve Acumen IQ sensörüyle görüntülenebilir. Bir Acumen IQ sensörüyle, ilave beş parametre görüntülenebilir: atım hacmi değişimi (SVV), dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dyn}), sistolik eğim (dP/dt) ve puls basınç değişimi (PPV) ve Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). Bu beş parametre, "Acumen IQ" parametreleri olarak etiketlenir ve herhangi bir monitör ekranında yapılandırılabilir. İnvaziv izleme modundayken HPI akılı ikazlar ve akıllı trendler özelliği kullanılamaz. Daha fazla bilgi için bkz. Çok Teknolojili İzleme — Acumen Hypotension Prediction Index Yazılımı sayfa 176.

14.1.2 Non-İnvaziv Modelde Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı Hakkında Bilgi

Edwards Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) özelliği, hastanın gelecekte hipotansif olay yaşama ihtimali (en az bir dakikalık süre boyunca <65 mmHg değerindeki ortalama arteriyel basınç olarak tanımlanır) ve bununla ilişkili hemodinamiği konusunda klinisyenlere fizyolojik bilgiler sağlar. Acumen HPI özelliği, gelişmiş hemodinamik izleme uygulanan, cerrahi ve cerrahi olmayan hastalarda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Acumen HPI özelliği, hastanın fizyolojik durumu hakkında ek kantitatif bilgiler sağlayan yalnızca referans amaçlı bir özelliktir ve tek başına Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) parametresi göz önüne alınarak herhangi bir tedavi kararı verilmemelidir.

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) yazılımının doğruluğu, etkinleştirildiğinde ve Acumen IQ parmak manşonu ve kalp referans sensörü (HRS) kullanıldığında birçok faktöre dayalıdır: Parmak manşonunun doğru şekilde boyutlandırılıp yerleştirilmesi, HRS'nin doğru şekilde kalibre edilip konumlandırılması ve hasta demografik bilgilerinin (yaş, cinsiyet, boy ve kilo) cihaza doğru şekilde girilmesi.

Önlem. <65 mmHg düzeyindeki ortalama arteriyel basınç (MAP) değeri, klinisyenin görüşü doğrultusunda bireysel bir hasta için anlamlı bulunmadığı takdirde, klinisyen HPI özelliğini parametre ayarları menüsünden tamamen devre dışı bırakmayı seçebilir veya ikincil ekrandaki bilgiler fayda sağlıyorsa, HPI alarmını Alarms / Targets (Alarm / Hedef) ekranında sessize alabilir.

Klinik doğrulama çalışmaları (bkz. Noninvaziv Şekilde İzlenen Hastalarda Klinik Doğrulama sayfa 260), ClearSight (NIBP) HPI'nın doğru ve hasta hemodinamisine ilişkin tipik varyasyon aralığında ve cerrahi prosedürler için klinik uygulamada yararlı olduğunu göstermektedir. İncelenen cerrahi türleri ve cerrahi özellikler, incelenen hasta popülasyonlarının klinisyenlerine bilgi sağlamak için Tablo 14-17 sayfa 261 içinde tanımlanmıştır.

Etkinleştirildiğinde, HPI akıllı ikazlar ve akıllı trendler özelliği, tedavi öncesinde hastanın tam hemodinamik durumuna ilişkin yapılan inceleme temelinde hipotansiyonu önlemeye veya tedavi etmeye yönelik girişim için olası hedefler olabilecek, altta yatan potansiyel mekanizmaları tanımlamada klinisyenlere yardımcı olabilir. Bu mekanizmalar, ön yük, kontraktilite ve art yükü içerir. Daha fazla bilgi için bkz. HPI Akılı İkazlar ve Akıllı Trendler sayfa 248. HPI alarmları oluştuğunda HPI yüksek uyarı açılır penceresi ve akıllı trendler ekranı, bağlı parametrelerle ilgili akıllı uyarıları görüntüler.

Not

Hem HPI akıllı ikazlar hem de AFM algoritması eş zamanlı kullanıldığında, AFM algoritması sıvı tavsiyesi davranışı sıvı duyarlılığının tahminini temel alırken, HPI akıllı ikaz davranışlarının, hipotansiyonun önlenmesi veya tedavi edilmesi için, altta yatan potansiyel mekanizmaların tanımlanmasını temel aldığını değerlendirmek önemlidir. Bu şekilde, bu iki yazılım özelliği farklı hedefleri ve hasta hemodinamik koşullarını dikkate alır ve ayrı olarak değerlendirilmelidir. En uygun davranış biçiminin belirlenmesi için, mevcut hasta hemodinamikleri incelenmelidir. O özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi sayfa 277.

DİKKAT

Şu gibi faktörler, hatalı non-invaziv ölçümlere yol açabilir:

- Yanlış kalibre edilmiş ve/veya hizalanmış HRS
- Kan basıncında aşırı değişimler. BP değişimlerine neden olan bazı durumlar, bunlarla sınırlı olmamak üzere, aşağıdakileri içerir:
 - * İntraaortik balon pompaları
- Arteriyel basıncın yanlış olduğu veya aortik basıncı yansıtmadığı düşünülen herhangi bir klinik durum.
- Parmaklara zayıf kan akışı.
- Bükülmüş veya yassılaşmış parmak manşonu.
- Hastanın parmaklarını veya ellerini aşırı fazla hareket ettirmesi.
- Artefaktlar ve zayıf sinyal kalitesi.
- Parmak manşonunun yanlış yerleştirilmesi, yanlış konumda olması veya fazla gevşek olması.
- Elektrokoter veya elektrocerrahi ünite etkileşimi.

14.1.3 Acumen Hypotension Prediction Index Parametrelerine Genel Bakış

Tüm izleme ekranlarında temel parametre olarak yapılandırılabilen Acumen Hypotension Prediction Index HPI parametresi, yüksek değerler daha yüksek bir hipotansif vaka olasılığını gösterecek şekilde 0 ila 100 aralığında bir tamsayı değeri olarak görüntülenir. Ek olarak, Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) yazılımı yapılandırılabilen üç ek parametre sunar: SVV ile birlikte değerlendirildiğinde ön yük duyarlılığı [SVV veya PPV], kontraktilite [dP/dt] ve art yüke [Ea_{dyn}] dayalı bir karar desteği sağlayan dP/dt, Ea_{dyn} ve PPV. SVV, dP/dt ve Ea_{dyn} hakkında ek bilgiler için Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Parametre Gösterimi sayfa 241, HPI İkincil Ekranı sayfa 245 ve Klinik Uygulama sayfa 251 kaynaklarına başvurun.

Acumen HPI yazılımının etkinleştirilmesi sürecinde, platform Manage Features (Özellik Yönetimi) ekranına erişim için bir şifre girilmesini gerektirir ve bu aşamada bir etkinleştirme anahtarı girilmelidir. Bu Gelişmiş Özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards Temsilciniz ile iletişime geçin.

Diğer izlenen parametreler gibi, HPI değeri de her 20 saniyede bir güncellenir. HPI değeri 85'i geçtiğinde, bir yüksek öncelikli alarm başlatılır. HPI değerinin iki ardışık okumada 85'in üzerinde olduğu durumda (toplam 40 saniye), ekranda hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesini öneren bir HPI Yüksek İkaz açılır penceresi gösterilir. Hipotansiyonla ilişkili hemodinamik bilgiler, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) üzerinde kullanıcıya sunulur. Bu bilgiler, bazı temel parametreleri (MAP, CO, SVR, PR ve SV) ve ön yük, kontraktilite ve art yüke ilişkin daha gelişmiş göstergeleri (SVV veya PPV, dP/dt, Ea_{dyn}) içerir. İlaveten, hasta hemodinamiği mevcut durumda yapılandırılmakta olan temel parametreler aracılığıyla da değerlendirilebilir (örn.; SVV, PPV, CO ve SVR).

Acumen HPI özelliği etkinleştirildikten sonra, kullanıcı Acumen Hypotension Prediction Index'i (HPI) temel parametre olarak yapılandırmayı seçebilir, Bilgi Çubuğunda gösterilmesini veya hiç gösterilmemesini tercih edebilir. dP/dt, Ea_{dyn} ve PPV de temel parametreler olarak yapılandırılabilir.

Parametrenin yapılandırılması konusunda daha fazla bilgi için Bir Temel Parametre olarak HPI ve Bilgi Çubuğunda HPI bölümlerini inceleyin. Bkz. Temel Parametre Olarak HPI sayfa 242 ve Bilgi Çubuğu Üzerinde HPI sayfa 244.

HPI için alarm ve ikaz işlevleri, Tablo 14-1 sayfa 240 bölümünde açıklandığı gibi HPI için belirlenen görüntüleme seçeneğine göre farklılık gösterecektir.

Görüntüleme seçeneği	Sesli ve görüntülü alarm	İkaz açılır penceresi
Temel Parametre	Evet	Evet
Bilgi Çubuğu	Hayır	Evet
Görüntülenmez	Hayır	Hayır

Tablo 14-1: HPI görüntüleme yapılandırmaları

HPI, seçilebilir hedef aralığı içeren (örn. kalp debisinde olduğu gibi) bir fizyolojik parametre olmadığı ve yalnızca fizyolojik durum olasılığını yansıttığı için, görüntülenen diğer parametrelerin aksine, HPI alarm limitleri ayarlanabilir değildir. Alarm limitleri yazılımda kullanıcıya görüntülenir, ancak alarm limitlerinin değiştirilmesine yönelik denetimler devre dışıdır. HPI parametresi için alarm limiti (kırmızı alarm aralığı için >85), değiştirilemeyen sabit bir değerdir.

HPI değeri >85 olduğunda (kırmızı alarm aralığı) kullanıcıya sağlanan görsel ve sesli uyarılar, arteriyel basınç dalga formu ve demografik hasta bilgilerinden alınan birden çok değişkenin analizi sonucunda ve hipotansif ve non-hipotansif epizodların geçmişe dönük yorumlaması ile geliştirilen veri güdümlü modelin uygulanması aracılığıyla devreye alınmaktadır. HPI alarm limiti Tablo 14-2 sayfa 241 ve Tablo D-4 sayfa 408 içinde verilmektedir. 85 değerindeki alarm eşiği için algoritma performans karakteristikleri, klinik doğrulama bölümündeki Tablo 14-12 sayfa 257 içeriğinde sağlanmıştır.

dP/dt, Ea_{dyn} ve PPV parametreleri temel parametreler olarak yapılandırılabilir. PPV ve dP/dt diğer izlenen parametreler olarak hareket eder, ancak Ea_{dyn} alarm verilen bir parametre değildir. Alarm/Hedef aralıkları Ea_{dyn} için kullanılabilir değildir ve hedef durumu göstergeleri her zaman beyaz görünür. Ea_{dyn} grafik trend çizimlerinde, kullanıcıya referans olması için 0,8 değerinde kesikli çizgi görünür.

14.1.4 Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Parametre Gösterimi

HPI değeri 20 saniyede bir güncellenir ve 0 ila 100 aralığındaki bir ölçekte hipotansif olay olasılığına karşılık gelen bir değer olarak görüntülenir. Değer ne kadar yüksek olursa, hipotansif vaka gerçekleşme olasılığı da (en az bir dakika boyunca MAP <65 mmHg) o kadar yüksek olur.

HPI parametresi, bir "taban değeri" elde etmek için izlemenin ilk on dakikasından alınan verileri kullanır. Dolayısıyla, cihaz performansı bu ilk on dakikalık süre boyunca değişiklik gösterebilir. HPI grafik görüntüleme bileşenlerinin (trend çizgisi, gösterge segmenti [kokpit ekranı], sesli alarmlar ve parametre değeri [kutucuk ekranı]) ayrıntılı açıklaması ve yorumlamasıyla HPI değerinin temel parametre olarak yapılandırıldığı durumlarda önerilen kullanıcı işlemleri Tablo 14-2 sayfa 241 içerisinde sunulmaktadır.

UYARI

Acumen Hypotension Prediction Index HPI özelliği, hastaları tedavi etmek için tek başına kullanılmamalıdır. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir.

HPI değeri	Grafik görüntü- leme bileşenleri	Sesli	Genel yorumlama	Önerilen kullanıcı işlemi
HPI ≤85	Beyaz	Yok	Hasta hemodinamiği, hipotan- sif vaka için düşük ila orta dereceli bir olasılık olduğunu gösterir. Düşük bir HPI değeri, MAP değerinden bağımsız ola- rak, cerrahi hastalarında sonra- ki 5 ila 15 dakika içinde, cerrahi olmayan hastalarda ise sonraki 20 ila 30 dakika içinde hipotan- sif bir olayın meydana gelme olasılığını bertaraf etmez.	Hasta hemodinamiğini izlemeye devam edin. Birincil izleme ekranı, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı), HPI ve parametreler ve ya- şamsal bulgulardaki eğilimleri kul- lanarak değişken hasta hemodina- miğine karşı her zaman ihtiyatlı olun.
HPI >85	Kırmızı (yanıp sö- nen)	Yüksek ön- celikli alarm tonu	Cerrahi hastasının, 15 dakika içinde hipotansif bir olay yaşa- ma olasılığı yüksektir Cerrahi olmayan hastanın, 20 dakika içinde hipotansif bir olay yaşama olasılığı yüksektir	Potansiyel bir eylem planı oluştur- mak amacıyla hipotansiyon vakası- na ilişkin yüksek olasılığın potansi- yel nedenini araştırmak üzere, ikin- cil ekranı ve diğer birincil ekran pa- rametrelerini kullanarak hasta he- modinamiğini kontrol edin
HPI >85 ve bu du- rum iki sürekli oku- ma boyunca devam ediyor (40 saniye)	Kırmızı (yanıp sö- nen) Açılır Pencere	Yüksek ön- celikli alarm tonu	Cerrahi hastasının, 15 dakika içinde hipotansif bir olay yaşa- ma olasılığı yüksektir Cerrahi olmayan hastanın, 20 dakika içinde hipotansif bir olay yaşama olasılığı yüksektir	Seçilen yöntem aracılığıyla açılır pencereyi kabul edin Potansiyel bir eylem planı oluştur- mak amacıyla hipotansiyon vakası- na ilişkin yüksek olasılığın potansi- yel nedenini araştırmak üzere, ikin- cil ekranı ve diğer birincil ekran pa- rametrelerini kullanarak hasta he- modinamiğini kontrol edin
HPI = 100	Kırmızı (yanıp sö- nen) Açılır Pencere	Yüksek ön- celikli alarm tonu	Hasta hipotansif	Seçilen yöntem aracılığıyla açılır pencereyi kabul edin Potansiyel bir eylem planı oluştur- mak amacıyla hipotansiyon vakası- nın potansiyel nedenini araştırmak üzere, ikincil ekranı ve diğer birin- cil ekran parametrelerini kullana- rak hasta hemodinamiğini kontrol edin

Tablo 14-2: HPI değeri grafik ve sesli görüntüleme bileşenleri

Not

HPI Bilgi Çubuğunda gösteriliyorsa, grafik görüntüleme bileşeni değişiklikleri renkte veya alarmda değişikliğe neden olmaz. Bunun yerine, yalnızca HPI değerinin ardışık güncellemelerde 85'i geçtiği durumlarda, kullanıcıya HPI High Alert Popup (HPI Yüksek İkaz) açılır penceresi ile uyarı yapılır.

14.1.5 Temel Parametre Olarak HPI

Acumen HPI özelliği etkinleştirildiğinde, kullanıcı Parametreleri Değiştirme sayfa 91 bölümünde açıklanan adımları izleyerek HPI değerini temel parametre olarak yapılandırabilir.

HPI görüntülenmesi, birçok yönden diğer temel parametrelerden farklıdır. Diğer temel parametrelerin görüntülemesi, Durum Göstergeleri sayfa 92 bölümünde açıklanmaktadır.

Tablo 14-3 sayfa 242 HPI ve diğer temel parametreler arasındaki benzerlikler ve farkları açıklamaktadır.

Tablo 14-3: HPI ile diğer temel parametrelerin karşılaştırması: benzerlikler ve farklar

Benzerlikler	Farklar
 Değerler her 20 saniyede bir güncellenir >Alarm limiti durumunda, sesli alarm >Alarm limiti durumunda, görsel alarm Yapılandırıldığında % değişimini gösterebilir Sesli alarm devre dışı bırakılabilir 	 HPI temel parametre kutucuğu, klinik/alarm gösterge durumuna bağlı olarak renkli yazı tipiyle gösterilen hedef rengi içermez HPI temel parametre kutucuğu, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) öğesine doğrudan erişim için sağ üst köşede bir kısayol tuşu içerir HPI değerinin ardışık iki güncelleme için yüksek alarm limitini aşması veya HPI değerinin 100 olması durumunda, HPI İkaz açılır penceresini görüntüler HPI yalnızca etkinleştirme anahtarının girilmesi durumunda temel parametre olarak kullanılabilir HPI alarm limiti ayarlanabilir değildir HPI; hedef aralığı içeren fizyolojik bir parametre olmadığından, ana izleme ekranında bir eğilim olarak görüntülendiğinde üst ve alt limitlerin kırmızı oklarla gösterildiği yeşil renkli bölge içinde bir hedef içermez. Bunun yerine HPI, hastanın hipotansif olaya yaklaşma olasılığı hakkında kullanıcılara bilgi veren kantitatif bir fizyolojik durum göstergesidir. Spesifik olarak: O HPI değerinin 85'ten düşük veya 85'e eşit olduğu durumda, grafik bileşenler (gösterilen rakam, eğilim çizgisi veya gösterge segmenti) beyazdır; klinisyen birincil izleme ekranının, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı), HPI değerini ve parametre ve yaşamsal bulgulardaki eğilimleri kullanararak hasta hemodinamiğini izlemeye devam etmelidir. HPI 85'in üzerine çıktığında, grafik bileşenler (gösterilen rakam, eğilim çizgisi veya görünnir; kullanıcı potansiyon vakasının) potansiyel nedenini araştırmak üzere, ikincil ekranı ve diğer izleme ekranı parametrelerini kullanarak hasta hemodinamiğini izleme ve dişer izleme ekranı parametrelerini kullanarak hasta hemodinamiğini kontrol etmelidir HPI 85'in üzerine çıktığında, grafik bileşenler (gösterilen rakam, eğilim çizgisi veya gösterge segmenti) kırmızı görünür; kullanıcı potansiyon vakasınını) potansiyel nedenini araştırmak üzere, ikincil ekranı ve diğer izleme ekranı parametrelerini kullanarak hasta hemodinamiğini kontrol etmelidir<!--</td-->



Şekil 14-1: HPI temel parametre kutucuğu

HPI, kokpit ekranı dışındaki tüm ekranlarda temel parametre olarak yapılandırıldığında, Şekil 14-1 sayfa 243 içeriğinde gösterildiği gibi gösterilir (Şekil 14-2 sayfa 243). Kokpit ekranı hakkında daha fazla bilgi için, bkz. Kokpit Ekranı sayfa 102.



Şekil 14-2: Kokpit ekranında HPI temel parametresi

 \sim

Tüm izleme ekranlarında, HPI temel parametre kutucuğunun sol üst köşesinde bir kısayol simgesi bulunur. Bu kısayol düğmesine basıldığında HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)görüntülenir (Şekil 14-5 sayfa 247).

Kokpit ekranı dışındaki tüm izleme ekranlarında, parametre değerinin yazı tipi rengi, Tablo 14-4 sayfa 243 içeriğinde gösterilen parametre durumunu belirtir. Kokpit ekranında, HPI aynı alarm ve hedef değer aralıklarına sahiptir, ancak Şekil 14-2 sayfa 243 içeriğinde gösterildiği biçimde görüntülenir.

Parametre durumu rengi	Alt limit	Üst limit
Gri	Hata d	urumu
Beyaz	0	85
Yanıp Sönen Kırmızı/Gri	86	100

Tablo 14-4: HPI için parametre durumu renkleri

14.1.6 HPI Alarmı

HPI değerinin temel parametre olarak yapılandırılması ve 85 olan üst eşik değerini aşması durumunda, kullanıcıya hastanın hipotansif vakaya yaklaşıyor olabileceğini bildiren bir yüksek öncelik alarmı etkinleşir. Bu bildirim, alarm sesini, parametre durumu renginin kırmızı olmasını ve parametre değerinin yanıp sönmesini içerir. Tablo 14-4 sayfa 243 içeriğinde gösterilen HPI alarm limiti, görüntüleme aralığını, düşük ve yüksek hipotansiyon olasılığı için iki farklı alana böler. HPI, Acumen IQ ölçümlerinden çıkarılan özellikleri kullanır; verilerin bazıları hasta izleme oturumunun ilk 10 dakikası içinde belirlenen bir başlangıç taban değeriyle karşılaştırılırken, bazıları ise hipotansif (en az 1 dakika boyunca MAP <65 mmHg olarak tanımlanır) veya non-hipotansif olaylar içeren yoğun bakım veya cerrahi hastasından edinilen arteriyel dalga formu veritabanının geriye dönük analizine dayalı bir veri güdümlü modelle karşılaştırılır. HPI, 0 ila 100 aralığındaki bir tamsayı değeri olarak görüntülenir. HPI aracılığıyla gerçekleştirilecek hipotansiyon olasılığı değerlendirmesinde, hem 0 ila 100 aralığında görüntülenen değer hem de ilgili parametre rengi (beyaz/kırmızı) dikkate alınmalıdır. HemoSphere gelişmiş izleme platformundaki diğer alarmlarda olduğu gibi, mevcut HPI alarmının ses seviyesi ayarlanabilirdir. Alarmın susturulması ve alarm ses şiddetinin yapılandırılması hakkındaki bilgiler için bkz. Alarms / Targets sayfa 139. Alarm limitinin aşıldığını gösteren bir HPI güncellemesi sonucunda meydana gelen HPI alarmı, veri indirme dosyasına kaydedilecektir.

DİKKAT

HPI parametresi, ani fizyolojik olmayan hipotansif vakayla sonuçlanan klinik bir müdahalenin ortaya çıktığı durumlarda hipotansif vakaya yönelik bir eğilim için gelişmiş bir bildirimde bulunmayabilir. Bu durumda HPI özelliği, gecikme olmaksızın yüksek ikaz açılır penceresi, yüksek öncelikli alarm ve hastanın hipotansif vaka yaşadığını belirten 100 HPI değerini gösterir.

14.1.7 Bilgi Çubuğu Üzerinde HPI

HPI bir temel parametre olarak yapılandırılmadığında, parametre değeri yine de hesaplanır ve Şekil 14-3 sayfa 244 dahilinde gösterildiği gibi bilgi çubuğunda görüntülenir.

Acumen IQ sensor	HEM-12345678	E 🖸	iii 🛈 🗘	∩ 01/26/2022 5:25:23 pm ⓓ ☱
				HPI 40 /100 20 sec
				≜
		(1)		
		0		

1. Hesaplanan ve görüntülenen HPI değeri

Şekil 14-3: HPI içeren bilgi çubuğu

14.1.8 HPI Bilgi Çubuğu Göstergesini Devre Dışı Bırakma

HPI bilgi çubuğu göstergesini devre dışı bırakmak için:

- 1. HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) kısmına gidin (bkz. HPI İkincil Ekranına Gitme sayfa 246).
- 2. Ayarlar simgesine dokunun.
- 3. Always Display HPI (Daima HPI Görüntüle) seçenek düğmesini devre dışı bırakın. Bkz. Şekil 14-9 sayfa 251.

HPI ekranda gösterilmese dahi, HPI özelliği kullanılabilir olmaya devam eder. HPI temel parametre olarak yapılandırılırsa, parametre, HPI Alarmı sayfa 243 bölümünde açıklandığı şekilde alarm ve ikaz verir.

14.1.9 HPI Yüksek İkaz Açılır Penceresi

HPI, iki ardışık 20 saniyelik güncellemede 85'i geçtiğinde veya herhangi bir zamanda 100 değerine ulaştığında, HPI yüksek ikaz açılır penceresi etkinleşir. Bkz. Şekil 14-4 sayfa 245. Bu açılır pencere; hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesini önerir ve HPI değeri temel parametre olarak yapılandırıldığı veya bilgi çubuğunda gösterildiği takdirde görüntülenir.

UYARI

Acumen Hypotension Prediction Index HPI özelliği, hastaları tedavi etmek için tek başına kullanılmamalıdır. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir.

HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'de hasta hemodinamiğini incelemek (bkz. HPI İkincil Ekranı sayfa 245) ve HPI yüksek ikaz açılır penceresini onaylamak için, **Review (İncele)** düğmesine dokunun. HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'de hasta hemodinamiğini incelemeden HPI yüksek ikaz açılır penceresini onaylamak

için, X simgesine dokunun



Şekil 14-4: HPI yüksek ikaz açılır penceresi

Açılır pencerenin kabul edilmesinin ardından şunlar gerçekleşir:

- Açılır pencere ekrandan kaldırılır.
- İkaz etkin olduğu sürece HPI alarm sesi susturulur.
- HPI yüksek ikazı kabul edilir.

Herhangi bir izleme ekranı görüntülendiğinde **Review (İncele)** düğmesi etkindir. HPI yüksek ikaz açılır penceresindeki **Review (İncele)** düğmesine dokunulduğunda, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) görüntülenir. **Review (İncele)** düğmesi devre dışı bırakıldığında, HPI İkincil Ekranı sayfa 245 içinde açıklandığı gibi HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'e yine de erişilebilir.

HPI ikaz açılır penceresini devre dışı bırakmak için, bkz. HPI Bilgi Çubuğu Göstergesini Devre Dışı Bırakma sayfa 244.

14.1.10 HPI İkincil Ekranı

HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) hasta hakkında hemodinamik bilgiler sağlar. Hasta hemodinamiğinin hipotansiyon ile ilişkili olarak hızlıca incelenmesi için kullanışlı bir araç olabilir. Bu ekrana, Acumen IQ manşonu ya da Acumen IQ sensörü ile hemodinamik izleme sırasında herhangi bir zamanda erişilebilir.

HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'de iki görüntüleme modu vardır:



- HPI ilişki görünümü ekranı
- HPI akıllı trend ekranı

Bu görünümler arasında geçiş yapmak için, ekranın üst kısmındaki geçiş simgesine dokunun.

İzleme ekranındaki diğer temel parametreler ile birlikte HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı), söz konusu olduğunda, yüksek hipotansiyon olasılığı veya hipotansiyon vakasının nedenine yönelik potansiyel bilgiler sağlamak için kullanılabilir.

14.1.10.1 HPI İkincil Ekranına Gitme

HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'a erişmek için aşağıdakilerden birine dokunun:



Not

HPI özelliği etkinse ve bir Acumen IQ sensör ya da Acumen IQ manşon bağlı değilse de HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'e erişilebilir.

14.1.10.2 HPI İlişkisi Görünümü



HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) üzerinde gösterilen parametreler aşağıdaki temel parametreleri içermektedir:

- kalp debisi (CO)/kardiyak indeks (CI)
- nabız hızı (PR)
- ortalama arteriyel basınç (MAP)
- atım hacmi (SV)/atım hacmi indeksi (SVI)
- sistemik vasküler direnç (SVR)/sistemik vasküler direnç indeksi (SVRI)

Ek gelişmiş parametreler ekranda ön yük, kontraktilite ve art yük başlıkları altında görsel olarak düzenlenir. Bu gelişmiş parametreler:

- atım hacmi değişimi (SVV) veya nabız basıncı değişimi (PPV)
- sistolik eğim (dP/dt)
- dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dyn})

İlişki görünümü ekranında PPV veya SVV ekranı arasında geçiş yapmak için, PPV'de görüntülenmekte olan parametre adına (SVV veya HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)) dokunun. İndeksli ve indekssiz parametrelerin görüntülenmesi arasında geçiş yapmak için (CO/CI, SV/SVI veya SVR/SVRI), istediğiniz parametreyi, temel bir parametre olarak seçin. HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) üzerindeki bütün parametreler için, kullanıcı tarafından seçilebilir bir zaman aralığı dahilindeki yüzde değişimi ve değişim yönü (yukarı/aşağı oklar aracılığıyla) ve küçük grafik eğilim çizimleri görüntülenir. Arteriyel kan basıncı dalga formu da görüntülenir. Tüm parametre kutucuklarının çevresi, parametre karelerinin görsel gösterge işleviyle eşleşen mevcut hedef durum rengiyle belirtilir.



Şekil 14-5: HPI ikincil ekranı — ilişki görünümü

Görüntülenen trend grafiğindeki parametre değeri ölçekleri, grafik trend izleme ekranında mevcut durumda yapılandırılmakta olan ölçeklerle özdeştir. Bkz. Ölçekleri Ayarlama sayfa 146. Zaman ölçeği, mevcut durumda seçili olan **% Change (% Değişim))** değeriyle eşleşir. Mevcut değişim aralığı değeri, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) üzerinde en üstte görüntülenir. HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'de ayarlar simgesine



dokunarak, değişim aralığını doğrudan değiştirin.

Mini Trends (Mini Trendler) geçiş düğmesine dokunularak, görüntülenen trend grafikleri kapatılabilir. Kapatıldığında parametre değerleri eğilim çizimlerinin yerine daha büyük şekilde görüntülenir. Bkz. Şekil 14-6 sayfa 248.



Daha büyük bir grafik trend çizimini görüntülemek için herhangi bir parametre grafiğine dokunun. Kan basıncı dalga formu grafiğinin yerinde seçilen parametre grafik trend çizimi görünecektir. Bkz. Şekil 14-6 sayfa 248. Büyütülmüş trend grafiği çiziminden çıkmak için HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) üzerinde herhangi bir yere dokunun. Grafik trend çiziminden otuz saniyelik zaman aşımı vardır.

Parametre sapmaları için bkz. Tablo C-1, Ek C, Hesaplanan Hasta Parametreleri için Denklemler sayfa 398.



Şekil 14-6: HPI ikincil ekranı — grafik trend değeriyle ilişki görünümü ekranı

14.1.10.3 HPI Akılı İkazlar ve Akıllı Trendler



HPI akıllı ikazlar ve akıllı trendler özelliği, tedavi öncesinde hastanın tam hemodinamik durumuna ilişkin yapılan inceleme temelinde hipotansiyonu önlemeye veya tedavi etmeye yönelik girişim için olası hedefler olabilecek, altta yatan potansiyel mekanizmaları tanımlamada klinisyenlere yardımcı olabilir. Bu mekanizmalar, ön yük, kontraktilite ve art yükü içerir. Akıllı ikazlar algoritması, en uygun hareket biçimini belirlemede kullanıcıya yardımcı olmak için, kullanıcı tanımlı eşiklerle ilişkili olarak, parametrelerin değerini ve parametrelerin değerindeki % değişimini dikkate alır. Klinisyen parametreleri, üç fizyolojik mekanizmanın her biriyle bağlantılandırabilir (ön yük, kontraktilite, art yük) ve kategorinin ne zaman tetiklendiğini etkileyen faktörleri özelleştirebilir.

HPI akıllı ikazlarını devre dışı bırakmak için, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'da sağ üst köşedeki ayarlar



dokunun ve **Smart Alert (Akıllı Uyarı)** seçenek düğmesini devre dışı bırakın



Ea_{dyn} parametre değeri, MAP parametre değeri ve HPI trend grafiği, şu mekanizmaların her biriyle ilişkili bir parametreyle birlikte, bu ekranda görüntülenir:

Mekanizma	İlgili parametre seçimi
Preload (Ön Yükleme)	nabız basıncı değişimi (PPV)
	atım hacmi değişimi (SVV)
	atım hacmi indeksi (SVI)
CONTRACTILITY (KONTRAKTILITE)	sistolik eğim (dP/dt)
	kardiyak indeks (CI)
AFTERLOAD (ART YÜK)	sistemik vasküler direnç (SVR)

Not

SVR hesaplaması için gereken CVP değeri, analog giriş CVP basınç sinyalinden, basınç kablosuyla izlenen CVP'den veya kullanıcının girdiği bir CVP değerinden alınabilir. CVP kaynak önceliklendirmeyle ilgili bilgi almak

için bkz. Tablo 5-4 sayfa 113. CVP kaynağı algılanmadığında, atanan varsayılan değer 5 mmHg şeklindedir. Varsayılan değeri değiştirmek için bkz. CVP Ayarları sayfa 148.

HPI Smart Alert (Akıllı Uyarı) etkinken, HPI alarmı verildiğinde HPI akıllı ikaz açılır penceresi görünür. Kategoriler, bağlantılı parametrenin durumunu temel alır ve bu, parametrenin değerini ve kullanıcı tanımlı bir aralıkta, tanımlı eşiklere göre onun trendini içerir.

нрі <mark>95</mark> /100 😵		
PRELOAD		
AFTERLOAD		
CONTRACTILITY		
Review of patient hemodynamics recommended.		
Review Smart Trends		

Şekil 14-7: HPI akıllı ikaz açılır penceresi

Akıllı ikaz tetikleyicileri, HPI ayarlar ekranında ayarlanmış, kullanıcının yapılandırabildiği ayarlara uygun şekilde önceden ayarlanmış bir aralıkta (5, 10, 15 veya 30 dakika) % değişim eşiği (%10, %15 veya %20) ve/veya önceden seçilmiş bir parametre hedef değerinin ötesinde, bir parametrede oluşan değişikliklerle tanımlanır.

Her parametre için, HPI akıllı ikaz kararları için anlamlı olan spesifik eşikler vardır. Bkz. Tablo 14-5 sayfa 249. Önceden seçilmiş parametre hedef değerleri, parametre **Alarms / Targets (Alarm / Hedef)** ekranında ayarlanır. Bkz. Alarms / Targets sayfa 139. Aşağıda listelenen sert eşik hedef değerleri, parametre uyarı (sarı) aralıkları için Edwards varsayılan eşikleridir.

Parametre	Varsayılan eşik	
SVV ve PPV (%)	≥13	
SVI (ml/atım/m ²)	≤30	
CI (I/dk/m ²)	≤2	
dP/dt (mmHg/s)	≤480	
SVR (dyne-s/cm ⁵)	≤1970/BSA	
MAP (mmHg)*	≤72	
*Not: Hipotansiyon Eşiği + %10 (Yapılandırılamaz) ≤72		

Küçük bir uyarı koşulu, o parametre için trend grafiğinde gölgeli bir bölge olarak gösterilir. Küçük uyarı ayarları (% değişim değeri ve zaman aralığı) kullanıcı tarafından yapılandırılır.



Şekil 14-8: HPI ikincil ekranı — akıllı trend ekranı

Ayarlar menüsüne erişmek için HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı)'de sağ üst köşedeki ayarlar simgesine



% Change Threshold (%) (% Değişim Eşiği (%)) (%10, %15 veya %20). Bu değer, bir parametrenin akıllı ikazları gösterdiği, % Change Time Interval (% Değişim Zaman Aralığı) üzerindeki değer değişikliğini belirler.

% Change Time Interval (Min) (% Değişim Zaman Aralığı (Dk.)) (5, 10, 15 veya 30 dakika). Bu aralık, görüntülenen her parametre için % Change Threshold (%) (% Değişim Eşiği (%)) değerinin değerlendirildiği zaman çerçevesini belirler.

Parametre Seçimi. Bir Preload Parameter (Ön Yükleme Parametresi) (PPV, SVV veya SVI) ve Contractility Parameter (Kontraktilite Parametresi) (dP/dt veya CI) seçin.



Şekil 14-9: HPI ikincil ekranı — akıllı trend görünüm ayarları

14.1.11 Klinik Uygulama

Acumen Hypotension Prediction Index parametresi (HPI), izleme ekranında temel parametre olarak yapılandırılabilir veya Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237 içeriğinde açıklandığı gibi sadece izleme ekranının sağ alt köşesindeki Bilgi Çubuğunda görüntülenebilir.

HPI Bilgi Çubuğunda gösteriliyorsa:

- İkinci bir ardışık HPI değerinin 85'i aşması durumunda, High Alert (Yüksek İkaz) açılır penceresi görüntülenir.
- Potansiyel bir eylem planı oluşturmak amacıyla hipotansiyon vakasına ilişkin yüksek olasılığın potansiyel nedenini araştırmak üzere, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) parametrelerini ve diğer birincil ekran parametrelerini kullanarak hasta hemodinamiğini kontrol edin.

HPI temel parametre olarak yapılandırıldığında, izleme ekranında HPI ve eğilim grafiği görüntülenir:

- HPI değeri 85'i aştığında alarm oluşur.
- HPI 85 düzeyinde veya 85'ten düşükse:
 - * Eğilim çizgisi ve değeri beyaz görünür.
 - * Hasta hemodinamiğini izlemeye devam edin. Birincil izleme ekranı, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı), HPI ve parametreler ve yaşamsal bulgulardaki eğilimleri kullanarak değişken hasta hemodinamiğine karşı her zaman ihtiyatlı olun.
- HPI 85'in üzerine çıktığında, potansiyel bir eylem planı oluşturmak amacıyla hipotansiyon vakasına ilişkin yüksek olasılığın potansiyel nedenini araştırmak üzere, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) parametrelerini ve diğer birincil ekran parametrelerini kullanarak hasta hemodinamiğini kontrol edin.
- Ortalama arteriyel basınç, hipotansif olayı işaret edecek şekilde üç ardışık okumada 65 mmHg'nin altına düştüğünde:
 - * HPI 100 değerini görüntüler.
 - Potansiyel bir eylem planı oluşturmak amacıyla hipotansiyon vakasının potansiyel nedenini araştırmak üzere, HPI Secondary Screen (HPI İkincil Ekranı) parametrelerini ve diğer birincil ekran parametrelerini kullanarak hasta hemodinamiğini kontrol edin.

14.1.12 Ek Parametreler

- Atım Hacmi Değişimi (SVV) ve Nabız Basıncı Değişimi (PPV), ön yükün artış gösterip göstermediğini öngören, sıvı duyarlılığına ilişkin hassas dinamik ölçümlerdir. Bu yöntemde, denkleştirici kontrol mekanizmaları veya ilaçlar aracılığıyla daha fazla sıvı verilir veya stressiz venöz hacim azaltılır. Kalp, bu işleme atım hacmi artışıyla yanıt verecektir [1]. Düşük SVV veya PPV değerleri hastanın sıvı duyarlılığı olmadığını gösterir; yüksek değerler hastanın sıvı duyarlılığı olduğunun bir göstergesidir; ikisinin arasında gri bir bölge bulunur [6].
- Sistolik eğim (dP/dt), periferik arterden ölçülen arteriyel basınç dalga formunun maksimum yükselişidir. Arteriyel basınç dP/dt (çıkış sırasındaki hesaplamanın doğası gereği), izovolümetrik LV basıncı dP/dt-max değerinden daha düşük mutlak değerler içerecektir, ancak bunlara ilişkin değişimlerin alaka düzeyi yüksektir [1, 2]. Periferik arterden ölçülen

Not

dP/dt, tüm hasta popülasyonlarında sol ventriküler kontraktilitenin ölçümü olarak ele alınmamıştır.

Dinamik arteriyel esneklik (Ea_{dyn}), sol ventriküle arteriyel sistem tarafından uygulanan art yükün, sol ventriküler esnekliğe kıyasla ölçümüdür (arteriyel esneklik); PPV ve SVV arasındaki oran olarak hesaplanır [8]. Arteriyel esneklik; sistemik vasküler direnç (SVR), total arteriyel uyumluluk (C) ve sistolik ve diyastolik zaman aralıklarını içeren bütüncül bir arteriyel yük parametresidir [9, 10].

Bu parametrelerin fizyolojik durum ile olan bağlantısı ve klinik sonuç ile ilişkisi detaylı şekilde incelenmiştir ve bu konuda kapsamlı klinik literatür mevcuttur.

SV (veya SVI) ve MAP tedavisine yönelik çoğu müdahale, birincil olarak SV'yi ve ön yük, kontraktilite, art yük belirteçlerini etkilemektedir. Tedavi kararları için karar desteği, bu üç unsur sıklıkla birbiriyle ilişkili olduğundan, üç unsurun tamamı ile ilgili bütünsel bilgiler sağlamalıdır.



SVV, stabil ventilasyon frekansı ve tidal hacimler ile mekanik ventilasyona tabi olan ve intra-abdominal insuflasyon uygulanmayan hastalarda ön yük ölçümüyle sınırlıdır [6, 7]. SVV, atım hacmi veya kalp debisi değerlendirmesi ile birlikte kullanıldığında en iyi sonucu verir.

dP/dt'deki eğilim değişikliği, atım hacmi değişimi ve atım hacmi veya kalp debisi değerlendirmesi ile bağlantılı olarak sol ventrikülün kontraktilitesindeki değişikliğin değerlendirilmesini desteklediği için yararlıdır.

Tablo 14-6 sayfa 253, dP/dt mutlak değerleri ile karşılaştırıldığında, dP/dt eğilimli yüzde değişikliğinde daha iyi yanlılık ve kesinlik gösterir.
Hasta içi yanlılık ± mutlak değerin kesinliği dP/dt	Yanlılık ± kesinlik, dP/dt yüzde deği- şiklikleri	dP/dt yüzde değişikliklerinin uyumu
-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]	

Tablo 14-6: dP/dt doğruluğunun minimal-invaziv ve noninvaziv şekilde izlenen cerrahi hastaları arasında karşılaştırılması

DİKKAT

dP/dt mutlak değerlerini kullanırken dikkatli olun. Damarların daralması ve damarlar içindeki sürtünme kuvvetleri nedeniyle basınç distal olarak değişecektir. Mutlak dP/dt kardiyak kontraktilitenin doğru bir ölçümü olmasa da eğilimler yararlı olabilir.

Stenoz sol ventrikül ile art yük arasındaki bağlantıyı azaltabileceğinden, şiddetli aortik stenoz olan hastalarda dP/dt kullanırken temkinli olun.

dP/dt parametresi, ağırlıklı olarak LV kontraktilitesindeki değişikliklere göre belirlenmesine rağmen vazoplejik durumların (venoarteriyel dekuplaj) meydana geldiği dönemlerde art yükten etkilenebilir. Bu dönemlerde dP/dt, LV kontraktilitesindeki değişiklikleri yansıtmayabilir.

Arteriyel esnekliğin ventriküler esneklik ile normalize edilmesi sonucunda, bunların birbirine oranı LV ve arteriyel sistem arasındaki eşleşme indeksi haline gelir. Eşleşme sırasında, LV'den arteriyel sisteme, enerji kaybı olmadan ve optimal atım fonksiyonu ile optimal bir kan transferi gerçekleşir [3, 8, 9].

Ea_{dyn} parametresinin; ön yük hacmi duyarlı, mekanik ventilasyona tabi hastalarda [4] ve spontan solunum yapan hastalarda [5] hacmi artırmak suretiyle MAP'yi yükselten potansiyel art yük duyarlılığının bir göstergesi olduğu ortaya koyulmuştur. Art yük duyarlılığının MAP'yi yükseltme potansiyeli Ea_{dyn} >0,8 değerlerinde daha fazladır [4, 5, 8].

Ea_{dyn}; PPV/SVV oranı olarak ifade edilen bir hesaplama olduğundan, kullanımı mekanik ventilasyona tabi hastalarla sınırlı değildir [5, 8]. En iyi sonuçların alınması için Ea_{dyn} 'in atım hacmi değişimi (ventilasyona tabi hastalarda) ve atım hacmi veya kalp debisi değerlendirmesi ile birlikte kullanılması önerilir.

SVV veya PPV, dP/dt ve Ea_{dyn} parametrelerinin ortak özelliği her birinin diğerinden nadiren bağımsız olmasıdır. Ön yükü ve atım hacmini artırmak için hacmi artırmak, kalp debisinde ve arteriyel basınçta artışa neden olur; dolayısıyla ventrikül üzerindeki art yük artış gösterir. Sistemik vasküler direncin artırılması suretiyle art yükün artırılması (aort basıncının artırılması) atım hacmini azaltacaktır. Ancak, sonuçta sistol sonu hacminde elde edilen artış, ejeksiyon sonrasında ventrikülde daha fazla kan kaldığından diyastol sonu hacminde ikincil bir artışa neden olur. Bu ekstra kan, venöz dönüşe eklenerek ventrikül dolumunu ve kontraktiliteyi arttırır (Frank-Starling mekanizması) ve art yükteki ilk artışın neden olduğu atım hacmi azalmasını kısmi olarak telafi eder.

SVV veya PPV, dP/dt ve Ea_{dyn}; SV veya SV ve MAP'nin müdahaleli tedavisinde rehberlik sunma amacına yönelik bütüncül karar destek parametreleridir.

NIBP ile izlenen hastalarla (ClearSight) minimal-invaziv şekilde izlenen hastalar (FloTrac) arasında karşılaştırma yapılarak bu parametrelerin performansını sunmak üzere, SVV, PPV ve Ea_{dyn} için yanlılık ve uyuşma limitleri (LoA) hesaplanmıştır. %95 güven aralığı ile bu analizin sonuçları aşağıda Tablo 14-7 sayfa 253 içinde gösterilmiştir. %95 güven aralıkları, Bland JM, Altman DG (2007) yöntemi kullanılarak aynı test gönüllüsünden tekrarlı ölçümler göz önünde bulundurularak hesaplanmıştır. Bu parametreler için Bland-Altman grafikleri Şekil 14-10 sayfa 254 içinde gösterilmiştir.

Parametre	Yanlılık [%95 GA]	Alt LoA [%95 GA]	Üst LoA [%95 GA]
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]

Tablo	14-7: Yanlılık v	e uyusma lir	nitleri (LoA) i	cin %95 Güveı	n aralığı (GA)	sonucları
				3		



Şekil 14-10: Bland-Altman grafikleri, SVV, PPV ve Ea_{dyn} için

14.1.13 Klinik Doğrulama

Hem minimal invaziv hem de noninvaziv şekilde izlenen hastalarda tanısal HPI performansını değerlendirmek üzere birden fazla klinik doğrulama çalışması gerçekleştirilmiştir. Kullanılan izleme teknolojisine bağlı olarak endikasyon beyanlarında ve klinik doğrulama sonuçlarında farklılıklar mevcuttur. Minimal invaziv izleme ve HPI ile ilgili tanıtıcı bilgiler için bkz. Minimal-İnvaziv Modelde Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı Hakkında Bilgi sayfa 237. Klinik doğrulama ile ilgili ayrıntılı bilgiler aşağıda verilmiştir. Noninvaziv izleme ve HPI ile ilgili tanıtıcı bilgiler için bkz. Non-İnvaziv Modelde Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılımı Hakkında Bilgi sayfa 238. Noninvaziv klinik doğrulama bilgileri için bkz. Noninvaziv Şekilde İzlenen Hastalarda Klinik Doğrulama sayfa 260.

14.1.14 Minimal İnvaziv Şekilde İzlenen Hastalarda Klinik Doğrulama

Minimal invaziv şekilde izlenen cerrahi ve cerrahi olmayan hastalarda hipotansif ve hipotansif olmayan olay olasılığını tahmin etmek için HPI özelliğinin tanısal performansını değerlendirmek üzere geriye dönük klinik doğrulama çalışmaları yapılmıştır.

14.1.14.1 Cerrahi Hastaları

Cerrahi hastalarında HPI özelliğinin tanısal performansını değerlendiren iki çalışma mevcuttur. Hipotansif ve hipotansif olmayan olay olasılığını tahmin etmek için HPI tanısal performansını değerlendirmek üzere yapılan geriye dönük klinik doğrulama çalışmalarından ilkine 52 cerrahi hastası dahil edilmiştir. Tablo 14-8 sayfa 255 hasta demografik verilerini sunar. Analize dahil edilen hipotansif olay segmenti sayısı 1058, analize dahil edilen toplam hipotansif olmayan olay segmenti sayısı ise 521'dir.

204 hasta içeren ikinci retrospektif klinik doğrulama çalışmasında, HPI özelliğinin hipotansif ve hipotansif olmayan olayların tahmin edilmesine yönelik tanısal performansını ortaya koyan yeni kanıtlar da sunulmuştur. Tablo 14-8 sayfa 255 hasta demografik verilerini sunar. Analize dahil edilen hipotansif olay segmenti sayısı 1923, analize dahil edilen toplam hipotansif olmayan olay segmenti sayısı ise 3731'dir.

Açıklama	Klinik Doğrulama Çalışması (N=52)	Klinik Doğrulama Çalışması (N=204)
Hasta sayısı	52	204
Cinsiyet (Erkek)	29	100
Yaş	58,3±11,3	56,7±14,4
BSA	1,8±0,2	1,9±0,3

Tablo 14-8: Hasta demografik verileri (minimal-invaziv şekilde izlenen hastalar)

Radyal arteriyel hattı izlenen 52 cerrahi hastası iki gruba daha ayrılarak katmanlama yapılabilir; yüksek riskli kalp-dışı cerrahi geçirmiş hastalar (n=25, %48,1) ve karaciğer cerrahisi geçiren hastalar (n=27, %51,9).

Radyal arteriyel hattı izlenen 204 cerrahi hastası farklı gruplara ayrılarak katmanlama yapılabilir; nöroloji cerrahisi geçiren hastalar (n=73, %35,8), abdominal cerrahi geçiren hastalar (n=58, %28,4), genel göğüs cerrahisi geçiren hastalar (n=8, %3,9), kalp cerrahisi geçiren hastalar (n=6, %3,0) ve diğer cerrahi hastaları (n=59, %28,9).

Tablo 14-12 sayfa 257 içeriğinde bu klinik doğrulama çalışmalarının sonuçları sunulmuştur.

14.1.14.2 Cerrahi Olmayan Hastalar

Cerrahi olmayan hastalarda HPI özelliğinin tanısal performansını değerlendiren iki çalışma mevcuttur. Geriye dönük klinik doğrulama çalışmalarından ilki, hipotansif ve hipotansif olmayan olay olasılığını tahmin etmek için HPI tanısal performansını değerlendirmiş ve radyal arteriyel hatla izlenen 298 cerrahi olmayan hasta dahil etmiştir. Tablo 14-9 sayfa 255 hasta demografik verilerini sunar. Analize dahil edilen hipotansif olay segmenti sayısı 13.911, analize dahil edilen toplam hipotansif olmayan olay segmenti sayısı ise 48.490'dır.

Radyal arteriyel hatla izlenen 298 cerrahi olmayan hasta için Tablo 14-10 sayfa 256 içerisinde açıklandığı şekilde katmanlama yapılabilir.

228 hasta içeren ikinci retrospektif klinik doğrulama çalışmasında, HPI özelliğinin hipotansif ve hipotansif olmayan olayların tahmin edilmesine yönelik tanısal performansını ortaya koyan yeni kanıtlar da sunulmuştur. Tablo 14-9 sayfa 255 hasta demografik verilerini sunar. Analize dahil edilen hipotansif olay segmenti sayısı 23.205, analize dahil edilen toplam hipotansif olmayan olay segmenti sayısı ise 82.461'dir.

Radyal arteriyel hatla izlenen 228 cerrahi olmayan hasta için Tablo 14-11 sayfa 256 içerisinde açıklandığı şekilde katmanlama yapılabilir.

|--|

Açıklama	Klinik Doğrulama Çalışması, Radyal Arte- riyel Hat (N=298)	Klinik Doğrulama Çalışması, Radyal Arte- riyel Hat (N=228)
Hasta sayısı	298	228
Cinsiyet (Erkek)	191	128
Yaş	62,6±15,1	63,9±15,6
BSA	1,9±0,3	1,9±0,2

Tanı	Hasta Sayısı	Toplam Yüzdesi (%)		
Diyabet	1	0,3		
Bulaşıcı hastalık	1	0,3		
Karaciğer	1	0,3		
Anevrizma	2	0,7		
Zehirlenme	2	0,7		
Böbrek yetmezliği	2	0,7		
İnme	2	0,7		
Kanama	4	1,3		
Bilinmeyen	4	1,3		
Diğer	5	1,7		
Kardiyojenik şok	7	2,3		
Enfarktüs	8	2,7		
Respiratuar/pulmoner	8	2,7		
Şiddetli hipovolemi	8	2,7		
Kalp	12	4,0		
Karaciğer cerrahisi sonrası	25	8,4		
Septik şok	25	8,4		
Cerrahi sonrası (kalp/karaciğer dışı)	46	15,4		
Sepsis	65	21,8		
Kalp cerrahisi sonrası	70	23,5		

Tablo 14-10: Cerrahi olmayan hasta özellikleri (minimal invaziv, N=298)

Tablo 14-11: Cerrahi olmayan hasta özellikleri (minimal invaziv, N=228)

Tanı	Hasta Sayısı	Toplam Yüzdesi (%)
Kardiyovasküler	67	29,5
Kanama	24	10,5
Sepsis	19	8,3
Diğer	60	26,2
Kanser	20	8,7
Respiratuar	13	5,7
Ortopedik	10	4,4
Nöro	3	1,3
GI veya Hepatik	12	5,4

Tablo 14-13 sayfa 257 içeriğinde bu klinik doğrulama çalışmalarının sonuçları sunulmuştur.

14.1.14.3 Klinik Doğrulama Çalışması Sonuçları — Minimal İnvaziv İzleme

Tablo 14-12 sayfa 257 ve Tablo 14-13 sayfa 257 kısmında açıklandığı şekilde bir hipotansif olay, bir segmentin en az 1 dakikalık süre boyunca tanımlanması ile hesaplanır; bu süre esnasında ilgili bölümdeki tüm veri noktaları MAP <65 mmHg değerini verir. Bir olay (pozitif) veri noktası, hipotansif olaydan 5 dakika önceki örneklem olarak seçilir. Ardışık hipotansiyon olaylarının aralığı 5 dakikadan az ise, bu durumda pozitif örneklem bir önceki hipotansiyon olayını takip eden ilk örneklem olarak tanımlanır.

Tablo 14-12 sayfa 257 ve Tablo 14-13 sayfa 257 kaynağında açıklandığı şekilde bir non-hipotansif olay, veri noktası segmentlerinin tanımlanmasıyla hesaplanır; bu segment, herhangi bir hipotansif olaydan en az 20 dakika sonra yer almalı ve bu segmentteki tüm veri noktaları MAP >75 mmHg düzeyinde olmalıdır. Her bir non-hipotansif olay segmenti için bir olay harici (negatif) veri noktası alınır.

Tablo 14-12 sayfa 257 ve Tablo 14-13 sayfa 257 kaynağında açıklandığı şekilde gerçek pozitif, seçilen eşik değerine eşit veya bu değerden büyük bir HPI değeri içeren herhangi bir olay (pozitif) veri noktasıdır. Hassasiyet, gerçek pozitiflerin toplam olay (pozitifler) sayısına oranıdır; pozitif, herhangi bir hipotansif olaydan en fazla 5 dakika önce yer alan bir veri noktası olarak tanımlanır. Yanlış negatif, HPI değeri eşik değerinden düşük olan herhangi bir pozitif veri noktasıdır.

Tablo 14-12 sayfa 257 ve Tablo 14-13 sayfa 257 kaynağında açıklandığı şekilde bir gerçek negatif, seçilen eşik değerinden düşük bir HPI değeri içeren herhangi bir negatif (olay harici) veri noktasıdır. Özgüllük, gerçek negatiflerin toplam olay harici (negatifler) sayısına oranıdır; negatif, herhangi bir hipotansif olay ile arasında en az 20 dakika bulunan bir veri noktası olarak tanımlanır. Yanlış pozitif, eşik değerine eşit veya bu değerden büyük bir HPI değeri içeren herhangi bir noktasıdır.

Klinik Doğrula- ma Çalışması	HPI Eşik	PPV [güven aralığı]	NPV [güven aralığı]	Özgüllük (%) [%95 güven aralığı]	# Doğru negatif/ # olay olma- yanlar	Hassasiyet (%) [%95 güven aralığı]	# Doğru pozitif/ # olaylar	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
*Edwards Life	esciences Yavın	Ianmamıs Veriler		•	•		•	•

Tablo 14-12: Klinik doğrulama çalışmaları* (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar)

Tablo 14-13: Klinik doğrulama çalışmaları* (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)

Veri Seti	HPI Eşik	PPV (%) [%95 güven aralığı]	NPV (%) [%95 güven aralığı]	Özgüllük (%) [%95 güven aralığı]	# Doğru negatif/ # olay olma- yanlar	Hassasiyet (%) [%95 güven aralığı]	# Doğru pozitif/ # olaylar	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
*Edwards Life	esciences Yayını	lanmamış Veriler		-	·			

Tablo 14-14 sayfa 259 içerisinde; klinik doğrulama çalışmalarındaki (radyal arteriyel hat [N=52]) cerrahi hastalarına yönelik olarak, belirli bir HPI aralığı için hipotansif olay görülme yüzdesi ve olay oluşum süresi verileri yansıtılmaktadır. Bu veriler, hipotansif olayların cerrahi hastalarında ne kadar hızlı geliştiği bilgisine dayalı olarak seçilen zaman aralıkları eşliğinde sunulmaktadır. Dolayısıyla, klinik doğrulama çalışmaları (radyal arteriyel hat [N=52]) verileri doğrultusunda, Tablo 14-14 sayfa 259 içerisindeki cerrahi hastalarına yönelik veriler 15 dakikalık bir zaman penceresi aralığıyla sağlanmaktadır. Bu analizler, doğrulama veri setindeki her bir hastadan örneklemler alarak ve 15 dakikalık bir arama penceresi ile zaman içinde ileriye bakarak hipotansif olay taraması gerçekleştirmeyi içerir. Belirli bir örneklem için bir hipotansif olay tespit edildiğinde, olay oluşum süresi kaydedilir; olay oluşum süresi, örneklem ile hipotansif olayın arasında geçen zamandır. Olay oluşum süresi istatistiği, arama penceresi dahilinde bir olay içeren tüm örneklemlerin ortalama olay oluşum süresidir.

Tablo 14-15 sayfa 260 içerisinde; klinik doğrulama çalışmalarındaki (radyal arteriyel hat [N=298]) cerrahi olmayan hastalara yönelik olarak, belirli bir HPI aralığı için hipotansif olay görülme yüzdesi ve olay oluşum süresi verileri yansıtılmaktadır. Bu veriler, hipotansif olayların cerrahi olmayan hastalarda ne kadar hızlı geliştiği bilgisine dayalı olarak seçilen zaman aralıkları eşliğinde sunulmaktadır. Dolayısıyla, klinik doğrulama çalışmaları (radyal arteriyel hat [N=298]) verileri doğrultusunda, Tablo 14-15 sayfa 260 içerisindeki cerrahi olmayan hastalara yönelik veriler 120 dakikalık bir zaman penceresi aralığıyla sağlanmaktadır. Bu analizler, doğrulama veri setindeki her bir hastadan örneklemler alarak ve 120 dakikalık bir arama penceresi ile zaman içinde ileriye bakarak hipotansif olay taraması gerçekleştirmeyi içerir. Belirli bir örneklem için bir hipotansif olay tespit edildiğinde, olay oluşum süresi kaydedilir; olay oluşum süresi, örneklem ile hipotansif olayın arasında geçen zamandır. Olay oluşum süresi istatistiği, arama penceresi dahilinde bir olay içeren tüm örneklemlerin ortalama olay oluşum süresidir.

Tablo 14-14 sayfa 259 ve Tablo 14-15 sayfa 260 içerisinde verilen olay oranı, arama penceresinde bir olay içeren örneklem sayısının toplam örneklem sayısına oranıdır. Bu, Tablo 14-14 sayfa 259 ve Tablo 14-15 sayfa 260 içerisinde gösterildiği gibi, 10 ile 99 arasındaki tüm bireysel HPI aralıklarına ait örneklemler için yapılır.

Radyal arteriyel hatla izlenen cerrahi olmayan hastalarda, 30 dakikalık zaman aralığı kullanıldığında, bir hipotansif olayın öncesinde HPI alarmları gerçekleşme oranının ilk doğrulama veri setinde %86,3 [%81,6, %90,8], ikinci doğrulama veri setinde %85,5 [%80,8, %90,6] olduğu belirlenmiştir (N=228). Bu Pozitif Tahmini Değer, gerçek alarmların (hipotansif bir olayın ardından 30 dakika içinde verilen) 30 dakika içinde verilen toplam alarm sayısına oranı olarak tanımlanır.

DİKKAT

Tablo 14-14 sayfa 259 ve Tablo 14-15 sayfa 260 içerisinde sağlanan HPI parametresi bilgileri genel bir rehberlik sağlamak üzere verilmiştir ve bireysel deneyimleri yansıtmayabilir. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir. Bkz. Klinik Uygulama sayfa 251.

HPI aralığı	Olay oranı (%)	Dakika cinsinden Olay Oluşum Süresi: Medyan [10. persantil, 90. persantil]
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]

Tablo 14-14: Klinik doğrulama (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar [N=52])

HPI aralığı	Olay oranı (%)	Dakika cinsinden Olay Oluşum Süresi: Medyan [10. persantil, 90. persantil]
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]

Tablo 14-15: Klinik validasyon (minimal-invaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar [N=298])

14.1.15 Noninvaziv Şekilde İzlenen Hastalarda Klinik Doğrulama

Noninvaziv şekilde izlenen cerrahi ve cerrahi olmayan hastalarda hipotansif ve hipotansif olmayan olay olasılığını tahmin etmek için HPI özelliğinin tanısal performansını değerlendirmek üzere geriye dönük klinik doğrulama çalışmaları yapılmıştır.

14.1.15.1 Cerrahi Hastaları

Hipotansif ve non-hipotansif olay olasılığını tahmin etmek için HPI'nın tanısal performansını değerlendirmek üzere geriye dönük bir klinik doğrulama çalışması yapılmıştır. Bu çalışmaya 252 noninvaziv şekilde izlenen cerrahi hasta dahil edilmiştir. Tablo 14-16 sayfa 261 içinde hasta demografik verileri sunulmuştur. Analize dahil edilen hipotansif olay segmentlerin sayısı 1605 ve analize dahil edilen hipotansif olmayan olay segmentlerinin toplam sayısı 2961 olmuştur; tüm olay segmentleri noninvaziv kan basıncına dayalıdır.

191 cerrahi hastayı içeren ek bir retrospektif klinik doğrulama çalışması, minimal-invaziv ve noninvaziv teknolojilerle eş zamanlı olarak izlenen hastalardan edinilen veriler sunar. Tablo 14-16 sayfa 261 ise hasta demografik verilerini sunar. Tablo 14-21 sayfa 264 içinde, noninvaziv kan basıncı (NIBP) HPI ve radyal arteriyel hat (A hat) HPI'nın hipotansif olayları (arteriyel hat ile tanımlanır) öngörme performansı sunulmaktadır. Analize dahil edilen hipotansif olay segmenti sayısı 1569, analize dahil edilen toplam hipotansif olmayan olay segmenti sayısı ise 906'dır.

Açıklama	Klinik Doğrulama Çalışması, Noninvaziv Kan Basıncı (N=252)	Klinik Doğrulama Çalışması, Radyal Ar- teriyel Hat ve Noninvaziv Kan Basıncı (N=191)
Hasta sayısı	252	191
Cinsiyet (Erkek)	112	133
Yaş	54±16	66±12
BSA	1,9±0,2	2,0±0,2

Tablo 14-16: Hasta demografik verileri (noninvaziv şekilde izlenen hastalar)

252 noninvaziv kan basıncı (NIBP) cerrahi hastası, Tablo 14-17 sayfa 261 bölümünde sağlandığı gibi cerrahi türüne göre farklı gruplara ayrılarak katmanlama yapılabilir.

Cerrahi Türü	Hasta Sayısı	Toplam Yüzdesi (%)
Mesane	4	1,6
Kalp	2	0,8
Kranial	7	2,8
Göz	34	13,5
Yüz	36	14,3
Gastrointestinal	49	19,4
Jinekolojik	30	11,9
Karaciğer	5	2,0
Özofagus	5	2,0
Ortopedik	16	6,3
Pankreas	4	1,6
Estetik	2	0,8
Rektal	2	0,8
Renal	28	11,1
Torasik	4	1,6
Bilinmeyen	23	9,1
Vasküler	1	0,4
TOPLAM	252	100

Tablo 14-17: NIBP cerrahi hastalarının cerrahi özellikleri (N=252)

191 radyal arteriyel hat ve NIBP cerrahi hastası, Tablo 14-18 sayfa 262 içinde verilen şekilde cerrahi türüne göre daha fazla kategorilendirilebilir.

Cerrahi Türü	Hasta Sayısı	Toplam Yüzdesi (%)
Abdominal aortik anevrizma	1	0,5
Aortik kapak onarımı	2	1,0
Aort kapağı replasmanı	15	7,9
Kolon cerrahisi	1	0,5
Aort kapağı, aort kökü ve asendan aort kompozit greft replasmanı (Bentall prosedürü)	4	2,1
Tümör çıkarma operasyonu	1	0,5
Duodenum rezeksiyonu	1	0,5
Özofageal devamlılık restorasyonu	2	1,0
Özofagus rezeksiyonu	18	9,4
Fundoplikasyon	1	0,5
Safra kesesi ameliyatı	1	0,5
Hepatikojejunostomi ve kolesistektomi	1	0,5
Fitik	1	0,5
Histerektomi	2	1,0
İlk CABG	59	31
Böbrek cerrahisi	1	0,5
Karaciğer cerrahisi	14	7,3
Lenf nodu rezeksiyonu	1	0,5
Mitral kapak onarımı	1	0,5
Mitral kapak replasmanı	1	0,5
Nörocerrahi	5	2,6
Pankreas ve dalak rezeksiyonu	3	1,6
Pankreas cerrahisi	23	12
Faringeal adenokarsinom	1	0,5
Aort kapağının korunduğu replasman asendan aort	2	1,0
Asendan aort ve aortik ark replasmanı — Fil hortumu	1	0,5
Rezeksiyon meningiom	2	1,0
İnce bağırsak rezeksiyonu	1	0,5
Mide rezeksiyonu	9	4,7
Transaortik TAVI	12	6,3
Triküspid kapak onarımı	2	1,0
Ventriküler Septal Defekt (VSD) kapatma	1	0,5
Wertheim Okabayashi	1	0,5
Toplam	191	100

Tablo 14-18: Radyal arteriyel hat/NIBP hastalarının cerrahi özellikleri (N=191)

Tablo 14-21 sayfa 264 içeriğinde bu klinik doğrulama çalışmalarının sonuçları sunulmuştur.

14.1.15.2 Cerrahi Olmayan Hastalar

Hipotansif ve non-hipotansif olay olasılığını tahmin etmek için HPI'nın tanısal performansını değerlendirmek üzere geriye dönük bir klinik doğrulama çalışması yapılmıştır. Bu çalışmaya 175 noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hasta dahil edilmiştir. Tablo 14-19 sayfa 263 içinde hasta demografik verileri sunulmuştur. Analize dahil edilen hipotansif olay segmenti sayısı 1717, analize dahil edilen toplam hipotansif olmayan olay segmenti sayısı ise 7563'tür.

Açıklama	Klinik Doğrulama Çalışması, Noninvaziv Kan Basıncı (N=175)
Hasta sayısı	175
Cinsiyet (Erkek)	109
Yaş	60,7±14,6
BSA	2,0±0,3

Tablo 14-19: Hasta demografik verileri (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)

Radyal arteriyel hatla izlenen 175 cerrahi olmayan hasta için aşağıda Tablo 14-20 sayfa 263 içerisinde açıklandığı şekilde katmanlama yapılabilir.

Tanı	Hasta Sayısı	Toplam Yüzdesi (%)
Kalp	65	37,1
Serebral	2	1,1
Karaciğer	2	1,1
Nörolojik	43	24,6
Diğer	6	3,4
Cerrahi sonrası	5	2,9
Pulmoner	1	0,6
Renal	1	0,6
Respiratuar	17	9,7
Sepsis	9	5,1
Septik şok	5	2,9
Travma	4	2,3
Vasküler	15	8,6

Tablo 14-20: NIBP cerrahi olmayan hastalarda özellikler (N=175)

Tablo 14-22 sayfa 264 içeriğinde bu klinik doğrulama çalışmalarının sonuçları sunulmuştur.

14.1.15.3 Klinik Doğrulama Çalışması Sonuçları — Noninvaziv İzleme

Tablo 14-21 sayfa 264 ve Tablo 14-22 sayfa 264 kısmında açıklandığı şekilde bir hipotansif olay, bir segmentin en az 1 dakikalık süre boyunca tanımlanması ile hesaplanır; bu süre esnasında ilgili bölümdeki tüm veri noktaları MAP <65 mmHg değerini verir. Bir olay (pozitif) veri noktası, hipotansif olaydan 5 dakika önceki örneklem olarak seçilir. Ardışık hipotansiyon olaylarının aralığı 5 dakikadan az ise, bu durumda pozitif örneklem bir önceki hipotansiyon olayını takip eden ilk örneklem olarak tanımlanır.

Tablo 14-21 sayfa 264 ve Tablo 14-22 sayfa 264 kaynağında açıklandığı şekilde bir non-hipotansif olay, veri noktası segmentlerinin tanımlanmasıyla hesaplanır; bu segment, herhangi bir hipotansif olaydan en az

20 dakika sonra yer almalı ve bu segmentteki tüm veri noktaları MAP >75 mmHg düzeyinde olmalıdır. Her bir non-hipotansif vaka segmenti için bir vaka-harici (negatif) veri noktası alınır.

Tablo 14-21 sayfa 264 ve Tablo 14-22 sayfa 264 kaynağında açıklandığı şekilde gerçek pozitif, seçilen eşik değerine eşit veya bu değerden büyük bir HPI değeri içeren herhangi bir olay (pozitif) veri noktasıdır. Hassasiyet, gerçek pozitiflerin toplam olay (pozitifler) sayısına oranıdır; pozitif, herhangi bir hipotansif olaydan en fazla 5 dakika önce yer alan bir veri noktası olarak tanımlanır. Yanlış negatif, HPI değeri eşik değerinden düşük olan herhangi bir pozitif veri noktasıdır.

Tablo 14-21 sayfa 264 ve Tablo 14-22 sayfa 264 kaynağında açıklandığı şekilde bir gerçek negatif, seçilen eşik değerinden düşük bir HPI değeri içeren herhangi bir negatif (vaka-harici) veri noktasıdır. Özgüllük, gerçek negatiflerin toplam olay-harici (negatifler) sayısına oranıdır; negatif, herhangi bir hipotansif olay ile arasında en az 20 dakika bulunan bir veri noktası olarak tanımlanır. Yanlış pozitif, eşik değerine eşit veya bu değerden büyük bir HPI değeri içeren herhangi bir noktasıdır.

Önlem. NIBP HPI uyarı verdiğinde, yaklaşan hipotansif olayın altta yatan nedeni açısından hasta hemodinamiğini inceleyin ve uygun tedavi önlemlerini başlatın. NIBP HPI, A hat hipotansif olayları %98,3 gibi çok yüksek bir doğruluk oranı ile tespit edebilir, ancak NIBP MAP, A hat hipotansiyon olayını yalnızca %81 doğruluk düzeyi ile gösterebilir. NIBP HPI, A hat yokluğunda kullanıldığından, sürenin %8,2 oranında bir kısmında NIBP HPI tarafından doğru şekilde öngörülen, NIBP MAP tarafından tespit edilmeyen yaklaşan hipotansif olaylar olacaktır. NIBP HPI yüksek düzeyli uyarıları, ClearSight NIBP tarafından tespit edilen hipotansiyon olmadığında, %8,75 yanlış pozitif oranına sahiptir.

Klinik Doğrulama Çalışması	HPI Eşik	PPV (%) [%95 güven aralığı]	NPV (%) [%95 güven aralığı]	Özgüllük (%) [%95 güven aralığı]	Hassasiyet (%) [%95 güven aralığı]	AUC
NIBP HPI (NIBP tarafından izlenen hipotansiyonu tahmin etmek için kullanılır) (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 (radyal arteriyel hat tarafından iz- lenen hipotansiyonu tahmin etmek için kullanılır) (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

Tablo 14-22: Klinik doğrulama çalışmaları* (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar)

Klinik Doğrulama Çalışması	HPI Eşik	PPV (%) [%95 güven aralığı]	NPV (%) [%95 güven aralığı]	Özgüllük (%) [%95 güven aralığı]	Hassasiyet (%) [%95 güven aralığı]	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
*Edwards Lifesciences Yayınlanmamış Veriler						

Not

NIBP HPI hassasiyet ve özgüllük, 8 saate kadar süren olaylar boyunca çeşitli noktalarda incelendiğinde benzerdir. NIBP HPI, tek ve çift manşon yöntemleri için 8 saat hedeflenen maksimum kullanım süresi boyunca doğrulukta anlamlı bir sapma olmadan hipotansiyonu öngörebilmektedir.

Tablo 14-23 sayfa 266 içerisinde; klinik doğrulama çalışmalarındaki (N=252) hastalara yönelik olarak belirli bir HPI aralığı için hipotansif olay görülme yüzdesi ve olay oluşum süresi verileri yansıtılmaktadır. Bu veriler, noninvaziv şekilde izlenen hipotansif olayların cerrahi hastalarda ortalama olarak ne kadar hızlı geliştiğine göre seçilen zaman pencereleri kullanılarak sunulmaktadır. Dolayısıyla, klinik doğrulama çalışmaları (N=252) verileri doğrultusunda, Tablo 14-23 sayfa 266 içerisindeki cerrahi hastalarına yönelik veriler 15 dakikalık bir zaman penceresi aralığı için sunulmuştur. Bu analiz, doğrulama veri setindeki her bir hastadan örneklemler alarak ve 15 dakikalık bir arama penceresi ile zaman içinde ileriye bakarak hipotansif olay taraması gerçekleştirmeyi içerir. Belirli bir örneklem için bir hipotansif olay tespit edildiğinde, olay oluşum süresi kaydedilir; olay oluşum süresi, örneklem ile hipotansif olayın arasında geçen zamandır. Olay oluşum süresi istatistiği, arama penceresi dahilinde bir olay içeren tüm örneklemlerin ortalama olay oluşum süresidir.

Tablo 14-24 sayfa 267 içerisinde; klinik doğrulama çalışmasındaki (NIBP [N=175]) cerrahi olmayan hastalara yönelik olarak, belirli bir HPI aralığı için hipotansif olay görülme yüzdesi ve olay oluşum süresi verileri yansıtılmaktadır. Bu veriler, hipotansif olayların cerrahi olmayan hastalarda ne kadar hızlı geliştiği bilgisine dayalı olarak seçilen zaman aralıkları eşliğinde sunulmaktadır. Dolayısıyla, klinik doğrulama çalışması (NIBP [N=175]) verileri doğrultusunda, Tablo 14-24 sayfa 267 içerisinde cerrahi olmayan hastalara yönelik veriler 120 dakikalık bir zaman penceresi için sunulmuştur. Bu analizler, doğrulama veri setindeki her bir hastadan örneklemler alarak ve 120 dakikalık bir arama penceresi ile zaman içinde ileriye bakarak hipotansif olay taraması gerçekleştirmeyi içerir. Belirli bir örneklem için bir hipotansif olay tespit edildiğinde, olay oluşum süresi kaydedilir; olay oluşum süresi, örneklem ile hipotansif olayın arasında geçen zamandır. Olay oluşum süresi istatistiği, arama penceresi dahilinde bir olay içeren tüm örneklemlerin ortalama olay oluşum süresidir.

Tablo 14-23 sayfa 266 ve Tablo 14-24 sayfa 267 içerisinde verilen olay oranı, arama penceresinde bir olay içeren örneklem sayısının toplam örneklem sayısına oranıdır. Bu, Tablo 14-23 sayfa 266 ve Tablo 14-24 sayfa 267 içerisinde gösterildiği gibi, 10 ile 99 arasındaki tüm bireysel HPI aralıklarına ait örneklemler için yapılır.

Şekil 14-11 sayfa 268 içerisinde, klinik doğrulama çalışmasındaki hastalar için (N=191) minimal invaziv HPI ve NIBP HPI için grafik formatında olay oranları gösterilmektedir.

DİKKAT

Tablo 14-23 sayfa 266 ve Tablo 14-24 sayfa 267 içerisinde sağlanan HPI parametresi bilgileri genel bir rehberlik sağlamak üzere verilmiştir ve bireysel deneyimleri yansıtmayabilir. Tedaviye başlamadan önce hasta hemodinamiğinin gözden geçirilmesi önerilir. Bkz. Klinik Uygulama sayfa 251.

HPI aralığı	Olay oranı (%)	Dakika cinsinden Olay Oluşum Süresi: medyan [10. persantil, 90. persantil]
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]

Tablo 14-23: Klinik doğrulama (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi hastalar [N=252])

HPI aralığı	Olay oranı (%)	Dakika cinsinden Olay Oluşum Süresi: medyan [10. persantil, 90. persantil]
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]

Tablo 14-24: Klinik doğrulama (noninvaziv şekilde izlenen cerrahi olmayan hastalar [N=175])



Şekil 14-11: NIBP HPI (mavi) ve minimal invaziv HPI (kırmızı) [N=191] için olay oranı Not: Koyu renkli kesik çizgi tanıma çizgisidir

14.1.16 Ek Klinik Veriler

14.1.16.1 Çalışma Tasarımı

Mevcut hasta hemodinamik verileri ile Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) özelliğinin, kardiyak olmayan cerrahide hemodinamik instabilite tespiti ve intraoperatif hipotansiyonun azaltılması ile ilgili oluşturabileceği etkiyi daha iyi anlamak amacıyla Acumen Hypotension Prediction Index Özelliği (HPI çalışması) ile arteriyel basınç izleme gerçekleştirilen hastalarda hipotansiyon önleme ve tedavisinin prospektif, tek kollu, açık etiketli, çok merkezli bir çalışması yapılmıştır. Karşılaştırma grubu, Amerika Birleşik Devletleri'ndeki hastanelerden perioperatif verileri toplayan, kâr amacı gütmeyen akademik konsorsiyum grubu Çok Merkezli Perioperatif Sonuçlar Grubundan (MPOG) alınmış hasta düzeyinde veriler içeren retrospektif bir tarihsel kontrol grubu (N=22.109) olmuştur. Bu çalışmadaki tüm gönüllüler bir arteriyel hat ile tedavi edilmiştir.

HPI çalışmasının birincil amacı, kardiyak olmayan cerrahide intraoperatif hemodinamik yönetimi yönlendirmek için Acumen HPI özelliğinin kullanılmasının, tarihi bir retrospektif kontrol grubuna kıyasla intraoperatif hipotansiyon süresini (en az 1 dakika MAP <65 mmHg olarak tanımlanan IOH) azaltıp azaltmadığını belirlemektir. IOH süresi MPOG kontrol kohortu ve HPI çalışma prospektif kohortu için aynı şekilde ölçülmüştür. Tüm IOH olayları ölçülmüş ve rapor edilmiştir. Birden fazla IOH olayı olan bir gönüllü için olaylar ayrı ayrı ölçülmüş ve her hasta için toplam IOH süresinin bir ölçümünü elde etmek amacıyla toplam ameliyat süresi boyunca birleştirilmiştir. Tek fark MPOG kohortu verilerinin bir dakikalık aralıklarla, prospektif kohort verilerinin ise 20 saniyelik aralıklarla verilmiş olmasıdır.

HPI çalışması, Amerika Birleşik Devletleri'ndeki 11 çalışma merkezinde, 485 uygun gönüllüde (ek 25 roll-in vakası ile 460 pivot gönüllü) gerçekleştirilen tek kollu, kör olmayan bir çalışmadır. Çalışma merkezi başına en fazla 97 gönüllü (toplam popülasyonun %20'si) kaydedilmiştir. Bu tarihsel kontrol grubuna katkıda bulunan aynı merkezler, gerçek bir olaydan sonraki 15 dakika içinde hipotansiyonu tahmin etmek için Acumen HPI özelliğinin kullanılmasının ortalama IOH süresini en az %25 azaltıp azaltamayacağını belirlemek için prospektif olarak incelenmiştir [11]. **Dahil Etme ve Dışlama Kriterleri.** Tarama ve kayıt sürecinde aşağıdaki dahil etme ve dışlama kriterlerinin karşılandığı tespit edilmişse, potansiyel gönüllüler çalışma katılımı dışında tutulmuştur. Tablo 14-25 sayfa 269 ve Tablo 14-26 sayfa 270 çalışma sırasında uygulanan dahil etme ve dışlama kriterlerini sıralamaktadır. MPOG grubu gönüllüleri ile ilgili mevcut veriler nedeniyle, HPI ve MPOG grupları için dahil etme ve dışlama kriterlerinde küçük farklılıklar vardır. Spesifik olarak, dahil edilme kriterleri arasındaki farklılıklar, orta veya yüksek riskli kardiyak olmayan cerrahinin araştırmacı tarafından belirlenmesi ve planlanan gece hastanede yatışın tanımlanmasıdır. Listelenen iki dışlama kriteri arasındaki ilgili spesifik farklar şunlardır: gebe olduğu/emzirdiği doğrulanan hastalar, klinik olarak önemli intrakardiyak şantları ve orta ila şiddetli aort ve mitral kapak hastalığı olduğu bilinen hastalar.

Dahil Etme Kriterleri	Dışlama Kriterleri
 Yazılı bilgilendirilmiş olur Yaş ≥18 ASA fiziksel durum 3 veya 4 Orta veya yüksek riskli kardiyak olmayan cerrahi (örneğin, ortopedik, omurga, üroloji ve genel cer- rahi) Arteriyel hat ile planlı basınç izleme Genel anestezi Beklenen cerrahi süresinin indüksiyon kaynaklı ≥3 saat olması Planlanan gece hastanede yatış 	 Başka bir (girişimsel) çalışmaya katılma İnvaziv kan basıncı izlemeye kontrendikasyon Gebe olduğu ve/veya emzirdiği doğrulanan hasta Acil cerrahi Bilinen klinik olarak önemli intrakardiyak şantlar İntraoperatif MAP hedefinin <65 mmHg olacağı hasta Kapakçık bölgesinde bilinen aortik stenozu ≤1,5 cm² Bilinen orta ila şiddetli aort regürjitasyonu Bilinen orta ila şiddetli mitral regürjitasyon Bilinen orta ila şiddetli mitral stenoz SVV sınırlaması olarak bilinen hasta veya cerrahi prosedür tipi (örneğin, tidal hacim teorik ideal ağırlığın <8 ml/kg'ı, spontan ventilasyon, kalıcı kardiyak aritmi, bilinen atriyal fibrilasyon, açık gö- ğüs cerrahisi, Kalp Hızı/Solunum Hızı (HR/RR) ora- nı <3,6) Mevcut persistan atriyal fibrilasyon Bilinen akut konjestif kalp yetmezliği Kraniyotomi Yanık cerrahileri İntraaortik balon pompası (IABP) veya ventriküler destek cihazı/cihazları olan hastalar Birden fazla vazoaktif ajan gerektiren YBÜ'den hasta transferi ve devam eden aktif sepsisin bili- nen tanısı

Tablo 14-25: HPI prospektif gönüllü seçme kriterleri

Dahil Etme Kriterleri		Dışlama Kriterleri	
1. 2. 3. 4. 5. 6. 7. 8.	Hypotension Prediction Index yazılımının pros- pektif çalışmasına katılmayı planlayan bir Kurum- da bakım alma Cerrahi tarihi 1 Ocak 2017 ile 31 Aralık 2017 ara- sında Yetişkin hastalar 18 yaş veya üstü Seçmeli aynı gün yatış veya yatan hasta Amerikan Anestezistler Birliği (ASA) fiziksel duru- mu 3 veya 4 Genel anestezi Vakanın >%75'i için invaziv arteriyel hat izleme kullanılarak kan basıncı izleme (indüksiyondan sonra yerleştirilen arteriyel hatları hesaba katmak için) Vaka süresi (hastanın odaya girdiği zamandan hastanın odadan çıktığı zamana kadar tanımla- nan süre) ≥180 dakika	 Başlangıç ortalama arteriyel basınç <65 mmHg (Acil preoperatif dönemde yapılan bir kan basıncı ölçümü veya intraoperatif ilk geçerli kan basıncı ölçümü başlangıç olarak belirlenmiştir) İntraoperatif olarak birden fazla vazoaktif infüz- yon kullanımı (fenilefrin, norepinefrin, vazopres- sin, dopamin, dobutamin veya epinefrin) Acil cerrahi Kardiyak (açık veya kapalı pompa), yanık debrid- manı veya intrakraniyal cerrahi 	

Tablo 14-26: MPOG tarihsel kontrol hasta seçim kriterleri

MPOG grubunda IOH insidansı %88 (n= 19.445/22.109) ve tedavi tarihleri 1 Ocak 2017 ile 31 Aralık 2017 arasında olmuştur. HPI grubu için kayıt tarihleri 16 Mayıs 2019 ile 24 Şubat 2020 arasında olmuştur. İkincil etkinlik sonlanım noktası, her gönüllüde MAP <65 mmHg olduğu tüm zaman periyotları için zaman ve MAP eğrisi altındaki toplam alanın belirlenmesidir. Bu sonlanım noktası, süre ile ilişkilidir ve bu sonlanım noktasının tanımlayıcı bir analizi, ortalama, standart sapma (SS), medyan, minimum ve maksimum ile sunulmuştur.

Birincil güvenlilik sonlanım noktası, perioperatif olayları, postoperatif komplikasyonları ve cihaza bağlı ciddi advers olayları içeren ciddi advers olayların yüzdesidir. Bu çalışmanın ikincil amacı (ikincil güvenlilik sonlanım noktası), Acumen HPI özelliği tarafından sağlanan rehberliğin aşağıda belirtildiği gibi komplikasyonların kompozit bir ölçümünü azaltıp azaltmadığını belirlemektir.

- Postoperatif ölümcül olmayan kardiyak arrest epizodları
- Hastane içi ölüm
- İnme
- Prosedürden sonraki 30 gün içinde Akut Böbrek Hasarı (AKI)
- Prosedürden sonraki 30 gün içinde kardiyak olmayan cerrahide Miyokardiyal Hasar (MINS)

14.1.16.2 Hasta Demografisi

Tablo 14-27 sayfa 270 ve Tablo 14-28 sayfa 271 ileriye dönük klinik kohort (HPI) ve geçmiş kontrol kohortu (MPOG) için mevcut hasta demografik bilgilerinin yanı sıra HPI kohortundaki gönüllülere uygulanan prosedür türlerinin bir özetini sağlar.

Açıklama		HPI (Tedavi amaçlı)	HPI (Tam analiz seti)	MPOG (Tam analiz seti)	
Hasta sayısı		460	406*	22.109	
Cinsiyet	Erkek	51,7 (n=238)	53,0 (n=215)	57,8 (n=12.779)	
	Kadın	48,3 (n=222)	47,0 (n=191)	42,2 (n=9330)	
Yaş (yıl) Ortalama ± Std. Sap.		63,0±12,97	62,8±13,0	65,3±13,8	
	Medyan (min-maks)	65 (19-94)	65 (19-89)	65 (18-90)	

Tablo 14-27: Hasta demografisi (MPOG çalışması)

Açıklama		HPI (Tedavi amaçlı)	HPI (Tam analiz seti)	MPOG (Tam analiz seti)
VKİ	/Ki Medyan		28,09	28,1
	(25 [.] ve 75 [.] yüzdelik di- lim)	(24,37, 32,81)	(24,41, 32,86)	(24,2, 32,9)
ASA skoru	**	0,2 (n=1)	0,25 (n=1)	0,0 (n=0)
		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=4239)
	Belirtilmemiş	0,2 (n=1)	0,0 (n=0)	0,0 (n=0)
Ameliyat süresiOrtalama ± Std. Sap.(dakika, N=458)Medyan		338,1±145,4	363,6±134,0	355,2±145,8
		315,5	336	317
	(25. ve 75. yüzdelik di-	(235, 416)	(262, 430)	(245, 427)
	lim)	(n=458)		

*Tam Analiz Seti (FAS), cerrahi süresi ≥3 saat olan Tedavi Amaçlı (ITT) popülasyondaki gönüllüleri temsil eder.

**ASA II gönüllüsü, bir protokol sapması olarak tanımlanmış ancak bu gönüllü belirlenen kriterleri karşıladığı için ITT ve FAS popülasyonlarından hariç tutulmamıştır (cerrahi >3 saat ve hemodinamik izleme verileri). Bu gönüllünün dahil etme/hariç tutma kriterlerine göre çalışmaya kaydolmaması gerekirken gönüllü, etkililik ve güvenlilik analizlerine dahil edilmiştir.

Tablo 14-28: Prosedür tipi (HPI)

Prosedür tipi	% (n/N)
Spinal cerrahi	18,5 (85/460)
Hepatektomi	13,7 (63/460)
Whipple	10,0 (46/460)
Majör vasküler	8,5 (39/460)
Diğer	8,5 (39/460)
Nefrektomi	5,7 (26/460)
Diğer genitoüriner cerrahi	5,4 (25/460)
Sistektomi	5,0 (23/460)
Pankreatektomi	5,0 (23/460)
Böbrek nakli	4,3 (20/460)
Kafa ve boyun cerrahisi	3,9 (18/460)
Kompleks kombine onkolojik cerrahi (2 veya daha fazla ayrı organ dahil)	3,0 (14/460)
Keşif amaçlı laparotomi	3,0 (14/460)
Kolektomi	2,8 (13/460)
Adrenalektomi	2,6 (12/460)
Gastrektomi	2,0 (9/460)
Diğer gastrointestinal cerrahi	2,0 (9/460)
Kalça revizyonu	1,7 (8/460)
Prostatektomi	1,7 (8/460)
HIPEC	1,3 (6/460)
Debulking ile histerektomi	1,3 (6/460)
Kolesistektomi	0,9 (4/460)

Prosedür tipi	% (n/N)
Reoperatif ortopedik cerrahi	0,9 (4/460)
Splenektomi	0,9 (4/460)
Bariatrik cerrahi	0,4 (2/460)
Karaciğer nakli	0,4 (2/460)
Sigmoidektomi	0,4 (2/460)
Belirtilmemiş	0,2 (1/460)

MPOG grubu cerrahi tipleri Güncel Prosedürel Terminoloji (CPT) gruplaması ile belirlenmiştir. MPOG grubu, kafa ve boyun; toraks ekstra ve intra-torasik; omurga ve omurilik; üst veya alt karın; üroloji; jinekolojik; erkek üreme sistemi; pelvis; kalça/bacak/ayak; omuz/kol/el; radyolojik; obstetrik ve diğer prosedürleri içermektedir.

Tablo 14-29 sayfa 272, CPT gruplaması ile belirlenen HPI ve MPOG grubu cerrahi tipleri için cerrahi tiplerinin karşılaştırmasını sunmaktadır.

Cerrahi tipi	HPI		МР	DOG			
	Hasta Sayısı	Toplam Yüzde	Hasta Sayısı	Toplam Yüzde			
Kafa ve boyun	18	3,4	2024	10,2			
Toraks cerrahisi	0	0	3257	16,5			
Spinal cerrahi	85	16,2	3331	16,8			
Üst karın	157	29,9	3838	19,4			
Alt karın	40	7,6	1314	6,6			
Ürolojik	114	21,7	2017	10,2			
Jinekolojik/obstetrik	20	3,8	190	1,0			
Ortopedik	12	2,3	2224	11,2			
Majör vasküler	39	7,4	0	0			
Diğer	40	7,6	1596	8,1			

Tablo 14-29: CPT gruplamasına göre cerrahi tipi

Not: MPOG popülasyonu için ameliyat tipine göre IOH süresi kullanılamaz.

14.1.16.3 Çalışma Sonuçları

Tablo 14-30 sayfa 272, analiz için mevcut verilerle (N=482) tüm HPI gönüllüleri için alıcı işletim özellikleri (ROC) analizinin sonuçlarını sağlar. Tablo 14-30 sayfa 272 içinde sunulan ROC analizi, Tablo 14-12 sayfa 257 ve Tablo 14-13 sayfa 257 kısmında daha önce sunulan klinik doğrulama çalışmaları için yapılan analizle aynıdır. Tablo 14-30 sayfa 272 içinde hipotansif olayların, hipotansif olmayan olayların, duyarlılığın ve özgüllüğün nasıl tanımlandığının ve hesaplandığının ayrıntılı açıklaması için, bkz. Klinik Doğrulama Çalışması Sonuçları — Minimal İnvaziv İzleme sayfa 257.

Tablo 14-30: HPI gönüllüleri için alıcı işletim karakteristikleri (ROC) (N=482)*

HPI Eşik	PPV (%) [%95 güven aralığı]	NPV (%) [%95 güven aralığı]	Özgüllük (%) [%95 güven aralığı]	Hassasiyet (%) [%95 güven aralığı]	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
*Edwards Lifescien	ces Yayınlanmamış Veril	er	•		•

Etkinlik. HPI çalışması, bir karar destek aracı olarak Acumen HPI özelliğinin ileri hemodinamik izleme gerektiren cerrahi hastalarında IOH süresini en az %25 azaltma yeteneğini değerlendirmek için tasarlanmıştır. Bir intraoperatif hipotansiyon (IOH) epizodu, tüm merkezlerde her gönüllü icin üc (3) veya daha fazla ardısık 20 saniyelik olay için 65'in altındaki ortalama arteriyel basınç (MAP) olarak tanımlanmıştır.

Birincil etkinlik sonlanım noktası, MPOG kohortuna dahil edilen gönüllülerin aynı oranında birlestirilen merkez ortalamalarının ve standart sapmaların ağırlıklı ortalamasıdır. Bu ağırlıklı ortalama ve doğru hesaplanan standart sapması MPOG kohortunun gönüllülerinden elde edilen tahminlerle karşılaştırılmıştır.

HPI çalışması primer etkinlik sonlanım noktasını karşılamıştır. Tam analiz setinin HPI pivot gönüllüleri, 28,20±42,60 dakikalık MPOG tarihsel kontrol IOH ortalamasına kıyasla ortalama 11,97±13,92 dakikalık bir IOH süresi yasamıştır. Tablo 14-31 sayfa 273, bu sonucun MPOG tarihsel kontrolüne kıyasla %57,6 bir azalma olduğunu göstermektedir (p<0,0001). Cerrahi sırasında sıfır IOH epizodunun yaşandığı durumlar göz önüne alındığında, IOH'de %65 bir azalma olmuştur (p<0,0001).

İstatistikler	HPI (gönüllü=406)	HPI MPOG illü=406) (gönüllü=22.109)	
Örneklem boyutu (n)	293	19.446	
Toplam IOH dakikası	3508	548.465	
IOH ortalaması (dakika)**	11,97	28,20	<0,0001*
IOH STD	13,92	42,60	

Tablo 14-31: Ortalama IOH süresi — Primer etkinlik sonlanım noktası

Not: Standart yöntem ile tahmin edilen IOH; Havuz yöntemi ile tahmin edilen STD (test kolunda IOH epizodu olan pivot gönüllü).

Standart Yöntem — IOH epizodu, MAP <65'e sahip en az üç ardışık gözlem ile tanımlanır. En az 3 saatlik ameliyat süresi olan FAS pivot gönüllüleri.

Analizde tek taraflı eşit olmayan varyans t-testi kullanılmıştır. Test için nominal alfa 0,025'tir.

** HPI kohort verileri 60 saniyelik aralıklarla analiz edildiğinde, ortalama IOH süresi 11,97'den 12,59'a biraz artmıştır, bu da p <0,0001 ile MPOG 28,20 IOH ortalamasından istatistiksel olarak anlamlı derecede farklı kalmaktadır.

Her gönüllüde MAP <65 mmHg bulunduğu tüm zaman dilimleri için ikincil etkinlik sonlanım noktası, zamanın eğrisi altındaki toplam alanın belirlenmesi ve MAP'nin sonuçları Tablo 14-32 sayfa 273 kısmında yer almaktadır.

Çalışma kategorisi	Gönüllü	AUC ortala- ması (dak* mmHg)	ala- AUC SD AUC medyanı (dak* mmHg) (dak* mmHg) nHg)		AUC aralığı (dak* mmHg)	AUC Q3-Q1 (dak* mmHg)
Tüm pivot gönüllüleri	457	46,38	82,75	16,67	833,00	54,00
En az bir epizodlu tüm pi- vot gönüllüleri	328	64,63	91,46	32,33	832,00	68,00
≥3 saat cerrahi süreli tüm pivot gönüllüleri	406	47,07	85,30 16,83		833,00	51,00
≥3 saat cerrahi süreli ve en az bir IOH epizodlu tüm pivot gönüllüleri	293	65,23	94,36	32,00	832,00	62,67
<3 saat cerrahi süreli tüm pivot gönüllüleri	51	40,89	58,94	12,33	291,00	71,33
<3 saat cerrahi süreli ve en az bir IOH epizodlu tüm pivot gönüllüleri	35	59,58	62,94	37,00	290,00	73,33
Not: Standart Vöntem — 104	lenizodu MA	P < 65'e sahin en c	z üc ardısık aözle	m ile tanımlanır		

Tablo 14-32: İntraoperatif hipotansiyon AUC — ITT, pivot gönüllüler

– IOH epizodu, MAP <65'e sahip en az üç ardışık gözlem ile tanımlanır. Standart Yöntem

Geçerli ameliyat süresi ile ITT pivot gönüllüler.

MAP seviyesine göre katmanlandırıldığında IOH'nin azaltılmasında HPI'nın etkinliğini değerlendirmek için bir analiz yapılmıştır. IOH süresi, HPI grubu ile standart hesaplama yöntemi kullanılarak 50 ila 70 mmHg arasında MAP seviyesi ile katmanlandırılmış MPOG grubu arasında karşılaştırılmıştır. Tablo 14-33 sayfa 274, MAP <50 dışındaki tüm MAP seviyelerinde, HPI Çalışma MAP ortalama IOH süresinin, her bir MPOG MAP seviyesi için bildirilenden istatistiksel olarak anlamlı derecede daha küçük olduğunu göstermektedir.

MAP değeri	İstatistik	HPI (gönüllü=406)	MPOG (gönüllü=22.109)	p değeri
MAP<50	Örneklem boyutu (n)	28	8555	
	Toplam IOH dakikası	97	35.790	
	IOH ortalaması (dakika)	3,45	4,20	0,1967
	IOH STD	3,56	13,10	
MAP<55	Örneklem boyutu (n)	84	12.484	
	Toplam IOH dakikası	341	80.115	
	IOH ortalaması (dakika)	4,06	6,40	<0,0001
	IOH STD	4,30	15,40	
MAP<60	Örneklem boyutu (n)	188	16.561	
	Toplam IOH dakikası	1098	212.362	
	IOH ortalaması (dakika)	5,84	12,80	<0,0001
	IOH STD	7,31	24,10	
MAP<65	Örneklem boyutu (n)	293	19.446	
	Toplam IOH dakikası	3508	548.465	
	IOH ortalaması (dakika)	11,97	28,20	<0,0001
	IOH STD	13,92	42,60	
MAP<70	Örneklem boyutu (n)	375	20.986	
	Toplam IOH dakikası	10.241	1.185.983	
	IOH ortalaması (dakika)	27,31	56,50	<0,0001
	IOH STD	28,79	70,40	

Tablo 14-33: MAP seviyesine göre katmanlandırılmış etkinlik, MPOG tarihsel kontrolüne karşı HPI çalış-
ması

Not: Standart Yöntem — IOH epizodu, MAP < IOH'yi tanımlayan MAP değeri ile en az üç ardışık gözlem olarak tanımlanır. Cerrahi süresi en az 3 saat olan FAS pivot gönüllüleri dahil edilmiştir. SAP'de belirtildiği üzere Student t-testi uygulanmıştır.

Klinik çalışma sırasında, intraoperatif hipotansiyon süresindeki azalma, HPI parametresi ve HPI ikincil taramasından rehberlik ile tedavinin ne zaman, ne ile ve nasıl uygulandığına ilişkin klinik karara bağlı olmuştur. Girişim türleri şunları içermiştir: kolloid, kristalloid, kan ürünleri, vazopresörler ve inotroplar. Özellikle ilgi çekici olan, gönüllülerin frekans paterninin ve HPI eşiği ile müdahalenin karşılaştırılması, yani HPI parametresinin hemodinamik instabiliteyi öngördüğü zaman olmuştur (HPI >85). Bkz. Tablo 14-34 sayfa 274. Bu veriler, HPI'nin bir uyarı sağlayarak ve klinisyenin daha zamanında ve uygun girişimleri uygulamasını sağlayan ikincil tarama aracılığıyla görüş belirterek değer kattığını göstermektedir.

Tablo 14-34: HPI eşiğine göre gönüllülerin ve girişi	m örneklerinin frekans paterni
--	--------------------------------

Girişim	HPI	Çalışma gönüllüsü				Girişim örneği			
tipi	grubu	N	n	n/N (%)	p değeri ^a	N	n	n/N (%)	p değeri ^b
Kolloid	HPI>85	78	58	74,4	0,0004	134	87	64,9	<0,0001
	HPI≤85	78	36	46,2		134	47	35,1	

Girişim HPI			Çalışm	a gönüllüsü		Girişim örneği			
tipi	grubu	N	n	n/N (%)	p değeri ^a	N	n	n/N (%)	p değeri ^b
Kristalloid	HPI>85	163	134	82,8	<0,0001	360	250	69,4	<0,0001
	HPI≤85	163	80	49,1		360	110	30,6	
Kan ürünleri	HPI>85	24	18	75,0	0,0781	56	34	60,7	0,0245
	HPI≤85	24	12	50,0		56	22	39,3	
Vazopresör	HPI>85	307	277	90,2	<0,0001	1604	1156	72,1	<0,0001
	HPI≤85	307	189	61,6		1604	448	27,9	
İnotrop	HPI>85	87	72	82,8	<0,0001	187	131	70,1	<0,0001
	HPI≤85	87	39	44,8		187	56	30,0	
a hullDL < OF water			مرمانیه مامیه به	dažania l			N toplay		a to al ano

a, b: HPI ≤85 referanslı lojistik regresyon modelinden p değeri, a — konu, b — girişim örneği. N = toplam gönüllü veya toplam girişim örnekleri, n=girişim gerçekleştirilen gönüllüler veya örnekler.

Güvenlilik. Acumen HPI özelliğinin, ileri hemodinamik izleme gerektiren cerrahi hastalarında kullanıldığında güvenli olduğu gösterilmiştir.

- Acumen HPI özelliği ile herhangi bir ilişkisi olduğuna karar verilen olaylara sahip gönüllü mevcut değildir.
- Acumen HPI özelliğiyle ilişkili olarak değerlendirilen ADE'ler veya SADE'ler yoktur.
- HPI özelliği ile ilgili beklenmedik advers olaylar (%0) görülmemiştir.
- HPI özelliğiyle ilişkili veya ilişkisiz ölüm meydana gelmemiştir.

İkincil güvenlilik sonlanım noktası, tamamlanmış vaka (CC) popülasyonunda 30 günlük postoperatif AO'ların bir bileşimi olan tanımlayıcı bir istatistiktir. Tablo 14-35 sayfa 275, tamamlanan vaka (CC) popülasyonu için 30 günlük postoperatif kompozit sonlanım noktasının bileşenlerini göstermektedir. Sonuçlar, kompozit olay oranının %4,75 olduğunu (kompozit olaylar=19 [%95 Cl: 2,88, 7,32]) ve bir gönüllünün tek tek kompozit elemanlardan birden fazlasını deneyimlediğini göstermektedir. MPOG kolu için toplanan güvenlilik verileri mortaliteyi (375, %1,83); AKI Aşaması 1 (2068, %9,35); AKI Aşaması 2 (381, %1,72); AKI Aşaması 3 (152, %0,69) ve Miyokardiyal Hasar [MINS] (178, %0,81) içermiştir.

Tablo 14-35: HPI çalışması — 30 gün postoperatif kompozit sonlanım noktası bileşenleri — CC analiz
popülasyonu (pivot gönüllüler, n=400)

Analiz sonlanım noktası	Advers o	olay (AO)	POD	ünler	
	Olaylar n (%)	%95 CI	Ortalama	Medyan	Aralık
Postoperatif ölümcül olmayan kardiyak arrest	1 (0,25)	0,01, 1,38	2,00	2,00	2, 2
Hastane içi ölüm	0 (0,00)	0,00, 0,92	Geçerli Değil	Geçerli Değil	Geçerli Değil
İnme	0 (0,00)	0,00, 0,92	Geçerli Değil	Geçerli Değil	Geçerli Değil
Akut böbrek hasarı — genel	16 (4,00)	2,30, 6,41	5,94	1,00	0, 27
Akut böbrek hasarı — evre 1	11 (2,75)	1,38, 4,87	6,82	1,00	0, 27
Akut böbrek hasarı — evre 2	3 (0,75)	0,15, 2,18	6,33	7,00	2, 10
Akut böbrek hasarı — evre 3	2 (0,50)	0,06, 1,79	0,50	0,50	0, 1
Miyokardiyal yaralanma (MINS)	3 (0,75)	0,15, 2,18	1,67	1,00	0, 4
CC = tam (değerlendirilebilir) grup, C	İ=güven aralığı, ce	errahi sonrası günle	er (POD)=AESTDT –	– SGDT	•

Tedavi amaçlı popülasyonun (n=460) analizi, 3 (%0,066) miyokard hasarı (MINS) ve 17 (%3,7) akut böbrek hasarı (AKI) vakası göstermiştir.

HPI kohortu için hastanede ve YBÜ'de yatış süresi Tablo 14-36 sayfa 276 içindedir.

Sonlanım noktası	n	Ortalama	Medyan	Aralık		95% tam Cl	
				Min.	Maks.	Alt	Üst
Hastanede yatış süresi (LOS) gün	455	6,8	5,3	0,3	50,5	6,2	7,3
YBÜ'de yatış süresi (LOS) gün	151	2,7	2,0	0,1	27,0	2,2	3,1

Tablo 14-36: Yatış süresi

14.1.16.4 Çalışma Özeti

Bu sonuçlar, çoğu alanda tutarlı olan ortalama IOH'de önemli bir azalma olduğunu göstermektedir; çoğu alan, ortalama IOH süresinde %23 ile %72 arasında değişen bir oranla, %35'i aşan bir oran hariç, ortalama IOH süresinde %25'ten fazla bir azalmaya sahiptir. Çalışmanın bulguları, IOH süresinin 11,97 dakikaya düştüğünü (SD 13,92) ve %57,6'lık bir azalmayı temsil ettiğini göstermiştir (p<0,0001). Bu azalma klinik olarak önemlidir, çünkü en az 1 dakika süren IOH, AKI, MINS ve inme gibi perioperatif komplikasyonlar ve morbidite ile ilişkili olmuştur [12].

Çalışma alanlarının havuzlanmasının gözden geçirilmesi, karıştırıcı faktörler ve tedavi amaçlı kohorttan dışlanan gönüllülerin gözden geçirilmesi de dahil olmak üzere duyarlılık analizleri, ortalama intraoperatif hipotansiyondaki (IOH) bu klinik olarak ilgili azalma bulgusunu materyal olarak değiştirmemiştir.

Sonuçlar, cihaz ile ilgili advers olaylar olmadan, Acumen HPI özelliğinin, ileri hemodinamik izleme gerektiren cerrahi hastalarda kullanıldığında güvenli olduğu gösterilmiştir. Ek olarak, gönüllülerin ASA Fiziksel Durum 3 ve 4'ünün kardiyak olmayan cerrahi geçirdiği düşünüldüğünde, %4,75'lik kompozit olay oranı (kompozit olaylar = 19 [%95 CI: 2.88, 7.32]) düşüktür.

Bu körleştirilmemiş prospektif-tarihsel karşılaştırma çalışması tasarımında, IOH'nin HPI yazılım özelliğinin kullanımı ile azaldığı gösterilmiştir. Bu çalışma, prospektif koldaki klinisyen farkındalığı ve tarihsel bir kohortla karşılaştırma ile ilişkili potansiyel yanlılığa ikincil sınırlamalara sahiptir.

14.1.16.5 Sonuç

Bu çalışmanın sonuçları güçlüdür ve Acumen HPI özelliğinin güvenli olduğuna ve ortalama IOH'de istatistiksel ve klinik olarak önemli bir azalma sağladığına dair geçerli bilimsel kanıtlar sağlamaktadır. Bu nedenle, Acumen HPI kardiyak olmayan cerrahi sırasında intraoperatif hemodinamik izleme gerektiren cerrahi hastalarında kullanıldığında hemodinamik instabiliteyi tespit etmede ve intraoperatif hipotansiyon miktarını önemli ölçüde azaltmada etkilidir.

14.1.17 Referanslar

- 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. 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 Desteklenen Sıvı Yönetimi

Acumen desteklenen sıvı yönetimi (AFM) yazılım özelliği, hasta sıvılarının yönetimi için klinik karar desteği sağlar.

14.2.1 Giriş

UYARI

Desteklenen Sıvı Yönetimi özelliği hastanın tedavisi için tek başına kullanılmamalıdır. Sıvı duyarlılığının değerlendirilmesi için, izleme oturumu boyunca hasta hemodinamiğinin izlenmesi önerilir.

Destekli sıvı yönetimi (AFM) özelliği, bir oturum esnasında çeşitli durum döngülerinden geçer. Tablo 14-37 sayfa 277 içinde bu durumların her biri açıklanmaktadır.

Durum	AFM pano bildirimi	Tanım
İstendi	Fluid Bolus Suggested (Sıvı Bo- lusu Önerildi) / Test Bolus Sug- gested (Test Bolusu Önerildi)	Kullanıcıdan, (1) kabul etmesini ve sıvı yönetiminin başladığını monitöre bildirmesini ya da (2) öneriyi reddetmesini isteyen bir bildirim.
İstem yok	Fluid Not Suggested (Sıvı Öne- rilmedi)	Sıvı önerilmedi.
Reddet	AFM Suggestions Suspended (AFM Önerileri Askıya Alındı)	Kullanıcının AFM istemini reddetme işlemi. Bu yapıldığında AFM özelliği 5 dakika sessize alınır, yeni bildirim verilmez.
Kabul edildi	Bolus In Progress (Bolus De- vam Ediyor)	Kullanıcının kabul ettiği ve başlamayı seçtiği bir sıvı bolus. " Bolus In Progress (Bolus Devam Ediyor)", bir User Bolus (Kullanı- cı Bolusu) başlatıldıktan sonra da görünebilir.
Analiz reddedildi		Kullanıcının analizini reddettiği ve AFM yazılımında analiz için sunulmayacak bir sıvı bolus.
Tamamlandı	Bolus Complete (Bolus Tamam- landı)	Kullanıcının tamamladığı bir sıvı bolus.

Tablo 14-37: AFM durumları

Durum	AFM pano bildirimi	Tanım
Analiz ediliyor	Bolus Complete (Bolus Tamam- landı); Analyzing Hemodynamic Response (Hemodinamik Yanıt analiz ediliyor)	AFM tarafından analiz edilen bir sıvı bolus. Reçete edilen hız ve hacim sınırları içinde iletilmiştir ve sıvıya hemodinamik yanıtın değerlendirilmesi için gerekli bilgileri içerir.

14.2.2 Çalışma Prensibi

AFM yazılım özelliği, optimum intravenöz sıvı uygulamasına rehberlik etmek üzere yapılandırılmıştır. Hastanın hemodinamik verilerini ve geçmişte sıvı yönetimine verdiği yanıtları kullanarak, sıvı duyarlılığı paternlerini algılayarak, sıvı yönetimi önerileri yapmak üzere, kural bazlı bir algoritmaya sahiptir. Girdileri şunlardır:

- Kullanıcı ayarları (yani Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) [atım hacminde istenen değişim: %10, %15 veya %20], Surgery Mode (Cerrahi Modu) [Open (Aç) veya Laparoscopic/Prone (Laparoskopik/ Yüzükoyun)]).
- Arteriyel basınç bazlı analizden hemodinamik veriler (nabız hızı [PR], ortalama arteriyel basınç [MAP], atım hacmi [SV], atım hacmi değişimi [SVV], sistemik vasküler direnç [SVR] ve son iki dakikada SV değişim oranı).
- Sıvı iletimi verileri (sıvı bolus ve sıvı bolus hacminin başlangıç zamanı ve bitiş zamanı).
- Sıvı duyarlılığı, Acumen IQ sensörden ölçüldüğü gibi atım hacmi değişimlerinden türetilir ve AFM sıvı önerileri, sıvı duyarlılığı ölçülerek kısmen hesaplanan, atım hacmi için öngörülen artıştan türetilir. Bu tahmin, şunlardan türetilen bilgilerin bir kombinasyonunu temel alır:
 - Hasta popülasyon modeli. Bu, hasta yanıtlarından atım hacmindeki (%ΔSV) ve atım hacmi değişimindeki (SVV) artışlar ve farklı SVV seviyelerinde 500 ml sıvı uygulanması arasındaki ilişkiyle ilgili verileri kullanır (N=413 hasta).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 Aug; 115(2): 231-41.

• Tekil hasta bolus geçmişi. Bu, mevcut durumda izlenen hastanın sıvı yönetimi yanıtını kullanır.

Birleşik bilgiler, benzer bir hemodinamik durumda verilen bolusları belirleyerek ve sistematik yanlılıkları dikkate almak (yani modelin, hastanın sıvıya gerçek yanıtını, olduğundan fazla veya düşük tahmin etmesi) ve tahmini, hasta bolus geçmişindeki bilgilerin kalitesiyle tartıp nihai bir tahmin vermek suretiyle hastaların yanıtlarını toplayarak, algoritmanın bir delta atım hacmi belirlemesine olanak tanır.

- Bir sıvı önerisi oluşturulması gerekip gerekmediğini belirlemek üzere, nihai tahmin, seçilen sıvı stratejisiyle karşılaştırılır. Tahmini delta atım hacmi, seçilen sıvı stratejisinden yüksekse, algoritmanın çıktısı, hemodinamik monitördeki bir sıvı önerisi istemi olur. Tahmini atım hacmi, seçilen sıvı stratejisinden yüksek değilse, algoritma, bir sıvı önerisi çıktısı oluşturmaz ya da hasta bolus geçmişinde sınırlı bilgiler varsa algoritma bir test bolusu isteyebilir. Olası AFM durumuyla ilgili daha fazla bilgi almak için lütfen bkz. Tablo 14-38 sayfa 283.
- AFM yazılım özelliğiyle oluşturulan sıvı önerileri, SV ve CO'ya odaklanır ve MAP'den bağımsızdır. Bu nedenle AFM, bir hasta normotansif olduğunda sıvı önerebilir. Bir AFM tavsiyesi veya AFM test önerisi kabul edilmeden önce, hastanın hemodinamik durumunun tam olarak incelenmesi önerilir.

DİKKAT

Desteklenen Sıvı Yönetimi yazılım özelliği, sıvı duyarlılığının doğru şekilde değerlendirilmesi için klinisyen tarafından sağlanan bilgilere dayanır.

Surgery Mode (Cerrahi Modu) ve Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) ayarlarının doğru tanımlanması önemlidir. Seçilen Surgery Mode (Cerrahi Modu) ve Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi), AFM sıvı önerilerini etkiler. Hatalı Surgery Mode (Cerrahi Modu) veya Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) seçildiğinde, AFM önerilerinin sıklığı etkilenebilir. Sıvı uygulama bilgilerinin (hacim ve süre) sisteme tam doğru şekilde girilmesi de önemlidir. Fluid **Strategy (Sıvı Stratejisi)** ve **Surgery Mode (Cerrahi Modu)** ile ilgili daha fazla bilgi almak için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları sayfa 281. Sıvı yönetimiyle ilgili daha fazla bilgi almak için bkz. AFM Algoritmasıyla Sıvı Yönetimi sayfa 284.

AFM yazılım özelliği, bir hastanın sıvıya duyarlı olacağını tahmin ederse, sıvı yönetiminin, hastanın hemodinamik durumunu iyileştirebileceğini öneren bir mesaj sunar. AFM yazılım özelliği, bir hastanın sıvıya duyarlı olmayacağını tahmin ederse, sistem sıvı yönetimi önermez.

AFM özelliği, ilgili hemodinamik parametrelerin gösterimini içerir ve her bir hasta için uygulanan toplam sıvı hacminin ve mevcut hasta durumunun gerçek zamanlı izlenmesini sağlar. AFM özelliği, radyal arteriyel katetere bir Acumen IQ sensör takıldığında kullanılabilir.

DİKKAT

AFM özelliği tarafından sağlanan sıvı yönetimi önerileri şu gibi faktörlerle riske atılabilir:

- Yanlış FT-CO ölçümleri
- Vazoaktif ilaç uygulaması, hasta yeniden konumlandırması veya cerrahi girişimlere sekonder şekilde FT-CO
 ölçümlerinde akut değişiklikler
- Sıvı iletim hızına benzer ya da daha yüksek hızlarda kanama
- Arteriyel hat etkileşimi

AFM önerilerine uymadan önce daima hasta hemodinamik durumunu inceleyin.

Doğru atım hacmi değişimi (SVV) ölçümü, sıvı yönetimi önerileri verilmesine ilişkin AFM yazılımı özelliği için gereklidir. Hastalar için aşağıdakiler geçerli olmalıdır:

- mekanik ventilasyon
- tidal hacim ≥8 ml/kg

Not

Hem HPI akıllı ikazlar hem de AFM eş zamanlı kullanıldığında, AFM sıvı tavsiyesi davranışının, sıvı duyarlılığı tahminini temel aldığı, HPI akıllı ikaz davranışlarının ise, hipotansiyonun önlenmesi veya tedavi edilmesi için, altta yatan potansiyel mekanizmaların tanımlanmasını temel aldığını değerlendirmek önemlidir. Bu şekilde, bu iki yazılım özelliği farklı hedefleri ve hasta hemodinamik koşullarını dikkate alır ve ayrı olarak değerlendirilmelidir. En uygun davranış biçiminin belirlenmesi için, mevcut hasta hemodinamikleri incelenmelidir. O özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için bkz. Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) Yazılım Özelliği sayfa 237.

14.2.3 AFM için Yardım Ekranları

AFM yardım ekranları, kullanıcıların yaygın olarak sorduğu pek çok soruyu desteklemek için kullanılabilir. AFM yardım ekranlarına erişmek için, AFM panosunda veya herhangi bir Fluid Bolus (Sıvı Bolusu) isteminde yardım

simgesine dokunun.





AFM yardım ekranlarına, ana yardım menüsünden de erişilebilir. Ayarlar simgesi 🔤 → Help (Yardım) sekmesi



→ Assisted Fluid Management (Desteklenen Sıvı Yönetimi) düğmesine dokunun.

AFM yardım ekranlarında, başlangıç, AFM özelliğinin kullanımı ve sistem işleyişiyle ilgili yaygın sorulan sorulara ilişkin içerik yer almaktadır. Her bir AFM yardım ekranında, kısa bir yanıt görmek üzere, ilgilendiğiniz soruya dokunun. Daha fazla bilgi almak için Edwards temsilcinizle irtibat kurun.

14.2.4 AFM'yi Başlatma veya Yeniden Başlatma

- 1. Gezinme çubuğundaki GDT izleme/AFM simgesine dokunun.
- 2. Desteklenen Sıvı Yönetimi simgesini seçin. AFM panosu yalnızca, grafik trendler ekranında görüntülenir.



Not

Etkin GDT izleme oturumu esnasında, Desteklenen Sıvı Yönetimi başlatılırsa, kullanıcıya, bu işlemle mevcut izleme oturumunun sonlandırılacağı bilgisi verilir.

- 3. Surgery Mode (Cerrahi Modu) (Laparoscopic/Prone (Laparoskopik/Yüzükoyun) veya Open (Aç)), Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) (%10, %15 veya %20) ve Fluid Tracking (Sıvı İzleme) (Fluid Meter (Sıvı Ölçer) veya Manual (Manuel)) için istediğiniz AFM ayarlarını yapın. Bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları sayfa 281.
- 4. Tuş takımında **Maksimum Vaka Hacmi (Max Case Vol. (Maks. Vaka Hacmi))** değerini girin. Bir AFM oturumu başlatılması için bu değerin girilmesi gerekir.

М	Max Case Vol.				
		mL			
_					
1	2	3			
	_				
4	5	6			
7	8	9			
	0	×			
×		جا			

Maksimum Vaka Hacmi kullanıcıya, vaka başlangıcında mevcut olan bilgiler temelinde bir hedef sıvı hacmi sağlar. Bir hastanın sıvı gereksinimleri, vaka süresince değişebilir ve bu nedenle bu değer, optimum ve aşırı sıvı iletimi arasındaki mutlak eşik olarak değil, bir kılavuz olarak kabul edilmelidir.

Etkin bir AFM oturumu esnasında, AFM özelliğiyle iletilen toplam sıvı, önceden ayarlanmış **Maksimum Vaka Hacmi** değerine yaklaştığında (500 ml dahilinde) ya da değeri aştığında, olası sıvı aşırı yüküne karşı koruma sağlamak üzere, durum çubuğunda bir ikaz gösterilir. **Maksimum Vaka Hacmi** değeri, AFM özelliğinin işlevselliğini sınırlandırmaz veya AFM sıvı önerilerini etkilemez. Etkin bir AFM oturumu

esnasında, AFM panosunda ayarlar simgesine dokunularak, bu değer AFM ayarlar ekranında istendiği zaman değiştirilebilir.



Not

Bir AFM oturumu esnasında güç kesintisi yaşanırsa, güç geri geldiğinde oturum yeniden başlatılmalıdır. Monitör gücü açıldıktan sonra aynı hastayla izleme devam ettirilirse, mevcut hastaya verilen bolus geçmişi temizlenir; ancak AFM özelliği ve **Maksimum Vaka Hacmi** değeriyle iletilen toplam hacim kalır.

5. AFM panosunda Start AFM (AFM'yi Başlat) simgesine dokunun.

						?	Ľ
Surgery Mode	Laparoscopic/	Prone	Open	0 mL	5000 mL		
Fluid Strategy (ASV per 500 mL Bolus)	10%	15%	20%	Tracked Case Volume	Max Case Vol.	Start AFM	ŝ



14.2.5 AFM Panosu Görünümü

Bir grafik trendler ekranındayken ve bir AFM oturumu etkinken, AFM panosu (Şekil 14-12 sayfa 281 içinde

gösterilmiştir) görüntülenebilir. Gezinme çubuğunda küçült simgesine veya GDT izleme/AFM simgesine

🞴 dokunularak, AFM panosu istendiği zaman küçültülebilir.

AFM panosu küçültüldüğünde, gezinme çubuğunda sıvı durumu simgesi görüntülenir. AFM panosunu geri

yüklemek için, gezinme çubuğunda sıvı durumu simgesine **dokunun.** Bkz. Tablo 14-38 sayfa 283.

14.2.6 Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları

Bir AFM oturumu başlatmadan önce tüm ayarları inceleyin. **Maximum Case Volume(Maksimum Vaka Hacmi)** değeri ayarlanmadan bir AFM oturumu başlatılamaz. Desteklenen Sıvı Yönetimi özelliği ile ilgili ayarları yapmak

için, AFM panosunun sağ kenarındaki ayarlar simgesine dokunun

14.2.6.1 Sıvı Stratejisi

Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi)'nin doğru belirlenmesi önemlidir. Seçilen sıvı stratejisi, AFM sıvı önerilerini etkiler. Klinisyenin sıvı yönetim stratejisine uymayan bir Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) seçildiğinde, istenmeyen sıvı önerileri verilir (ör. klinisyenin, kısıtlayıcı bir sıvı stratejisi istemesi ancak AFM ayarlarında 10% Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) seçmesi) veya sıvı önerileri verilmez (ör. klinisyenin bol sıvı stratejisi istemesi ancak AFM ayarlarında 20% Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) seçmesi).

Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) için, 10%, 15% veya 20% öğesini seçin.



Not

Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi), AFM algoritmasını, sıvı önerirken daha bol (**10%**) ya da kısıtlayıcı (**20%**) olacak biçimde ayarlamada kullanılabilir. Varsayılan ayar **15%** şeklindedir. Bu yüzde, 500 ml sıvı bolusuna yanıt olarak atım hacmindeki yüzde değişimdir. AFM yazılımı özelliğinin kullanılması için, 500 ml sıvı bolus uygulanması gerekmez. Yüzde değişimi, iletilen sıvı hacmiyle uyum için ayarlanır. Daha düşük yüzde, sıvı önermek için daha düşük bir eşiği belirtir ve bu nedenle daha bol bir ayardır.

14.2.6.2 Ameliyat Modu

Surgery Mode (Cerrahi Modu) geçiş düğmesinde, Open (Aç) veya Laparoscopic/Prone (Laparoskopik/ Yüzükoyun) öğesini seçin.



Not

Surgery Mode (Cerrahi Modu) ayarının doğru tanımlanması önemlidir. Seçilen ameliyat modu, AFM'nin SVV'yi nasıl yorumladığını etkiler. Hatalı Surgery Mode (Cerrahi Modu) seçildiğinde, uygun olmayan sıvı önerileri verilebilir. Hasta bir laparoskopik prosedürden geçiyorsa ya da yüzükoyun pozisyondaysa ve Surgery Mode (Cerrahi Modu) olarak Open (Aç) seçilirse, AFM ilave sıvı önerileri oluşturabilir. Hasta Open (Aç) prosedürden geçiyorsa ve Surgery Mode (Cerrahi Modu) olarak Laparoscopic/Prone (Laparoskopik/Yüzükoyun) seçilirse, AFM sıvı önerileri vermeyi durdurabilir.

14.2.6.3 Sıvı İzleme

Fluid Tracking (Sıvı İzleme) geçiş düğmesinde, Fluid Meter (Sıvı Ölçer) veya Manual (Manuel) öğesini seçin.



Manual (Manuel) mod esnasında kullanıcı, iletilen sıvı bolus hacmini girmekten sorumludur. Bir sıvı ölçerle kullanıcı, bolus için bir hedef hacim girer ve kullanıcı sıvı hattını açtıktan ve kapattıktan sonra sıvı ölçer, sıvı iletiminin başlangıcını, sonunu ve akış hızını izler.

Not

Varsayılan olarak, AFM özelliğinin başlaması için bir sıvı ölçer bağlantısı gerekir. AFM özelliğinin **Manual** (**Manuel**) modda kullanımı isteğe bağlıdır. Bu gelişmiş özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için, Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

14.2.6.4 Maksimum Vaka Hacmi

Maksimum Vaka Hacmi kullanıcıya, hedef sıvı hacmi iletimi sağlar ve vaka başlangıcında, o noktada mevcut olan klinik veriler temelinde klinisyen tarafından ayarlanır. Bir hastanın sıvı gereksinimleri, vaka süresince değişebilir ve bu nedenle bu değer, optimum ve aşırı sıvı iletimi arasındaki mutlak eşik olarak değil, bir kılavuz olarak kabul edilmelidir. Etkin bir AFM oturumu esnasında, AFM özelliğiyle iletilen toplam sıvı, önceden ayarlanmış Maksimum Vaka Hacmi değerine yaklaştığında (500 ml dahilinde) ya da değeri aştığında, olası sıvı aşırı yüküne karşı koruma sağlamak üzere, görsel bildirim verilen bir açılır pencere sunulur. Maksimum Vaka Hacmi değeri, AFM özelliğinin işlevselliğini sınırlandırmaz veya AFM sıvı önerilerini etkilemez. Bir AFM oturumunun başlatılması için bu değerin girilmesi gerekir ve değer, etkin bir AFM oturumu esnasında herhangi bir anda bildirim açılır penceresinden ya da AFM ayarlar ekranından değiştirilebilir. AFM oturumu başlatılmadığında **Maksimum Vaka Hacmi** değerini ayarlamak için, **Max Case Vol. (Maks. Vaka Hacmi)** düğmesini seçin ve tuş takımında AFM oturumu için olan hacmi girin.



Maksimum Vaka Hacmi zaten girildiyse, ayarlar ekranında mevcut Maksimum Vaka Hacmi değeri görünür. Maksimum Vaka Hacmi değerini değiştirmek için, düğmeye dokunun ve tuş takımında yeni değeri girin.



Not

Maksimum Vaka Hacmi değerinde bir değişiklik yapılıyorsa, yeni değer, AFM panosunda gösterilen toplam hacimden yüksek olmalıdır.

		-
Gezinme çubuğu gö- rünümünde AFM sıvı durumu simgesi	AFM panosunda AFM sıvı durumu simgesi	Anlamı
		Sıvı önerilir.
		Atım hacmindeki tahmini % değişim, Fluid Strategy (Sıvı Stratejisi) ayarıyla tanımlanan eşiği aşıyordur (10%, 15%, 20%). AFM algoritması sıvı önerdiğinde, nihai tahmin, popülasyon modelinden ve tekil hasta bolus geçmişinden girdiyi temel alır.
		Bu simge ayrıca, SV parametre kutucuğunda bir kısayol olarak da görün- tülenir. AFM panosuna erişmek için simgeye dokunun.
		Bir test bolusu önerilir.
(?)		Hastanın sıvı duyarlılığını öğrenmek için, bir test bolusu önerilir. AFM algoritması bir test bolusu önerdiğinde, nihai tahmin, tekil hasta bolus geçmişinden az girdi içerir ya da hiç girdi içermez ve temel olarak, hasta popülasyon modeline dayanır ve Open (Aç) Surgery Mode (Cerrahi Modu) içinde SVV >%9 ya da Laparoscopic/Prone (Laparoskopik/Yü- zükoyun) Surgery Mode (Cerrahi Modu) içinde SVV >%12 olduğunda test bolus önerisi tetikler. Bu simge ayrıca, SV parametre kutucuğunda bir kısayol olarak da görün- tülenir. AFM panosuna erişmek için simgeye dokunun.
	•	Sıvı önerilmez.
		Spesifik fizyoloji sıvı önerilmediğini işaret ettiğinde, AFM yazılım özelliği sıvı önermez (AFM tavsiyesi ya da test bolusu). AFM yazılım özelliği, tekil hasta bolus geçmişinde bu hemodinamik durumda hastanın sıvıya yanıt vermediğini öğrendiğinde, bu durum görünümü sunulur. Tekil hasta bolus geçmişinde bilgiler yoksa, SVV değerine dayanır ve Open (Aç) Sur- gery Mode (Cerrahi Modu) içinde SVV ≤%9 ya da Laparoscopic/Prone (Laparoskopik/Yüzükoyun) Surgery Mode (Cerrahi Modu) içinde SVV ≤%12 olduğunda sıvı önermez.
		Bir bolus tamamlandı. AFM panosundaki bilgileri inceleyin ve bir analiz kararı verin.

Tablo 14-38: AFM sıvı durumu simgeleri

Gezinme çubuğu gö- rünümünde AFM sıvı durumu simgesi	Gezinme çubuğu gö- rünümünde AFM sıvı durumu simgesi		
û	٥	AFM Modu duraklatılmış/askıya alınmış. AFM yazılım özelliği bu durumda sıvı önermez.	
2:28		Bir bolus tamamlandı ve analiz ediliyor. AFM algoritması, bir bolusun hemodinamik yanıtını analiz ediyor. Kalan tahmini süre, gezinme çubuğunda ve AFM panosunda gösterilir. Bolus, algoritma tarafından analiz edilirken, User Bolus (Kullanıcı Bolusu) düğ- mesi kullanılamaz ve kullanıcı, algoritmadan bir sıvı önerisi almaz.	
	Ū	Bolus devam ediyor. Bu simge, bir bolusun etkin biçimde uygulanmakta olduğunu göstermek üzere çeşitli sıvı seviyelerinden geçer (manuel olarak veya sıvı ölçerle).	

14.2.7 AFM Algoritmasıyla Sıvı Yönetimi

AFM algoritması başlatıldığında, AFM özelliği sıvı optimizasyonunu iki şekilde destekler: sıvı önererek ve sıvı önermeyerek. Gezinme çubuğunda veya AFM panosunda bir simge görüntülenerek, yazılımın önerisi belirtilir (bkz. Tablo 14-38 sayfa 283).

AFM özelliği sıvı önermediğinde sıvı uygulamak için, sıvı hattını açın (Fluid Meter (Sıvı Ölçer)) veya User Bolus

(Kullanıcı Bolusu) düğmesine dokunun (Manual (Manuel)).

Bir AFM sıvı önerisi izlendiğinde veya **User Bolus (Kullanıcı Bolusu)** öğesi seçildiğinde, bir istem görünür ve sıvı yönetimi iş akışı başlar.

Sıvı yönetimi iş akışı, sıvı bolusa hemodinamik yanıtı analiz etmek için AFM algoritması tarafından kullanılan sıvı yönetimi bilgilerini toplamak için kullanılır. Aşağıdaki iş akışları, hem AFM sıvı önerisi ve talep edilen bir User Bolus (Kullanıcı Bolusu) için izlenir. Aşağıdaki iş akışları, Fluid Meter (Sıvı Ölçer) modunda veya Manual (Manuel) modda kullanıcı için adımlar özetlenmektedir.

Not

Varsayılan olarak, AFM özelliğinin başlaması için bir sıvı ölçer bağlantısı gerekir. AFM özelliğinin **Manual** (**Manuel**) modda kullanımı isteğe bağlıdır. Bu gelişmiş özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için, Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

14.2.7.1 Sıvı Uygulama İş Akışı - Acumen IQ Sıvı Ölçer

Bir Acumen IQ sıvı ölçer bağlıyken, aşağıdaki AFM yazılımı iş akışını kullanın. Acumen IQ sıvı ölçer, hat içi bağlantısı olan serum hattı üzerinden bir hastaya iletilen sıvının akış hızını izleyen, steril, tek kullanımlık bir cihazdır. Sıvı ölçer olmadan AFM yazılımının kullanımıyla ilgili talimatlar için, bkz. Sıvı Uygulama İş Akışı -Manuel Mod sayfa 289. Yerleştirme ve kullanımla ilgili spesifik talimatlar ve ilgili uyarılar, dikkat edilmesi gereken noktalar ve notlar için, Acumen IQ sıvı ölçerle birlikte verilen kullanım yönergelerine bakın. Acumen IQ sıvı ölçer, Acumen AFM kablosuyla ve HemoSphere teknoloji modülüyle uyumludur. HemoSphere teknoloji modülü, standart bir modül yuvasına sığar.



- 1. Acumen IQ sıvı ölçer
- Acumen IQ sıvı ölçerin Acumen AFM kablosuna bağlantısı
- 3. Acumen AFM kablosu

- 4. Acumen AFM kablosunun HemoSphere teknoloji modülüne bağlantısı
- 5. HemoSphere teknoloji modülü
- 6. HemoSphere gelişmiş monitör

Şekil 14-13: Acumen IQ sıvı ölçer ve Acumen AFM kablo bağlantısına genel bakış

Acumen IQ Sıvı Ölçer Bağlantı Adımları

Bağlantı talimatlarının tamamı için, bkz. Acumen IQ sıvı ölçer kullanım talimatları.

- 1. HemoSphere teknoloji modülünü monitöre takın. Modül doğru bir biçimde takıldığında, tıklama sesi çıkaracaktır.
- 2. Sıvı ölçerin kurulumu ve serum hattına hat içi bağlanması ile ilgili ayrıntılı talimatlar için, bkz. Acumen IQ sıvı ölçer kullanım talimatları.
- 3. Yönün doğru olduğundan emin olun, ardından Acumen AFM kablosunu teknoloji modülüne takın.
- 4. Acumen IQ sıvı ölçeri, Şekil 14-13 sayfa 285 içinde (2) ile belirtilen Acumen AFM kablosu ucuna bağlayın.

Acumen IQ Sıvı Ölçer Sıvı Uygulama İş Akışı

1. Algoritma bir sıvı bolus önerdiğinde, bir zil sesi duyulur ve AFM algoritma panosunda "**Fluid Bolus Suggested (Sıvı Bolusu Önerildi)**" mesajı görünür.

Fluid Bolus Suggested Open bolus line to accept suggestion					?	
NaCI 0.9%	mL	×	Tracked Case Vol.	240 mL	Surgery Mode (Open)	0
Fluid Type	Target Bolus Vol.	Decline	Max Case Vol.	5000 mL	Fluid Strategy (15%)	ŝ

Not

AFM algoritması hasta için sıvı önermediğinde 40 saniye geçtiyse, "**Fluid Bolus Suggested (Sıvı Bolusu Önerildi)**" mesajı panodan kaldırılır. 2. Sıvı iletim mesajında, kullanıcının hasta hemodinamiğini incelemesi ve öneriye katıldığı takdirde bir sıvı

bolusa başlaması istenir. Öneriyi reddetmek için **Decline (Reddet)** simgesine dokunun. Sıvı önerileri beş dakika süreyle duraklatılacaktır. Bolus uygulamaya devam etmek için, adım 3'e devam edin.

3. Sıvı belirtmek için, **Fluid Type (Sıvı Tipi)** düğmesine dokunun.

DİKKAT

Belirtilen **Fluid Type (Sıvı Tipi)** listesinde yer almayan herhangi bir sıvı kullanılması veya yanlış sıvı tipinin seçilmesi halinde, ölçüm yanlışlıkları oluşabilir.

Not

Sıvı ölçer bağlıyken, Fluid Type (Sıvı Tipi) belirtilmelidir.

Not

Hasta hemodinamiği incelemesiyle sıvı uygulanması gerekmediği görülüyorsa veya sıvı uygulanmasının uygun olmadığı cerrahi durumlarda, AFM algoritması önerisinin reddedilmesi uygun olabilir. Bolus önerilerinin sürekli reddedilmesinin, AFM algoritmasının gelecekteki sıvı duyarlılığını belirlemesine ilişkin kullanışlılığı sınırlandırabileceğini unutmayın. Bolus önerisini reddetmek için **Decline (Reddet)** simgesine

Ӿ dokunun.

4. İstenen hacmi girmek için, Target Bolus Vol. (Hedef Bolus Hacmi) düğmesine dokunun.

Target Bolus Vol.				
		mL		
1	2	3		
4	5	6		
7	8	9		
	0	×		
×		Ļ٦		

Not

AFM yazılım özelliği yalnızca, 100 ve 500 ml arasındaki hacimlerde olan ve saatte 1 ile 10 l arasında bir hızda uygulanan sıvı bolusları analiz edebilir. AFM özelliğiyle sıvı bolus analizi yapılmak isteniyorsa, uygulama hacmi ve hızının, gerekli aralıklar dahilinde olduğundan emin olun.

- 5. Bolus iletimine başlamak için sıvı hattını açın.
- 6. Bir bolus başlatıldığında, AFM panosunda "**Bolus In Progress... (Bolus Devam Ediyor...)**" mesajı görüntülenir ve iletilen mevcut bolus hacmini göstermek üzere bir hacim ölçer görünür.



Hedef hacme ulaşıldığında, hacim ölçerin etrafındaki renk yeşil olur.



7. İstenen bolus hacmi iletildiğinde sıvı hattını kapatın.

Not

Bolus iletim hızı, sıvı uygulaması tamamlandığında bolusun durdurulmasına bağlıdır. Hatalı bolus iletim hızı, bir sıvı bolusa hemodinamik yanıt değerlendirmesinin doğruluğunu ve gelecekteki AFM algoritması önerilerinin güvenilirliğini etkileyebilir.

DİKKAT

Bolus iletimi esnasında çelişen faktörler olması halinde, AFM yazılımı tarafından hatalı sıvı tavsiyesi verilebilir. Bu nedenle, çelişen faktörler olduğunda iletilen boluslar atılmalıdır. Potansiyel çelişen faktörler şunları içermekle birlikte onlarla sınırlı değildir:

- Bolus uygulaması esnasında vazoaktif madde uygulanması
- Uygulanan birincil bolustan sonra verilen ilave sıvı
- Gönüllü yeniden konumlandırma
- Ventilatör değişiklikleri
- Cerrahi manipülasyon
- Arteriyel hat etkileşimi
 - * Harici kompresyon (yani A-hattına eğilim)
 - * ABG alımı, hızlı yıkama
 - * Hattın aşırı sönümü
- Vasküler klempleme
- Bolus uygulanırken ilave sıvı hattının eş zamanlı açılması
- Sıvı uygulanırken bilinen akut hemoraji
- Yanlış FT-CO ölçümleri
- 8. AFM algoritması panosunda görüntülenen **Fluid Type (Sıvı Tipi)** değerinin doğru olduğunu onaylayın. Doğru değilse, düzenlemek üzere **Fluid Type (Sıvı Tipi)** düğmesine dokunun.

Bolus Complete (0m 41s) (duration)				0	Ľ
11:33:53 am Start Time	11:34:34 am End Time	100 mL Bolus Volume	NaCl 0.9% Fluid Type	Analyze Hemodynamic Response? YES NO	کې: کې:

Fluid Type (Sıvı Tipi) öğesini değiştirirseniz, gösterilen Bolus Volume (Bolus Hacmi) değerinin hala doğru olduğunu onaylayın. Gerekirse, Bolus Volume (Bolus Hacmi) düğmesine dokunarak hacmi ayarlayın.

Not

Bir sıvı bolusun 90 saniye sonra zaman aşımına uğramasının ardından hemodinamik yanıtın analiz edilmesi istemi. Analiz mevcutsa (**YES (EVET)** seçilebiliyorsa), bu otomatik olarak seçilir.

 Sıvı bolus tamamlandığında, AFM algoritmasıyla iletilen toplam hacim, Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi) değerine yaklaşıyorsa (500 ml içinde) veya değeri aşıyorsa, AFM algoritması oturumu duraklatılır ve aşağıdaki mesajların biri görünür:

A. AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume) (AFM Duraklatıldı (Toplam İzlenen Hacim ayarlı Maksimum Vaka Hacmine yaklaşıyor))

B. AFM Paused (Total Tracked Volume has exceeded the set Maximum Case Volume) (AFM Duraklatıldı (Toplam İzlenen Hacim ayarlı Maksimum Vaka Hacmini aştı))

Bu bildirimlerin biri görünürse, **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** değerini yeniden değerlendirerek, hastanın sıvı gereksinimlerini karşıladığından emin olun ve uygun olursa AFM oturumunu sonlandırın. Uygulanan toplam hacim, AFM algoritması panosunda daima mevcuttur ve **Maximum Case**

Volume (Maksimum Vaka Hacmi) değeri, istendiği zaman AFM panosunda ayarlar simgesine dokunularak, AFM ayarlarından incelenebilir veya değiştirilebilir. Daha fazla bilgi için bkz. Maksimum Vaka Hacmi İş Akışına Yaklaşma/İş Akışını Aşma sayfa 292.

Not

Önceki oturum sonlandırıldıktan sonra aynı hasta için ilave bir AFM algoritması oturumu isteniyorsa, bkz. AFM'yi Başlatma veya Yeniden Başlatma sayfa 280. **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** dışında, tüm başlangıç AFM ayarları korunur. Bu ayarlara erişmek ve gerektiğinde değiştirmek için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları sayfa 281.

10. Mevcut bolusu analiz için kabul etmek amacıyla **YES (EVET)** öğesine dokunun. Mevcut bolusu, AFM algoritması tarafından ilave analizin dışında bırakmak için **NO (HAYIR)** öğesine dokunun.

Kullanıcı mevcut bolusu kabul ederse ve bolus hacmi ile hızı, AFM algoritmasının kriterlerine uyuyorsa, bolus algoritma tarafından analiz edilir.

Bolus Complete (0m 44s) (duration)	Analyzing Hemodynamic	Ľ
Tracked Case Vol. 300 mL	Response	0
Max Case Vol. 2000 mL	Estimated Time Left – 3 : 42	ŝ

Bolus, algoritma tarafından analiz edilirken, **User Bolus (Kullanıcı Bolusu)** düğmesi kullanılamaz ve kullanıcı, algoritmadan bir sıvı önerisi almaz.

AFM algoritması yalnızca şu aralıklar içinde olan sıvı bolusları analiz eder:

- Bolus Hacmi: 100-500 ml
- Bolus Hızı: 1-10 l/sa
14.2.7.2 Sıvı Uygulama İş Akışı - Manuel Mod

Not

Varsayılan olarak, AFM özelliğinin başlaması için bir sıvı ölçer bağlantısı gerekir. AFM özelliğinin **Manual** (**Manuel**) modda kullanımı isteğe bağlıdır. Bu gelişmiş özellikle ilgili daha fazla bilgi almak için, Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

Manual (Manuel) moddayken, sıvı uygulama bilgilerinin (hacim ve süre) sisteme doğru şekilde girilmesi önemlidir.

1. Algoritma bir sıvı bolus önerdiğinde, bir zil sesi duyulur ve AFM panosunda "**Fluid Bolus Suggested (Sıvı Bolusu Önerildi)**" mesajı görünür.

Fluid Bolus Suggested	Open bolus line to accept sugge	estion			?
	×	Tracked Case Vol.	0 mL	Surgery Mode (Open)	0
Start Bolus	Decline	Max Case Vol.	1000 mL	Fluid Strategy (15%)	ŝ

Not

AFM algoritması hasta için sıvı önermediğinde 40 saniye geçtiyse, "**Fluid Bolus Suggested (Sıvı Bolusu Önerildi)**" mesajı panodan kaldırılır.

2. Sıvı iletim mesajında, kullanıcının hasta hemodinamiğini incelemesi ve öneriye katıldığı takdirde bir sıvı bolusa başlaması istenir.

Bir sıvı bolus başlatılırsa, bolus başlangıç zamanlamasını belirtmek üzere yeşil renkli Start Bolus (Bolusu

Başlat) simgesine bolkunun.

Not

Hasta hemodinamiği incelendiğinde, sıvı uygulanması önerilmediğinde ya da sıvı uygulanmasının uygun olmadığı cerrahi durumlarda, bir AFM önerisinin reddedilmesi uygun olabilir. Bolus önerilerinin sürekli reddedilmesinin, AFM algoritmasının gelecekteki sıvı duyarlılığını belirlemeye ilişkin kullanışlılığı

sınırlandırabileceğini unutmayın. Bolus önerisini reddetmek için **Decline (Reddet)** simgesine dokunun.

Not

AFM yazılım özelliği yalnızca, 100 ve 500 ml arasındaki hacimlerde olan ve saatte 1 ile 10 l arasında bir hızda uygulanan sıvı bolusları analiz edebilir. AFM özelliğiyle sıvı bolus analizi yapılmak isteniyorsa, uygulama hacmi ve hızının, gerekli aralıklar dahilinde olduğundan emin olun.

3. Bir bolus başlatıldığında, AFM panosunda "**Bolus In Progress... (Bolus Devam Ediyor...)**" mesajı görüntülenir.

Bolus tamamlandığında, kırmızı renkli **Stop Bolus (Bolusu Durdur)** düğmesine dokunun, **Bolus Volume (Bolus Hacmi)** tuş takımı gösterilir.



Not

Bolus iletim hızı, sıvı uygulaması tamamlandığında bolusun durdurulmasına bağlıdır. Hatalı bolus iletim hızı, bir sıvı bolusa hemodinamik yanıt değerlendirmesinin doğruluğunu ve gelecekteki AFM önerilerinin güvenilirliğini etkileyebilir.

DİKKAT

Bolus iletimi esnasında çelişen faktörler olması halinde, AFM yazılımı tarafından hatalı sıvı tavsiyesi verilebilir. Bu nedenle, çelişen faktörler olduğunda iletilen boluslar atılmalıdır. Potansiyel çelişen faktörler şunları içermekle birlikte onlarla sınırlı değildir:

- Bolus uygulaması esnasında vazoaktif madde uygulanması
- Uygulanan birincil bolustan sonra verilen ilave sıvı
- Gönüllü yeniden konumlandırma
- Ventilatör değişiklikleri
- Cerrahi manipülasyon
- Arteriyel hat etkileşimi

* Harici kompresyon (yani A-hattına eğilim) * ABG alımı, hızlı yıkama

- * Hattın aşırı sönümü
- Vasküler klempleme
- Bolus uygulanırken ilave sıvı hattının eş zamanlı açılması
- Sıvı uygulanırken bilinen akut hemoraji
- Yanlış FT-CO ölçümleri
- 4. Bolus Volume (Bolus Hacmi) tuş takımında sıvı bolus hacmini girin ve giriş tuşuna dokunun.

Bolus Volume			
		mL	
1	2	3	
4	5	6	
7	8	9	
	0	×	
		Ł	

Önlem. İletilen sıvı miktarı tahmin edilirken ve bilgiler analiz için sisteme girilirken, sisteme girilen sıvı bolus hacminin olabildiğince doğru olmasının sağlanması önemlidir.

- Sisteme girilen bolus hacmi, gerçekte verilen hacimden yüksekse, daha az etkili olarak yorumlanıp, hasta benzer bir hemodinamik duruma geri döndüğünde sonraki bolus önerilerinin durdurulmasına yol açabilir.
- Sisteme girilen bolus hacmi, gerçekte verilen hacimden düşükse, daha etkili olarak yorumlanıp, hasta benzer bir hemodinamik duruma geri döndüğünde sonraki bolus önerilerinin yapılmasına yol açabilir.
- 5. AFM panosundaki bilgilerin doğru olduğunu onaylayın. Hatalıysa, düzenlemek üzere **End Time** (Sonlandırma Zamanı) veya Bolus Volume (Bolus Hacmi) düğmesine dokunun.



Not

Bir sıvı bolusun 90 saniye sonra zaman aşımına uğramasının ardından hemodinamik yanıtın analiz edilmesi istemi. Analiz mevcutsa (**YES (EVET)** seçilebiliyorsa), bu otomatik olarak seçilir.

 Sıvı bolus tamamlandığında, AFM algoritmasıyla iletilen toplam hacim, Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi) değerine yaklaşıyorsa (500 ml içinde) veya değeri aşıyorsa, AFM oturumu duraklatılır ve aşağıdaki mesajların biri görünür:

A. AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume) (AFM Duraklatıldı (Toplam İzlenen Hacim ayarlı Maksimum Vaka Hacmine yaklaşıyor))

B. AFM Paused (Total Tracked Volume has exceeded the set Maximum Case Volume) (AFM Duraklatıldı (Toplam İzlenen Hacim ayarlı Maksimum Vaka Hacmini aştı))

Bu bildirimlerin biri görünürse, **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** değerini yeniden değerlendirerek, hastanın sıvı gereksinimlerini karşıladığından emin olun ve uygun olursa AFM oturumunu sonlandırın. Uygulanan toplam hacim, AFM panosunda daima mevcuttur ve **Maximum Case Volume**



(**Maksimum Vaka Hacmi**) değeri, istendiği zaman AFM panosunda ayarlar simgesine dokunularak, AFM ayarlarından incelenebilir veya değiştirilebilir. Daha fazla bilgi için bkz. Maksimum Vaka Hacmi İş Akışına Yaklaşma/İş Akışını Aşma sayfa 292.

Not

Önceki oturum sonlandırıldıktan sonra aynı hasta için ilave bir AFM oturumu isteniyorsa, bkz. AFM'yi Başlatma veya Yeniden Başlatma sayfa 280. **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** dışında, tüm başlangıç AFM ayarları korunur. Bu ayarlara erişmek ve gerektiğinde değiştirmek için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları sayfa 281.

7. Mevcut bolusu analiz için kabul etmek amacıyla **YES (EVET)** öğesine dokunun. Mevcut bolusu, AFM algoritması tarafından ilave analizin dışında bırakmak için **NO (HAYIR)** öğesine dokunun.

Kullanıcı mevcut bolusu kabul ederse ve bolus hacmi ile hızı, AFM algoritmasının kriterlerine uyuyorsa, bolus algoritma tarafından analiz edilir.

Bolus Complete (0m 44s) (duration)	Analyzing Hemodynamic	Ľ
Tracked Case Vol. 300 mL	Response	0
Max Case Vol. 2000 mL	Estimated Time Left – 3 : 42	ŝ

Bolus, algoritma tarafından analiz edilirken, **User Bolus (Kullanıcı Bolusu)** düğmesi kullanılamaz ve kullanıcı, algoritmadan bir sıvı önerisi almaz.

AFM algoritması yalnızca şu aralıklar içinde olan sıvı bolusları analiz eder:

- Bolus Hacmi: 100-500 ml
- Bolus Hızı: 1-10 l/sa

14.2.7.3 Maksimum Vaka Hacmi İş Akışına Yaklaşma/İş Akışını Aşma

Sıvı bolus tamamlandığında, AFM ile iletilen toplam hacim, **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** değerine yaklaşıyorsa (500 ml dahilinde) veya değeri aşıyorsa, AFM oturumu duraklatılır. Aşağıda listelenen bildirimlerin biri görünürse, **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** değerini yeniden değerlendirerek, hastanın sıvı gereksinimlerini karşıladığından emin olun ve uygun olursa AFM oturumunu sonlandırın. İki seçimin biri yapılana kadar, AFM özelliği duraklatılmış halde kalır. Uygulanan toplam hacim, AFM panosunda daima mevcuttur ve **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** değeri, istendiği zaman

AFM panosunda ayarlar simgesine dokunularak, AFM ayarlarından incelenebilir veya değiştirilebilir.

A. AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume) (AFM Duraklatıldı (Toplam İzlenen Hacim ayarlı Maksimum Vaka Hacmine yaklaşıyor))

Önceden ayarlanmış hacme yaklaşılıyorsa şunlara dokunun:

 Change Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmini Değiştir); hasta sıvısının değiştirilmesi gerekiyorsa, tuş takımından yeni bir değer girmek için. AFM ile iletilen toplam hacim Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi) değerine yaklaşıyorsa (500 ml dahilinde) yine bir bildirim görünür;

veya

 Acknowledge And Continue (Onaylayın ve Devam Edin); Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi) değerini değiştirmeden AFM oturumuna devam etmek için. Onaylanırsa, ekrana gelecek sonraki bildirimde, Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi) değerinin aşıldığı belirtilecektir.

👔 AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume)			?	Ľ
600 mL	650 mL	Change Maximum Case Volume	Surgery Mode (Open)	0
Tracked Case Volume	Max Case Vol.	Acknowledge And Continue	Fluid Strategy (10%)	ŝ

Bir seçim yapıldığında AFM oturumu devam edecektir. AFM Oturumunu Duraklatma ve Sonlandırma sayfa 293 içinde açıklandığı gibi, oturum AFM ayarları menüsünden istendiği zaman sonlandırılabilir.

B. AFM Paused (Total Tracked Volume has exceeded the set Maximum Case Volume) (AFM Duraklatıldı (Toplam İzlenen Hacim ayarlı Maksimum Vaka Hacmini aştı))

Önceden ayarlanmış hacim aşılıyorsa şunlara dokunun:

 Change Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmini Değiştir); hasta sıvısının değiştirilmesi gerektiğinden, önceden ayarlanmış hacmin maksatlı olarak aşılması kararı verilirse yeni bir hacim miktarı girmek ve AFM oturumuna devam etmek için;

veya

 End AFM Session (AFM Oturumunu Sonlandır); AFM özelliğiyle hastaya verilen bolus geçmişini silmek ve AFM Oturumunu Duraklatma ve Sonlandırma sayfa 293 içinde açıklandığı gibi AFM oturumuna devam etmemek için.

🍿 AFM Paused (Total Tracked V	0	Ľ		
750 mL	650 mL	Change Maximum Case Volume	Surgery Mode (Open)	0
Tracked Case Volume	Max Case Vol.	End AFM Session	Fluid Strategy (10%)	ŝ

14.2.8 Sıvı Bolus Bilgileri Açılır Penceresi

Daha önce iletilen bir bolusla ilgili bilgileri incelemek için, **AFM Bolus (AFM Bolusu)** veya **User Bolus (Kullanıcı Bolusu)** bilgileri açılır penceresini görüntüleyin. Bu açılır pencerede, bolus hacmi, bolus başlangıç zamanı, bolus süresi, sıvı tipi (yalnızca **Fluid Meter (Sıvı Ölçer)**), bolus başlangıcından sonuna kadar olan SV değişimi ve SVV değişimi yer almaktadır. Bu açılır pencereyi görüntülemek için:

1. Herhangi bir grafik trendler ekranına gitmek için, ayarlar simgesine → Select Screens (Ekranları Seç)

sekmesine

2. Grafik trendler çizelgesinde mavi renkli bölgeye dokunun.

AFN	/I Bolus	×		۲ _ک	CO
Volume SV SVV	100 mL 70 mL to 70 mL (0%) 6% to 6%	Start Time 08/25/2021 11:42 AM Duration 0m 43s	•		5.0
		455			L/min

14.2.9 AFM Oturumunu Duraklatma ve Sonlandırma

Etkin bir AFM oturumu herhangi bir anda duraklatılabilir ve AFM algoritmasının yeni sıvı önerilerini askıya almasına neden olur. AFM duraklatılmışken, AFM panosu ve geçmişteki sıvı boluslar görüntülenmeye devam eder.

Mevcut AFM oturumunu duraklatmak için, AFM panosunda AFM duraklat düğmesine dokunun.



AFM oturumunu, duraklatıldıktan sonra devam ettirmek için, AFM başlat düğmesine dokunun.

Her AFM oturumu, kullanıcı tarafından sonlandırılabilir. Bir AFM oturumu sonlandırıldığında, mevcut hastaya verilen bolus geçmişi temizlenir. Yeni bir hasta seçildiğinde ya da kullanıcı farklı bir izleme teknolojisine geçtiğinde, HemoSphere gelişmiş monitör, AFM oturumunu sonlandırır. AFM yalnızca, bağlı bir basınç kablosuyla ve Acumen IQ sensörüyle kullanılabilir. AFM oturumu sonlandırıldığında, AFM istemleri ve ekran özellikleri olmadan, izleme devam eder. Mevcut AFM oturumunu sonlandırımak için, şu adımları uygulayın:

- 1. AFM panosunda ayarlar simgesine dokunun.
- 2. Durdur düğmesine dokunun.
- 3. Açılır pencereyi onaylayın.



Bir AFM oturumu etkinken bir Arıza oluşursa, Arıza durumu temizlenene kadar AFM askıya alınır.

Not

Önceki oturum sonlandırıldıktan sonra aynı hasta için ilave bir AFM oturumu isteniyorsa, bkz. AFM'yi Başlatma veya Yeniden Başlatma sayfa 280. **Maximum Case Volume (Maksimum Vaka Hacmi)** dışında, tüm başlangıç AFM ayarları korunur. Bu ayarlara erişmek ve gerektiğinde değiştirmek için bkz. Desteklenen Sıvı Yönetimi Ayarları sayfa 281.

14.2.10 AFM Oturumunda GDT İzleme

AFM panosunda **Start AFM (AFM'yi Başlat)** öğesine dokunulduğunda, bir GDT izleme oturumu şu ayarlarla otomatik olarak başlatılır:

Parametre	Hedef
SVV	≤%12

GDT parametresi ve hedefi, bir AFM oturumu esnasında yapılandırılamaz. AFM oturumu duraklatıldığında veya sonlandırıldığında, GDT izleme oturumu da duraklatılır veya sonlandırılır. GDT İzleme özelliğiyle ilgili daha fazla bilgi almak için bkz. Gelişmiş Parametre Takibi sayfa 299.

SVV ≤%12 için mevcut Time-In-Target değerini görüntülemek üzere, AFM panosunda hedef simgesine dokunun. Böylelikle, Time-In-Target dahil olmak üzere GDT izleme oturumu panosu görüntülenir. Bu sekmeyi küçültmek için, hedef simgesine tekrar dokunun.

Bolus Complete				?	Ŷ
Fluid Suggestions Taken	Time SVV ≤ 12 %	Tracked Case Vol.	200 mL	Surgery Mode (Open)	0
80%	98%	Max Case Vol.	2000 mL	Fluid Strategy (10%)	ŝ

14.2.11 Klinik Doğrulama

Acumen Desteklenen Sıvı Yönetimi (AFM) yazılım özelliğinin, bir hastanın sıvı duyarlılığını öngörme becerisi bakımından performansını değerlendirmek üzere, ABD'deki 9 klinik merkezde tek bir kola tahsis edilen 330 gönüllüyle prospektif, çok merkezli bir klinik çalışma yapılmıştır.

Not

Bu çalışma, grafik kullanıcı arayüzü yazılımının önceki bir sürümünde eşdeğer **Manual (Manuel)** mod kullanılarak yapılmıştır. Önceki kullanıcı arayüzlerinde ve burada HemoSphere gelişmiş monitör için sunulan kullanıcı arayüzü arasında, AFM algoritmasındaki grafik kullanıcı arayüzü farklılıkları vardır. İlgili farklılıklar, gerektiğinde belirtilmiştir.

Çalışmaya dahil edilen gönüllüler, ≥18 yaşında, anestezi başladıktan sonra >2 saat sürmesi beklenen nonkardiyak/non-torasik ameliyat planlanmış (ör. abdominal ameliyat, kombine abdominal/pelvik ameliyat, majör periferik vasküler ameliyat) ve Amerikan Anestezi Uzmanları Birliği (ASA) Skoru 3 veya 4 olan gönüllülerdir. Tablo 14-39 sayfa 295 içinde, gönüllü demografik bilgilerinin bir özeti verilmiştir.

Тір	AFM IDE çalışması
Hasta sayısı	330
Yaş	64,2±12,9
VKI	26,3±4,5
ASA 3	%91,8
ASA 4	%8,2

Tablo 14-39: Gönüllü demografik bilgileri

Çalışmanın birincil hedefi, bir hastanın sıvı duyarlılığını öngörme becerisi bakımından AFM özelliğinin performansını değerlendirmektir. Birincil hedef, AFM özelliği performansı ve klinik çalışmada gerçekleşen klinik karar alımını temel almaktadır. Sıvı duyarlılığının geçerliliği, ayarlanan sıvı stratejisini karşılayan bir atım hacmi (SV) yanıtı olan ve olmayan, uygulanmış bolusların ardından tavsiye sayısı rapor edilerek ölçülmüştür (örneğin, %15 sıvı stratejisi için, 500 cm³ sıvı, hastanın sıvıya duyarlı olduğu durumda hastanın atım hacmini %15 artıracaktır).

AFM yazılım özelliği, AFM tavsiyesinden sonra bir bolus uygulanan durumda %66,1 [%62,1, %69,7] oranında, (temel olarak, gönüllünün önceki SV yanıtını temel alır), ayarlanmış sıvı stratejisine göre, atım hacminde bir artış olduğunu göstermiştir. Ayrıca AFM yazılım özelliği, bir test bolus önerisinden sonra bolus uygulanan durumda %60,5 [57,8, 63,2] oranında (ağırlıklı olarak SVV'yi temel alır), ayarlanmış sıvı stratejisi uyarınca, atım hacminde bir artış olduğunu göstermiştir. (Tablo 14-40 sayfa 295).

Bolus olayı tipi	Ortalama yanıt oranı (%) [güven aralığı]
AFM tavsiyesi	%66,1 [62,1, 69,7]
AFM testi	%60,5 [57,8, 63,2]

Tablo 14-40: Bolus tipine göre AFM yanıt oranları

Not

Bu çalışmadaki bir AFM tavsiyesi, HemoSphere gelişmiş monitördeki bir sıvı bolus tavsiyesine eşdeğerdir. Bir AFM testi/test bolusu, HemoSphere gelişmiş monitördeki bir test bolus tavsiyesine eşdeğerdir.

Gönüllü düzeyindeki yanıt oranı için yapılan bir analizde, ortalama yanıt oranının %65,62 ve medyan [çeyrekler arası aralık] gönüllü başına yanıtın %75 [%50, %100] olduğu, aralığın %0 ila %100 olduğu ortaya konmaktadır.

Çalışmaya kaydedilen 330 gönüllüden 307'si, protokole göre pivot kohortuna atanmıştır ve primer sonlanım noktası için etkililik değerlendirmesine dahil edilmiştir. Protokol başına pivot kohortunda, %94 (289/307) ve %54 (165/307) gönüllü sırasıyla AFM testi önerileri ve AFM ile tavsiye edilen öneriler almış ve %6 gönüllü (18/307) bir AFM önerisi almamıştır. Bu nedenle, primer etkililik sonlanım noktasının, AFM ile önerilen bolusları alan %54 oranını temel aldığı belirtilmelidir.

AFM özelliği kullanımdayken bir AFM testi ya da tavsiyesinin dışında sıvı verildiği zaman, çalışma esnasında kullanıcı bolusları kaydedilmiştir. Klinisyen bir kullanıcı bolusu uyguladığında, atım hacminde %40,9 [37,4, 44,1] oranında artış olmuştur. Kullanıcı bolusları, manuel uygulanan sıvı yönetimi protokolü kapsamında özel olarak verilmemiştir.

İkinci bir analiz, uygulanan bolus hacmiyle katmanlandırılmış AFM performansını vermiştir (bkz. Tablo 14-41 sayfa 296). Sonuçlar, AFM performansının, kullanılan bolus hacmine bağlı olabileceğini ortaya koymaktadır.

Bolus hacmi (ml)	Ortalama yanıt (%)	(%2,5 LCL, %97,5 UCL)	Bolus sayısı	Gönüllü sayısı
≤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
Tüm Boluslar	%66,04	(61,56, 71,13)	424	207

AFM yazılım özelliğinin doğruluğu bolus seviyesinde analiz edilmiştir; bu, hassasiyet ve özgüllük ile pozitif ve negatif tahmini değerleri içerir.

Hassasiyet, gerçek pozitiflerin, toplam yanıt veren sayısına (pozitifler) olan oranıdır. Gerçek pozitif, bir bolus AFM tavsiyesinden sonra (5 dakika içinde) verildiğinde, önceden belirlenmiş sıvı stratejisine göre, atım hacminde artış olan herhangi bir olaydır. AFM özelliğinin hassasiyeti %77,7 olmuştur.

Özgüllük, gerçek negatiflerin, toplam yanıt vermeyen sayısına (negatifler) olan oranıdır. Klinik çalışma bağlamında gerçek negatif, AFM tavsiyelerinin dışında verilen, hastanın yanıt vermediği herhangi bir bolustur. AFM özelliğinin özgüllüğü %40,6 olmuştur.

Pozitif tahmini değer (PPV), bir hastanın AFM algoritmasıyla önerilen bir bolusa yanıt verme olasılığıdır. AFM özelliği PPV değeri %62,7 olmuştur.

Negatif tahmini değer (NPV), bir hastanın AFM tavsiyeleri dışında verilen bir bolusa yanıt vermeme olasılığıdır. AFM özelliği NPV değeri %58,9 olmuştur.

Ölçüm	Değer (%) [%95 güven aralığı]
PPV	62,7 [59,6, 65,3]
NPV	58,9 [54,4, 63,2]
Özgüllük	40,6 [37,1, 44,3]
Hassasiyet	77,7 [74,9, 80,3]

Tablo 14-42: AFM özelliğinin doğruluk sonuçları (bolus seviyesi)

14.2.11.1 Sıvı Bolus Aktivitesi

AFM yazılım özelliği, bir sıvı tavsiyesi oluşturulması gerekip gerekmediğini belirlemek üzere, mevcut hemodinamik durumu ve benzer durumlarda sıvıya verilen geçmişteki yanıtı kullanır. Bu nedenle, bir saatlik sürede birkaç AFM önerisi alınabilir. Klinik validasyon çalışmasının post-hoc analizinde, tavsiye sayısının, saatte 0-6 AFM tavsiyesi arasında değişebileceği, çoğunlukla AFM tavsiyesi olmadığı belirlenmiştir (bkz. Tablo 14-43 sayfa 297). Ayrıca, önceki yanıt vermeyen bolustan sonra mevcut hemodinamik durum değişmişse, yanıt vermeyen bir sıvı bolus tamamlandıktan hemen sonra bir AFM tavsiyesi olabilir.

Saatte AFM tavsiyesi	Oluşma sıklığı*		
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)		
*Oluşma sıklığı, belirli bir AFM tavsiyesi olan saat sayısının, toplam saat sayısına bölünmesini temel alır.			
**Saat başına AFM tavsiyesi sıklığı genel kılavuz olarak sunulur ve bireysel deneyimi temsil etmeyebilir.			

Tablo 14-43: Saatte AFM tavsiyesi sıklığı**

Klinik karar destek sistemi olarak, AFM önerileri kullanıcı tarafından reddedilebilir veya atılabilir. Klinik validasyon çalışmasında, toplam AFM önerilerini, kullanıcı tarafından %47 (1209/2550) oranında reddedilmiştir ve bu, %40 (324/803) oranında AFM tavsiyelerini ve %51 (885/1747) oranında AFM test önerilerini içermiştir. Ayrıca, kullanıcılar tarafından kabul edilen 1341 AFM istemi arasında, %13 (168/1341) atılmıştır ve bunlar, %11 (52/479) AFM tarafından önerilen bolusları ve %13 (116/862) AFM test boluslarını içermiştir.

Not

Bu çalışma için, AFM özelliği, sıvı bolus tamamlandığında **DISCARD BOLUS (Bolusu At)** veya **ACCEPT (Kabul Et)** seçeneklerinin olduğu bir istem kullanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitördeki AFM işlevi aynıdır ancak kullanıcının "Analyze Hemodynamic Response? (Hemodinamik Yanıt analiz edilsin mi?)" istemine vermesi gereken yanıt **YES (Evet)** veya **NO (Hayır)** şeklindedir. **NO (Hayır)** yanıtı, analizin reddedilmesiyle sonuçlanır. Bu nedenle, bu iş akışı için mevcut etiket, "Discarded" (Atıldı) değil, "Analysis Declined" (Analiz Reddedildi) terimi bu klinik validasyon çalışmasında "Discarded" (Atıldı) öğesinin yanında gösterilir. "declined" (reddedildi) ve "analysis declined" (analiz reddedildi) terimlerinin ilave açıklaması için lütfen bkz. Tablo 14-37 sayfa 277.

Post-hoc analizde, AFM önerilerine performans bazlı uyum açısından fark olmadığı açığa çıkarılsa da, klinik validasyon çalışması, bu sorunun doğrudan ele alınması için tasarlanmamıştır. Bu nedenle, AFM performansı, AFM önerilerine uyumdan etkilenebilir. Tablo 14-44 sayfa 297 içinde, klinik validasyon çalışmasında sıvı bolusların tam bir hesaplaması yer alır.

Bolus oluşturucu	İstendi	Öneri redde- dildi	Kabul edildi	Atıldı (analiz reddedildi)	Tamamlandı	Analiz edildi
AFM	2550	1209	1341	168	1173	1165
- Önerilen	803	324	479	52	427	424
- Test	1747	885	862	116	746	741
Kullanıcı	606	14	592	81	511	508
Toplam	3156	1223	1933	249	1684	1673

Tablo	14-44:	Sıvı	bolusların	tam	hesaplaması
-------	--------	------	------------	-----	-------------

Klinik validasyon çalışmasında, bolusların atılma oranı %13 olmuştur (analiz reddedildi). Çalışma esnasında bolusların atılma nedenleri Tablo 14-45 sayfa 298 içinde yer almaktadır.

Sıvı demografik bilgileri Bolus atılma (analiz reddedilme) nedenleri	% (n/N)
Sıvılarla uygulanan vazoaktif maddeler	%35,0 (89/254)
Diğer	%18,1 (46/254)
ABG alımı/hızlı yıkama	%11,8 (30/254)
Gönüllü yeniden konumlandırma	%11,8 (30/254)
Arteriyel hat etkileşimi	%10,2 (26/254)
Ventilatör değişiklikleri	%4,7 (12/254)
Uygulanan birincil bolustan sonra verilen ilave sıvı	%3,5 (9/254)
Hattın aşırı sönümü	%1,6 (4/254)
Cerrahi manipülasyon	%0,8 (2/254)
Bilinmeyen	%0,8 (2/254)
Bolus esnasında ilave sıvı hattı eş zamanlı açıldı	%0,4 (1/254)
Sıvı uygulama esnasında bilinen akut hemoraji (kan kaybı 7 dakika sürede ≥250 cm3)	%0,4 (1/254)
Vasküler klempleme	%0,4 (1/254)
Toplam	%100 (254/254)
*Not: Bir bolusun atılmasına iliskin birden fazla neden sağlanabilir ve sonuc olarak. atılan 249 b	bolus icin 254 neden belaelendiril-

Tablo 14-45: Protokol pivot konularına göre bolusların atılma	(analiz reddedilme) nedenleri
---	-------------------------------

*Not: Bir bolusun atılmasına ilişkin birden fazla neden sağlanabilir ve sonuç olarak, atılan 249 bolus için 254 neden belgelendirilmiştir.

Paydalar, her parametre için yakalanan mevcut verilerin toplam sayısını temel alır.

Klinik validasyon çalışmasında, AFM önerilerinin (öneriler ve test) reddedilme oranı %47 olmuştur. Çalışma esnasında belirlenen red nedenleri Tablo 14-46 sayfa 298 içinde verilmiştir.

Tablo 14-46: Protokol	pivot konularına	göre önerilerin	reddedilme nedenleri
		. go. e oe	

Sıvı demografik bilgileri AFM isteminin kabul edilmeme nedenleri	% (n/N)
Gönüllü normotansifti	%42,3 (592/1399)
Sıvı mevcut durumda prosedürle kontrendikedir	%7,2 (101/1399)
Klinisyen şu anda bunun yerine bir vazoaktif ajan kullanmayı tercih etmektedir	%7,0 (98/1399)
Klinisyen, gönüllünün sıvıya yanıt vereceğini düşünmemektedir	%6,3 (88/1399)
Diğer	%4,4 (62/1399)
Bu bolus tavsiyesi, mevcut hatalı veriler temelinde şüphelidir (yani, BP sinyalinde artefakt)	%3,6 (50/1399)
Şimdi vakayı kapatmaya başlıyoruz	%3,5 (49/1399)
Diğer görevlerle meşguliyet	%3,5 (49/1399)
ABG/lab alımı	%2,7 (38/1399)
Klinisyen, hemodinamik değişikliklerin geçici olduğuna ve cerrahi hareket nedeniyle oldu- ğuna inanmaktadır	%2,6 (36/1399)
Şu anda hipertansif	%2,4 (34/1399)
Klinisyen AFM dışında sıvı uyguluyor (kan ya da başka sıvı)	%2,4 (34/1399)
RBC uygulaması bekleniyor	%2,1 (29/1399)
Gönüllü konumunda değişiklik vardı ve klinisyen bekleyip görmek istiyor	%1,9 (26/1399)
Sıvı yeni uygulandı, şimdi gözlemleniyor	%1,9 (26/1399)

Sıvı demografik bilgileri AFM isteminin kabul edilmeme nedenleri	% (n/N)		
Gönüllü sıvıyı yeni aldı ancak yanıt vermedi	%1,2 (17/1399)		
Klinisyen, sıvı vermeye karar vermeden önce hemodinamiğin daha fazla incelenebilmesi için, AFM açılır istemini kaldırmak üzere reddet öğesine dokundu	%1,1 (15/1399)		
BP yönetimi	%1,1 (15/1399)		
Şüpheli basınç takibi	%1,0 (14/1399)		
Kısa süreli aritmi vardı ve klinisyen, hastanın bolusa ihtiyacı olduğunu düşünmüyor	%0,8 (11/1399)		
Klinisyen şu anda, dilüsyonel anemiden endişeleniyor	%0,5 (7/1399)		
Klinisyen AFM tavsiyesini yanlışlıkla reddetti	%0,3 (4/1399)		
İnsüflasyonda beklenmedik değişiklik oldu ve kısa sürmesi öngörülüyor	%0,2 (3/1399)		
Klinisyen, sağ ventriküler disfonksiyondan endişeleniyor	%0,1 (1/1399)		
Ventilasyon stratejisinde geçici değişiklik yaptık (yani iyileştirme hareketi)	%0,1 (1/1399)		
Toplam	%100,0 (1399/1399)		
*Not: Reddedilen bir AFM istemine ilişkin birden fazla neden sağlanabilir ve sonuç olarak, atılan 1223 bolus için 1399 neden vardır.			

Paydalar, her parametre için yakalanan mevcut verilerin toplam sayısını temel alır.

Klinik validasyon çalışmasında, AFM tarafından önerilen bolusların %66'sı, Tablo 14-40 sayfa 295 içinde rapor edildiği gibi Sıvı Stratejisini karşılayacak şekilde SV değerinde istenen değişikliği üretmiştir. Ancak çalışmayla ilgili bir kısıtlamaya göre, kullanıcı bir AFM tavsiyesini reddettiğinde sıvı uygulanmadığı için reddedilen AFM önerilerinin SV yanıtları bilinmemektedir. Reddedilen her AFM tavsiyesi, olumsuz yanıt olarak kategorize edilseydi, yanıt oranı %37 kadar düşük olabilirdi. Bu retlerin nedenleri, mevcut durumda prosedür içi sıvının kontrendike olmasını ve klinisyenin vazopresör kullanma tercihini içermiştir. Nedenlerin tam listesi ve yaygınlıkları Tablo 14-46 sayfa 298 içinde verilmiştir.

14.3 Gelişmiş Parametre Takibi

HemoSphere gelişmiş izleme platformu, **Goal Directed Therapy (Hedefe Yönelik Tedavi)** (**GDT**) uygulaması için araçlar temin ederek kullanıcının temel parametreleri takip etmesine, yönetmesine ve uygun aralıkta tutmasına olanak sağlar. Gelişmiş parametre takibiyle, klinisyenlerin kişiselleştirilmiş protokoller oluşturmasına ve bunları izlemesine imkan tanır.

14.3.1 GDT Takibi

14.3.1.1 Kilit Parametre ve Hedef Seçimi

1. GDT menü ekranına erişmek için gezinme çubuğundaki GDT izleme simgesine 🔛 dokunur

OFF II	Recents	E P	arameters
	СО	CI	SV
Target	SVI	SVV	
		SYS	
Parameter	PPV	PR	CVP
Target	SVR	SVRI	
	StO ₂ A	\1 S	tO₂ A2
Parameter	StO ₂ E	31 S	tO₂ B2
Target	SvO:	2	
		None	
Parameter			
Target	C	ж	Cancel

Şekil 14-14: GDT Menü Ekranı — Temel Parametre Seçimi



- 2. **Parametre/Hedef** seçim simgesinin ¹ üst yarısına dokunun ve parametre panelinden istediğiniz parametreyi seçin. Dört adete kadar temel parametre için takip gerçekleştirilebilir.
- 3. Tuş takımı ile değer aralığı girmek için **Parametre/Hedef** seçim simgesinin alt yarısına dokunun. Seçilen operatör (<, ≤, > veya ≥) ve değer, parametre takibi sırasındaki üst veya alt sınırı yansıtır. Enter





Şekil 14-15: GDT Menü Ekranı — Hedef Seçimi

- 4. Farklı bir mevcut parametreye değiştirmek için herhangi bir seçili parametreye dokunun veya takipten çıkarmak için parametre seçim panelinde bulunan **None (Hiçbiri)** (Hiçbiri) düğmesine dokunun.
- 5. Önceki bir GDT takip oturumunda kullanılan parametre/hedef ayarlarını görüntülemek ve seçmek için **Recents (Son Kullanılanlar)** sekmesine dokunun.
- 6. GDT takibine başlamak için **OK (Tamam)** seçeneğine dokunun.



Şekil 14-16: GDT Aktif Takip

14.3.1.2 Aktif GDT İzleme

Aktif GDT izleme sırasında, hedef alandaki parametre eğilim grafiğinin çizim alanı mavi renkte görüntülenir. Bkz. Şekil 14-16 sayfa 301.

GDT İzleme Kontrol Paneli. Aktif takip sırasında duraklatmak veya durdurmak için **GDT İzleme** düğmesine dokunun. Takip duraklatıldığında, parametre grafiği üzerinde bulunan hedef aralığındaki çizim alanı gri renkte gösterilir.



Time-In-Target Değeri. Bu, gelişmiş parametre takibinin birincil sonucudur. Parametrenin grafik eğilim çizim alanının sağ üst köşesinde bulunan **Time-In-Target** simgesinin altında görülür. Bu değer, bir aktif takip oturumu sırasında bir parametrenin hedef dahilinde olduğu sürenin toplam yüzdesini temsil eder.

Parametre Kutucuğu Hedef Gösterge Renkleri. Tablo 14-47 sayfa 301'de GDT izleme sırasındaki klinik hedef gösterge renkleri tanımlanmıştır.

Renk	Gösterge
Mavi	Takip edilen parametre, an itibarıyla yapılandırılan hedef aralığı dahilinde.
Siyah	Takip edilen parametre, an itibarıyla yapılandırılan hedef aralığı- nın dışında.
Kırmızı	Takip edilen parametre, an itibarıyla düşük alarm limitinin altında veya yüksek alarm limitinin üstünde.
Gri	Takip edilen parametre kullanılamaz, arıza durumunda, GDT izle- me duraklatıldı veya bir hedef seçilmedi.

Tablo 14-47: GDT Hedef Durumu Gösterge Renkleri

Auto Scale Trend Time (Eğilim Süresi Otomatik Ölçeklemesi). Aktif GDT izleme başlatıldıktan sonra, grafiksel eğilim süresi, mevcut oturumda takip edilen tüm verilere uyarlanacak şekilde grafik dahilinde otomatik olarak ölçeklenir. Başlangıçtaki Grafiksel Eğilim süre ölçek değeri 15 dakikaya ayarlanır ve takip süresi 15 dakikanın ötesine geçtiğinde artış gösterir. **Eğilim Süresi Otomatik Ölçeklemesi** GDT modunda, ölçek ayarı açılır pencere menüsünden devre dışı bırakılabilir.

Not

Grafik Trend Ekranında aktif GDT izleme görüntülenirken, parametre seçimi menüleri devre dışıdır.

14.3.1.3 Historical GDT (Geçmiş GDT)

Yakın zamandaki takip oturumlarını ekrana getirmek için veri geçmişi simgesine dokunun. Mavi renkli bir "**Viewing Historical GDT Session (Geçmiş GDT Oturumu görüntüleniyor)**" (Geçmiş GDT Oturumları Görüntüleniyor) uyarısı, ekranın üst kısmında görünecektir. GDT oturum geçmişini görüntülerken, temel parametre kutucuklarında güncel parametre değerleri ekrana getirilir. Farklı GDT oturum geçmişlerini görüntülemek için kaydırma düğmelerine dokunun. Eğilim ekranında görüntülenen yüzde değişim ölçümleri iki geçmiş değer arasındaki yüzde değişimi gösterir.



14.3.2 SV Optimizasyonu

SV Optimizasyonu modunda, GDT izleme için SV/SVI hedef aralığı yakın zamandaki SV eğilimlerine göre seçilir. Bu, sıvı yönetiminin aktif izlemesi sırasında kullanıcının en uygun SV değerini belirlemesini sağlar.

- 1. Gezinme çubuğundaki GDT izleme simgesine web dokunun.
- 2. Kilit parametre olarak **SV** veya **SVI** seçin.
- 3. **Parameter/Target (Parametre/Hedef)** simgesinin alt yarısında bir hedef değer BELİRTMEYİN bunun yerine trend grafiğinde hedef seçimine başlamak için **OK (Tamam)** simgesine dokunun.
- 4. En uygun değere ulaşmak için gerekli sıvı yönetimini sağlarken SV eğilimini gözlemleyin.
- 5. SV/SVI trend grafiğinin sağ tarafındaki hedef ekleme simgesine Markov dokunun. Trend çizgisi maviye dönecektir.
- 6. Trend çizgisi değerini görmek için çizim alanı içine dokunun. Kilit açık simgesinin yanında bir hedef değer

simgesi görünecektir. Hedef ibre değerinin %10 altı seviyesinde, beyaz renkli yatay bir kesikli çizgi görüntülenecektir. Bu çizgiden Y-ekseninin tepe noktasına kadar uzanan alan mavi renkte olacaktır.

- 7. İsterseniz, Hedef Seçiminden Çık düğmesine Wedde dokunarak sıvı yönetimi izlemesine geri dönebilirsiniz.
- 8. Görüntülenen hedef aralığını kabul etmek ve GDT izlemeyi başlatmak için hedef değer simgesine dokunun.
- 9. Hedef seçimi sonrasında SV/SVI hedef değerini ayarlama amacıyla, istenildiğinde hedefi düzenle simgesine

dokunulabilir.

10. GDT modunun aktif olduğu esnada GDT takip oturumunu sonlandırmak amacıyla, istenildiğinde GDT



14.3.3 GDT Raporu İndirme

Data Download (Veri İndirme) ekranı kullanıcının GDT raporlarını bir USB belleğe göndermesine olanak tanır. Bkz. Veri İndirme sayfa 151.

14.4 Sıvı Duyarlılığı Testi

Fluid Responsiveness Test (Sıvı Duyarlılığı Testi) (FRT) ile, klinisyenler ön yük duyarlılığını değerlendirme yeteneğine sahip olur. Ön yük duyarlılığı, bir sıvı engeline yanıt olarak SV, SVI, CO or CI değerlerindeki değişikliklerin izlenmesi ile değerlendirilir (Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma) veya Fluid Bolus (Sıvı Bolusu)).

Teste başlamak için:

0 Clinical Tools Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesine Ayarlar simgesi dokunun. 1. Fluid Responsiveness Test (Sıvı Duyarlılığı Testi) 2. seçeneğine dokunun. HPI 5 /100 (Cà **(i)** CI Fluid Responsiveness Test 5.8 SVV ? ? 6 ve Lea F Eluid Bo SV 112 MAP

俞

Şekil 14-17: Sıvı Duyarlılığı Testi — Yeni Test Ekranı

Start Baseline

108

3. New Test (Yeni Test) sekmesinde (bkz. Şekil 14-17 sayfa 303) istenen test tipine dokunun: Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma) veya Fluid Bolus (Sıvı Bolusu).

D

Her bir testin başlatılmasına ilişkin kısa talimatlar için soru işareti simgesine dokunun. Ayrıntılı talimatlar için aşağıdaki adımları takip edin.

Not

Fluid Responsiveness Test (Sıvı Duyarlılığı Testi) (FRT) yorumlanması, izlenen parametrenin tepki süresi ile doğrudan ilişkilidir. İzlenen parametrelerin tepki süreleri, izleme moduna bağlı olarak değişebilir ve bağlı teknoloji tarafından belirlenir. Minimal-invaziv moddayken seçilen FRT parametreleri için güncelleme oranları CO ortalama süresine dayanır (bkz. Tablo 6-4 sayfa 134).

14.4.1 Pasif Bacak Kaldırma Testi

Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma), hastanın sıvı duyarlılığını değerlendirmek için hassas bir non-invaziv



yöntemdir. Bu test sırasında, alt vücuttan kalbe iletilen venöz kan bir sıvı engeli simüle eder.

- 1. **New Test (Yeni Test)** sekmesinin altındaki **Passive Leg Raise (Pasif Bacak Kaldırma)** seçeneğine dokunarak vurgulayın. **New Test (Yeni Test)** sekmesi test yapılandırma menüsü seçeneklerini görüntüler.
- 2. Analiz edilecek Parameter (Parametre) belirleyin:
 - SV, SVI, CO veya CI (Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) ve Non-Invasive (Non-İnvazif) izleme modları).
 - SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} veya CI_{20s} (PAP sinyaliyle Invasive (İnvaziv) izleme modu, bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166).
- 3. Challenge Duration (Engel Süresi) seçin: 1 minute (1 dakika), 1 minute 30 sec (1 dakika 30 saniye) veya 2 minutes (2 dakika) (Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) ve Non-Invasive (Non-İnvazif) izleme modları) veya 3 minutes (3 dakika) (Invasive (İnvaziv) izleme modu).
- 4. Hastayı yarı-uzanma konumuna alın. Referans çizgisi ölçümüne başlamak için **Start Baseline (Referans Çizgisi Ölçümünü Başlat)** düğmesine dokunun.

Not

Referans çizgisi değerinin ortalaması birden çok okumadan alınır. Bu ölçüm sırasında hastanın sabit durduğundan ve aynı konumda kaldığından emin olun.

5. Referans çizgisi ölçümünün tamamlanması için kalan zamanı gösteren geri sayım zamanlayıcıyı ve seçilen parametreye ilişkin eğilim grafiğini içeren **Baseline Measurement (Referans Çizgisi Ölçümü)** ekranı görüntülenir.



Not

Referans çizgisi ölçümünden çıkmak için **Cancel (İptal)** düğmesine dokunun ve **New Test (Yeni Test)** ekranına geri dönün.

- 6. Referans çizgisi ölçümü tamamlandığında referans çizgisi değeri trend grafiğinin altında görüntülenecektir. Referans çizgisi değerini tekrar ölçmek için **Restart (Yeniden başla)** öğesine dokunun.
- 7. **Passive Leg Raise Measurement (Pasif Bacak Kaldırma Ölçümü)** devam etmek için sırtüstü pozisyonuna getirin ve **Start (Başlat)** düğmesine basın. Beş saniye içinde hastanın bacaklarını pasif şekilde 45 derecelik bir açıyla kaldırın. Engel ölçümünün başlangıcına kadar kalan süreyi gösteren beş saniyelik bir geri sayım zamanlayıcı görüntülenecektir.
- 8. Seçilen **Challenge Duration (Engel Süresi)** zamanında başlayacak yeni bir geri sayım zamanlayıcı görüntülenecektir. Hastanın ölçüm süresi boyunca sabit durduğundan emin olun.



Not

Yeterli ölçümlerin alınmasından önce testten çıkış yapmak için **Cancel (İptal)** düğmesine dokunulabilir. Bir açılır onay penceresi görüntülenir. Test yapılandırma ekranına geri dönmek için **Cancel Test (Testi İptal Et)** öğesine dokunun (**New Test (Yeni Test)** sekmesi).

Yeterli ölçümlerin alınması sonrasında **Cancel (İptal)** düğmesi kullanılabilir değildir. Test süresi tam olarak dolmadan testi durdurmak ve ölçülen verileri analiz etmek için **END NOW (ŞİMDİ SONLANDIR)** öğesine dokunun.

9. Testin son aşamasında, seçilen **Parameter (Parametre)** değerinde sıvı engeline yanıt olarak gözlenen değişim görüntülenecektir. Bkz. Şekil 14-18 sayfa 305. Başka bir test gerçekleştirmek için geri dönüş simgesine veya ana izleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine dokunun.



Şekil 14-18: Sıvı Duyarlılığı Testi — Sonuçlar Ekranı

14.4.2 Sıvı Bolusu Testi

Fluid Bolus (Sıvı Bolusu) testi, hastanın sıvı duyarlılığını değerlendirmek için hassas bir yöntemdir. Bu test sırasında, hastaya bir sıvı bolusu uygulanır ve ön yük duyarlılığı SV, SVI, CO veya CI değeri izlemesi ile değerlendirilebilir.



- 1. New Test (Yeni Test) sekmesinin altındaki Fluid Bolus (Sıvı Bolusu) seçeneğine dokunarak vurgulayın. New Test (Yeni Test) sekmesi test yapılandırma menüsü seçeneklerini görüntüler.
- 2. Analiz edilecek Parameter (Parametre) öğesini belirleyin:

- SV, SVI, CO veya CI (Minimally-Invasive (Minimal-İnvaziv) ve Non-Invasive (Non-İnvazif) izleme modları).
- SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} veya CI_{20s} (PAP sinyaliyle Invasive (İnvaziv) izleme modu, bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166).
- 3. Challenge Duration (Engel Süresi) öğesini belirleyin: 5 minutes (5 dakika), 10 Minutes (10 dakika) veya 15 minutes (15 dakika).
- 4. Referans çizgisi ölçümüne başlamak için **Start Baseline (Referans Çizgisi Ölçümünü Başlat)** düğmesine dokunun.

Not

Referans çizgisi değerinin ortalaması birden çok okumadan alınır. Bu ölçüm sırasında hastanın sabit durduğundan ve aynı konumda kaldığından emin olun.

5. Referans çizgisi ölçümünün tamamlanması için kalan zamanı gösteren geri sayım zamanlayıcıyı ve seçilen parametreye ilişkin eğilim grafiğini içeren **Baseline Measurement (Referans Çizgisi Ölçümü)** ekranı görüntülenir.



Not

Referans çizgisi ölçümünden çıkmak için **Cancel (İptal)** düğmesine dokunun ve **New Test (Yeni Test)** ekranına geri dönün.

- 6. Referans çizgisi ölçümü tamamlandığında referans çizgisi değeri trend grafiğinin altında görüntülenecektir. Referans çizgisi değerini tekrar ölçmek için **Restart (Yeniden başla)** öğesine dokunun.
- 7. Fluid Bolus Measurement (Sıvı Bolusu Ölçümü) devam etmek için sıvı bolusunu uygulayın ve bolus başladığında Start (Başlat) öğesine dokunun.
- 8. Seçilen **Challenge Duration (Engel Süresi)** zamanında başlayacak yeni bir geri sayım zamanlayıcı görüntülenecektir. Hastanın ölçüm süresi boyunca sabit durduğundan emin olun.



Not

Yeterli ölçümlerin alınmasından önce testten çıkış yapmak için **Cancel (İptal)** düğmesine dokunulabilir. Bir açılır onay penceresi görüntülenir. Test yapılandırma ekranına geri dönmek için **Cancel Test (Testi İptal Et)** öğesine dokunun (**New Test (Yeni Test)** sekmesi). Yeterli ölçümlerin alınması sonrasında **Cancel (İptal)** düğmesi kullanılabilir değildir. Test süresi tam olarak dolmadan testi durdurmak ve ölçülen verileri analiz etmek için **END NOW (ŞİMDİ SONLANDIR)** öğesine dokunun.

9. Testin son aşamasında, seçilen **Parameter (Parametre)** değerinde sıvı engeline yanıt olarak gözlenen değişim görüntülenecektir. Bkz. Şekil 14-18 sayfa 305. Başka bir test gerçekleştirmek için geri dönüş simgesine veya ana izleme ekranına geri dönmek için ana sayfa simgesine dokunun.

14.4.3 Eski Test Sonuçları

Kullanıcı önceki test sonuçlarını **Historical Results (Eski Sonuçlar)** sekmesinde görüntüleyebilir. Mevcut hastanın tüm sıvı duyarlılığı testlerini içeren bir liste gösterilir. Spesifik bir testi vurgulamak için kaydırma düğmelerini kullanın ve bir test özetini görüntülemek için **Select (Seç)** düğmesine dokunun. Test yapılandırmalarını, zaman kayıtlı temel noktaları ve ölçülmüş **Parameter (Parametre)** değerlerini listeleyen bir açılır pencere görünür.

14.5 Total Hemoglobinde Görece Değişim — ΔctHb

Total hemoglobindeki görece değişim (ΔctHb), StO₂ değerinin bir alt parametresidir. Oksijenize hemoglobin ve deoksijenize hemoglobindeki görece değişimlerin toplamından (ΔO2Hb ve ΔHHb), bir trend değeri ΔctHb hesaplanır. Bağlı her doku oksimetri sensör bölgesi StO₂ ölçümü, kendi ΔctHb alt parametresine sahiptir. Yalnızca, ΔctHb parametresi özelliği etkinleştirilmişse, ΔctHb parametreleri kullanılabilir. Bu gelişmiş özelliğin etkinleştirilmesi hakkında daha fazla bilgi için lütfen yerel Edwards temsilciniz ile iletişime geçin.

14.5.1 ΔctHb Değeri Görünümü



ΔctHb değerini StO₂ parametre kutucuğunda göstermek için:

1. StO₂ parametre kutucuğu → Sensor Configuration (Sensör Yapılandırması) sekmesinde herhangi bir

Sensor Configuration

2. ΔctHb değer düğmesini **Off (Kapalı)** değerinden **On (Açık)** değerine geçirin.

14.5.2 ΔctHb Trend Ekranı



 Δ ctHb trendini StO₂ parametre trend grafiğinde görüntülemek için:

1. StO₂ parametre kutucuğu → Sensor Configuration (Sensör Yapılandırması) sekmesinde herhangi bir



2. ΔctHb trend düğmesini **Off (Kapalı)** değerinden **On (Açık)** değerine geçirin. Trend, pembe renkli olarak çizilir, grafiğin sağ tarafında ilgili bir y-ekseni olur.

0

Clinical Tools

14.5.3 ΔctHb sıfırlama

ΔctHb başlangıç değerini tüm kanallar için sıfırlamak üzere:

1. Ayarlar simgesi → Clinical Tools (Klinik Araçlar) sekmesi

→ ctHb Tools (ctHb

Araçları) simgesine dokunun

2. Reset ΔctHb (ΔctHb Sıfırla) düğmesine dokunun.

14.5.4 Doğrulama Yöntemi ve Çalışma Sonuçları

Tablo 14-48 sayfa 308 içinde, hemoglobindeki görece değişim (ΔctHb) için doğrulama yöntemi ve çalışma sonuçları özetlenmektedir.

Tablo 14-48: Hemoglobindeki görece değişimin (ΔctHb) eğilim doğruluğuna ilişkin klinik ve kan sınama doğrulama çalışması sonuçları

Sensör boyutu	Bland-Altman Yanlılık ± Kesinlik, RSME (A _{rms})	Değerlendirme yöntemi [*]
büyük	0,22±2,53 μM, 1 SD, 2,53 μM'de	İzovolümetrik hemodilüsyon insan çalışma- sında
	-0,26±2,04 μM, 1 SD, 2,04 μM'de	Hafif hipoksi insan çalışmasında
orta	-1,10±5,27 μM, 1 SD, 5,39 μM'de	Kan fantom çalışması
küçük	-0,02±5,96 μM, 1 SD, 5,96 μM'de	Kan fantom çalışması
	-0,50±2,09 μM, 1 SD, 2,15 μM'de	Hemoglobin seviyesi desatürasyon kan fan- tom çalışmasında
*Diferansivel Yol uzunluk faktör		

Sorun Giderme

İçindekiler

Ekran Yardımı	
Monitör Durum lşıkları	310
Basınç Kablosu İletişimi	
ForeSight Oksimetre Kablosu Sensör İletişimi	
Basınç Kontrolörü İletişimi	313
HemoSphere İleri Düzey Monitör Hata Mesajları	
HemoSphere Swan-Ganz Modülü Hata Mesajları	325
Basınç Kablosu Hata Mesajları	
HemoSphere ClearSight Modülü Hata Mesajları	353
Venöz Oksimetri Hata Mesajları	
Doku Oksimetri Hata Mesajları	375

15.1 Ekran Yardımı

Bu bölümde özetlenen ve monitör yardım ekranlarında görüntülenen yardım konuları, genel hata durumlarıyla ilişkilidir. Bu hata durumlarına ek olarak, çözümlenmemiş anomalilerin ve sorun giderme adımlarının bir listesi eifu.edwards.com adresinde mevcuttur. Bu liste HemoSphere gelişmiş monitör model numarası (HEM1) ve başlangıç sayfasında belirtilen yazılım sürümü ile ilişkilidir (bkz. Başlatma Prosedürü sayfa 71). Bu sorunlar, devam eden ürün iyileştirmelerinin bir sonucu olarak sürekli güncellenmekte ve derlenmektedir.

Ana yardım ekranı, kullanıcının HemoSphere gelişmiş izleme platformu sorunlarıyla ilgili olarak belirli bir yardım konusuna gitmesine olanak tanır. Hatalar, ikazlar ve uyarılar, parametre ölcümlerini etkileyen arıza durumlarını kullanıcıya bildirir. Hatalar, parametre ölçümünü durduran teknik alarm durumlarıdır. Kategori yardım ekranı, hatalar, uyarılar, ikazlar ve sorun giderme için konuya özel yardım sunar.



- dokunun. Ayarlar simgesine 1.
- Ana yardım ekranına erişmek için **Help (Yardım)** düğmesine dokunun. 2.
- 3. Yardıma ihtiyaç duyulan teknolojiye yönelik kategori yardım düğmesine dokunun: Monitoring (İzleme), Swan-Ganz Module (Swan-Ganz Modülü), Pressure Cable (Basınç Kablosu), Venous Oximetry (Venöz Oksimetri), 20-Second Flow (20 Saniye Akış), ClearSight modülü, Tissue Oximetry (Doku Oksimetri) ya da Desteklenen Sıvı Yönetimi.
- Mesaj türüne göre ihtiyaç duyulan yardım türüne dokunun: Faults (Hatalar), Alerts (İkazlar), Warnings 4. (Uyarılar) veya Troubleshooting (Sorun Giderme).

Not

20-Second Flow (20 Saniye Akış) için yardım ekranları sistem mesajlarına yönelik yardım kategorilerini listelemez. 20-Second Flow (20 Saniye Akış) yardım ekranları 20 saniyelik parametrelerle nasıl izleme yapılacağı ve bunların nasıl hesaplanacağı konusunda bilgiler içerir.

Desteklenen Sıvı Yönetimi yardım ekranında, Getting Started (nasıl başlanır) ve Algorithm Help (Algoritma Yardım) bilgilerine ek olarak Faults (Hatalar), Alerts (İkazlar) ve Warnings (Uyarılar) ile ilgili bilgiler de yer alır.

- 5. Seçilen mesajların listesinin olduğu bir ekran açılır.
- 6. Listeden bir mesaja veya sorun giderme öğesine ve ardından Select (Seç) düğmesine dokunarak, ilgili mesajın veya sorun giderme öğesinin bilgilerine erişin. Tam listeyi görmek için, seçim vurgulamasını listede aşağı ve yukarı taşımak için aşağı veya yukarı ok düğmelerini kullanın. Sonraki ekranda, olası nedenler ve önerilen işlemlerle birlikte mesaj gösterilir.
- 7. Monitör ve bağlı teknoloji modülleri/kabloları için yazılım sürümlerini ve seri numaralarını görüntülemek

üzere, ayarlar simgesi → Settings (Ayarlar) sekmesi → Versions (Sürümler) düğmesine dokunun.

15.2 Monitör Durum Işıkları

HemoSphere gelişmiş monitör, kullanıcıyı alarm koşullarına uyarmak için görsel bir alarm göstergesine sahiptir. Orta ve yüksek öncelikli fizyolojik alarm koşulları hakkında daha fazla bilgi için Alarm Öncelikleri sayfa 409 bölümüne bakın. Monitörün güç düğmesinin, her zaman güç durumunu gösteren dahili bir LED göstergesi vardır.



1. görsel alarm göstergesi

2. monitör güç durumu

Şekil 15-1: HemoSphere gelişmiş monitör LED göstergeleri

Alarm durumu	Renk	lşık şekli	Önerilen işlem
Yüksek öncelikli fizyolojik alarm	Kırmızı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Bu fizyolojik alarm durumuyla hemen ilgilenil- mesi gereklidir
			İlgili alarm durumunun durum çubuğunu incele- yin
Yüksek öncelikli teknik ha- ta ve ikazlar	Kırmızı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Bu alarm koşulu, hemen işlem yapılmasını ge- rektirir ve alarm duraklatma esnasında etkin kalır
			Belirli bir teknik alarm durumunun giderileme- mesi durumunda, sistemi yeniden başlatın
			Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek biri- miyle iletişime geçin
Orta öncelikli teknik hata- lar ve ikazlar	Sarı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Bu alarm durumuyla hemen ilgilenilmesi gerekli- dir
			İlgili alarm durumunun durum çubuğunu incele- yin
Orta öncelikli fizyolojik alarm	Sarı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Bu alarm durumuyla hemen ilgilenilmesi gerekli- dir
			İlgili alarm durumunun durum çubuğunu incele- yin
Düşük öncelikli teknik hata	Sarı	Aralıksız AÇIK	Bu alarm durumuyla acilen ilgilenilmesi gerek- mez
			İlgili alarm durumunun durum çubuğunu incele- yin

Tablo 15-2: HemoSphere gelişmiş monitör güç ışığı

Monitör durumu	Renk	lşık şekli	Önerilen işlem
Monitör gücü AÇIK	Yeşil	Aralıksız AÇIK	Yok
Monitör gücü KAPALI Monitör AC şebekesine bağlı Pil şarj ediliyor	Sarı	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	AC şehir şebekesi prizinden çıkarma- dan önce pilin şarj olmasını bekleyin.
Monitör gücü KAPALI Monitör AC şebekesine bağlı Pil şarj edilmiyor	Sarı	Aralıksız AÇIK	Yok
Monitör gücü KAPALI	lşık yok	Aralıksız KAPALI	Yok

15.3 Basınç Kablosu İletişimi

Basınç kablosu LED'i, basınç sensörü veya transdüserinin durumunu gösterir.



1. basınç sensör durumu

Şekil 15-2: Basınç kablosu LED göstergesi

Durum	Renk	lşık Şekli	Önerilen İşlem
Basınç sensörü/transdüseri bağlı de- ğil	lşık yok	Aralıksız KAPALI	Yok
Basınç sensörü/transdüseri bağlı, an- cak henüz sıfırlanmamış	Yeşil	AÇIK/KAPALI Ya- nıp Sönüyor	İzleme işlemine başlamak için basınç sensörünü sıfırlayın
Basınç sensörü / transdüser sensörü sıfırlanmıştır	lşık yok	Aralıksız KAPALI	Yok. Bağlı basınç sensörü, basınç sinyalini etkin bir biçimde izleyebilir
Basınç sensörü/transdüseri orta ön- celikli teknik alarmı	Sarı	AÇIK/KAPALI Ya- nıp Sönüyor	Teknik hata türünden emin olmak için ekranı ince- leyin. Uygun önerilen işlem için yardım menüsüne veya aşağıdaki tablolara başvurun

Tablo	15-3: Basır	ıç kablosu	iletişim	ışığı
-------	-------------	------------	----------	-------

15.4 ForeSight Oksimetre Kablosu Sensör İletişimi

ForeSight oksimetre kablosu LED'i, doku oksimetri sensör kanallarının durumunu gösterir.



Şekil 15-3: ForeSight oksimetre kablosu LED göstergeleri

Tablo	15-4: Foi	reSiaht	oksimetre	kablosu	LED ile	etisim ı	sıkları
	13 4110	congine	oksinictic	Rubioju		cuşiii i	şinları

LED göstergesi	Renk	Gösterge
Kanal 1 durumu	Beyaz	Sensör bağlı değil
	Yeşil	Sensör bağlı
Kanal 2 durumu	Beyaz	Sensör bağlı değil
	Yeşil	Sensör bağlı
Modül durumu	Yeşil	Kanallar, HemoSphere teknoloji modü- lündeki A portuyla ilişkilidir
	Mavi	Kanallar, HemoSphere teknoloji modü- lündeki B portuyla ilişkilidir

DİKKAT

ForeSight oksimetre kablosu LED'lerinden biri yanmazsa kablo, üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin. Hasarlı parçaların kablonun performansını düşürmesi riski vardır.

15.5 Basınç Kontrolörü İletişimi

Basınç kontrolörü ışıkları parmak manşonunun (veya manşonlarının) ve kalp referans sensörünün durumunu belirtir.



1. Parmak Manşonu (veya Manşonları) Durumu

2. Kalp Referans Sensörü Durumu

Sekil 15-4: Basınc Kontrolörü LED Göstergeleri
······································

Durum	Renk	lşık Şekli	Önerilen İşlem		
MANŞON DURUM IŞIĞI					
Bağlı parmak manşonu yok	lşık yok	Aralıksız KAPALI	Yok		
Parmak manşonu bağlandı	Yeşil	Aralıksız AÇIK	Yok. Bağlanan manşon algılandı, doğrulandı ve son kullanma tarihi geçmedi.		
Aktif izleme	Yeşil	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Yok. Bağlanan parmak manşonu aktif olarak iz- leme gerçekleştiriyor.		
Arızalı parmak manşonu bağlandı Son kullanma tarihi geçmiş parmak	Kehribar rengi	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Uyumlu bir Edwards parmak manşonu kullanıl- dığını doğrulayın.		
manşonu bağlandı			Parmak manşonunu ayırın ve tekrar bağlayın.		
Uyumlu olmayan Edwards parmak manşonu bağlandı			Parmak manşonunu uyumlu bir Edwards par- mak manşonuyla değiştirin.		
			Ölçümü yeniden başlatın.		
			Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin.		
KALP REFERANS SENSÖRÜ DURUM IŞI	ĞI	1			
Bağlı kalp referans sensörü yok	lşık yok	Aralıksız KAPALI	Yok		
Kalp referans sensörü bağlandı	Yeşil	Aralıksız AÇIK	Yok. Sistem ölçüm başlatmaya hazırdır.		
Arızalı kalp referans sensörü bağ- landı	Kehribar rengi	AÇIK/KAPALI Yanıp Sö- nüyor	Edwards kalp referans sensörü kullanıldığını doğrulayın.		
Edwards olmayan kalp referans sensörü algılandı			Kalp referans sensörünü ayırın ve tekrar bağla- yın.		
			Kalp referans sensörünü gerçek bir kalp referans sensörüyle değiştirin.		
			Ölçümü yeniden başlatın.		
			Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin.		
*Yazılım, parmak manşonu hatası da belirtebilir. Bkz. Tablo 15-22 sayfa 353.					

Tablo 15-5: Basınç kontrolörü iletişim ışıkları*

15.6 HemoSphere İleri Düzey Monitör Hata Mesajları

15.6.1 Sistem/İzleme Hataları/İkazlar

Tablo 15-6: Sistem hataları/ikazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Module Slot 1 – Hardware Failure (Hata: Modül Yuvası 1 – Donanım Arızası)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modül 1 düzgün yerleştirilmemiş Yuva veya modül üzerindeki bağ- lantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülü yeniden yerleştirin Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Modül yuvası 2'ye geçirmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: Module Slot 2 – Hardware Failure (Hata: Modül Yuvası 2 – Donanım Arızası)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modül 2 düzgün yerleştirilmemiş Yuva veya modül üzerindeki bağ- lantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülü yeniden yerleştirin Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Modül yuvası 1'e geçirmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: L-Tech Module Slot – Hard- ware Failure (Hata: L-Tech Modül Yuvası — Do- nanım Hatası)	Large technology module is not in- serted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Büyük teknoloji modülü düzgün takılmamış Yuva veya modüldeki bağlantı nok- taları hasarlı)	Reinsert the module Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülü tekrar takın Eğilmiş ya da kırık pim olup olmadığını kontrol edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Cable Port 1 – Hardware Fai- lure (Hata: Kablo Portu 1 – Donanım Arı- zası)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kablo düzgün takılmamış Kablo veya port üzerindeki bağlantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kabloyu yeniden takın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Kablo portu 2'ye geçmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Cable Port 2 – Hardware Fai- lure (Hata: Kablo Portu 2 – Donanım Arı- zası)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kablo düzgün takılmamış Kablo veya port üzerindeki bağlantı noktaları hasar görmüş)	Re-insert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kabloyu yeniden takın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Kablo portu 1'e geçmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: Module Slot 1 – Software Fai- lure (Hata: Modül Yuvası 1 – Yazılım Arı- zası)	There is a software error with the module inserted in module slot 1 (Modül yuvası 1'e yerleştirilen mo- dülde yazılım hatası var)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Module Slot 2 – Software Fai- lure (Hata: Modül Yuvası 2 – Yazılım Arı- zası)	There is a software error with the module inserted in module slot 2 (Modül yuvası 2'ye yerleştirilen mo- dülde yazılım hatası var)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: L-Tech Module Slot – Softwa- re Failure (Hata: L-Tech Modül Yuvası — Yazı- lım Hatası)	There is a software error with the module inserted in the large tech- nology module slot (Büyük teknoloji modülü yuvasına yerleştirilen modülle ilgili yazılım hatası var)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Cable Port 1 – Software Failu- re (Hata: Kablo Portu 1 – Yazılım Arıza- sı)	There is a software error with the cable inserted in cable port 1 (Kablo portu 1'e takılan kabloda ya- zılım hatası var)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Cable Port 2 – Software Failu- re (Hata: Kablo Portu 2 – Yazılım Arıza- sı)	There is a software error with the cable inserted in cable port 2 (Kablo portu 2'ye takılan kabloda yazılım hatası var)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Module Slot 1 – Communica- tion Error (Hata: Modül Yuvası 1 – İletişim Ha- tası)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modül 1 düzgün yerleştirilmemiş Yuva veya modül üzerindeki bağ- lantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülü yeniden yerleştirin Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Modül yuvası 2'ye geçirmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Module Slot 2 – Communica- tion Error (Hata: Modül Yuvası 2 – İletişim Ha- tası)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modül 2 düzgün yerleştirilmemiş Yuva veya modül üzerindeki bağ- lantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülü yeniden yerleştirin Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Modül yuvası 1'e geçirmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: L-Tech Module Slot – Com- munication Error (Hata: L-Tech Modül Yuvası — İleti- şim Hatası)	Large technology module is not in- serted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Büyük teknoloji modülü düzgün takılmamış Yuva veya modüldeki bağlantı nok- taları hasarlı)	Reinsert the module Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülü tekrar takın Eğilmiş ya da kırık pim olup olmadığını kontrol edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Cable Port 1 – Communica- tion Error (Hata: Kablo Portu 1 – İletişim Hata- sı)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kablo düzgün takılmamış Kablo veya port üzerindeki bağlantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kabloyu yeniden takın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Kablo portu 2'ye geçmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: Cable Port 2 – Communica- tion Error (Hata: Kablo Portu 2 – İletişim Hata- sı)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kablo düzgün takılmamış Kablo veya port üzerindeki bağlantı noktaları hasar görmüş)	Re-insert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kabloyu yeniden takın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Kablo portu 1'e geçmeyi deneyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: Monitor – Incompatible Soft- ware Version (Hata: Monitör – Yazılım Sürümü Uyumlu Değil)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Module Slot 1 – Incompatible Software Version (Hata: Modül Yuvası 1 – Yazılım Sü- rümü Uyumlu Değil)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Module Slot 2 – Incompatible Software Version (Hata: Modül Yuvası 2 – Yazılım Sü- rümü Uyumlu Değil)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: L-Tech Module Slot – Incom- patible Software Version (Hata: L-Tech Modül Yuvası — Uyumsuz Yazılım Sürümü)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Cable Port 1 - Incompatible Software Version (Hata: Kablo Portu 1 – Yazılım Sürü- mü Uyumlu Değil)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Cable Port 2 - Incompatible Software Version (Hata: Kablo Portu 2 – Yazılım Sürü- mü Uyumlu Değil)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: Second Swan-Ganz Module Detected (Hata: İkinci Swan-Ganz Modülü Al- gılandı)	Multiple Swan-Ganz module con- nections detected (Birden fazla Swan-Ganz modülü bağlantısı algılandı)	Disconnect one of the Swan-Ganz modules (Swan-Ganz modüllerinden birinin bağlantısını kesin)
Fault: Swan-Ganz Module Discon- nected (Hata: Swan-Ganz Modülünün Bağ- lantısı Kesildi)	HemoSphere Swan-Ganz module removed during monitoring HemoSphere Swan-Ganz module not detected Connection points on slot or mo- dule are damaged (HemoSphere Swan-Ganz modülü, izleme sırasında çıkarıldı HemoSphere Swan-Ganz modülü algılanmadı Yuva veya modül üzerindeki bağ- lantı noktaları hasar görmüş)	Confirm that module is properly inserted Remove and re-insert the module Check module for bent or broken pins Try switching to other module slot If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülün düzgün yerleştirildiğini doğrulayın Modülü çıkarıp yeniden takın Modülde bükülmüş veya kırılmış pimlerin olup olmadığını kontrol edin Diğer modül yuvasına geçmeyi deneyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Cable Port {0} – Pressure Cab- le Disconnected (Hata: Kablo Portu {0} – Basınç Kab- losu Bağlantısı Kesildi)*	Pressure cable disconnected du- ring monitoring Pressure cable not detected Bent or missing pressure cable con- nector pins (İzleme sırasında basınç kablosu bağlantısının kesilmesi Basınç kablosunun algılanmaması Basınç kablosu konektör pimlerinin bükülmüş veya eksik olması)	Confirm that pressure cable is connected Verify that connection between pressure cable and sensor/transducer is secure Check pressure cable connector for bent/mis- sing pins Disconnect and reconnect pressure cable Try switching to other cable port If problem persists, contact Edwards Technical Support (Basınç kablosunun takıldığından emin olun Basınç kablosu ile sensör/transdüser arasındaki bağlantının sağlam olduğundan emin olun Basınç kablosu konektöründe bükülmüş/eksik pimlerin olup olmadığını kontrol edin Basınç kablosunu söküp tekrar takın Diğer kablo portuna geçmeyi deneyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: Second Oximetry Cable De- tected (Hata: İkinci Oksimetri Kablosu Algı- landı)	Multiple oximetry cable connec- tions detected (Birden fazla oksimetri kablosu bağlantısı algılandı)	Disconnect one of the oximetry cables (Oksimetri kablolarından birini çıkarın)
Fault: Oximetry Cable Disconnec- ted (Hata: Oksimetri Kablosu Bağlantısı Kesildi)	Oximetry cable connection at HemoSphere advanced monitor not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (HemoSphere gelişmiş monitöre oksimetri kablosu bağlantısı algı- lanmamış olması Oksimetri kablosu konektör pimle- rinin bükülmüş veya eksik olması)	Verify secure oximetry cable / catheter connec- tion Check oximetry cable connector for bent/mis- sing pins (Oksimetri kablosunun/kateter bağlantısının sı- kıca takıldığını doğrulayın Oksimetri kablosu konektöründe bükülmüş/ek- sik pimlerin olup olmadığını kontrol edin)
Fault: HemoSphere ClearSight Mo- dule (Hata: HemoSphere ClearSight Mo- dülü)	Defective HemoSphere ClearSight module (Arızalı HemoSphere ClearSight modülü)	Power cycle the system Replace HemoSphere ClearSight module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sistem gücünü kapatıp açın HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: HemoSphere ClearSight Mo- dule Disconnected (Hata: HemoSphere ClearSight Mo- dülünün Bağlantısı Kesildi)	HemoSphere ClearSight module re- moved during monitoring HemoSphere ClearSight module not detected Connection points on slot or mo- dule are damaged (İzleme esnasında HemoSphere ClearSight modülü çıkarıldı HemoSphere ClearSight modülü al- gılanmadı Yuva veya modüldeki bağlantı nok- taları hasarlı)	Confirm that module is properly inserted Remove and re-insert the module Check module for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülün doğu takıldığını doğrulayın Modülü çıkarıp tekrar takın Modülde eğilmiş ya da kırık pimler olup olmadı- ğını kontrol edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Internal System Failure (Hata: Dahili Sistem Arızası)	Internal system malfunction (Dahili sistem arızası)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sistemi yeniden başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: Battery Depleted (Hata: Pil Bitti)	The battery is depleted and the system will shut down in 1 minute if not plugged in (Pil bitmiştir ve sistem prize takıl- mazsa 1 dakika sonra kapanacaktır)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and resume monitoring (Güç kesintisinden kaçınmak ve izleme işlemine devam etmek için HemoSphere gelişmiş moni- törü farklı bir güç kaynağına takın)
Fault: System Temperature Too High – Shutdown Imminent (Hata: Sistem Sıcaklığı Çok Yüksek – Monitör Kapanabilir)	The internal temperature of the monitor is at a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (Monitörün iç sıcaklığı, kritik düzey- de yüksektir Monitör havalandırma delikleri tı- kanmış)	Reposition the monitor away from any heat sources Ensure that the monitor ventilation openings are unobstructed and clear of dust If problem persists, contact Edwards Technical Support (Monitörü ısı kaynaklarından uzağa yerleştirin Monitör havalandırma deliklerinin önünde bir engel olmadığından ve içinde toz barındırmadı- ğından emin olun Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: Pressure-Out – Hardware Fai- lure (Hata: Basınç Çıkışı - Donanım Hata- sı)	Pressure-out cable is not properly connected Connection points on cable or port are damaged (Basınç çıkışı kablosu doğru bir bi- çimde bağlanmamıştır Kablo veya port üzerindeki bağlantı noktaları hasar görmüş)	Reinsert the pressure-out cable Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Basınç çıkışı kablosunu yeniden takın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: HIS Connectivity Loss (Hata: HIS Bağlantısı Kaybı)	There was a loss in HL7 communi- cation Poor Ethernet connection Poor Wi-Fi connection Expired Secure Connection certifi- cate Incorrect Secure Connection server name (HL7 iletişiminde kayıp gerçekleş- miştir Ethernet bağlantısı kötü Wi-Fi bağlantısı kötü Süresi dolmuş Güvenli Bağlantı ser- tifikası Yanlış Güvenli Bağlantı sunucusu adı)	Check ethernet connection Check Wi-Fi connection Check Secure Connection certificate Check Secure Connection server name If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ethernet bağlantısını kontrol edin Wi-Fi bağlantısını kontrol edin Güvenli Bağlantı sertifikasını kontrol edin Güvenli Bağlantı sunucusu adını kontrol edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: Second CO Pressure Sensor Detected (Hata: İkinci CO Basınç Sensörü Al- gılandı)	Multiple pressure cables with CO sensor connections detected (CO sensör bağlantılı birden fazla basınç kablosu algılanmıştır)	Disconnect one of the pressure cable CO sen- sors (Basınç kablosu CO sensörlerinden birinin bağ- lantısını kesin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Wireless Module Failure (Hata: Kablosuz Bağlantı Modülü Arızası)	There was an internal hardware fai- lure in the wireless module (Kablosuz bağlantı modülünde da- hili donanım arızası gerçekleşmiş- tir)	Disable and re-enable wireless connection (Kablosuz bağlantıyı devre dışı bırakıp yeniden etkinleştirin)
Alert: System Temperature Too High (İkaz: Sistem Sıcaklığı Çok Yüksek)	The internal temperature of the monitor is reaching a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (Monitörün iç sıcaklığı, kritik düzey- de yüksek bir seviyeye yaklaşmak- tadır Monitör havalandırma delikleri tı- kanmış)	Reposition the monitor away from any heat sources Ensure that the monitor ventilation openings are unobstructed and clear of dust If problem persists, contact Edwards Technical Support (Monitörü ısı kaynaklarından uzağa yerleştirin Monitör havalandırma deliklerinin önünde bir engel olmadığından ve içinde toz barındırmadı- ğından emin olun Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Alert: System LED Indicators Inope- rable (İkaz: Sistem LED Göstergeleri Çalış- mıyor)	Visual alarm indicator hardware or communication error Visual alarm indicator malfunction (Görsel alarm göstergesi donanım veya iletişim hatası Görsel alarm göstergesi arızası)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sistemi yeniden başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Alert: System Buzzer Inoperable (İkaz: Sistem Zili Çalışmıyor)	Speaker hardware or software com- munication error Mainboard speaker malfunction (Hoparlör donanım veya yazılım ile- tişimi hatası Anakart hoparlör arızası)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sistemi yeniden başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Alert: Low Battery (İkaz: Düşük Pil)	The battery has less than 20% char- ge remaining or will be depleted within 8 minutes (Pilin şarj düzeyi %20'nin altında veya 8 dakika içinde bitecek)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and continue monitoring (Güç kesintisinden kaçınmak ve izleme işlemine devam etmek için HemoSphere gelişmiş moni- törü farklı bir güç kaynağına takın)
Alert: Battery Disconnected (İkaz: Pil Çıkarıldı)	Previously inserted battery not de- tected Poor battery connection (Daha önce yerleştirilen pil algılan- madı Pil bağlantısı kötü)	Confirm battery is properly seated in the bat- tery bay Remove and reinsert the battery pack Change HemoSphere battery pack If problem persists, contact Edwards Technical Support (Pilin pil haznesine düzgün yerleştirildiğini doğ- rulayın Batarya paketini çıkarın ve yeniden takın HemoSphere batarya paketini değiştirin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: Service Battery (İkaz: Pilin Bakımını Yapın)	Internal battery fault occurred Battery can no longer sustain the system adequately on a full charge (Dahili pil hatası oluştu Pil, artık tam şarj ile sistemi yeterin- ce destekleyememektedir)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Sistemi yeniden başlatın Sorun devam ederse, batarya paketini değişti- rin)
Alert: Wireless Certificate Expires < 4 Weeks (Uyarı: Kablosuz Sertifikasının Süre- si <4 Hafta İçinde Dolacak)	Wireless certificate expires in less than 4 weeks (Kablosuz sertifikasının süresi 4 haf- tadan kısa süre içinde dolacak)	Navigate to Wireless Connectivity settings from the Advanced Setup menu and upload a valid certificate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Gelişmiş Ayarlar menüsünden Kablosuz Bağ- lantı ayarlarına gidin ve geçerli bir sertifika yük- leyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimi ile irtibata geçin)
Alert: Wireless Certificate Expired (Uyarı: Kablosuz Sertifikasının Süre- si Doldu)	Wireless certificate is expired (Kablosuz sertifikasının süresi dol- du)	Navigate to Wireless Connectivity settings from the Advanced Setup menu and upload a valid certificate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Gelişmiş Ayarlar menüsünden Kablosuz Bağ- lantı ayarlarına gidin ve geçerli bir sertifika yük- leyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimi ile irtibata geçin)
Alert: Transmit Pressure Not Active (İkaz:Basınç İletimi Etkin Değil)	Connection of new patient monitor pressure channel detected (Yeni hasta monitörü basınç kanalı bağlantısı tespit edildi)	Navigate to Zero & Waveform Screen, and touch transmit pressure button (waveform icon) after zeroing patient monitor (Sıfırlama ve Dalga Formu ekranına gidin ve hasta monitörünü sıfırladıktan sonra basınç ile- timi düğmesine (dalga formu simgesi) doku- nun)
*Not: {0} port numarasıdır: 1 veya 2.		

15.6.2 Sistem/İzleme Uyarıları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Battery Needs Conditioning (Pilin Uygun Hale Getirilmesi Gere- kiyor)	Gas gauge is not synched to actual battery capacity status (Gaz göstergesi, gerçek pil kapasi- tesi durumuyla senkronize değil)	To ensure uninterrupted measurement, make certain the HemoSphere advanced monitor is connected to electrical outlet Condition the battery (ensure a measurement is not active): • Connect monitor to an electrical outlet to fully charge battery • Allow the battery to rest in fully charged state for at least two hours • Disconnect the monitor from electrical outlet and continue to run the system on battery po- wer • The HemoSphere advanced monitor will po- wer down automatically when the battery is fully depleted • Allow the battery to rest in fully depleted state for five hours or more • Connect monitor to an electrical outlet to fully charge battery If the condition battery message persists, repla- ce battery pack (Kesintisiz ölçüm sağlamak için, HemoSphere gelişmiş monitörün elektrik kaynağına bağlı ol- duğundan emin olun Pili uygun duruma getirin (etkin bir ölçümün olmadığından emin olun): • Pili tamamen şarj etmek için monitörü bir elek- trik kaynağına bağlayın • Pilin en az iki saat boyunca tam dolu durumda kalmasını bekleyin • Monitörün elektrik çıkışı bağlantısını çıkarın ve sistemi pil gücüyle çalıştırmaya devam edin • Pil tamamen boş aldığında, HemoSphere geliş- miş monitör otomatik olarak kapanır • Pili tamamen boş durumda beş saat veya daha fazla bekletin • Pili tamamen boş durumda beş saat veya daha fazla bekletin • Pili tamamen şarj etmek için monitörü bir elek- trik kaynağına bağlayın Condition battery (Pili uygun duruma getirin) mesajı ekranda kalmaya devam ederse, batarya paketini değiştirin)
Service Battery (Pilin Bakımını Yapın)	Internal battery fault occurred (Dahili pil hatası oluştu)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Sistemi yeniden başlatın Sorun devam ederse, batarya paketini değişti- rin)

Tablo 15-7: HemoSphere gelişmiş monitör uyarıları

15.6.3 Nümerik Tuş Takımı Hataları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Value out of range (xx-yy) (Değer, aralık dışında (xx-yy))	The entered value is either higher or lower than the allowed range. (Girilen değer, izin verilen aralıktan yüksek veya düşük)	Displayed when the user enters a value that is out of range. The range is displayed as part of the notification replacing the xx and yy. (Kullanıcı, aralık dışında bir değer girdiğinde gösterilir. Aralık, bildirim içerisinde xx ve yy yeri- ne gösterilir)
Value must be ≤ xx (Değer şöyle olmalıdır: ≤ xx)	The entered value is in range, but is higher than the high value setting such as the high scale setting. xx is the associated value. (Girilen değer aralık içerisinde, an- cak yüksek ölçek ayarı gibi bir yük- sek değer ayarından daha yüksek. İlgili değer xx'dir)	Enter a lower value. (Daha düşük bir değer girin)
Value must be ≥ xx (Değer şöyle olmalıdır: ≥ xx)	The entered value is in range, but is lower than the low value setting such as the low scale setting. xx is the associated value. (Girilen değer aralık içerisinde, an- cak düşük ölçek ayarı gibi bir düşük değer ayarından daha düşük. İlgili değer xx'dir)	Enter a higher value. (Daha yüksek bir değer girin)
Incorrect password entered (Yanlış şifre girildi)	The password entered is incorrect. (Girilen şifre yanlış)	Enter the correct password. (Doğru şifreyi girin)
Please enter valid time (Lütfen geçerli bir saat girin)	The time entered is invalid, i.e. 25:70. (Girilen saat geçersiz, ör. 25:70)	Enter the correct time in 12- or 24-hour format. (Doğru saati 12 veya 24 saat formatında girin)
Please enter valid date (Lütfen geçerli bir tarih girin)	The date entered is invalid, i.e. 33.13.009. (Girilen tarih yanlış, ör. 33.13.009)	Enter the correct date. (Doğru tarihi girin)

Tablo 15-8: Nümerik tuş takımı hataları

15.6.4 Viewfinder Hub Bağlantı Hataları

Tablo 15-9: Viewfinder hub bağlantı hataları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Viewfinder Hub Connectivity Error – Viewfinder Hub (Viewfinder Hub Bağlantı Hatası — Viewfinder Hub)	Issue with Viewfinder hub Incorrect server certificate Viewfinder hub pairing request re- jected (Viewfinder hub ile ilgili sorun Hatalı sunucu sertifikası Viewfinder hub eşleştirme talebi reddedildi)	Check Viewfinder hub server Contact your local IT If problem persists, contact Edwards Technical Support (Viewfinder hub sunucusunu kontrol edin Yerel BT departmanınızla irtibata geçin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimi ile irtibata geçin)
Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
--	---	---
Viewfinder Hub Connectivity Error – Viewfinder Hub Not Reachable (Viewfinder Hub Bağlantı Hatası — Viewfinder Hub'a Erişilemiyor)	Wrong Viewfinder hub address or port Viewfinder hub not running on ser- ver (Hatalı Viewfinder hub adresi veya portu Viewfinder hub sunucuda çalışmı- yor)	Verify and re-enter Viewfinder hub address and port Check Viewfinder hub server If problem persists, contact Edwards Technical Support (Viewfinder hub adresini ve portunu doğrulayın ve tekrar girin Viewfinder hub sunucusunu kontrol edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimi ile irtibata geçin)
Viewfinder Hub Connectivity Error – HemoSphere Monitor (Viewfinder Hub Bağlantı Hatası — HemoSphere Monitör)	Client certificate invalid or unavai- lable (İstemci sertifikası geçersiz veya mevcut değil)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)

15.7 HemoSphere Swan-Ganz Modülü Hata Mesajları

15.7.1 CO Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: CO – Blood Temp Out of Ran- ge (<31 °C or >41 °C) (Hata: CO – Kan Sıcaklığı Aralık Dı- şında (<31 °C veya >41 °C))*	Monitored blood temperature is < 31 °C or > 41 °C (İzlenen kan sıcaklığı < 31 °C veya > 41 °C düzeyindedir)	Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume CO monitoring when blood temperatu- re is within range (Pulmoner arterde kateter konumunu doğrula- yın: • Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine göre kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin Kan sıcaklığı gerekli aralıktayken CO izlemeyi sürdürün)
Fault: CO – Cardiac Output < 1.0 L/min (Hata: CO – Kardiyak Debisi <1,0 L/ dk)*	Measured CO < 1.0 L/min (Ölçülen CO < 1,0 L/dk)	Follow hospital protocol to increase CO Resume CO monitoring (CO'yu artırmak için hastane protokolünü izle- yin CO izlemeyi sürdürün)

Tablo 15-10: HemoSphere Swan-Ganz modülü CO hataları/ikazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: CO – Catheter Memory, Use Bolus Mode (Hata: CO – Kateter Belleği, Bolus Modunu Kullanın)	Poor catheter thermal filament connection Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Patient CCO cable is connected to cable test ports (Kateter ısı filamenti bağlantısının kötü yapılması Hasta CCO kablosu arızası Kateter CO hatası Hasta CCO kablosu, kablo test port- larına bağlı)	Verify secure thermal filament connection Check catheter / patient CCO cable thermal fila- ment connections for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Use Bolus CO mode Replace catheter for CO measurement (Isı filamenti bağlantısının doğru kurulduğun- dan emin olun. Kateter/hasta CCO kablosu ısı filamenti bağlan- tılarında bükülmüş/eksik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin Bolus CO modunu kullanın CO ölçümü için kateteri değiştirin)
Fault: CO – Catheter Verification, Use Bolus Mode (Hata: CO – Kateter Doğrulama, Bo- lus Modunu Kullanın)	Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Hasta CCO kablosu arızası Kateter CO hatası Bağlı kateter Edwards CCO kateteri değil)	Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Use Bolus CO mode Verify catheter is an Edwards CCO catheter (Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin. Hasta CCO kablosunu değiştirin Bolus CO modunu kullanın Kateterin Edwards CCO kateteri olduğunu doğ- rulayın)
Fault: CO – Check Catheter and Cable Connections (Hata: CO – Kateteri ve Kablo Bağ- lantılarını Kontrol Edin)	Catheter thermal filament and thermistor connections not detec- ted Patient CCO cable malfunction (Kateter ısı filamenti ve termistör bağlantılarının algılanmaması Hasta CCO kablosu arızası)	Verify patient CCO cable and catheter connec- tions Disconnect thermistor and thermal filament connections and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable (Hasta CCO kablosu ve kateter bağlantılarını doğrulayın Termistör ve ısı filamenti bağlantılarını kesin ve bükülmüş/ eksik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: CO – Check Thermal Filament Connection (Hata: CO – Isı Filamenti Bağlantısı- nı Kontrol Edin)	Catheter thermal filament connec- tion not detected Patient CCO cable malfunction Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Kateter ısı filamenti bağlantısının algılanmaması Hasta CCO kablosu arızası Bağlı kateter Edwards CCO kateteri değil)	Verify that catheter thermal filament is connected securely to patient CCO cable Disconnect thermal filament connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable test Change patient CCO cable Verify catheter is an Edwards CCO catheter Use Bolus CO mode (Kateterin IsI filamenti bağlantısının hasta CCO kablosuna düzgün bağlandığını doğrulayın Isı filamenti bağlantısını kesin ve bükülmüş/ek- sik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin. Hasta CCO kablosunu değiştirin Kateterin Edwards CCO kateteri olduğunu doğ- rulayın Bolus CO modunu kullanın)
Fault: CO – Check Thermal Filament Position (Hata: CO – Isı Filamenti Konumunu Kontrol Edin)*	Flow around thermal filament may be reduced Thermal filament may be against vessel wall Catheter not in patient (Isı filamenti çevresindeki akış azal- mış olabilir Isı filamenti damar duvarına dayan- mış olabilir Kateterin hastada olmaması)	Flush catheter lumens Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume CO monitoring (Kateter lümenlerini yıkayın Pulmoner arterde kateterin konumunun doğru olduğundan emin olun: • Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine göre kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin CO izlemeyi sürdürün)
Fault: CO – Check Thermistor Con- nection (Hata: CO – Termistör Bağlantısını Kontrol Edin)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is < 15 °C or > 45 °C Patient CCO cable malfunction (Kateter termistör bağlantısının al- gılanmaması İzlenen kan sıcaklığı < 15 °C veya > 45 °C düzeyindedir Hasta CCO kablosu arızası)	Verify that catheter thermistor is connected se- curely to patient CCO cable Verify that blood temperature is between 15 - 45 °C Disconnect thermistor connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable test Change patient CCO cable (Kateter termistörünün hasta CCO kablosuna düzgün bağlandığını doğrulayın Kan sıcaklığının 15 - 45 °C arasında olduğunu doğrulayın Termistör bağlantısını kesin ve bükülmüş/eksik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: CO – Signal Processor, Use Bolus Mode (Hata: CO – Sinyal İşleyici, Bolus Modunu Kullanın)	Data processing error (Veri işleme hatası)	Resume CO monitoring Power monitor off and on to restore system Use Bolus CO mode (CO izlemeyi sürdürün Sistemi eski haline getirmek için monitörü kapa- tıp açın Bolus CO modunu kullanın)
Fault: CO – Thermal Signal Loss (Hata: CO – Isı Sinyali Kaybı)*	Thermal signal detected by moni- tor is too small to process Sequential compression device in- terference (Monitörün algıladığı ısı sinyalinin işlenemeyecek kadar küçük olması Sıralı kompresyon cihazı girişimi)	 Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure Resume CO monitoring (Pulmoner arterde kateter konumunu doğrulayın: Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine göre kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için göğüs röntgen filmini inceleyin Sıralı kompresyon cihazını hastane prosedürüne uygun bir biçimde geçici olarak kapatın CO izlemeyi sürdürün)
Fault: Swan-Ganz Module (Hata: Swan-Ganz Modülünün Bağ- lantısı Kesildi)	Electrocautery interference Internal system malfunction (Elektrokoter girişim Dahili sistem arızası)	Disconnect patient CCO cable during electro- cautery use Remove and reinsert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (Elektrokoter kullanımı sırasında hasta CCO kab- losunu çıkarın Sıfırlamak için modülü çıkarın ve geri takın Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: CO – Signal Adapting - Conti- nuing (İkaz: CO – Sinyal Uyarlama - De- vam Ediyor)	Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected Patient's respiratory pattern may have changed Sequential compression device in- terference Catheter thermal filament not pro- perly positioned (Pulmoner arter kan sıcaklığında büyük değişimlerin algılanması Hastanın solunum paterninin de- ğişmesi Sıralı kompresyon cihazı girişimi Kateter ısı filamentinin düzgün ko- numlandırılmaması)	Allow more time for monitor to measure and display Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Minimizing patient discomfort may reduce tem- perature variations Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure (Monitörün ölçmesi ve göstermesi için daha faz- la zaman verin Pulmoner arterde kateter konumunu doğrula- yın: • Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine göre kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin Hastanın rahatsızlığını en aza indirmek, sıcaklık değişimlerini azaltabilir Sıralı kompresyon cihazını hastane prosedürüne uygun bir biçimde geçici olarak kapatın)
Alert: CO – Unstable Blood Temp Continuing (İkaz: CO – Kan Sıcaklığı Stabil Değil - Devam Ediyor)	Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected Sequential compression device in- terference (Pulmoner arter kan sıcaklığında büyük değişimlerin algılanması Sıralı kompresyon cihazı girişimi)	Wait for CO measurement to be updated Minimizing patient discomfort may reduce tem- perature variations Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure (CO ölçümünün güncellenmesini bekleyin Hastanın rahatsızlığını en aza indirmek, sıcaklık değişimlerini azaltabilir Sıralı kompresyon cihazını hastane prosedürüne uygun bir biçimde geçici olarak kapatın)

15.7.2 EDV ve SV Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: EDV – Heart Rate Signal Mis- sing (Hata: EDV – Kalp Atış Hızı Sinyali Eksik)	Patient's time-averaged heart rate out of range (HR _{avg} < 30 or > 200 bpm) No heart rate detected ECG interface cable connection not detected (Hastanın zamana göre ortalaması alınmış kalp atış hızının aralık dışın- da olması (HR _{avg} <30 veya >200 bpm) Kalp atışı algılanmaması EKG arayüz kablosu bağlantısının algılanmaması)	Wait until average heart rate is within range Select appropriate lead configuration to maxi- mize heart rate triggers Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secu- re Change ECG interface cable (Ortalama kalp atış hızı, aralık içine girene kadar bekleyin Kalp atışı tetikleyicilerini maksimum düzeye ge- tirmek için uygun uç yapılandırmasını seçin HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun EKG arayüzü kablosunu değiştirin)
Alert: EDV – Exceeding HR Thres- hold Limit (İkaz: EDV – HR Eşik Değeri Aşılıyor)	Patient's time-averaged heart rate out of range (HR _{avg} < 30 or > 200 bpm) (Hastanın zamana göre ortalaması alınmış kalp atış hızının aralık dışın- da olması (HR _{avg} <30 veya >200 bpm))	Wait until average heart rate is within range Select appropriate lead configuration to maxi- mize heart rate triggers Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secu- re Change ECG interface cable (Ortalama kalp atış hızı, aralık içine girene kadar bekleyin Kalp atışı tetikleyicilerini maksimum düzeye ge- tirmek için uygun uç yapılandırmasını seçin HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun EKG arayüzü kablosunu değiştirin)

Tablo 15-11: HemoSphere Swan-Ganz Modülü EDV ve SV hataları/ikazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: EDV – Signal Adapting - Con- tinuing (İkaz: EDV – Sinyal Uyarlama - Sü- rekli)	Patient's respiratory pattern may have changed Sequential compression device in- terference Catheter thermal filament not pro- perly positioned (Hastanın solunum düzeni değiş- miş olabilir Sıralı kompresyon cihazı girişimi Kateter ısı filamentinin düzgün ko- numlandırılmaması)	Allow more time for monitor to measure and display EDV Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement (Monitörün EDV değerini ölçmesi ve göstermesi için daha fazla zaman verin Sıralı kompresyon cihazını hastane prosedürüne uygun bir biçimde geçici olarak kapatın Pulmoner arterde kateter konumunu doğrula- yın: • Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine gore kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin)
Alert: SV – Heart Rate Signal Mis- sing (Hata: SV – Kalp Atış Hızı Sinyali Ek- sik)	Patient's time-averaged heart rate out of range (HR _{avg} < 30 or > 200 bpm) No heart rate detected ECG interface cable connection not detected (Hastanın zamana göre ortalaması alınmış kalp atış hızının aralık dışın- da olması (HR _{avg} <30 veya >200 bpm) Kalp atışı algılanmaması EKG arayüz kablosu bağlantısının algılanmaması)	Wait until average heart rate is within range Select appropriate lead configuration to maxi- mize heart rate triggers Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secu- re Change ECG interface cable (Ortalama kalp atış hızı, aralık içine girene kadar bekleyin Kalp atışı tetikleyicilerini maksimum düzeye ge- tirmek için uygun uç yapılandırmasını seçin HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun EKG arayüzü kablosunu değiştirin)

15.7.3 iCO Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: iCO – Check Injectate Probe Connection (Hata: iCO – Enjektat Probu Bağlan- tısını Kontrol Edin)	Injectate temperature probe not detected Injectate temperature probe mal- function Patient CCO cable malfunction (Enjektat sıcaklık probu algılanmadı Enjektat sıcaklık probu arızası Hasta CCO kablosu arızası)	Verify connection between patient CCO cable and injectate temperature probe Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Hasta CCO kablosu ve enjektat sıcaklık probu arasındaki bağlantıyı kontrol edin Enjektat sıcaklık probunu değiştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: iCO – Check Thermistor Con- nection (Hata: iCO – Termistör Bağlantısını Kontrol Edin)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is < 15 °C or > 45 °C Patient CCO cable malfunction (Kateter termistör bağlantısının al- gılanmaması İzlenen kan sıcaklığı < 15 °C veya > 45 °C düzeyindedir Hasta CCO kablosu arızası)	Verify that catheter thermistor is connected se- curely to patient CCO cable Verify that blood temperature is between 15 - 45 °C Disconnect thermistor connection and check for bent/missing pins Change patient CCO cable (Kateter termistörünün hasta CCO kablosuna düzgün bağlandığını doğrulayın Kan sıcaklığının 15 - 45 °C arasında olduğunu doğrulayın Termistör bağlantısını kesin ve bükülmüş/eksik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosunu değiştirin)
Fault: iCO – Injectate Volume Not Valid (Hata: iCO – Enjektat Hacmi Geçer- siz)	Inline probe injectate volume must be 5 mL or 10 mL (Sıralı prob enjektat hacmi 5 mL ve- ya 10 mL olmalıdır)	Change injectate volume to 5 mL or 10 mL Use a bath type probe for an injectate volume of 3 mL (Enjektat hacmini 5 mL veya 10 mL olarak değiş- tirin 3 mL enjektat hacmi için banyo tipi prob kulla- nın)
Fault: iCO – Injectate Temperature Out of Range, Check Probe (Hata: iCO – Enjektat Sıcaklığı Aralık Dışında, Probu Kontrol Edin)	Injectate temperature < 0 °C, > 30 °C or > BT Injectate temperature probe mal- function Patient CCO cable malfunction (Enjektat sıcaklığının < 0 °C, > 30 °C veya > BT olması Enjektat sıcaklık probu arızası Hasta CCO kablosu arızası)	Verify injectate fluid temperature Check injectate probe connections for bent/ missing pins Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Enjektat sıvısı sıcaklığını doğrulayın Enjektat probu bağlantılarında yamuk/eksik pim olup olmadığını kontrol edin Enjektat sıcaklık probunu değiştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin)
Fault: iCO – Blood Temperature Out of Range (Hata: iCO – Kan Sıcaklığı Aralık Dı- şında)	Monitored blood temperature is < 31 °C or > 41 °C (İzlenen kan sıcaklığı < 31 °C veya > 41 °C düzeyindedir)	Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume bolus injections when blood tempera- ture is within range (Pulmoner arterde kateter konumunu doğrula- yın: • wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın • hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine göre kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin Kan sıcaklığı gerekli aralık içindeyken bolus en- jeksiyonlarını sürdürün)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: iCO – Unstable Baseline (İkaz: iCO – Referans Çizgisi Stabil Değil)	Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected (Pulmoner arter kan sıcaklığında büyük değişimlerin algılanması)	Allow more time for blood temperature baseli- ne to stabilize Use Manual mode (Kan sıcaklığı referans çizgisinin stabil hale gel- mesini biraz daha bekleyin Manuel modu kullanın)
Alert: iCO – Curve Not Detected (İkaz: iCO – Eğri Algılanmadı)	No bolus injection detected for > 4 minutes (Automatic mode) or 30 seconds (Manual mode) (>4 dakika (Otomatik mod) veya 30 saniye (Manuel mod) boyunca bo- lus enjeksiyonu algılanmaması)	Restart Bolus CO monitoring and proceed with injections (Bolus CO izlemeyi yeniden başlatın ve enjeksi- yonlara geçin)
Alert: iCO – Extended Curve (İkaz: iCO – Eğride Uzama)	Thermodilution curve slow to re- turn to baseline Injectate port in introducer sheath Possible cardiac shunt (Termodilüsyon eğrisinin referans çizgisine dönmesinde yavaşlama Enjektat portunun introdüser kılı- fında olması Olası kardiyak şant)	 Verify correct injection technique Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Ensure injectate port location is outside of the introducer sheath Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate volume to create a larger thermal signal (Doğru enjeksiyon tekniği uygulandığından emin olun Pulmoner arterde kateter konumunu doğrulayın: Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine gore kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için göğüs röntgen filmini inceleyin Enjektat portu konumunun, introdüser kılıfının dışında olduğundan emin olun

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: iCO – Irregular Curve (İkaz: iCO – Düzensiz Eğri)	Thermodilution curve has multiple peaks (Termodilüsyon eğrisinin birden fazla pik noktasının olması)	Verify correct injection technique Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate vo- lume to create a larger thermal signal (Doğru enjeksiyon tekniği uygulandığından emin olun Pulmoner arterde kateter konumunu doğrula- yın: • Wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arası olduğunu doğrulayın • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine gore kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin Büyük bir ısı sinyali oluşturmak için "dondurul- muş" enjektat ve(ya) 10 mL enjektat hacmi kul- lanın)
Alert: iCO – Warm Injectate (İkaz: iCO – Enjektat Sıcak)	Injectate temperature within 8 °C of blood temperature Injectate temperature probe mal- function Patient CCO cable malfunction (Enjektat sıcaklığının, kan sıcaklı- ğından farkının en fazla 8 °C olması Enjektat sıcaklık probu arızası Hasta CCO kablosu arızası)	Use cooler injectate fluid Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Soğutucu enjektat sıvısı kullanın Enjektat sıcaklık probunu değiştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin)

15.7.4 SVR Hataları/İkazları

Table 15-15. Hemosphere Swan-Ganz Moudid SVR hatalan/kazian			
Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler	
Alert: SVR – Analog Input MAP Pressure Signal Loss (İkaz: SVR – Analog Giriş MAP Ba- sınç Sinyali Kaybı)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept MAP Analog input interface cable con- nections not detected Inaccurate input signal External monitor malfunction (HemoSphere gelişmiş monitör analog giriş portunun MAP kabul edecek biçimde yapılandırılmaması Analog giriş arayüz kablosu bağlan- tıları algılanmadı Yanlış giriş sinyali Harici monitör arızası)	Verify correct voltage range and low/high volta- ge values on HemoSphere advanced monitor for external monitor Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secu- re Verify correct height/weight entries, and units of measure for patient's BSA Check for signal at external monitor's analog output device Change external device module, if used (HemoSphere gelişmiş monitör üzerinde harici monitör için doğru gerilim aralığı ve düşük/yük- sek gerilim değerlerinin olduğundan emin olun HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun Hastanın BSA'sı için doğru ağırlık/boy ölçüm bi- rimlerinin girildiğinden emin olun Harici monitörün analog çıkış aygıtında sinyal olup olmadığını kontrol edin Kullanılıyorsa, harici cihaz modülünü değiştirin)	
Alert: SVR – Configure MAP Analog Input for SVR Monitoring (İkaz: SVR – SVR İzleme için MAP Analog Girişi Yapılandırın)	HemoSphere advanced monitor analog input ports not configured to accept MAP signal (HemoSphere gelişmiş monitör analog giriş portları MAP sinyalini kabul edecek biçimde yapılandırıl- mamış)	Use the analog input settings screen to configu- re analog input port 1 or 2 for external monitor MAP signal output (Harici monitör MAP sinyal çıkışı için analog giriş portu 1 ve 2'yi yapılandırmak üzere analog giriş ayarları ekranını kullanın)	

Tablo 15-13: HemoSphere Swan-Ganz Modülü SVR hataları/ikazları

15.7.5 20 Saniyelik Parametreler İçin Hatalar/İkazlar

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: 20s Parameters – Poor PA Signal Quality (Hata: 20 sn Parametreleri — Zayıf PA Sinyali Kalitesi)	Pulmonary artery pressure wave- form is inadequate to measure 20s parameters accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Pressure waveform has shifted or is measuring negative signals due to change in phlebostatic axis or other related movement impacting pressure signal (Pulmoner arter basıncı dalga for- mu 20 sn parametrelerini doğru şe- kilde ölçmek için yetersiz Uzun süre boyunca yetersiz basınç dalga formu Basınç izleme hattının bütünlüğü bozulmuş Flebostatik eksendeki değişiklik ya da basınç sinyalini etkileyen ilgili diğer hareket nedeniyle basınç dal- ga formu kaymış ya da negatif sin- yaller ölçüyor)	Verify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Make sure the pulmonary artery pressure line is not kinked Make sure there are no loose connections Perform Square Wave Test to assess the fre- quency response of the system Re-zero pulmonary artery pressure transducer (Pulmoner arterde kateter konumunun doğru olduğunu onaylayın: • wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25-1,50 ml olduğunu doğrulayın • hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesi için doğru kateter yerleşimi sağlandığını onayla- yın • doğru yerleşimin değerlendirilmesi için göğüs röntgeni çekilmesini göz önünde bulundurun Pulmoner arter basınç hattının bükülmediğin- den emin olun Gevşek bağlantı olmadığından emin olun Sistemin frekans yanıtını değerlendirmek için Kare Dalga Testi gerçekleştirin Pulmoner arter basınç transdüserini tekrar sıfır- layın)
Fault: 20s Parameters – Software Failure (Hata: 20 sn Parametreleri — Yazı- lım Hatası)	There is a software error with the 20s parameters (20 sn parametreleriyle ilgili bir ya- zılım hatası var)	Power cycle the system Re-zero pulmonary artery pressure transducer If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sistem gücünü kapatıp açın Pulmoner arter basınç transdüserini tekrar sıfır- layın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)

Tablo 15-14: HemoS	ohere Swan-Ganz modi	ülü 20 sn parametreler	icin hatalar/ikazlar
	phere small dulle mout	and zo shi parametre eren	içili liacalal/ilcaziai

Alert: 20s Parameters – Negative PA Pressure Detected (İkaz: 20 sn Parametreleri — Nega- tif PA Basıncı Algılandı)Pulmonary artery pressure wave- form is inadequate to measure 20s parameters accurately Pressure transducer is not aligned with the patient's phlebostatic axis Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised (Pulmoner arter basıncı dalga for- mu 20 sn parametrelerini doğru şe- kilde ölçmek için yetersizVerify proper catheter position in the pulmo- nary artery: • confirm wedge pressure balloon inflation v lume of 1.25 - 1.50 mL • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement	Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Basınç transdüseri hastanın flebos- tatik ekseniyle uyumlu değilZero the pressure transducer on theBasınç izleme hattının bütünlüğü bozulmuş)HemoSphere advanced monitor to re-zero th transducer and confirm pressure cable conne tion (Pulmoner arterde kateter konumunun doğr olduğunu onaylayın: • wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25-1,50 ml olduğunu doğrulayın • hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölges için doğru yerleşimin değerlendirilmesi için göğ röntgeni çekilmesini göz önünde bulunduru Basınç transdüserinin hastanın flebostatik ek eniyle hizalı olduğunu onaylayınTransdüseri tekrar sıfırlamak için HemoSpher gelişmiş monitördeki basınç transdüserini sıf	Alert: 20s Parameters – Negative PA Pressure Detected (ikaz: 20 sn Parametreleri — Nega- tif PA Basıncı Algılandı)	Pulmonary artery pressure wave- form is inadequate to measure 20s parameters accurately Pressure transducer is not aligned with the patient's phlebostatic axis Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised (Pulmoner arter basıncı dalga for- mu 20 sn parametrelerini doğru şe- kilde ölçmek için yetersiz Basınç transdüseri hastanın flebos- tatik ekseniyle uyumlu değil Basınç izleme hattının bütünlüğü bozulmuş)	 Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Confirm the pressure transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the pressure transducer on the HemoSphere advanced monitor to re-zero the transducer and confirm pressure cable connection (Pulmoner arterde kateter konumunun doğru olduğunu onaylayın: wedge basıncı balon şişirme hacminin 1,25-1,50 ml olduğunu doğrulayın hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesi için doğru kateter yerleşimi sağlandığını onaylayın: doğru yerleşimin değerlendirilmesi için göğüs röntgeni çekilmesini göz önünde bulundurun Basınç transdüserinin hastanın flebostatik ekseniyle hizalı olduğunu onaylayın

15.7.6 Genel Sorun Giderme

Tablo 15-15: HemoSphere Swan-Ganz modülü genel sorun giderme

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect HemoSphere Swan-Ganz module for CO monitoring (CO izleme için HemoSphere Swan- Ganz modülünü takın)	Connection to the HemoSphere Swan-Ganz module has not been detected (HemoSphere Swan-Ganz modülü ile bağlantı algılanamadı)	Insert the HemoSphere Swan-Ganz module into slot 1 or slot 2 of the monitor. Remove and re-insert module. (HemoSphere Swan-Ganz modülünü monitörün 1. yuvasına veya 2. yuvasına takın Modülü çıkarıp yeniden takın)
Connect patient CCO cable for CO monitoring (CO izleme için hasta CCO kablosu- nu takın)	Connection between the HemoSphere Swan-Ganz module and patient CCO cable has not been detected (HemoSphere Swan-Ganz modülü ile hasta CCO kablosu arasındaki bağlantı algılanamadı)	Verify connection between patient CCO cable and the inserted HemoSphere Swan-Ganz mo- dule Disconnect patient CCO cable and check for bent/missing pins Change patient CCO cable (Hasta CCO kablosu ile yerleştirilmiş HemoSphere Swan-Ganz modülü arasındaki bağlantıyı doğrulayın Hasta CCO kablosu bağlantısını kesin ve bükül- müş/eksik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosunu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect thermistor for CO monitoring (CO izleme için termistör takın)	Connection between patient CCO cable and catheter thermistor has not been detected Patient CCO cable malfunction (Hasta CCO kablosu ile kateter ter- mistörü arasındaki bağlantının algı- lanmaması Hasta CCO kablosu arızası)	Verify that catheter thermistor is connected se- curely to patient CCO cable Disconnect thermistor connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable (Kateter termistörünün hasta CCO kablosuna düzgün bağlandığını doğrulayın Termistör bağlantısını kesin ve bükülmüş/eksik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin)
Connect thermal filament for CO monitoring (CO izleme için ısı filamenti takın)	Connection between patient CCO cable and catheter thermal fila- ment has not been detected Patient CCO cable malfunction Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Hasta CCO kablosu ile kateter ısı fi- lamenti arasındaki bağlantı algılan- madı Hasta CCO kablosu arızası Bağlı kateter Edwards CCO kateteri değil)	Verify that catheter thermal filament is connected securely to patient CCO cable Disconnect thermal filament connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Verify catheter is an Edwards CCO catheter (Kateterin ISI filamenti bağlantısının hasta CCO kablosuna düzgün bağlandığını doğrulayın ISI filamenti bağlantısını kesin ve bükülmüş/ek- sik pim olup olmadığını kontrol edin Hasta CCO kablosu testi gerçekleştirin Hasta CCO kablosunu değiştirin Kateterin Edwards CCO kateteri olduğunu doğ- rulayın)
Connect MAP analog input for SVR monitoring (SVR izleme için MAP analog girişini takın)	Analog input interface cable con- nections not detected (Analog giriş arayüz kablosu bağ- lantıları algılanmadı)	Verify cable connection between the monitoring platform and bedside monitor is se- cure Check for signal at external monitor's analog output device (İzleme platformu ile yatak başı monitör arasın- daki kablo bağlantısının sıkı olduğundan emin olun Harici monitörün analog çıkış aygıtında sinyal olup olmadığını kontrol edin)
Configure MAP analog input for SVR monitoring (SVR izleme için MAP analog girişi yapılandırın)	HemoSphere advanced monitor analog input ports not configured to accept MAP signal (HemoSphere gelişmiş monitör analog giriş portları MAP sinyalini kabul edecek biçimde yapılandırıl- mamış)	Use the analog input settings screen to configu- re analog input port 1 or 2 for external monitor MAP signal output (Harici monitör MAP sinyal çıkışı için analog giriş portu 1 ve 2'yi yapılandırmak üzere analog giriş ayarları ekranını kullanın)
Connect ECG Input for EDV or SV monitoring (EDV veya SV izleme için EKG Girişi- ni Takın)	ECG interface cable connection not detected (EKG arayüz kablosu bağlantısının algılanmaması)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun EKG arayüzü kablosunu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect pressure cable for 20s pa- rameter monitoring (20 sn parametre izlemesi için ba- sınç kablosunu bağlayın)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (HemoSphere gelişmiş monitör ve basınç kablosu arasında bağlantı al- gılanmadı)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/ missing pins Change pressure cable (Basınç kablosu ve monitör arasındaki bağlantı- yı doğrulayın Basınç kablosunun bağlantısını kesin ve eğil- miş/eksik pimler olup olmadığını kontrol edin Basınç kablosunu değiştirin)
Connect pulmonary artery pres- sure sensor for 20s parameter monitoring (20 sn parametre izlemesi için pul- moner arter basınç sensörünü bağ- layın)	CO _{20s} , Cl _{20s} , SV _{20s} or SVI _{20s} is confi- gured as a key parameter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pres- sure sensor has not been detected (CO _{20s} , Cl _{20s} , SV _{20s} ya da SVI _{20s} anahtar parametre olarak yapılan- dırılmış Basınç kablosu ve bir pulmoner ar- ter basınç sensörü arasında bağlan- tı algılanmadı)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/ missing pins Change pressure cable (Basınç kablosu ve monitör arasındaki bağlantı- yı doğrulayın Basınç kablosunun bağlantısını kesin ve eğil- miş/eksik pimler olup olmadığını kontrol edin Basınç kablosunu değiştirin)
Zero pulmonary artery pressure for 20s parameter monitoring (20 sn parametre izlemesi için pul- moner arter basıncını sıfırlayın)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (İzleme öncesinde pulmoner arter basınç sinyali sıfırlanmamış)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar (Gezinme çubuğundaki "Sıfırlama ve Dalga For- mu" simgesine dokunun)
CI > CO	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Hasta BSA'sının yanlış olması BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Hastanın boyu ve kilosu için ölçüm birimlerini ve değerlerini doğrulayın)
CO ≠ iCO	Incorrectly configured bolus infor- mation Faulty thermistor or injectate pro- be Unstable baseline temperature af- fecting bolus CO measurements (Bolus bilgilerinin yanlış yapılandı- rılmış Termistör veya enjektat probunun arızalı olması Bolus CO ölçümlerini etkileyen re- ferans çizgisi sıcaklığının stabil ol- maması)	Verify that computation constant, injectate vo- lume, and catheter size have been correctly se- lected Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate vo- lume to create a large thermal signal Verify correct injection technique Change injectate temperature probe (Hesaplama sabitinin, enjektat hacminin ve ka- teter boyutunun doğru seçildiğinden emin olun Büyük bir ısı sinyali oluşturmak için "dondurul- muş" enjektat ve(ya) 10 mL enjektat hacmi kul- lanın Doğru enjeksiyon tekniği uygulandığından emin olun Enjektat sıcaklık probunu değiştirin)
SVR > SVRI	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Hasta BSA'sının yanlış olması BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Hastanın boyu ve kilosu için ölçüm birimlerini ve değerlerini doğrulayın)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
HemoSphere Advanced Monitor HR _{avg} ≠ External Monitor HR (HemoSphere Gelişmiş Monitör HR _{avg} ≠ Harici Monitör HR)	External monitor not optimally configured for ECG signal output External monitor malfunction ECG interface cable malfunction Elevated patient heart rate HemoSphere advanced monitor uses up to 3 minutes of HR data to calculate HR _{avg} (Harici monitörün EKG sinyali çıkışı için optimal bir biçimde yapılandı- rılmış olmaması Harici monitör arızası EKG arayüz kablosu arızası Hastanın kalp atış hızının yükselme- si HemoSphere gelişmiş monitör, HR _{avg} hesaplaması yapmak için 3 dakikaya kadar HR verisi kullanır)	Stop CO monitoring and verify heart rate is the same for HemoSphere advanced monitor and external monitor Select appropriate lead configuration to maxi- mize heart rate triggers and minimize atrial spi- ke sensing Verify signal output from external monitoring device Wait for patient's HR to stabilize Change ECG interface cable (CO izlemeyi durdurun ve kalp atış hızının, HemoSphere gelişmiş monitör ve harici monitör için aynı olduğunu doğrulayın Kalp atış hızı tetikleyicilerini en yüksek düzeye çıkarmak ve atriyal yükselme algılamalarını en aza indirmek için uygun elektrot yapılandırma- sını seçin Harici izleme cihazından sinyal çıkışını doğrula- yın Hastanın HR değerinin stabil hale gelmesini bekleyin EKG arayüzü kablosunu değiştirin)
HemoSphere Advanced Monitor Display of MAP and CVP ≠ External Monitor (HemoSphere Gelişmiş Monitör MAP ve CVP Gösterimi ≠ Harici Mo- nitör)	HemoSphere advanced monitoring platform configured incorrectly Inaccurate input signal External monitor malfunction (HemoSphere gelişmiş izleme plat- formunun doğru yapılandırılmamış olması Yanlış giriş sinyali Harici monitör arızası)	Verify correct voltage range and low/high volta- ge values on HemoSphere advanced monitor for external monitor Confirm correct units of measure for analog in- put port voltage values (mmHg or kPa) Verify correct height/weight entries and units of measure for patient's BSA Check for signal at external monitor's analog output device Change analog input interface cable (HemoSphere gelişmiş monitör üzerinde harici monitör için doğru gerilim aralığı ve düşük/yük- sek gerilim değerlerinin olduğundan emin olun Analog giriş portu gerilim değerleri için doğru ölçüm birimlerinin kullanıldığından emin olun (mmHg veya kPa) Hastanın BSA'sı için doğru ağırlık/boy ölçüm bi- rimlerinin girildiğinden emin olun Harici monitörün analog çıkış aygıtında sinyal olup olmadığını kontrol edin Analog giriş arayüz kablosunu değiştirin)

15.8 Basınç Kablosu Hata Mesajları

15.8.1 Genel Basınç Kablosu Hataları/İkazları

Tablo 15-16: HemoSphere basınç kablosu genel hataları/ikazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Cable Port {0} – Pressure Cab- le (Hata: Kablo Portu {0} – Basınç Kab- losu)*	Internal system malfunction (Dahili sistem arızası)	Disconnect and reconnect pressure cable Reposition the cable away from any heat sour- ces or insulating surfaces If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again Power monitor off and on to restore platform If problem persists, contact Edwards Technical Support (Basınç kablosunu söküp tekrar takın Kabloyu her türlü ısı kaynağı veya yalıtım yüze- yinden uzağa yerleştirin Kablo gövdesi sıcaksa tekrar çalıştırmadan önce soğumasını bekleyin Platformu eski haline getirmek için monitörü kapatıp açın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Sen- sor (Hata: Kablo Portu {0} – Basınç Sen- sörü)*	Cable or sensor malfunction Damaged or defective sensor (Kablo veya sensör arızası Hasarlı veya kusurlu sensör)	Disconnect sensor and check for bent/missing contacts Change pressure sensor Change pressure cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sensörü çıkarın ve bükülme/eksik bağlantı olup olmadığını kontrol edin Basınç sensörünü değiştirin Basınç kablosunu değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Sen- sor Disconnected (Hata: Kablo Portu {0} – Basınç Sen- sörü Bağlantısı Kesildi)*	Pressure sensor disconnected du- ring monitoring Cable connections not detected Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction (İzleme sırasında basınç sensörü bağlantısının kesilmesi Kablo bağlantılarının algılanmama- sı Edwards basınç kablosunun veya sensörün arızalanması Dahili sistem arızası)	Verify catheter connection Verify pressure cable and sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable Change Edwards CO/pressure sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kateter bağlantısının olduğunu doğrulayın Basınç kablosunu ve sensörü kontrol edin ve eksik pim olup olmadığına bakın Edwards basınç kablosunu değiştirin Edwards CO/basınç sensörünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Cable Port {0} – Incompatible Pressure Sensor (Hata: Kablo Portu {0} – Uyumsuz Basınç Sensörü)*	A non-Edwards sensor has been detected Cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Edward dışında bir üreticinin sen- sörü algılandı Kablo veya sensör arızası Dahili sistem arızası)	Verify that an Edwards pressure sensor has been used Disconnect sensor and check for bent/missing contacts Change pressure sensor Change pressure cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards basınç sensörü kullanıldığını doğrula- yın Sensörü çıkarın ve bükülme/eksik bağlantı olup olmadığını kontrol edin Basınç sensörünü değiştirin Basınç kablosunu değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletisime gecin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Cable Port {0} – Pressure Waveform Not Stable (Hata: Kablo Portu {0} – Basınç Dal- ga Formu Stabil Değil)*	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Systolic pressure too high or dias- tolic pressure too low Fluid line is being flushed (Arter dalga formu, kan basıncını doğru ölçmek için yetersiz Basınç izleme hattında bütünlük sorunu Sistolik basınç çok yüksek veya di- yastolik basınç çok düşük Sıvı hattı boşaltılıyor)	Assess Edwards pressure monitoring system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards pressure sensor/transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards pressure sensor/transducer on HemoSphere advanced monitor and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards pressure monitoring system frequency response (Edwards basinç izleme sistemini hastadan baş- layarak basinç haznesine kadar kontrol edin Arter dalga formunda şiddetli hipotansiyon, şid- detli hipertansiyon ve hareket artefaktı olup ol- madığını kontrol edin Arter kateterde bükülme veya pihtılaşma olma- dığından emin olun Tüm arteriyel basınç hatlarının açıkta olduğun- dan ve muslukların doğru biçimde konumlandı- rıldığından emin olun Edwards basınç sensörünün/transdüserinin, hastanın flebostatik eksenine hizalandığından emin olun HemoSphere gelişmiş monitöründeki Edwards basınç sensörünü/transdüserini sıfırlayın ve ba- sınç kablosu bağlantısını doğrulayın Basınç haznesinin şişirildiğinden ve boşaltma haznesinin en az ¼ oranında dolu olduğundan emin olun
Alert: Cable Port {0} – Release Pres- sure Cable Zero Button (İkaz: Kablo Portu {0} – Basınç Tahli- ye Kablosu Sıfırlama Düğmesi)*	The pressure cable zero button has been depressed for more than 10 seconds Pressure cable malfunction (Basınç kablosu sıfır düğmesine 10 saniyeden uzun süre basılması Basınç kablosu arızası)	Release the pressure cable zero button Check that the button releases properly Replace the pressure cable (Basınç sıfır düğmesini bırakın Düğmenin serbest kaldığından emin olun Basınç kablosunu değiştirin)
[*] Not: {0} port numarasıdır: 1 veya 2.		

15.8.2 Arteriyel Basınç Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Check Arterial Waveform (Hata: Arteriyel Dalga Formunu Kontrol Edin)	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Systolic pressure too high or dias- tolic pressure too low (Arter dalga formu, kan basıncını doğru ölçmek için yetersiz Uzun süre boyunca kötü basınç dalga formu Basınç izleme hattında bütünlük sorunu vardır Sistolik basınç çok yüksek veya di- yastolik basınç çok düşük)	Assess Edwards pressure monitoring system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards pressure sensor/transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards pressure sensor/transducer on HemoSphere advanced monitor and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards pressure monitoring system frequency response (Edwards basinç izleme sistemini hastadan baş- layarak basinç haznesine kadar kontrol edin Arter dalga formunda şiddetli hipotansiyon, şid- detli hipertansiyon ve hareket artefakti olup ol- madığını kontrol edin Arter kateterde bükülme veya pıhtılaşma olma- dığından emin olun Tüm arteriyel basınç hatlarının açıkta olduğun- dan ve muslukların doğru biçimde konumlandı- rıldığından emin olun Edwards basınç sensörünün/transdüserinin, hastanın flebostatik eksenine hizalandığından emin olun HemoSphere gelişmiş monitöründeki Edwards basınç sensörünü/transdüserini sıfırlayın ve ba- sınç kablosu bağlantısını doğrulayın Basınç haznesinin şişirildiğinden ve boşaltma haznesinin en az ¼ oranında dolu olduğundan emin olun

Tablo 15-17: HemoSphere basınç kablosu ART hataları/ikazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Arterial Waveform Compro- mised (Hata: Arter Dalga Formu Bozuldu)	Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction Patient condition results in a low pulse pressure Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Pressure transducer is not aligned with the patient's phlebostatic axis (Edwards basınç kablosunun veya sensörün arızalanması Dahili sistem arızası Hastanın durumu, düşük nabız ba- sıncına yol açıyordur Basınç izleme hattında bütünlük sorunu vardır Basınç transdüseri hastanın flebos- tatik ekseniyle uyumlu değil)	Assess Edwards pressure monitoring system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards pressure sensor/transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards pressure sensor/transducer on HemoSphere advanced monitor and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Enter Non-Pulsatile Mode Perform Square Wave Test to assess the Edwards pressure cable and sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable and sensor and check for missing pins Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressure cable Change Edwards pressine kadar kontrol edin Arter dalga formunda şiddetli hipotansiyon, şid- detli hipertansiyon ve hareket artefakti olup ol- madiğini kontrol edin Arter kateterde bükülme veya pihtilaşma olma- diğindan emin olun Tüm arteriyel basınç hatlarının açıkta olduğun- dan ve muslukların doğru biçimde konumlandı- rıldığından emin olun Edwards basınç sensörünün/transdüserinin, hastanın flebostatik eksenine hizalandığından emin olun HemoSphere gelişmiş monitöründeki Edwards basınç sensörünü/transdüserini sıfırlayın ve ba- sınç kablosu bağlantısını doğru layın Basınç haznesinin şişirildiğinden ve boşaltma haznesinin en az ¼ oranında dolu olduğundan emin olun Pulsatil olmayan moda girin Edwards basınç kablosunu ve şensörünü kon- trol edin ve eksik pim olup olmadığına bakın Edwards basınç kablosunu değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Arterial Pressure Disconnec- ted (Hata: Arteriyel Basınç Bağlantısı Kesildi)	Arterial pressure low and non- pulsatile Arterial catheter disconnected Cable connections not detected Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Arteriyel basınç düşük ve pulsatil değil Arteriyel kateter bağlantısı kesildi Kablo bağlantılarının algılanmama- sı Edwards basınç kablosunun veya sensörün arızalanması Dahili sistem arızası)	Verify arterial catheter connection Verify connection between pressure cable and sensor and check for missing pins Change pressure cable Change pressure sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Arteriyel kateter bağlantısının olduğunu doğ- rulayın Basınç kablosu ve sensörü arasındaki bağlantıyı kontrol edin ve eksik pim olup olmadığına ba- kın Basınç kablosunu değiştirin Basınç sensörünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Alert: Pulse Pressure Low (İkaz: Pals Basıncı Düşük)	Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Patient condition results in a low pulse pressure (Basınç izleme hattında bütünlük sorunu vardır Hastanın durumu, düşük nabız ba- sıncına yol açıyordur)	Assess Edwards pressure monitoring system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards pressure sensor/transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards pressure sensor/transducer on HemoSphere advanced monitor and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards pressure monitoring system frequency response (Edwards basınç izleme sistemini hastadan baş- layarak basınç haznesine kadar kontrol edin Arter dalga formunda şiddetli hipotansiyon, şid- detli hipertansiyon ve hareket artefaktı olup ol- madığını kontrol edin Arter kateterde bükülme veya pıhtılaşma olma- dığından emin olun Tüm arteriyel basınç hatlarının açıkta olduğun- dan ve muslukların doğru biçimde konumlandı- rıldığından emin olun Edwards basınç sensörünün/transdüserinin, hastanın flebostatik eksenine hizalandığından emin olun HemoSphere gelişmiş monitöründeki Edwards basınç sensörünü/transdüserini sıfırlayın ve ba- sınç kablosu bağlantısını doğrulayın Basınç haznesinin şişirildiğinden ve boşaltma haznesinin en az ¼ oranında dolu olduğundan emin olun

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: Arterial Pressure Waveform Not Stable (İkaz: Atardamar Basıncı Dalga For- mu Stabil Değil)	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Systolic pressure too low Fluid line is being flushed (Arter dalga formu, kan basıncını doğru ölçmek için yetersiz Basınç izleme hattında bütünlük sorunu Sistolik basınç çok yüksek veya di- yastolik basınç çok düşük Sıvı hattı boşaltılıyor)	Assess Edwards pressure monitoring system starting from patient leading to pressure bag Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the arterial catheter is not kinked or clotted Make sure all arterial pressure lines are patent and stopcocks are properly positioned Make sure Edwards pressure sensor/transducer is aligned with the patient's phlebostatic axis Zero the Edwards pressure sensor/transducer on HemoSphere advanced monitor and confirm pressure cable connection Make sure the pressure bag is inflated and flush bag is at least ¼ full Perform Square Wave Test to assess the Edwards pressure monitoring system frequency response (Edwards basinç izleme sistemini hastadan baş- layarak basinç haznesine kadar kontrol edin Arter dalga formunda şiddetli hipotansiyon, şid- detli hipertansiyon ve hareket artefakti olup ol- madığını kontrol edin Arter kateterde bükülme veya pıhtılaşma olma- dığından emin olun Tüm arteriyel basinç hatlarının açıkta olduğun- dan ve muslukların doğru biçimde konumlandı- rıldığından emin olun Edwards basınç sensörünün/transdüserinin, hastanın flebostatik eksenine hizalandığından emin olun HemoSphere gelişmiş monitöründeki Edwards basınç sensörünü/transdüserini sıfırlayın ve ba- sınç kablosu bağlantısını doğrulayın Basınç haznesinin şişirildiğinden ve boşaltma haznesinin en az ¼ oranında dolu olduğundan emin olun

15.8.3 Desteklenen Sıvı Yönetimi Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler	
Fault: Assisted Fluid Management (Hata: Desteklenen Sıvı Yönetimi)	Data processing error while initiali- zing Assisted Fluid Management al- gorithm Internal system malfunction Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised (Desteklenen Sıvı Yönetimi algorit- ması başlatılırken veri işleme hatası Dahili sistem arızası Basınç izleme hattının bütünlüğü bozuldu)	Assess arterial waveform and continuous CO system Restart AFM session If problem persists, contact Edwards Technical Support (Arteriyel dalga formunu ve kesintisiz CO siste- mini değerlendirin AFM oturumunu yeniden başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle irtibat kurun)	

Tablo 15-18: HemoSphere basınç kablosu AFM hataları/ikazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler		
Fault: AFM Cable (Hata: AFM Kablosu)	Internal system malfunction (Dahili sistem arızası)	Disconnect and reconnect Acumen AFM cable Replace Acumen AFM cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Acumen AFM kablosunu ayırın ve tekrar bağla- yın) (Acumen AFM kablosunu değiştirin) (Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek ile irtibat kurun)		
Fault: AFM Cable – Incompatible Software Version (Hata: AFM Kablosu – Uyumsuz Ya- zılım Sürümü)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)		
Fault: Second AFM Cable Detected (Hata: İkinci AFM Kablosu Saptandı)	Multiple Acumen AFM Cable con- nections detected (Birden fazla Acumen AFM Kablosu bağlantısı saptandı)	Disconnect one of the Acumen AFM Cables (Acumen AFM Kablolarından birinin bağlantısını kesin)		
Fault: AFM Cable Disconnected (Hata: AFM Kablosu Bağlantısı Kesil- di)	Acumen AFM Cable has become disconnected (Acumen AFM Kablosunun bağlan- tısı kesildi)	Connect Acumen AFM cable to HemoSphere technology module Continue AFM in Manual Fluid Tracking mode (Acumen AFM kablosunu HemoSphere teknolo- ji modülüne bağlayın AFM'ye Manuel Sıvı İzleme modunda devam edin)		
Fault: Fluid Meter Disconnected (Hata: Sıvı Ölçer Bağlantısı Kesildi)	Acumen IQ Fluid Meter has beco- me disconnected (Acumen IQ Sıvı Ölçerin bağlantısı kesildi)	Connect Acumen IQ Fluid Meter to Acumen AFM Cable Continue AFM in Manual Fluid Tracking mode (Acumen IQ Sıvı Ölçeri Acumen AFM Kablosuna bağlayın AFM'ye Manuel Sıvı İzleme modunda devam edin)		
Fault: Fluid Meter (Hata: Sıvı Ölçer)	Damaged or defective Acumen IQ Fluid Meter (Hasarlı veya kusurlu Acumen IQ Sı- vı Ölçer)	Disconnect Acumen IQ Fluid Meter and check for bent / missing contacts Replace Acumen IQ Fluid Meter If problem persists, contact Edwards Technical Support (Acumen IQ Sıvı Ölçerin bağlantısını kesin ve bükülmüş/eksik kontak kontrolü yapın Acumen IQ Sıvı Ölçeri değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek ile irtibat kurun)		

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler		
Fault: Incompatible Fluid Meter (Hata: Uyumsuz Sıvı Ölçer)	Non Edwards fluid meter in use Damaged or defective Acumen IQ Fluid Meter (Edwards olmayan sıvı ölçeri kulla- nılıyor Hasarlı veya kusurlu Acumen IQ Sıvı Ölçer)	Verify that an Edwards fluid meter is being use Disconnect and reconnect Acumen IQ Fluid M ter Replace fluid meter with genuine Acumen IQ Fluid Meter If problem persists, contact Edwards Technica Support (Edwards sıvı ölçer kullanıldığını doğrulayın Acumen IQ Sıvı Ölçerin bağlantısını kesin ve te rar bağlayın Sıvı ölçeri gerçek bir Acumen IQ Sıvı Ölçerle de ğiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek il irtibat kurun)		
Alert: AFM – Exceeded Maximum Case Volume (Uyarı: AFM — Maksimum Vaka Hacmi Aşıldı)	Tracked volume has exceeded con- figured Maximum Case Volume (İzlenen hacim yapılandırılan Mak- simum Vaka Hacmini aştı)	Set a new Maximum Case Volume limit End the AFM session (Yeni bir Maksimum Vaka Hacmi sınırı ayarlayın AFM oturumunu sonlandırın)		
Alert: AFM – Detected Flow Rate Too High İkaz: AFM – Çok Yüksek Akış Hızı Saptandı)	Tracked bolus flow rate through fluid meter has exceeded 8.0 L/hr (Sıvı ölçerden izlenen bolus akış hı- zı 8,0 L/saati aştı)	Reduce bolus flow rate to below 8.0 L/hr Continue AFM session in Manual fluid tracking mode (Bolus akış hızını 8,0 L/saat değerinin altına dü- şürün AFM oturumuna Manuel sıvı izleme modunda devam edin)		
Alert: AFM – Bolus Detected During Initialization (İkaz: AFM – Başlatma Sırasında Bo- Ius Saptandı)	Fluid bolus detected during initiali- zation of AFM session (AFM oturumunun başlatılması sı- rasında sıvı bolus algılandı)	Close bolus line and retry AFM initialization (Bolus hattını kapatın ve AFM başlatma işlemini tekrar deneyin)		
Alert: Fluid Meter Detected (İkaz: Sıvı Ölçer Saptandı)	AFM is in Manual fluid tracking mo- de but Acumen IQ Fluid Meter is connected (AFM Manuel sıvı izleme modunda ama Acumen IQ Sıvı Ölçer bağlı)	Disconnect Acumen IQ Fluid Meter Select to continue AFM in Fluid Meter mode (Acumen IQ Sıvı Ölçerin bağlantısını kesin AFM'ye Sıvı Ölçer modundan devam etmek için seçin)		
Alert: AFM - Bolus Detected During AFM Analysis (İkaz: AFM - AFM Analizi Sırasında Bolus Saptandı)	Additional fluid bolus detected du- ring ongoing AFM bolus analysis (Devam eden AFM bolus analizi sı- rasında ilave sıvı bolus saptandı)	When possible, deliver fluids after bolus analy- sis is complete (Mümkün olduğunda, bolus analizi tamamlan- dıktan sonra sıvıları verin)		

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler		
AFM – Approaching Maximum Ca-	Tracked volume is within 500 mL of	Acknowledge and continue AFM session		
se Volume	configured Maximum Case Volume	Set a new Maximum Case Volume limit		
(AFM — Maksimum Vaka Hacmine	(İzlenen hacim yapılandırılan Mak-	(Onaylayın ve AFM oturumuna devam edin		
Yaklaşılıyor)	simum Vaka Hacminin 500 mL'si	Yeni bir Maksimum Vaka Hacmi sınırı ayarlayın)		
	içinde)			

15.8.4 SVR Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: SVR – Analog Input CVP Pres- sure Signal Loss (İkaz: SVR – Analog Giriş CVP Basınç Sinyali Kaybı)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP Analog input interface cable con- nection not detected Inaccurate input signal External monitor malfunction (HemoSphere gelişmiş monitör analog giriş portunun CVP kabul edecek biçimde yapılandırılmaması Analog giriş arayüz kablosu bağlan- tılarının algılanmaması Yanlış giriş sinyali Harici monitör arızası)	Verify correct voltage range and low/high volta- ge values on HemoSphere advanced monitor for external monitor Verify cable connection between HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secu- re Verify correct height/weight entries, and units of measure for patient's BSA Check for signal at external monitor's analog output device Change external device module, if used (HemoSphere gelişmiş monitör üzerinde harici monitör için doğru gerilim aralığı ve düşük/yük- sek gerilim değerlerinin olduğundan emin olun HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun Hastanın BSA'sı için doğru ağırlık/boy ölçüm bi- rimlerinin girildiğinden emin olun Harici monitörün analog çıkış aygıtında sinyal olup olmadığını kontrol edin Kullanılıyorsa, harici cihaz modülünü değiştirin)

Tablo 15-20: HemoSphere basınç kablosu SVR hataları/ikazları

15.8.5 Genel Sorun Giderme

Tablo	15-21: Hem	Sphere	basınc	kablosu	aenel	sorun	aiderme
					y		g

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler	
Connect pressure cable for CO or pressure monitoring (CO veya basınç izleme için basınç kablosunu bağlayın)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (HemoSphere gelişmiş monitör ve basınç kablosu arasında bağlantı al- gılanmadı)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/ missing pins Change pressure cable (Basınç kablosu ve monitör arasındaki bağlantı- yı doğrulayın Basınç kablosunun bağlantısını kesin ve eğil- miş/eksik pimler olup olmadığını kontrol edin Basınç kablosunu değiştirin)	

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect CO pressure sensor for CO monitoring (CO izleme için CO basınç sensörü- nü bağlayın)	A CO-dependent key parameter is configured Connection between the pressure cable and CO pressure sensor has not been detected The incorrect pressure sensor type is connected (CO'ya bağlı bir kilit parametre ya- pılandırılmıştır Basınç kablosu ile CO basınç sen- sörü arasındaki bağlantı algılanma- mıştır Yanlış tipte basınç sensörü bağlan- mıştır)	Verify connection between pressure cable and catheter Verify that the pressure sensor connected is for CO monitoring Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards CO sensor Change pressure cable (Basınç kablosu ile kateter arasındaki bağlantıyı doğrulayın Bağlanan basınç sensörünün CO izleme için ol- duğunu doğrulayın Basınç kablosunu çıkarın ve eksik pim olup ol- madığını kontrol edin Edwards CO sensörünü değiştirin Basınç kablosunu değiştirin
Connect pressure sensor for arterial pressure monitoring (Arter basıncı izleme basınç sensö- rünü bağlayın)	An arterial pressure-dependent key parameter is configured Connection between the pressure cable and an arterial pressure sen- sor has not been detected (Arter basıncına bağlı bir kilit para- meter yapılandırılmıştır Basınç kablosu ile arter basınç sen- sörü arasındaki bağlantı algılanma- mıştır)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Basınç kablosu ile kateter arasındaki bağlantıyı doğrulayın Basınç kablosunu çıkarın ve eksik pim olup ol- madığını kontrol edin Edwards basınç sensörünü değiştirin Basınç kablosunu değiştirin)
Connect pressure sensor for pul- monary artery monitoring (Arter basıncı izleme basınç sensö- rünü bağlayın)	MPAP is configured as a key para- meter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pres- sure sensor has not been detected (MPAP bir kilit parametre olarak ya- pılandırılmıştır Basınç kablosu ile pulmoner arter basınç sensörü arasındaki bağlantı algılanmamıştır)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Basınç kablosu ile kateter arasındaki bağlantıyı doğrulayın Basınç kablosunu çıkarın ve eksik pim olup ol- madığını kontrol edin Edwards basınç sensörünü değiştirin Basınç kablosunu değiştirin)
Connect pressure sensor for CVP monitoring (CVP izleme için basınç sensörünü bağlayın)	CVP is configured as a key parame- ter Connection between the pressure cable and a central venous pressu- re sensor has not been detected (CVP bir kilit parametre olarak yapı- landırılmıştır Basınç kablosu ile santral venöz ba- sınç sensörü arasındaki bağlantı al- gılanmamıştır)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Basınç kablosu ile kateter arasındaki bağlantıyı doğrulayın Basınç kablosunu çıkarın ve eksik pim olup ol- madığını kontrol edin Edwards basınç sensörünü değiştirin Basınç kablosunu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Zero arterial pressure for CO monitoring (CO izleme için sıfır arter basıncı)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to CO monitoring (CO izleme öncesinde arter basıncı sinyali sıfırlanmamıştır)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Basıncı sıfırlamak için gezinme çubuğundan ve- ya Klinik İşlemler Menüsünden "Sıfırlama ve Dal- ga Formu" simgesine dokunun)
Zero pressure for arterial pressure monitoring (Arter basıncı izleme için basıncı sı- fırlayın)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to monitoring (İzleme öncesinde arter basıncı sin- yali sıfırlanmamıştır)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Basıncı sıfırlamak için gezinme çubuğundan ve- ya Klinik İşlemler Menüsünden "Sıfırlama ve Dal- ga Formu" simgesine dokunun)
Zero pressure for pulmonary artery monitoring (Pulmoner arter izleme için basıncı sıfırlayın)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (İzleme öncesinde pulmoner arter basınç sinyali sıfırlanmamış)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Basıncı sıfırlamak için gezinme çubuğundan ve- ya Klinik İşlemler Menüsünden "Sıfırlama ve Dal- ga Formu" simgesine dokunun)
Zero pressure for CVP monitoring (CVP izleme için basıncı sıfırlayın)	The central venous pressure signal was not zeroed prior to monitoring (İzleme öncesinde santral venöz basınç sinyali sıfırlanmamıştır)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Basıncı sıfırlamak için gezinme çubuğundan ve- ya Klinik İşlemler Menüsünden "Sıfırlama ve Dal- ga Formu" simgesine dokunun)
Connect CVP analog input or enter CVP value for SVR monitoring (CVP analog girişi bağlayın veya SVR izleme için CVP değeri girin)	CVP cable connection not detected No CVP value entered (CVP Kablo bağlantısı algılanmadı CVP değeri girilmemesi)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change CVP cable Enter CVP value (HemoSphere gelişmiş monitör ile yatak başı monitör arasındaki kablo bağlantısının sıkı oldu- ğundan emin olun CVP kablosunu değiştirin CVP değeri girin)
Configure CVP analog input or en- ter CVP for SVR monitoring (CVP analog girişi yapılandırın veya SVR izleme için CVP girin)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP signal No CVP value entered (HemoSphere gelişmiş monitör analog giriş portunun CVP sinyali kabul edecek biçimde yapılandırıl- maması CVP değeri girilmemesi)	Use the analog input settings screen to configu- re analog input ports 1 or 2 for external monitor CVP signal output Enter CVP value (Harici monitör CVP sinyal çıkışı için analog giriş portları 1 veya 2'yi yapılandırmak üzere analog giriş ayarları ekranını kullanın CVP değeri girin)
CI > CO	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Hasta BSA'sının yanlış olması BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Hastanın boyu ve kilosu için ölçüm birimlerini ve değerlerini doğrulayın)
SVR > SVRI	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Hasta BSA'sının yanlış olması BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight. (Hastanın boyu ve kilosu için ölçüm birimlerini ve değerlerini doğrulayın)

15.9 HemoSphere ClearSight Modülü Hata Mesajları

15.9.1 Hatalar/İkazlar

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Finger Cuff #1 - BP Measure- ment Error (Hata: Parmak Manşonu 1 — BP Öl- çüm Hatası) Fault: Finger Cuff #2 - BP Measure- ment Error (Hata: Parmak Manşonu 2 — BP Öl- çüm Hatası)	Blood pressure measurement failed due to movement or poor measu- rement conditions (Hareket ya da yetersiz ölçüm ko- şulları nedeniyle kan basıncı ölçü- mü başarısız oldu)	Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size Restart measurement (Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunun boyutunu tekrar belirle- yin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Fault: Finger Cuff #1 – Sensor Light Out of Range (Hata: Parmak Manşonu 1 — Sen- sör Işığı Aralık Dışı) Fault: Finger Cuff #2 – Sensor Light Out of Range (Hata: Parmak Manşonu 2 — Sen- sör Işığı Aralık Dışı)	Light signal too high (lşık sinyali çok yüksek)	Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size Restart measurement (Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunun boyutunu tekrar belirle- yin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Fault: Finger Cuff #1 – No Signal Detected – Low Perfusion (Hata: Parmak Manşonu 1 — Sinyal Algılanmadı — Düşük Perfüzyon) Fault: Finger Cuff #2 – No Signal Detected – Low Perfusion (Hata: Parmak Manşonu 2 — Sinyal Algılanmadı — Düşük Perfüzyon)	No measurable Plethysmogram de- tected on startup Possibly contracted arteries (Başlangıçta ölçülebilir Pletismog- ram algılanmadı Arterler daralmış olabilir)	Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Restart measurement (Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Ölçümü yeniden başlatın)
Fault: Finger Cuff #1 - No Pressure Waveforms Detected (Hata: Parmak Manşonu 1 — Basınç Dalga Formları Algılanmadı) Fault: Finger Cuff #2 - No Pressure Waveforms Detected (Hata: Parmak Manşonu 2 — Basınç Dalga Formları Algılanmadı)	The system failed to detect pressu- re waveforms Pressure pulsations in finger dimi- nished due to pressure applied to the upper arm, elbow or wrist (Sistem, basınç dalga formlarını al- gılayamadı Üst kol, dirsek ya da el bileğine basınç uygulanması nedeniyle, par- maktaki basınç titreşimleri azaldı)	Check if the blood flow in the arm of the patient is free of obstructions Check the blood pressure waveforms Reapply finger cuff(s) Restart measurement (Hastanın kolundaki kan akışında engel olmadı- ğını kontrol edin Kan basıncı dalga formlarını kontrol edin Parmak manşonunu/manşonlarını tekrar uygu- layın Ölçümü tekrar başlatın)

Tablo 15-22: HemoSphere ClearSight modülü hataları/arızaları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Insufficient Pressure Build Up in Cuff #1 (Hata: Manşon 1'de Yetersiz Basınç Oluşumu) Fault: Insufficient Pressure Build Up in Cuff #2 (Hata: Manşon 2'de Yetersiz Basınç Oluşumu)	Finger cuff air tube kinked Finger cuff leaking Cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller kinked or leaking Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Parmak manşonu hava hortumu bükülmüş Parmak manşonu sızıntı yapıyor HemoSphere ClearSight modülü ve basınç kontrolörü arasındaki kablo bükülmüş ya da sızıntı yapıyor Arızalı basınç kontrolörü Arızalı HemoSphere ClearSight mo- dülü)	Check finger cuff Check cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller Replace finger cuff Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Restart measurement (Parmak manşonunu kontrol edin HemoSphere ClearSight modülü ve basınç kon- trolörü arasındaki kabloyu kontrol edin Parmak manşonunu değiştirin Basınç kontrolörünü değiştirin HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Ölçümü yeniden başlatın)
Fault: Finger Cuff Disconnected (Hata: Parmak Manşonunun Bağ- lantısı Kesildi)	Previously connected finger cuff(s) not detected (Daha önce bağlanmış parmak manşonu/manşonları algılandı)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff(s) Replace finger cuff(s) Restart measurement (Edwards parmak manşonunun/manşonlarının bağlantısını kesip tekrar bağlayın Parmak manşonunu/manşonlarını değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Fault: Accumulated Single Cuff Monitoring Has Reached the Dura- tion Limit (Hata: Toplam Tek Manşonla İzleme Süre Sınırına Ulaştı)	Cumulative measurement time on the same finger exceeded maxi- mum duration of 8 hours (Aynı parmaktaki toplam ölçüm sü- resi 8 saatlik maksimum süreyi aştı)	Remove cuff from finger Place the cuff on another finger and press 'Con- tinue' on the Popup Restart Measurement (Manşonu parmaktan çıkarın Manşonu başka bir parmağa yerleştirin ve Açı- lan Pencerede "Devam" öğesine basın Ölçümü yeniden başlatın)
Fault: Finger Cuff #1 Has Expired. Replace Cuff (Hata: Parmak Manşonu 1'in Süresi Doldu. Manşonu Değiştirin)	Finger cuff #1 has exceeded maxi- mum use time (Parmak manşonu 1 maksimum kullanım süresini aştı)	Replace finger cuff #1 Restart measurement (Parmak manşonu 1'İ değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Fault: Finger Cuff #2 Has Expired. Replace Cuff (Hata: Parmak Manşonu 2'nin Süre- si Doldu. Manşonu Değiştirin)	Finger cuff #2 has exceeded maxi- mum use time (Parmak manşonu 2 maksimum kullanım süresini aştı)	Replace finger cuff #2 Restart measurement (Parmak manşonu 2'yi değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Invalid Finger Cuff #1 Connected (Hata: Geçersiz Parmak Manşonu 1 Bağlandı)	Non Edwards finger cuff #1 detec- ted Defective finger cuff #1 connected (Edwards olmayan parmak manşo- nu 1 algılandı Kusurlu parmak manşonu 1 bağlan- dı)	Verify that an Edwards finger cuff has been used Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #1 Replace finger cuff #1 with a genuine Edwards cuff Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards parmak manşonu kullanıldığını doğ- rulayın Edwards parmak manşonu 1'in bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Parmak manşonu 1'i orijinal Edwards manşon ile değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Invalid Finger Cuff #2 Connected (Hata: Geçersiz Parmak Manşonu 2 Bağlandı)	Non Edwards finger cuff #2 detec- ted Defective finger cuff #2 connected (Edwards olmayan parmak manşo- nu 2 algılandı Kusurlu parmak manşonu 2 bağlan- dı)	Verify that an Edwards finger cuff has been used Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #2 Replace finger cuff #2 with a genuine Edwards Cuff Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards parmak manşonu kullanıldığını doğ- rulayın Edwards parmak manşonu 2'in bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Parmak manşonu 2'i orijinal Edwards manşon ile değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Finger Cuff #1 or Finger Cuff Connector Error (Hata: Parmak Manşonu 1 ya da Parmak Manşonu Konektörü Hata- sı)	Finger cuff #1 is defective Cuff connector on pressure control- ler is damaged or defective (Parmak manşonu 1 kusurlu Basınç kontrolöründeki manşon ko- nektörü hasarlı ya da kusurlu)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #1 Replace finger cuff #1 Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards parmak manşonu 1'in bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Parmak manşonu 1'i değiştirin Basınç kontrolörünü değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Finger Cuff #2 or Finger Cuff Connector Error (Hata: Parmak Manşonu 2 veya Par- mak Manşonu Konektörü Hatası)	Finger cuff #2 is defective Cuff connector on pressure control- ler is damaged or defective (Parmak manşonu 2 kusurlu Basınç kontrolöründeki manşon ko- nektörü hasarlı ya da kusurlu)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #2 Replace finger cuff #2 Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards parmak manşonu 2'nin bağlantısını kesip tekrar bağlayın Parmak manşonu 2'yi değiştirin Basınç kontrolörünü değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: HRS Value Out of Physiologi- cal Range (Hata: HRS Değeri Fizyolojik Aralı- ğın Dışında)	Heart end of HRS is loose and may no longer be at heart level HRS detached from finger cuff HRS incorrectly calibrated HRS is defective (HRS'nin kalp ucu gevşek ve artık kalp seviyesinde olmayabilir HRS, parmak manşonundan ayrıldı HRS yanlış kalibre edildi HRS kusurlu)	Verify HRS placement. Finger end should be at- tached to finger cuff and heart end should be placed at phlebostatic axis Vertically align the two ends of HRS and calibra- te Replace HRS Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (HRS yerleşimini doğrulayın. Parmak ucu, par- mak manşonuna takılmalı ve kalp ucu, flebosta- tik eksene konmalıdır HRS'nin iki ucunu dikey olarak hizalayın ve ka- libre edin HRS'yi değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: HRS Disconnected (Hata: HRS Bağlantısı Kesildi)	Heart reference sensor (HRS) dis- connected during monitoring HRS connection not detected (İzleme esnasında kalp referans sensörü (HRS) bağlantısı kesildi HRS bağlantısı algılanmadı)	Verify HRS connection Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (HRS bağlantısını doğrulayın Edwards HRS'nin bağlantısını kesip tekrar bağla- yın HRS'yi değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: HRS Detected (Hata: HRS Algılandı)	Measurement without HRS chosen but HRS is connected (HRS'siz ölçüm seçilmiş ancak HRS bağlı)	Disconnect HRS Or select to measure with HRS (HRS bağlantısını kesin Ya da HRS ile ölçümü seçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Invalid HRS Connected (Hata: Geçersiz HRS Bağlandı)	Non Edwards HRS detected HRS is defective (Edwards olmayan HRS algılandı HRS kusurlu)	Verify that an Edwards HRS has been used Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS with a genuine Edwards HRS Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards HRS kullanıldığını doğrulayın Edwards HRS'nin bağlantısını kesip tekrar bağla- yın HRS'yi orijinal Edwards HRS ile değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: HRS or HRS Connector Error (Hata: HRS ya da HRS Konektörü Hatası)	HRS is defective HRS connector on pressure control- ler is damaged (HRS kusurlu Basınç kontrolöründeki HRS konek- törü hasarlı)	Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards HRS'nin bağlantısını kesip tekrar bağ- layın HRS'yi değiştirin Basınç kontrolörünü değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: HRS Has Expired. Replace HRS (Hata: HRS'nin Süresi Doldu. HRS'yi Değiştirin)	HRS has expired as it is past useful life (Kullanım ömrü sona eren HRS'nin süresi doldu)	Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS Restart Measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards HRS'nin bağlantısını kesip tekrar bağ- layın HRS'yi değiştirin Ölçümü Tekrar Başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Pressure Controller Discon- nected (Hata: Basınç Kontrolörünün Bağ- lantısı Kesildi)	Pressure controller connection not detected (Basınç kontrolörü bağlantısı algı- lanmadı)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards basınç kontrolörünün bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Basınç kontrolörünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek birimiyle iletişim kurun)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Invalid Pressure Controller Connected (Hata: Geçersiz Basınç Kontrolörü Bağlandı)	Incompatible pressure controller detected Non Edwards pressure controller detected Defective pressure controller connected (Uyumsuz basınç kontrolörü algı- landı Edwards olmayan basınç kontrolö- rü algılandı Kusurlu basınç kontrolörü bağlan- dı)	Verify that an Edwards pressure controller has been used Disconnect and re-connect Edwards pressure controller Replace pressure controller with a genuine Edwards pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards basınç kontrolörü kullanıldığını doğ- rulayın Edwards basınç kontrolörünün bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Basınç kontrolörünü orijinal Edwards basınç kontrolörüyle değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Pressure Controller Commu- nication Error (Hata: Basınç Kontrolörü İletişim Hatası)	Unresponsive pressure controller Poor connection between pressu- re controller and HemoSphere ClearSight module Pressure controller authentication failure Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Basınç kontrolörü yanıt vermiyor Basınç kontrolörü ve HemoSphere ClearSight modülü arasındaki bağ- lantı zayıf Basınç kontrolörü kimlik doğrulama hatası Kusurlu basınç kontrolörü Kusurlu HemoSphere ClearSight modülü)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Power cycle the system Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards basınç kontrolörünün bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Sistem gücünü kapatıp açın Basınç kontrolörünü değiştirin HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Pressure Controller Error (Hata: Basınç Kontrolörü Hatası)	Defective pressure controller Poor connection between Edwards pressure controller and HemoSphere ClearSight module (Kusurlu basınç kontrolörü Edwards basınç kontrolörü ve HemoSphere ClearSight modülü arasındaki bağlantı zayıf)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Edwards basınç kontrolörünün bağlantısını ke- sip tekrar bağlayın Basınç kontrolörünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek birimiyle iletişim kurun)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Pressure Controller Power Failure (Hata: Basınç Kontrolörü Güç Hata- sı)	Defective HemoSphere ClearSight module Defective Edwards pressure con- troller (Kusurlu HemoSphere ClearSight modülü Kusurlu Edwards basınç kontrolörü)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module If Problem Persists, contact Edwards Technical Support (Edwards basınç kontrolünün bağlantısını kesip tekrar bağlayın Basınç kontrolörünü değiştirin HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Incompatible Pressure Con- troller Software (Hata: Uyumsuz Basınç Kontrolörü Yazılımı)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Replace pressure controller with a genuine Edwards pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Basınç kontrolörünü orijinal Edwards basınç kontrolörüyle değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Continuous Monitoring Has Reached the 72 Hour Limit (Hata: Sürekli İzleme 72 Saat Sınırı- na Ulaştı)	Continuous measurement on the same hand exceeded maximum duration of 72 hours (Aynı elde sürekli ölçüm maksimum süre olan 72 saati aştı)	Place the cuffs on fingers of opposite hand and resume monitoring (Manşonları diğer eldeki parmaklara koyun ve izlemeyi devam ettirin)
Fault: Air Supply Error (Hata: Hava Besleme Hatası)	Kinked or damaged pressure con- troller cable Damaged finger cuff System malfunction Defective HemoSphere ClearSight module Defective pressure controller (Bükülmüş ya da hasarlı basınç kon- trolörü kablosu Hasarlı parmak manşonu Sistem arızası Arızalı HemoSphere ClearSight mo- dülü Arızalı basınç kontrolörü)	Verify that connection between pressure con- troller and HemoSphere ClearSight module is not kinked or damaged Power cycle the system Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Replace finger cuff If problem persists, contact Edwards Technical Support (Basınç kontrolörü ve HemoSphere ClearSight modülü arasındaki bağlantının bükülmediğini ya da hasarlı olmadığını doğrulayın Sistem gücünü kapatıp açın Basınç kontrolörünü değiştirin HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Parmak manşonunu değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: CO - Check Arterial Wave- form (Hata: CO - Arteriyel Dalga Formu- nu Kontrol Edin)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Systolic pressure too high or dias- tolic pressure too low (Arteriyel dalga formu doğru CO öl- çümü için yetersiz Uzun süre boyunca yetersiz basınç dalga formu Sistolik basınç çok yüksek ya da diastolik basınç çok düşük)	Assess noninvasive system starting from pa- tient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is alig- ned with the patient's phlebostatic axis Confirm electrical connections of cables Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hastadan başlayarak ve parmak manşonu ile HemoSphere ClearSight modülüne ilerleyerek non-invazif sistemi değerlendirin Arteriyel dalga formunu şiddetli hipotansiyon, şiddetli hipertansiyon ve hareket atrefaktı açı- sından kontrol edin Edwards HRS'nin kalp ucunun hastanın flebos- tatik ekseniyle hizalı olduğundan emin olun Kabloların elektrik bağlantılarını doğrulayın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunu boyutunu tekrar belirle- yin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin)
Fault: CO - Arterial Waveform Compromised (Hata: CO - Arter Dalga Formu Bo- zuldu)	The system failed to detect pressu- re waveforms Pressure pulsations in finger dimi- nished due to pressure applied to the upper arm, elbow or wrist (Sistem, basınç dalga formlarını al- gılayamadı Üst kol, dirsek ya da el bileğine basınç uygulanması nedeniyle, par- maktaki basınç titreşimleri azaldı)	Check if the blood flow in the arm of the patient is free of obstructions Make sure the heart end of Edwards HRS is alig- ned with the patient's phlebostatic axis Check the blood pressure waveforms Reapply finger cuff(s) Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Hastanın kolundaki kan akışında engel olmadı- ğını kontrol edin Edwards HRS'nin kalp ucunun hastanın flebos- tatik ekseniyle hizalı olduğundan emin olun Kan basıncı dalga formlarını kontrol edin Parmak manşonunu/manşonlarını tekrar uygu- layın Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Fault: Cuff Disconnected During Double Cuff Monitoring (Hata: Çift Manşonla İzleme Esna- sında Manşon Bağlantısı Kesildi)	Previously connected finger cuff(s) not detected (Daha önce bağlanmış parmak manşonu/manşonları algılandı)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff(s) Replace finger cuff(s) Restart measurement (Edwards parmak manşonunun/manşonlarının bağlantısını kesip tekrar bağlayın Parmak manşonunu/manşonlarını değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
--	---	---
Fault: Second Cuff Connected Du- ring Single Cuff Monitoring (Hata: Tek Manşonla İzleme Esna- sında İkinci Manşon Bağlandı)	A second finger cuff connection is detected (İkinci bir parmak manşonu bağlan- tısı tespit edildi)	Disconnect one of the finger cuffs and restart measurement Restart measurement in double cuff monitoring mode (Parmak manşonlarından birinin bağlantısını ke- sin ve ölçümü yeniden başlatın Çift manşonlu izleme modunda ölçümü yeni- den başlatın)
Alert: CO – Pulse Pressure Low (İkaz: CO — Nabız Basıncı Düşük)	Poor pressure waveform over ex- tended period of time Patient condition results in a low pulse pressure (Uzun süre boyunca yetersiz basınç dalga formu Hastanın durumu düşük nabız ba- sıncına yol açıyor)	Assess noninvasive system starting from pa- tient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is alig- ned with the patient's phlebostatic axis Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size If problem persists, contact Edwards Technical Support (Hastadan başlayarak ve parmak manşonu ile HemoSphere ClearSight modülüne ilerleyerek non-invazif sistemi değerlendirin Arteriyel dalga formunu şiddetli hipotansiyon, şiddetli hipertansiyon ve hareket atrefaktı açı- sından kontrol edin Edwards HRS'nin kalp ucunun hastanın flebos- tatik ekseniyle hizalı olduğundan emin olun Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: CO – Pressure Waveform Not Stable (İkaz: CO — Basınç Dalga Formu Stabil Değil)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Systolic pressure too high or dias- tolic pressure too low (Arteriyel dalga formu doğru CO öl- çümü için yetersiz Uzun süre boyunca yetersiz basınç dalga formu Sistolik basınç çok yüksek ya da diastolik basınç çok düşük)	Assess noninvasive system starting from pa- tient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is alig- ned with the patient's phlebostatic axis Confirm electrical connections of cables Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size If problem persists, contact Edwards Technical Support (Hastadan başlayarak ve parmak manşonu ile HemoSphere ClearSight modülüne ilerleyerek non-invazif sistemi değerlendirin Arteriyel dalga formunu şiddetli hipotansiyon, şiddetli hipertansiyon ve hareket atrefaktı açı- sından kontrol edin Edwards HRS'nin kalp ucunun hastanın flebos- tatik ekseniyle hizalı olduğundan emin olun Kabloların elektrik bağlantılarını doğrulayın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunu boyutunu tekrar belirle- yin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Alert: Cuff Pressure Release Mode – Monitoring Suspended (İkaz: Manşon Basınç Salma Modu — İzleme Askıya Alındı)	Finger cuff pressure has been relea- sed (Parmak manşonu basıncı salındı)	Monitoring will automatically resume when the Countdown Clock on the Status Bar reaches 00:00 To resume monitoring, touch the countdown clock and select "Postpone Release" (Durum Çubuğundaki Geri Sayım Saati 00:00'a ulaştığında izleme otomatik olarak devam ede- cektir İzlemeye devam etmek için geri sayım saatine dokunun ve "Serbest Bırakmayı Ertele" seçene- ğini işaretleyin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: SVV – Check Blood Pressure Waveform (İkaz: SVV — Kan Basıncı Dalga For- munu Kontrol Edin)	Arterial waveform is inadequate to measure SVV accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Frequent Physiocals within wave- form Systolic pressure too high or dias- tolic pressure too low (Arteriyel dalga formu doğru SVV ölçümü için yetersiz Uzun süre boyunca yetersiz basınç dalga formu Dalga formu Dalga formu içinde sık Physiolo- cal'ler Sistolik basınç çok yüksek ya da diastolik basınç çok düşük)	Assess noninvasive system starting from pa- tient leading to finger cuff and HemoSphere ClearSight module Check the arterial waveform for severe hypotension, severe hypertension, and motion artifact Make sure the heart end of Edwards HRS is alig- ned with the patient's phlebostatic axis Confirm electrical connections of cables Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Hastadan başlayarak ve parmak manşonu ile HemoSphere ClearSight modülüne ilerleyerek non-invazif sistemi değerlendirin Arteriyel dalga formunu şiddetli hipotansiyon, şiddetli hipertansiyon ve hareket atrefaktı açı- sından kontrol edin Edwards HRS'nin kalp ucunun hastanın flebos- tatik ekseniyle hizalı olduğundan emin olun Kabloların elektrik bağlantılarını doğrulayın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunu boyutunu tekrar belirle- yin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin)
Alert: Finger Cuff #1 – BP Measure- ment Error – Restarting (İkaz: Parmak Manşonu 1 — BP Öl- çüm Hatası — Yeniden Başlatılıyor) Alert: Finger Cuff #2 – BP Measure- ment Error – Restarting (İkaz: Parmak Manşonu 2 — BP Öl- çüm Hatası — Yeniden Başlatılıyor)	Blood pressure measurement failed due to movement or poor measu- rement conditions (Hareket ya da yetersiz ölçüm ko- şulları nedeniyle kan basıncı ölçü- mü başarısız oldu)	Allow system to automatically resolve issue Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunun boyutunu tekrar belirle- yin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle değiştirin)
Alert: Finger Cuff #1 - No Pressure Waveforms Detected (İkaz: Parmak Manşonu 1 — Basınç Dalga Formları Algılanmadı) Alert: Finger Cuff #2 - No Pressure Waveforms Detected (İkaz: Parmak Manşonu 2 — Basınç Dalga Formları Algılanmadı)	The system failed to detect pressu- re waveforms Pressure pulsations in finger dimi- nished due to pressure applied to the upper arm, elbow or wrist (Sistem, basınç dalga formlarını al- gılayamadı Üst kol, dirsek ya da el bileğine basınç uygulanması nedeniyle, par- maktaki basınç titreşimleri azaldı)	Allow system to automatically resolve issue Check if the blood flow in the arm of the patient is free of obstructions Check the blood pressure waveforms Reapply finger cuff(s) (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Hastanın kolundaki kan akışında engel olmadı- ğını kontrol edin Kan basıncı dalga formlarını kontrol edin Parmak manşonunu/manşonlarını tekrar uygu- layın)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: HRS Value Out of Physiologi- cal Range (İkaz: HRS Değeri Fizyolojik Aralık Dışında)	Heart end of HRS is loose and may no longer be at heart level HRS detached from finger cuff HRS incorrectly calibrated HRS is defective (HRS'nin kalp ucu gevşek ve artık kalp seviyesinde olmayabilir HRS, parmak manşonundan ayrıldı HRS yanlış kalibre edildi HRS kusurlu)	Verify HRS placement. Finger end should be at- tached to finger cuff and heart end should be placed at phlebostatic axis Vertically align the two ends of HRS and calibra- te Replace HRS Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (HRS yerleşimini doğrulayın. Parmak ucu, par- mak manşonuna takılmalı ve kalp ucu, flebosta- tik eksene konmalıdır HRS'nin iki ucunu dikey olarak hizalayın ve ka- libre edin HRS'yi değiştirin Ölçümü tekrar başlatın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Alert: No HRS Connected – Verify Patient Positioning (İkaz: HRS Bağlı Değil — Hasta Ko- numunu Doğrulayın) Alert: Current Offset: Finger {0} {1} Above Heart (İkaz: Mevcut Ofset: Parmak Kalp- ten {0} {1} Yukarıda)* Alert: Current Offset: Finger at Heart Level (İkaz: Mevcut Ofset: Parmak Kalp Seviyesinde) Alert: Current Offset: Finger {0} {1} Below Heart (İkaz: Mevcut Ofset: Parmak Kalp- ten {0} {1} Aşağıda)*	The patient positioning mode is "Patient Sedated and Stationary" and an HRS is not connected (Hasta konumlandırma modu "Has- ta Sedasyonda ve Hareketsiz" şek- linde ve bir HRS bağlı değil)	Verify that the displayed offset is still accurate If the patient has been re-positioned, update the offset value on the "Zero & Waveform" screen (Görüntülenen ofsetin hala doğru olduğunu onaylayın Hasta yeniden konumlandırılmışsa "Sıfırlama ve Dalga Formu" ekranında ofset değerini güncel- leyin)
Alert: HemoSphere ClearSight Mo- dule Service Required (İkaz: HemoSphere ClearSight Mo- dülü Servis Gerektiriyor)	HemoSphere ClearSight module service time is overdue (HemoSphere ClearSight modülü servis zamanı geçti)	Replace HemoSphere ClearSight module Contact Edwards Technical Support (HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Edwards Teknik Destek birimiyle iletişim kurun)
Alert: Updated BP Calibration Might Be Required (İkaz: Güncellenmiş BP Kalibrasyo- nu Gerekebilir)	Updated calibration may be requi- red due to changes to hemodyna- mic state (Hemodinamik durumdaki değişik- likler nedeniyle güncellenmiş kalib- rasyon gerekebilir)	Perform new calibration Keep Calibration Clear BP Calibration (Yeni kalibrasyon gerçekleştirin Kalibrasyonu koruyun BP Kalibrasyonunu temizleyin)
Alert: Calibrate HRS (Uyarı: HRS'yi Kalibre Edin)	HRS not calibrated or previous ca- libration failed (HRS kalibre edilmemiş veya önceki kalibrasyon başarısız)	Ensure HRS is connected and calibrate the HRS to start measurement (HRS'nin bağlı olduğundan emin olun ve ölçü- mü başlatmak için HRS'yi kalibre edin)
*Not: {0} {1}, belirtilen mesafedir ve {0} ile değer, {1} ile ölçüm birimi (CM veya IN) belirtilmektedir		

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
HRS out of range (HRS Aralık Dışı)	HRS pressure offset exceeded limit during the calibrating process HRS is defective (Kalibrasyon işlemi sırasında Kalp Referans Sensörü basıncı ofseti sı- nırı aşıldı HRS kusurlu)	Vertically align the two ends of HRS Calibrate HRS Replace HRS (HRS'nin iki ucunu dikey olarak hizalayın HRS'yi kalibre edin HRS'yi değiştirin)
HRS Calibration Unsuccessful – No Movement Detected (HRS Kalibrasyonu Başarısız — Ha- reket Algılanmadı)	Prior to calibration, no HRS move- ment detected HRS is defective Defective pressure controller (Kalibrasyondan önce HRS hareketi saptanmadı HRS kusurlu Kusurlu basınç kontrolörü)	Move heart end of HRS up and down. Next, keep both ends at same level, wait 1-2 seconds, and then calibrate while keeping both ends steady Replace HRS and calibrate HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (HRS'nin kalp ucunu yukarı ve aşağı hareket et- tirin. Ardından her iki ucu aynı seviyede tutun, 1-2 saniye bekleyin ve ardından her iki ucu sabit tutarken kalibre edin HRS'yi değiştirin ve HRS'yi kalibre edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
HRS Calibration Unsuccessful – Ex- cessive Movement Detected (HRS Kalibrasyonu Başarısız — Aşırı Hareket Algılandı)	During calibration, HRS movement detected Defective pressure controller (Kalibrasyon sırasında HRS hareketi saptandı Kusurlu basınç kontrolörü)	Move heart end of HRS up and down. Next, keep both ends at same level, wait 1-2 seconds, and then calibrate while keeping both ends steady Replace HRS and calibrate HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (HRS'nin kalp ucunu yukarı ve aşağı hareket et- tirin. Ardından her iki ucu aynı seviyede tutun, 1-2 saniye bekleyin ve ardından her iki ucu sabit tutarken kalibre edin HRS'yi değiştirin ve HRS'yi kalibre edin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Unstable Arterial Pressure (Stabil Olmayan Arteriyel Basınç)	System detecting large variability in the arterial pressure due to physiological or artificial noise (Fizyolojik ya da yapay gürültü ne- deniyle sistem arteriyel basınçta yüksek değişkenlik algılıyor)	Ensure no external or artificial noise is interfe- ring with arterial pressure measurements Stabilize arterial pressure (Harici ya da yapay gürültünün arteriyel basınç ölçümleriyle etkileşime girmediğinden emin olun Arteriyel basıncı dengeleyin)

Tablo 15-23: HemoSp	here ClearSig	ht uyarıları
---------------------	---------------	--------------

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
BP Calibration Unavailable (BP Kalibrasyonu Kullanılamıyor)	Insufficient monitoring data has been collected Blood pressure values from past 1 minute are too variable for a re- liable calibration Non-physiological noise or arti- facts are detected in the pressure signal (Yetersiz izleme verisi toplandı Son 1 dakikadaki kan basıncı de- ğerleri güvenilir bir kalibrasyon için çok değişken Basınç sinyalinde fizyolojik olma- yan gürültü veya artefaktlar algı- landı)	Allow for additional monitoring time and try again Stabilize arterial pressure Ensure no external or artificial noise is interfe- ring with arterial pressure measurements (Ek izleme süresi tanıyıp tekrar deneyin Arteriyel basıncı dengeleyin Harici veya yapay gürültünün arteriyel basınç ölçümleriyle etkileşime girmediğinden emin olun)
Finger Cuff #1 - No Signal Detected – Low Perfusion – Restarting (Parmak Manşonu 1 — Sinyal Algı- lanmadı — Düşük Perfüzyon — Ye- niden Başlatılıyor) Finger Cuff #2 - No Signal Detected – Low Perfusion – Restarting (Parmak Manşonu 2 — Sinyal Algı- lanmadı — Düşük Perfüzyon — Ye- niden Başlatılıyor)	No measurable Plethysmogram detected on startup Possibly contracted arteries (Başlangıçta ölçülebilir Pletismog- ram algılanmadı Arterler daralmış olabilir)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın)
Connect HemoSphere ClearSight module for CO or pressure monitoring (CO veya basınç izlemesi için HemoSphere ClearSight modülünü bağlayın)	Connection to the HemoSphere ClearSight module has not been detected (HemoSphere ClearSight modülü- ne bağlantı algılanmadı)	Insert HemoSphere ClearSight module into the large technology module slot of the monitor Remove and re-insert module (HemoSphere ClearSight modülünü monitörün büyük teknoloji modülü yuvasına yerleştirin Modülü çıkarıp yeniden takın)
Finger Cuff #1 – Sensor Light Out of Range – Restarting (Parmak Manşonu 1 — Sensör Işığı Aralık Dışı — Yeniden Başlatılıyor) Finger Cuff #2 – Sensor Light Out of Range – Restarting (Parmak Manşonu 2 — Sensör Işığı Aralık Dışı — Yeniden Başlatılıyor)	Light signal too high (lşık sinyali çok yüksek)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunun boyutunu tekrar belirleyin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle de- ğiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Insufficient Pressure Build Up in Cuff #1 – Restarting (Manşon 1'de Yetersiz Basınç Oluşu- mu — Yeniden Başlatılıyor) Insufficient Pressure Build Up in Cuff #2 – Restarting (Manşon 2'de Yetersiz Basınç Oluşu- mu — Yeniden Başlatılıyor)	Finger cuff air tube kinked Finger cuff leaking Cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller kinked or leaking Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Parmak manşonu hava hortumu bükülmüş Parmak manşonu sızıntı yapıyor HemoSphere ClearSight modülü ve basınç kontrolörü arasındaki kablo bükülmüş ya da sızıntı yapı- yor Arızalı basınç kontrolörü Arızalı HemoSphere ClearSight modülü)	Check finger cuff Check cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller Replace finger cuff Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Restart measurement (Parmak manşonunu kontrol edin HemoSphere ClearSight modülü ve basınç kon- trolörü arasındaki kabloyu kontrol edin Parmak manşonunu değiştirin Basınç kontrolörünü değiştirin HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Ölçümü yeniden başlatın)
Severe Vasoconstriction (Şiddetli Vazokonstriksiyon)	Very small arterial volume pulsa- tions detected, possibly contracted arteries (Çok küçük arteriyel hacim titre- şimleri algılandı, arterler daralmış olabilir)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunun boyutunu tekrar belirleyin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle de- ğiştirin)
Moderate Vasoconstriction (Orta Düzey Vazokonstriksiyon)	Very small arterial volume pulsa- tions detected, possibly contracted arteries (Çok küçük arteriyel hacim titre- şimleri algılandı, arterler daralmış olabilir)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunu boyutunu tekrar belirleyin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle de- ğiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Finger Cuff #1 - Pressure Waveform Oscillations Detected (Parmak Manşonu 1 — Basınç Dal- ga Formu Osilasyonları Algılandı) Finger Cuff #2 - Pressure Waveform Oscillations Detected (Parmak Manşonu 2 — Basınç Dal- ga Formu Osilasyonları Algılandı)	Possibly contracted arteries Finger cuff too loose (Arterlerde olası daralma Parmak manşonu çok gevşek)	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Sistemin sorunu otomatik olarak çözümlemesi- ni bekleyin Eli ısıtın Parmak manşonunu farklı bir parmağa uygula- yın Parmak manşonunun boyutunu tekrar belirleyin ve parmak manşonunu farklı boyuttakiyle de- ğiştirin)
Connect Pressure Controller (Basınç Kontrolörünü Bağlayın)	Pressure controller not connected Defective pressure controller connected (Basınç kontrolörü bağlanmadı Kusurlu basınç kontrolörü bağlan- dı)	Connect pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Basınç kontrolörünü bağlayın Basınç kontrolörünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişim kurun)
Finger Cuff #1 Expiration in < 5 Mi- nutes (Parmak Manşonu 1'in Süresi <5 Da- kika İçinde Dolacak)	Finger Cuff #1 Approaching Maxi- mum Use Time (Parmak Manşonu 1 Maksimum Kullanım Süresine Yaklaşıyor)	Replace finger cuff #1 to ensure uninterrupted measurement (Kesintisiz ölçüm sağlamak için parmak manşo- nu 1'i değiştirin)
Finger Cuff #2 Expiration in < 5 Mi- nutes (Parmak Manşonu 2'nin Süresi <5 Dakika İçinde Dolacak)	Finger Cuff #2 Approaching Maxi- mum Use Time (Parmak Manşonu 2 Maksimum Kullanım Süresine Yaklaşıyor)	Replace finger cuff #2 to ensure uninterrupted measurement (Kesintisiz ölçüm sağlamak için parmak manşo- nu 2'yi değiştirin)
Finger Cuff #1 Has Expired (Parmak Manşonu 1'in Süresi Dol- du)	Finger cuff #1 has exceeded maxi- mum use time (Parmak manşonu 1 maksimum kullanım süresini aştı)	Replace finger cuff #1 Restart measurement (Parmak manşonu 1'İ değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Finger Cuff #2 Has Expired (Parmak Manşonu 2'nin Süresi Dol- du)	Finger cuff #2 has exceeded maxi- mum use time (Parmak manşonu 2 maksimum kullanım süresini aştı)	Replace finger cuff #2 Restart measurement (Parmak manşonu 2'yi değiştirin Ölçümü tekrar başlatın)
Connect Finger Cuff (Parmak Manşonunu Bağlayın)	No finger cuff(s) detected Defective finger cuff(s) connected (Parmak manşonu/manşonları algı- lanmadı Kusurlu parmak manşonu/man- şonları bağlandı)	Connect finger cuff(s) Replace finger cuff(s) (Parmak manşonunu/manşonlarını bağlayın Parmak manşonunu/manşonlarını değiştirin)
Finger Cuff #1 Approaching Maxi- mum Use Time (Parmak Manşonu 1 Maksimum Kul- lanım Süresine Yaklaşıyor)	Finger Cuff #1 Approaching Maxi- mum Use Time (Parmak Manşonu 1 Maksimum Kullanım Süresine Yaklaşıyor)	Replace finger cuff #1 to ensure uninterrupted measurement (Kesintisiz ölçüm sağlamak için parmak manşo- nu 1'i değiştirin)
Finger Cuff #2 Approaching Maxi- mum Use Time (Parmak Manşonu 2 Maksimum Kul- lanım Süresine Yaklaşıyor)	Finger Cuff #2 Approaching Maxi- mum Use Time (Parmak Manşonu 2 Maksimum Kullanım Süresine Yaklaşıyor)	Replace finger cuff #2 to ensure uninterrupted measurement (Kesintisiz ölçüm sağlamak için parmak manşo- nu 2'yi değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect HRS (HRS'yi Bağlayın)	HRS connection not detected (HRS bağlantısı algılanmadı)	Connect HRS Replace HRS (HRS'yi bağlayın HRS'yi değiştirin)
HRS Expires in < 2 weeks (HRS'nin süresi <2 hafta içinde do- luyor)	HRS will expire in less than 2 weeks (HRS'nin süresi 2 haftadan kısa süre içinde dolacak)	Replace HRS to prevent delay in start of monitoring (İzleme başlangıcında gecikme oluşmasını önle- mek için HRS'yi değiştirin)
HRS Expires in < 4 weeks (HRS'nin süresi <4 hafta içinde do- luyor)	HRS will expire in less than 4 weeks (HRS'nin süresi 4 haftadan kısa süre içinde dolacak)	Replace HRS to prevent delay in start of monitoring (İzleme başlangıcında gecikme oluşmasını önle- mek için HRS'yi değiştirin)
HemoSphere ClearSight Module Service Required (HemoSphere ClearSight Modülü Servis Gerektiriyor)	HemoSphere ClearSight module service time is approaching (HemoSphere ClearSight modülü- nün servis zamanı yaklaşıyor)	Replace HemoSphere ClearSight module Contact Edwards Technical Support (HemoSphere ClearSight modülünü değiştirin Edwards Teknik Destek birimiyle iletişim kurun)

Tablo 15-24: HemoS	phere ClearSight o	aenel sorun aiderme
	pricić cićulorgini s	gener son an graenne

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Pressure Difference: ClearSight BP vs. Other BP (Basınç Farkı: ClearSight BP — Di- ğer BP)	HRS detached from finger cuff or phlebostatic axis HRS not properly calibrated Possibly contracted arteries (due to cold fingers) Finger cuff too loose Other BP measurement device not zeroed Other BP measurement sensor in- correctly applied (HRS parmak manşonundan ya da flebostatik eksenden ayrıldı HRS düzgün kalibre edilmedi Arterler daralmış olabilir (parmakla- rın soğuk olması nedeniyle) Parmak manşonu çok gevşek Diğer BP ölçüm cihazı sıfırlanmadı Diğer BP ölçüm sensörü yanlış uy- gulanmış)	Verify HRS placement -The finger end should be attached to finger cuff and heart end should be placed at phlebostatic axis In case of invasive BP reference, HRS heart end and the transducer should be at the same level Calibrate HRS Warm the hand Reapply finger cuff (to a different finger) or rep- lace finger cuff with proper size Re-zero other BP measurement device Remove and reapply other BP measurement sensor (HRS yerleşimini doğrulayın. Parmak ucu par- mak manşonuna takılmalı ve kalp ucu flebosta- tik eksene konmalıdır İnvazif BP referansı durumunda, HRS kalp ucu ve transdüser aynı seviyede olmalıdır HRS'yi Kalibre Edin Eli ısıtın Parmak manşonunu (farklı parmağa) yeniden uygulayın veya parmak manşonunu doğru bo- yutta manşonla değiştirin Diğer BP ölçüm cihazını tekrar sıfırlayın Diğer BP ölçüm sensörünü çıkarın ve tekrar uy- gulayın)
Connect Acumen IQ Cuff for HPI (HPI için Acumen IQ Manşonunu Bağlayın)	Acumen IQ Cuff is not detected and HPI or HPI key parameter is configured (Acumen IQ Manşonu algılanmadı ve HPI ya da HPI anahtar parame- tresi yapılandırıldı)	Connect Acumen IQ cuff Replace Acumen IQ cuff (Acumen IQ Manşonu bağlayın Acumen IQ Manşonu değiştirin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect Acumen IQ Cuff in CUFF 1 for HPI (HPI için Acumen IQ Manşonu CUFF 1'e Bağlayın)	CUFF 1 connection is not an Acumen IQ Cuff and HPI or HPI key parameter is configured (CUFF 1 bağlantısı Acumen IQ Man- şonu değil ve HPI ya da HPI anahtar parametresi yapılandırılmış)	Replace ClearSight cuff for Acumen IQ cuff in CUFF 1 (CUFF 1'deki Acumen IQ Manşonu ClearSight Manşonu ile değiştirin)
Connect Acumen IQ Cuff in CUFF 2 for HPI (HPI için Acumen IQ Manşonu CUFF 2'ye Bağlayın)	CUFF 2 connection is not an Acumen IQ Cuff and HPI or HPI key parameter is configured (CUFF 2 bağlantısı Acumen IQ Man- şonu değil ve HPI ya da HPI anahtar parametresi yapılandırılmış)	Replace ClearSight cuff for Acumen IQ cuff in CUFF 2 (CUFF 2'deki Acumen IQ Manşonu ClearSight Manşonu ile değiştirin)
Connect HRS for HPI (HPI için HRS'yi Bağlayın)	HRS is not detected and HPI or HPI key parameter is configured (HRS algılanmadı ve HPI ya da HPI anahtar parametresi yapılandı- rılmış)	Connect HRS Replace HRS (HRS'yi bağlayın HRS'yi değiştirin)

15.10 Venöz Oksimetri Hata Mesajları

15.10.1 Venöz Oksimetri Hataları/İkazları

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Venous Oximetry – Light	Poor oximetry cable / catheter con-	Verify secure oximetry cable / catheter connec-
Range	nection	tion
(Hata: Venöz Oksimetri – Işık Aralı-	Debris or film obstructing oximetry	Clean oximetry cable / catheter connectors with
ğı)	cable / catheter connector lens	70% isopropyl alcohol and swab, let air-dry and
	Oximetry cable malfunction	recalibrate
	Catheter kinked or damaged	Change oximetry cable and recalibrate
	(Oksimetri kablosu/kateter bağlan-	Replace catheter if damage is suspected and
	tısı kötü	recalibrate
	Oksimetri kablosu/kateter konektör	(Oksimetri kablosunun /kateter bağlantısının sı-
	lensi kalıntı veya film tarafından en-	kıca takıldığını doğrulayın
	gelleniyor	Oksimetri kablosu /kateter konektörlerini %70
	Oksimetri kablosu arızası	izopropil alkol ve pamuklu çubuk kullanarak te-
	Kateter eğilmiş veya hasar görmüş)	mizleyip hava ile kurumasını sağlayın ve yeni-
		den kalibre edin
		Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka-
		libre edin
		Hasardan şüpheleniyorsanız, kateteri değiştirin
		ve yeniden kalibre edin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Venous Oximetry – Red/IR Transmit (Hata: Venöz Oksimetri – Kızıl/Kızı- lötesi İletim)	Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction (Oksimetri kablosu/kateter konek- tör lensi kalıntı veya film tarafından engelleniyor Oksimetri kablosu arızası)	Clean oximetry cable / catheter connectors with 70% isopropyl alcohol and swab, let air dry and recalibrate Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate (Oksimetri kablosu /kateter konektörlerini %70 izopropil alkol ve pamuklu çubuk kullanarak te- mizleyip hava ile kurumasını sağlayın ve yeni- den kalibre edin Platformu eski haline getirmek için monitörü kapatıp açın Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka- libre edin)
Fault: Venous Oximetry – Value Out of Range (Hata: Venöz Oksimetri – Değer Aralık Dışında)	Incorrectly entered ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB or Hct values. Incorrect HGB units of measure. Calculated ScvO ₂ /SvO ₂ value is out- side of the 0-99% range. (ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB veya Hct değerle- rinin yanlış girilmesi HGB ölçüm birimlerinin yanlış ol- ması. Hesaplanan ScvO ₂ /SvO ₂ değerinin %0-99 aralığının dışında olması)	Verify correctly entered ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB, and Hct values. Verify correct HGB units of measure. Obtain updated ScvO ₂ /SvO ₂ lab values and re- calibrate. (ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB ve Hct değerlerinin doğru gi- rildiğinden emin olun HGB ölçüm birimlerinin doğru girildiğinden emin olun Güncel ScvO ₂ /SvO ₂ laboratuvar değerlerini alın ve yeniden kalibre edin)
Fault: Venous Oximetry – Input Sig- nal Unstable (Hata: Venöz Oksimetri – Giriş Sin- yali Stabil Değil)	Poor oximetry cable/catheter con- nection Debris or film obstructing oximetry cable/ catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Oksimetri kablosu/kateter bağlan- tısı kötü Oksimetri kablosu/kateter konektör lensi kalıntı veya film tarafından en- gelleniyor Oksimetri kablosu arızası Kateter eğilmiş veya hasar görmüş)	Verify secure oximetry cable /catheter connec- tion Clean oximetry cable /catheter connectors with 70% isopropyl alcohol and swab, let air-dry and recalibrate Change oximetry cable and recalibrate Replace catheter if damage is suspected and recalibrate (Oksimetri kablosunun /kateter bağlantısının sı- kıca takıldığını doğrulayın Oksimetri kablosu /kateter konektörlerini %70 izopropil alkol ve pamuklu çubuk kullanarak te- mizleyip hava ile kurumasını sağlayın ve yeni- den kalibre edin Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka- libre edin Hasardan şüpheleniyorsanız, kateteri değiştirin ve yeniden kalibre edin)
Fault: Venous Oximetry – Signal Processing Malfunction (Hata: Venöz Oksimetri – Sinyal İşle- me Hatası)	Oximetry cable malfunction (Oksimetri kablosu arızası)	Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Platformu eski haline getirmek için monitörü kapatıp açın Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka- libre edin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Oximetry Cable Memory (Hata: Oksimetri Kablosu Belleği)	Oximetry cable memory malfunc- tion (Oksimetri kablosu bellek arızası)	Disconnect and then reconnect the cable Change oximetry cable and recalibrate (Kabloyu çıkarın ve ardından tekrar bağlayın Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka- libre edin)
Fault: Oximetry Cable Temperature (Hata: Oksimetri Kablosu Sıcaklığı)	Oximetry cable malfunction (Oksimetri kablosu arızası)	Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate If the cable is wrapped in fabric or sitting on an insulating surface such as a pillow, place it on a smooth surface that allows it to readily dissipate heat If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again If problem persists, contact Edwards Technical Support (Platformu eski haline getirmek için monitörü kapatıp açın Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka- libre edin Kablonun kumaşa sarılması veya yastık gibi ya- lıtkan bir yüzey üzerinde durması halinde kablo- yu, ısıyı kolayca yayacağı düz bir yüzeye yerleşti- rin Kablo gövdesi sıcaksa tekrar çalıştırmadan önce soğumasını bekleyin Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)
Fault: Oximetry Cable Malfunction (Hata: Oksimetri Kablosu Arızası)	Internal system malfunction (Dahili sistem arızası)	Power monitor off and on to restore platform If problem persists, contact Edwards Technical Support (Platformu eski haline getirmek için monitörü kapatıp açın Sorun devam ederse, Edwards Teknik Destek birimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: Venous Oximetry – Poor Sig- nal Quality (İkaz: Venöz Oksimetri – Düşük Sin- yal Kalitesi)	Low blood flow at catheter tip or catheter tip against vessel wall Significant change in HGB/Hct va- lues Catheter tip clotted Catheter kinked or damaged Catheter is not connected to oxi- metry cable (Kateter ucunda düşük kan akışı ve- ya kateter ting surface such as a pillow, place it on a smooth surface that allows it to readily dissipate heat If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again Verify proper catheter position (for SvO ₂ , verify proper catheter position in the pulmonary ar- tery): • Confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25-1.50 mL (for SvO ₂ only) • Confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • Consider chest x-ray for evaluation of proper placement Aspirate then flush distal lumen per hospital protocol Update HGB/Hct values using Update function Check catheter for kinking and recalibrate Replace catheter if damage is suspected and recalibrate Ensure catheter is connected to oximetry cable (Kablonun kumaşa sarılması veya yastık gibi ya- lıtkan bir yüzey üzerinde durması halinde kablo- yu, ısıyı kolayca yayacağı düz bir yüzeye yerleşti- rin. Kablo gövdesi sıcaksa tekrar çalıştırmadan once soğumasını bekleyin Kateter konumunu doğrulayın (SvO ₂ için, pul- moner arterdeki kateter konumunu doğrulayın): • Wedge basıncı balon şişme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arasında (yalnızca SvO ₂ için) • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine gore kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmek için göğüs röntgen filmi değerlendirmesini inceleyin Distal lümeni hastane protokolüne uygun ola- rak aspire edin ve sonra yıkayın Güncelleme işlevini kullanarak HGB/Hct değer- lerini güncelleyin Kateterin ekalibre edin Hasardan şüpheleniyorsanız, kateteri değiştirin ve yeniden kalibre edin Hasardan şüpheleniyorsanız, kateteri değiştirin ve yeniden kalibre edin	

15.10.2 Venöz Oksimetri Uyarıları

	······		
Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler	
In vitro Calibration Error (İn Vitro Kalibrasyon Hatası)	Poor oximetry cable and catheter ScvO ₂ /SvO ₂ connection Calibration cup wet Catheter kinked or damaged Oximetry cable malfunction Catheter tip is not in catheter calib- ration cup (Oksimetri kablosu ve kateteri ScvO ₂ / SvO ₂ bağlantısının kötü ol- ması Kalibrasyon kabı ıslak Kateter eğilmiş veya hasar görmüş Oksimetri kablosu arızası Kateter ucu kateter kalibrasyon ka- bında değil)	Verify secure oximetry cable / catheter connec- tion Straighten any visible kinks; replace catheter if damage is suspected Change oximetry cable and recalibrate Verify catheter tip is securely seated in calibra- tion cup Perform In vivo calibration (Oksimetri kablosunun /kateter bağlantısının sı- kıca takıldığını doğrulayın Gözle görülür eğilmeleri düzeltin ve kateterin hasar gördüğünden şüpheleniliyorsa kateteri değiştirin Oksimetri kablosunu değiştirin ve yeniden ka- libre edin Kateter ucunun kalibrasyon kabına düzgün bir biçimde yerleştirildiğinden emin olun In vivo kalibrasyon gerçekleştirin)	
Warning (Uyarı): Unstable Signal (Sinyal Kararsız)	Changing ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB/Hct, or unusual hemodynamic values. (ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB/Hct değerlerinde değişme veya olağan dışı hemodi- namik değerler)	Stabilize patient per hospital protocol and per- form In vivo calibration. (Hastayı hastane protokollerine uygun olarak stabilleştirin ve in vivo kalibrasyon gerçe)	
Warning (Uyarı): Wall Artifact or Wedge Detected (Duvar Artefaktı veya Wedge Algılandı)	Low blood flow at catheter tip. Catheter tip clotted. Catheter tip wedged in vessel or against vessel wall. (Kateter ucunda düşük kan akışı Kateter ucunda pıhtılaşma Kateter ucunun damarda wedge konumuna gelmesi veya damar du- varına dayanması)	Aspirate then flush distal lumen per hospital protocol Verify proper catheter position (for SvO ₂ , verify proper catheter position in the pulmonary ar- tery): • confirm wedge pressure balloon inflation vo- lume of 1.25-1.50 mL (for SvO ₂ only) • confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site • consider chest x-ray for evaluation of proper placement Perform In vivo calibration (Distal lümeni hastane protokolüne uygun ola- rak aspire edin ve sonra yıkayın Kateter konumunu doğrulayın (SvO ₂ için, pul- moner arterdeki kateter konumunu doğrulayın): • Wedge basıncı balon şişme hacminin 1,25 ile 1,50 mL arasında (yalnızca SvO ₂ için) • Hastanın boyu, kilosu ve yerleştirme bölgesine göre kateterin doğru bir biçimde yerleştirildiğini doğrulayın • Doğru yerleştirmeyi değerlendirmek için gö- ğüs röntgen filmini inceleyin In vivo kalibrasyon gerçekleştirin)	

Tablo 15-26: Venöz oksimetri uyarıları

15.10.3 Venöz Oksimetri Genel Sorun Giderme

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Oximetry Cable Not Calibrated – Select Venous Oximetry to Calibra- te (Oksimetri Kablosu Kalibre Edilme- miş – Kalibre Edilecek Venöz Oksi- metriyi Seçin)	Oximetry cable has not been calib- rated (in vivo or in vitro) Recall venous oximetry data func- tion has not been performed Oximetry cable malfunction (Oksimetri kablosunun kalibre edil- memiş olması (in vivo veya in vitro) Venöz oksimetri verilerini geri çek- me işlevinin gerçekleştirilmemiş ol- ması Oksimetri kablosu arızası)	Run in-vitro calibration Run in-vivo calibration Recall calibration values (In vitro kalibrasyon gerçekleştirin In vivo kalibrasyon gerçekleştirin Kalibrasyon değerlerini geri çekin)
Patient Data in oximetry cable mo- re than 24 hours old – Recalibrate (Oksimetri kablosundaki Hasta Veri- leri 24 saatten eski – Tekrar kalibre edin)	Last oximetry cable calibration > 24 hours old Date and time on Edwards' moni- tors at facility differ (Oksimetri kablosunun son kalib- rasyonunun üstünden > 24 saat geçmesi Tesisteki Edwards monitörlerindeki tarih ve saatin farklı olması)	Perform in vivo calibration. Synchronize date and time on all Edwards' mo- nitors at facility. (In vivo kalibrasyon gerçekleştirin Tesisteki tüm Edwards monitörlerinin tarih ve saatini senkronize edin)
Connect oximetry cable for venous oximetry monitoring (Venöz oksimetri izleme için oksi- metri kablosunu takın)	Oximetry cable connection at HemoSphere monitoring platform not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (HemoSphere izleme platformunda oksimetri kablosu bağlantısının al- gılanmaması Oksimetri kablosu konektör pimleri bükülmüş veya eksik)	Verify secure oximetry cable connection Check oximetry cable connector for bent/mis- sing pins (Oksimetri kablosu bağlantısının sıkıca takıldığı- nı doğrulayın Oksimetri kablosu konektöründe bükülmüş/ek- sik pimlerin olup olmadığını kontrol edin)

Tablo 15-27: Venöz oksimetri genel sorun giderme

15.11 Doku Oksimetri Hata Mesajları

15.11.1 Doku Oksimetri Hataları/İkazları

l ablo 15-28: Doku oksimetri hatalari/ikazlari	Tablo	15-28:	Doku	oksimetri	hataları	/ikazları
--	-------	--------	------	-----------	----------	-----------

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: Second Technology Module	Multiple technology module con-	Remove one of the technology modules from
Detected	nections detected	the monitor slots
(Hata: İkinci Teknoloji Modülü Algı-	(Birden fazla teknoloji modülü bağ-	(Teknoloji modüllerinden birini monitör yuvala-
landı)	lantısı tespit edildi)	rından çıkarın)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: StO ₂ – Technology Module Disconnected (Hata: StO ₂ – Teknoloji Modülü Çı- karıldı)	HemoSphere technology module removed during monitoring HemoSphere technology module not detected Connection points on slot or mo- dule are damaged (HemoSphere teknoloji modülü, iz- leme sırasında çıkarıldı HemoSphere teknoloji modülü tes- pit edilmedi Yuva veya modül üzerindeki bağ- lantı noktaları hasar görmüş)	Confirm that module is properly inserted Remove and re-insert the module Check module for bent or broken pins Try switching to other module slot If problem persists, contact Edwards Technical Support (Modülün düzgün yerleştirildiğini doğrulayın Modülü çıkarıp yeniden takın Modülde bükülmüş veya kırılmış pimlerin olup olmadığını kontrol edin Diğer modül yuvasına geçmeyi deneyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A Disconnected (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre A Kablosu Bağlantısı Kesildi)	FSOC A has become disconnected (FSOC A bağlantısı kesildi)	Connect FSOC to port A of the inserted HemoSphere technology module (FSOC'yi takılı HemoSphere teknoloji modülü- nün A portuna bağlayın)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable B Disconnected (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre B Kablosu Bağlantısı Kesildi)	FSOC B has become disconnected (FSOC B bağlantısı kesildi)	Connect FSOC to port B of the inserted HemoSphere technology module (FSOC'yi takılı HemoSphere teknoloji modülü- nün B portuna bağlayın)
Fault: StO ₂ {0} – Sensor Disconnec- ted (Hata: StO ₂ {0} – Sensör Bağlantısı Kesildi)*	Edwards Sensor on the indicated channel has become disconnected (Belirtilen kanaldaki Edwards Sen- sörünün bağlantısı çıktı)	Connect Edwards sensor (Edwards sensörüne bağlayın)
Fault: StO ₂ – Technology Module (Hata: StO ₂ – Teknoloji Modülü)	Internal system malfunction (Dahili sistem arızası)	Remove and re-insert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (Sıfırlamak için modülü çıkarın ve geri takın Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre A Kablosu)	FSOC A is defective (FSOC A arızalı)	lf condition persists, contact Edwards to replace the FSOC (Sorun devam ederse FSOC'yi değiştirmesi için Edwards'a başvurun)
Fault: StO_2 – ForeSight Oximeter Cable B (Hata: StO_2 – ForeSight Oksimetre B Kablosu)	FSOC B is defective (FSOC B arızalı)	If condition persists, contact Edwards to replace the FSOC (Sorun devam ederse FSOC'yi değiştirmesi için Edwards'a başvurun)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A Communication Error (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre A Kablosu Bağlantı Hatası)	The technology module has lost communication with the indicated FSOC (Teknoloji modülünün belirtilen FSOC modülüyle bağlantısı kesildi)	Reconnect the cable Check for bent or broken pins Try switching FSOC to other port of technology module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kabloyu yeniden bağlayın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin FSOC'yi teknoloji modülünün başka portuna bağlamayı deneyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable B Communication Error (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre B Kablosu İletişim Hatası)	The technology module has lost communication with the indicated FSOC (Teknoloji modülünün belirtilen FSOC modülüyle bağlantısı kesildi)	Reconnect the cable Check for bent or broken pins Try switching FSOC to other port of technology module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Kabloyu yeniden bağlayın Bükülmüş veya kırılmış pimleri kontrol edin FSOC'yi teknoloji modülünün başka portuna bağlamayı deneyin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A Incompatible Software Ver- sion (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre A Kablosu Uyumsuz Yazılım Sürümü)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable B Incompatible Software Ver- sion (Hata: StO ₂ – ForeSight Oksimetre B Kablosu Uyumsuz Yazılım Sürümü)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Başarısız yazılım yükseltme veya uyumsuz yazılım sürümü algılandı)	Contact Edwards Technical Support (Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin)
Fault: StO ₂ {0} – Faulty Sensor (Hata: StO ₂ {0} – Arızalı Sensör)*	Sensor is defective or Non-Edwards sensor in use (Sensör arızalı veya Edwards olma- yan sensör kullanılıyor)	Replace with Edwards sensor (Edwards sensörünü değiştirin)
Fault: StO₂ {0} – Ambient Light Too High (Hata: StO₂ {0} – Ortam Işığı Çok Yüksek)*	Sensor is not in correct contact with patient (Sensör hastayla düzgün temas et- miyor)	Check that sensor is in direct contact with skin Apply a light blocker or drape over the sensor to limit exposure to light (Sensörün ciltle doğrudan temas ettiğinden emin olun Işığa maruziyeti sınırlamak için Sensörün üzeri- ne bir ışık engelleyici veya perde çekin)
Fault: StO ₂ {0} – Sensor Temperatu- re High (Hata: StO ₂ {0} – Sensör Sıcaklığı Yüksek)*	Temperature under sensor is > 45 °C (Adult Mode) or > 43 °C (Pedia- tric/ Neonatal Mode) (Sensör altındaki sıcaklık > 45 °C (Yetişkin Modu) veya > 43 °C (Pedi- yatrik/Yenidoğan Modu))	Cooling of patient or environment may be re- quired (Hastanın veya ortamın soğutulması gerekebilir)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: StO ₂ {0} – Signal Level Too Low (Hata: StO ₂ {0} – Sinyal Düzeyi Çok Düşük)*	Insufficient light detected from pa- tient Tissue under the sensors may have conditions such as excessive skin pigmentation, elevated hematocrit, birth marks, hematoma, or scar tis- sue A large (adult) sensor is being used on a pediatric patient (<18 years of age) (Hastadan yetersiz ışık algılandı Sensörlerin altındaki dokuda aşırı cilt pigmentasyonu, yükselmiş he- matokrit, doğum lekeleri, hematom veya skarlı deri gibi durumlar olabi- lir Bir pediyatrik hastada (<18 yaşında) büyük (yetişkin) bir sensör kullanılı- yor)	Verify that sensor is well adhered to patient's skin Move sensor to a location where SQI is 3 or 4 In the case of edema, remove the sensor until tissue condition returns to normal Replace large sensor with medium or small sen- sor in pediatric patients (<18 years of age) (Sensörün hastanın cildine iyi yapıştığını doğru- layın Sensörü SQI'nin 3 veya 4 olduğu bir konuma taşıyın Ödem halinde, doku durumu normale dönene kadar sensörü çıkarın Bir pediyatrik hastalarda (<18 yaşında) büyük sensörü orta veya küçük bir sensörle değiştirin)
Fault: StO ₂ {0} – Signal Level Too High (Hata: StO ₂ {0} – Sinyal Düzeyi Çok Yüksek)*	Very unusual condition that is likely caused by optical shunting, where most of the light emitted is direc- ted to the detectors Certain non-physiological mate- rials, anatomical characteristics or scalp edema may trigger this mes- sage (Yayılan ışığın büyük kısmının de- tektörlere yönlendirildiği optik şan- tın yol açması olası olan çok ola- ğandışı bir durum Belirli fizyolojik olmayan malzeme- ler, anatomik özellikler veya kafa derisi ödemi bu mesajı tetikleyebi- lir)	Check that sensor is in direct contact with skin and that the clear liner has been removed (Sensörün ciltle doğrudan temas ettiğini ve şef- faf astarın çıkarılmış olduğunu kontrol edin)
Fault: StO ₂ {0} – Check Tissue Under Sensor (Hata: StO ₂ {0} – Sensör Altındaki Dokuyu Kontrol Et)*	Tissue under sensor may have fluid accumulation/edema (Sensör altındaki dokuda sıvı birik- mesi/ ödem olabilir)	Check patient for edema under sensor When tissue condition returns to normal range (e.g., patient is no longer edematous) the sen- sor may be reapplied (Hastada Sensörün altında ödem olup olmadığı- nı kontrol edin Dokunun durumu normal aralığa döndüğünde (örneğin hastada artık ödem yok), Sensör yeni- den uygulanabilir)
Fault: StO ₂ {0} – Stool Interference High (Hata: StO ₂ {0} – Gayta Enterferansı Yüksek)*	The sensor is interrogating prima- rily stool versus perfused tissue and StO_2 cannot be measured (Sensör üstü kaplanmış dokuyu de- ğil ana olarak kaplayan gaytayı algı- lıyor ve StO_2 ölçülemiyor)	Move the sensor to a location where the relative amount of intestinal tissue is less, such as the flank (Sensörü, bağırsak dokusunun görece miktarının daha az olduğu bir konuma, örneğin yan tarafa taşıyın)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Fault: StO ₂ {0} – Sensor Off (Hata: StO ₂ {0} – Sensör Kapalı)*	Computed StO ₂ not in valid range or sensor placed on an inapprop- riate object Low sensor temperature Poorly adhered or detached sensor Ambient light (Hesaplanan StO ₂ geçerli aralıkta değil veya sensör uygun olmayan bir nesneye yerleştirilmiş Düşük sensör sıcaklığı Kötü yapışmış veya ayrılmış sensör Ortam ışığı)	Sensor may need to be repositioned (Sensörün yeniden yerleştirilmesi gerekebilir)
Fault: StO ₂ {0} – Not Physiological (Hata: StO ₂ {0} – Fizyolojik değil)*	The measured value is out of physiological range Sensor malfunction (Ölçülen değer fizyolojik aralığın dı- şında Sensör arızası)	Verify correct placement of sensor Check sensor connection (Sensörün düzgün yerleştirildiğinden emin olun Sensör bağlantısını kontrol edin)
Fault: StO ₂ {0} – Incorrect Sensor Size (Hata: StO ₂ {0} – Hatalı Sensör Boyu- tu)*	The sensor size is incompatible with either the Patient Mode or body location (Sensör boyutu ya Hasta Modu ya da beden konumuyla uyumsuz)	Use a different sensor size (Refer to Sensor Ins- tructions for Use for sensor size table) Change the Patient Mode or body location on the tile configuration menu accordingly (Farklı bir sensör boyutu kullanın (Sensör boyu- tu tablosu için Sensör Kullanım Talimatlarına bakın) Kutucuk yapılandırma menüsünde Hasta Modu- nu veya beden konumunu uygun şekilde değiş- tirin)
Fault: StO ₂ {0} – Algorithm Fault (Hata: StO ₂ {0} – Algoritma Hatası)*	A processing error has occurred in the calculation of StO ₂ for the indi- cated channel (Belirtilen kanal için StO ₂ hesapla- masında bir işlem hatası yaşandı)	Disconnect and reconnect the indicated sensor channel Replace the FSOC Replace the technology module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Belirtilen sensör kanalının bağlantısını kesin ve yeniden bağlayın FSOC'yi değiştirin Teknoloji modülünü değiştirin Sorun devam ederse Edwards Teknik Destek bi- rimiyle iletişime geçin)
Fault: ΔctHb {0} – Out Of Range (Hata: ΔctHb {0} — Aralık Dışı)*	ΔctHb went outside of display ran- ge (ΔctHb görüntüleme aralığının dışı- na çıktı)	Reset ctHb to re-baseline all applicable chan- nels (Tüm geçerli kanalları referans çizgisine döndür- mek için ctHb'yi sıfırlayın)
Alert: StO ₂ {0} – Unstable Signal (İkaz: StO ₂ {0} – Sinyal Kararsız)*	Interference from outside source (Dış kaynaktan enterferans)	Move sensor away from interfering source (Sensörü enterferansa neden olan kaynaktan uzaklaştırın)

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Alert: StO ₂ {0} – Reduce Ambient Light (İkaz: StO ₂ {0} – Ortam Işığını Azal- tın)*	Ambient light approaching maxi- mum value (Ortam ışığı maksimuma yakın de- ğer)	Check that sensor is in direct contact with skin Apply a light blocker or drape over the sensor to limit exposure to light (Sensörün ciltle doğrudan temas ettiğinden emin olun Işığa maruziyeti sınırlamak için Sensörün üzeri- ne bir ışık engelleyici veya perde çekin)
Alert: StO ₂ {0} – Stool Interference (İkaz: StO ₂ {0} – Gayta Enterferansı)*	Stool Interference is approaching maximum acceptable level The sensor is interrogating some perfused tissue to make a StO ₂ measurement, but there is also a high concentration of stool in the sensor's interrogation path (Gayta Enterferansı kabul edilen maksimum düzeye yakın Sensör bir StO ₂ ölçümü yapmak için üzeri kaplanmış dokuyu algılıyor ama Sensörün algı yolunda yüksek yoğunlukta gayta da var)	Consider moving the sensor to a different abdo- minal location with less stool interference (Sensörü daha az gayta enterferansı olan başka bir karın konumuna taşımayı değerlendirin)
Alert: StO ₂ {0} – Sensor Temperatu- re Low (İkaz: StO ₂ {0} – Sensör Sıcaklığı Dü- şük)*	Temperature under sensor < -10 °C (Sensör altındaki sıcaklık < -10 °C)	Warming of patient or environment may be re- quired (Hastanın veya ortamın ısıtılması gerekebilir)
Alert: StO ₂ {0} – Configure location for tissue oximetry sensor (İkaz: StO ₂ {0} – Doku oksimetri sen- sörü için konumu yapılandırın)*	An anatomical location on the pa- tient has not been configured for the connected sensor (Takılı sensör için hasta üzerinde bir anatomik konum yapılandırıl- mamıştır)	Use the tissue oximetry configuration menu to select a body location for the indicated sensor channel (Belirtilen sensör kanalı için bir vücut konumu seçmek amacıyla doku oksimetri yapılandırma menüsünü kullanın)
Alert: ΔctHb {0} – Reset Failed (Uyarı: ΔctHb {0} — Sıfırlama Başarı- sız)*	One of the connected channels produced a fault or alert during Re- set (Bağlı kanallardan biri Sıfırlama sıra- sında hata veya uyarı üretti)	Check the information bar or event review screen for any faults or alerts associated with the tissue oximetry sensors Follow suggested actions for given faults or alerts (Bilgi çubuğunu veya olay inceleme ekranını kontrol ederek, doku oksimetri sensörleriyle iliş- kili bir hata ya da uyarı olup olmadığını kontrol edin Belirtilen hatalar ya da uyarılar için önerilen iş- lemleri uygulayın)

*Not: {0}, sensör kanalıdır. Kanal seçenekleri, ForeSight kablo A için A1 ve A2, ForeSight kablo B için ise B1 ve B2 seçenekleridir. FSOC, ForeSight oksimetre kablosunu belirtir.

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.

15.11.2 Doku Oksimetri Genel Sorun Giderme

Mesaj	Olası nedenler	Önerilen işlemler
Connect Technology Module for StO ₂ Monitoring (StO ₂ İzleme için Teknoloji Modülü- nü Takın)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and technology module has not been detected (HemoSphere gelişmiş monitör ile teknoloji modülü arasındaki bağ- lantı algılanmamıştır)	Insert the HemoSphere technology module into slot 1 or slot 2 of the monitor Remove and re-insert module (HemoSphere teknoloji modülünü monitörün 1. yuvasına veya 2. yuvasına takın Modülü çıkarıp yeniden takın)
Connect ForeSight Oximeter Cable A for StO ₂ Monitoring (StO ₂ İzleme için ForeSight Oksime- tre A Kablosunu takın)	Connection between the HemoSphere technology module and FSOC at the indicated port has not been detected (HemoSphere teknoloji modülü ile FSOC arasında belirtilen porttaki bağlantı algılanamadı)	Connect a FSOC to the indicated port of the HemoSphere technology module Reconnect the FSOC (HemoSphere teknoloji modülünün belirtilen portuna bir FSOC takın FSOC'yi yeniden takın)
Connect ForeSight Oximeter Cable B for StO ₂ Monitoring (StO ₂ İzleme için ForeSight Oksime- tre B Kablosunu takın)	Connection between the HemoSphere technology module and FSOC at the indicated port has not been detected (HemoSphere teknoloji modülü ile FSOC arasında belirtilen porttaki bağlantı algılanamadı)	Connect a FSOC to the indicated port of the HemoSphere technology module Reconnect the FSOC (HemoSphere teknoloji modülünün belirtilen portuna bir FSOC takın FSOC'yi yeniden takın)
Connect Tissue Oximetry Sensor for StO ₂ Monitoring – {0} (StO ₂ izleme için doku oksimetri sensörü takın - {0})*	Connection between the FSOC and tissue oximetry sensor has not been detected on the channel for which StO ₂ has been configured (FSOC modülü ile doku oksime- tri sensörü arasındaki bağlantı, StO ₂ 'nin yapılandırılmış olduğu ka- nalda algılanmamıştır)	Connect a tissue oximetry sensor to the indica- ted channel Reconnect the tissue oximetry sensor on the indicated channel (Belirtilen kanala bir doku oksimetri sensörü ta- kın Doku oksimetri sensörünü belirtilen kanala ye- niden takın)
StO ₂ {0} - Sensor Temperature Be- low Expected Range (StO ₂ {0} - Sensör Sıcaklığı Beklenen Aralığın Altında)	Temperature under sensor < 28 °C (Sensör altındaki sıcaklık < 28 °C)	Verify correct placement of sensor If patient is cooled intentionally, no action is required (Sensörün doğru yerleştirildiğini onaylayın Hasta maksatlı olarak soğutulduysa işlem yapıl- ması gerekmez)

Tablo 15-29: Doku oksimetri genel sorun giderme

*Not: {0}, sensör kanalıdır. Kanal seçenekleri, ForeSight kablo A için A1 ve A2, ForeSight kablo B için ise B1 ve B2 seçenekleridir. FSOC, ForeSight oksimetre kablosunu belirtir.

Aşağıdaki bileşenlerin alternatif etiketleme kuralları olabilir:

ForeSight oksimetre kablosu (FSOC), FORE-SIGHT ELITE doku oksimetre modülü (FSM) olarak da adlandırılabilir.

HemoSphere teknoloji modülü, HemoSphere doku oksimetre modülü olarak da adlandırılabilir.

ForeSight sensörler veya ForeSight Jr sensörler, FORE-SIGHT ELITE doku oksimetri sensörleri olarak da adlandırılabilir.

Ek A

Spesifikasyonlar ve Cihaz Özellikleri

İçindekiler

Temel Performans Özellikleri	382
HemoSphere Gelişmiş Monitör Özellikleri ve Spesifikasyonları	384
HemoSphere Pil Grubu Özellikleri ve Spesifikasyonları	386
HemoSphere Swan-Ganz Modülü Özellikleri ve Spesifikasyonları	
HemoSphere Basınç Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları	
HemoSphere Oksimetri Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları	390
HemoSphere Doku Oksimetri Özellikleri ve Spesifikasyonları	
HemoSphere ClearSight Modülü Özellikleri ve Spesifikasyonları	392
Acumen AFM Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları	

A.1 Temel Performans Özellikleri

Normal ve tek hata koşullarında, Tablo A-1 sayfa 382 bölümünde belirtilen temel performans sağlanır veya bu performansın sağlanamaması, kullanıcı tarafından kolaylıkla tespit edilebilir (örneğin, parametre değerlerinin gösterilmemesi, teknik alarm, dalga formlarında bozulma veya parametre değerinin güncellemesinde gecikme, monitörün tamamen arızalanması vs.).

Tablo A-1 sayfa 382 IEC 60601-1-2 kapsamında yayılan ve iletilen RF gibi, geçici olmayan elektromanyetik fenomenler altında çalışırken minimum performansı temsil eder. Tablo A-1 sayfa 382'de de IEC 60601-1-2 kapsamında elektrik hızlı geçişleri ve dalgalanmaları gibi geçici elektromanyetik fenomenler için minimum performans belirtilmiştir.

Modül veya kab- lo	Parametre	Temel Performans
Genel: tüm izleme r	nodları ve parametreleri	Mevcut izleme modunda duraklama olmaz. Beklenmedik bir bi- çimde yeniden başlama olmaz ve çalışma durmaz. Başlaması için kullanıcı müdahalesi gerektiren olaylar kendiliğinden başlamaz.
		Hasta bağlantıları defibrilatör koruması sağlar. Sistem, defibrilas- yon gerilimlerine maruz kalınmasının ardından 10 saniye içerisin- de çalışır duruma geri gelir.
		Sistem, geçici elektromanyetik olgunun ardından 30 saniye içeri- sinde çalışma durumuna döner. Olay sırasında Swan-Ganz sürekli kalp debisi (CO) etkinse sistem, izleme işlemini otomatik olarak başlatır. Sistem, geçici elektromanyetik fenomenin ardından ka- yıtlı verileri kaybetmez.
		HF Cerrahi Ekipmanıyla kullanıldığında, monitör HF Cerrahi Ekip- manının oluşturduğu alana maruz kaldıktan sonra depolanan veriler kaybedilmeden 10 saniye içinde çalışma moduna döne- cektir.

Tablo A-1: HemoSphere gelişmiş monitörün temel performansı — geçici ve geçici olmayan elektromanyetik fenomenler

Modül veya kab- lo	Parametre	Temel Performans
HemoSphere Swan-Ganz modü- lü	Sürekli Kalp Debisi (CO) ve hem endeksli hem de endekssiz olmak üzere ilişkili parametreler (SV, SVR,	Filament yüzey sıcaklığını ve bu sıcaklıkta geçen süreyi izler. Za- man ve sıcaklık eşiğinin aşılması (45 °C üstü) durumunda, izleme işlemi durur ve alarm çalar.
	RVEF, EDV)	Kan basıncının belirtilen doğruluk içerisinde (±0,3 °C) ölçülmesi. Kan sıcaklığı, izleme aralığının dışındaysa alarm çalar.
		CO ve ilişkili parametreler alarm aralıklarının dışındaysa alarm çalar. Değişken ortalama alma süresine bağlı alarm gecikmesi. Tipik ortalama alma süresi 57 saniyedir.
	aralıklı kalp debisi (iCO) ve hem endeksli hem de endekssiz olmak üzere ilişkili parametreler (SV, SVR)	Kan basıncının belirtilen doğruluk içerisinde (±0,3 °C) ölçülmesi. Kan sıcaklığı izleme aralığının dışındaysa alarm çalar.
HemoSphere Swan-Ganz modü- lü ve basınç kablo- su	20 saniyelik akış parametreleri (CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s})	20 saniyelik parametreler alarm aralıklarının dışındaysa alarm çalar. Ortalama alma süresine bağlı alarm gecikmesi 20 saniyedir.
HemoSphere ba- sınç kablosu	arteriyel kan basıncı (SYS, DIA, MAP), santral venöz kan basıncı (CVP), pulmoner arter kan basıncı (MPAP)	Kan basıncı ölçümünün belirtilen doğruluk aralığı (±%4 veya ±4 mmHg arasından daha yüksek olan değer) içinde olması.
		Kan basıncı alarm aralıklarının dışına çıktığında alarm verilmesi. 2 saniye ortalama alma süresine ve alarm aralıkları dışında 5 art arda saniyeye dayanan 7 saniyelik alarm gecikmesi.
		Cihaz invaziv basınç transdüseri ve transdüser kablosu arızasını algılamayı destekler.
		Cihaz, kateter bağlantısının kesilmesinin algılanmasını destekler.
HemoSphere ClearSight modülü	non-invaziv kan basıncı (SYS, DIA, MAP)	Belirtilen doğrulukta kan basıncı ölçümü (tam ölçekte ±%1, mak- simum ±3 mmHg).
		Kan basıncı alarm aralıklarının dışına çıktığında alarm verilmesi. 5 kalp atışı penceresinin ortalamasına (60 atım/dk. hızında bu yaklaşık 5 saniye olur ancak kalp atış hızına bağlı olarak farklılık gösterir) ve alarm aralıklarının dışında art arda 5 saniyeye daya- nan yaklaşık 10 saniyelik alarm gecikmesi.
HemoSphere oksi- metri kablosu	oksijen doygunluğu (karışık venöz SvO ₂ veya santral venöz ScvO ₂)	Oksijen doygunluğunun belirtilen doğruluk (±%2 oksijen doy- gunluğu) içerisinde ölçülmesi.
		Oksijen doygunluğu alarm aralıklarının dışında olursa alarm ça- lar. Alarm aralıkları dışında 2 saniye ortalama alma süresine daya- nan 7 saniyelik alarm gecikmesi.

Modül veya kab- lo	Parametre	Temel Performans
ForeSight oksime- tre kablosuyla bir- likte HemoSphere doku oksimetri modülü	doku oksijen satürasyonu (StO₂)	ForeSight oksimetre kablosu, bağlı sensörü algılayacak ve çalı- şıp çalışmadığına veya bağlantısının kesik olup olmadığına göre bir ekipman durumu belirtecektir. Bir sensör hastaya düzgün şekilde yerleştirilmiş ve ForeSight oksimetre kablosuna bağlan- mışsa ForeSight oksimetre kablosu, sistem spesifikasyonları dahi- lindeki StO ₂ değerlerini ölçecek (bkz. Tablo A-18 sayfa 391) ve HemoSphere teknoloji modülüne değerleri düzgün şekilde vere- cektir.
		Bir defibrilasyon olayına yanıt olarak ForeSight oksimetre kablo- su elektriksel hasar görmeyecektir.
		Bir harici gürültü olayına yanıt olarak, değerler olay öncesi değer- leri raporlamaya devam edebilir veya kesikli (tireli) değerler ola- rak raporlanabilir. ForeSight oksimetre kablosu otomatik olarak düzelecek ve uygun değerleri gürültü olayından sonra 20 saniye içinde raporlamaya devam edecektir.
Acumen AFM kab- losuyla HemoSphere tek- noloji modülü	sıvı iletimi izleme (akış hızı)	Uyumlu bir sıvı ölçerle kullanıldığında, belirtilen doğruluk içeri- sinde akış hızının ölçümü (±%20 veya ±1 ml/dk., hangisi daha yüksekse). Geçici elektromanyetik etkiler esnasında, akış hızı de- ğerleri, olay öncesi değerler olarak rapor edilmeye devam edile- bilir. Acumen AFM kablosu otomatik olarak düzelecek ve uygun değerleri gürültü olayından sonra 30 saniye içinde raporlamaya devam edecektir.

A.2 HemoSphere Gelişmiş Monitör Özellikleri ve Spesifikasyonları

HemoSphere gelişmiş monitör		
Ağırlık	4,5±0,1 kg (10±0,2 lb)	
Boyutlar	Yükseklik	297 mm (11,7 inç)
	Genişlik	315 mm (12,4 inç)
	Derinlik	141 mm (5,56 inç)
Ayak İzi	Genişlik	269 mm (10,6 inç)
	Derinlik	122 mm (4,8 inç)
Giriş koruması	IPX1	
Ekran	Aktif Alan	307 mm (12,1 inç)
	Çözünürlük	1024 × 768 LCD
İşletim sistemi	Windows 10 IoT	
Hoparlör sayısı	1	

Tablo A-2: HemoSphere gelişmiş monitör fiziksel ve mekanik özellikleri

Tablo A-3: HemoSphere gelişmiş monitör çevresel spesifikasyonlar

Çevresel spesifikasyon		Değer
Sıcaklık	Çalışır durumda	10 ila 32,5 °C arası
	Çalışır durumda olmadan/saklama*	-18 ila 45 °C arası
Bağıl nem	Çalışır durumda	Yoğunlaşmasız, %20 ila 90 arası

Çevresel spesifikasyon		Değer
	Çalışır durumda olmadan/saklama	45 °C sıcaklıkta yoğunlaşmasız %90
Yükseklik	Çalışır durumda	0 ila 3048 m (10.000 ft) arası
	Çalışır durumda olmadan/saklama	0 ila 6096 m (20.000 ft) arası
*Not: 35 °C üstü sıcaklıklara uzun süre maruz kaldığında pil kapasitesi düşmeye başlar.		

Tablo A-4: HemoSphere gelişmiş monitörü taşımaya yönelik çevresel spesifikasyonlar

Çevresel spesifikasyon	Değer
Sıcaklık*	-18 ila 45 °C arası
Bağıl nem*	Yoğunlaşmasız, %20 ila 90 BN arası
Yükseklik	8 saate kadar maksimum 6096 m (20.000 ft)
Standart	ASTM D4169, DC13
*Not: Sıcaklık ve nem ön şartlandırması	

MRI Bilgileri. HemoSphere gelişmiş monitörü veya platform modüllerini ve kablolarını MR ortamında kullanmayın. MRI ortamında RF kaynaklı ısınmaya maruz kalabilecek metalik bileşenler içerdiğinden HemoSphere gelişmiş izleme platformu,



tüm modüller ve kablolar dahil olmak üzere MR için güvenli değildir.

Tablo A-5: HemoSphere gelişmiş monitör teknik özellikleri

Giriş/Çıkış	
Dokunmatik ekran	Projektif kapasitif dokunmatik
RS-232 seri port (1)	Edwards özel protokolü; Maksimum veri hızı=57,6 kilo baud
USB portları (2)	bir USB 2.0 (arka) ve bir USB 3.0 (yan)
RJ-45 Ethernet portu	Bir
HDMI portu	Bir
Analog girişler (2)	Giriş gerilimi aralığı: 0 ila 10 V; Seçilebilir tam ölçek: 0 ila 1 V, 0 ila 5 V, 0 ila 10 V arası; >100 kΩ giriş empedansı; ¼ inç stereo jakı; Bant genişliği: 0 ila 5,2 Hz; Çözünürlük: 12 bit ±1 tam ölçek LSB
Basınç çıkışı (1)	DPT basınç çıkış sinyali, Edwards minimal invaziv basınç transdüserleriyle arayüz bağlantısı kurmak üzere tasarlanmış monitörler ve yedek parçalarla uyumludur
	Sıfırlama sonrası minimum hasta monitör görüntüleme aralığı: -20 mmHg ila 270 mmHg

Giriş/Çıkış	
ECG (EKG) monitör girişi	ECG (EKG) senk. hattı ECG (EKG) sinyalinden dönüştürme: 1 V/mV; Giriş gerilimi aralığı ±10 V tam ölçek; Çözünürlük= ±1 BPM arası; Doğruluk= girişin ±%10'u ile 5 BPM arasından daha büyük olan değer; Aralık=30 ila 200 BPM arası; ucu artı kutuplu ¼ inç stereo jak; analog kablo
	Kalp pili puls reddetme kabiliyeti. Cihaz, ±2 mV ila ±5 mV (1 V/mV ECG (EKG) senk. hattı dönüşümü varsayar) büyüklüğe ve hem normal, hem de etkisiz pacing ile 0,1 ms ila 5,0 ms puls genişliğine sahip tüm kalp pili pulslarını reddeder. Puls büyüklüğünün ≤%7'si kadar tepe aşma oranına sahip kalp pili pulsları (EN 60601-2-27:2014, alt madde 201.12.1.101.13, Yöntem A) ve 4 ms ila 100 ms tepe aşma zaman sabitleri reddedilir.
	Maksimum T dalgası reddetme kabiliyeti. Cihazın reddedebileceği maksimum T dalgası büyüklüğü: 1,0 mV (1 V/mV ECG (EKG) senk. hattı dönüştürme varsayar).
	Düzensiz Ritim. EN 60601-2-27:2014, şekil 201.101.
	* A1 Bileşiği: Ventriküler bigemine, sistem 80 BPM gösterir
	* A2 Bileşiği: Yavaş değişen ventriküler bigemine, sistem 60 BPM gösterir
	* A3 Bileşiği: Hızlı değişen ventriküler bigemine sistem 60 BPM gösterir
	* A4 Bileşiği: Çift yönlü sistoller sistem 104 BPM gösterir
HR _{avg} görüntüleme	CO İzleme Kapalı. Ortalama alma süresi: 57 saniye; Güncelleme hızı: Atış başına; Tepki süresi: 80 BPM'den 120 BPM'ye adımlı artış için 40 saniye, 80 BPM'den 40 BPM'ye adımlı azaltma için 29 saniye.
	CO İzleme Açık. Ortalama alma süresi: CO ölçümleri arasındaki süre (3 ila 21 dakika); Güncelle- me hızı: Yaklaşık 1 dakika; Tepki süresi: 80 BPM'den 120 BPM'ye adımlı artış için 175 saniye, 80 BPM'den 40 BPM'ye adımlı azaltma için 176 saniye.
Elektrik	
Anma besleme gerilimi	100 ila 240 Vac; 50/60 Hz
Anma girişi	1,5 ila 2,0 Amp
Sigortalar	T 2,5AH, 250 V; Yüksek kesme kapasitesi; Seramik
Alarm	
Ses basıncı düzeyi	45 ila 85 dB(A)
Kablosuz	
Тір	minimum 802.11b/g/n standardına uygun Wi-Fi ağlarına bağlantı

A.3 HemoSphere Pil Grubu Özellikleri ve Spesifikasyonları

Tablo A-6: HemoSphere pil grubu fiziksel özellikleri

HemoSphere pil grubu			
Ağırlık	0,5 kg (1,1 lb)		
Boyutlar	Yükseklik	35 mm (1,38 inç)	
	Genişlik	80 mm (3,15 inç)	
	Derinlik	126 mm (5,0 inç)	

Çevresel spesifikasyon		Değer
	Çalışır durumda	10 ila 37 °C
	Önerilen saklama sıcaklığı	21 °C
Sıcaklık	Maksimum uzun süreli sak- lama sıcaklığı	35 ℃
	Minimum uzun süreli sakla- ma sıcaklığı	0℃
Bağıl nem	Çalışır durumda	40 °C sıcaklıkta yoğunlaş- masız %5 ila 95

Tablo A-7: HemoSphere pil grubu çevresel spesifikasyonları

Tablo A-8: HemoSphere pil grubu teknik özellikleri

Spesifikasyon	Değer
Çıkış gerilimi (nominal)	12,8 V
Maksimum boşalım akımı	5 A
Hücreler	$4 \times \text{LiFePO}_4$ (lityum demir fosfat)

A.4 HemoSphere Swan-Ganz Modülü Özellikleri ve Spesifikasyonları

Tablo A-9: HemoS	phere Swan-Ganz mo	odülü fiziksel özellikleri
------------------	--------------------	----------------------------

HemoSphere Swan-Ganz modülü			
Ağırlık	yaklaşık 0,45 kg (1,0 lb)		
Boyutlar	Yükseklik	3,45 cm (1,36 inç)	
	Genişlik	8,96 cm (3,53 inç)	
	Derinlik	13,6 cm (5,36 inç)	
Giriş koruması	IPX1		
Hastaya temas eden parça sı- nıflandırması	Defibrilasyona dayanıklı CF tipi		

Not

HemoSphere Swan-Ganz modülü çevresel spesifikasyonları için bkz. Tablo A-3 sayfa 384.

Tablo A-10: HemoSphere Swan-Ganz modülü parametre ölçüm spesifikasyonları

Parametre	Spesifikasyon	
Sürekli Kalp Debisi (CO)	Aralık	1 ila 20 l/dk.
	Tekrarlanabilirlik ¹	±%6 veya 0,1 l/dk. arasından daha yük- sek olan değer
	Ortalama tepki süresi ²	<10 dakika (CCO kateterleri için) <14 dakika (CCO volümetrik kateterleri için)
	Maksimum ısı filamenti yüzey sıcaklığı	48 °C

Parametre	Spesifikasyon	
Aralıklı (Bolus) Kalp Debisi (iCO)	Aralık	1 ila 20 l/dk.
	Tekrarlanabilirlik ¹	±%3 veya 0,1 l/dk. arasından daha yük- sek olan değer
Kan Sıcaklığı (BT)	Aralık	15 ila 45 ℃ (59 ila 113 °F)
	Doğruluk	±0,3 °C
Enjektat Sıcaklığı (IT)	Aralık	0 ila 30 °C (32 ila 86 °F)
	Doğruluk	±1 °C
EDV/RVEF Tespiti için Ortalama Kalp Atış Hızı (HR _{avg})	Kabul edilebilir giriş aralığı	30 ila 200 bpm
Sürekli Sağ Ventrikül Ejeksiyon Fraksi- yonu (RVEF)	Aralık	%10 ila 60
	Tekrarlanabilirlik ¹	±%6 veya 3 efu arasından daha yüksek olan değer
¹ Varyasyon katsayısı — Elektronik ortama ² Stabil kan sıcaklığı durumunda %90 deği	ia oluşturulmuş veriler kullanılarak ölçülür İşim	•

Not

HemoSphere Swan-Ganz modülünün tahmini kullanım ömrü, satın alma tarihinden itibaren 5 yıldır. Ekipmanınızda bir arıza yaşanması durumunda daha fazla yardım için lütfen Teknik Destek birimiyle veya yerel Edwards temsilcisiyle iletişime geçin.

Parametre	Spesifikasyon	
CO _{20s}	Aralık	1 ila 20 l/dk.
	Güncelleme hızı	20 ±1 saniye
CI _{20s}	Aralık	0 ila 20 l/dk/m ²
	Güncelleme hızı	20 ±1 saniye
SV _{20s}	Aralık	0 ila 300 ml/b
	Güncelleme hızı	20 ±1 saniye
SVI _{20s}	Aralık	0 ila 200 ml/b/m ²
	Güncelleme hızı	20 ±1 saniye

¹20 saniyelik akış parametreleri, yalnızca bağlı HemoSphere basınç kablosu ve TruWave DPT ile pulmoner arter basıncını izlerken kullanılabilir. Bu parametreler hakkında daha fazla bilgi için bkz. 20 Saniyelik Akış Parametreleri sayfa 166.

A.5 HemoSphere Basınç Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları

HemoSphere basınç kablosu		
Ağırlık	yaklaşık 0,29 kg (0,64 lb)	
Boyutlar	Uzunluk	3,0 m (10 ft)
Giriş koruması	IPX4	
Hastaya temas eden parça sınıflandırması	Defibrilasyona dayanıklı CF tipi	

Tablo A-12: HemoSphere basınç kablosu fiziksel özellikleri

Not

HemoSphere basınç kablosu spesifikasyonları için bkz. Tablo A-3 sayfa 384.

Tablo A-13: HemoSphere basınç kablosu parametre ölçüm spesifikasyonları

Parametre	Spesifikasyon	
FloTrac kalp debisi (CO)	Gösterim aralığı	1,0 ila 20 l/dk.
	Tekrarlanabilirlik ¹	±%6 veya 0,1 l/dk. arasından daha yük- sek olan değer
Kan basıncı ²	Canlı basınç gösterim aralığı	-34 ila 312 mmHg
	MAP/DIA/SYS gösterim aralığı	0 ila 300 mmHg
	CVP gösterim aralığı	0 ila 50 mmHg
	MPAP gösterim aralığı	0 ila 99 mmHg
	Doğruluk	±%4 veya ±4 mmHg (hangisi daha bü- yükse), -30 ila 300 mmHg
	Bant genişliği	1-10 Hz
Nabız hızı (PR)	Doğruluk ³	A _{rms} ≤3 bpm
¹ Varyasyon katsayısı: Elektronik ortamda oluşturulmuş veriler kullanılarak ölçülür.		

" varyasyon katsayısı: Elektronik ortamaa oluşturulmuş veriler kullanılarak olçulur.

²Parametre özellikleri, IEC 60601-2-34 standartlarına uygundur. Laboratuvar koşullarında test edilmiştir.

³Laboratuvar koşullarında test edilen doğruluk.

Not

HemoSphere basınç kablosunun tahmini kullanım ömrü, satın alma tarihinden itibaren 5 yıldır. Ekipmanınızda bir arıza yaşanması durumunda daha fazla yardım için lütfen Teknik Destek birimiyle veya yerel Edwards temsilcisiyle iletişime geçin.

A.6 HemoSphere Oksimetri Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları

HemoSphere oksimetri kablosu		
Ağırlık	yaklaşık 0,24 kg (0,54 lb)	
Boyutlar	Uzunluk	2,9 m (9,6 ft)
Giriş koruması	IPX4	
Hastaya temas eden parça sınıflandırması	Defibrilasyona dayanıklı CF tipi	

Tablo A-14: HemoSphere oksimetri kablosu fiziksel özellikleri

Not

HemoSphere oksimetri kablosu spesifikasyonları için, bkz. Tablo A-3 sayfa 384.

Tablo A-15: HemoSphere oksimetri kablosu parametre ölçüm spesifikasyonları

Parametre	Spesifikasyon	
ScvO ₂ /SvO ₂ Oksimetrisi (Oksijen Doy-	Aralık	%0 ila 99 arası
gunluğu)	Kesinlik ¹	%30 ila 99 'da %±2
	Güncelleme hızı	2 saniye
¹ Laboratuvar kosullarında test edilen kesinlik.		

Not

HemoSphere oksimetri kablosunun tahmini kullanım ömrü, satın alma tarihinden itibaren 3 yıldır. Ekipmanınızda bir arıza yaşanması durumunda daha fazla yardım için lütfen Teknik Destek birimiyle veya yerel Edwards temsilcisiyle iletişime geçin.

A.7 HemoSphere Doku Oksimetri Özellikleri ve Spesifikasyonları

HemoSphere teknoloji modülü		
Ağırlık	yaklaşık 0,4 kg (1,0 lb)	
Boyutlar	Yükseklik	3,5 cm (1,4 inç)
	Genişlik	9,0 cm (3,5 inç)
	Derinlik	13,6 cm (5,4 inç)
Giriş koruması	IPX1	
Hastaya temas eden parça sınıflandırması	Defibrilasyona dayanıklı BF tipi	

Tablo A-16: HemoSphere teknoloji modülü fiziksel özellikleri

Not

HemoSphere teknoloji modülü ve ForeSight oksimetre kablosu ortam spesifikasyonları için, bkz. Tablo A-3 sayfa 384.

ForeSight oksimetre kablosu özellikleri		
Ağırlık	montaj klipsi	0,05 kg (0,1 lb)
	kılıf, kablolar ve klips	1,0 kg (2,3 lb)
Boyutlar	teknoloji modülü kablo uzunluğu	4,6 m (15 ft) ¹
	sensör kablo uzunluğu (2)	1,5 m (4,9 ft) ¹
	kablo muhafazası (Y \times G \times D)	15,24 cm (6,0 inç) × 9,52 cm (3,75 inç) × 6,00 cm (2,75 inç)
	montaj klipsi (Y × G × D)	6,2 cm (2,4 inç) × 4,47 cm (1,75 inç) × 8,14 cm (3,2 inç)
Giriş koruması	IPX4	
Hastaya temas eden parça sınıflandır- ması	Defibrilasyona dayanıklı BF tipi	
¹ Teknoloji modülü ve sensör kablolarının uzunluğu nominal uzunluklardır.		

Tablo A-17: ForeSight oksimetre kablosu fiziksel özellikleri

Tablo A-18: ForeSight oksimetre kablosuyla birlikte HemoSphere teknoloji modülü parametre ölçüm özellikleri

Parametre	Sensör	Spesifikasyon
StO ₂ (tüm konumlar)	tüm sensör boyutları	görüntüleme aralığı: %0 ila 99
		güncelleme hızı: 2 saniye
Serebral StO ₂	büyük sensörler	A _{rms} * <%3,4 StO ₂
	küçük/orta sensörler	A _{rms} * <%6,1 StO ₂
Somatik StO ₂	büyük sensörler	A _{rms} * <%4,3 StO ₂
	küçük/orta sensörler	A _{rms} * <%6,1 StO ₂

*Not 1: A_{rms} %50 ila 85 StO₂. Daha fazla bilgi için bkz. StO₂ Değerlerini Yorumlama sayfa 232.

Not 2: Ölçümler istatistiksel olarak dağıtılır ve bu nedenle, doku oksimetre ekipmanı ölçümlerinin yaklaşık üçte ikisinin, ölçüm aralığında referans ölçümün +A_{rms} içerisinde yer alması beklenir.

Not

HemoSphere teknoloji modülü ve ForeSight oksimetre kablosunun beklenen kullanım ömrü, satın alma tarihinden itibaren 5 yıldır. Ekipmanınızda bir arıza yaşanması durumunda daha fazla yardım için lütfen Teknik Destek birimiyle veya yerel Edwards temsilcisiyle iletişime geçin.

A.8 HemoSphere ClearSight Modülü Özellikleri ve Spesifikasyonları

HemoSphere ClearSight modülü		
Ağırlık	yaklaşık 0,9 kg (2 lb)	
Boyutlar	Yükseklik	13 cm (5,1 inç)
	Genişlik	14 cm (5,6 inç)
	Derinlik	10 cm (3,9 inç)
Giriş koruması	IPX1	
Hastaya temas eden parça sınıflandırması	BF Tipi	

Tablo A-19: HemoSphere ClearSight modülü fiziksel özellikleri

Tablo A-20: HemoSphere ClearSight modülü çevresel spesifikasyonları

Çevresel spesifikasyon		Değer
Sıcaklık	Çalışır durumda	10 ila 37 °C
	Çalışır durumda olmadan/saklama	-18 ila 45 °C
Bağıl nem	Çalışır durumda	Yoğunlaşmasız, % 20 ila 85
	Çalışır durumda olmadan/saklama	45 °C sıcaklığında yoğunlaşmasız %20 ila 90
Yükseklik	Çalışır durumda	0 ila 3000 m (9483 ft)
	Çalışır durumda olmadan/saklama	0 ila 6000 m (19.685 ft)

Tablo A-21: HemoSphere ClearSight modülü parametre ölçüm spesifikasyonları

Parametre	Spesifikasyon	
Arteriyel kan basıncı	Gösterim aralığı	0 ila 300 mmHg
	Doğruluk ¹	Sapma sistolik basınç (SYS) ≤ ±5,0 mmHg
		Sapma diyastolik basınç (DIA) ≤ ±5,0 mmHg
		Hassasiyet (1 σ)sistolik basınç (SYS) $\leq \pm 8,0 \text{ mmHg}$
		Hassasiyet (1 σ)diyastolik basınç (DIA) $\leq \pm 8,0$ mmHg
Parmak manşonu ba- sıncı	Aralık	0 ila 300 mmHg
	Doğruluk	Tam ölçekte %1 (maksimum 3 mmHg), otomatik olarak sıfırlanır
Kalp debisi (CO)	Gösterim aralığı	1,0 ila 20,0 l/dk.
	Doğruluk	Sapma ≤ ±0,6 l/dk. veya ≤ %10 (hangisi daha büyükse)
		Hassasiyet 2 ila 20 l/dk.kalp debisi aralığı üzerinden(1σ) ≤ %±20
	Tekrarlanabilirlik ²	±%6
Güncelleme hızı 20 saniye		20 saniye
¹ Doğruluk kalibre edilmi	ş bir basınç ölçme aletiyle k	xarşılaştırılarak laboratuvar koşullarında test edilmiştir
² Varyasyon katsayısı — I	Elektronik ortamda oluştur	ulmuş veriler kullanılarak ölçülür

Parmak manşonu	
Maksimum ağırlık	11 g (0,02 lb)
LED spektral ışınımı	Bkz. şekil A-1
Maksimum optik çıkış	0,013 mWatts
Tedavi alanında maksimum çıkış varyasyonu	%50







Not

HemoSphere ClearSight modülünün tahmin edilen faydalı ömrü, satın alma tarihinden itibaren 5 yıldır. Ekipmanınızda bir arıza yaşanması durumunda daha fazla yardım için lütfen Teknik Destek birimiyle veya yerel Edwards temsilcisiyle iletişime geçin.

A.9 Acumen AFM Kablosu Özellikleri ve Spesifikasyonları

Acumen AFM kablosu		
Ağırlık	yaklaşık 0,3 kg (0,6 lb)	
Boyutlar	Uzunluk	4,6 m (15 ft)
Giriş koruması	IPX4	
Hastaya temas eden parça sınıflandırması	Defibrilasyona dayanıklı BF tipi	

Tablo A-23: Acumen AFM kablosu fiziksel özellikleri

Çevresel spesifikasyon- lar	Değer
Sıcaklık	10 ila 37 °C
Bağıl nem	%20 ila 90, yoğunlaşmasız
Yükseklik	0 ila 3048 m (0 ila 10.000 ft)

Tablo A-24: Acumen AFM kablo çalışma ortamı spesifikasyonları

Tablo A-25: Acumen AFM kablo taşıma ortamı spesifikasyonları

Çevresel spesifikasyon- lar	Değer	
Sıcaklık*	18 ila 45 °C	
Bağıl nem*	45 °C sıcaklıkta %20 ila 90, yoğuşmasız	
Yükseklik	0 ila 6096 m (0 ila20.000 ft) arası	
*Not: Sıcaklık ve nem ön şartlandırması		

Not

Acumen AFM kablonun beklenen kullanım ömrü, satın alma tarihinden itibaren 5 yıldır. Ekipmanınızda bir arıza yaşanması durumunda daha fazla yardım için lütfen Teknik Destek birimiyle veya yerel Edwards temsilcisiyle iletişime geçin.

Parametre	Spesifikasyon	Spesifikasyon		
Akış hızı	aralık	0 ila 8000 ml/sa		
	doğruluk	±%20 veya ±60 ml/sa, hangisi daha yüksekse		
Bolus hacmi	aralık	100 ila 500 ml		
	doğruluk	±%9*		
*Laboratuvar koşullarında test edilen doğruluk				

Tablo A-26: Acumen AFM kablo ile HemoSphere teknoloji modülü parametre ölçüm spesifikasyonları

Ek **B**

Aksesuarlar

İçindekiler

Aksesuar Listesi	
Ek Aksesuarların Açıklamaları	

B.1 Aksesuar Listesi

UYARI

Yalnızca Edwards'ın tedarik ettiği ve Edwards etiketi taşıyan onaylı HemoSphere gelişmiş monitör aksesuarları, kabloları ve(ya) bileşenleri kullanın. Onaylı olmayan aksesuarların, kablo ve/veya bileşenlerin kullanılması hasta güvenliği ve ölçüm doğruluğunu etkileyebilir.

Açıklama	Model numarası			
HemoSphere gelişmiş monitör				
HemoSphere gelişmiş monitör	HEM1			
HemoSphere pil grubu	HEMBAT10			
HemoSphere uzatma modülü	HEMEXPM10			
HemoSphere L-Tech uzatma modülü	HEMLTECHM10			
HemoSphere gelişmiş monitör yuvarlak sehpası	HEMRLSTD1000			
HemoSphere Swan-Ganz izleme				
HemoSphere Swan-Ganz modülü	HEMSGM10			
Hasta CCO kablosu	70CC2			
Edwards Swan-Ganz kateterleri	*			
Sıralı sıcaklık probu (CO-SET+ kapalı enjektat iletim sistemi)	93522			
Banyo sıcaklık enjektat probu	9850A			
HemoSphere basınç kablosu ile izleme				
HemoSphere basınç kablosu	HEMPSC100			
Edwards FloTrac veya Acumen IQ sensörü	*			
Edwards TruWave basınç izleme transdüseri	*			
HemoSphere venöz oksimetri izleme				
HemoSphere oksimetri kablosu	HEMOXSC100			
HemoSphere oksimetri sehpası	HEMOXCR1000			
Edwards oksimetri kateteri	*			
HemoSphere doku oksimetri izleme				

Tablo B-1: HemoSphere gelişmiş monitör bileşenleri

Açıklama	Model numarası			
HemoSphere teknoloji modülü (HemoSphere doku oksimetri modülü olarak da etiketlenebilir)	НЕМТОМ10			
ForeSight oksimetre kablosu (FORE-SIGHT ELITE oksimetre modülü olarak da etiketlenebilir)	HEMFSM10			
ForeSight Jr sensörleri (boyut: yapışkan olmayan küçük ve küçük) (FORE-SIGHT ELITE oksimetre sensörleri olarak da etiketlenebilir)	*			
ForeSight sensörleri (boyutlar: orta ve büyük) (FORE-SIGHT ELITE oksimetre sensörleri olarak da etiketlenebilir)	*			
HemoSphere ClearSight modülüyle izleme				
HemoSphere ClearSight modülü	HEMCSM10			
Basınç kontrolör kiti	PC2K HEMPC2K			
Basınç kontrolörü	PC2 HEMPC			
Basınç kontrolör bandı çoklu paket	PC2B			
Basınç kontrolörü manşon konektör kapakları çoklu paket	PC2CCC			
Basınç kontrolörü kapağı	PCCVR			
Kalp referans sensörü	HRS			
HemoSphere ClearSight modülü yükseltmesi (HEMCSM10, PC2K/HEMPC2K, HRS, ve ClearSight yazılımı)	HEMCSMUPG			
ClearSight ve Acumen IQ parmak manşonu	*			
HemoSphere gelişmiş monitör kabloları				
Şehir şebekesi güç kablosu	*			
Analog basınç kablosu	**			
Analog ECG (EKG) monitör kabloları	**			
Acumen AFM kablosu	AAFMC			
Acumen IQ sıvı ölçer	AIQFM			
Basınç çıkışı kablosu	HEMDPT1000			
HemoSphere Ek Aksesuarları				
HemoSphere gelişmiş monitör kullanım kılavuzu	***			
HemoSphere gelişmiş monitör servis kılavuzu	***			
HemoSphere gelişmiş monitör hızlı başlangıç kılavuzu (HemoSphere gelişmiş monitör kullanım kılavuzunu içerir)	HEMQG1000			
*Model ve sipariş bilgileri için lütfen Edwards temsilcinizle irtibata geçin.				
**Edwards Lifesciences analog kabloları, yatak başı monitörlerine özgüdür; Philips (Agilent), GE (Marquette) ve Spacelabs (OSI				

**Edwards Lifesciences analog kabiolari, yatak başı monitorlerine özgüdür; Philips (Agilent), GE (Marquette) ve Spacelabs (OSI Systems) gibi çeşitli yatak başı monitör firmaları için kullanılabilir. Özel model ve sipariş bilgileri için lütfen Edwards temsilcinizle

görüşün.

***En güncel sürüm için lütfen Edwards temsilcinizle görüşün.

B.2 Ek Aksesuarların Açıklamaları
B.2.1 Tekerlekli Stand

HemoSphere gelişmiş monitör tekerlekli standı, HemoSphere gelişmiş monitörle kullanılmak üzere tasarlanmıştır. Stand düzeneği ve uyarıları için ürünle birlikte verilen talimatları izleyin. Monte edilmiş tekerlekli standı, tüm tekerleklerinin zemine değmesini sağlayacak biçimde yere koyun ve monitörü, talimatlarda belirtildiği gibi tekerlekli standın üstüne sıkıca monte edin.

B.2.2 Oksimetri Kızağı

HemoSphere oksimetri kızağı, HemoSphere gelişmiş izleme platformu ile izleme sırasında HemoSphere oksimetri kablosunu düzgün şekilde sabitleme amaçlı, tekrar kullanılabilir bir aksesuardır. Düzgün kızak monte etme yönergeleri için ekli talimatları izleyin.

Hesaplanan Hasta Parametreleri için Denklemler

Bu bölümde, HemoSphere gelişmiş monitörde gösterilen sürekli ve aralıklı hasta parametrelerini hesaplamak için kullanılan denklemler açıklanmaktadır.

Not

Hasta parametreleri, ekranda gösterilenden fazla ondalık basamak kullanılacak biçimde hesaplanır. Örneğin, ekranda 2,4 olarak gösterilen bir CO değeri aslında 2,4492 CO olabilir. Dolayısıyla, aşağıdaki denklemleri kullanarak monitör ekranındaki sonucun sağlamasını yapmak, monitörün hesapladığı verilerden biraz farklı sonuçların elde edilmesine yol açabilir.

SvO₂ içeren tüm hesaplamalarda kullanıcı ScvO₂ seçtiğinde ScvO₂ kullanılacaktır.

Alt Karakter SI = Standart Uluslararası Birimler

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
BSA	Vücut Yüzey Alanı (DuBois formülü) BSA = 71,84 × (WT ^{0,425}) × (HT ^{0,725}) / 10.000	m ²
	denkleminde:	
	WT — Hastanın Ağırlığı, kg	
	HT — Hastanın Boyu, cm	
CaO ₂	Arter Oksijen İçeriği CaO ₂ = (0,0138 × HGB × SaO ₂) + (0,0031 × PaO ₂) (ml/dl)	ml/dl
	$CaO_2 = [0,0138 \times (HGB_{SI} \times 1,611) \times SaO_2] + [0,0031 \times (PaO_{2SI} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	denkleminde:	
	HGB — Toplam Hemoglobin, g/dl	
	HGB _{SI} — Toplam Hemoglobin, mmol/l	
	SaO ₂ — Arteriyel O ₂ Satürasyonu,%	
	PaO ₂ — Kısmi Arteriyel Oksijen Basıncı, mmHg	
	PaO _{2SI} — Kısmi Arteriyel Oksijen Basıncı, kPa	

Tablo C-1: Kardiyak ve oksijenasyon profili denklemleri

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
CvO ₂	Venöz Oksijen İçeriği CvO ₂ = (0,0138 × HGB × SvO ₂) + (0,0031 × PvO ₂) (ml/dl)	ml/dl
	$CvO_2 = [0,0138 \times (HGB_{Sl} \times 1,611) \times SvO_2] + [0,0031 \times (PvO_{2Sl} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	denkleminde:	
	HGB — Toplam Hemoglobin, g/dl	
	HGB _{sl} — Toplam Hemoglobin, mmol/l	
	SvO ₂ — Venöz O ₂ Satürasyonu, %	
	PvO ₂ — Kısmi Venöz Oksijen Basıncı, mmHg	
	PvO _{2SI} — Kısmi Venöz Oksijen Basıncı, kPa	
	ve PvO₂ kullanıcı tarafından Invasive (İnvaziv) izleme modunda girilebilir ve diğer tüm izleme modları sırasında 0 olduğu varsayılır	
Ca-vO ₂	Arteriyovenöz Oksijen İçeriği Farkı Ca-vO ₂ = CaO ₂ - CvO ₂ (ml/dl)	ml/dl
	denkleminde:	
	CaO ₂ — Arteriyel Oksijen İçeriği (ml/dl)	
	CvO ₂ — Venöz Oksijen İçeriği (ml/dl)	
CI	Kardiyak İndeks CI = CO/BSA	l/dk/m ²
	denkleminde:	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	
	BSA — Vücut Yüzey Alanı, m ²	
СРІ	Kardiyak Güç İndeksi CPI = MAP × CI × 0,0022	W/m ²
СРО	Kardiyak Güç Çıkışı CPO = CO × MAP × K	W
	denkleminde:	
	kardiyak güç çıkışı (CPO) (W) MAP $ imes$ CO/451 olarak hesaplanmıştır	
	K, watts birimine dönüştürme faktörüdür (2,22 $ imes$ 10 ⁻³)	
	MAP, mmHg cinsinden	
	CO l/dk.	
DO2	Oksijen lletimi $DO_2 = CaO_2 \times CO \times 10$	ml O ₂ /dk.
	denkleminde:	
	CaO ₂ — Arteriyel Oksijen İçeriği, ml/dl	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	
DO ₂ I	Oksijen İletim İndeksi $DO_2I = CaO_2 \times CI \times 10$	ml O ₂ /dk./m ²
	denkleminde:	
	CaO ₂ — Arteriyel Oksijen İçeriği, ml/dl	
	CI — Kardiyak İndeks, I/dk./m²	

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
dP/dt	Zamana göre arteriyel basınç dalga formunun maksimum ilk türevi olarak hesaplanan sistolik eğim	mmHg/sn
	denkleminde	
	P[n] — arterivel basınc sinvalinin meycut örneği, mmHg	
	ts — numune alma zaman aralığı, saniye	
	N — belirli bir kardiyak döngü içerisindeki toplam örnek sayısı	
Ea _{dyn}	Dinamik Arteriyel Esneklik Ea _{dyn} = PPV/SVV	Yok
	denkleminde:	
	SVV — Atım Hacmi Değişimi, %	
	PPV — Nabız Basıncı Değişimi, %	
EDV	Uç Diyastolik Hacim EDV = SV/EF	ml
	denkleminde:	
	SV — Atım Hacmi (ml)	
	EF — Ejeksiyon Fraksiyonu, % (efu)	
EDVI	Uç Diyastolik Hacim İndeksi EDVI = SVI/EF	ml/m ²
	denkleminde:	
	SVI — Atım Hacmi İndeksi (ml/m²)	
	EF — Ejeksiyon Fraksiyonu, % (efu)	
ESV	Uç Sistolik Hacim ESV = EDV — SV	ml
	denkleminde:	
	EDV — Uç Diyastolik Hacim İndeksi (ml)	
	SV — Atım Hacmi (ml)	
ESVI	Uç Sistolik Hacim İndeksi ESVI = EDVI — SVI	ml/m ²
	denkleminde:	
	EDVI — Uç Diyastolik Hacim İndeksi (ml/m²)	
	SVI — Atım Hacmi İndeksi (ml/m²)	
LVSWI	Sol Ventrikül Atım Çalışma İndeksi LVSWI = SVI × (MAP – PAWP) × 0,0136	g-m/m²/atım
	$LVSWI = SVI \times (MAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$	
	denkleminde:	
	SVI — Atım Hacmi İndeksi, ml/atım/m²	
	MAP — Ortalama Arteriyel Basınç, mmHg	
	MAP _{SI} — Ortalama Arteriyel Basınç, kPa	
	PAWP — Pulmoner Arter Wedge Basıncı, mmHg	
	PAWP _{SI} — Pulmoner Arter Wedge Basıncı, kPa	

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
O ₂ EI	Oksijen Ekstraksiyon İndeksi	%
	$O_2 EI = \{(SdO_2 - SVO_2) / (SdO_2) \times 100 (\%)\}$	
	SaQ Arterival Q Satürasvonu %	
	S_{2}^{2} — Arenyer O_{2}^{2} Saturasyonu, %	
O EP		06
O ₂ ER	$O_2 ER = (Ca-vO_2 / CaO_2) \times 100 (\%)$	70
	denkleminde:	
	CaO ₂ — Arteriyel Oksijen İçeriği, ml/dl	
	Ca-vO ₂ — Arteriyovenöz Oksijen İçeriği Farkı, ml/dl	
PPV	Nabız Basıncı Değişimi	%
	$PPV = 100 \times (PPmaks - PPmin) / ort(PP)$	
	denkleminde:	
	PP — Nabiz Basıncı, mmHg şöyle hesaplanır:	
	PP = SYS - DIA	
	SYS — sistolik basınç	
	DIA — diyastolik basınç	
PVR	Pulmoner Vasküler Direnç PVR = {(MPAP - PAWP) × 80} /CO	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/l) _{SI}
	$PVR = \{(MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60\} / CO$	
	denkleminde:	
	MPAP — Ortalama Pulmoner Arter Basıncı, mmHg	
	MPAP _{SI} — Ortalama Pulmoner Arter Basıncı, kPa	
	PAWP — Pulmoner Arter Wedge Basıncı, mmHg	
	PAWP _{SI} — Pulmoner Arter Wedge Basıncı, kPa	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	
PVRI	Pulmoner Vasküler Direnç İndeksi PVRI = {(MPAP – PAWP) × 80} /CI	dyne-s-m ² /cm ⁵ (kPa-s-m ² /l) _{SI}
	$PVRI = \{(MPAP_{SI} - PAWP_{SI}) \times 60\} / CI$	
	denkleminde:	
	MPAP — Ortalama Pulmoner Arter Basıncı, mmHg	
	MPAP _{SI} — Ortalama Pulmoner Arter Basıncı, kPa	
	PAWP — Pulmoner Arter Wedge Basıncı, mmHg	
	PAWP _{SI} — Pulmoner Arter Wedge Basıncı, kPa	
	CI — Kardiyak İndeks, I/dk./m²	

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
RVSWI	Sağ Ventrikül Atım Çalışma İndeksi RVSWI = SVI × (MPAP – CVP) × 0,0136	g-m/m²/atım
	$RVSWI = SVI \times (MPAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 0,0136 \times 7,5$	
	denkleminde:	
	SVI — Atım Hacmi İndeksi, ml/atım/m²	
	MPAP — Ortalama Pulmoner Arter Basıncı, mmHg	
	MPAP _{SI} — Ortalama Pulmoner Arter Basıncı, kPa	
	CVP — Santral Venöz Basınç, mmHg	
	CVP _{SI} — Santral Venöz Basınç, kPa	
StO ₂	Doku Oksimetri Satürasyonu StO ₂ = [HbO ₂ /(HbO ₂ + Hb)] × 100	%
	denkleminde:	
	HbO ₂ — Oksijenli Hemoglobin	
	Hb — Oksijensiz Hemoglobin	
SV	Atım Hacmi SV = (CO/PR) × 1000	ml/atım
	denkleminde:	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	
	PR — Nabız hızı, atım/dk.	
SVI	Atım Hacmi İndeksi SVI = (CI/PR) × 1000	ml/atım/m ²
	denkleminde:	
	CI — Kardiyak İndeks, I/dk./m²	
	PR — Nabız hızı, atım/dk.	
SVR	Sistemik Vasküler Direnç SVR = {(MAP - CVP) × 80} /CO (dyne-sec/cm ⁵)	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/l) _{SI}
	$SVR = \{(MAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 60\}/CO$	
	denkleminde:	
	MAP — Ortalama Arteriyel Basınç, mmHg	
	MAP _{SI} — Ortalama Arteriyel Basınç, kPa	
	CVP — Santral Venöz Basınç, mmHg	
	CVP _{SI} — Santral Venöz Basınç, kPa	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
SVRI	Sistemik Vasküler Direnç İndeksi SVRI = {(MAP - CVP) × 80} /CI	dyne-s-m²/cm ⁵ (kPa-s-m²/l) _{SI}
	$SVRI = \{(MAP_{SI} - CVP_{SI}) \times 60\} / CI$	
	denkleminde:	
	MAP — Ortalama Arteriyel Basınç, mmHg	
	MAP _{SI} — Ortalama Arteriyel Basınç, kPa	
	CVP — Santral Venöz Basınç, mmHg	
	CVP _{SI} — Santral Venöz Basınç, kPa	
	CI — Kardiyak İndeks, I/dk./m²	
SVV	Atım Hacmi Değişimi	%
	$SVV = 100 \times (SV_{max} - SV_{min}) / ortalama(SV)$	
VO ₂	Oksijen Tüketimi	ml O ₂ /dk.
	$VO_2 = Ca - vO_2 \times CO \times 10 \text{ (ml } O_2/\text{dk.)}$	
	denkleminde:	
	Ca-vO ₂ — Arteriyovenöz Oksijen İçeriği Farkı, ml/dl	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	
VO ₂ e	ScvO ₂ izlenmesi sırasında Tahmini Oksijen Tüketim İndeksi VO ₂ e = Ca-vO ₂ × CO × 10 (ml O ₂ /dk.)	ml O ₂ /dk.
	denkleminde:	
	Ca-vO ₂ — Arteriyovenöz Oksijen İçeriği Farkı, ml/dl	
	CO — Kalp Debisi, I/dk.	
VO ₂ I	Oksijen Tüketim İndeksi VO ₂ / BSA	ml O ₂ /dk./m ²
VO ₂ le	Tahmini Oksijen Tüketim İndeksi	ml O ₂ /dk./m ²
	V0207 030	

Parametre	Açıklama ve formül	Birimler
VQI	Ventilasyon Perfüzyon İndeksi	%
	$VQI = \frac{\{1.38 \times HGB \times (1.0 - (SaO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}}{\{1.38 \times HGB \times (1.0 - (SvO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}} \times 100$	
	$VQI = \frac{\{1.38 \times HGB_{SI} \times 1.611344 \times (1.0 - (SaO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}}{\{1.38 \times HGB_{SI} \times 1.611344 \times (1.0 - (SvO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}} \times 100$	
	denkleminde:	
	HGB — Toplam Hemoglobin, g/dl	
	HGB _{SI} — Toplam Hemoglobin, mmol/l	
	SaO ₂ — Arteriyel O ₂ Satürasyonu, %	
	SvO ₂ — Karışık Venöz O ₂ Satürasyonu, %	
	PAO_2 — Alveolar O_2 Gerilimi, mmHg	
	ve:	
	$PAO_2 = ((PBAR - PH_20) \times FiO_2) - PaCO_2 \times (FiO_2 + (1,0 - FiO_2)/0,8)$	
	denkleminde:	
	FiO ₂ — Solunan Oksijen Fraksiyonu	
	PBAR — 760 mmHg	
	$PH_2O - 47 \text{ mmHg}$	
	PaCO ₂ — 40 mmHg	

Monitör Ayarları ve Varsayılan Ayarlar

İçindekiler

Hasta Verileri Giriş Aralığı	
Trend Ölçeği Varsayılan Limitleri	
Parametre Ekranı ve Yapılandırılabilir Alarm/Hedef Aralıkları	
Alarm ve Hedef Varsayılanları	
Alarm Öncelikleri	
Varsayılan Dil Ayarları	410

D.1 Hasta Verileri Giriş Aralığı

Tablo D-1: Hasta bilgileri

Parametre	Minimum	Maksimum	Kullanılan birimler
Gender (Cinsiyet)	E (Male (Erkek)) / K (Female (Kadın))	Geçerli Değil	Geçerli Değil
Age (Yaş)	2	120	уі
Height (Boy)	30 cm / 12 inç	250 cm / 98 inç	cm veya inç
Weight (Ağırlık)	1,0 kg / 2 lb	400,0 kg / 881 lb	kg veya lb
BSA	0,08	5,02	m ²
ID	0 basamaklı	40 karakter	Yok

D.2 Trend Ölçeği Varsayılan Limitleri

Parametre	Birimler	Varsayılan mi- nimum değer	Varsayılan maksimum değer	Sekme ayarı
CO/iCO/sCO	l/dk.	0,0	12,0	1,0
CI/iCI/sCI	l/dk/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
МРАР	mmHg	0	45	5
PPV	%	0	50	10
PR	atım/dk.	40	130	5
dP/dt	mmHg/sn	0	2000	100
Ea _{dyn}	Yok	0,2	1,5	0,1
НЫ	Yok	0	100	10
ΔctHb	Yok	-20	20	5

Tablo D-2: Grafik trend parametresi ölçek varsayılanları

Not

HemoSphere gelişmiş monitör, alt ölçek ayarından düşük bir üst ölçek ayarının girilmesini kabul etmez. Üst ölçek ayarından yüksek bir alt ölçek ayarını da kabul etmez.

D.3 Parametre Ekranı ve Yapılandırılabilir Alarm/Hedef Aralıkları

Parametre	Birimler	Gösterim Aralığı	Yapılandırılabilir Alarm/Hedef Aralık
СО	l/dk.	1,0 ila 20,0	1,0 ila 20,0
iCO	l/dk.	0,0 ila 20,0	0,0 ila 20,0
sCO	l/dk.	1,0 ila 20,0	1,0 ila 20,0
CO _{20s}	l/dk.	1,0 ila 20,0	1,0 ila 20,0
CI	l/dk./m ²	0,0 ila 20,0	0,0 ila 20,0
iCl	l/dk./m ²	0,0 ila 20,0	0,0 ila 20,0
sCl	l/dk./m ²	0,0 ila 20,0	0,0 ila 20,0
Cl _{20s}	l/dk./m ²	0,0 ila 20,0	0,0 ila 20,0
SV	ml/b	0 ila 300	0 ila 300
SV _{20s}	ml/b	0 ila 300	0 ila 300
SVI	ml/b/m ²	0 ila 200	0 ila 200
SVI _{20s}	ml/b/m ²	0 ila 200	0 ila 200
SVR	dyne-s/cm ⁵	0 ila 5000	0 ila 5000
SVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	0 ila 9950	0 ila 9950
iSVR	dyne-s/cm ⁵	0 ila 5000	0 ila 5000
iSVRI	dyne-s-m ² /cm ⁵	0 ila 9950	0 ila 9950
SVV	%	0 ila 99	0 ila 99
Venöz oksimetri (ScvO ₂ /SvO ₂)	%	0 ila 99	0 ila 99
Doku oksimetri (StO ₂)*	%	0 ila 99	0 ila 99
ΔctHb [*]	Yok	0 ila 20	Kullanılamaz [^]
EDV	ml	0 ila 800	0 ila 800
sEDV	ml	0 ila 800	0 ila 800
EDVI	ml/m ²	0 ila 400	0 ila 400
sEDVI	ml/m ²	0 ila 400	0 ila 400
RVEF	%	0 ila 100	0 ila 100
sRVEF	%	0 ila 100	0 ila 100
CVP	mmHg	0 ila 50	0 ila 50
МАР	mmHg	0 ila 300	10 ila 300
ART/PAP/CVP [*] (canlı basınç dalga formu görünümü)	mmHg	-34 ila 312	0 ila 300
МРАР	mmHg	0 ila 99	0 ila 99
SYS _{ART}	mmHg	0 ila 300	10 ila 300
SYS _{PAP}	mmHg	0 ila 99	0 ila 99

Tablo D-3: Yapılandırılabilir parametre alarmı ve gösterim aralıkları

Parametre	Birimler	Gösterim Aralığı	Yapılandırılabilir Alarm/Hedef Aralık		
DIA _{ART}	mmHg	0 ila 300	10 ila 300		
DIA _{PAP}	mmHg	0 ila 99	0 ila 99		
PPV	%	0 ila 99	0 ila 99		
PR	atım/dk.	0 ila 220	0 ila 220		
HPI	Yok	0 ila 100	Kullanılamaz [†]		
dP/dt	mmHg/sn.	0 ila 3000	0 ila 3000		
Ea _{dyn}	Yok	0,0 ila 3,0	Kullanılamaz^		
HR _{avg}	atım/dk.	0 ila 220	0 ila 220		
*Parametre, Non-Pulsatil modda kullanılabilir.					
[†] HPI için parametre alarm aralığı yapılandırılamaz.					

 $^{\text{Ea}}$ Ea_{dyn} ve Δ ctHb, alarm verilmeyen parametrelerdir. Burada gösterilen aralıklar yalnızca görüntüleme amaçlıdır.

D.4 Alarm ve Hedef Varsayılanları

Tablo D-4: Parametre alarmı kırmızı bölge ve hedef varsayılan ayarları

Parametre	Birimler	EW varsayılan alt alarm (kırmızı böl- ge) ayarı	EW varsayılan alt hedef ayarı	EW varsayılan üst hedef ayarı	EW varsayılan üst alarm (kırmızı böl- ge) ayarı
CI/iCI/sCI/CI _{20s}	l/dk./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 /dk./m ²	300	500	600	800
VO ₂ I/VO ₂ Ie	ml O ₂ /dk./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
MAP	mmHg	60	70	100	120
MPAP	mmHg	5	9	18	25
HR _{avg}	atım/dk.	60	70	100	120
HGB	g/dl	7,0	11,0	17,0	19,0

408

Parametre	Birimler	EW varsayılan alt alarm (kırmızı böl- ge) ayarı	EW varsayılan alt hedef ayarı	EW varsayılan üst hedef ayarı	EW varsayılan üst alarm (kırmızı böl- ge) ayarı
	mmol/l	4,3	6,8	10,6	11,8
SaO ₂	%	90	94	100	100
PPV	%	0	0	13	20
PR	atım/dk.	60	70	100	120
HPI	Yok	0	Geçerli Değil	Geçerli Değil	85
dP/dt	mmHg/sn	380	480	1300	1800

Not

İndekslenmemiş aralıklar, indekslenmiş aralıklara ve girilen BSA değerlerine bağlıdır.

D.5 Alarm Öncelikleri

Fizyolojik parametre (alarmlar) / mesaj tipi	Alt Fizyolojik alarm (kırmızı alan) önceliği	Üst fizyolojik alarm (kırmızı alan) önceliği	Mesaj tipi önceliği
CO/CI/sCO/sCI/CO _{20s} /CI _{20s}	Yüksek	Orta	
SV/SVI/SV _{20s} /SVI _{20s}	Yüksek	Orta	
SVR/SVRI	Orta	Orta	
SVV	Orta	Orta	
ScvO ₂ /SvO ₂	Yüksek	Orta	
StO ₂	Yüksek	Geçerli Değil	
EDV/EDVI/sEDV/sEDVI	Orta	Orta	
RVEF/sRVEF	Orta	Orta	
SYS _{ART} /SYS _{PAP}	Yüksek	Yüksek	
DIA _{ART} /DIA _{PAP}	Yüksek	Yüksek	
МАР	Yüksek	Yüksek	
PR	Yüksek	Yüksek	
МРАР	Orta	Orta	
CVP	Orta	Orta	
PPV	Orta	Orta	
Fault (Hatalar)			Orta/Yüksek
Alert (İkaz)			Düşük

Tablo D-5: Parametre alarmları, hataları ve ikazlarının öncelikleri

Not

Alarm sinyali oluşturma gecikmesi parametreye bağlıdır. Oksimetriyle bağlantılı parametreler için gecikme, parametre kesintisiz 5 saniye veya daha uzun süre aralık dışına düştüğünde 2 saniyeden azdır. HemoSphere Swan-Ganz modülü kesintisiz CO ve ilişkili parametreler için gecikme 360 saniyeden az olsa da, parametre hesaplaması nedeniyle tipik gecikme 57 saniyedir. HemoSphere basınç kablosu kesintisiz CO ve ilişkili FloTrac sistem parametreleri için gecikme 5 saniyelik parametre ortalaması için 2 saniye (parametre toplamda 7 saniye boyunca kesintisiz olarak 5 saniye veya daha uzun süre aralık dışında kaldıktan sonra) ve 20 saniye ve 5 dakika parametre ortalaması için 20 saniyedir (bkz. Tablo 6-4 sayfa 134). TruWave DPT ölçülen parametreler ile HemoSphere basınç kablosu için gecikme, parametre 5 saniye veya daha uzun süre kesintisiz şekilde aralık dışında kaldıktan sonra 2 saniyedir (toplamda 7 saniye). HemoSphere ClearSight modülü noninvaziv sürekli CO ve ilişkili hemodinamik parametreler için gecikme 20 saniyedir. HemoSphere ClearSight modülü ile izleme yapılırken gerçek zamanlı kan basıncı dalga formu için gecikme, parametre 5 saniye veya daha uzun süre sürekli olarak aralık dışında olduktan sonra 5 kalp atımıdır.

Yüksek öncelikli fizyolojik alarm için parametre değeri, orta fizyolojik alarma kıyasla daha sık yanıp sönecektir. Orta ve yüksek öncelikli alarmlar aynı anda çalıyorsa fizyolojik yüksek öncelikli alarm tonu duyulur. Düşük öncelikli bir alarm aktifse ve orta veya yüksek öncelikli alarmlar üretiliyorsa, düşük öncelikli alarm görsel göstergesinin yerini yüksek öncelikli alarm görsel göstergesi alacaktır.

Çoğu teknik hata orta önceliklidir. İkazlar ve diğer sistem mesajları düşük önceliklidir.

D.6 Varsayılan Dil Ayarları

Dil	Va	ırsayılan gös	terim biriml	eri	Saat formatı	Tarih formatı	CO trend orta-
	PaO ₂	HGB	Yükseklik	Ağırlık			lama süresi
İngilizce (ABD)	mmHg	g/dl	in	lb	12 saat	MM/DD/YYYY (AA/GG/YYYY)	20 saniye
İngilizce (BK)	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Français	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Deutsch	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Italiano	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Español	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Svenska	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Nederlands	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Ελληνικά	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Português	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
日本語	mmHg	g/dl	cm	kg	24 saat	MM/DD/YYYY (AA/GG/YYYY)	20 saniye
中文	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Čeština	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye

Tablo D-6: Varsayılan dil ayarları

Dil	Va	rsayılan gös	terim biriml	eri	Saat formatı	Tarih formatı	CO trend orta-
	PaO ₂	HGB	Yükseklik	Ağırlık			lama süresi
Polski	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Suomi	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Norsk	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Dansk	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Eesti	mmHg	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Lietuvių	mmHg	g/dl	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Latviešu	kPa	mmol/l	cm	kg	24 saat	DD.MM.YYYY (GG.AA.YYYY)	20 saniye
Not: Tüm diller iç	in varsayılan s	sıcaklık değer	leri Santigratt	ır.			

Not

Yukarıda listelenen diller yalnızca referans amaçlıdır ve seçilmeyebilir.

Hesaplama Sabitleri

İçindekiler

E.1 Hesaplama Sabiti Değerleri

iCO modunda, HemoSphere Swan-Ganz modülü, aşağıdaki tablolarda listelenen hesaplama sabitlerini kullanan bir banyo probu veya sıralı sıcaklık probu kullanarak kalp debisini hesaplar. HemoSphere Swan-Ganz modülü, kullanılan enjektat sıcaklık probu türünü otomatik algılar ve kullanılacak hesaplama sabiti, buna karşılık gelen enjektat sıcaklığı, kateter boyutu ve enjektat hacmiyle tanımlanır.

Not

Aşağıda verilen hesaplama sabitleri nominal değerlerdir ve belirtilen kateter boyutları için genel olarak geçerlidir. Kullanılan katetere özel hesaplama sabitleri için kateter kullanım talimatlarını inceleyin.

Modele özel hesaplama sabitleri, iCO modunun kurulum menüsünde manuel olarak girilir.

Enjektat sıcaklık	Enjektat hac-	Kateter boyutu (French)					
aralığı* (°C)	mi (ml)	8	7,5	7	6	5,5	
Oda Sıc.	10	0,612	0,594	0,595	0,607	0,616	
22,5–27 °C	5	0,301	0,283	0,287	0,304	0,304	
	3	0,177	0,159	0,165	0,180	0,180	
Oda Sıc.	10	0,588	0,582	0,578	0,597	0,606	
18–22,5 °C	5	0,283	0,277	0,274	0,297	0,298	
	3	0,158	0,156	0,154	0,174	0,175	
Soğuk (Dondurul-	10	0,563	0,575	0,562	0,573	0,581	
muş)	5	0,267	0,267	0,262	0,278	0,281	
5–18 °C	3	0,148	0,150	0,144	0,159	0,161	
Soğuk (Dondurul-	10	0,564	0,564	0,542	0,547	0,555	
muş)	5	0,262	0,257	0,247	0,259	0,264	
0–5 °C	3	0,139	0,143	0,132	0,144	0,148	

Tablo E-1: Banyo sıcaklık probu için hesaplama sabitleri

* Kardiyak ölçümü optimize etmek için enjektat sıcaklığının, kateterin kullanım talimatlarında belirtilen sıcaklık aralıklarından birine karşılık gelmesi önerilir.



Enjektat sıcaklık	Enjektat hac-	Kateter boyutu (French)					
aralığı* (°C)	mi (ml)	8	7,5	7	6	5,5	
Oda Sıc.	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	
Oda Sıc.	10	0,593	0,593	0,603	0,602	0,612	
18–22,5 °C	5	0,288	0,297	0,295	0,298	0,304	
Soğuk (Dondurul-	10	0,578	0,578	0,570	0,568	0,581	
muş) 5−18 °C	5	0,272	0,286	0,257	0,276	0,288	
Soğuk (Dondurul-	10	0,562	0,563	0,537	0,533	0,549	
muş) 0–5 °C	5	0,267	0,276	0,217	0,253	0,272	

Tablo E-2: Sıralı sıcaklık probu için hesaplama sabitleri

* Kardiyak ölçümü optimize etmek için enjektat sıcaklığının, kateterin kullanım talimatlarında belirtilen sıcaklık aralıklarından birine karşılık gelmesi önerilir.

Sistem Bakımı, Servis ve Destek

İçindekiler

Genel Bakım	414
Monitör ve Modülleri Temizleme	414
Platform Kablolarının Temizlenmesi	415
Servis ve Destek	418
Edwards Lifesciences Bölge Genel Merkezi	418
Monitörün İmhası	419
Önleyici Bakım	419
Alarm Sinyallerinin Test Edilmesi	420
Garanti	420

F.1 Genel Bakım

HemoSphere gelişmiş monitörde bakımı kullanıcı tarafından yapılabilecek parçalar yoktur ve ürün yalnızca gerekli yeterliliğe sahip servis temsilcileri tarafından onarılmalıdır. Hastane biyomedikal yetkilileri veya servis teknisyenleri, bakım ve tekrarlanan testler hakkında bilgi için HemoSphere gelişmiş monitör servis kılavuzuna başvurabilir. Bu ekte monitörü ve monitör aksesuarlarını temizleme talimatları verilmektedir ve bulunduğunuz yerdeki Edwards temsilcinizle onarım ve/veya değişim konusunda destek ve bilgi almak için nasıl iletişime geçebileceğiniz hakkında bilgiler sunulmaktadır.

UYARI

HemoSphere gelişmiş monitör, bakımı kullanıcı tarafından yapılabilecek bir parça içermez. Kapağı yerinden çıkarmak veya herhangi başka bir parçayı sökmek, tehlikeli düzeyde gerilime maruz kalmanıza yol açar.

DİKKAT

Her kullanımdan sonra cihaz ve aksesuarları temizleyin ve saklayın.

HemoSphere gelişmiş monitör modülleri ve platform kabloları, elektrostatik boşaltım (ESD) duyarlıdır. Muhafaza hasarlıysa, kablo veya modül muhafazasını açmaya çalışmayın veya bunları kullanmayın.

F.2 Monitör ve Modülleri Temizleme

UYARI

Elektrik çarpması veya yangın tehlikesi! HemoSphere gelişmiş monitörü, modülleri veya platform kablolarını herhangi bir sıvı çözeltiye batırmayın. Cihaza hiçbir şekilde sıvı girmesine izin vermeyin.

HemoSphere gelişmiş monitör ve modüller, şu kimyasal içeriğe sahip temizlik maddeleriyle ıslatılmış, hav bırakmayan bir bez kullanılarak temizlenebilir:

- %70 izopropil alkol
- %2 glutaraldehit
- %10 ağartıcı çözelti (sodyum hipoklorit)

kuaterner amonyum çözeltisi

Başka bir temizlik maddesi kullanmayın. Aksi belirtilmedikçe, bu temizlik maddeleri, tüm HemoSphere gelişmiş monitör aksesuarları, kabloları ve modülleri için onaylanmıştır.

Not

Yerleştirildiğinde, bakım veya temizlik gerekmedikçe modülün çıkarılması gerekmez. Platform modüllerinin çıkarılması gerekiyorsa, bu modülleri, zarar görmelerini önlemek için serin, kuru bir yerde orijinal ambalajında saklayın.

DİKKAT

HemoSphere gelişmiş monitörün, aksesuarlarının, modüllerinin ve kablolarının hiçbir yerine sıvı dökmeyin ve püskürtmeyin.

Belirtilen türler dışında dezenfekte edici bir çözelti kullanmayın.

ŞUNLARI YAPMAKTAN KAÇININ:

- Güç konektörü ile herhangi bir sıvının temas etmesi
- Monitör kasasının veya modüllerinin bağlantılarına veya boşluklarına sıvı sızması

Yukarıda belirtilen öğelerin herhangi birine sıvı temas ederse monitörü ÇALIŞTIRMAYIN. Güç bağlantısını derhal kesin ve Biyomedikal Departmanınızı veya yerel Edwards temsilcinizi arayın.

F.3 Platform Kablolarının Temizlenmesi

Basınç çıkış kablosu gibi platform kabloları, Monitör ve Modülleri Temizleme sayfa 414'nin üst kısmında belirtilen temizlik maddeleri ve aşağıdaki yöntemler kullanılarak temizlenebilir.

DİKKAT

Kablolarda herhangi bir kusur olup olmadığını periyodik olarak kontrol edin. Kabloları saklarken çok sıkı sarmayın.

- 1. Hav bırakmayan bir bezi dezenfektanla nemlendirin ve yüzeyleri silin.
- 2. Dezenfektanlı bezin ardından, steril suyla nemlendirilmiş pamuklu gazlı bez kullanarak yüzeyleri durulayın. Kalan tüm dezenfektanı temizlemek için silme bezi ile yeterli miktarda üstünden geçin.
- 3. Yüzeyleri temiz bir kuru bezle kurulayın.

Platform kablolarını, zarar görmelerini önlemek için serin, kuru bir yerde orijinal ambalajında saklayın. Belirli kablolara özgü ek talimatlar, aşağıdaki alt kısımlarda belirtilmiştir.

DİKKAT

Başka bir temizlik maddesi veya sprey kullanmayın ya da doğrudan platform kablolarının üzerinde temizleme solüsyonu dökmeyin.

Platform kablolarına buhar, radyasyon veya EO sterilizasyonu uygulamayın.

Platform kablolarını bir sıvıya daldırmayın.

F.3.1 HemoSphere Oksimetri Kablosunu Temizleme

Oksimetri kablosu muhafazasını ve bağlantı kablosunu bölüm F.2 sıralanan temizlik maddelerini kullanarak temizleyin. Oksimetri kablosunun fiberoptik arayüzü temiz tutulmalıdır. Oksimetri kateteri fiberoptik bağlantısının içindeki fiberoptik teller, oksimetri kablosundaki fiberoptik tellerle eşleşir. Tiftik bırakmayan, pamuk uçlu bir uygulama çubuğunu steril alkolle nemlendirin ve oksimetri kablosu muhafazasının önünde çekilmiş olarak duran fiberoptik telleri hafifçe bastırarak temizleyin.

DİKKAT

HemoSphere oksimetri kablosunu buharla, radyasyonla veya EO ile sterilize etmeyin.

HemoSphere oksimetri kablosunu suya sokmayın.

F.3.2 Hasta CCO Kablosunu ve Bağlantısını Temizleme

Hasta CCO kablosu, elektrikli ve mekanik parçalar içermekte olup bu nedenle, normal kullanım sonucu aşınmaya uğrayabilir. Kabloların yalıtım kılıfını, gerilim azaltma parçasını ve bağlantılarını her kullanımdan önce görsel olarak kontrol edin. Aşağıdaki durumlardan herhangi biri mevcutsa kabloyu kullanmayı bırakın.

- Yalıtımın bozulması
- Aşınma
- Bağlantı dişlerinin içeri girmesi veya yamulması
- Bağlantı ucunun kırılması ve(ya) çatlaması
- 1. Hasta CCO kablosu, sıvı girişine karşı korumalı değildir. Kabloyu %10 beyazlatıcı ve %90 su çözeltisi (gerektiği gibi) ile nemlendirilmiş yumuşak bir bezle silin.
- 2. Bağlantı ucunu hava ile kurutun.

DİKKAT

Herhangi bir elektroliz çözeltisinin, örneğin Ringer laktat çözeltisinin, kablo bağlantılarına, monitöre bağlı oldukları sırada değmesi ve monitörün açılması durumunda, uyarma gerilimi, elektrolitik korozyona ve elektrik bağlantılarının hızla bozulmasına yol açabilir.

Hiçbir kablo bağlantısını deterjan, izopropil, alkol veya glutaraldehide batırmayın.

Kablo bağlantılarını kurutmak için sıcak hava tabancası kullanmayın.

3. Daha fazla destek için lütfen Teknik Destek veya yerel Edwards temsilcinizle iletişime geçin.

F.3.3 HemoSphere Basınç Kablosunu Temizleme

HemoSphere basınç kablosu, Monitör ve Modülleri Temizleme sayfa 414'de ve bu bölümün (Platform Kablolarının Temizlenmesi sayfa 415) başında platform kabloları için belirtilen temizlik maddeleri ve yöntemleri kullanılarak temizlenebilir. Basınç kablosunu monitörden çıkarıp transdüser konektörünü hava ile kurutun. Transdüser bağlantısını hava ile kurutmak için en az iki dakika boyunca kuru duvar havası, kutulu hava spreyi veya CO₂ aerosolü kullanın. Oda koşullarında kurumaya bırakılırsa, konektörün kullanılmadan iki gün önce kurumasını bekleyin.

DİKKAT

Herhangi bir elektroliz çözeltisinin, örneğin Ringer laktat çözeltisinin, kablo bağlantılarına, monitöre bağlı oldukları sırada değmesi ve monitörün açılması durumunda, uyarma gerilimi, elektrolitik korozyona ve elektrik bağlantılarının hızla bozulmasına yol açabilir.

Hiçbir kablo bağlantısını deterjan, izopropil, alkol veya glutaraldehide batırmayın.

Kablo bağlantılarını kurutmak için sıcak hava tabancası kullanmayın.

Cihaz, elektronik aksamlar içermektedir. Dikkatli taşıyın.

F.3.4 ForeSight Oksimetre Kablosunu Temizleme

ForeSight oksimetre kablosunun düzenli temizliği ve önleyici bakımı, kablonun güvenli ve verimli çalışmasını sağlamak için rutin olarak yapılması gereken önemli bir işlevdir. Kablo kalibrasyon gerektirmez ancak aşağıdaki bakım aralıklarına uyulması önerilir:

• Kablo, kurulum tamamlandığında ve ardından her altı (6) ayda bir test edilmelidir. Daha fazla bilgi edinmek için lütfen Edwards Teknik Destek ile iletişime geçin.

UYARI

ForeSight oksimetre kablosu bir hastayı izlemek için kullanılırken hiçbir koşulda kabloyu temizlemeyin veya üzerinde bakım gerçekleştirmeyin. Kablo kapatılmalı ve HemoSphere gelişmiş monitör güç kablosunun bağlantısı kesilmeli veya kablo monitörden, sensörler ise hastadan çıkarılmalıdır.

Herhangi türde temizlik veya bakım işlemi gerçekleştirmeden önce, ForeSight oksimetre kablosunda, kablo bağlantılarında, ForeSight sensörlerde ve diğer aksesuarlarda hasar olup olmadığını kontrol edin. Kablolarda yıpranma veya hasar, fişlerinin uçlarında bükülme veya kırılma olup olmadığını kontrol edin. Herhangi bir hasar tespit edilirse kablo, incelenene ve üzerinde bakım işlemi gerçekleştirilene veya değiştirilene kadar kullanılmamalıdır. Edwards Teknik Destek ile irtibata geçin.

Bu prosedüre uyulmadığı takdirde ciddi yaralanma veya ölüm riski vardır.

ForeSight oksimetre kablosunun temizlenmesi için aşağıdaki temizlik maddeleri önerilir:

- Aspeti-Wipe
- 3M Quat #25
- Metrex CaviCide
- Fenolik antiseptik deterjan çözeltisi (üreticinin önerilerine uygun olarak)
- Kuaterner amonyum içeren antiseptik deterjan çözeltisi (üreticinin önerilerine uygun olarak)

Aktif içerikler ve dezenfeksiyon özellikleri hakkında ayrıntılı bilgi için ürünün kullanım yönergelerine ve etiketine bakın.

ForeSight oksimetre kablosu, bu amaç için tasarlanmış mendil veya havlu kullanılarak temizlenecek şekilde tasarlanmıştır. Tüm yüzeyler temizlendiğinde kalıntıları gidermek için kablonun tüm yüzeyini temiz suyla ıslatılmış yumuşak bir bez kullanarak silin.

Sensör kabloları, bu amaç için tasarlanmış mendil veya havlu kullanılarak temizlenebilir. Kablolar, ForeSight oksimetre kablosunun muhafaza ucundan sensör bağlantılarına doğru silerek temizlenebilir.

F.3.5 Kalp Referans Sensörünü ve Basınç Kontrolörünü Temizleme

Kalp referans sensörü (HRS) ve basınç kontrolörü aşağıdaki dezenfektanlar kullanılarak temizlenebilir:

%70 izopropil alkol çözeltisi

- %10 sodyum hipoklorit su çözeltisi
- 1. Temiz bir bezi dezenfektan ile nemli hale getirin ve yüzeyleri silin.
- 2. Yüzeyi temiz ve kuru bir bezle kurulayın.

DİKKAT

Kalp referans sensörünü veya basınç kontrolörünü otoklav veya gaz sterilizasyonu ile dezenfekte etmeyin.

Hiçbir kablo konektörünü sıvıya daldırmayın.

Kalp referans sensörünü her kullanımdan sonra temizleyin ve ayrı bir yerde saklayın.

F.4 Servis ve Destek

Arıza teşhisi ve çözümleri için bkz. bölüm 15: Sorun Giderme sayfa 309. Bu bilgilerle sorunu çözemiyorsanız, bölgenizdeki Edwards Lifesciences ile iletişime geçin.

Edwards, HemoSphere gelişmiş monitör kullanım desteği sunar:

- Amerika Birleşik Devletleri ve Kanada içinden, 1.800.822.9837 numaralı telefonu arayın.
- Amerika Birleşik Devletleri ve Kanada dışında, yerel Edwards Lifesciences temsilcinizle görüşün.
- E-posta yoluyla gönderilecek operasyonel destek sorularını, şu adrese gönderebilirsiniz: tech_support@edwards.com.

Aramadan önce şu bilgileri hazır bulundurun:

- HemoSphere gelişmiş monitörün arka panelinde yer alan seri numarası;
- Her türlü hata mesajının metni ve sorunun özelliklerine ilişkin ayrıntılı bilgiler.

F.5 Edwards Lifesciences Bölge Genel Merkezi

ABD:	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 USA 949.250.2500 800.424.3278 www.edwards.com	Çin:	Edwards (Shanghai) Medical Products Co., Ltd. Unit 2602-2608, 2 Grand Gateway, 3 Hong Qiao Road, Xu Hui District Shanghai, 200030 China Telefon: 86.21.5389.1888
İsviçre:	Edwards Lifesciences S.A. Route de l'Etraz 70 1260 Nyon, Switzerland Telefon: 41.22.787.4300	Hindistan:	Edwards Lifesciences (Hindistan) Pvt. Ltd. Techniplex II, 7th floor, Unit no 1 & 2, off. S.V.Road Goregaon west-Mumbai 400062 India Telefon: +91.022.66935701 04
Japonya:	Edwards Lifesciences Ltd. Nittochi Nishi-Shinjuku Bldg. 6-10-1, Nishi-Shinjuku, Shinjuku-ku, Tokyo 160-0023 Japan Telefon: 81.3.6894.0500	Avustralya:	Edwards Lifesciences Pty Ltd Unit 2 40 Talavera Road North Ryde NSW 2113 PO Box 137, North Ryde BC NSW 1670 Australia Telefon: +61(2)8899 6300

Brezilya: 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 Brazil Telefon: 55.11.5567.5200

F.6 Monitörün İmhası

Personele, çevreye veya diğer ekipmanlara kirlilik veya hastalık bulaştırmamak için HemoSphere gelişmiş monitör ve(ya) kabloların, imha edilmeden önce, elektrikli ve elektronik parçalar içeren ekipmanlarla ilgili olarak ülkenizde yürürlükte olan yasalara uygun bir biçimde dezenfekte edilmesini ve kirlilikten arındırılmasını sağlayın.

Tek kullanımlık parçalar ve aksesuarlar için aksi belirtilmedikçe hastane atıklarının imha edilmesiyle ilgili yerel yönetmeliklere uyun.

F.6.1 Pillerin Geri Dönüşümü

Şarj tutamaz hale geldiğinde, HemoSphere pil takımını değiştirin. Pili çıkardıktan sonra, yerel geri dönüşüm yönergelerinizi takip edin.

DİKKAT

Lityum iyon pilleri, tüm federal, eyalet ve yerel yasalara uygun olarak atın.

F.7 Önleyici Bakım

HemoSphere gelişmiş monitörün dışını genel fiziksel durumu bakımından düzenli aralıklarla kontrol edin. Muhafazanın çatlamadığından, kırılmadığından, çökmediğinden ve her şeyin mevcut olduğundan emin olun. Herhangi bir sıvı dökülme veya zorlanma belirtisinin olmadığından emin olun.

Güç kablosu ve diğer kablolarda saçaklanma ve çatlak olup olmadığını düzenli aralıklarla kontrol edin ve açıkta duran iletkenlerin olmadığından emin olun. Ek olarak, oksimetri kablosunun kateter bağlantı noktasındaki muhafaza kapağının herhangi bir engele takılmaksızın hareket ettiğini ve doğru şekilde kilitlendiğini kontrol edin.

F.7.1 Pil Bakımı

F.7.1.1 Pili Uygun Hale Getirme

Bu pil takımının düzenli aralıklarla kullanıma uygun hale getirilmesi gerekebilir. Bu özellik, yalnızca eğitimli hastane personeli veya teknisyenler tarafından yapılmalıdır. Pili uygun hale getirme talimatları için HemoSphere gelişmiş monitör servis kılavuzunu inceleyin.

UYARI

Patlama Tehlikesi! Pili açmayın, ateşe atmayın, yüksek sıcaklıklarda saklamayın veya kısa devre yaptırmayın. Bu durumlarda, pil tutuşabilir, patlayabilir, akabilir veya ısınabilir ve böylece kişisel yaralanma veya ölüme yol açabilir.

F.7.1.2 Pili Saklama

Pil takımı, HemoSphere gelişmiş monitörün içinde saklanabilir. Saklama ortamı koşulları için bkz. HemoSphere Gelişmiş Monitör Özellikleri ve Spesifikasyonları sayfa 384.

Not

Yüksek sıcaklıklarda uzun süreli saklama, pil takımının kullanım ömrünü azaltabilir.

F.7.2 HemoSphere ClearSight Modülünün Bakımı

Basınç kontrolörü kablosunu HemoSphere ClearSight modülünden çıkarırken kablodan çekerek çıkarmayın. Modülü HemoSphere gelişmiş monitörden çıkarmak gerekirse kilit açma düğmesine basarak modülün kilidini açın ve kaydırarak dışarı çıkarın. HemoSphere ClearSight modülünün, rutin servis ve önleyici bakım kontrolleri için her iki yılda bir yetkili bir Edwards Servis Merkezine gönderilmesi önerilir. İlave testlere görsel inceleme, yazılım incelemesi, güvenlik testi ve işlevsellik testi dahildir. Daha fazla bilgi için yerel Edwards Lifesciences temsilcinizle görüşün.

F.8 Alarm Sinyallerinin Test Edilmesi

HemoSphere gelişmiş monitör her çalıştırıldığında, bir kendini sınama işlemi gerçekleştirilir. Kendini kontrol işleminin bir parçası olarak bir alarm sesi duyulur. Bu ses, sesli alarm göstergelerinin doğru bir biçimde çalıştığını gösterir. Ölçüm alarmlarının her birinin diğer testleri için alarm sınırlarını düzenli aralıklarla ayarlayın ve doğru alarm davranışının görülüp görülmediğini kontrol edin.

F.9 Garanti

Edwards Lifesciences (Edwards), HemoSphere gelişmiş monitörün, kullanım talimatlarına uygun olarak kullanıldığında, etikette belirtilen amaçlara ve endikasyonlara, satın alındığı tarihten itibaren bir (1) yıl boyunca uygun olacağını garanti eder. Ekipmanın bu talimatlara uygun olarak kullanılmaması durumunda, söz konusu garanti geçersiz olur ve kullanılamaz. Pazarlanabilirlik veya belirli bir amaca uygunluk dahil olmak üzere, açık veya zımni başka bir garanti mevcut değildir. HemoSphere gelişmiş monitörle kullanılan kablolar, piller, problar ve oksimetri kabloları, garanti kapsamında değildir. Herhangi bir garanti şartının ihlaliyle ilgili olarak Edwards'ın tek yükümlülüğü ve alıcıya sunulacak tek çözüm, HemoSphere gelişmiş monitörün, Edwards'ın isteğine bağlı olarak onarılması veya değiştirilmesiyle sınırlıdır.

Edwards, doğrudan, tesadüfi veya dolaylı zararlardan sorumlu olmayacaktır. Müşterinin Edwards dışında bir üreticinin kateterlerini kullanmasından kaynaklan zarar ve arızalarda, Edwards'ın, bu zarar ve arızaların meydana geldiği HemoSphere gelişmiş monitörü onarma veya değiştirme yükümlülüğü bulunmayacaktır.

Kılavuz ve Üretici Beyanı

İçindekiler

Elektromanyetik Uyumluluk	
Kullanım Talimatları	421
Kablosuz Teknoloji Bilgileri	

G.1 Elektromanyetik Uyumluluk

Referans:

IEC/EN 60601-1-2:2007 ve IEC 60601-2-49:2011-02

IEC/EN 60601-1-2:2014-02 ve IEC 60601-2-49:2011-02

HemoSphere gelişmiş monitör, bu ekte belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün müşterileri veya kullanıcıları, cihazın böyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır. HemoSphere gelişmiş monitöre bağlandığında, Tablo B-1 sayfa 395'de belirtilen tüm aksesuar kabloları yukarıda belirtilen EMC standartlarına uygundur.

G.2 Kullanım Talimatları

Elektrikli tıbbi ekipmanlar için EMC ile ilgili özel önlemler gereklidir ve bu ekipmanlar, aşağıdaki bilgi ve tablolarda belirtilen EMC bilgilerine uygun olarak kurulmalı ve hizmete alınmalıdır.

UYARI

Bu ekipmanın üreticisi tarafından belirtilen ya da temin edilenler dışında aksesuarlar, transdüserler ve kablolar kullanılması halinde, elektromanyetik emisyonlar artabilir veya bu ekipmanın elektromanyetik bağışıklığı azalabilir ve yanlış çalışma meydana gelebilir.

HemoSphere gelişmiş monitör üzerinde değişiklik yapılması yasaktır.

Taşınabilir ve mobil RF iletişim ekipmanı ve diyatermi, litotripsi, RFID, elektronik hırsızlık önleme sistemleri ve metal detektörleri gibi diğer elektromanyetik enterferans kaynakları HemoSphere gelişmiş monitör dahil tüm elektronik tıbbi ekipmanları etkileme potansiyeline sahiptir. Haberleşme ekipmanlarıyla HemoSphere gelişmiş monitör arasında uygun bir mesafe bırakılmasına ilişkin bilgiler şurada belirtilmiştir: Tablo G-3 sayfa 423. Diğer RF emitörlerinin etkileri bilinmemektedir ve HemoSphere izleme platformunun işlevi ve güvenliğini etkileyebilir.

DİKKAT

Cihaz test edilmiş ve IEC 60601-1-2 sınırlarına uygun olduğu görülmüştür. Bu sınırlar, tipik bir tıbbi kurulumda zararlı girişimlere karşı makul ölçüde koruma sağlamak üzere tasarlanmıştır. Bu ekipman, radyo frekans enerjisi üretir, kullanır, yayabilir ve talimatlara uygun olarak kurulmadığı ve kullanılmadığı takdirde çevredeki diğer cihazlar için zararlı girişimlere neden olabilir. Ancak, belirli bir çeşit kurulumda girişim oluşmayacağının garantisi yoktur. Bu ekipmanın, kapatılıp açılmasıyla tespit edilebilecek ve diğer cihazlar için zararlı girişim oluşturması durumunda kullanıcının aşağıdaki önlemlerden bir veya birkaçını uygulayarak girişimi gidermeye çalışması önerilir:

Alıcı cihazın yönünü veya yerini değiştirin.

- Ekipman ile arasındaki mesafeyi artırın.
- Yardım için üreticisine başvurun.

Not

Bu ekipman, EMİSYON özellikleri sayesinde, endüstriyel bölgelerde ve hastanelerde kullanım için uygun hale gelmektedir (CISPR 11 sınıf A). Meskun ortamlarda kullanılırsa (bunun için normalde CISPR 11 sınıf B gerekir), bu ekipman, radyo-frekans iletişim hizmetlerine uygun koruma sağlamayabilir. Kullanıcının, ekipmanın konumunu veya yönünü değiştirmek gibi hafifletici önlemler alması gerekebilir.

	Kılavuz ve Üretici Beyanı — Elektromanyetik Emisyonlar					
HemoSphere gelişmiş monitör, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün müşterileri veya kullanıcıları, cihazın böyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.						
Emisyonlar	Uyumluluk	Açıklama				
RF emisyonları CISPR 11	Grup 1	HemoSphere gelişmiş monitör, yalnızca cihaz içi fonksiyonları için RF enerjisi kullanır. Dolayısıyla, cihazın RF emisyonları çok düşüktür ve yakındaki elektro- nik ekipmanlarla girişime yol açması olası değildir.				
RF emisyonları CISPR 11	Sınıf A	HemoSphere gelişmiş monitör, ev ve ikamet amacıyla kullanılan binalara elek- trik sağlayan düşük gerilimli şehir güç kaynağı şebekesine doğrudan bağlı yapılar dıçındaki tüm yapılarda kullanıma uygundur.				
Harmonik emisyonlar IEC 61000-3-2	Sınıf A	yapılar dışındaki turri yapılarda kullarınına üygündür.				
Gerilim dalgalanması/Titrek emisyonlar IEC 61000-3-3	Uygundur					

Tablo G-1: Elektromanyetik emisyonlar

Tablo G-2: Kılavuz ve Üretici Beyanı — RF kablosuz iletişim ekipmanlarına bağışıklık

Test Frekansı	Bant ¹	Servis ¹	Modülasyon ²	Maksimum Güç	Mesafe	Bağışıklık Testi Seviyesi			
MHz	MHz			W	Metre	(V/m)			
HemoSphere gelişmiş monitör, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün müşterileri veya kullanıcıları, cihazın böyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.									
385	380-390	TETRA 400	Puls modülasyo- nu ² 18 Hz	1,8	0,3	27			
450	430-470	GMRS 460, FRS 460	FM ³ ±5 kHz sapma 1 kHz sinüs	2	0,3	28			
710	704-787	LTE Bandı 13,	Puls modülasyo-	0,2	0,3	9			
745		17	nu ² 217 H 7						
780			217 112						
810	800-960	GSM 800/900,	Puls modülasyo-	2	0,3	28			
870		TETRA 800,	nu ² 18 H 7						
930		iDEN 820,	10112						
		CDMA 850,							
		LTE Bandı 5							

Test Frekansı	Bant ¹	Servis ¹	Modülasyon ²	Maksimum Güç	Mesafe	Bağışıklık Testi Seviyesi
MHz	MHz				Metre	(V/m)
HemoSphe HemoSphere g	HemoSphere gelişmiş monitör, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün müşterileri veya kullanıcıları, cihazın böyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.					
1720	1700-1900	GSM 1800;	Puls modülasyo-	2	0,3	28
1845		CDMA 1900;	nu² 217 H z			
1970		GSM 1900;	217112			
		DECT;				
		LTE Bandı 1, 3,				
		4, 25;				
		UMTS				
2450	2400-2570	Bluetooth, WLAN,	Puls modülasyo- nu ²	2	0,3	28
		802.11 b/g/n,	217 HZ			
		RFID 2450,				
		LTE Bandı 7				
5240	5100-5800	WLAN	Puls modülasyo-	0,2	0,3	9
5500		802.11a/n	nu ²			
5785			217112			
<i>Not: BAĞIŞIKLIK TE</i> düşürülebilir. IEC	STİ SEVİYESİ'ne ulaş 61000-4-3 kapsam	smak gerekiyorsa ve Inda 1 m test mesaf	rici anten ile ME EKİ esine izin verilir.	PMANI veya ME SİST	EMİ arasındaki me	safe 1 m düzeyine
¹ Bazı hizmetler içir	¹ Bazı hizmetler için yalnızca uplink frekansları dahildir.					
² Taşıyıcı, %50 göre	ev döngüsü kare dal	ga sinyali kullanılar	ak modüle edileceki	tir.		

³FM modülasyonuna alternatif olarak, 18 Hz değerinde %50 puls modülasyonu kullanılabilir, çünkü gerçek modülasyonu temsil etmemesine karşın en kötü durum bu olabilir.

Tablo G-3: Taşınabilir ve Mobil RF İletişim Ekipmanları ile HemoSphere gelişmiş monitör arasında önerilen Aralık Mesafesi

HemoSphere gelişmiş monitör, yayılan RF bozucularının kontrol altında olduğu elektromanyetik ortamlarda kullanım için tasarlanmıştır. Elektromanyetik girişimi önlemeye yardımcı olmak için taşınabilir ve hareketli RF haberleşme ekipmanları (vericiler) ile HemoSphere gelişmiş monitör arasında, haberleşme ekipmanının maksimum çıkış gücüne uygun olarak aşağıda belirtildiği gibi bir minimum mesafe bırakın.

Verici Frekansı	150 kHz ila 80 MHz	80 ila 800 MHz	800 ila 2500 MHz	2,5 ila 5,0 GHz
Denklem	d=1,2 √P	d=1,2 √P	d=2,3 √P	d=2,3 √P
Verici Çıkışı Maksi- mum Anma Gücü (watt)	Aralık Mesafesi (metre)	Aralık Mesafesi (metre)	Aralık Mesafesi (metre)	Aralık Mesafesi (metre)
0,01	0,12	0,12	0,24	0,24
0,1	0,37	0,37	0,74	0,74
1	1,2	1,2	2,3	2,3
10	3,7	3,8	7,4	7,4
100	12	12	23	23

HemoSphere gelişmiş monitör, yayılan RF bozucularının kontrol altında olduğu elektromanyetik ortamlarda kullanım için tasarlanmıştır. Elektromanyetik girişimi önlemeye yardımcı olmak için taşınabilir ve hareketli RF haberleşme ekipmanları (vericiler) ile HemoSphere gelişmiş monitör arasında, haberleşme ekipmanının maksimum çıkış gücüne uygun olarak aşağıda belirtildiği gibi bir minimum mesafe bırakın.

Yukarıda sıralanmayan bir maksimum çıkış gücüne atanan vericiler için aralık mesafesi d, P'nin verici üreticisine göre vat biriminde, vericinin maksimum çıkış gücü derecesi olduğu ilgili sütundaki denklem kullanılarak hesaplanır.

Not 1:80 MHz ve 800 MHz değerinde, daha yüksek frekans aralığı için ayrım mesafesi geçerlidir.

Not 2: Bu yönergeler, her durum için geçerli olmayabilir. Elektromanyetik yayılım; yapılar, nesneler ve insanlardan emilim ve yansıma yoluyla etkilenir.

Tablo G-4: Bant içi kablosuz birlikte kullanma — İnvaziv moddaki HemoSphere gelişmiş monitör (EUT) ve harici cihazlar arasındaki Parazit Eşiği (Tol) ve İletişim Eşiği (ToC)

Test Spesifikas-	Parazit Eşiği (Tol) veya İletişim Eşiği (ToC) Sonuçları					
yonan	Hedeflenmeyen Tür ve minimum seviye	Hedeflenen EUT Frekansı (EUT)	Hedeflenmeyen Sinyal Frekansı (MHz)	EUT'de Hedeflen- meyen Sinyal (dBm)	l/U Oranı (Tol ve- ya ToC)	
A (Tol)	Kademe 3 /	2437	2412	25,57	3,85	
A (ToC)	802.11n	2437	2412	47,56	-18,14	
B (Tol)	04 qam 20 MHz Komsu	5200	5180	32,19	-15,81	
B (ToC)	Kanal	5200	5180	38,53	-22,15	
C (Tol)	20 dBm	5765	5745	28,17	-12,15	
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	30,21	-14,19	

¹Test Spesifikasyonları [Parazit Eşiği (Tol) veya İletişim Eşiği (ToC) Sonuçları]:

A. 2,4 GHz; Kanal 6, 2437 MHz — İnvaziv Mod

B. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 40, (5190-5210 MHz) — İnvaziv Mod

C. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 153, (5755-5775 MHz) — İnvaziv Mod

Test Spesifikas- yonları ¹	HemoS	HemoSphere gelişmiş monitörden 3 m uzaklıkta bulunan Hedeflenen Sinyale dayalı Ekstrapo- lasyonlu Parazit Eşikleri						
	EIRP (W)	Mesafe (m)	EIRP (W)	Mesafe (m)	EIRP (W)	Mesafe (m)	EIRP (W)	Mesafe (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
1 Toot Constitution	Jaw Daw			· Faiži (TaC) Car				

¹Test Spesifikasyonları [Parazit Eşiği (Tol) veya İletişim Eşiği (ToC) Sonuçları]:

A. 2,4 GHz; Kanal 6, 2437 MHz — İnvaziv Mod

B. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 40, (5190-5210 MHz — İnvaziv Mod)

C. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 153, (5755-5775 MHz — İnvaziv Mod)

Test Spesifikas-	Parazit Eşiği (Tol) veya İletişim Eşiği (ToC) Sonuçları						
yonian	Hedeflenmeyen Tür ve minimum seviye	Hedeflenen EUT Frekansı (EUT)	Hedeflenmeyen Sinyal Frekansı (MHz)	EUT'de Hedeflen- meyen Sinyal (dBm)	l/U Oranı (Tol ve- ya ToC)		
A (Tol)	Kademe 3 /	2437	2412	24,06	3,05		
A (ToC)	802.11n 64 qam 20 MHz Komsu	2437	2412	47,96	-20,85		
B (Tol)		5200	5180	36,19	-18,7		
B (ToC)	Kanal	5200	5180	36,19	-18,7		
C (Tol)	20 dBm	5765	5745	28,18	-12,1		
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	32,34	-16,26		

Tablo G-5: Bant içi kablosuz birlikte kullanma — Noninvaziv moddaki HemoSphere gelişmiş monitör (EUT) ve harici cihazlar arasındaki Parazit Eşiği (ToI) ve İletişim Eşiği (ToC)

¹Test Spesifikasyonları [Parazit Eşiği (Tol) veya İletişim Eşiği (ToC) Sonuçları]:

A. 2,4 GHz; Kanal 6, 2437 MHz — Noninvaziv Mod

B. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 40, (5190-5210 MHz) — Noninvaziv Mod

C. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 153, (5755-5775 MHz) — Noninvaziv Mod

Test Spesifikas- yonları ¹	HemoS	HemoSphere gelişmiş monitörden 3 m uzaklıkta bulunan Hedeflenen Sinyale dayalı Ekstrapo- lasyonlu Parazit Eşikleri						
	EIRP (W)	Mesafe (m)	EIRP (W)	Mesafe (m)	EIRP (W)	Mesafe (m)	EIRP (W)	Mesafe (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 Test Spesifikasyonları [Parazit Eşiği (Tol) veya İletişim Eşiği (ToC) Sonuçları]:								

A. 2,4 GHz; Kanal 6, 2437 MHz — Noninvaziv Mod

B. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 40, (5190-5210 MHz — Noninvaziv Mod)

C. 5 GHz, 20 MHz; Kanal 153, (5755-5775 MHz — Noninvaziv Mod)

Tablo G-6: Elektromanyetik Bağışıklık (ESD, EFT, Dalgalanma, Düşüşler ve Manyetik Alan)

Bağışıklık Testi	IEC 60601-1-2 Test Düzeyi	Uyumluluk Seviyesi	Elektromanyetik Ortam — Kı- lavuz
HemoSphere geli HemoSphere gelişmiş	şmiş monitör, aşağıda belirtilen e ş monitörün müşterileri veya kull	elektromanyetik ortamda kullanı anıcıları, cihazın böyle bir ortam	lmak üzere tasarlanmıştır. da kullanılmasını sağlamalıdır.
Elektrostatik boşalım (ESD) IEC 61000-4-2	±8 kV kontak	±8 kV	Zemin; ahşap, beton veya sera-
	±15 kV hava	±15 kV	nik karo olmalıdır. Zemin sen- tetik malzemeyle kaplıysa bağıl nem en az %30 olmalıdır.
Elektrik hızlı geçişi/pat-	Güç kaynağı hatları için ±2 kV	Güç kaynağı hatları için ±2 kV	Şebeke gücünün kalitesi, stan-
laması IEC 61000-4-4	> 3 metrelik giriş/çıkış hatlarında 1 kV için ±1 kV	>3 metrelik giriş/çıkış hatlarında 1 kV için ±1 kV	dart bir ticarı ortam ve(ya) hasta- ne ortamı kalitesinde olmalıdır.
Dalgalanma	±1 kV hat(lar) hatta(hatlara)	±1 kV hat(lar) hatta(hatlara)	

Bağışıklık Testi	IEC 60601-1-2 Test Düzeyi	Uyumluluk Seviyesi	Elektromanyetik Ortam — Kı- lavuz		
HemoSphere gelişmiş monitör, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün müşterileri veya kullanıcıları, cihazın böyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.					
IEC 61000-4-5	±2 kV hat(lar) toprağa	±2 kV hat(lar) toprağa			
Güç kaynağı AC giriş hatlarında gerilim düş- meleri, kısa kesilmeler	%0 U _T (U _T 'de %100 düşüş), 0,5 döngü için (0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° ve 315°)	%0 U _T	Şebeke gücünün kalitesi, stan- dart bir ticari ortam veya has- tane ortamı kalitesinde olmalı-		
ve gerilim dalgalanma- ları IEC 61000-4-11	%0 U _T (U _T 'de %100 düşüş), 1 döngü için (0⁰'de tek faz)	%0 U _T	dır. HemoSphere gelişmiş moni tör kullanıcılarının şehir şebeke- si kesintilerinde cihazı kullanma		
	%70 U _T (U _T 'de %30 düşüş), 25/30 döngü için (0°'de tek faz)	%70 U _T	ya devam etmek istemesi duru- munda, HemoSphere gelişmiş monitărün kosintiriz güç kaynağı		
	Kesinti: %0 U _T (%100 azalan U _T), 250/300 döngü için	%0 U _T	veya pille çalıştırılması önerilir.		
Güç frekansı (50/60 Hz) manyetik alan IEC 61000-4-8	30 A(rms)/m	30 A/m	Güç frekansı manyetik alanları, tipik bir ticari ortam veya hasta- ne ortamı konumunun özellikle- rine uygun düzeylerde olmalıdır.		

| Not: U_T , test düzeyinin uygulanmasından önceki AC şebeke gerilimidir.

Tablo G-7: Elektromanyetik Bağışıklık (Yayılan ve İle	tilen RF)
---	-----------

Bağışıklık Testi	IEC 60601-1-2 Test Düzeyi	Uyumluluk Seviyesi	Elektromanyetik Ortam — Kılavuz
HemoSphere g HemoSphere geliş	yelişmiş monitör, aşağıda belirti miş monitörün müşterileri veya	len elektromanyetik or kullanıcıları, cihazın bö	tamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. İyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.
			Taşınabilir ve mobil RF iletişim ekipmanı, kab- lolar dahil olmak üzere HemoSphere gelişmiş monitörün hiçbir parçasının, vericinin frekansı için geçerli olan denkleme göre hesaplanmış önerilen aralık mesafesinden daha yakınında kullanılmamalıdır.
İlatilan PE	2 Vrmc 150 kHz ila	2 Vrmc	Önerilen Aralık Mesafesi
IEC 61000-4-6	80 MHz	5 1115	<i>d</i> =[1,2] × √ <i>P</i> ; 150 kHz ila 80 MHz
			<i>d</i> =[1,2] × √ <i>P</i> ; 80 MHz ila 800 MHz
İletilen BF	6 Vrms (ISM bandı)	6 Vrms	<i>d</i> =[2,3] × √ <i>P</i> ; 800 MHz ila 2500 MHz
IEC 61000-4-6	150 kHz ila 80 MHz		Bu denklemde P, verici üreticisine göre verici- nin watt (W) cinsinden maksimum çıkış gücü derecesi, d ise metre (m) cinsinden önerilen aralık mesafesidir.
Yayılan RF IEC 61000-4-3	3 V/m 80 ila 2700 MHz	3 V/m	Sabit RF vericilerinin, elektromanyetik bir saha araştırması ile tespit edilen alan kuvvetleri ^a , her frekans aralığındaki uyumluluk seviyesinden daha düşük olmalıdır. ^b
			Şu işarete sahip ekipmanların yakınında girişim oluşabilir:
			((·)))

Bağışıklık Testi	IEC 60601-1-2 Test Düzeyi	Uyumluluk Seviyesi	Elektromanyetik Ortam — Kılavuz	
HomoSaboro golignia monităr, acağıda bolirtilon olektromanyotik ortanda kullanılmak üzere tacarlanmıştır				

HemoSphere gelişmiş monitör, aşağıda belirtilen elektromanyetik ortamda kullanılmak üzere tasarlanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün müşterileri veya kullanıcıları, cihazın böyle bir ortamda kullanılmasını sağlamalıdır.

^aTelsiz (hücresel/kablosuz) telefonlar için baz istasyonları ve kara mobil telsizleri, amatör telsizler, AM ve FM radyo yayınları ile TV yayınları gibi sabit vericilerden kaynaklanan alan kuvvetleri, teorik olarak doğru öngörülemez. Sabit RF vericileri nedeniyle oluşan elektromanyetik ortamı değerlendirmek için, elektromanyetik alan tetkiki yapılması göz önünde bulundurulmalıdır. HemoSphere gelişmiş monitörün kullanıldığı yerin ölçülen alan kuvvetinin, yukarıda belirtilen geçerli RF uygunluk düzeyini geçmesi durumunda, HemoSphere gelişmiş monitörün normal işlemleri doğrulanmalıdır. Cihazın performansının normal olduğunun anlaşılması durumunda, HemoSphere gelişmiş monitörün yerini veya yönünü değiştirmek gibi ek önlemler gerekli olabilir.

^b150 kHz ila 80 MHz frekans aralığında alan kuvvetleri 3 V/m değerinden küçük olmalıdır.

Not 1:80 MHz ve 800 MHz için daha yüksek frekans aralığı geçerlidir.

Not 2: Bu yönergeler, her durum için geçerli olmayabilir. Elektromanyetik yayılım; yapılar, nesneler ve insanlardan emilim ve yansıma yoluyla etkilenir.

G.3 Kablosuz Teknoloji Bilgileri

HemoSphere gelişmiş monitör, Wi-Fi bağlanabilirliği sunan kablosuz bağlantı teknolojisine sahiptir. HemoSphere gelişmiş monitörün kablosuz teknolojisi, 802.11i/WPA2 doğrulaması ve veri şifrelemesi sunan tam entegre güvenlik özelliği sağlayıcısına sahip IEEE 802.11a/b/g/n standardını destekler.

HemoSphere gelişmiş monitörde kullanılan kablosuz bağlantı teknolojisinin teknik ayrıntıları, şu tabloda verilmiştir.

Özellik	Açıklama			
Wi-Fi standartları	IEEE 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n			
Wi-Fi ortamı	Doğrudan Sıralı Yaygın Spektrum (DSSS) Famamlayıcı Kod Anahtarı (CCK) Dikey Frekans Bölmeli Çoklama (OFDM)			
Wi-Fi Ortam Erişim Pro- tokolü	Çarpışmadan kaçınmalı taşıyıcı algılamalı çoklu erişim (CSMA/CA)			
Desteklenen Wi-Fi Veri Aktarım Hızları	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			
Modülasyon	1, 6, 6,5, 7,2 ve 9 Mbps'de BPSK 2, 12, 13, 14,4, 18, 19,5'te QPSK ve 5,5 ve 11 Mbps'de 21,7 Mbps CCK 24, 26, 28,9, 36, 39 ve 43,3 Mbps'de 16-QAM 48, 52, 54, 57,8, 58,5, 65 ve 72,2 Mbps'de 64-QAM			
802.11n Mekansal Akta- rımlar	1 × 1 SISO (Tek Giriş, Tek Çıkış)			
2,4 GHz Frekans Bantları	ETSI: 2,4 GHz ila 2,483 GHz FCC: 2,4 GHz ila 2,483 GHz MIC: 2,4 GHz ila 2,495 GHz KC: 2,4 GHz ila 2,483 GHz			
2,4 GHz Çalışma Kanalla- rı	ETSI:13 (3 örtüşmeyen)FCC:11 (3 örtüşmeyen)MIC:14 (4 örtüşmeyen)KC:13 (3 örtüşmeyen)			

Tablo G-8: HemoSphere gelişmiş monitör kablosuz bağlantı bilgileri

Özellik	Açıklama			
5 GHz Frekans Bantları	ETSI: 5	5,15 GHz ila 5,35 GHz 5,47 GHz ila 5,725 GHz	FCC:	5,15 GHz ila 5,35 GHz 5,47 GHz ila 5,725 GHz 5,725 GHz ila 5,825 GHz
	MIC: 5	5,15 GHz ila 5,35 GHz 5,47 GHz ila 5,725 GHz	KC:	5,15 GHz ila 5,25 GHz 5,725 GHz ila 5,825 GHz
5 GHz Çalışma Kanalları	ETSI: 1 MIC: 1	19 örtüşmeyen 19 örtüşmeyen	FCC: KC:	24 örtüşmeyen 19 örtüşmeyen
Maksimum İletim Gücü Not: Maksimum iletim gü- cü, ülkelerin yönetmelikleri- ne bağlı olarak değişir. Tüm değerler nominal, ±2 dBm. 2,4 GHz'de tek bir mekansal akış ve 20 MHz kanal bant genişliği desteklenir.	802.11a 6 Mbps 15 dBm (31,623 mW) 54 Mbps 12 dBm (19,953 mW) 802.11b 1 Mbps 16 dBm (39,81 mW) 11 Mbps 16 dBm (39,81 mW) 802.11g 6 Mbps 16 dBm (39,81 mW) 802.11g 6 Mbps 16 dBm (25,12 mW) 802.11n (2,4 GHz) 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)			
Tipik Alıcı Hassaslığı Not: Tüm değerler nominal, ±3 dBm. Kanallara göre de- ğişiklik gösterir.	802.11a 6 Mbps 54 Mbps 802.11b 1 Mbps 11 Mbps 802.11g 6 Mbps 54 Mbps 802.11n (MCS0 Mb 802.11n (MCS0 Mb MCS7 Mb	-90 dBm -73 dBm (PER <=%10) -89 dBm -82 dBm (PER <=%8) -85 dBm -68 dBm (PER <=%10) (2,4 GHz) pps -86 dBm 5 GHz HT20) pps -90 dBm pps -70 dBm		
Güvenlik	Standarti IEEE 802 Şifreleme Ön Payla Dinamik 802.1X G EAP-FAS PEAP-GT LEAP FIPS 140- EAP-TLS	lar 2.11i (WPA2) 2 5 Şifreleme Standardı (AES, Rijndael Algo 2 Anahtarı Tahsisi aşımlı (PSK) 3 6 enişletilebilir Kimlik Doğrulama Prot 5T, EAP-TLS, EAP-TTLS FC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-TLS 7 2 Modu 6 özellikli WPA2-AES ve WPA2-PSK/AES i	oritması) okolü Tü le sınırlı ç	irleri ;alışma

Özellik	Açıklama		
Uyumluluk	ETSI Yönetmelik Alanı EN 300 328 EN 55022:2006 Sınıf B EN 300 328 v1.8.1 (BT 2.1) EN 55022:2006 Sınıf B EN 300 328 v1.8.1 (BT 2.1) EN 55022:2006 EN 301 489-1 EN 61000-3-2:2006 EN 301 489-17 EN 61000-3-2:2006 EN 301 489-17 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 FCC Yönetmelik Alanı (Sertifika ID: SQG-WB45NBT) FCC 15.247 DTS — 802.11b/g (Wi-Fi): 2,4 GHz ve 5,8 GHz FCC 15.407 UNII — 802.11a (Wi-Fi): 2,4 GHz ve 5,4 GHz FCC Kısım 15 Sınıf B UL 60950 Industry Canada (Sertifika ID: 3147A-WB45NBT) RSS-210 — 802.11a/b/g/n (Wi-Fi) — 2,4 GHz, 5,8 GHz, 5,2 GHz ve 5,4 GHz ICES-003, Sınıf B MIC (Japonya) (Sertifika ID: MIC (Japonya) (Sertifika ID: MI C (Japonya) (Sertifika ID: MI C (Japonya) (Sertifika ID: MI C (Japonya) (Sertifika ID: MI C (Japonya) (Sertifika ID: MI C (Japonya) (Sertifi		
Sertifikalar	Wi-Fi Alliance 802.11a, 802.11b, 802.11g , 802.11n WPA kimlik doğrulaması WPA2 kimlik doğrulaması Cisco Uyumlu Genişletmeler (Sürüm 4) FIPS 140-2 Düzey 1 45 Serisi Wi-Fi Modülü ve ARM926 (ARMv5TEJ) üzerinde çalışan Linux 3.8 - OpenSSL FIPS Nesne Modülü v2.0 (doğrulama sertifikası #1747)		
Anten Türü	PCB İki Kutuplu		
Anten Boyutları	36 mm × 12 mm × 0,1 mm		

G.3.1 Kablosuz ve Kablolu Bağlantı Teknolojisi için Hizmet Kalitesi

Hizmet kalitesi (QoS), HemoSphere gelişmiş monitörün orta veya daha yüksek kablosuz sinyal gücünde (Tablo 8-1 sayfa 153) iyi bir ağ bağlantısıyla çalıştığı normal bir bağlantı için toplam veri kaybı cinsinden belirtilir. HemoSphere gelişmiş monitör kablosuz veri iletiminin bu koşullardaki veri kaybının %5'ten düşük olduğu doğrulanmıştır. HemoSphere gelişmiş monitörün kablosuz teknolojisi, 150 ft görüş alanı ve 75 ft görüş alanı dışı etki menziline sahiptir. Etki menzili, kablosuz yayın yapan başka cihazlardan etkilenebilir.

HemoSphere gelişmiş monitör, kablolu veya kablosuz bağlantı aracılığıyla veri iletimini destekler. Aktarılan tüm verilerin alıcı sistemi tarafından doğrulanması beklenir. Başarılı bir biçimde gönderilmemiş veriler yeniden gönderilir. HemoSphere gelişmiş monitör, kesilen HIS veya Viewfinder hub bağlantılarını otomatik olarak yeniden kurmaya çalışır. Daha önce mevcut olan bir bağlantının yeniden kurulamaması durumunda, HemoSphere gelişmiş monitör sesli bir uyarı ve mesajla (**Alert: HIS Connectivity Loss (Uyarı: HIS Bağlantısı Kesildi)**, [bkz. Tablo 15-6 sayfa 315] veya Viewfinder hub bağlantı hata mesajlarıyla [bkz. Tablo 15-9 sayfa 324]) kullanıcıyı uyarır.

DİKKAT

Kablosuz Hizmet Kalitesi (QoS), radyo frekans etkileşimi (RFI) oluşturan diğer cihazların varlığından etkilenebilir. Bu gibi RFI cihazları, elektrokoter ekipmanlarını, hücresel telefonları, kablosuz bilgisayarlar ile tabletleri, çağrı cihazlarını, RFID, MRI veya elektrikli diğer cihazları içerebilir. Potansiyel RFI cihazları varken kullanıldığında, ayırma mesafelerinin en yüksek düzeye çıkarılması ve iletişim kesintisi ya da azalan Wi-Fi sinyal kuvveti gibi olası etkileşim belirtilerinin incelenmesi için dikkatli olunmalıdır.

G.3.2 Kablosuz Bağlantı Güvenlik Önlemleri

Kablosuz bağlantı sinyallerinin güvenliği, endüstri standardı kablosuz güvenlik protokolleri (Tablo G-8 sayfa 427) kullanılarak sağlanır. WEP ve WPA kablosuz güvenlik standartlarının izinsiz girişe karşı zayıf olduğu gösterilmiş olup bu standartların kullanılması önerilmez. Edwards, veri aktarımı güvenliğini, IEEE 802.11i (WPA2) güvenliği ve FIPS modunu etkinleştirerek sağlamayı önerir. Edwards ayrıca, HemoSphere gelişmiş izleme platformu verilerinin HIS'ye aktarımını daha güvenli hale getirmek için güvenlik duvarlı sanal LAN'lar gibi ağ güvenlik önlemlerinin uygulanmasını önerir.

G.3.3 Kablosuz Birlikte Kullanma Sorunlarının Giderilmesi

Cihaz test edilmiş ve IEC 60601-1-2 sınırlarına uygun olduğu görülmüştür. HemoSphere gelişmiş monitör kablosuz bağlantı teknolojisinde iletişim sorunları yaşarsanız, taşınabilir ve mobil RF iletişim ekipmanları (vericiler) ile HemoSphere gelişmiş monitör arasında minimum mesafenin korunduğundan emin olun. Ayrım mesafeleri konusunda daha fazla bilgi için bkz. Tablo G-3 sayfa 423.

G.3.4 Federal Haberleşme Komisyonu (FCC) Girişim Beyanları

Not

ÖNEMLİ! FCC RF maruz kalma uygunluk gereksinimleri uyarınca, bu vericide kullanılan antenin tüm kişilerle arasında en az 20 cm ayrım mesafesi kalacak biçimde kurulması ve başka bir anten veya vericiyle aynı yerde veya birlikte çalıştırılmaması gerekir.

Federal Haberleşme Komisyonu Girişim Beyanı

FCC Kuralları 15. Kısım uyarınca test edilmiş olan bu ekipmanın Sınıf B dijital cihaz sınırlarına uygun olduğu tespit edilmiştir. Bu sınırlar, konut ortamına kurulumda zararlı girişimlere karşı makul ölçüde koruma sağlamak üzere tasarlanmıştır. Bu ekipman, radyo frekans enerjisi üretir, kullanır, yayabilir ve talimatlara uygun olarak kurulmadığı ve kullanılmadığı takdirde radyo iletişimleri için zararlı girişimlere neden olabilir. Ancak, belirli bir çeşit kurulumda girişim oluşmayacağının garantisi yoktur. Bu ekipmanın, kapatılıp açılmasıyla tespit edilebilecek ve radyo veya televizyonların sinyal alımı için zararlı girişim oluşturması durumunda kullanıcının aşağıdaki önlemlerden birini uygulayarak girişimi gidermeye çalışması önerilir:

- 1. Alıcı antenin yönünü veya yerini değiştirin.
- 2. Ekipman ile alıcı arasındaki mesafeyi artırın.
- 3. Ekipmanı, alıcının bağlı olduğundan farklı bir devrenin çıkışına bağlayın.
- 4. Yardım için satıcıya veya deneyimli bir radyo/TV teknisyenine danışın.

DİKKAT

FCC Uyumluluktan sorumlu tarafın açıkça onaylamadığı her türlü değişiklik veya düzeltme, kullanıcının bu ekipmanı çalıştırma yetkisini geçersiz kılabilir.

Bu cihaz, FCC Kuralları 15. Kısım hükümlerine uygundur. Cihazın çalıştırılması şu iki koşula bağlıdır: (1) Bu cihaz, hiçbir zararlı girişime yol açamaz ve (2) bu cihaz, istenmeyen şekilde çalışmaya neden olabilecek girişimler dahil olmak üzere, alınan her türlü girişimi kabul etmelidir.

Bu cihaz, 5,15 ila 5,25 GHz frekans aralığında çalıştırıldığında *indoor* içinde kullanılmalıdır.

FCC, ortak kanal Mobil Uydu sistemleri için zararlı girişim potansiyelini düşürmek için 5,15 ila 5,25 GHz frekans aralığında bu ürünün kapalı alanda kullanılmasını gerekli kılar.

Bu cihaz, 5600-5650 MHz bandıyla çakışan 11na için 116-128 (5580-5640 MHz) ve 11a için 120-128 (5600-5640 MHz) kanallarında çalışmaya izin vermez.

Not

ÖNEMLİ! FCC Radyasyona Maruz Kalma Beyanı:

Bu ekipman, kontrolsüz ortam için belirlenen FCC radyasyona maruz kalma sınırlarına uygundur. Bu ekipman, radyasyon yayan parça ile vücudunuz arasında minimum 20 cm mesafe olacak biçimde kurulmalı ve çalıştırılmalıdır.

G.3.5 Industry Canada Beyanları

RF Radyasyon Tehlikesi Uyarısı

FCC ve Industry Canada RF maruz kalma gereksinimleriyle uyumluluk için bu cihazın, antenleriyle tüm kişiler arasında en az 20 cm aralık mesafesi kalacak biçimde kurulması gerekir. Daha yüksek kazançlı antenlerin ve bu ürünle kullanılması onaylanmamış anten türlerinin kullanılmasına izin verilmez. Cihaz başka bir vericiyle aynı yerde tutulamaz.

Maksimum Anten Kazancı — Toplayıcının, antenin ana üründen algılanabilmesini sağlayacak şekilde cihazı yapılandırması durumunda.

Bu radyo vericisinin (IC Kimliği: 3147A-WB45NBT), aşağıda listelenen anten türleriyle, belirtilen her bir anten türü için izin verilen maksimum kazanç ve gerekli anten empedansında kullanılması Industry Canada tarafından onaylanmıştır. Bu listeye dahil edilmemiş, ilgili tür için belirtilen maksimum değerden daha yüksek kazanca sahip anten türlerinin bu cihazla kullanılması kesinlikle yasaktır.

"Başka kullanıcıların radyo girişimiyle karşılaşma potansiyelini azaltmak için, anten türü ve kazancının, eşdeğer izotropik yayılma gücü (EIRP) başarılı iletişim için gerekenden daha yüksek olmayacak biçimde seçilmesi gerekir."

"Bu cihaz, maksimum kazancı [4] dBi olan bir antenle çalıştırılmak üzere tasarlanmıştır. Industry Canada yönetmelikleri uyarınca, daha yüksek kazançlı antenlerin kullanılması kesinlikle yasaktır. Gereken anten empedansı 50 ohm'dur. "

Bu cihaz, Industry Canada lisans muafiyeti RSS standartlarına uygundur. Cihazın çalıştırılması şu iki koşula bağlıdır: (1) bu cihaz, hiçbir girişime yol açamaz ve (2) bu cihaz, istenmeyen şekilde çalışmaya neden olabilecek girişimler dahil olmak üzere, alınan her türlü girişimi kabul etmelidir.

G.3.6 Avrupa Birliği Radyo Ekipman Direktifi (RED) İfadeleri

Bu cihaz, 2014/53/EU — Radyo Ekipman Direktifi (RED) içindeki temel gerekliliklere uygundur. 2014/53/EU — Radyo Ekipman Direktifi (RED) içindeki temel gerekliliklere uygunluk varsayımını kanıtlamak için şu test yöntemleri uygulanmıştır:

• EN 62368-1:2014/A11:2017

Ses/görüntü, bilgi ve teknoloji ekipmanlarına ilişkin güvenlik gereklilikleri

- EN 300 328 V2.2.2: (2019-07)
 Elektromanyetik uyumluluk ve Radyo Spektrumu Konuları (ERM); Geniş Bant İletim sistemleri; 2,4 GHz
 ISM bandında çalışan ve yayılı spektrum modülasyon teknikleri kullanan veri iletim ekipmanları; R&TTE
 Direktifinde madde 3.2 kapsamında temel gereksinimleri kapsayan harmonize EN
- EN 62311:2008 | EN 50665:2017 | EN 50385:2017

RF maruziyeti

- EN 301 489-1 V2.2.0 (2017-03)
 Elektromanyetik uyumluluk ve Radyo Spektrumu Konuları (ERM); Radyo ekipmanları ve hizmetleri için Elektromanyetik Uyumluluk (EMC) standardı; 1. Kısım: Ortak teknik gereklilikler
- EN 301 489-17 V3.2.0 (2017-03)
 Elektromanyetik uyumluluk ve Radyo Spektrumu Konuları (ERM); Radyo ekipmanları ve hizmetleri için
 ElektroManyetik Uyumluluk (EMC) standardı; 17. Kısım: 2,4 GHz geniş bant iletim sistemleri ve 5 GHz yüksek
 performanslı RLAN ekipmanları için özel koşullar
- EN 301 893 V2.1.1 (2017-05)
 Elektromanyetik uyumluluk ve Radyo Spektrumu Konuları (ERM); Geniş Bant Radyo Erişimi Ağları (BRAN);
 5 GHz yüksek performanslı RLAN ekipmanları için özel koşullar
- EU 2015/863 (RoHS 3) Uygunluk Beyanı — AB Direktifi 2015/863; Tehlikeli Maddelerin Azaltılması (RoHS)

Bu cihaz, sınırlayıcı kullanımın geçerli olduğu Fransa ve İtalya hariç olmak üzere AB üyesi tüm ülkelerde ve EFTA ülkelerinde kullanım için tasarlanmış 2,4 GHz geniş bant iletim sistemidir (alıcı-verici).

İtalya'daki son kullanıcıların, bu cihazı açık alan radyo bağlantıları kurma ve/veya telekomünikasyon ve/veya ağ hizmetlerine halka açık erişim sağlama amacıyla kullanma izni almak için ulusal spektrum mercilerine lisans başvurusu yapmaları gerekir.

Bu cihaz, Fransa'da ve RF çıkış gücünün 2454-2483,5 MHz frekans aralığında 10 mW EIRP ile sınırlı olabileceği bazı alanlarda açık alan radyo bağlantıları kurmak için kullanılamaz. Son kullanıcı, daha ayrıntılı bilgi için Fransa'nın ulusal spektrum merciiyle iletişime geçmelidir.

Edwards Lifesciences işbu belge ile, bu monitörün 2014/53/EU Direktifindeki temel gerekliliklere ve diğer ilgili hükümlere uygun olduğunu beyan eder.
Sözlük

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Hastanın hipotansif olaya yaklaşma olasılığı (en az bir dakika süreyle MAP <65 mmHg).

Alarmlar

Operatöre, ölçülen bir hasta parametresinin alarm sınırları dışında olduğunu belirten görsel ve işitsel göstergelerdir.

Alarm Sınırları

İzlenen hasta parametreleri için maksimum ve minimum değerler.

Analog Giriş Kablosu

HemoSphere gelişmiş monitöre başka bir monitörden veri aktarımı yapan kablodur.

Referans Çizgisi Kan Sıcaklığı

Kalp debisi ölçümlerine temel teşkil eden kan sıcaklığıdır.

Kan Basıncı (BP)

HemoSphere basınç kablosuyla ölçülen kan basıncıdır.

Kan Sıcaklığı (BT)

Kateter doğru bir biçimde konumlandırıldığında, pulmoner arterdeki kanın sıcaklığıdır.

Vücut Yüzey Alanı (BSA)

Bir insan vücudunun hesaplanan yüzey alanı.

Bolus (iCO) Modu

Kalp debisinin bolus termodilüsyon yöntemiyle ölçüldüğü HemoSphere Swan-Ganz modülü işlevidir.

Bolus Enjeksiyonu

Pulmoner arter kateteri üzerindeki bir portun içine enjekte edilen ve kalp debisi ölçümü için gösterge işlevi gören, dondurulmuş veya oda sıcaklığında, hacmi bilinen bir sıvıdır.

Düğme

Dokunulduğunda bir eylemi başlatan veya bir menüye erişim sağlayan ekran görüntüsü.

Kalp İndeksi (CI)

Vücut boyutuna göre ayarlanan kalp debisi.

Kalp Debisi (CO)

Bir dakikada kalpten sistemik dolaşıma pompalanan ve litre/dakika cinsinden ölçülen kan miktarı.

Santral Venöz Oksijen Satürasyonu (ScvO₂)

Üst ana toplardamarda (superior vena cava) (SVC) ölçüldüğü haliyle venöz kanda oksijen ile satüre edilmiş hemoglobin yüzdesi. ScvO₂ olarak gösterilir.

Santral Venöz Basınç (CVP)

Superior vena cava'da (sağ atriyum) mevcut, harici bir monitörle ölçülen ortalama basınçtır. Kalbin sağ tarafına venöz dönüşü gösterir.

Hesaplama Sabiti

Kan ve enjektat yoğunluğu, enjektat hacmi ve kateterde gösterge kaybını açıklamak için kalp debisi denkleminde kullanılan sabit sayıdır

Varsayılan Ayarlar

Sistem tarafından temel alınan ilk çalıştırma koşulları.

Dinamik Arteriyel Esneklik (Ea_{dyn})

Dinamik arter esnekliği, pals basıncı değişimi ile atım hacmi değişiminin oranıdır (PPV/SVV). Arter esnekliğinin tahminidir.

Uç Diyastolik Hacim (EDV)

Diyastol ucunda sağ ventriküldeki kan hacmidir.

Uç Diyastolik Hacim İndeksi (EDVI)

Vücut büyüklüğüne göre ayarlanmış sağ kalp uç diyastolik hacimdir.

Tahmini Oksijen Tüketimi (VO₂e)

Dokuların tahmini oksijen kullanım hızını belirtmekte olup genellikle 1 miligram kuru doku ağırlığının 1 saatte tükettiği ml/dakika cinsinden oksijeni ifade eder. ScvO₂ ile hesaplanır.

FloTrac Arteriyel Basınç Otomatik Kalibre Edilmiş Kalp Debisi (FT-CO)

CO, arter basıncı dalga formundan sürekli olarak hesaplanır.

Kalp Atış Hızı (HR)

Dakikadaki ventriküler kasılma sayısıdır. Harici bir monitörden, analog giriş kullanılarak alınan HR verilerinin zamana göre ortalaması alınır ve HR_{avq} olarak gösterilir.

Hematokrit (Hct)

Kırmızı kan hücresi içeren kan hacmi yüzdesidir.

Hemoglobin (HGB)

Kırmızı kan hücrelerinin oksijen taşıyan bileşenidir. Gram/desilitre cinsinden ölçülen kırmızı kan hücresi hacmidir.

Simge

Belirli bir ekran, platform durumu veya menü öğesini temsil eden ekran görüntüsüdür. Etkinleştirildiğinde ve dokunulduğunda, simgeler bir işlem başlatır veya bir menüye erişim sağlar.

Enjektat

iCO (bolus termodilüsyonlu kalp debisi) ölçümü için kullanılan sıvıdır.

Aralıklı Kalp İndeksi (iCI)

Vücut büyüklüğüne göre ayarlanan aralıklı kalp debisidir

Aralıklı Kalp Debisi (iCO)

Kalpten sistemik dolaşıma dakikada atılan ve termodilüsyon yoluyla ölçülen kanın aralıklı ölçümüdür.

Girişim

Hastanın durumunu değiştirmek için uygulanan adımlar.

Ortalama Arteriyel Basınç (MAP)

Harici bir monitörle ölçülen ortalama sistemik arteriyel kan basıncıdır

Karışık Venöz Oksijen Doygunluğu (ScvO₂)

Pulmoner arterde ölçülen, venöz kanda oksijene doymuş hemoglobin yüzdesidir. SvO₂ olarak gösterilir.

Oksijen Tüketimi (VO₂)

Dokuların tahmini oksijen kullanım hızını belirtmekte olup genellikle 1 milligram kuru doku ağırlığının 1 saatte tükettiği ml/dakika cinsinden oksijeni ifade eder. SvO₂ ile hesaplanır.

Oksijen İletimi (DO₂)

Dokulara dakikada iletilen milliliters cinsinden (ml/dakika) oksijen miktarıdır.

Oksijen İletim İndeksi (DO₂I)

Dokulara dakikada iletilen milliliters cinsinden (ml/dakika/m²) oksijen miktarının, vücut büyüklüğüne göre ayarlanmış halidir.

Oksimetri (Oksijen Doygunluğu, ScvO₂/SvO₂)

Kanda oksijene doymuş hemoglobin yüzdesidir.

Hasta CCO Kablo Testi

Hastanın CCO kablosunun sağlamlığını doğrulamak için yapılan testtir.

Flebostatik Eksen

Herhangi bir anatomik düzlemde hastanın sağ atriyumundan geçen, hastadaki referans eksen.

Physiocal

Parmak arterinden doğru kan basıncı değerleri elde etmek için kullanılan bir fizyolojik kalibrasyon prosedürü.

Pletismograf Sensörü

ClearSight parmak manşonunun içinde yer alan ve parmak arteri içerisindeki hacim dalgalanmalarını ölçen cihaz.

Basınç Kontrolörü (PC2/HEMPC)

Hastanın bileğine takılıp kalp referans sensörünü ve uyumlu Edwards parmak manşonlarını HemoSphere ClearSight modülüne bağlayan ünite.

Nabız Hızı (PR)

Dakikada arteriyel kan basıncı atım sayısı.

Sağ Ventrikül Ejeksiyon Fraksiyonu (RVEF)

Sistol sırasında sağ ventrikülden atılan kan hacmi yüzdesidir

Hassasiyet

Bir testin, bu rahatsızlığa sahip olan kişileri doğru şekilde tespit etme yeteneği (gerçek pozitif oranı). Matematiksel tanımı: (gerçek pozitif sayısı/[gerçek pozitif sayısı+ yanlış negatif sayısı]) × 100.

Sinyal Kalitesi Göstergesi (SQI)

Kateterin damardaki durumu ve konumuna bağlı olarak oksimetri sinyali kalitesidir.

Özgüllük

Bir testin, bu rahatsızlığa sahip olmayan kişileri doğru şekilde tespit etme yeteneği (gerçek negatif oranı). Matematiksel tanımı: (gerçek negatif sayısı/[gerçek negatif sayısı+ yanlış pozitif sayısı]) × 100.

STAT Değeri

CO/CI, EDV/EDVI ve RVEF değerlerinin hızlı bir tahminidir.

Atım Hacmi (SV)

Her bir kasılmadan ventriküllerden atılan kan miktarıdır.

Atım Hacmi İndeksi (SVI)

Vücut büyüklüğüne göre ayarlanmış atım hacmidir.

Atım Hacmi Değişimi (SVV)

Atım hacmi değişimi, maksimum ve minimum atım hacmi arasındaki yüzdelik farkıdır.

Sistemik Vasküler Direnç (SVR)

Empedansın sol ventrikülden kan akışına oranından türetilen bir ölçüm (art yük).

Sistemik Vasküler Direnç İndeksi (SVRI)

Vücut boyutuna göre ayarlanan sistemik vasküler dirençtir.

Sistolik Eğim (dP/dt)

Periferik arterde ölçülen arteriyel basınç dalga formunun maksimum yükselişi.

Isı Filamenti

CCO termodilüsyon kateteri üzerinde, sürekli kalp debisi trendinin bir göstergesi olarak işlev gören küçük miktarlarda enerjiyi kana ileten bölgedir.

Termistör

Pulmoner arter kateterinin ucuna yakın bir yerde bulunan sıcaklık sensörüdür.

Termodilüsyon (TD)

Gösterge dilüsyon tekniğinin, gösterge olarak sıcaklık değişimini kullanan bir çeşididir.

USB

Üniversal Seri Veri Yolu.

Hacim Klempi Yöntemi

Foto-pletismograftan gelen sinyal ve hava kesesinde hızla değişen basınç kullanılarak arteriyel kan hacmi sabit tutulur.

Yıkama Eğrisi

Bolus enjeksiyonunun oluşturduğu gösterge dilüsyon eğrisidir. Kalp debisi, eğrinin altında kalan alanla ters orantılıdır.

Dikkat: Federal yasalar (ABD), bu cihazın yalnızca bir hekim tarafından ya da bir hekimin talimatıyla satılmasına izin verir. Reçete yazmaya ilişkin bilgilerin tamamı için kullanım talimatlarını inceleyin.

Edwards, Edwards Lifesciences, stilize E logosu, Acumen, Acumen AFM, Acumen HPI, Acumen IQ, AFM, 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 ve TruWave, Edwards Lifesciences şirketinin ticari markalarıdır. Diğer tüm ticari markalar ilgili sahiplerinin mülkiye-tindedir.

 $^{\odot}$ 2023 Edwards Lifesciences Corporation. Tüm hakları saklıdır. A/W Parça No 10058922001/A

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

