Uređaj za napredno praćenje HemoSphere

Korisnički priručnik



Korisnički priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere tvrtke Edwards

Zbog kontinuiranih poboljšanja proizvoda cijene i specifikacije podložne su promjenama bez prethodne obavijesti. Izmjene u ovom priručniku, do kojih je došlo uslijed reakcije na informacije korisnika ili radi nastavka poboljšanja proizvoda, postignute su ponovnim izdavanjem. Ako tijekom uobičajene upotrebe ovog priručnika uočite pogreške, propuste ili netočne podatke, obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards ili svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

Tehnička podrška tvrtke Edwards

Sjedinjene Države i Kanada (24 sata)	800.822.9837 ili tech_support@edwards.com
Izvan SAD-a i Kanade (24 sata)	949.250.2222
Europa	+8001.8001.801 ili techserv_europe@edwards.com
U UK-u	0870 606 2040 – opcija 4
U Irskoj	01 8211012 – opcija 4

OPREZ

Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.

Proizvodi	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614
Zaštitni znakovi	Edwards, Edwards Lifesciences, logotip sa stiliziranim slovom E, Acumen, Acumen AFM, Acumen HPI, Acumen IQ, AFM, CCOmbo, CCOmbo V, ClearSight, ClearSight Jr, CO-Set, CO-Set+, FloTrac, FloTrac Jr, FORE-SIGHT, ForeSight, FORE-SIGHT ELITE, ForeSight Jr, HemoSphere, HPI (HPI), PediaSat, Physiocal, Swan, Swan-Ganz, Time-In-Target i TruWave zaštitni su znakovi tvrtke Edwards Lifesciences. Svi ostali zaštitni znakovi vlasništvo su pripadajućih vlasnika.
	Ovaj proizvod proizvodi se i distribuira u skladu s jednim ili više sljedećih patenata u SAD-u: 7,220,230; 7,422,562; 7,452,333; 7,785,263 i 7,967,757 te odgovarajući strani patenti.

©2024. Edwards Lifesciences. Sva prava pridržana.

Izdanje 7.6 uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Verzija priručnika: 7.6B; datum izdavanja priručnika: LIPANJ 2024.; verzija softvera: 03.01.xxx.xxx

Datum izvornog izdanja: 30. 9. 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

Sadržaj

Upotreba ovog priručnika	21
1 Uvod	
1.1 Namiena ovog priručnika	23
1.2 Indikacije za upotrebu	23
1.2.1 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s modulom HemoSphere Swan-Ganz	23
1.2.2 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s kabelom za oksimetriju HemoSphere	24
1.2.3 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s kabelom za tlak HemoSphere	24
1.2.4 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s tehnološkim modulom HemoSphere i	
kabelom za oksimetar ForeSight	24
1.2.5 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s modulom HemoSphere ClearSight	25
1.2.6 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere sa značajkom Potpomognutog upravljanja	
tekućinom Acumen i senzorom Acumen IQ	25
1.3 Kontraindikacije za upotrebu	25
1.3.1 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight	25
1.3.2 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s modulom HemoSphere ClearSight	26
1.4 Izjava o namjeni	26
1.5 Očekivana klinička korist	31
1.6 Priključci hemodinamske tehnologije na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	31
1.6.1 Modul HemoSphere Swan-Ganz	32
1.6.2 Kabel za tlak HemoSphere	33
1.6.3 Kabel za oksimetriju HemoSphere	34
1.6.4 Tehnološki modul HemoSphere	35
1.6.5 Modul HemoSphere ClearSight	36
1.6.6 Dokumentacija i obuka	37
1.7 Konvencije stila u priručniku	38
1.8 Kratice koje se nalaze u ovom priručniku	38
2 Sigurnost i simboli	42
2.1 Definicije sigurnosnih oznaka opasnosti	42
2.1.1 Upozorenie	42
2.1.2 Oprez	42
2.1.3 Napomena	42
2.2 Upozorenja	42
2.3 Oprez	48
2.4 Simboli korisničkog sučelja	54
2.5 Simboli na oznakama proizvoda	60
2.6 Primjenjive norme	64
2.7 Bitne radne značajke uređaja za napredno praćenje HemoSphere	65
3 Ugradnja i postavljanje	66
3 1 Vađenje iz nakiranja	66
3 1 1 Sadržai nakiranja	66
3 1 2 Potreban dodatni pribor za module i kabele platforme	66
3 2 Prikliučci za povezivanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere	68
3.2.1 Prednja strana uređaja za praćenje	69
3 2 2 Stražnja strana uređaja za praćenje	70
3 2 3 Desna ploča na uređaju za praćenje	70
3 2 4 Lijeva ploča na uređaju za praćenje	
3 3 Ugradnja uređaja za napredno praćenje HemoSphere	72
3 3 1 Opcije za postavljanje i preporuke	72 72
3 3 2 Umetanie baterije	, Z 72
3 3 3 Povezivanje kabela za nanajanje	, 5 74
3 3 4 Povezivanje i odvajanje modula za hemodinamsko praćenje	/ 4 75
3.3.5 Povezivanje i odvajanje kabela za hemodinamsko praćenje	

3.3.6 Povezivanje kabela s vanjskih uređaja	76
3.4 Prvo pokretanje	
3.4.1 Postupak pokretanja	76
3.4.2 Odabir jezika	
3.4.3 Odaberite ID uređaja	
3.5 lsključivanje i način za uštedu energije	
4 Brzi početak rada s uređajem za papredno praćenje HemoSphere	79
4 1 Praćenje minutnog volumena srca modulom Hemosphere Swan-Ganz	79
4 1 1 Kontinuirano praćenje minutnog volumena srca	80
4 1 2 Isprekidano praćenje minutnog volumena srca	80
4.1.3 Kontinuirano praćenje krainjeg dijastoličkog volumena	
4.2 Praćenje kabelom za tlak HemoSphere.	
4.2.1 Postavljanje kabela za tlak	
4.2.2 Postavljanje kabela za tlak na nulu	
4.3 Praćenje kabelom za oksimetriju HemoSphere	
4.3.1 ln vitro kalibracija	
4.3.2 ln vivo kalibracija	
4.4 Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere	
4.4.1 Povezivanje tehnološkog modula HemoSphere	
4.5 Praćenje modulom HemoSphere ClearSight	
4.5.1 Povezivanje neinvazivnog sustava HemoSphere	
r Kustania luna una tai an una dura una ésuita llana c'ha hana	01
5 Kretanje kroz uredaj za napredno pracenje Hemosphere	
5.1 izgled zasiona na uredaju za napredno pračenje nemosphere	
5.2 Indvigacijska liaka	
5.3 1 Pločice s parametrima	
5.3.2 Glavni prikaz praćenja	
5.3.2 Olavni prikaz praćenja grafičkog prikaza kretanja	
5.3.4 Tablična kretanja	
5 3 5 Podiela na grafički/tablični prikaz kretanja	107
5 3 6 Fiziološki zaslon	107
5.3.7 Zaslon komandne ploče	
5.3.8 Physic odnos	
5.3.9 Zaslon za postavlianie cilia	
5.4 Format usmierenog praćenja	
5.4.1 Odabir prikaza praćenja	
5.4.2 Pločica s oblikom vala krvnog tlaka	
5.4.3 Usmjerena pločica s parametrom	
5.4.4 Promjena parametara	
5.4.5 Promjena alarma/ciljeva	
5.4.6 Glavni zaslon s usmjerenim prikazom	
5.4.7 Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja	
5.4.8 Zaslon za usmjereno ucrtavanje	
5.5 Klinički alati	
5.5.1 Odabir načina praćenja	
5.5.2 CVP Entry	
5.5.3 Kalkulator izvedenih vrijednosti	
5.5.4 Pregled događaja	
5.6 Traka s informacijama	127
5.6.1 ID uređaja	
5.6.2 Baterija	
5.6.3 Svjetlina zaslona	
5.6.4 Glasnoća alarma	
5.6.5 Snimka zaslona	129
5.6.6 Zaključavanje zaslona	
5.7 [raka statusa	
5.8 Kretanje zaslonom uređaja za praćenje	

5.8.1 Okomito pomicanje	130
5.8.2 Ikone za navigaciju	
6 Postavke korisničkog sučelja	132
6 1 7aštita lozinkom	132
6 1 1 Promiena lozinki	134
6 2 Podaci o pacijentu	134
6.2.1 Novi pacijent	
6.2.2 Nastavak praćenja pacijenta	
6.2.3 Pregled podataka o pacijentu	
6.3 Opće postavke uređaja za praćenje	
6.3.1 Promjena jezika	
6.3.2 Promjena prikaza datuma i vremena	
6.3.3 Postavke zaslona za praćenje	
6.3.4 Vremenski intervali / prosjek	
6.3.5 Analogni ulazni signal za tlak	141
7 Naprodno postaviko	145
7 Napreurie postavke	
7.1 1 Utičavanje alarma	
7.1.2 Postavilipio glasności alarma	140 1 <i>4</i> 7
7.1.2 Postavljanje glasnoce alamia	
7.1.4 Zaclon za postavljanje alarma/ciljeva	147 1/18
7.1.5 Konfiguracija svih ciljeva	140 1740 1740
7.1.6 Konfigurizite cilieve i alarme za jedan parametar	
7.2 Podešavanje ljestvice	
7 3 Postavke parametara SW//PPV pa zaslopu s fiziološkim i Physio odposom	154
7 4 Postavke CVP-a	154
7 5 Postavke parametra protoka od 20 sekundi	154
7.6 Demonstracijski način rada	
	1 - 7
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka 8.1.2 Dijagnostički izvoz	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka 8.1.2 Dijagnostički izvoz 8.2 Bežične postavke 9.2 Bovozivost s HIS. om	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka 8.1.2 Dijagnostički izvoz 8.2 Bežične postavke 8.3 Povezivost s HIS-om	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka 8.1.2 Dijagnostički izvoz 8.2 Bežične postavke 8.3 Povezivost s HIS-om 8.3.1 Pacijentovi demografski podaci 8.3.2 Fizioločki podaci o pacijentu	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka 8.1.2 Dijagnostički izvoz 8.2 Bežične postavke 8.3 Povezivost s HIS-om 8.3.1 Pacijentovi demografski podaci 8.3.2 Fiziološki podaci o pacijentu	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 164 164
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 164 164 164
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164
8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164 164
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti. 8.1 Izvoz podataka. 8.1.1 Preuzimanje podataka. 8.1.2 Dijagnostički izvoz. 8.2 Bežične postavke. 8.3 Povezivost s HIS-om. 8.3.1 Pacijentovi demografski podaci. 8.3.2 Fiziološki podaci o pacijentu. 8.3.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4 Povezivost s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.1 Uparivanje s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.2 Podaci o pacijentu. 8.4.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4.4 Nadogradnje softvera. 8.5 Računalna sigurnost. 8.5.1 Ažuriranja povezana s kibersigurnosti. 8.5.2 Upravljanje ranjivostima. 8.5.3 Odgovor u slučaju incidenta povezanog s kibersigurnosti. 8.5.4 HIPAA. 9 Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz. 9.1 Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz. 9.1.1 Test pacijentova CCO kabela. 9.2 Kortivari i poteka za odabir parametara. 	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164 164 164
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti. 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka. 8.1.2 Dijagnostički izvoz. 8.2 Bežične postavke. 8.3 Povezivost s HIS-om. 8.3.1 Pacijentovi demografski podaci. 8.3.2 Fiziološki podaci o pacijentu. 8.3.3 Fiziološki podaci o pacijentu. 8.3.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4 Povezivost s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.1 Uparivanje s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.2 Podaci o pacijentu. 8.4.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4.4 Nadogradnje softvera. 8.5 Računalna sigurnost. 8.5.1 Ažuriranja povezana s kibersigurnosti. 8.5.2 Upravljanje ranjivostima. 8.5.3 Odgovor u slučaju incidenta povezanog s kibersigurnosti. 8.5.4 HIPAA. 9 Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz. 9.1 Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz. 9.1.1 Test pacijentova CCO kabela. 9.1.2 Izbornik za odabir parametara. 9.2 Kontinuirani minutni volumen srca. 	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164 164 164 165 165 165
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti. 8.1 Izvoz podataka 8.1.1 Preuzimanje podataka. 8.1.2 Dijagnostički izvoz. 8.2 Bežične postavke. 8.3 Povezivost s HIS-om. 8.3.1 Pacijentovi demografski podaci. 8.3.2 Fiziološki podaci o pacijentu. 8.3.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4 Povezivost s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.1 Uparivanje s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.2 Podaci o pacijentu. 8.4.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4.4 Nadogradnje softvera. 8.5 Računalna sigurnost. 8.5.1 Ažuriranja povezana s kibersigurnosti. 8.5.2 Upravljanje ranjivostima. 8.5.3 Odgovor u slučaju incidenta povezanog s kibersigurnosti. 8.5.4 HIPAA. 9 Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz. 9.1 Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz. 9.1.1 Test pacijentova CCO kabela. 9.1.2 Izbornik za odabir parametara. 9.2 Kontinuirani minutni volumen srca. 9.2 I Povezivanje kabela za pacijenta. 9.2 Devretanje pacijenta pacijenta. 	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164 164 165 165 165 165
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164 164 164 165 165 165 165 165
 8 Izvoz podataka i postavke povezivosti. 8.1 Izvoz podataka. 8.1.1 Preuzimanje podataka. 8.1.2 Dijagnostički izvoz. 8.2 Bežične postavke. 8.3 Povezivost s HIS-om. 8.3.1 Pacijentovi demografski podaci. 8.3.2 Fiziološki podaci o pacijentu. 8.3.3 Fiziološki podaci o pacijentu. 8.3.4 Povezivost s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.1 Uparivanje s opcijom Viewfinder Hub. 8.4.2 Podaci o pacijentu. 8.4.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja. 8.4.4 Nadogradnje softvera. 8.5.1 Ažuriranja povezana s kibersigurnosti. 8.5.2 Upravljanje ranjivostima. 8.5.3 Odgovor u slučaju incidenta povezanog s kibersigurnosti. 8.5.4 HIPAA. 9 Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz. 9.1.1 Test pacijentova CCO kabela. 9.1.2 Izbornik za odabir parametara. 9.2.1 Povezivanje kabela za pacijenta. 9.2.1 Povezivanje kabela za pacijenta. 9.2.1 Povezivanje parácnja. 9.2.1 Povezivanje parácnja. 9.2.1 Povezivanje parácnja. 9.2.1 Povezivanje kabela za pacijenta. 9.2.1 Povezivanje parácnja. 9.2.1 Povezivanje parácnja. 9.2.1 Povezivanje kabela za pacijenta. 9.2.2 Pokretanje praćenja. 9.2.3 Uvjeti toplinskog signala. 	157 157 157 159 159 160 161 162 162 162 162 162 163 163 163 163 163 163 164 164 164 164 164 164 165 165 165 165 165 167

9.2.5 STAT CO	172
9.2.6 Parametri protoka od 20 sekundi	172
9.3 lsprekidan minutni volumen srca	173
9.3.1 Povezivanje kabela za pacijenta	
9.3.2 Konfiguracijske postavke	174
9.3.3 Upute za načine mjerenja bolusa	176
9.3.4 Zaslon sa sažetkom termodilucije	
9.4 Praćenje vrijednosti EDV/RVEF	
9.4.1 Povezivanje kabela za pacijenta	
9.4.2 Povezivanje kabela za EKG sučelje	
9.4.3 Pokretanie mierenia	
9.4.4 Aktivno praćenie EDV-a	
9.4.5 STAT EDV i RVEF	
9.5 SVR	
9.6 Praćenje višestrukim tehnologijama – softver Acumen Hypotension Prediction Index	
10 Praćanje kahelom za tlak HemoSnhere	186
10 1 Progled kabela za tlak	100 186
10.2 Adabir pačina praćenja	188
10.2 Odabil Hacilia pracelija	180
10.3 1 Povozivanio sonzora EloTrac EloTrac Ir ili Acumon IO	109
10.2.2 Destavljanje prosječnog vremena	100
10.2.2 Postavljanje prosječnog vlenena	
10.2.4 Draćanja vrijadnosti SVP	107
10.2.5 Parametri conzora Acumon IO prikazani u invazivnom pačinu	192 102
10.4. Proćenje kabelom za tlak uz jednekratni protvernik tlaka TruWave	102
10.4 1 Devezivanie iednekratnog pretvornika tlaka TruWave	192 102
10.4.2 Destavljanje jednokratnog pretvornika tidka truvvave	195 102
10.4.2 Postavljanje intravaskularnog tiaka na nulu.	
10.5 Zasion za postavljanje na nulu i oblik vala	
10.5.1 Odabili tiaka i postavljanje senzora na nulu	
10.5.2 Izidzili poudci o tidku	
11 Neinvazivno praćenje modulom HemoSphere ClearSight	198
11.1 Metodologija neinvazivnog sustava HemoSphere	
11.1.1 Metoda volumne stezaljke	
11.1.2 Metoda Physiocal	198
11.1.3 Rekonstrukcija oblika vala i hemodinamska analiza (tehnologija ClearSight)	
11.1.4 Referentni senzor za srce	199
11.1.5 Promjena boje, utrnulost ili trnci u vrhu prsta	199
11.1.6 Praćenje jednim naprstkom	199
11.1.7 Praćenje dvama naprscima	
11.1.8 Metodološke referencije	200
11.2 Povezivanje neinvazivnog sustava HemoSphere	
11.2.1 Postavljanje regulatora tlaka	
11.2.2 Odaberite veličinu naprska	
11.2.3 Postavite naprske	204
11.2.4 Postavljanje referentnog senzora za srce	204
11.2.5 Točnost mjerenja krvnog tlaka tehnologijom ClearSight	205
11.2.6 Općenito rješavanje problema pri praćenju neinvazivnim sustavom HemoSphere	
11.3 Izborni HRS	207
11.3.1 Uspavan i stacionaran pacijent	208
11.3.2 Ažuriranje vrijednosti pomaka tijekom praćenja	210
11.3.3 Promjena načina položaja pacijenta	210
11.4 SQI	
11.5 Prikaz metode Physiocal	211
11.6 Postavke i opcije naprstka ClearSight	
11.6.1 Kalibracija referentnog senzora za srce	212
11.6.2 Način za otpuštanje tlaka u naprstku	

11.7 Kalibracija krvnog tlaka 11.8 Izlazni signal u uređai za praćenje pacijenta	214 216
	210
12 Pracenje venske oksimetrije	218
12.1 Pregled kabela za oksimetriju	218
12.2 Postavljanje venske oksimetrije	218
12.3 In vitro kalibracija	220
12.3.1 Pogreška in vitro kalibracije	221
12.4 ln vivo kalibracija	221
12.5 Indikator kvalitete signala	222
12.6 Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji	223
12.7 Ažuriranje HGB-a	224
12.8 Ponovno postavljanje kabela za oksimetriju HemoSphere	225
12.9 Novi kateter	225
13 Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere	226
13.1 Oprema za praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere.	
13.2 Pregled kabela za oksimetar ForeSight	
13.2.1 Riešenja za postavljanje kabela za oksimetar ForeSight	
13 2 2 Postavljanje konče za pričvršćivanje	228
13 2 3 Uklanianie kopče za pričvršćivanie	230
13 3 Povezivanje tehnološkog modula HemoSphere i kabela za oksimetriju ForeSight	231
13 3 1 Pričvršćivanje senzora za nacijenta	236
13.3.2 Iskončavanje senzora nakon praćenja	242
13.3.2 Biopervalije senzora nakon praćenjem	242
13.3.4 Brojač vremena za predled kože	242
13.3.5 Postavljanje prosječnog vremena	
13.3.5 Fostavijanje prosječnog vremena. 13.3.6 Indikator kvalitete signala	245
13.3.7 Relativna promiena ukupnog hemoglobina – ActHb	245
13 3 8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245
13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245
13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke	245 247
13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke 14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)	245 247 247
13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke 14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) 14.1.1 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivnom	245 247 247
13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke 14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) 14.1.1 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivnom načinu	245 247 247 247
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke	245 247 247 247 249
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke	245 247 247 247 249 250
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke	245 247 247 247 247 249 250 251
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva 14 Napredne značajke	245 247 247 247 249 250 251 252
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 247 247 250 251 252 254
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 249 250 251 252 255
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 249 250 251 252 255 255
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 249 250 251 252 255 255 255
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 249 250 251 255 255 255 256
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 255 255 255 255 256 262
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 255 255 255 255 255 255 256 262 263
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 251 255 255 255 255 256 262 263 265
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 251 255 255 255 255 255 262 263 265 266
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 255 255 255 255 255 262 263 265 266 271
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 255 255 255 255 265 263 263 266 266 271 279
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 255 255 255 255 255 255 266 263 265 265 263 265 263 265 263 271 279 288
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 251 255 255 255 255 262 263 265 265 266 271 279 288 289
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva	245 247 247 247 250 250 251 255 255 255 255 255 266 266 271 279 288 289 289 289 289
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva. 14 Napredne značajke	245 247 247 247 250 250 251 252 255 255 255 255 262 263 265 266 271 279 288 289 289 289 289 289
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva. 14 Napredne značajke	245 247 247 247 249 250 250 255 255 255 255 255 262 263 265 265 266 271 279 289 289 289 289 289 289 289 289 289 289
 13.38 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva. 14 Napredne značajke. 14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). 14.1.1 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivnom načinu	245 247 247 247 249 250 251 252 255 255 255 255 255 266 263 266 263 266 265 266 271 289 289 289 289 289 281 291 291
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva. 14. Napredne značajke. 14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). 14.1.1 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivnom načinu	245 247 247 247 249 250 251 255 255 255 255 255 265 263 265 265 265 265 265 265 265 265 265 268 289 289 289 289 289 289 291 293
 13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva. 14. Napredne značajke. 14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). 14.1.1 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivnom načinu. 14.1.2 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI). 14.1.3 Pregled parametara Acumen Hypotension Prediction Index. 14.1.4 Prikaz parametra Acumen Hypotension Prediction Index. 14.1.5 HPI kao ključni parametar. 14.1.6 Alarm za HPI. 14.1.7 HPI na traci s informacijama. 14.1.9 Skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI. 14.1.10 Sekundarni zaslon za HPI. 14.1.10 Sekundarni zaslon za HPI. 14.1.12 Dodatni parametri. 14.1.13 Klinička validacija. 14.1.14 Klinička validacija kod minimalno invazivno praćenih pacijenata. 14.1.15 Klinička validacija kod minimalno invazivno praćenih pacijenata. 14.1.17 Reference. 14.2 Potpomognuto upravljanje tekućinom. 14.2.3 Zasloni za pomoć s opcijom AFM. 14.2.4 Pokretanje ili ponovno pokretanje AFM-a. 14.2.6 Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom. 	245 247 247 247 250 250 251 255 255 255 255 255 255 266 263 265 266 265 266 271 279 288 289 289 289 289 291 293 293 293

14.2.8 Skočni prozor s informacijama o bolusu tekućine	
14 2 9 Pauziranie i završavanie sesije AFM-a	305
14.2.10 Praćenje cilino usmjerene teranjie tijekom sesije AFM-a	
14.2.11 Klinička validacija	306
14.3 Napredno praćenje parametara.	
14.3.1 Praćenje cilino usmierene terapije	
14 3 2 Ontimizacija SV-a	314
14 3 3 Preuzimanie izviešća o GDT-u	315
14.4 Isnitivanje odgovora na tekućinu	315
14 4 1 Test pasivnog podizanja pogu	316
14.4.2 Test bolusa tekućine	317
14.4.3 Rezultati isnitivania kroz novijest	310
14.5 Relativna promiena ukupnog hemoglohina – ActHb	310
14.5 1 Drikaz vrijednosti ActHb	310
14.5.2 Prikaz krętania vrijednosti ActHb	310
14.5.2 Finde Riedinga Vinjednosti Actilla	
14.5.5 Fonovno postavljanje vnjednosti Zctrib	
14.5.4 Metodologija validacije i rezultati ispltivalija	
15 Rješavanje problema	
15.1 Pomoć na zaslonu	321
15.2 Svjetla statusa uređaja za praćenje	
15.3 Komunikacija kabela za tlak	
15.4 Komunikacija sa senzorom kabela za oksimetar ForeSight	
15.5 Komunikacija regulatora tlaka	
15.6 Poruke o pogreškama uređaja za napredno praćenje HemoSphere	
15.6.1 Kvarovi/upozorenja sustava/praćenja	
15.6.2 Upozorenja za sustav/praćenje	
15.6.3 Pogreške numeričke tipkovnice	
15.6.4 Pogreške povezivosti s opcijom Viewfinder Hub	
15.7 Poruke o pogreškama modula HemoSphere Swan-Ganz	
15.7.1 Kvarovi/upozorenja na CO	
15.7.2 Kvarovi/upozorenia za EDV i SV	343
15.7.3 Kvarovi/upozorenja na iCO	345
15.7.4 Kvarovi/upozorenja na SVR	348
15.7.5 Kvarovi/upozorenja na parametre od 20 sekundi	349
15.7.6 Onćenito riešavanje problema	350
15.8 Poruke o pogreškama kabela za tlak	354
15.8 1 Opći kvarovi/upozorenia za kabel za tlak	35/
15.8.2 Kvarovi/upozorenja pa arterijski tlak	
15.8.3 Kvarovi/upozorenja kod notnomognutog upravljanja tekućinom	361
15.8.4 Kvarovi/upozoronja po SVP	
15.0.4 Kvalovi/upozorenje na SvK	
15.0.5 Opcenito ijesavanje problema	
15.9 Poluke o pogreskalna modula Hemosphere Clearsight	
15.9.1 Kvdrovi/upozorenja	
15.10 Poruke o pogreskania venske oksimetrije	
15.10.1 Kvarovi/upozorenja za vensku oksimetriju.	כסכ דחכ
15.10.2 Opozorenja za vensku oksimetriju	
15.10.3 Opcenito rjesavanje problema s venskom oksimetrijom	
15.11 Poruke o pogreskama oksimetrije tkiva	
15.11.1 Kvarovi/upozorenja na oksimetriju tkiva	
15.11.2 Opcenito rjesavanje problema s oksimetrijom tkiva	
Dodatak A: Specifikacije i karakteristike uređaja	
A.1 Karakteristike bitnih raznih značajki	
A.2 Karakteristike i specifikacije uređaja za napredno praćenje HemoSphere	
A.3 Karakteristike i specifikacije kompleta baterija HemoSphere	
A.4 Karakteristike i specifikacije modula HemoSphere Swan-Ganz	
A.5 Karakteristike i specifikacije kabela za tlak HemoSphere	
A.6 Karakteristike i specifikacije kabela za oksimetriju HemoSphere	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

A.7 Karakteristike i specifikacije oksimetrije tkiva HemoSphere A.8 Karakteristike i specifikacije modula HemoSphere ClearSight	404 406
A.9 Karakteristike i specifikacije kabela Acumen AFM	407
Dodatak B: Dodatni pribor	409
B.1 Popis dodatnog pribora	409
B.2 Dodatni opis pribora	410
B.2.1 Stalak s kotačićima	411
B.2.2 Postolje za oksimetriju	411
B.2.3 Poklopac regulatora tlaka	411
Dodatak C: Jednadžbe za izračunate parametre pacijenta	413
Dodatak D: Postavke i zadane vrijednosti uređaja za praćenje	420
D.1 Raspon unosa podataka o pacijentu	420
D.2 Zadana ograničenja ljestvice kretanja	421
D.3 Prikaz parametara i rasponi alarma/cilja koji se mogu konfigurirati	422
D.4 Zadane vrijednosti alarma i ciljeva	423
D.5 Prioriteti alarma	425
D.6 Zadane postavke jezika	426
Dodatak E. Konstanto izračuna	120
E 1 Vrijednosti konstante izračuna	420 429
	420
Dodatak F: Zaštita, servis i podrška za sustav	430
F.1 Opće održavanje	430
F.2 Cišćenje uređaja za praćenje i modula	430
F.3 Cišćenje kabela platforme	431
F.3.1 Ciscenje kabela za oksimetriju HemoSphere	432
F.3.2 Ciśćenje pacijentova CCO kabela i priključka	432
F.3.3 Ciscenje kabela za tlak HemoSphere	432
F.3.4 Ciscenje kabela za oksimetriju ForeSight	433
F.3.5 Ciscenje referentnog senzora za srce i regulatora tlaka	433
F.4 Servis i podrska	434
F.5 Regionalno sjediste tvrtke Edwards Lifesciences	435
F.6 Odiaganje uredaja za pracenje	435
F.6. I RECIKIITANJE DATETIJA	435
F./ Preventivno odrzavanje	435
F.7.1 Održavanje paterija	436
F.7.2 Održavanje modula HemoSphere ClearSight	436
F.7.3 Preventivno ourzavanje referentnog senzora za srce (HRS)	430
F.8 ispluvanje signala alarma F.9 Jamstvo	437
Dodatak G: Smjernice i izjava proizvođača	438
G.1 Elektromagnetska kompatibilnost	
G.2 Upute za upotrebu	
G.3 Informacije o bežičnoj tehnologiji	444
G.3.1 Kvaliteta usluge za bežičnu i kabelsku tehnologiju	447
G.3.2 Mjere bežične sigurnosti	447
G.3.3 Rješavanje problema s istovremenom pojavom problema s bežičnom tehnologijom	447
G.3.4 Izjave Savezne komisije o komunikacijama (FCC) o smetnjama	448
G.3.5 Izjave ministarstva Industry Canada	449
G.3.6 Izjave Direktive Europske unije o radijskoj opremi (RED)	449
Glosar	451

Popis slika

Slika 1-1: Priključci hemodinamske tehnologije na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	31
Slika 3-1: Prikaz prednje strane uređaja za napredno praćenje HemoSphere	69
Slika 3-2: Prikaz stražnje strane uređaja za napredno praćenje HemoSphere (prikazan s modulom HemoSphere Swan-Ganz)	70
Slika 3-3: Desna ploča na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	71
Slika 3-4: Lijeva ploča na uređaju za napredno praćenje HemoSphere (prikazana bez modula)	72
Slika 3-5: Poklopac ulaza napajanja na uređaju za napredno praćenje HemoSphere – mjesta za vijke	75
Slika 3-6: Zaslon za pokretanje	77
Slika 3-7: Zaslon za odabir jezika	77
Slika 4-1: Pregled priključaka za praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz	79
Slika 4-2: Pregled povezivanja kabela za tlak	82
Slika 4-3: Pregled priključka za oksimetriju	84
Slika 4-4: Pregled priključka za praćenje oksimetrije tkiva	87
Slika 4-5: Pregled priključaka na neinvazivnom sustavu HemoSphere	89
Slika 5-1: Značajke zaslona na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	92
Slika 5-2: Navigacijska traka i ikone	93
Slika 5-3: Primjer prozora za odabir zaslona za praćenje	96
Slika 5-4: Primjer izbornika za konfiguraciju pločica za odabir ključnih parametara	98
Slika 5-5: Pločica s parametrom	99
Slika 5-6: Glavni prikaz praćenja	.100
Slika 5-7: Zaslon s grafičkim prikazom kretanja	.101
Slika 5-8: Prozor s grafičkim prikazom kretanja i intervencijama	. 102
Slika 5-9: Zaslon s grafičkim prikazom kretanja – balon s informacijama o intervenciji	.104
Slika 5-10: Zaslon s tabličnim kretanjem	. 105
Slika 5-11: Skočni prozor s tabličnim porastom	.106
Slika 5-12: Fiziološki zaslon pri praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz	. 107
Slika 5-13: Zaslon za praćenje na komandnoj ploči	109
Slika 5-14: Zaslon s Physio odnosom pri praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz	.110
Slika 5-15: Zaslon s povijesnim podacima o physio odnosu	.111
Slika 5-16: Okviri s parametrom Physio odnos	.112

Slika 5-17: Skočni prozor za cilj/unos Physio odnosa1	12
Slika 5-18: Zaslon za postavljanje cilja1	13
Slika 5-19: Usmjerena pločica s parametrom1	15
Slika 5-20: Pločica s usmjerenim parametrom – odabir parametra i alarma/cilja 17	15
Slika 5-21: Glavni zaslon s usmjerenim prikazom1	16
Slika 5-22: Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja1	17
Slika 5-23: Zaslon za usmjereno ucrtavanje1	17
Slika 5-24: Prikaz usmjerenog ucrtavanja – konfigurirajte stupce1	18
Slika 5-25: Traka s informacijama12	27
Slika 5-26: Skočni prozor za zaključavanje zaslona12	29
Slika 5-27: Traka statusa13	30
Slika 6-1: Zaslon za novog pacijenta ili nastavak s aktualnim pacijentom13	34
Slika 6-2: Zaslon s podacima o novom pacijentu13	35
Slika 6-3: Opće postavke uređaja za praćenje13	37
Slika 7-1: Konfiguracija alarma/ciljeva14	49
Slika 7-2: Postavljanje alarma i ciljeva za pojedinačni parametar1	51
Slika 7-3: Zaslon s grafičkim prikazom kretanja1	52
Slika 7-4: Podešavanje ljestvice1	52
Slika 7-5: Skočni prozor s tabličnim porastom1	53
Slika 8-1: Zaslon za upite pacijenata u HIS-u16	60
Slika 8-2: Zaslon s podacima o novom pacijentu u HIS-u16	61
Slika 9-1: Pregled priključaka modula HemoSphere Swan-Ganz16	66
Slika 9-2: Priključci za test pacijentova CCO kabela16	68
Slika 9-3: Prozor za odabir ključnog parametra u modulu HemoSphere Swan-Ganz	69
Slika 9-4: Pregled priključka CO	70
Slika 9-5: Pregled priključka iCO	74
Slika 9-6: Zaslon za konfiguraciju novog skupa postavki vrijednosti iCO17	75
Slika 9-7: Zaslon sa sažetkom termodilucije12	78
Slika 9-8: Pregled priključka EDV/RVEF 18	80
Slika 9-9: Glavni prikaz praćenja – praćenje modulom Swan-Ganz sa senzorom Acumen IQ18	85
Slika 10-1: Kabel za tlak HemoSphere	87
Slika 10-2: Zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala – postavljanje senzora na nulu i otpuštanje tlaka10	95

Slika 10-3: Kabel za izlazni tlak HemoSphere	
Slika 11-1: Pregled priključaka na neinvazivnom sustavu HemoSphere	201
Slika 11-2: Postavljanje regulatora tlaka	203
Slika 11-3: Odabir veličine naprska	
Slika 11-4: Postavljanje referentnog senzora za srce	205
Slika 11-5: Odabir načina položaja pacijenta – izborni HRS	208
Slika 11-6: Zaslon Postavljanje na nulu i oblik vala – unos okomitog pomaka	209
Slika 11-7: Kalibracija referentnog senzora za srce	212
Slika 11-8: Zaslon za kalibraciju HRS-a	213
Slika 11-9: Zaslon za kalibraciju krvnog tlaka	214
Slika 11-10: Slanje oblika vala arterijskog tlaka u uređaj za praćenje pacijenta	217
Slika 12-1: Pregled priključka za vensku oksimetriju	219
Slika 13-1: Prikaz prednje strane kabela za oksimetar ForeSight	227
Slika 13-2: Stražnji prikaz kabela za oksimetar ForeSight	227
Slika 13-3: Točke za učvršćivanje kopče za pričvršćivanje	228
Slika 13-4: Kućište kabela – točke za učvršćivanje kopče za pričvršćivanje	228
Slika 13-5: Okomito postavljanje kopče za pričvršćivanje	229
Slika 13-6: Vodoravno postavljanje kopče za pričvršćivanje	230
Slika 13-7: Uklanjanje kopče za pričvršćivanje	231
Slika 13-8: Pregled priključka za praćenje oksimetrije tkiva	232
Slika 13-9: LED svjetlo statusa kabela za oksimetriju ForeSight	234
Slika 13-10: Uklanjanje zaštitne obloge sa senzora	
Slika 13-11: Postavljanje senzora (cerebralno)	238
Slika 13-12: Postavljanje senzora (necerebralno)	239
Slika 13-13: Povezivanje senzora s priključkom na kabelu senzora	241
Slika 13-14: Povezivanje senzora s kabelom za oksimetriju ForeSight – LED svjetlo statusa kanala	241
Slika 13-15: Zasloni za fiziologiju oksimetrije tkiva	246
Slika 14-1: Pločica s ključnim parametrom HPI	253
Slika 14-2: Ključni parametar HPI na zaslonu komandne ploče	254
Slika 14-3: Traka s informacijama s vrijednosti HPI	255
Slika 14-4: Skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI (HPI)	256
Slika 14-5: Sekundarni zaslon za HPI – prikaz odnosa	258

Slika 14-6: Sekundarni zaslon za HPI – prikaz odnosa s prikazanom vrijednosti grafičkog prikaza kretanja	259
Slika 14-7: Skočni prozor s pametnim upozorenjem na HPI	260
Slika 14-8: Sekundarni zaslon za HPI – prikaz pametnih kretanja	261
Slika 14-9: Sekundarni zaslon za HPI – postavke prikaza pametnih kretanja	262
Slika 14-10: Grafikoni Bland-Altman za SVV (SVV), PPV (PPV) i Eadyn	265
Slika 14-11: Stopa događaja za NIBP (NIBP) HPI (HPI) (plavo) i minimalno invazivni HPI (HPI) (crveno) [N = 191] Napomena: tamno isprekidana crta predstavlja identifikacijsku crtu	279
Slika 14-12: Nadzorna ploča AFM-a	293
Slika 14-13: Pregled veze mjerača tekućine Acumen IQ i kabela Acumen AFM	297
Slika 14-14: Zaslon s izbornikom za GDT – odabir ključnog parametra	312
Slika 14-15: Zaslon s izbornikom za GDT – odabir cilja	312
Slika 14-16: Aktivno praćenje GDT-a	313
Slika 14-17: Test odgovora na tekućinu – zaslon Novi test	315
Slika 14-18: Test odgovora na tekućinu – zaslon s rezultatima	317
Slika 15-1: LED indikatori uređaja za napredno praćenje HemoSphere	322
Slika 15-2: LED indikator kabela za tlak	324
Slika 15-3: LED indikatori na kabelu za oksimetar ForeSight	325
Slika 15-4: LED indikatori regulatora tlaka	326
Slika A-1: Spektralno zračenje i mjesto otvora za emisiju svjetlosti	407
Slika B-1: Postavljanje poklopca regulatora tlaka	411
Slika F-1: Uklanjanje regulatora tlaka iz trake	434

Popis tablica

Tablica 1-1: Popis dostupnih parametara u modulu HemoSphere Swan-Ganz	26
Tablica 1-2: Popis dostupnih parametara za kabel za oksimetriju HemoSphere	27
Tablica 1-3: Popis dostupnih parametara za modul HemoSphere Swan-Ganz s kabelom za oksimetriju	27
Tablica 1-4: Popis dostupnih parametara za modul HemoSphere Swan-Ganz s kabelom za tlak*	27
Tablica 1-5: Popis dostupnih parametara za kabel za tlak HemoSphere	28
Tablica 1-6: Popis dostupnih vrijednosti AFM za kabel za tlak HemoSphere	29
Tablica 1-7: Popis dostupnih parametara za kabel za tlak HemoSphere s kabelom za oksimetriju	29
Tablica 1-8: Popis dostupnih parametara za tehnološki modul HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight	29
Tablica 1-9: Popis dostupnih parametara za modul HemoSphere ClearSight	30
Tablica 1-10: Popis dostupnih parametara za modul HemoSphere ClearSight s kabelom za oksimetriju	30
Tablica 1-11: Opis parametara modula HemoSphere Swan-Ganz	32
Tablica 1-12: Opis ključnih parametara kabela za tlak HemoSphere	33
Tablica 1-13: Opis parametara kabela za oksimetriju HemoSphere	35
Tablica 1-14: Opis parametara tehnološkog modula HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight	36
Tablica 1-15: Opis ključnih parametara modula HemoSphere ClearSight	36
Tablica 1-16: Konvencije stila u korisničkom priručniku	38
Tablica 1-17: Akronimi, kratice	38
Tablica 2-1: Simboli prikaza na uređaju za praćenje	55
Tablica 2-2: Simboli na oznakama proizvoda	60
Tablica 2-3: Primjenjive norme	64
Tablica 3-1: Komponente za napredno praćenje HemoSphere	66
Tablica 3-2: Kabeli i kateteri potrebni za praćenje parametara modulom HemoSphere Swan-Ganz	67
Tablica 3-3: Opcije senzora za praćenje parametara kabelom za tlak HemoSphere	67
Tablica 3-4: Opcije naprstka za praćenje parametara modulom HemoSphere ClearSight	67
Tablica 3-5: Kateteri potrebni za praćenje parametara kabelom za oksimetriju HemoSphere	68
Tablica 3-6: Dodatan pribor potreban za praćenje parametara tehnološkim modulom HemoSphere	68
Tablica 5-1: Brzine pomicanja grafičkim prikazom kretanja	.101
Tablica 5-2: Događaji intervencije	.103
Tablica 5-3: Brzina pomicanja po tabličnim kretanjima	.106

Tablica 5-4: Postavljanje prioriteta za vrijednost CVP	.119
Tablica 5-5: Pregledani događaji	.121
Tablica 5-6: Status baterije	.128
Tablica 6-1: Razine lozinki uređaja za napredno praćenje HemoSphere	.132
Tablica 6-2: Kretanje izbornikom za napredno postavljanje i zaštita lozinkom	132
Tablica 6-3: Kretanje izbornikom za izvoz podataka i zaštita lozinkom	133
Tablica 6-4: Prosječno vrijeme za vrijednost CO/tlak i brzina ažuriranja prikaza – u minimalno invazivnom načinu praćenja	.140
Tablica 6-5: Raspon analognih ulaznih parametara	142
Tablica 7-1: Boje indikatora vizualnog alarma	.145
Tablica 7-2: Boje indikatora statusa cilja	.147
Tablica 7-3: Zadane ciljne vrijednosti	148
Tablica 8-1: Status povezanosti s Wi-Fi mrežom	.159
Tablica 8-2: Status povezivosti s HIS-om	160
Tablica 8-3: Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub	163
Tablica 9-1: Dostupni parametri modula HemoSphere Swan-Ganz i potrebni priključci	167
Tablica 9-2: Vremenski interval nestabilnog toplinskog signala za poruke upozorenja / poruke o kvaru	
za CO (CO)	.171
Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu Tablica 10-1: Konfiguracije kabela za tlak HemoSphere i dostupni ključni parametri 	.171 .184 .187
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206 .211
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206 .211 211
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206 .211 211 .215
 Tablica J 2: Vieneriski intervalnestabiliog topiniskog signala za poruke o kvara za CO (CO) Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu Tablica 10-1: Konfiguracije kabela za tlak HemoSphere i dostupni ključni parametri Tablica 11-1: Rezultati 95 %-nog intervala pouzdanosti (CI) za ponovljena mjerenja krvnog tlaka na istom pacijentu (ponovno uzorkovanje metodom Bootstrap) Tablica 11-2: Razine vrijednosti SQI za arterijski oblik vala Tablica 11-3: Status intervala metode Physiocal Tablica 11-4: Podaci o učinkovitosti opcije BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka)	.171 .184 .187 206 .211 .211 .215 220
 Tablica 9-2: Vieneriski intervali nestability topiniskog signala za porake upozorenja / porake o kvard za CO (CO) Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu Tablica 10-1: Konfiguracije kabela za tlak HemoSphere i dostupni ključni parametri Tablica 11-1: Rezultati 95 %-nog intervala pouzdanosti (CI) za ponovljena mjerenja krvnog tlaka na istom pacijentu (ponovno uzorkovanje metodom Bootstrap) Tablica 11-2: Razine vrijednosti SQI za arterijski oblik vala	.171 .184 .187 206 .211 .211 .215 220 222
 Tablica 9-2: Vienienski meerval nestablinog topiniskog signala za portike upozorenja / portike o kvalu za CO (CO) Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu Tablica 10-1: Konfiguracije kabela za tlak HemoSphere i dostupni ključni parametri Tablica 11-1: Rezultati 95 %-nog intervala pouzdanosti (CI) za ponovljena mjerenja krvnog tlaka na istom pacijentu (ponovno uzorkovanje metodom Bootstrap) Tablica 11-2: Razine vrijednosti SQI za arterijski oblik vala	.171 .184 .187 206 .211 211 .215 220 222 .222
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206 .211 211 .215 220 222 .222 234
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206 .211 .211 .215 .220 .222 .222 .222 .234 .237
 Tablica 9-3: Dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu	.171 .184 .187 206 .211 .211 .215 220 222 .222 234 .237 243
 Tablica 12-2: Vienieriski ničetva nestabilitog topiniskog signala za portace upozoterija) portace o kvaru za CO (CO)	.171 .184 .187 206 .211 .211 .215 220 222 .222 234 .237 243 .243

Tablica 14-1: Konfiguracije prikaza vrijednosti HPI	250
Tablica 14-2: Elementi grafičkog i zvučnog prikaza vrijednosti HPI	251
Tablica 14-3: HPI u odnosu na ostale ključne parametre: sličnosti i razlike	253
Tablica 14-4: Boje statusa parametra za HPI	254
Tablica 14-5: Zadani pragovi parametra za pametno upozorenje na HPI	260
Tablica 14-6: Usporedba točnosti vrijednostidP/dt (dP/dt) kod minimalno invazivno i neinvazivno praćenih kirurških pacijenata	264
Tablica 14-7: Rezultati 95 %-tnog intervala pouzdanosti (CI) za odstupanje i granice podudaranja (LoA)	.265
Tablica 14-8: Demografski podaci o pacijentima (minimalno invazivno praćeni kirurški pacijenti)	. 266
Tablica 14-9: Demografski podaci o pacijentima (minimalno invazivno praćeni nekirurški pacijenti)	. 267
Tablica 14-10: Karakteristike nekirurških pacijenata (minimalno invazivni, N = 298)	. 267
Tablica 14-11: Karakteristike nekirurških pacijenata (minimalno invazivni, N = 228)	. 268
Tablica 14-12: Klinička ispitivanja validacije* (minimalno invazivno praćeni kirurški pacijenti)	268
Tablica 14-13: Klinička ispitivanja validacije* (minimalno invazivno praćeni nekirurški pacijenti)	269
Tablica 14-14: Klinička validacija (minimalno invazivno praćeni kirurški pacijenti [N = 52])	270
Tablica 14-15: Klinička validacija (minimalno invazivno praćeni nekirurški pacijenti [N = 298])	271
Tablica 14-16: Demografski podaci o pacijentima (neinvazivno praćeni pacijenti)	272
Tablica 14-17: Kirurške karakteristike za kirurške pacijente NIBP (N = 252)	272
Tablica 14-18: Kirurške karakteristike pacijenata s linijom u radijalnoj arteriji / NIBP-om (N = 191)	. 273
Tablica 14-19: Demografski podaci o pacijentima (neinvazivno praćeni nekirurški pacijenti)	. 274
Tablica 14-20: Karakteristike za NIBP nekirurške pacijente (N = 175)	. 274
Tablica 14-21: Ispitivanja kliničke validacije* (neinvazivno praćeni kirurški pacijenti)	275
Tablica 14-22: Ispitivanja kliničke validacije* (neinvazivno praćeni nekirurški pacijenti)	275
Tablica 14-23: Klinička validacija (neinvazivno praćeni kirurški pacijenti [N = 252])	277
Tablica 14-24: Klinička validacija (neinvazivno praćeni nekirurški pacijenti [N = 175])	278
Tablica 14-25: Kriteriji za odabir prospektivnih ispitanika za ispitivanje HPI	. 280
Tablica 14-26: Kriteriji za odabir pacijenata u povijesnu kontrolnu kohortu MPOG	. 281
Tablica 14-27: Pacijentovi demografski podaci (ispitivanje MPOG)	. 281
Tablica 14-28: Vrsta postupka (HPI)	282
Tablica 14-29: Vrsta zahvata prema grupiranju CPT	283
Tablica 14-30: Operativne značajke prijemnika (ROC) za ispitanike HPI (N = 482)*	284
Tablica 14-31: Prosječno trajanje IOH-a – primarna mjera ishoda učinkovitosti	. 284

Tablica 14-32: Intraoperativni hipotenzijski AUC – ITT, ispitanici u glavnoj kohorti	284
Tablica 14-33: Učinkovitost stratificirana prema razini vrijednosti MAP, ispitivanje HPI u odnosu na povijesnu kontrolnu skupinu MPOG	285
Tablica 14-34: Obrazac učestalosti ispitanika i slučajeva intervencija prema pragu HPI	286
Tablica 14-35: Ispitivanje HPI – komponente kompozitne mjere ishoda 30 dana nakon operacije – analiza CC populacije (ispitanici u glavnoj kohorti, n = 400)	287
Tablica 14-36: Trajanje boravka	287
Tablica 14-37: Stanja AFM-a	289
Tablica 14-38: Ikone statusa tekućine AFM-a	295
Tablica 14-39: Demografski podaci o ispitanicima	307
Tablica 14-40: Stope odgovora AFM-a prema vrsti bolusa	307
Tablica 14-41: Učinkovitost AFM-a prema volumenu bolusa (ml)	308
Tablica 14-42: Rezultati točnosti značajke AFM (razina bolusa)	308
Tablica 14-43: Učestalost preporuka AFM-a u satu**	. 309
Tablica 14-44: Potpuno izvješće o bolusima tekućine	309
Tablica 14-45: Razlozi za odbacivanje bolusa (odbijena analiza) kod ispitanika iz glavne kohorte prema planu ispitivanja	310
Tablica 14-46: Razlozi za odbijanje prijedloga kod ispitanika iz glavne kohorte prema planu ispitivanja.	310
Tablica 14-47: Boje indikatora statusa za ciljni GDT	313
Tablica 14-48: Rezultati kliničkog ispitivanja i laboratorijske validacije krvi za točnost trendova relativne promjene hemoglobina (ΔctHb)	320
Tablica 15-1: Vizualni indikator alarma uređaja za napredno praćenje HemoSphere	323
Tablica 15-2: Svjetlo napajanja na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	323
Tablica 15-3: Komunikacijsko svjetlo kabela za tlak	324
Tablica 15-4: LED komunikacijska svjetla na kabelu za oksimetar ForeSight	325
Tablica 15-5: Komunikacijska svjetla regulatora tlaka*	326
Tablica 15-6: Kvarovi/upozorenja sustava	327
Tablica 15-7: Upozorenja uređaja za napredno praćenje HemoSphere	335
Tablica 15-8: Pogreške numeričke tipkovnice	336
Tablica 15-9: Pogreške povezivosti s opcijom Viewfinder Hub	337
Tablica 15-10: Kvarovi/upozorenja na CO na modulu HemoSphere Swan-Ganz	338
Tablica 15-11: Kvarovi/upozorenja za EDV i SV na modulu HemoSphere Swan-Ganz	343
	245

Tablica 15-13: Kvarovi/upozorenja na SVR na modulu HemoSphere Swan-Ganz	. 348
Tablica 15-14: HemoSphere Swan-Ganz kvarovi/upozorenja na parametre od 20 s	349
Tablica 15-15: HemoSphere Swan-Ganz općenito rješavanje problema s modulom	. 350
Tablica 15-16: Opći kvarovi/upozorenja za kabel za tlak HemoSphere	. 354
Tablica 15-17: Kvarovi/upozorenja na ART kabela za tlak HemoSphere	. 357
Tablica 15-18: Kvarovi/upozorenja na AFM kabela za tlak HemoSphere	. 361
Tablica 15-19: Upozorenja za AFM kabel za tlak HemoSphere	. 363
Tablica 15-20: Kvarovi/upozorenja na SVR kabela za tlak HemoSphere	363
Tablica 15-21: Općenito rješavanje problema s kabelom za tlak HemoSphere	364
Tablica 15-22: Kvarovi/upozorenja za modul HemoSphere ClearSight	366
Tablica 15-23: Upozorenja za HemoSphere ClearSight	. 378
Tablica 15-24: Općenito rješavanje problema s modulom HemoSphere ClearSight	382
Tablica 15-25: Kvarovi/upozorenja za vensku oksimetriju	383
Tablica 15-26: Upozorenja za vensku oksimetriju	387
Tablica 15-27: Općenito rješavanje problema s venskom oksimetrijom	388
Tablica 15-28: Kvarovi/upozorenja na oksimetriju tkiva	388
Tablica 15-29: Općenito rješavanje problema s oksimetrijom tkiva	394
Tablica A-1: Bitne radne značajke uređaja za napredno praćenje HemoSphere – prolazne i neprolazne elektromagnetske pojave	. 396
Tablica A-2: Fizičke i mehaničke karakteristike uređaja za napredno praćenje HemoSphere	398
Tablica A-3: Specifikacije okoline uređaja za napredno praćenje HemoSphere	398
Tablica A-4: Specifikacije okoline tijekom prijevoza uređaja za napredno praćenje HemoSphere	399
Tablica A-5: Tehničke karakteristike uređaja za napredno praćenje HemoSphere	. 399
Tablica A-6: Fizičke karakteristike kompleta baterija HemoSphere	400
Tablica A-7: Specifikacije u pogledu zaštite okoliša za pakiranje baterija HemoSphere	. 401
Tablica A-8: Tehničke karakteristike kompleta baterija HemoSphere	401
Tablica A-9: HemoSphere Swan-Ganz fizičke karakteristike modula	401
Tablica A-10: Specifikacije mjerenja parametara modulom HemoSphere Swan-Ganz	. 401
Tablica A-11: Specifikacije mjerenja parametra protoka od 20 sekundi modulom HemoSphere Swan- Ganz1	402
Tablica A-12: Fizičke karakteristike kabela za tlak HemoSphere	403
Tablica A-13: Specifikacije mjerenja parametara kabelom za tlak HemoSphere	403

Tablica A-15: Specifikacije mjerenja parametara kabelom za oksimetriju HemoSphere	404
Tablica A-16: Fizičke karakteristike tehnološkog modula HemoSphere	404
Tablica A-17: Fizičke karakteristike kabela za oksimetar ForeSight	405
Tablica A-18: Karakteristike mjerenja parametara tehnološkim modulom HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight	405
Tablica A-19: Fizičke karakteristike modula HemoSphere ClearSight	406
Tablica A-20: Specifikacije okoline modula HemoSphere ClearSight	406
Tablica A-21: Specifikacije mjerenja parametara modulom HemoSphere ClearSight	406
Tablica A-22: Karakteristike naprstka Edwards	407
Tablica A-23: Fizičke karakteristike kabela Acumen AFM	407
Tablica A-24: Specifikacije okoline za rad kabela Acumen AFM	408
Tablica A-25: Specifikacije okoline za prijevoz kabela Acumen AFM	408
Tablica A-26: Specifikacije mjerenja parametara tehnološkim modulom HemoSphere s kabelom Acumen AFM	408
Tablica B-1: Komponente uređaja za napredno praćenje HemoSphere	409
Tablica C-1: Jednadžbe srčanog i oksigenacijskog profila	413
Tablica D-1: Podaci o pacijentu	420
Tablica D-2: Zadane vrijednosti ljestvice grafičkog prikaza kretanja parametara	421
Tablica D-3: Rasponi alarma i prikaza parametra koji se mogu konfigurirati	422
Tablica D-4: Crvena zona alarma za parametre i ciljne zadane vrijednosti	423
Tablica D-5: Alarmi parametara, kvarovi i prioriteti upozorenja	425
Tablica D-6: Zadane postavke jezika	426
Tablica E-1: Konstante izračuna za sondu za mjerenje temperature kupelji	428
Tablica E-2: Konstante izračuna za sondu za mjerenje temperature u liniji	429
Tablica G-1: Elektromagnetske emisije	439
Tablica G-2: Smjernice i izjava proizvođača – otpornost RF bežične komunikacijske opreme	439
Tablica G-3: Preporučeni razmak između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme i uređaja za napredno praćenje HemoSphere	440
Tablica G-4: Koegzistencija bežičnih signala u pojasu – prag interferencije (Tol) i prag komunikacije (ToC) između uređaja za napredno praćenje HemoSphere (EUT) u invazivnom načinu i vanjskih uređaja	441
Tablica G-5: Koegzistencija bežičnih signala u pojasu – prag interferencije (Tol) i prag komunikacije (ToC) između uređaja za napredno praćenje HemoSphere (EUT) u neinvazivnom načinu i vanjskih uređaja	442

Tablica G-6: Elektromagnetska otpornost (ESD, EFT, naponski udar, padovi napona i magnetsko polje)...443

Tablica G-7: Elektromagnetska otpornost (zračeni i provedeni RF)	444
Tablica G-8: Bežične informacije uređaja za napredno praćenje HemoSphere	445

Upotreba ovog priručnika

Korisnici i/ili pacijenti trebali bi prijaviti sve ozbiljne incidente proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj korisnik i/ili pacijent živi.

Korisnički priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere tvrtke Edwards sastoji se od petnaest poglavlja, osam dodataka i kazala. Slike u ovom priručniku služe samo za referenciju i ne moraju biti točna kopija zaslona zbog kontinuiranih poboljšanja softvera.

Pozorno pročitajte upute za upotrebu u kojima se navode upozorenja, mjere opreza i ostali rizici povezani s ovim medicinskim proizvodom.

UPOZORENJE

Pažljivo pročitajte ovaj korisnički priručnik prije pokušaja upotrebe uređaja za napredno praćenje HemoSphere tvrtke Edwards.

Proučite upute za upotrebu isporučene sa svakim kompatibilnim dodatnim priborom prije njegove upotrebe s uređajem za napredno praćenje HemoSphere.

OPREZ

Pregledajte ima li na uređaju za napredno praćenje HemoSphere i svom dodatnom priboru i opremi koja se upotrebljava s uređajem za praćenje oštećenja. Oštećenje može uključivati pukotine, ogrebotine, udubljenja, izložene električne kontakte ili bilo kakve znakove da je kućište možda oštećeno.

UPOZORENJE

Da biste spriječili ozljedu pacijenta ili korisnika, oštećenje platforme ili netočna mjerenja, nemojte upotrebljavati oštećen ili nekompatibilan dodatni pribor, komponente ili kabele za platformu.

Poglavlje	Opis
1	Uvod : daje pregled uređaja za napredno praćenje HemoSphere
2	Sigurnost i simboli : uključuje UPOZORENJA, MJERE OPREZA i NAPOMENE koje se nala- ze u ovom priručniku, kao i slike oznaka koje se nalaze na uređaju za napredno praćenje HemoSphere i dodatnom priboru
3	Ugradnja i postavljanje : daje informacije o prvom postavljanju uređaja za napredno praćenje HemoSphere i priključaka
4	Brzi početak rada uređaja za napredno praćenje HemoSphere : daje iskusnim liječni- cima i korisnicima uređaja za praćenje pored kreveta upute za trenutačnu upotrebu uređaja za praćenje
5	Kretanje kroz uređaj za napredno praćenje HemoSphere : daje informacije o prikazima zaslona za praćenje
6	Postavke korisničkog sučelja : daje informacije o raznim postavkama prikaza, uključuju- ći informacije o pacijentu, jeziku i međunarodnim jedinicama, glasnoći alarma, vremenu i datumu u sustavu. Ujedno daje upute za odabir izgleda zaslona.
7	Napredne postavke : daje informacije o naprednim postavkama, uključujući ciljeve alar- ma, grafičke ljestvice, postavljanje serijskog priključka i Demo Mode (Demonstracijski način rada)
8	Izvoz podataka i postavke povezivosti : daje informacije o povezivosti uređaja za praćenje za prijenos podataka o pacijentu i kliničkih podataka

Poglavlje	Opis
9	Praćenje invazivnim modulom HemoSphere Swan-Ganz : opisuje postupke za postav- ljanje i rad za kontinuirani minutni volumen srca, isprekidan minutni volumen srca i pra- ćenje krajnjeg dijastoličkog volumena desnog ventrikula pomoću modula Swan-Ganz
10	<i>Minimalno invazivno praćenje kabelom za tlak HemoSphere</i> : opisuje postupke za postavljanje i rad za praćenje vaskularnog tlaka
11	Praćenje neinvazivnim modulom HemoSphere ClearSight : opisuje metodologiju iza tehnologije ClearSight i daje upute za postavljanje i primjenu opreme za praćenje pacijenta, kao i kako izmjeriti neinvazivni krvni tlak, minutni volumen srca, udarni volumen, varijaciju udarnog volumena i sistemski vaskularni otpor
12	Praćenje venske oksimetrije : opisuje postupke za kalibraciju i rad za mjerenje oksime- trije (zasićenosti kisikom)
13	Praćenje oksimetrije tkiva : opisuje postupke za postavljanje i rad za praćenje oksime- trije tkiva ForeSight
14	Napredne značajke : opisuje značajke naprednog praćenja koje su trenutačno dostup- ne za nadogradnju s platformom za napredno praćenje HemoSphere
15	Pomoć i rješavanje problema : opisuje izbornik Help (Pomoć) i navodi popis kvarova, upozorenja i poruka s uzrocima i predloženim radnjama

Dodatak	Opis
Α	Specifikacije
В	Dodatni pribor
С	Jednadžbe za izračunate parametre pacijenta
D	Postavke i zadane vrijednosti uređaja za praćenje
E	Konstante izračuna termodilucije
F	Zaštita, servis i podrška za uređaj za praćenje
G	Smjernice i izjava proizvođača
Glosar	

Uvod

Sadržaj

Namjena ovog priručnika	23
Indikacije za upotrebu	23
Kontraindikacije za upotrebu	25
Izjava o namjeni	
Očekivana klinička korist	
Priključci hemodinamske tehnologije na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	
Konvencije stila u priručniku	
Kratice koje se nalaze u ovom priručniku	

1.1 Namjena ovog priručnika

Ovaj priručnik opisuje značajke i opcije praćenja uređaja za napredno praćenje HemoSphere tvrtke Edwards. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere modularni je uređaj koji prikazuje praćene podatke dobivene zahvaljujući hemodinamskim tehnologijama tvrtke Edwards.

Obučeni liječnici i medicinske sestre za intenzivnu njegu u svim bolničkim okruženjima u kojima se pruža intenzivna njega pripremili su ovaj priručnik za upotrebu s uređajem za napredno praćenje HemoSphere tvrtke Edwards.

Ovaj priručnik navodi rukovatelju uređajem za napredno praćenje HemoSphere upute o postavljanju i rukovanju, postupke povezivanja uređaja i ograničenja.

Napomena

Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:

Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.

Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.

Ne isporučuju se svi naprsci uz pomagalo za određivanje veličine. Detaljne upute o pravilnom određivanju veličine za naprske potražite u uputama za upotrebu proizvoda, ako je primjenjivo.

1.2 Indikacije za upotrebu

1.2.1 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s modulom HemoSphere Swan-Ganz

Kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava s modulom HemoSphere Swan-Ganz i kateterima Edwards Swan-Ganz, indiciran je za upotrebu u odraslih i pedijatrijskih pacijenata na intenzivnom liječenju kojima je potrebno praćenje minutnog volumena srca (kontinuirano [CO (CO)] i isprekidano [iCO (iCO)]) te izvedenih hemodinamskih parametara u bolničkom okruženju. Praćenje temperature krvi u plućnoj arteriji upotrebljava se za izračunavanje vrijednosti kontinuiranog i isprekidanog CO (CO) primjenom tehnologija termodilucije. Može se upotrebljavati za praćenje hemodinamskih parametara u kombinaciji s protokolom za

perioperativnu ciljno usmjerenu terapiju u bolničkom okruženju. Proučite izjavu o indikacijama za upotrebu katetera Swan-Ganz tvrtke Edwards za informacije o ciljnoj populaciji pacijenata za kateter koji se koristi.

Proučite izjavu o namjeni za potpuni popis izmjerenih i izvedenih parametara dostupnih za svaku populaciju pacijenata.

1.2.2 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s kabelom za oksimetriju HemoSphere

Kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava s kabelom za oksimetriju HemoSphere i kateterima za oksimetriju Edwards, indiciran je za upotrebu kod odraslih i pedijatrijskih pacijenata na intenzivnom liječenju kojima je potrebno praćenje zasićenosti venske krvi kisikom (SvO₂ (SvO₂) i ScvO₂ (ScvO₂)) i izvedenih hemodinamskih parametara u bolničkom okruženju. Proučite izjavu o indikacijama za upotrebu katetera za oksimetriju Edwards za informacije o ciljanoj populaciji pacijenata specifičnoj za kateter koji se koristi.

Proučite izjavu o namjeni za potpuni popis izmjerenih i izvedenih parametara dostupnih za svaku populaciju pacijenata.

1.2.3 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s kabelom za tlak HemoSphere

Kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava s kabelom za tlak HemoSphere, indiciran je za upotrebu u odraslih i pedijatrijskih pacijenata na intenzivnoj njezi u kojih se ravnoteža između funkcije srca, stanja tekućine, vaskularnog otpora i tlaka mora kontinuirano procjenjivati. Može se upotrebljavati za praćenje hemodinamskih parametara u kombinaciji s protokolom za perioperativnu ciljno usmjerenu terapiju u bolničkoj okolini. Proučite izjave u indikacijama za upotrebu senzora Edwards FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ i jednokratnog pretvornika tlaka TruWave za informacije o ciljnoj populaciji pacijenata specifičnoj za senzor/ pretvornik koji se upotrebljava.

Značajka Edwards Acumen Hypotension Prediction Index liječniku daje fiziološki uvid u vjerojatnost budućih hipotenzivnih događaja u pacijenta (koja se definira kao srednji arterijski tlak < 65 mmHg u trajanju od najmanje jedne minute) i povezanu hemodinamiku. Značajka Acumen HPI (HPI) nije namijenjena za upotrebu kod kirurških ili nekirurških pacijenata koji su podvrgnuti naprednom hemodinamskom praćenju. Značajka Acumen HPI (HPI) smatra se dodatnim kvantitativnim informacijama o fiziološkom stanju pacijenta koje služe samo za referencu; ne smiju se donositi odluke o liječenju isključivo na temelju parametra Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)).

Proučite izjavu o namjeni za potpuni popis izmjerenih i izvedenih parametara dostupnih za svaku populaciju pacijenata.

1.2.4 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s tehnološkim modulom HemoSphere i kabelom za oksimetar ForeSight

Neinvazivni kabel za oksimetar ForeSight namijenjen je za upotrebu kao dodatni uređaj za praćenje apsolutne regionalne zasićenosti krvi hemoglobinom i kisikom pod senzorom u pojedinaca s rizikom od smanjenog protoka ili ishemijskih stanja bez protoka. Kabel za oksimetar ForeSight namijenjen je i za praćenje relativnih promjena ukupnog hemoglobina u krvi pod senzorima. Kabel za oksimetar ForeSight namijenjen je kako bi omogućio prikaz vrijednosti StO₂ (StO₂) i relativne promjene ukupnog hemoglobina na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

- Kada se upotrebljava s velikim senzorima, kabel za oksimetar ForeSight namijenjen je za upotrebu na odraslim osobama i prijelaznim adolescentima tjelesne težine ≥ 40 kg.
- Kada se upotrebljava sa srednjim senzorima, kabel za oksimetar ForeSight namijenjen je za upotrebu na pedijatrijskim pacijentima tjelesne težine ≥ 3 kg.
- Kada se upotrebljava sa malim senzorima, kabel za oksimetar ForeSight namijenjen je za cerebralnu upotrebu na pedijatrijskim pacijentima tjelesne težine < 8 kg i za necerebralnu upotrebu na pedijatrijskim pacijentima tjelesne težine < 5 kg.

Proučite izjavu o namjeni za potpuni popis izmjerenih i izvedenih parametara dostupnih za svaku populaciju pacijenata.

1.2.5 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s modulom HemoSphere ClearSight

Kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava s modulom HemoSphere ClearSight, regulatorom tlaka i kompatibilnim naprskom tvrtke Edwards, indiciran je za odrasle i pedijatrijske pacijente u kojih je potrebna kontinuirana procjena ravnoteže između funkcije srca, statusa tekućine i vaskularnog otpora. Može se upotrebljavati za praćenje hemodinamskih parametara u kombinaciji s protokolom za perioperativnu ciljno usmjerenu terapiju u bolničkom okruženju. Nadalje, neinvazivni sustav indiciran je za upotrebu kod pacijenata s komorbiditetima kod kojih je poželjna hemodinamska optimizacija, a invazivna su mjerenja otežana. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere i kompatibilni naprsci tvrtke Edwards neinvazivno mjere krvni tlak i povezane hemodinamske parametre. Proučite izjave o indikacijama za upotrebu naprska ClearSight, ClearSight Jr i Acumen IQ za informacije o ciljnoj populaciji pacijenata specifičnoj za naprstak koji se upotrebljava.

Značajka Edwards Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) liječniku daje fiziološki uvid u vjerojatnost budućih hipotenzivnih događaja kod pacijenta (koja se definira kao srednji arterijski tlak < 65 mmHg u trajanju od najmanje jedne minute) i povezanu hemodinamiku. Značajka Acumen HPI (HPI) nije namijenjena za upotrebu kod kirurških i nekirurških pacijenata koji su podvrgnuti naprednom hemodinamskom praćenju. Značajka Acumen HPI (HPI) smatra se dodatnim kvantitativnim informacijama o fiziološkom stanju pacijenta koje služe samo za referencu; ne smiju se donositi odluke o liječenju isključivo na temelju parametra Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)).

Proučite izjavu o namjeni za potpuni popis izmjerenih i izvedenih parametara dostupnih za svaku populaciju pacijenata.

1.2.6 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere sa značajkom Potpomognutog upravljanja tekućinom Acumen i senzorom Acumen IQ

Značajka softvera za potpomognuto upravljanje tekućinom (AFM) Acumen daje liječniku fiziološki uvid u pacijentovu procijenjenu reakciju na terapiju tekućinom i povezanu hemodinamiku. Značajka softvera Acumen AFM namijenjena je za upotrebu kod kirurških pacijenata u dobi od ≥ 18 godina kojima je potrebno napredno hemodinamsko praćenje. Značajka softvera Acumen AFM nudi prijedloge po pitanju pacijentovog fiziološkog stanja i procijenjene reakcije na terapiju tekućinom. Liječniku se nude prijedlozi o uvođenju tekućine značajkom Acumen AFM; liječnik donosi odluku o uvođenju bolusa tekućine na temelju pregleda pacijentove hemodinamike. Ne smiju se donositi odluke o terapiji isključivo na temelju prijedloga o potpomognutom upravljanju tekućinom.

Značajka softvera za potpomognuto upravljanje tekućinom Acumen može se upotrebljavati s kabelom Acumen AFM i mjeračem tekućine Acumen IQ.

1.3 Kontraindikacije za upotrebu

Kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava s modulom HemoSphere Swan-Ganz, kabelom za oksimetriju ili kabelom za tlak, nema kontraindikacija za upotrebu.

1.3.1 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight

Senzor ForeSight/ForeSight Jr kontraindiciran je za upotrebu na pacijentima:

- s prevelikim ograničenjima površine fizičkog mjesta za ispravno postavljanje senzora
- s alergijskim reakcijama na ljepilo senzora
- koji se podvrgavaju snimanju MR-om zbog povezanog rizika od ozljede

1.3.2 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s modulom HemoSphere ClearSight

Kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava s modulom HemoSphere ClearSight i kompatibilnim naprstcima, kontraindiciran je kod nekih pacijenata s ekstremnom kontrakcijom glatkih mišića u arterijama i arteriolama u podlaktici i šaci, koje mogu biti prisutne kod pacijenata s Raynaudovom bolesti. Kod tih pacijenata mjerenje krvnog tlaka može postati nemoguće.

U trenutku objave ovog korisničkog priručnika nisu bile poznate druge kontraindikacije.

1.4 Izjava o namjeni

Platforma za napredno praćenje HemoSphere namijenjena je kvalificiranom osoblju ili obučenim liječnicima za upotrebu u okruženju za intenzivnu njegu u bolnicama.

Platforma za napredno praćenje HemoSphere namijenjena je za upotrebu s kompatibilnim kateterima Edwards Swan-Ganz i kateterima za oksimetriju, senzorima FloTrac, senzorima FloTrac Jr, senzorima Acumen IQ, jednokratnim pretvornicima tlaka TruWave, senzorima ForeSight / ForeSight Jr, mjeračima tekućine Acumen IQ i naprscima ClearSight / ClearSight Jr / Acumen IQ.

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere te povezanim modulom HemoSphere Swan-Ganz naveden je u nastavku u Tablica 1-1 na stranici 26. Za pedijatrijsku populaciju pacijenata dostupni su samo iCO (iCO), iCl (iCl), iSVR (iSVR) i iSVRI (iSVRI).

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
CO (CO)	kontinuirani minutni volumen srca			operacijska dvora- na, jedinica za in- tenzivno liječenje, hitna služba
sCO (sCO)	STAT minutni volumen srca			
CI (CI)	kontinuirani srčani indeks			
sCI (sCI)	STAT srčani indeks			
EDV (EDV)	krajnji dijastolički volumen u desnom ven- trikulu	Modul		
sEDV (sEDV)	STAT krajnji dijastolički volumen u desnom ventrikulu			
EDVI (EDVI)	indeks krajnjeg dijastoličkog volumena u desnom ventrikulu		samo za odrasle	
sEDVI (sEDVI)	indeks krajnjeg dijastoličkog volumena u desnom ventrikulu STAT			
HR _{avg}	prosječna frekvencija srca	HemoSphere Swan-Ganz		
LVSWI (LVSWI)	indeks ejekcijskog rada lijevog ventrikula			
PVR (PVR)	plućni vaskularni otpor			
PVRI (PVRI)	indeks plućnog vaskularnog otpora			
RVEF (RVEF)	ejekcijska frakcija desnog ventrikula			
sRVEF (sRVEF)	STAT ejekcijska frakcija desnog ventrikula			
RVSWI (RVSWI)	indeks ejekcijskog rada desnog ventrikula			
SV (SV)	udarni volumen			
SVI (SVI)	indeks udarnog volumena			
SVR (SVR)	sistemski vaskularni otpor			
SVRI (SVRI)	indeks sistemskog vaskularnog otpora			

Tablica 1-1: Popis dostupnih parametara u modulu HemoSphere Swan-Ganz

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
BT (BT)	temperatura krvi u plućnoj arteriji			
iCO (iCO)	isprekidan minutni volumen srca			
iCI (iCI)	isprekidan srčani indeks		odradi i podijatrij	
iSVR (iSVR)	isprekidani sistemski vaskularni otpor		ski	
isvri (isvri)	isprekidani indeks sistemskog vaskularnog otpora			

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih za odraslu i pedijatrijsku populaciju pacijenata prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere i povezanim kabelom za oksimetriju HemoSphere naveden je u nastavku u Tablica 1-2 na stranici 27.

Tablica 1-2: Popis dostupnih parametara za kabel za oksimetriju HemoSphere

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
SvO ₂ (SvO ₂)	zasićenost miješane venske krvi kisikom	Kabel za oksime-	1 1	operacijska dvora-
ScvO ₂ (ScvO ₂)	zasićenost centralne venske krvi kisikom	triju HemoSphere	odrasii i pedijatrij- ski	na, jedinica za in- tenzivno liječenje, hitna služba

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih za odraslu i pedijatrijsku populaciju pacijenata prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere te povezanim modulom HemoSphere Swan-Ganz i kabelom za oksimetriju naveden je u nastavku u Tablica 1-3 na stranici 27.

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
DO ₂ (DO ₂)	isporuka kisika			
DO ₂ I (DO ₂ I)	indeks isporuke kisika			
VO ₂ (VO ₂)	potrošnja kisika	Modul HemoSphere Swan-Ganz i ka- bel za oksimetriju HemoSphere	odrasli i pedijatrij- ski	operacijska dvora- na, jedinica za in- tenzivno liječenje, hitna služba
VO ₂ e (VO ₂ e)	procijenjena potrošnja kisika kada se prati ScvO2 (ScvO2)			
VO ₂ I (VO ₂ I)	indeks potrošnje kisika			
VO ₂ le (VO ₂ le)	indeks procijenjene potrošnje kisika kada se prati ScvO2 (ScvO2)			

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere te povezanim modulom HemoSphere Swan-Ganz i kabelom za tlak naveden je u nastavku u Tablica 1-4 na stranici 27.

Tablica 1-4: Popis dostupnih parametara	za modul HemoSphere Swan-Ganz s kabelom za tlak*
---	--

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina	
CO _{20s}	minutni volumen srca u trajanju od 20 sekundi	Modul HemoSphere	Modul HemoSphere samo za odrasle	samo za odrasle	operacijska dvora- na, jedinica za in-
CI _{20s}	srčani indeks u trajanju od 20 sekundi	Swan-Ganz i ka-		hitna služba	

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
SV _{20s}	udarni volumen u trajanju od 20 sekundi	bel za tlak HemoSphere		
SVI _{20s}	indeks udarnog volumena u trajanju od 20 sekundi			
*Parametri protoka od 20 sekundi dostupni su samo ako je omogućena značajka parametra s protokom od 20 s. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke. Za više informacija o tim parametrima pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172.				

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere i povezanim kabelom za tlak HemoSphere naveden je u nastavku u Tablica 1-5 na stranici 28.

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
CO (CO)	kontinuirani minutni volumen srca ¹			
CI (CI)	kontinuirani srčani indeks ¹			
DIA _{ART}	sistemski arterijski dijastolički krvni tlak			
MAP (MAP)	srednji arterijski krvni tlak	-		
PPV (PPV)	varijacija tlaka pulsa ¹			
PR	frekvencija pulsa		odrasli i pedijatrij-	operacijska dvora- na, jedinica za in- tenzivno liječenje
SV (SV)	udarni volumen ¹		≥ 12 godina	
SVI (SVI)	indeks udarnog volumena ¹			
SVR (SVR)	sistemski vaskularni otpor ¹			
SVRI (SVRI)	indeks sistemskog vaskularnog otpora ¹	Kabel za tlak		
SVV (SVV)	varijacija udarnog volumena ¹	Hemosphere		hitna služba
SYS _{ART}	sistemski arterijski sistolički krvni tlak			
CVP (CVP)	centralni venski tlak			
DIA _{PAP}	plućni arterijski dijastolički krvni tlak			
dP/dt (dP/dt)	sistolički nagib ²		samo za odrasle	
Ea _{dyn}	dinamička arterijska elastičnost ²			
HPI (HPI)	Acumen Hypotension Prediction Index ²			
MPAP (MPAP)	srednji plućni arterijski krvni tlak			
SYS _{PAP}	sistolički krvni tlak u plućnoj arteriji			

Tablica 1-5: Popis dostupnih parametara za kabel za tlak HemoSphere

¹Parametri FloTrac dostupni su prilikom upotrebe senzora FloTrac / FloTrac Jr / Acumen IQ i ako je omogućena značajka FloTrac.

²Parametri HPI (HPI) dostupni su ako upotrebljavate senzor Acumen IQ i ako je aktivirana značajka HPI (HPI). Aktivacija je dostupna samo u određenim područjima. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

Popis vrijednosti dobivenih potpomognutim upravljanjem tekućinom (AFM) Acumen i dostupnih za kirurške pacijente u dobi ≥ 18 godina prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere i povezanim kabelom za tlak HemoSphere naveden je u nastavku u Tablica 1-6 na stranici 29.

Obavijest/vrijednost za AFM	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
Fluid Bolus Suggested (Predložen je bolus tekućine)			
Test Bolus Suggested (Predložen testni bolus)			
Fluid Not Suggested (Tekućina nije predložena)			
AFM Suggestions Suspended (Prijedlozi AFM-a obustavljeni)		samo pacijenti u dobi ≥ 18 godina	samo operacijska dvorana
Bolus In Progress (Bolus u tijeku)	Kabel za tlak HemoSphere		
Bolus Complete (Bolus dovršen)			
Bolus Complete (Bolus dovršen); Analyzing Hemodynamic Response (Analiza hemodinam- skog odgovora)			
Tracked Case Vol. (Praćeni volumen slučaja)			
Flow Rate			
Bolus Volume (Volumen bolusa)			
Vrijednosti AEM dostupno su ako upotrobljavate senzor Acumon l	0 i ako io aktivirana	zpačajka NEM Vrijedn	osti Elow Pata i Bolus

Tablica 1-6: Popis dostupnih vrijednosti AFM za kabel za tlak HemoSphere

Vrijednosti AFM dostupne su ako upotrebljavate senzor Acumen IQ i ako je aktivirana značajka AFM. Vrijednosti Flow Rate i Bolus Volume (Volumen bolusa) vidljive su kada se upotrebljava način rada za automatsko praćenje tekućine.

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih za odraslu i pedijatrijsku populaciju pacijenata prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere te povezanim kabelom za tlak HemoSphere i kabelom za oksimetriju naveden je u nastavku u Tablica 1-7 na stranici 29.

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
$DO_2 (DO_2)$	isporuka kisika			
DO ₂ I (DO ₂ I)	indeks isporuke kisika			
VO ₂ (VO ₂)	potrošnja kisika	Kabel za tlak HemoSphere i kabel za oksime- triju HemoSphere	samo za odrasle	operacijska dvora- na, jedinica za in- tenzivno liječenje, hitna služba
VO ₂ e (VO ₂ e)	procijenjena potrošnja kisika kada se prati ScvO2 (ScvO2)			
VO ₂ I (VO ₂ I)	indeks potrošnje kisika			
VO ₂ le (VO ₂ le)	indeks procijenjene potrošnje kisika kada se prati ScvO2 (ScvO2)			

Zasićenost tkiva kisikom, StO₂ (StO₂), može se pratiti uređajem za napredno praćenje HemoSphere, povezanim tehnološkim modulom HemoSphere i kabelom za oksimetar ForeSight kako je navedeno u nastavku u Tablica 1-8 na stranici 29.

Tablica 1-8: Popis dostupnih parametara za tehnološki modul HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
StO ₂ (StO ₂)	zasićenost tkiva kisikom	Kabel za oksime-		operacijska dvora-
ΔctHb (ΔctHb)	relativna promjena ukupnog hemoglobina	tar ForeSight i tehnološki modul HemoSphere	odrasli i pedijatrij- ski	na, jedinica za in- tenzivno liječenje, hitna služba

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere i povezanim modulom HemoSphere ClearSight naveden je u nastavku u Tablica 1-9 na stranici 30.

	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
olumen srca			
leks			
vni tlak			
tlak		odrasli i pedijatrij- ski pacijenti u dobi ≥ 12 godina	operacijska dvora- na, jedinica za in- tenzivno liječenje, hitna služba
	Modul HemoSphere ClearSight		
iena			
tpor			
kularnog otpora			
umena			
ni tlak			
astičnost ¹			
Prediction Index ¹		samo za odrasle	operacijska dvora- na i jedinica inten- zivnog liječenja
F	Prediction Index ¹	Prediction Index ¹	prediction Index ¹ samo za odrasle samo za odrasle potrebe naprska Acumen IQ, referentnog senzora za srce (HRS) i a

Tablica 1-9: Popis dostupnih	parametara za modul HemoS	phere ClearSight
		p

¹Parametri HPI (HPI) dostupni su prilikom upotrebe naprska Acumen IQ, referentnog senzora za srce (HRS) i ako je aktivirana značajka HPI (HPI). Aktivacija je dostupna samo u određenim područjima. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

Napomena: CO (CO)/CI (CI) i SV (SV)/SVI (SVI) mjere se pomoću rekonstruiranog oblika vala brahijalne arterije. Svi ostali praćeni parametri upotrebljavaju rekonstruirani oblik vala radijalne arterije. SVR (SVR)/SVRI (SVRI) izvode se iz vrijednosti CO (CO)/CI (CI) i MAP (MAP) zajedno s unesenom ili praćenom vrijednosti CVP (CVP). Za više informacija pogledajte Rekonstrukcija oblika vala i hemodinamska analiza (tehnologija ClearSight) na stranici 199.

Sveobuhvatan popis parametara dostupnih za odraslu populaciju pacijenata prilikom praćenja uređajem za napredno praćenje HemoSphere i povezanim modulom HemoSphere ClearSight te kabelom za oksimetriju naveden je u nastavku u Tablica 1-10 na stranici 30.

Kratica	Definicija	Upotrijebljena tehnologi- ja podsustava	Populacija pacije- nata	Bolnička okolina
$DO_2 (DO_2)$	isporuka kisika			
DO ₂ I (DO ₂ I)	indeks isporuke kisika			
VO ₂ (VO ₂)	potrošnja kisika	Modul		oporacijska dvora
VO ₂ e (VO ₂ e)	procijenjena potrošnja kisika kada se prati ScvO ₂ (ScvO ₂)	ClearSight i kabel za oksimetriju	samo za odrasle	na i jedinica inten- zivnog liječenja
VO ₂ I (VO ₂ I)	indeks potrošnje kisika	HemoSphere		
VO ₂ le (VO ₂ le)	indeks procijenjene potrošnje kisika kada se prati ScvO ₂ (ScvO ₂)			

Tablica 1-10: Popis dostupnih parametara za modul HemoSphere ClearSight s kabelom za oksimetriju

30

UPOZORENJE

Nepravilna upotreba uređaja za napredno praćenje HemoSphere može predstavljati opasnost za pacijenta. Prije upotrebe platforme pažljivo pročitajte odjeljak s upozorenjima u ovom priručniku, koji se nalazi u 2. poglavlju.

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere predviđen je za upotrebu samo za procjenu pacijenta. Taj se instrument mora upotrebljavati zajedno s uređajem za praćenje fizioloških vrijednosti pored kreveta i/ili kliničke znakove i simptome kod pacijenta. Ako hemodinamske vrijednosti dobivene iz uređaja nisu dosljedne s kliničkom prezentacijom pacijenta, razmislite o rješavanju problema prije pokretanja opcija liječenja.

ECG (EKG) i svi parametri koji se dobivaju mjerenjem frekvencije srca nisu procijenjeni za pedijatrijske pacijente i stoga nisu dostupni za tu populaciju pacijenata.

1.5 Očekivana klinička korist

Platforma za napredno praćenje HemoSphere omogućuje vam pregled i interakciju s pacijentovim hemodinamskim parametrima. U kombinaciji s kompatibilnim senzorima i softverom za podršku prediktivnom odlučivanju, modularna platforma HemoSphere olakšava proaktivno kliničko donošenje odluka i uvid radi individualizirane skrbi o pacijentu.

1.6 Priključci hemodinamske tehnologije na uređaju za napredno praćenje HemoSphere

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere opremljen je trima otvorima za module za tehnološko proširenje (dva standardne veličine i jedan veliki [L-Tech]) i dvama kabelskim priključcima. Priključne točke za modul i kabel nalaze se na lijevoj ploči. Pogledajte Slika 1-1 na stranici 31.



Slika 1-1: Priključci hemodinamske tehnologije na uređaju za napredno praćenje HemoSphere

Svaki modul/kabel povezuje se s određenom tehnologijom za hemodinamsko praćenje tvrtke Edwards. Trenutačno dostupni moduli uključuju modul HemoSphere Swan-Ganz, predstavljen u nastavku i detaljnije u poglavlju 9, Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz na stranici 165 te tehnološki modul HemoSphere predstavljen u nastavku i detaljnije opisan u poglavlju 13, Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere na stranici 226 i poglavlju 14, Potpomognuto upravljanje tekućinom na stranici 289. Trenutačno dostupni veliki tehnološki moduli (L-Tech) uključuju modul HemoSphere ClearSight, predstavljen u nastavku i detaljnije u poglavlju 11, Neinvazivno praćenje modulom HemoSphere ClearSight na stranici 198. Trenutačno dostupni kabeli uključuju kabel za tlak HemoSphere, predstavljen u nastavku i detaljnije opisan u poglavlju 10, Praćenje kabelom za tlak HemoSphere na stranici 186 i kabel za oksimetriju HemoSphere, predstavljen u nastavku i detaljnije opisan u poglavlju 12, Praćenje venske oksimetrije na stranici 218.

1.6.1 Modul HemoSphere Swan-Ganz

Modul HemoSphere Swan-Ganz omogućuje kontinuirano praćenje minutnog volumena srca (CO (CO)) i isprekidano praćenje minutnog volumena srca (iCO (iCO)) pacijentovim CCO kabelom tvrtke Edwards i kompatibilnim kateterom Swan-Ganz. Praćenje krajnjeg dijastoličkog tlaka u desnom ventrikulu (EDV (EDV)) dostupno je s podacima o analognoj ulaznoj frekvenciji srca (HR_{avg}) s uređaja za praćenje pacijenta pored kreveta. Modul HemoSphere Swan-Ganz pristaje u standardni utor za modul. Za više informacija pogledajte poglavlje 9, Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz na stranici 165. Tablica 1-11 na stranici 32 navodi dostupne parametre prilikom upotrebe modula HemoSphere Swan-Ganz.



Parametar	Opis	Tehnologija
kontinuirani minutni volumen srca (CO (CO))	kontinuirana procjena volumena krvi koji pumpa srce tehnologijom napred- ne termodilucije izmjerenog u litrama po minuti	Kateteri Swan-Ganz CCO i CCOmbo
kontinuirani srčani indeks (Cl (Cl))	kontinuirani minutni volumen srca u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Kateteri Swan-Ganz CCO i CCOmbo
isprekidani minutni volumen srca (iCO (iCO))	kontinuirana procjena volumena krvi koji pumpa srce metodom termodiluci- je bolusa, izmjerenog u litrama po mi- nuti	Kateteri za termodiluciju Swan-Ganz
isprekidani srčani indeks (iCl (iCl))	isprekidani minutni volumen srca u od- nosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Kateteri za termodiluciju Swan-Ganz
ejekcijska frakcija desnog ventrikula (RVEF (RVEF))	kontinuirana procjena postotka volu- mena krvi koji se izbacuje iz desnog ventrikula tijekom sistole procijenjenog tehnologijom napredne termodilucije i analizom algoritma	Kateteri Swan-Ganz CCOmbo V s ulaz- nim signalom za ECG (EKG)
krajnji dijastolički volumen u desnom ventrikulu (EDV (EDV))	kontinuirana procjena volumena krvi u desnom ventrikulu na kraju dijastole iz- računata podjelom udarnog volumena (ml/otk.) s RVEF (RVEF)(%)	Kateteri Swan-Ganz CCOmbo V s ulaz- nim signalom za ECG (EKG)
udarni volumen (SV (SV))	količina krvi koja se izbaci iz ventrikula svakom kontrakcijom izvedena iz pro- cjene vrijednosti CO (CO) i frekvencije srca (SV (SV) = CO (CO)/HR (HR) × 1000)	Kateteri Swan-Ganz CCO, CCOmbo i CCOmbo V s ulaznim signalom za ECG (EKG)

Tablica 1-11: Opis parametara modula HemoSphere Swan-Ganz

Parametar	Opis	Tehnologija
indeks udarnog volumena (SVI (SVI))	udarni volumen u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Kateteri Swan-Ganz CCO, CCOmbo i CCOmbo V s ulaznim signalom za ECG (EKG)
sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR))	izvedena mjera impedancije protoka kr- vi iz lijevog ventrikula (tlačno optereće- nje)	Kateteri Swan-Ganz CCO i CCOmbo cat- heters s ulaznim signalom analognog tlaka MAP (MAP) i CVP (CVP)
indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI))	sistemski vaskularni otpor u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Kateteri Swan-Ganz CCO i CCOmbo cat- heters s ulaznim signalom analognog tlaka MAP (MAP) i CVP (CVP)

1.6.2 Kabel za tlak HemoSphere

Kabel za tlak HemoSphere omogućuje praćenje vaskularnog tlaka s pomoću kompatibilnog pretvornika tlaka / senzora i katetera tvrtke Edwards. Povezani senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ navodi kontinuirani minutni volumen srca (CO (CO)) i povezane hemodinamske parametre. Povezani pretvornik TruWave navodi intravaskularni tlak na temelju lokacije. Kabel za tlak HemoSphere ukopčava se u priključak na kabelu za praćenje. Za više informacija pogledajte poglavlje 10, Praćenje kabelom za tlak HemoSphere na stranici 186. Tablica 1-12 na stranici 33 navodi dostupne parametre prilikom upotrebe kabela za tlak HemoSphere.



Tablica 1-12: Opis ključnih parametara kabela za tlak HemoSphere

Parametar	Opis	Tehnologija
kontinuirani minutni volumen srca (CO (CO))	kontinuirana procjena volumena krvi koje pumpa srce mjerena u litrama po minuti s pomoću postojećeg oblika va- la arterijskog tlaka i algoritma sustava FloTrac	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
kontinuirani srčani indeks (CI (CI))	kontinuirani minutni volumen srca u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
centralni venski tlak (CVP (CVP))	centralni venski krvni tlak	Pretvornik tlaka TruWave u liniji central- nog venskog katetera
dijastolički krvni tlak (DIA _{ART} /DIA _{PAP})	dijastolički krvni tlak izmjeren u plućnoj arteriji (PAP (PAP)) ili sistemskoj arteriji (ART)	Senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ ili pretvornik tlaka TruWave
sistolički nagib (dP/dt (dP/dt))*	maksimalni uzlazni nagib oblika vala ar- terijskog tlaka izmjeren iz periferne ar- terije*	Senzor Acumen IQ
dinamička arterijska elastičnost (Ea _{dyn})*	mjera tlačnog opterećenja lijevog ven- trikula arterijskim sustavom (arterijska elastičnost) u odnosu na elastičnost li- jevog ventrikula*	Senzor Acumen IQ

Parametar	Opis	Tehnologija
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI))*	indeks koji predstavlja vjerojatnost da se pacijent možda kreće pre- ma hipotenzivnom događaju (MAP (MAP) < 65 mmHg u trajanju od najma- nje jedne minute)*	Senzor Acumen IQ
srednji arterijski tlak (MAP (MAP))	prosječni sistemski krvni tlak tijekom jednog srčanog ciklusa	Senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ ili pretvornik tlaka TruWave
srednji plućni arterijski tlak (MPAP (MPAP))	prosječni krvni tlak u plućnoj arteriji ti- jekom jednog srčanog ciklusa	Pretvornik tlaka TruWave u liniji katete- ra u plućnoj arteriji
varijacija tlaka pulsa (PPV (PPV))	postotna razlika između PPmin i PPmaks u odnosu na PPprosjek, pri če- mu je PP = SYS – DIA	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
frekvencija pulsa (PR)	broj pulsova u arterijskom krvnom tla- ku po minuti	Senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ ili pretvornik tlaka TruWave
udarni volumen (SV (SV))	volumen krvi koji se pumpa svakim ot- kucajem srca	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
indeks udarnog volumena (SVI (SVI))	udarni volumen u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR))	izvedena mjera impedancije protoka kr- vi iz lijevog ventrikula (tlačno optereće- nje)	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI))	sistemski vaskularni otpor u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
varijacija udarnog volumena (SVV (SVV))	postotna razlika između SVmin i SVmaks u odnosu na SVprosjek	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ
sistolički tlak (SYS _{ART} /SYS _{PAP})	sistolički krvni tlak izmjeren u plućnoj arteriji (PAP (PAP)) ili sistemskoj arteriji (ART)	Senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ ili pretvornik tlaka TruWave
*Parametri HPI (HPI) dostupni su ako upotrebljavate senzor Acumen IQ i ako je aktivirana značajka HPI (HPI). Aktivacija je dostupna samo u određenim područijma. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija		

omogućavanju te napredne značajke.

Napomena

Minutni volumen srca izračunat kabelom za tlak HemoSphere može se razlikovati od onog izračunatog modulom HemoSphere Swan-Ganz zbog metodoloških i algoritamskih razlika.

1.6.3 Kabel za oksimetriju HemoSphere

Kabel za oksimetriju HemoSphere omogućuje praćenje miješane venske zasićenosti kisikom (SvO₂ (SvO₂)) ili centralne venske zasićenosti kisikom (ScvO₂ (ScvO₂)) pomoću kompatibilnog katetera za oksimetriju tvrtke Edwards. Kabel za oksimetriju HemoSphere ukopčava se u priključak na kabelu za praćenje i može se upotrebljavati zajedno s ostalim tehnologijama za hemodinamsko praćenje. Za više informacija o praćenju oksimetrije pogledajte poglavlje 12, Praćenje venske oksimetrije na stranici 218. Tablica 1-13 na stranici 35 navodi dostupne parametre prilikom upotrebe kabela za oksimetriju HemoSphere.



Tablica 1-13: Opis parametara kabela za oksimetriju HemoSphere

Parametar	Opis
centralna venska oksimetrija (ScvO ₂ (ScvO ₂))	zasićenost venske krvi kisikom izmjerena u gornjoj šupljoj veni
miješana venska oksimetrija (SvO ₂ (SvO ₂))	zasićenost venske krvi kisikom izmjerena u plućnoj arteriji
potrošnja kisika (VO ₂ (VO ₂))	količina kisika koju tijelo upotrijebi po minuti
procijenjena potrošnja kisika (VO ₂ e (VO ₂ e))	procjena količine kisika koju tijelo upotrijebi po minuti (samo praćenje ScvO $_{\rm 2}$ (ScvO $_{\rm 2}$))
indeks potrošnje kisika (VO ₂ I (VO ₂ I))	količina kisika koju tijelo upotrijebi po minuti indeksirana prema površini tijela (BSA (BSA))
procijenjen indeks potrošnje kisika (VO2le (VO2le))	procjena količine kisika koju tijelo upotrijebi po minuti indeksirana prema površi- ni tijela (BSA (BSA))

1.6.4 Tehnološki modul HemoSphere

Tehnološki modul HemoSphere pristaje u standardni otvor za modul. Ovaj se modul povezuje s kabelom za oksimetriju ForeSight za oksimetriju tkiva (StO₂ (StO₂)) i povezuje kabel AFM za praćenje tekućine bolusa sa značajkom softvera AFM.



1.6.4.1 Tehnološki modul HemoSphere i kabela za oksimetar ForeSight

Tehnološki modul HemoSphere omogućuje praćenje oksimetrije tkiva (StO₂ (StO₂)) kabelom za oksimetar ForeSight i kompatibilnim senzorima za oksimetriju tkiva. Za više informacija o praćenju oksimetrije tkiva pogledajte poglavlje 13, Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere na stranici 226. Tablica 1-14 na stranici 36 navodi dostupne parametre prilikom upotrebe tehnološkog modula HemoSphere i kabela za oksimetar ForeSight.

Napomena

Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:

Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.

Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.

Parametar	Opis	Tehnologija
oksimetrija tkiva (StO ₂ (StO ₂))	apsolutna zasićenost tkiva kisikom iz- mjerena na anatomskoj površini ispod lokacije senzora	Otkrivanje refleksije bliske infracrve- ne svjetlosti senzorom ForeSight/ ForeSight Jr
relativna promjena ukupnog hemoglo- bina (ΔctHb (ΔctHb))	promjena kretanja vrijednosti koja se izračunava zbrojem relativnih promje- na oksigeniranog hemoglobina i deok- sigeniranog hemoglobina (ΔO2Hb i ΔHHb)	Otkrivanje refleksije bliske infracrve- ne svjetlosti senzorom ForeSight/ ForeSight Jr

Tablica 1-14: Opis parametara tehnološkog modula HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight

1.6.4.2 Tehnološki modul HemoSphere i kabel AFM

Tehnološki modul HemoSphere omogućuje praćenje brzine protoka uvođenja bolusa u značajci softvera AFM s povezanim kabelom AFM i kompatibilnim mjeračem tekućine. Za više informacija o značajci softvera AFM, koja je napredna značajka, pogledajte Potpomognuto upravljanje tekućinom na stranici 289.

1.6.5 Modul HemoSphere ClearSight

Modul HemoSphere ClearSight s povezanim kompatibilnim regulatorom tlaka i naprstcima omogućuje neinvazivno praćenje pacijentova oblika vala arterijskog tlaka i izračun kontinuiranog minutnog volumena srca (CO (CO)) i povezanih hemodinamskih parametara. Modul HemoSphere ClearSight umeće se u veliki tehnološki utor (L-Tech). Za više informacija pogledajte poglavlje 11, Neinvazivno praćenje modulom HemoSphere ClearSight na stranici 198.



Tablica 1-15: Opis ključnih parameta	ra modula HemoSphere ClearSight
--------------------------------------	---------------------------------

Parametar	Opis	Tehnologija
kontinuirani minutni volumen srca (CO (CO))	kontinuirana procjena volumena krvi koje pumpa srce mjerena u litrama po minuti s pomoću praćenog oblika vala arterijskog tlaka i algoritma ClearSight	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
kontinuirani srčani indeks (Cl (Cl))	kontinuirani minutni volumen srca u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
dijastolički krvni tlak (DIA _{ART})	dijastolički krvni tlak	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
Parametar	Opis	Tehnologija
---	---	---
sistolički nagib (dP/dt (dP/dt))*	maksimalni uzlazni nagib oblika vala ar- terijskog tlaka izmjeren iz periferne ar- terije*	Naprstak Acumen IQ
dinamička elastičnost (Ea _{dyn})*	mjera tlačnog opterećenja lijevog ven- trikula arterijskim sustavom (arterijska elastičnost) u odnosu na elastičnost li- jevog ventrikula*	Naprstak Acumen IQ
Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI))*	indeks koji predstavlja vjerojatnost da se pacijent možda kreće pre- ma hipotenzivnom događaju (MAP (MAP) < 65 mmHg u trajanju od najma- nje jedne minute)*	Naprstak Acumen IQ
srednji arterijski tlak (MAP (MAP))	prosječni sistemski krvni tlak tijekom jednog srčanog ciklusa	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
varijacija tlaka pulsa (PPV (PPV))	postotna razlika između PP _{min} i PP _{maks} u odnosu na PP _{prosjek} , pri čemu je PP = SYS – DIA	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
frekvencija pulsa (PR)	broj pulsova u arterijskom krvnom tla- ku po minuti	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
udarni volumen (SV (SV))	volumen krvi koji se pumpa svakim ot- kucajem srca	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
indeks udarnog volumena (SVI (SVI))	udarni volumen u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR))	izvedena mjera impedancije protoka kr- vi iz lijevog ventrikula (tlačno optereće- nje)	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI))	sistemski vaskularni otpor u odnosu na površinu tijela (BSA (BSA))	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
varijacija udarnog volumena (SVV (SVV))	postotna razlika između SV _{min} i SV _{maks} u odnosu na SV _{prosjek}	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
sistolički tlak (SYS _{ART})	sistolički krvni tlak	Naprstak ClearSight, ClearSight Jr ili Acumen IQ
*HPI (HPI) parametri dostupni su samo pri značaika HPI (HPI). Aktivacija je dostupna	ikom upotrebe naprstka Acumen IQ, referen samo u određenim područiima. Obratite se s	tnog senzora za srce i ako je aktivirana svojem lokalnom predstavniku tvrtke

Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

1.6.6 Dokumentacija i obuka

Dostupna dokumentacija i obuka za uređaj za napredno praćenje HemoSphere uključuje:

- Korisnički priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere
- Vodič za brzi početak rada s uređajem za napredno praćenje HemoSphere
- Upute za upotrebu kabela za izlazni tlak HemoSphere
- Upute za upotrebu referentnog senzora za srce Edwards
- Upute za upotrebu regulatora tlaka Edwards
- Upute za upotrebu baterije HemoSphere
- Upute za upotrebu držača role HemoSphere
- Upute za upotrebu postolja za oksimetriju HemoSphere
- Upute za upotrebu mjerača tekućine Acumen IQ

Upute za upotrebu isporučuju se s komponentama uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Pogledajte Popis dodatnog pribora na stranici 409. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards ili tehničkoj podršci tvrtke Edwards za više informacija o tome kako možete dobiti obuku ili dostupnu dokumentaciju za uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Pogledajte dodatak F, Zaštita, servis i podrška za sustav na stranici 430.

1.7 Konvencije stila u priručniku

Tablica 1-16 na stranici 38 navodi konvencije stila koje se koriste u ovom priručniku.

Konvencija	Opis
Podebljano	Podebljan tekst označava softverski izraz. Ta će se riječ ili fraza pojaviti na zaslonu kako je prikazano u nastavku.
Gumb Podebljano	Gumb je pristupna točka na dodirnom zaslonu za opciju koja se pojavljuje podebljana. Na primjer, gumb Review (Pregled) pojavljuje se na zaslonu kao: Review
→	Strelica je prikazana između dviju opcija izbornika na zaslonu koje rukovatelj odabire jednu za drugom.
с. С	Ikona je pristupna točka na dodirnom zaslonu za prikazani izbornik ili navigacijsku grafiku. Pogledajte Tablica 2-1 na stranici 55 za cjelokupan popis ikona izbornika prikazanih na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.
Ikona Venous Oxime- try Calibration (Kalibra- cija venske oksimetrije)	Podebljan tekst s ikonom izbornika označava ikonu koja je uparena sa softverskim izrazom ili frazom koji se pojavljuju na zaslonu. Na primjer, ikona Venous Oxi- metry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) pojavljuje se na zaslonu kao: Venous Oximetry Calibration

Tablica 1-16: Konvencije stila u korisničkom priručniku

1.8 Kratice koje se nalaze u ovom priručniku

Tablica 1-17: Akronimi, kratice

Kratica	Definicija
A/D	analogni/digitalni
AFM	potpomognuto upravljanje tekućinom
ART	sistemski arterijski krvni tlak
BMI	indeks tjelesne mase
BSA (BSA)	površina tijela
BT (BT)	temperatura krvi
CaO ₂	sadržaj kisika u arteriji
CI (CI)	srčani indeks
CI _{20s}	srčani indeks u trajanju od 20 sekundi
CO (CO)	minutni volumen srca
CO _{20s}	minutni volumen srca u trajanju od 20 sekundi
ссо	kontinuirani minutni volumen srca (koristi se pri opisivanju određenih katetera Swan-Ganz i pacijentova CCO kabela)

Kratica	Definicija
CPI (CPI)	indeks srčane snage
CPO (CPO)	snaga minutnog volumena srca
CVP (CVP)	centralni venski tlak
ΔctHb (ΔctHb)	relativna promjena ukupnog hemoglobina
DIA _{ART}	sistemski arterijski dijastolički krvni tlak
DIA _{PAP}	plućni arterijski dijastolički krvni tlak
DO ₂ (DO ₂)	isporuka kisika
DO ₂ I (DO ₂ I)	indeks isporuke kisika
dP/dt (dP/dt)	sistolički nagib (maksimalni porast oblika vala arterijskog tlaka)
DPT	jednokratni pretvornik tlaka
Ea _{dyn}	dinamička arterijska elastičnost
EDV (EDV)	krajnji dijastolički volumen
EDVI (EDVI)	indeks krajnjeg dijastoličkog volumena
ESV (ESV)	krajnji sistolički volumen
ESVI (ESVI)	indeks krajnjeg sistoličkog volumena
efu	jedinica ejekcijske frakcije
FRT	ispitivanje odgovora na tekućinu
FT-CO	automatski kalibriran minutni volumen srca arterijskog tlaka FloTrac
GDT (GDT)	ciljno usmjerena terapija
Hct (Hct)	hematokrit
НЕМРС	regulator tlaka
HIS	bolnički informacijski sustavi
HGB (HGB)	hemoglobin
HPI (HPI)	Acumen Hypotension Prediction Index
HR (HR)	frekvencija srca
HR _{avg}	prosječna frekvencija srca
HRS	referentni senzor za srce
IA	analiza intervencije
iCl (iCl)	isprekidan srčani indeks
iCO (iCO)	isprekidan minutni volumen srca
IEC (IEC)	Međunarodna elektrotehnička komisija
IT	temperatura injektata
LED	svjetleća dioda
LVSWI (LVSWI)	indeks ejekcijskog rada lijevog ventrikula
MAP (MAP)	srednji arterijski tlak
MPAP (MPAP)	srednji tlak u plućnoj arteriji
NIBP (NIBP)	neinvazivni krvni tlak
ILI	operacijska dvorana
РА	plućna arterija

Kratica	Definicija
PAP (PAP)	krvni tlak u plućnoj arteriji
PaO ₂ (PaO ₂)	parcijalni tlak kisika u arterijskoj krvi
PAWP (PAWP)	okluzivni tlak u plućnoj arteriji
PC2	regulator tlaka
PPV (PPV)	varijacija tlaka pulsa
PR	frekvencija pulsa
POST	samotestiranje pri uključivanju
PvO ₂ (PvO ₂)	parcijalni tlak kisika u venskoj krvi
PVR (PVR)	plućni vaskularni otpor
PVRI (PVRI)	indeks plućnog vaskularnog otpora
RV	desni ventrikularni
RVEF (RVEF)	ejekcijska frakcija desnog ventrikula
RVSWI (RVSWI)	indeks ejekcijskog rada desnog ventrikula
SaO ₂ (SaO ₂)	zasićenost kisikom
sCI (sCI)	STAT srčani indeks
sCO (sCO)	STAT minutni volumen srca
ScvO ₂ (ScvO ₂)	centralna venska oksimetrija
sEDV (sEDV)	STAT krajnji dijastolički volumen
sEDVI (sEDVI)	STAT indeks krajnjeg dijastoličkog volumena
SQI (SQI)	indikator kvalitete signala
sRVEF (sRVEF)	STAT ejekcijska frakcija desnog ventrikula
ST (ST)	površinska temperatura
STAT	brza procjena vrijednosti parametra
StO ₂ (StO ₂)	zasićenost tkiva kisikom
SV (SV)	udarni volumen
SV _{20s}	udarni volumen u trajanju od 20 sekundi
SVI (SVI)	indeks udarnog volumena
SVI _{20s}	indeks udarnog volumena u trajanju od 20 sekundi
SvO ₂ (SvO ₂)	zasićenost miješane venske krvi kisikom
SVR (SVR)	sistemski vaskularni otpor
SVRI (SVRI)	indeks sistemskog vaskularnog otpora
SVV (SVV)	varijacija udarnog volumena
SYS _{ART}	sistemski arterijski sistolički krvni tlak
SYS _{PAP}	sistolički krvni tlak u plućnoj arteriji
Dodirnite	Interakcija s uređajem za napredno praćenje HemoSphere dodirom zaslona.
TD	termodilucija
USB	univerzalna serijska sabirnica
VO ₂ (VO ₂)	potrošnja kisika
VO ₂ I (VO ₂ I)	indeks potrošnje kisika

Kratica	Definicija
VO ₂ e (VO ₂ e)	procjena potrošnje kisika
VO ₂ le (VO ₂ le)	indeks procijenjene potrošnje kisika

Sigurnost i simboli

Sadržaj

Definicije sigurnosnih oznaka opasnosti	42
Upozorenja	42
Oprez	48
Simboli korisničkog sučelja	54
Simboli na oznakama proizvoda	60
Primjenjive norme	64
Bitne radne značajke uređaja za napredno praćenje HemoSphere	65

2.1 Definicije sigurnosnih oznaka opasnosti

2.1.1 Upozorenje

Upozorenje ne preporučuje određene postupke ili situacije koje mogu dovesti do ozljede ili smrti.

UPOZORENJE

Na ovaj se način upozorenja pojavljuju u tekstu ovog priručnika.

2.1.2 Oprez

Oprez savjetuje izbjegavanje radnji ili situacija koje mogu oštetiti opremu, proizvesti netočne podatke ili poništiti neki postupak.

OPREZ

Na ovaj se način oprez pojavljuje u tekstu ovog priručnika.

2.1.3 Napomena

Napomena skreće pozornost na korisne informacije o nekoj funkciji ili postupku.

Napomena

Na ovaj se način napomene pojavljuju u tekstu ovog priručnika.

2.2 Upozorenja

U nastavku su navedena upozorenja koja se koriste u korisničkom priručniku uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Predstavljene su u priručniku ako su relevantne za funkciju ili postupak koji se opisuje.

 Pažljivo pročitajte ovaj korisnički priručnik prije pokušaja upotrebe uređaja za napredno praćenje HemoSphere tvrtke Edwards.

- Proučite upute za upotrebu isporučene sa svakim kompatibilnim dodatnim priborom prije njegove upotrebe s uređajem za napredno praćenje HemoSphere.
- Da biste spriječili ozljedu pacijenta ili korisnika, oštećenje platforme ili netočna mjerenja, nemojte upotrebljavati oštećen ili nekompatibilan dodatni pribor, komponente ili kabele za platformu.
- Nepravilna upotreba uređaja za napredno praćenje HemoSphere može predstavljati opasnost za pacijenta.
 Prije upotrebe platforme pažljivo pročitajte odjeljak s upozorenjima u ovom priručniku, koji se nalazi u 2.
 poglavlju. (poglavlje 1)
- Uređaj za napredno praćenje HemoSphere predviđen je za upotrebu samo za procjenu pacijenta. Taj se instrument mora upotrebljavati zajedno s uređajem za praćenje fizioloških vrijednosti pored kreveta i/ili kliničke znakove i simptome kod pacijenta. Ako hemodinamske vrijednosti dobivene iz uređaja nisu dosljedne s kliničkom prezentacijom pacijenta, razmislite o rješavanju problema prije pokretanja opcija liječenja. (poglavlje 1)
- ECG (EKG) i svi parametri koji se dobivaju mjerenjem frekvencije srca nisu procijenjeni za pedijatrijske pacijente i stoga nisu dostupni za tu populaciju pacijenata. (poglavlje 1)
- **Opasnost od strujnog udara!** Nemojte pokušavati povezati/odvojiti kabele sustava dok su vam ruke mokre. Pobrinite se da su vam ruke suhe prije odvajanja kabela sustava. (poglavlje 3)
- **Opasnost od eksplozije!** Nemojte upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere u prisutnosti zapaljive mješavine anestetika sa zrakom ili s kisikom ili dušikovim oksidom. (poglavlje 3)
- Ovaj proizvod sadržava metalne komponente. NE upotrebljavajte u okruženju magnetske rezonancije (MR). (poglavlje 3)
- Pobrinite se da je uređaj za napredno praćenje HemoSphere ispravno postavljen ili montiran te da su svi kabeli i dodatni kabeli ispravno razmješteni kako bi se smanjio rizik od ozljede pacijenata, korisnika ili oštećenja opreme. (poglavlje 3)
- Treba izbjegavati upotrebu ove opreme uz drugu opremu ili na njoj jer može dovesti do netočnog rada. Ako je takva upotreba nužna, ovu i ostalu opremu treba promatrati kako bi se potvrdilo da radi na uobičajeni način. (poglavlje 3)
- Uređaj za napredno praćenje HemoSphere mora se postaviti u uspravan položaj kako bi se osigurala zaštita od prodora iz klase zaštite IPX1. (poglavlje 3)
- Nemojte dopustiti prskanje tekućina po zaslonu uređaja za praćenje. Nakupljanje tekućine može onemogućiti funkcionalnost dodirnog zaslona. (poglavlje 3)
- Nemojte postavljati uređaj za praćenje tako da je teško prići priključcima na stražnjoj ploči ili kabelu za napajanje. (poglavlje 3)
- Oprema je namijenjena za upotrebu s visokofrekvencijskom kirurškom opremom. Netočna mjerenja parametara mogu biti uzrokovana smetnjama koje izaziva visokofrekvencijska kirurška oprema. Da bi se smanjile opasnosti koje mogu proizaći iz upotrebe visokofrekvencijske kirurške opreme, upotrebljavajte samo neoštećene kabele za pacijenta i dodatni pribor koji su povezani kako je navedeno u ovom korisničkom priručniku. (poglavlje 3)
- Ovaj je sustav namijenjen za upotrebu s defibrilatorima. Kako bi se osigurao ispravan rad otporan na defibrilator, upotrebljavajte samo neoštećene kabele za pacijenta i dodatni pribor koji su povezani kako je navedeno u ovom korisničkom priručniku. (poglavlje 3)
- Sva oprema sukladna normi IEC/EN 60950, uključujući pisače, mora se postaviti uz razmak od najmanje 1,5 metra od pacijentova kreveta. (poglavlje 3)
- Prijenosna RF komunikacijska oprema (uključujući perifernu opremu kao što su kabeli antena i vanjske antene) ne smije se upotrebljavati uz razmak manji od 30 cm (12 in) od bilo kojeg dijela uređaja za napredno praćenje HemoSphere, uključujući kabele koje navodi proizvođač. U suprotnom može doći do smanjenja učinkovitosti ove opreme. (poglavlje 3)
- Provjerite je li baterija do kraja umetnuta i jesu li vratašca za bateriju ispravno zatvorena. Ispadanje baterija može ozbiljno ozlijediti pacijente ili liječnike. (poglavlje 3)
- S uređajem za napredno praćenje HemoSphere upotrebljavajte samo baterije koje je odobrila tvrtka Edwards. Nemojte puniti komplet baterija izvan uređaja za praćenje. Time možete oštetiti bateriju ili ozlijediti korisnika. (poglavlje 3)
- Da biste spriječili prekide praćenja tijekom nestanka napajanja preporučuje se upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere s umetnutom baterijom. (poglavlje 3)

- U slučajevima nestanka napajanja i pražnjenja baterije uređaj za praćenje isključit će se kontroliranim postupkom. (poglavlje 3)
- Nemojte upotrebljavati platformu za napredno praćenje HemoSphere bez postavljenog poklopca za ulaz kabela za napajanje. U suprotnome može doći do ulaska tekućine. (poglavlje 3)
- Nemojte upotrebljavati produžne kabele ili uređaje s više utičnica da biste povezali kabel za napajanje. Nemojte upotrebljavati odvojive kabele za napajanje osim priloženog kabela za napajanje. (poglavlje 3)
- Da biste izbjegli rizik od strujnog udara, uređaj za napredno praćenje HemoSphere može se povezati samo na uzemljeno mrežno napajanje (zaštitno uzemljenje). Nemojte upotrebljavati utikač s tri zupca na ispravljačima s dva zupca. (poglavlje 3)
- Pouzdanost uzemljenja može se postići samo ako je instrument ukopčan u utičnicu s oznakom "samo za bolničku primjenu", "bolnička razina primjene" ili slično. (poglavlje 3)
- Iskopčavanje uređaja za praćenje iz izvora izmjenične struje isključivanjem glavnog mrežnog kabela iz izvora izmjenične struje. Gumb za uključivanje/isključivanje na uređaju za praćenje ne isključuje sustav iz mrežnog napajanja izmjeničnom strujom. (poglavlje 3)
- Upotrebljavajte samo dodatni pribor, kabele i/ili komponente uređaja za napredno praćenje HemoSphere koje isporučuje i označava tvrtka Edwards. Upotreba ostalog neoznačenog dodatnog pribora, kabela i/ili komponenti može utjecati na pacijentovu sigurnost i točnost mjerenja. (poglavlje 3)
- Nakon pokretanja sesije novog pacijenta, treba provjeriti zadane raspone visokog/niskog fiziološkog alarma kako biste bili sigurni da odgovaraju tom pacijentu. (poglavlje 6)
- Provedite New Patient (Novi pacijent) ili izbrišite profil s podacima o pacijentu svaki put kada se novi pacijent poveže s uređajem za napredno praćenje HemoSphere. U suprotnom može doći do prikaza podataka o prethodnom pacijentu u prikazu povijesnih podataka. (poglavlje 6)
- Analogni komunikacijski priključci uređaja za napredno praćenje HemoSphere dijele zajedničko uzemljenje koje je izolirano od elektronike sučelja katetera. Prilikom povezivanja više uređaja s uređajem za napredno praćenje HemoSphere svi uređaji moraju imati izolirano napajanje kako bi se izbjeglo narušavanje električne izolacije nekog povezanog uređaja. (poglavlje 6)
- Rizik i struja curenja konačne konfiguracije sustava moraju biti sukladni s normom IEC 60601-1:2005/ A1:2012. Korisnik je odgovoran za osiguravanje sukladnosti. (poglavlje 6)
- Dodatna oprema koja se povezuje s uređajem za praćenje mora biti certificirana u skladu s normom IEC/EN 60950 za opremu za obradu podataka ili IEC 60601-1:2005/A1:2012 za elektromedicinsku opremu. Sve kombinacije opreme moraju biti sukladne sa zahtjevima za sustave iz norme IEC 60601-1:2005/A1:2012. (poglavlje 6)
- Kada se prebacujete na neki drugi uređaj za praćenje pored kreveta, obavezno provjerite jesu li i dalje važeće sve zadane vrijednosti. Ako je potrebno, ponovno konfigurirajte raspon napona i odgovarajući raspon parametara ili provedite kalibraciju. (poglavlje 6)
- Nemojte isključivati zvučne alarme u situacijama u kojima bi mogla biti ugrožena pacijentova sigurnost. (poglavlje 7)
- Nemojte utišavati glasnoću alarma na razinu kojom se onemogućuje odgovarajuće praćenje. U suprotnom može doći do situacije u kojoj je ugrožena sigurnost pacijenta. (poglavlje 7)
- Vizualni i zvučni fiziološki alarmi aktiviraju se samo ako je parametar konfiguriran na zaslonima kao ključni parametar (na pločicama s parametrima prikazano je 1 – 8 parametara). Ako neki parametar nije odabran i prikazan kao ključi parametar, za taj se parametar ne aktiviraju zvučni i vizualni fiziološki alarmi. (poglavlje 7)
- Provjerite da nije aktiviran **Demo Mode (Demonstracijski način rada)** u kliničkoj postavci kako biste bili sigurni da se simulirani podaci neće pogrešno shvatiti kao klinički podaci. (poglavlje 7)
- Nemojte upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere kao dio sustava distribuiranih alarma.
 Uređaj na napredno praćenje HemoSphere ne podržava sustave za daljinsko praćenje alarma i upravljanje njima. Podaci se bilježe i prenose samo u svrhu izrade grafikona. (poglavlje 8)
- Sukladnost s normom IEC 60601-1 održava se isključivo kada je modul HemoSphere Swan-Ganz (priključak koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika. (poglavlje 9)

- Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda. (poglavlje 9)
- CO (CO) treba prekinuti svaki put kada se zaustavi protok krvi oko toplinske niti. Kliničke situacije u kojima treba prekinuti praćenje CO (CO) uključuju, ali nisu ograničene na:
 - Vremenska razdoblja kada je pacijent na kardiopulmonalnoj premosnici
 - Djelomično izvucite kateter tako da termistor nije u plućnoj arteriji
 - Uklanjanje katetera iz pacijenta

(poglavlje 9)

- PACIJENTI S ELEKTROSTIMULATOROM SRCA brojači frekvencije mogu nastaviti brojati frekvenciju elektrostimulatora srca tijekom pojave srčanog zastoja ili nekih aritmija. Nemojte se posve oslanjati na prikazanu frekvenciju srca. Držite pacijente s elektrostimulatorom srca pod strogim nadzorom. Pogledajte Tablica A-5 na stranici 399 za otkrivanje mogućnosti odbacivanja frekvencije elektrostimulatora srca u ovom instrumentu. (poglavlje 9)
- Kod pacijenata kojima je potrebna unutarnja ili vanjska potpora elektrostimulacije, platforma za napredno praćenje HemoSphere ne smije se upotrebljavati za dobivanje frekvencije srca i parametara izvedenih iz frekvencije srca u sljedećim uvjetima:
 - izlazni podaci o sinkronizaciji pulsa elektrostimulatora iz uređaja za praćenje pored kreveta uključuju puls elektrostimulatora, no karakteristike su izvan specifikacija mogućnosti odbijanja pulsa elektrostimulatora srca kako je navedeno u tablici A-5
 - ne mogu se odrediti karakteristike izlaznih podataka sinkronizacije pulsa elektrostimulatora

(poglavlje 9)

- Zabilježite eventualna odstupanja u frekvenciji srca (HR_{avg}) u prikazu oblika vala HR (HR) i ECG (EKG) uređajem za praćenje pacijenta pri tumačenju izvedenih parametara kao što su SV (SV), EDV (EDV), RVEF (RVEF) i povezani parametri indeksa. (poglavlje 9)
- Nemojte ponovno sterilizirati niti ponovno upotrebljavati senzore FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ, pretvornik TruWave ili kateter; proučite "upute za upotrebu" katetera. (poglavlje 10)
- Nemojte upotrebljavati senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ, pretvornik TruWave ili kateter koji je mokar, oštećen ili koji ima izložene električne kontakte. (poglavlje 10)
- Proučite upute isporučene sa svakim dodatnim priborom za određene upute o postavljanju i upotrebi te za relevantna UPOZORENJA, MJERE OPREZA i specifikacije. (poglavlje 10)
- Ako se kabel za tlak ne upotrebljava, zaštitite izloženi priključak kabela od tekućine. Vlaga unutar priključka može dovesti do kvara kabela ili netočnih očitavanja tlaka. (poglavlje 10)
- Sukladnost s normom IEC 60601-1 održava se isključivo kada je kabel za tlak HemoSphere (dodatni pribor koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika. (poglavlje 10)
- Nemojte upotrebljavati platformu za napredno praćenje HemoSphere kao uređaj za praćenje frekvencije pulsa ili krvnog tlaka. (poglavlje 10)
- Upotreba tehnologije ClearSight ne preporučuje se za pacijente u dobi < 12 godina. (poglavlje 11)
- Komponente koje nisu označene kao PRIMIJENJENI DIJELOVI ne smiju se stavljati na mjesto gdje bi pacijent mogao doći u kontakt s komponentom. (poglavlje 11)
- Sukladnost s normom 60601-1 održava se isključivo kada je modul HemoSphere ClearSight (priključak koji predstavlja primijenjeni dio) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika. (poglavlje 11)
- Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda. (poglavlje 11)
- Nemojte sterilizirati komponente neinvazivnog sustava HemoSphere. Neinvazivni sustav HemoSphere isporučuje se nesterilan. (poglavlje 11)

- Proučite upute o čišćenju. Nemojte dezinficirati instrument u autoklavu ili sterilizacijom plinom. (poglavlje 11)
- Proučite upute isporučene sa svakim dodatnim priborom za određene upute o postavljanju i upotrebi te za relevantna UPOZORENJA, MJERE OPREZA i specifikacije. (poglavlje 11)
- Nemojte upotrebljavati oštećene komponente/senzore ili komponente/senzore s izloženim električnim kontaktima kako biste spriječili strujni udar pacijenta ili korisnika. (poglavlje 11)
- Komponente za praćenje neinvazivnim sustavom HemoSphere nisu otporne na defibrilaciju. Odvojite sustav prije defibrilacije. (poglavlje 11)
- Upotrebljavajte samo kompatibilne naprstke, referentni senzor za srce i ostali dodatni pribor, kabele i/ili komponente neinvazivnog sustava HemoSphere tvrtke Edwards koje isporučuje i označava tvrtka Edwards. Upotreba ostalog neoznačenog dodatnog pribora, kabela i/ili komponenti može utjecati na pacijentovu sigurnost i točnost mjerenja. (poglavlje 11)
- Uvijek odvojite senzore i komponente neinvazivnog sustava HemoSphere od pacijenta i potpuno odvojite pacijenta od instrumenta prije kupanja pacijenta. (poglavlje 11)
- Nemojte prejako zatezati traku regulatora tlaka ili naprstke. (poglavlje 11)
- Nemojte postavljati traku regulatora tlaka na ozlijeđenu kožu jer to može izazvati dodatnu ozljedu. (poglavlje 11)
- Nepravilno postavljanje ili određivanje veličine naprstka može dovesti do netočnog praćenja. (poglavlje 11)
- Nemojte upotrebljavati neinvazivni sustav HemoSphere kao uređaj za praćenje frekvencije srca. (poglavlje 11)
- Ako upotrebljavate instrument tijekom zračenja cijelog tijela, držite sve komponente za praćenje neinvazivnim sustavom HemoSphere izvan polja zračenja. Ako se neka komponenta za praćenje izloži zračenju, to može utjecati na očitavanja. (poglavlje 11)
- Snažna magnetska polja mogu uzrokovati kvar instrumenta i opekline pacijenta. Nemojte upotrebljavati instrument tijekom snimanja magnetskom rezonancijom (MR). Inducirana struja može potencijalno izazvati opekline. Uređaj može utjecati na snimku MR-a, a uređaj za MR može utjecati na točnost mjerenja. (poglavlje 11)
- Sukladnost s normom IEC 60601-1 održava se isključivo kada je kabel za oksimetriju HemoSphere (dodatni pribor koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika. (poglavlje 12)
- Nemojte omatati glavni dio kabela za oksimetriju u tkaninu ili ga postavljati izravno na pacijentovu kožu. Površina se zagrijava (do 45 °C) i potrebno je rasipanje topline kako bi se zadržala njegova razina unutarnje temperature. Ako unutarnja temperatura prekorači svoja ograničenja, aktivirat će se pogreška softvera. (poglavlje 12)
- Prije dodira Yes (Da) za pozivanje podataka o oksimetriji potvrdite da prikazani podaci odgovaraju aktualnom pacijentu. Pozivanje netočnih podataka o kalibraciji oksimetrije i demografskih podataka o pacijentu dovest će do netočnih mjerenja. (poglavlje 12)
- Sukladnost s normom 60601-1 održava se isključivo kada je tehnološki modul HemoSphere (priključak koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje.
 Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika. (poglavlje 13)
- Prije ugradnje pregledajte ima li oštećenja na priključcima kabela za oksimetar ForeSight. Ako primijetite oštećenje, kabel se ne smije upotrebljavati dok se ne servisira ili zamijeni. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards. Postoji rizik da bi oštećeni dijelovi mogli smanjiti učinkovitost kabela ili predstavljati opasnost po sigurnost. (poglavlje 13)
- Da biste uklonili svaku mogućnost kontaminacije između pacijenata, kabel za oksimetar ForeSight i kabelske priključke treba očistiti nakon svakog slučaja. (poglavlje 13)
- Da biste smanjili rizik od kontaminacije i križne infekcije, ako su kabel za oksimetar ForeSight ili kabelski priključci jako kontaminirani krvlju ili drugim tjelesnim tekućinama, potrebno ih je dezinficirati. Ako se kabel za oksimetar ForeSight ili kabelski priključci ne mogu dezinficirati, potrebno ih je servisirati, zamijeniti ili odložiti u otpad. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards. (poglavlje 13)

- Da biste smanjili rizik od oštećenja unutarnjih elemenata sklopa kabela unutar kućišta kabela za oksimetar ForeSight – izbjegavajte pretjerano povlačenje, savijanje ili drugu vrstu naprezanja kabelskih priključaka. (poglavlje 13)
- Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda. (poglavlje 13)
- Senzori nisu sterilni i stoga se ne smiju postavljati na oštećenu, napuknutu ili ozlijeđenu kožu. Budite oprezni prilikom postavljanja senzora na mjesto s osjetljivom kožom. Postavljanje senzora, trake ili pritiska na takvo mjesto može smanjiti cirkulaciju i/ili izazvati oštećenje kože. (poglavlje 13)
- Nemojte postavljati senzor na tkiva s lošom perfuzijom. Izbjegavajte neujednačenu površinu kože radi najboljeg prianjanja. Nemojte postavljati senzor preko mjesta s ascitesom, celulitisom, pneumocefalusom ili edemom. (poglavlje 13)
- Ako će se provoditi postupci elektrokauterizacije, senzore i elektrode za elektrokauterizaciju treba postaviti uz što veći razmak kako bi se spriječile neželjene opekline na koži; preporučuje se razmak od najmanje 15 cm (6 in). (poglavlje 13)
- S kabelom za oksimetar ForeSight upotrebljavajte samo dodatni pribor koji isporučuje tvrtka Edwards. Dodatni pribor tvrtke Edwards osigurava sigurnost pacijenata i održava integritet, točnost i elektromagnetsku kompatibilnost kabela za oksimetar ForeSight. Povezivanje senzora koji nije proizvela tvrtka Edwards izazvat će odgovarajuće upozorenje na tom kanalu i neće se zabilježiti vrijednosti StO₂ (StO₂). (poglavlje 13)
- Senzori su osmišljeni za upotrebu na jednom pacijentu i ne smiju se ponovno obrađivati ponovna upotreba senzora predstavlja rizik od križne kontaminacije ili infekcije. (poglavlje 13)
- Upotrijebite novi senzor za svakog pacijenta i odložite ga u otpad nakon upotrebe. Odlaganje treba izvršiti u skladu s lokalnim pravilima bolnice i ustanove. (poglavlje 13)
- Ako senzor djeluje oštećeno na bilo koji način, ne smije se upotrebljavati. (poglavlje 13)
- Uvijek pročitajte pakiranje senzora. (poglavlje 13)
- Budite iznimno oprezni pri postavljanju senzora. Sklopovi senzora provodljivi su i ne smiju doći u dodir s ostalim uzemljenim, provodljivim dijelovima osim uređaja za praćenje EEG-a ili entropije. Takvim dodirom premostila bi se pacijentova izolacija i poništila zaštita koju pruža senzor. (poglavlje 13)
- Neispravno postavljanje senzora može izazvati netočna mjerenja. Pogrešno postavljeni senzori ili senzori koji se djelomično izmjeste mogu izazvati očitavanje previsoke ili preniske vrijednosti zasićenosti kisikom. (poglavlje 13)
- Nemojte postavljati senzor ispod pacijenta. Produljena razdoblja pritiska (kao što je lijepljenje trake preko senzora ili pacijent koji leži na senzoru) prenosi težinu sa senzora na kožu, što može izazvati ozljedu kože i smanjiti učinkovitost senzora. (poglavlje 13)
- Mjesto senzora treba pregledati najmanje svakih 12 sati kako bi se smanjio rizik od neodgovarajućeg prianjanja, krvotoka i ozljede kože. Senzor treba postaviti na neko drugo mjesto ako dođe do pogoršanja stanja krvotoka ili ozljede kože. (poglavlje 13)
- Nemojte povezivati više od jednog pacijenta s kabelom oksimetra ForeSight. Time možete ugroziti pacijentovu izolaciju i poništiti zaštitu koju pruža senzor. (poglavlje 13)
- Kabel za oksimetar ForeSight osmišljen je kako bi poboljšao sigurnost pacijenata. Svi su dijelovi kabela "Tip BF otporan na defibrilaciju" i zaštićeni su od učinaka pražnjenja defibrilatora te mogu ostati pričvršćeni za pacijenta. Očitanja kabela mogu biti netočna tijekom upotrebe defibrilatora i do dvadeset (20) sekundi nakon toga. (poglavlje 13)
- Nisu potrebne zasebne radnje pri upotrebi ove opreme s defibrilatorom, no moraju se upotrebljavati samo senzori koje isporučuje tvrtka Edwards za ispravnu zaštitu od učinaka srčanog defibrilatora. (poglavlje 13)
- Nemojte dolaziti u dodir s pacijentima tijekom defibrilacije ili može doći do ozbiljne ozljede ili smrti. (poglavlje 13)
- Ako je upitna točnost neke vrijednosti prikazane na uređaju za praćenje, odredite pacijentove vitalne znakove na neki drugi način. Funkcije sustava alarma za praćenje pacijenta treba provjeravati redovito, odnosno svaki put kada postoji sumnja u ispravnost proizvoda. (poglavlje 13)
- Testiranje rada kabela za oksimetar ForeSight treba provoditi najmanje svakih 6 mjeseci, kako je opisano u servisnom priručniku HemoSphere. U suprotnom može doći do ozljede. Ako kabel ne reagira, ne smije se upotrebljavati dok se ne pregleda i servisira ili zamijeni. Pogledajte podatke za kontakt s tehničkom podrškom na unutrašnjosti prednje stranice. (poglavlje 13)

- Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), ne smije se upotrebljavati kao isključiva vrijednost za liječenje pacijenata. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike. (poglavlje 14)
- Značajka Potpomognutog upravljanja tekućinom ne smije se upotrebljavati kao isključiva vrijednost za liječenje pacijenta. Tijekom sesije praćenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike kako bi se procijenio odgovor na tekućinu. (poglavlje 14)
- Upotrebljavajte samo odobren dodatni pribor, kabele i/ili komponente uređaja za napredno praćenje HemoSphere koje isporučuje i označava tvrtka Edwards. Upotreba neodobrenog dodatnog pribora, kabela i/ili komponenti može utjecati na pacijentovu sigurnost i točnost mjerenja. (dodatak B)
- Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ne sadržava dijelove koje korisnik može servisirati. Uklanjanjem poklopca ili nekim drugim rastavljanje izložit ćete se opasnim naponima. (dodatak F)
- **Opasnost od strujnog udara ili požara!** Nemojte uranjati uređaj za napredno praćenje HemoSphere, module ili kabele platforme u neku otopinu tekućina. Nemojte dopuštati ulazak tekućina u instrument. (dodatak F)
- Ni u kojem slučaju nemojte provoditi čišćenje ili održavanje kabela za oksimetriju ForeSight dok se on upotrebljava za praćenje pacijenta. Kabel se mora isključiti i potrebno je odvojiti kabel za napajanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere ili se kabel mora odvojiti od uređaja za praćenje, a senzori se moraju skinuti s pacijenta. (dodatak F)
- Prije početka bilo kakvog čišćenja ili održavanja provjerite ima li na kabelu za oksimetar ForeSight, kabelskim priključcima, senzorima ForeSight i ostalom dodatnom priboru oštećenja. Provjerite ima li na kabelima savijenih ili slomljenih šiljaka, napuklina ili habanja. Ako primijetite oštećenje, kabel se ne smije upotrebljavati dok se ne pregleda i servisira ili zamijeni. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards. (dodatak F)
- U slučaju nepridržavanja tog postupka postoji rizik od ozbiljne ozljede ili smrti. (dodatak F)
- Opasnost od eksplozije! Nemojte otvarati bateriju, odlagati je u vatru, čuvati je na visokoj temperaturi ili stvarati kratak spoj na bateriji. Može se zapaliti, eksplodirati, procuriti ili se zagrijati, što može izazvati ozbiljne ozljede ili smrt. (dodatak F)
- Upotreba dodatnog pribora, pretvornika i kabela koje ne navodi ili ne proizvodi proizvođač ove opreme može dovesti do povećanih elektromagnetskih emisija ili smanjene elektromagnetske otpornosti ove opreme i dovesti do nepravilnog rada. (dodatak G)
- Nisu dopuštene preinake uređaja za napredno praćenje HemoSphere. (dodatak G)
- Prijenosna i mobilna RF komunikacijska oprema i ostali izvori elektromagnetskih smetnji kao što su dijatermija, litotripsija, RFID, elektromagnetski sustavi za zaštitu od krađe i detektori metala mogu utjecati na svu elektroničku medicinsku opremu, uključujući uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Smjernice o održavanju odgovarajućeg razmaka između komunikacijske opreme i uređaja za napredno praćenje HemoSphere navedene su u Tablica G-3 na stranici 440. Učinci ostalih odašiljača RF-a nisu poznati i mogu ometati funkciju i sigurnost platforme za praćenje HemoSphere. (dodatak G)

2.3 Oprez

U nastavku su navedene mjere opreza koje se koriste u korisničkom priručniku uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Predstavljene su u priručniku ako su relevantne za funkciju ili postupak koji se opisuje.

- Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.
- Pregledajte ima li na uređaju za napredno praćenje HemoSphere i svom dodatnom priboru i opremi koja se upotrebljava s uređajem za praćenje oštećenja. Oštećenje može uključivati pukotine, ogrebotine, udubljenja, izložene električne kontakte ili bilo kakve znakove da je kućište možda oštećeno.
- Uvijek primite priključak, a ne kabel, prilikom priključivanja ili odvajanja kabela. Nemojte uvijati ili savijati priključke. Prije upotrebe potvrdite da su svi senzori i kabeli ispravno povezani i do kraja umetnuti. (poglavlje 3)
- Da biste izbjegli oštećenje podataka u uređaju za napredno praćenje HemoSphere, uvijek odvojite CCO kabel za pacijenta i kabel za oksimetriju od uređaja za praćenje prije upotrebe defibrilatora. (poglavlje 3)
- Nemojte izlagati uređaj za napredno praćenje HemoSphere ekstremnim temperaturama. Proučite specifikacije okoliša u dodatku A. (poglavlje 3)

- Nemojte izlagati uređaj za napredno praćenje HemoSphere prljavom ili prašnjavom okruženju. (poglavlje 3)
- Nemojte začepljivati otvore za ventilaciju na uređaju za napredno praćenje HemoSphere. (poglavlje 3)
- Nemojte upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere u okruženju u kojem snažna svjetlost otežava pregled LCD zaslona. (poglavlje 3)
- Nemojte upotrebljavati uređaj za praćenje kao ručni uređaj. (poglavlje 3)
- Kada premještate instrument, obavezno isključite napajanje i uklonite povezani kabel za napajanje. (poglavlje 3)
- Provjerite je li HRS ispravno postavljen kako bi se mogao izravnati s flebostatskom osi. (poglavlje 4)
- Pri povezivanju uređaja za napredno praćenje HemoSphere s vanjskim uređajima proučite priručnik s uputama za vanjski uređaj za potpune upute. Provjerite ispravan rad sustava prije kliničke upotrebe. (poglavlje 6)
- Samo pravilno obučeno osoblje smije kalibrirati analogne priključke uređaja za napredno praćenje HemoSphere. (poglavlje 6)
- Točnost kontinuirane vrijednosti SVR (SVR) tijekom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz ovisi o kvaliteti i točnosti podataka MAP (MAP) i CVP (CVP) koji se prenose iz vanjskih uređaja za praćenje. Budući da se kvaliteta analognog signala MAP (MAP) i CVP (CVP) iz vanjskog uređaja za praćenje ne može potvrditi uređajem za napredno praćenje HemoSphere, stvarne vrijednosti i vrijednosti (uključujući sve izvedene parametre) prikazane na uređaju za napredno praćenje HemoSphere možda neće biti usklađene. Stoga se ne može jamčiti točnost kontinuiranog mjerenja vrijednosti SVR (SVR). Kako biste lakše odredili kvalitetu analognih signala, redovito uspoređujte vrijednosti MAP (MAP) i CVP (CVP) prikazane na vanjskom uređaju za praćenje s vrijednostima prikazanima za zaslonu za Physio odnos na uređaju za napredno praćenje HemoSphere. Proučite korisnički priručnik uređaja za vanjski unos za detaljne informacije o točnosti, kalibraciji i ostalim varijablama koje mogu utjecati na analogni izlazni signal iz vanjskog uređaja za praćenje. (poglavlje 6)
- Skenirajte svaki USB privjesak na viruse prije umetanja kako biste spriječili infekciju virusom ili zlonamjernim softverom. (poglavlje 8)
- Nemojte na silu gurati modul u otvor. Ravnomjernim pritiskom gurnite modul na mjesto tako da škljocne. (poglavlje 9)
- Netočna mjerenja minutnog volumena srca mogu biti izazvana sljedećim postupcima:
 - Netočno postavljanje ili položaj katetera
 - Prevelike varijacije temperature krvi u plućnoj arteriji. Neki primjeri koji izazivaju varijacije temperature krvi uključuju, ali nisu ograničene na:
 - * status nakon kirurškog zahvata kardiopulmonalne premosnice
 - * centralno uvedene ohlađene ili zagrijane otopine krvnih proizvoda
 - * upotreba uređaja za sekvencijsku kompresiju
 - Stvaranje ugruška na termistoru
 - Anatomske nepravilnosti (na primjer, srčani šantovi)
 - Pretjerano pomicanje pacijenta
 - Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima
 - Brze promjene minutnog volumena srca

(poglavlje 9)

- Netočna mjerenja parametra protoka od 20 sekundi mogu biti izazvana sljedećim postupcima:
 - netočno postavljanje ili položaj katetera
 - pretvornik je neispravno postavljen na nulu i/ili poravnat
 - pretjerano ili nedovoljno ovlažena linija za tlak
 - podešavanja linije za PAP (PAP) provedena nakon početka praćenja

(poglavlje 9)

- Proučite dodatak E da biste osigurali da je konstanta izračuna jednaka kao što je navedeno na uputi u umetku katetera. Ako se konstanta izračuna razlikuje, ručno unesite željenu konstantu izračuna. (poglavlje 9)
- Iznenadne promjene u temperaturi krvi u plućnoj arteriji, kao što su one uzrokovane pomicanjem pacijenta ili uvođenjem bolusa lijeka, mogu izazvati izračun vrijednosti iCO (iCO) ili iCI (iCI). Da bi se izbjegle lažno aktivirane krivulje, provedite ubrizgavanje što je brže moguće nakon javljanja poruke Inject (Injekcija). (poglavlje 9)
- Nemojte upotrebljavati senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ niti pretvornik TruWave nakon isteka "Roka upotrebe." Proizvodi koji se upotrebljavaju nakon tog datuma mogu imati narušenu učinkovitost pretvornika ili cijevi ili ugroženu sterilnost. (poglavlje 10)
- Prekomjerno ispuštanje kabela za tlak HemoSphere na tlo može uzrokovati oštećenje i/ili kvar kabela. (poglavlje 10)
- Nije procijenjena učinkovitost mjerenja vrijednosti FT-CO kod pedijatrijskih pacijenata mlađih od 12 godina. (poglavlje 10)
- Netočna mjerenja FT-CO mogu biti uzrokovana čimbenicima kao što su:
 - Senzor/pretvornik neispravno je postavljen na nulu i/ili poravnat
 - Pretjerano ili nedovoljno ovlažene linije za tlak
 - Prevelike varijacije krvnog tlaka. Neka stanja koja izazivaju varijacije BP (Krvni tlak) uključuju, ali nisu ograničena na:

* Intraaortne balonske pumpe

• Bilo koja klinička situacija u kojoj se smatra da je arterijski tlak netočan ili da ne predstavlja aortni tlak, uključujući, ali ne ograničeno na:

* ekstremnu perifernu vazokonstrikciju koja dovodi do narušavanja oblika vala tlaka u radijalnoj arteriji * hiperdinamička stanja koja su uočena nakon transplantacije jetre

- Pretjerano pomicanje pacijenta
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima

Regurgitacija aortnog zalistka može izazvati izračun previsoke procjene vrijednosti Stroke Volume (Udarni volumen) / Cardiac Output (Minutni volumen srca) ovisno o opsegu bolesti zalistaka i volumenu koji je izgubljen pri povratku u lijevi ventrikul. (poglavlje 10)

- Uvijek primite priključak, a ne kabel, prilikom priključivanja ili odvajanja kabela. (poglavlje 10)
- Nemojte uvijati ili savijati priključke. (poglavlje 10)
- Da biste spriječili oštećenje kabela, nemojte primjenjivati prekomjernu silu na gumb za postavljanje kabela za tlak na nulu. (poglavlje 10)
- Uzmite u obzir promjenu učinkovitosti modula HemoSphere ClearSight prilikom upotrebe verzije softvera V01.01.000 ili novije, koja prikazuje i analizira rekonstruiran oblik vala radijalne arterije. Verzije softvera starije od verzije V01.01.000 rekonstruiraju brahijalni tlak iz arterijskog tlaka u prstu. Liječnici trebaju uzeti u obzir tu promjenu rekonstrukcije oblika vala, pogotovo ako su imaju iskustva u pregledu oblika vala brahijalnog tlaka rekonstruiranog u ranijim verzijama softvera modula HemoSphere ClearSight. (poglavlje 11)
- Nemojte na silu gurati modul u otvor. Ravnomjernim pritiskom gurnite modul na mjesto tako da škljocne. (poglavlje 11)
- Učinkovitost neinvazivnog sustava HemoSphere nije procijenjena u pacijenata mlađih od 12 godina. (poglavlje 11)
- Uvijek primite priključak, a ne kabel, prilikom priključivanja ili odvajanja kabela. Nemojte uvijati ili savijati priključke. Prije upotrebe potvrdite da su svi senzori i kabeli ispravno povezani i do kraja umetnuti. (poglavlje 11)
- Provjerite je li HRS ispravno postavljen kako bi se mogao izravnati s flebostatskom osi. (poglavlje 11)
- Neinvazivni sustav HemoSphere nije namijenjen za upotrebu kao uređaj za praćenje apneje. (poglavlje 11)
- Kod nekih pacijenata s ekstremnom kontrakcijom glatkih mišića u arterijama i arteriolama u podlaktici i šaci, koje mogu biti prisutne kod pacijenata s Raynaudovom bolesti, mjerenje krvnog tlaka može postati nemoguće. (poglavlje 11)

- Netočna neinvazivna mjerenja mogu biti izazvana čimbenicima kao što su:
 - Neispravno kalibriran i/ili poravnat HRS.
 - Prevelike varijacije krvnog tlaka. Neka stanja koja izazivaju varijacije krvnog tlaka uključuju, između ostalog:

* intraaortne balonske pumpe

- Bilo koja klinička situacija u kojoj se smatra da je arterijski tlak netočan ili da ne predstavlja aortni tlak.
- Loša cirkulacija krvi u prste.
- Savijen ili spljošten naprstak.
- Pretjerano pomicanje pacijentovih prstiju ili šaka.
- Artefakti i loša kvaliteta signala.
- Netočno postavljanje naprstka, položaj naprstka ili naprstak koji je pretjerano labav.
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima.

(poglavlje 11)

- Uvijek odvojite naprstak kada nije omotan oko prsta kako biste spriječili oštećenje nehotičnim prekomjernim napuhavanjem. (poglavlje 11)
- Učinkovitost kompatibilnih naprstaka tvrtke Edwards nije utvrđena kod pacijenata s preeklampsijom. (poglavlje 11)
- Pulsacije iz potpore intraaortnog balona mogu povećati frekvenciju pulsa na zaslonu frekvencije pulsa na instrumentu. Provjerite pacijentovu frekvenciju pulsa u odnosu na frekvenciju srca na EKG-u. (poglavlje 11)
- Mjerenje frekvencije pulsa temelji se na optičkom otkrivanju pulsa u perifernom protoku i stoga možda neće otkriti određene aritmije. Frekvencija pulsa ne smije se upotrebljavati kao zamjena ili nadomjestak za analizu aritmije na temelju EKG-a. (poglavlje 11)
- Praćenje bez HRS-a može dovesti do netočnih mjerenja. Pobrinite se da pacijent bude nepomičan s točno izmjerenom razlikom visine od prsta do srca. (poglavlje 11)
- Nemojte postavljati pacijenta u položaj koji nije ležeći dok ga pratite bez HRS-a. To može dovesti do netočnog unosa okomitog pomaka za HRS i netočnih mjerenja. (poglavlje 11)
- Nemojte provoditi kalibraciju krvnog tlaka tijekom razdoblja praćenja kada se čini da je krvni tlak nestabilan. To može dovesti do netočnih mjerenja krvnog tlaka. (poglavlje 11)
- Provjerite je li kabel za oksimetriju čvrsto stabiliziran kako bi se spriječilo nepotrebno pomicanje pričvršćenog katetera. (poglavlje 12)
- Vrh katetera ili čaša za kalibraciju ne smiju se smočiti prije provedbe in vitro kalibracije. Kateter i čaša za kalibraciju moraju biti suhi za ispravnu in vitro kalibraciju oksimetrije. Isperite lumen katetera tek nakon dovršetka in vitro kalibracije. (poglavlje 12)
- Provedba in vitro kalibracije nakon umetanja katetera za oksimetriju u pacijenta izazvat će netočnu kalibraciju. (poglavlje 12)
- Na signal SQI (SQI) ponekad utječe upotreba elektrokirurških uređaja. Pokušajte odmaknuti opremu za elektrokauterizaciju i kabele od uređaja za napredno praćenje HemoSphere i ukopčati kabele za napajanje u odvojene utičnice za izmjeničnu struju, ako je moguće. Ako se nastave problemi s kvalitetom signala, nazovite lokalnog predstavnika tvrtke Edwards za pomoć. (poglavlje 12)
- Nemojte odvajati kabel za oksimetriju dok je u tijeku kalibracija ili pozivanje podataka. (poglavlje 12)
- Ako se kabel za oksimetriju prebacuje s uređaja za napredno praćenje HemoSphere na neki drugi uređaj za napredno praćenje HemoSphere, prije početka praćenja provjerite jesu li ispravni pacijentova visina, težina i BSA (BSA). Prema potrebi, ponovno unesite podatke o pacijentu. (poglavlje 12)
- Izbjegavajte postavljanje kabela za oksimetar ForeSight tako da se ne može jednostavno vidjeti LED svjetlo statusa. (poglavlje 13)
- Primjena prevelikog pritiska može slomiti jezičak za pričvršćivanje, što može predstavljati rizik od pada kabela na pacijenta, promatrača ili rukovatelja. (poglavlje 13)
- Nemojte podizati ili povlačiti kabel oksimetra ForeSight za priključke kabela ili postavljati kabel na mjesto gdje može predstavljati rizik od pada kabela na pacijenta, prolaznika ili rukovatelja. (poglavlje 13)

- Izbjegavajte postavljanje kabela za oksimetar ForeSight ispod plahti ili prekrivača koji bi mogli ograničiti protok zraka oko kabela, čime se može povećati temperatura kućišta kabela i može doći do ozljede. (poglavlje 13)
- Nemojte na silu gurati modul u otvor. Ravnomjernim pritiskom gurnite modul na mjesto tako da škljocne. (poglavlje 13)
- Senzori se ne smije postavljati na mjesto s velikom gustoćom dlačica. (poglavlje 13)
- Senzor mora moći ležati poravnat s čistom i suhom kožom. Sve nečistoće, losion, ulje, puder, znoj ili dlake koje sprječavaju dobar kontakt senzora i kože utjecat će na valjanost prikupljenih podataka i mogu dovesti do poruke alarma. (poglavlje 13)
- Kada se upotrebljavaju u okolini s LED osvjetljenjem, senzore će možda trebati prekriti blokadom svjetla prije povezivanja s kabelom senzora jer neki sustavi visokog intenziteta mogu ometati detekciju senzora blisko infracrvenim spektrom. (poglavlje 13)
- Nemojte podizati ili povlačiti kabel oksimetra ForeSight za priključke kabela ili postavljati kabel oksimetra ForeSight na mjesto gdje može predstavljati rizik od pada modula na pacijenta, prolaznika ili rukovatelja. (poglavlje 13)
- Nakon početka praćenja pacijenta nemojte zamjenjivati senzor ili ga odvajati na dulje od 10 minuta kako biste izbjegli ponovno pokretanje početnog izračuna vrijednosti StO₂ (StO₂). (poglavlje 13)
- Na mjerenja može utjecati prisutnost snažnih elektromagnetskih izvora kao što su oprema za elektrokirurgiju, a tijekom upotrebe takve opreme mjerenja mogu biti netočna. (poglavlje 13)
- Povišene razine karboksihemoglobina (COHb) ili methemoglobina (MetHb) mogu dovesti do netočnih ili pogrešnih mjerenja, kao i intravaskularne boje ili bilo koje tvari koje sadržavaju boje koje mijenjaju uobičajenu pigmentaciju krvi. Ostali čimbenici koji mogu utjecati na točnost mjerenja uključuju sljedeće: mioglobin, hemoglobinopatije, anemija, krv koja se nakuplja ispod kože, smetnje izazvane stranim predmetima na putu senzora, bilirubinemija, boje koje se nanose izvana (tetovaže), visoke razine vrijednosti HGB (HGB) ili Hct (Hct) i madeži. (poglavlje 13)
- Kada se upotrebljavaju u okolini s LED osvjetljenjem, senzore će možda trebati prekriti blokadom svjetla prije povezivanja s kabelom senzora jer neki sustavi visokog intenziteta mogu ometati detekciju senzora blisko infracrvenim spektrom. (poglavlje 13)
- U usporedbi s ranijim verzijama softvera, kabel za oksimetar ForeSight s verzijom softvera V3.0.7 ili novijom koji se upotrebljava s pedijatrijskim senzorima (mali i srednji) osjetljiviji je za prikaz vrijednosti StO₂ (StO₂). Konkretno, u rasponu ispod 60 %, mjerenje vrijednosti StO₂ (StO₂) može se prijaviti na nižoj razini nego u ranijim verzijama softvera. Liječnici trebaju uzeti u obzir bržu reakciju i potencijalno izmijenjene vrijednosti StO₂ (StO₂) pri upotrebi softvera V3.0.7, pogotovo ako imaju iskustva s ranijim verzijama softvera kabela za oksimetar ForeSight. (poglavlje 13)
- Učinkovitost parametra HPI (HPI) tijekom minimalno invazivnog praćenja uspostavljena je pomoću podataka o obliku vala tlaka u radijalnoj arteriji. Nije procijenjena učinkovitost parametra HPI (HPI) pomoću arterijskog tlaka s drugih mjesta (npr. femoralno). (poglavlje 14)
- Parametar HPI (HPI) možda neće unaprijed obavijestiti o kretanju prema hipotenzivnom događaju u situacijama u kojima klinička intervencija dovodi do naglog nefiziološkog hipotenzivnog događaja. Ako dođe do toga, značajka HPI (HPI) bez odgađanja će navesti sljedeće: prikazat će se skočni prozor s upozorenjem na visoku vrijednost, alarm visokog prioriteta i vrijednost HPI (HPI) od 100 koja označava da pacijent prolazi kroz hipotenzivni događaj. (poglavlje 14)
- Budite oprezni pri upotrebi apsolutnih vrijednosti dP/dt (dP/dt). Tlak će se mijenjati distalno zbog suženja žila i sila trenja u žilama. Iako apsolutni dP/dt (dP/dt) ne mora točno mjeriti kontraktilnost srca, kretanja mogu biti korisna. (poglavlje 14)
- Budite oprezni pri upotrebi vrijednosti dP/dt (dP/dt) kod pacijenata s teškom aortnom stenozom budući da stenoza može smanjiti poveznicu između lijevog ventrikula i tlačnog opterećenja. (poglavlje 14)
- Na parametar dP/dt (dP/dt), iako se većinom određuje promjenama u kontraktilnosti lijevog ventrikula, može utjecati tlačno opterećenje tijekom razdoblja vazoplegičnih stanja (vensko-arterijskog razdvajanja). Tijekom tih razdoblja dP/dt (dP/dt) možda neće odražavati promjene u kontraktilnosti lijevog ventrikula. (poglavlje 14)
- Informacije o parametru HPI (HPI) navedene u Tablica 14-14 na stranici 270 i Tablica 14-15 na stranici 271 predstavljene su kao opće smjernice i ne moraju predstavljati pojedinačno iskustvo. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike. Pogledajte Klinička primjena na stranici 262. (poglavlje 14)

- Informacije o parametru HPI (HPI) navedene u Tablica 14-23 na stranici 277 i Tablica 14-24 na stranici 278 predstavljene su kao opće smjernice i ne moraju predstavljati pojedinačno iskustvo. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike. Pogledajte Klinička primjena na stranici 262. (poglavlje 14)
- Značajka softvera potpomognutog upravljanja tekućinom Acumen oslanja se na informacije koje je naveo liječnik kako bi se ispravno procijenio odgovor na tekućinu. (poglavlje 14)
- Prijedloge za upravljanje tekućinom koje daje značajka AFM-a mogu ugroziti čimbenici kao što su:
 - Netočna mjerenja vrijednosti FT-CO
 - Akutne promjene u mjerenju vrijednosti FT-CO nakon uvođenja vazoaktivnih lijekova, premještanje pacijenta ili kirurške intervencije
 - Krvarenje pri brzini sličnoj ili većoj od brzine isporuke tekućine
 - Smetnje u arterijskoj liniji

Uvijek pregledajte pacijentov hemodinamski status prije prihvaćanja prijedloga AFM-a. (poglavlje 14)

- Točno mjerenje varijacije udarnog volumena (SVV (SVV)) potrebno je kako bi značajka softvera AFM dala prijedloge o upravljanju tekućinom. Pacijenti moraju:
 - biti na mehaničkoj ventilaciji
 - imati respiracijski volumen od $\ge 8 \text{ ml/kg}$.

(poglavlje 14)

- Prisutnost zbunjujućih čimbenika tijekom isporuke bolusa može dovesti do netočne preporuke tekućine koju daje softver AFM. Stoga treba odbaciti boluse isporučene u prisutnosti zbunjujućih čimbenika.
 Potencijalni zbunjujući čimbenici uključuju, ali nisu ograničeni na sljedeće:
 - tijekom uvođenja bolusa uvedeno je vazoaktivno sredstvo
 - Uvedena dodatna tekućina nakon uvođenja primarnog bolusa
 - Promjena položaja ispitanika
 - Promjene u ventilaciji
 - Kirurško postupanje
 - Smetnje u arterijskoj liniji
 - * Vanjska kompresija (tj., naslanjanje na A-liniju)
 - * Vađenje krvi radi analize plinova arterijske krvi, brzo ispiranje
 - * Pretjerana vlažnost linije
 - Vaskularno stezanje
 - Dodatna linija s tekućinom istovremeno je otvorena tijekom uvođenja bolusa
 - Poznata akutna hemoragija tijekom uvođenja bolusa
 - Netočna mjerenja vrijednosti FT-CO

(poglavlje 14)

- Upotreba bilo kojih tekućina koje nisu navedene na popisu **Fluid Type (Vrsta tekućine)** ili upotreba neispravne vrste tekućine može dovesti do netočnog mjerenja. (poglavlje 14)
- Ako se neko od LED svjetala na kabelu za oksimetar ForeSight ne uključi, kabel se ne smije upotrebljavati dok se ne servisira ili zamijeni. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards. Postoji rizik da bi oštećeni dijelovi mogli smanjiti učinkovitost kabela. (poglavlje 15)
- Tijekom postavljanja nemojte pritiskati cijevi ili žice referentnog senzora za srce ispod poklopca regulatora tlaka. Pobrinite se da kabel regulatora tlaka bude jedina žica koja se nalazi između zareza za pričvršćivanje na stražnjoj strani. (dodatak B)
- Podižite poklopac regulatora tlaka isključivo za prednji jezičak. (dodatak B)
- Očistite i pohranite instrument i dodatni pribor nakon svake upotrebe. (dodatak F)
- Moduli i kabeli platforme na uređaju za napredno praćenje HemoSphere osjetljivi su na elektrostatičko pražnjenje (ESD). Nemojte pokušavati otvoriti kabel ili kućište modula ili upotrebljavati uređaj ako je kućište oštećeno. (dodatak F)

- Nemojte prolijevati ili prskati tekućinu ni na koji dio uređaja za napredno praćenje, dodatni pribor, module ili kabele HemoSphere. (dodatak F)
- Nemojte upotrebljavati otopine za dezinfekciju osim navedenih vrsta. (dodatak F)
- NEMOJTE:
 - dopustiti da tekućina dođe u dodir s priključkom napajanja
 - dopustiti ulaz tekućine u priključke ili otvore na kućištu uređaja za praćenje ili modulima

Ako tekućina dođe u dodir s nekom od gore navedenih stavki, NEMOJTE pokušavati rukovati uređajem za praćenje. Odmah isključite napajanje i nazovite biomedicinski odjel ili lokalnog predstavnika tvrtke Edwards. (dodatak F)

- Povremeno provjeravajte sve kabele na oštećenja. Nemojte čvrsto namotati kabele prilikom pohrane. (dodatak F)
- Nemojte upotrebljavati nikakva druga sredstva za čišćenje, prskati niti izravno prolijevati otopinu za čišćenje na kabele platforme. (dodatak F)
- Nemojte sterilizirati kabele platforme parom, zračenjem ili etilen-oksidom. Nemojte uranjati kabele platforme. (dodatak F)
- Ako se otopina elektrolita, na primjer Ringerov laktat, uvodi u priključke kabela dok su povezani s uređajem za praćenje, a uređaj je uključen, ekscitacijski napon može izazvati elektrolitičku koroziju i brzo propadanje električnih kontakata. (dodatak F)
- Nemojte uranjati priključke kabela u deterdžent, izopropilni alkohol ili glutaraldehid. (dodatak F)
- Nemojte upotrebljavati pištolj s vrućim zrakom za sušenje kabelskih priključaka. (dodatak F)
- Proizvod sadržava elektroničke dijelove. Pažljivo rukovati. (dodatak F)
- Nemojte dezinficirati referentni senzor za srce ili regulator tlaka autoklaviranjem ili sterilizacijom plinom. (dodatak F)
- Nemojte uranjati regulator tlaka, referentni senzor za srce niti bilo kakve priključke kabela u tekućinu. (dodatak F)
- Očistite i pohranite referentni senzor za srce nakon svake upotrebe. (dodatak F)
- Reciklirajte ili odložite litij-ionsku bateriju u skladu sa svim saveznim, državnim i lokalnim zakonima. (dodatak F)
- Instrument je ispitan i sukladan je s ograničenjima norme IEC 60601-1-2. Ta su ograničenja osmišljena kako bi se osigurala razumna zaštita od štetnih smetnji u uobičajenoj medicinskoj instalaciji. Ova oprema stvara, upotrebljava i može zračiti radiofrekvencijsku energiju i, ako se ne ugradi i ne upotrebljava u skladu s uputama, može izazvati štetne smetnje na okolnim uređajima u blizini. No to nije jamstvo da u određenoj instalaciji neće doći do smetnji. Ako ova oprema izazove štetne smetnje na drugim uređajima, što se može utvrditi isključivanjem i uključivanjem opreme, korisnika se potiče da pokuša ispraviti smetnje jednom ili više sljedećih mjera:
 - preusmjeravanjem ili premještanjem uređaja koji prima smetnje.
 - povećanjem razmaka između opreme.
 - savjetovanjem s proizvođačem za pomoć.

(dodatak G)

 Na bežičnu kvalitetu usluge (QoS) može utjecati prisutnost drugih uređaja koji stvaraju radiofrekvencijske smetnje (RFI). Takvi RFI uređaji mogu uključivati opremu za elektrokauterizaciju, mobilne telefone, bežična računala i tablete, dojavljivače, RFID, MR ili ostale uređaje s električnim napajanjem. Kada se upotrebljava u prisutnosti snažnih RFI uređaja, potrebno je razmotriti maksimalno povećanje razmaka i promatranje potencijalnih znakova smetnji kao što su gubitak komunikacije ili smanjena snaga Wi-Fi signala. (dodatak G)

2.4 Simboli korisničkog sučelja

U nastavku su ikone koje se pojavljuju na zaslonu uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Za više informacija o izgledu zaslona i pomicanju pogledajte poglavlje 5, Kretanje kroz uređaj za napredno praćenje

HemoSphere na stranici 91. Određene ikone pojavit će se samo prilikom praćenja određenim hemodinamskim tehnološkim modulom ili kabelom, kako je navedeno.

Simbol	Opis
	Ikone na navigacijskoj traci
*	Select Monitoring Mode (Odaberi način praćenja)
Start	Započnite s praćenjem vrijednosti CO (CO) (modul HemoSphere Swan-Ganz)
0:19	Zaustavite praćenje vrijednosti CO (CO) pomoću brojača vremena za CO (CO) (pogledajte modul Brojač vremena za CO na stranici 172) (HemoSphere Swan-Ganz)
Start	Pokrenite neinvazivno praćenje (modulom HemoSphere ClearSight)
▼ Stop	Zaustavite neinvazivno praćenje (modulom HemoSphere ClearSight)
04:45 Pressure Release	Nastavite s neinvazivnim praćenjem nakon otpuštanja tlaka u manšeti (modulom HemoSphere ClearSight)
	Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala)
\odot	GDT (GDT) Tracking
	Praćenje vrijednostiGDT (GDT)/AFM (omogućena značajka softvera AFM i povezan senzor Acumen IQ)
Č	Izbornik s postavkama
Â	Početni zaslon (povratak na glavni zaslon za praćenje)
$\bigwedge^{+}\!\!\bigwedge^{-}$	Prikaži oblik vala tlaka
$\tilde{\text{A}}$	Sakrij oblik vala tlaka
X	Utišaj zvučne alarme
1:49 Alarms Paused	Alarmi su pauzirani (utišani) s brojačem vremena (pogledajte Utišaj zvučne alarme u Naviga- cijska traka na stranici 92)
00:00:47	Nastavi s praćenjem s vremenom koje je proteklo od pauze praćenja

Tablica 2-1: Simboli	prikaza na uređa	ju za praćenje
	•	

Simbol	Opis
	lkone na navigacijskoj traci
	Patient Data (Podaci o pacijentu) (Uneseni demografski podaci)
20	Patient Data (Podaci o pacijentu) (Preskočeni demografski podaci)
	Ikone izbornika Klinički alati
	Select Monitoring Mode (Odaberi način praćenja)
	iCO (iCO) (Intermittent Cardiac Output (Isprekidan minutni volumen srca)) (modul HemoSphere Swan-Ganz)
	Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) (kabel za oksimetriju HemoSphere)
	Enter CVP (Unesi CVP)
	Derived Value Calculator (Kalkulator izvedenih vrijednosti)
	Event Review (Pregled događaja)
	Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala)
	Patient CCO Cable Test (Test pacijentova CCO kabela) (modul HemoSphere Swan-Ganz)
	HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) (napredna značajka)
	Fluid Responsiveness Test (Test odgovora na tekućinu) (napredna značajka)
	BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) (ClearSight BP) (modul HemoSphere ClearSight)
18	HRS Calibration (Kalibracija referentnog senzora za srce (HRS))
	ctHb Tools (Alati za ctHb)
	Patient Data (Podaci o pacijentu)

	lkone za kretanje izbornikom
Â	Povratak na glavni zaslon za praćenje
\leftarrow	Povratak u prethodni izbornik
8	Otkaži
	Pomičite se da biste odabrali stavku na okomitom popisu
	Okomito pomicanje po stranici
	Vodoravno pomicanje
•	Unesi
لې	Tipka za unos na tipkovnici
×	Tipka za brisanje na tipkovnici
-	Pomaknite pokazivač ulijevo za jedan znak
\rightarrow	Pomaknite pokazivač udesno za jedan znak
X	Tipka za poništavanje na tipkovnici
~	Stavka je omogućena
	Stavka nije omogućena
	Sat / oblik vala – omogućuje korisniku pregled povijesnih podataka ili isprekidanih podataka
	Ikone pločica s parametrima
	Izbornik Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi): omogućen je indikator zvučnog alarma za parametar
×	Izbornik Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi): onemogućen je indikator zvučnog alarma za para- metar

	Ikone pločica s parametrima
11	Traka indikatora kvalitete signala Pogledajte Indikator kvalitete signala na stranici 222 (kabel za oksimetriju HemoSphere)
	Pogledajte SQI na stranici 210 (modul HemoSphere ClearSight)
٢	Prečac nadzorne ploče AFM (samo SV)
2	
Ŵ	Indikator za prekoračenje filtriranja vrijednosti SVV (SVV): visok stupanj varijabilnosti frekven- cije pulsa možda utječe na vrijednosti SVV (SVV)
0	Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) (kabel za oksimetriju HemoSphere)
Manual CVP 7 mmHg	Ručno unesena vrijednostCVP (CVP) (samoSVR (SVR)/SVRI (SVRI))
Default CVP∮ 5 mmHg	Upotrijebljena zadana vrijednost CVP (CVP) (samoSVR (SVR)/SVRI (SVRI))
∆ctHb ↑2 μmol/L	VrijednostΔctHb (ΔctHb) (samoStO ₂ (StO ₂)) (napredne značajke)
	Ikone na traci s informacijama
Ĉ	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160 Slika zaslona (snimka zaslona)
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160 Slika zaslona (snimka zaslona) Ikone indikatora vijeka trajanja baterije na traci s informacijama Pogledajte Tablica 5-6 na stranici 128
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160 Slika zaslona (snimka zaslona) Ikone indikatora vijeka trajanja baterije na traci s informacijama Pogledajte Tablica 5-6 na stranici 128 Screen Brightness (Svjetlina zaslona)
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160 Slika zaslona (snimka zaslona) Ikone indikatora vijeka trajanja baterije na traci s informacijama Pogledajte Tablica 5-6 na stranici 128 Screen Brightness (Svjetlina zaslona) Alarm Volume (Glasnoća alarma)
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160 Slika zaslona (snimka zaslona) Ikone indikatora vijeka trajanja baterije na traci s informacijama Pogledajte Tablica 5-6 na stranici 128 Screen Brightness (Svjetlina zaslona) Alarm Volume (Glasnoća alarma) Lock Screen (Zaključaj zaslon)
	Ikone na traci s informacijama Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-3 na stranici 163 Ikona omogućenog sustava HIS na traci s informacijama Pogledajte Tablica 8-2 na stranici 160 Slika zaslona (snimka zaslona) Ikone indikatora vijeka trajanja baterije na traci s informacijama Pogledajte Tablica 5-6 na stranici 128 Screen Brightness (Svjetlina zaslona) Alarm Volume (Glasnoća alarma) Lock Screen (Zaključaj zaslon) Prečac za izbornik Help (Pomoć)

Ikone na traci s informacijama				
7	Frekvencija srca od otkucaja do otkucaja (modul HemoSphere Swan-Ganz s unosom vrijedr sti ECG (EKG))			
<u> </u>	Wi-Fi signal Pogledajte Tablica 8-1 na stranici 159			
Ś	Vrijeme do načina za otpuštanje tlaka u naprstku (modul HemoSphere ClearSight, pogledajte Način za otpuštanje tlaka u naprstku na stranici 213)			
త	Vrijeme do završetka načina za otpuštanje tlaka u naprstku (modul HemoSphere ClearSight, pogledajte Način za otpuštanje tlaka u naprstku na stranici 213)			
	Ikone za analizu intervencije			
(Gumb za analizu intervencije			
V	Indikator vrste analize intervencije za prilagođeni događaj (sivi)			
V	Indikator vrste analize intervencije za preispitivanje položaja (ljubičasti)			
\checkmark	Indikator vrste analize intervencije za preispitivanje tekućine (plavi)			
V	Indikator vrste analize intervencije za intervenciju (zeleni)			
V	Indikator vrste analize intervencije za oksimetriju (crveni)			
\checkmark	Indikator vrste analize intervencije za događaj (žuti)			
Ø	Ikona za uređivanje u balonu s informacijama o intervenciji			
	Ikona na tipkovnici za unos napomena za zaslonu za uređivanje intervencije			
	Ikone AFM-a			
	Ikona potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM) na navigacijskoj traci			
	Ikona statusa tekućine AFM-a na nadzornoj ploči AFM-a. Za više informacija pogledajte Tabli- ca 14-38 na stranici 295.			
•	Pokrenite ili ponovno pokrenite sesiju potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM)			
11	Pauzirajte sesiju potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM)			
×	Odbijte prijedlog bolusa			
	Bolus koji je pokrenuo korisnik (samo način Manual (Ručni))			

Ikone AFM-a			
	Zaustavljanje bolusa (samo način Manual (Ručni))		
Ś	Postavke AFM		
Ľ	Smanji nadzornu ploču AFM-a		
0	Postavke ciljne vrijednostiGDT (GDT)		
?	Pomoć s kontekstom AFM-a		
	Završi sesiju potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM)		
Ikone za praćenje vrijednosti GDT (GDT)			
\oplus	Dodaj gumb cilja na zaslonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT)		
≥72	Gumb s vrijednosti cilja na zaslonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT)		
	Gumb za izlaz iz odabira cilja na zaslonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT)		
61	Gumb za uređivanje cilja na zaslonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT)		
	Simbol Time-In-Target (Time-in-Target) na zaslonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT)		
Ikone HPI (HPI)			
\sim	Tipka prečaca za HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI)		

2.5 Simboli na oznakama proizvoda

Ovaj odjeljak navodi simbole koji se nalaze na uređaju za napredno praćenje HemoSphere i ostalom dostupnom dodatnom priboru za platformu za napredno praćenje HemoSphere.

Tablica 2-2: Simboli na	oznakama proizvoda
-------------------------	--------------------

Simbol	Opis
	Proizvođač
	Datum proizvodnje

Simbol Opis				
Rx only	Oprez: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician.			
IPX1	IPX1 Pruža zaštitu od vode koja pada okomito u skladu s normom IPX1			
IPX4	IPX4 Opseg zaštite od prodiranja predmeta			
	Odvojeno prikupljanje električne i elektroničke opreme u skladu s direktivom EZ-a 2012/19/EU.			
S	Sukladnost s Ograničenjem za opasne tvari (RoHS) – samo Kina			
FC	Sukladnost sa Saveznom komisijom za komunikacije (FCC) – samo SAD			
((•))	Ovaj uređaj sadržava odašiljač s neionizirajućim zračenjem, koji može izazvati RF smetnje na ostalim uređajima u njegovoj blizini.			
eifu.edwards.com + 1 888 570 4016	Pridržavajte se uputa za upotrebu na web-stranici			
i	Upute za upotrebu u elektroničkom obliku dostupne su putem telefona ili web-stranice.			
c Us Intertek	Intertek ETL			
#	Broj modela			
SN	Serijski broj			
EC REP	Ovlašteni predstavnik u Europskoj zajednici			
MR	Nije sigurno kod pregleda MR-om			
	Conformité Européenne (oznaka CE) tijela TÜV SÜD Product Service GmbH (prijavljeno tijelo)			
CE	Conformité Européenne (oznaka CE)			
LOT	Šifra serije			

Simbol	Opis		
PN	Broj dijela		
QTY			
Pb	Bezolovno		
c AL [®] us	Oznaka certifikacije proizvoda koju daje organizacija Underwriters Laboratories		
Li-ion	Litij-ionska koja se može reciklirati		
(II)	Oznaka tehničke sukladnosti (Japan)		
	Ne rastavljati		
X	Ne spaljivati		
Medicinski proizvod			
UDI	Jedinstveni identifikator proizvoda		
	Uvoznik		
Oznake za identifikaciju priključka			
\forall	Dugme priključka za izjednačavanje potencijala		
● <u></u>	USB 2.0		
SS←	USB 3.0		
품	Ethernet priključak		
> 1) 1 Analogni ulaz 1		

Oznake za identifikaciju priključka			
	Analogni ulaz 2		
Izlaz za tlak (jednokratni pretvornik tlaka)			
-I V	Primijenjeni dio ili priključak tipa CF otporan na defibrilaciju		
⊣∱⊦	Primijenjeni dio ili priključak tipa BF otporan na defibrilaciju		
Ŕ	Primijenjeni dio ili priključak tipa BF		
Ki j	Kontinuirani neinvazivni arterijski krvni tlak		
	Uklonite poklopac regulatora tlaka s ovog kraja		
	Nemojte uklanjati poklopac regulatora tlaka s ovog kraja		
ECG			
HDMI Izlaz za multimedijsko sučelje visoke rezolucije			
	Priključak: serijski COM izlaz (RS232)		
	Dodatne oznake na pakiranju		
Ť	Držati suhim		
	Lomljivo, pažljivo rukovati		
<u> </u>	Ovaj kraj okrenuti prema gore		

Dodatne oznake na pakiranju			
	Nemojte upotrebljavati ako je pakiranje oštećeno i pogledajte upute za upotrebu		
20	Kutija izrađena od kartona koji se može reciklirati		
	Držati podalje od sunčeve svjetlosti		
x	Ograničenje temperature (X = donja granica, Y = gornja granica)		
x - x - Y	Ograničenje vlažnosti (X = donja granica, Y = gornja granica)		
	Pridržavajte se uputa za upotrebu		
*	Pohranite na hladnom, suhom mjestu		
	Rok upotrebe		
5 0)	Ekološki prihvatljivo razdoblje upotrebe (Environment-friendly use period, EFUP) – samo za Kinu		

Napomena

Za sve oznake na dodatnom priboru proučite tablicu simbola koja se nalazi u pomoćnim uputama za upotrebu.

2.6 Primjenjive norme

Tablica 2-3: Primjenjive norme

Norma	Naziv
IEC 60601-1:2005 / A1:2012	Medicinska električna oprema – 1. dio: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i bitne radne značajke + dopuna 1 (2012)
IEC 60601-1-2:2014	Medicinska električna oprema – Dio 1-2: Opći zahtjevi za osnovnu sigurnost i bitne radne značajke – Popratna norma: Elektromagnetske smetnje – Zahtjevi i ispitivanja
IEC 60601-2-34: 2011	Medicinska električna oprema – Dio 2-34: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i bitne radne značajke uređaja za invazivno mjerenje krvnog tlaka

Norma	Naziv
IEC 60601-2-49:2011/ IEC 80601-2-49:2018	Medicinska električna oprema – Dio 2-49: Posebni zahtjevi za osnovnu sigurnost i bitne radne značajke višefunkcijske opreme/uređaja za praćenje pacijenata
IEEE 802.11 b/g/n	Telekomunikacije i razmjena informacija između sustava lokalnih i gradskih mreža – Posebni zahtjevi 11. dio: Specifikacije za kontrolu pristupa mediju (MAC) bežičnog LAN-a i fizički sloj (PHY)

2.7 Bitne radne značajke uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Platforma daje prikaz kontinuirane vrijednosti CO (CO) i isprekidane vrijednosti CO (CO) s pomoću kompatibilnog katetera Swan-Ganz u skladu sa specifikacijama navedenima u dodatku A. Platforma daje prikaz intravaskularnog krvnog tlaka s pomoću kompatibilnog senzora FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ ili kompatibilnog jednokratnog pretvornika tlaka TruWave u skladu sa specifikacijama navedenima u dodatku A. Platforma daje prikaz vrijednosti SvO₂ (SvO₂)/ScvO₂ (ScvO₂) s pomoću kompatibilnog katetera za oksimetriju u skladu sa specifikacijama navedenima u dodatku A. Platforma daje prikaz vrijednosti SvO₂ (SvO₂)/ScvO₂ (ScvO₂) s pomoću kompatibilnog katetera za oksimetriju u skladu sa specifikacijama navedenima u dodatku A. Platforma omogućuje neinvazivno mjerenje arterijskog krvnog tlaka s pomoću kompatibilnog naprska Edwards u skladu sa specifikacijama navedenima u dodatku A. Platforma daje prikaz vrijednosti StO₂ (StO₂) s pomoću kompatibilnog modula za oksimetriju i senzora u skladu sa specifikacijama navedenima u dodatku A. Platforma navodi status alarma, upozorenja, indikatora i/ili sustava kada ne može dati točno mjerenje primjenjivog hemodinamskog parametra. Za više informacija pogledajte Karakteristike bitnih raznih značajki na stranici 396.

Učinkovitost proizvoda, uključujući njegove funkcionalne karakteristike, provjerena je sveobuhvatnim nizom ispitivanja radi utvrđivanja sigurnosti i učinkovitosti proizvoda za njegovu namjenu kada se proizvod upotrebljava u skladu s odgovarajućim uputama za upotrebu.

Ugradnja i postavljanje

Sadržaj

Vađenje iz pakiranja	.66
Priključci za povezivanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere	68
Ugradnja uređaja za napredno praćenje HemoSphere	.72
Prvo pokretanje	.76
Isključivanje i način za uštedu energije	78

3.1 Vađenje iz pakiranja

Pregledajte ima li na kutiji za slanje znakova oštećenja koje se možda dogodilo u prijevozu. Ako uočite oštećenje, fotografirajte pakiranje i obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards za pomoć. Nemojte upotrebljavati proizvod ako su pakiranje ili sadržaj oštećeni. Vizualno pregledajte sadržaj pakiranja radi eventualnih oštećenja. Oštećenje može uključivati pukotine, ogrebotine, udubljenja ili bilo kakve znakove da su uređaj za praćenje, moduli ili kućište za kabele možda oštećeni. Prijavite sve dokaze vanjskog oštećenja.

3.1.1 Sadržaj pakiranja

Platforma za napredno praćenje HemoSphere modularna je i konfiguracije pakiranja stoga se razlikuju ovisno o naručenom kompletu. Sustav za napredno praćenje HemoSphere, koji je konfiguracija osnovnog kompleta, sadržava uređaj za napredno praćenje HemoSphere, kabel za napajanje, poklopac ulaza napajanja, komplet baterija HemoSphere, dva ekspanzijska modula, jedan ekspanzijski modul L-Tech, vodič za brzi početak rada i USB privjesak koji sadržava ovaj korisnički priručnik. Pogledajte Tablica 3-1 na stranici 66. Dodatne stavke koje mogu biti uključene i šalju se s ostalim konfiguracijama kompleta uključuju modul HemoSphere Swan-Ganz, pacijentov CCO kabel i kabel za oksimetriju HemoSphere. Jednokratne i dodatne stavke mogu se naručiti zasebno. Preporučuje se da korisnik potvrdi primitak sve naručene opreme. Proučite dodatak B: Dodatni pribor na stranici 409, za cjelokupan popis dostupnog dodatnog pribora.

Tablica 3-1	l: Komponente	za napredno	praćenje	HemoSphere

Sus	Sustav za napredno praćenje HemoSphere (osnovni komplet)								
	uređaj za napredno praćenje HemoSphere komplet baterija HemoSphere kabel za napajanje poklopac ulaza napajanja modul za proširenje L-Tech modul za proširenje (2) vodič za brzi početak rada korisnički priručnik (na USB privjesku)								

3.1.2 Potreban dodatni pribor za module i kabele platforme

Sljedeće tablice navode dodatni pribor potreban za prikaz određenih praćenih i izračunatih parametara za određeni hemodinamski tehnološki modul ili kabel.

	Praćeni i izračunati parametri								
Potreban kabel/kateter	CO (CO)	CO _{20s}	EDV (EDV)	RVEF (RVEF)	SVR (SVR)	iCO (iCO)	SV (SV)	SV _{20s}	
Pacijentov CCO kabel	•	٠	•	•	•	•	•	•	
Kabel za ECG (EKG)			•	•			•		
Kabel za analogni ulaz tlaka					•				
Sonda za temperaturu injekta- ta						•			
Kateter za termodiluciju Swan-Ganz						•			
CCO kateter Swan-Ganz ili ka- teter Swan-Ganz CCOmbo	•				•	•	•		
Kateter Swan-Ganz CCOmbo V	•	•	•	•	•	•	•	•	
Pretvornik TruWave*		•						•	
*Parametri protoka od20 sekundi im je signal tlaka plućne arterije p na stranici 172.	dostupni su utem priklju	samo tijeko očka kabela	om praćenja za tlak Hem	kateterom C oSphere. Pog	COmbo V (gledajte Par	modeli 777F8 ametri protok	i 774F75) i p ka od 20 sekt	ootreban undi	

Tablica 3-2: Kabeli i kateteri potrebni za praćenje parametara modulom HemoSphere Swan-Ganz

Napomena

Neki se parametri ne mogu pratiti niti izračunavati kod pedijatrijskih pacijenata. Pogledajte Tablica 1-1 na stranici 26 za dostupne parametre.

				Praćeni i	izračunati j	parametri			
Opcije senzora za tlak / pretvornika	CO (CO)	SV (SV)	SVV (SVV)/ PPV (PPV)	SVR (SVR)	PR	SYS/ DIA/ MAP (MAP)	MPAP (MPAP)	CVP (CVP)	HPI (HPI)/ dP/dt (dP/dt) / Ea _{dyn}
Senzor FloTrac ili sen- zor FloTrac Jr	•	•	•	*	•	•			
Pretvornik TruWave					•	•	•	•	
Senzor Acumen IQ**	•	•	•	*	•	•			•
*Analogni ulazni signal vrijednosti SVR (SVR).	^t Analogni ulazni signal za CVP (CVP), praćenje vrijednosti CVP (CVP) ili ručni unos vrijednosti CVP (CVP) potrebni su za izračun vrijednosti SVR (SVR).								

**Senzor Acumen IQ potreban je za pristup značajci softvera AFM. Za više informacija pogledajte Potpomognuto upravljanje tekućinom na stranici 289.

Tablica 3-4: Opcije naprstka za praćenje parametara mo	dulom HemoSphere ClearSight
--	-----------------------------

	Praćeni i izračunati parametri							
Opcije naprska (potreb- na je jedna)	CO (CO)	SV (SV)	SVV (SVV)/ PPV (PPV)	SVR (SVR)	PR	SYS/ DIA/ MAP (MAP)	HPI (HPI)/ dP/dt (dP/dt) / Ea _{dyn}	
Naprstak ClearSight ili na- prstak ClearSight Jr	•	•	•	*	•	•		

Praćeni i izračunati parametri							
Opcije naprska (potreb- na je jedna)	CO (CO)	SV (SV)	SVV (SVV)/ PPV (PPV)	SVR (SVR)	PR	SYS/ DIA/ MAP (MAP)	HPI (HPI)/ dP/dt (dP/dt) / Ea _{dyn}
Naprstak Acumen IQ	•	•	•	*	•	•	•
*Analogni ulazni signal za CVP (CVP), praćenje vrijednosti CVP (CVP) ili ručni unos vrijednosti CVP (CVP) potrebni su za izračun vrijednosti SVR (SVR).							

Tablica 3-5: Kateteri potrebni za praćenje parametara kabelom za oksimetriju HemoSphere

	Praćeni i izračunati parametri			
Potreban kateter	ScvO ₂ (ScvO ₂)	SvO ₂ (SvO ₂)		
Kateter za oksimetriju PediaSat ili kompatibilan kateter za centralnu vensku oksimetriju	•			
Kateter za oksimetriju Swan-Ganz		•		

Tablica 3-6: Dodatan pribor potreban za praćenje parametara tehnološkim modulom HemoSphere

Potreban dodatni pribor	Oksimetrija tkiva (StO ₂ (StO ₂))
Kabel za oksimetriju ForeSight	•
Senzor ForeSight/ForeSight Jr	•

UPOZORENJE

Opasnost od strujnog udara! Nemojte pokušavati povezati/odvojiti kabele sustava dok su vam ruke mokre. Pobrinite se da su vam ruke suhe prije odvajanja kabela sustava.

OPREZ

Uvijek primite priključak, a ne kabel, prilikom priključivanja ili odvajanja kabela. Nemojte uvijati ili savijati priključke. Prije upotrebe potvrdite da su svi senzori i kabeli ispravno povezani i do kraja umetnuti.

Da biste izbjegli oštećenje podataka u uređaju za napredno praćenje HemoSphere, uvijek odvojite CCO kabel za pacijenta i kabel za oksimetriju od uređaja za praćenje prije upotrebe defibrilatora.

3.2 Priključci za povezivanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Sljedeći prikazi uređaja za praćenje prikazuju priključke za povezivanje i ostale ključne značajke na prednjoj, stražnjoj i bočnoj ploči uređaja za napredno praćenje HemoSphere.

3.2.1 Prednja strana uređaja za praćenje



Slika 3-1: Prikaz prednje strane uređaja za napredno praćenje HemoSphere

3.2.2 Stražnja strana uređaja za praćenje



- 1. Priključak mrežnog kabela (uklonjen poklopac ulaza napajanja)
- 2. HDMI priključak
- 3. Ethernet priključak
- 4. USB priključak
- 5. Priključak za serijski ulaz COM1 (RS-232)

- 6. Analogni ulaz 1
- 7. Analogni ulaz 2
- 8. Ulaz za EKG
- 9. Izlaz za tlak
- **10.** Dugme priključka za izjednačavanje potencijala

Slika 3-2: Prikaz stražnje strane uređaja za napredno praćenje HemoSphere (prikazan s modulom HemoSphere Swan-Ganz)

3.2.3 Desna ploča na uređaju za praćenje



1. USB priključak**2.** vratašca baterije

Slika 3-3: Desna ploča na uređaju za napredno praćenje HemoSphere

3.2.4 Lijeva ploča na uređaju za praćenje



- 1. otvor za modul za proširenje L-Tech
- 3. kabelski priključci (2)

2. otvori za modul za proširenje (2)

Slika 3-4: Lijeva ploča na uređaju za napredno praćenje HemoSphere (prikazana bez modula)

3.3 Ugradnja uređaja za napredno praćenje HemoSphere

3.3.1 Opcije za postavljanje i preporuke

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere treba postaviti na stabilnu ravnu površinu ili sigurno pričvrstiti za kompatibilan stalak, u skladu s praksama vaše ustanove. Rukovatelj se mora nalaziti ispred uređaja za praćenje i u blizini tijekom upotrebe. Uređaj smije upotrebljavati samo jedan korisnik istovremeno. Držač role za uređaj za napredno praćenje HemoSphere dostupan je kao neobavezan dodatni pribor. Pogledajte Dodatni opis pribora na stranici 410 za više informacija. Obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za preporuke o dodatnim opcijama postavljanja.

UPOZORENJE

Opasnost od eksplozije! Nemojte upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere u prisutnosti zapaljive mješavine anestetika sa zrakom ili s kisikom ili dušikovim oksidom.

Ovaj proizvod sadržava metalne komponente. NE upotrebljavajte u okruženju magnetske rezonancije (MR).
Pobrinite se da je uređaj za napredno praćenje HemoSphere ispravno postavljen ili montiran te da su svi kabeli i dodatni kabeli ispravno razmješteni kako bi se smanjio rizik od ozljede pacijenata, korisnika ili oštećenja opreme.

Treba izbjegavati upotrebu ove opreme uz drugu opremu ili na njoj jer može dovesti do netočnog rada. Ako je takva upotreba nužna, ovu i ostalu opremu treba promatrati kako bi se potvrdilo da radi na uobičajeni način.

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere mora se postaviti u uspravan položaj kako bi se osigurala zaštita od prodora iz klase zaštite IPX1.

Nemojte dopustiti prskanje tekućina po zaslonu uređaja za praćenje. Nakupljanje tekućine može onemogućiti funkcionalnost dodirnog zaslona.

Nemojte postavljati uređaj za praćenje tako da je teško prići priključcima na stražnjoj ploči ili kabelu za napajanje.

Oprema je namijenjena za upotrebu s visokofrekvencijskom kirurškom opremom. Netočna mjerenja parametara mogu biti uzrokovana smetnjama koje izaziva visokofrekvencijska kirurška oprema. Da bi se smanjile opasnosti koje mogu proizaći iz upotrebe visokofrekvencijske kirurške opreme, upotrebljavajte samo neoštećene kabele za pacijenta i dodatni pribor koji su povezani kako je navedeno u ovom korisničkom priručniku.

Ovaj je sustav namijenjen za upotrebu s defibrilatorima. Kako bi se osigurao ispravan rad otporan na defibrilator, upotrebljavajte samo neoštećene kabele za pacijenta i dodatni pribor koji su povezani kako je navedeno u ovom korisničkom priručniku.

Sva oprema sukladna normi IEC/EN 60950, uključujući pisače, mora se postaviti uz razmak od najmanje 1,5 metra od pacijentova kreveta.

Prijenosna RF komunikacijska oprema (uključujući perifernu opremu kao što su kabeli antena i vanjske antene) ne smije se upotrebljavati uz razmak manji od 30 cm (12 in) od bilo kojeg dijela uređaja za napredno praćenje HemoSphere, uključujući kabele koje navodi proizvođač. U suprotnom može doći do smanjenja učinkovitosti ove opreme.

OPREZ

Nemojte izlagati uređaj za napredno praćenje HemoSphere ekstremnim temperaturama. Proučite specifikacije okoliša u dodatku A.

Nemojte izlagati uređaj za napredno praćenje HemoSphere prljavom ili prašnjavom okruženju.

Nemojte začepljivati otvore za ventilaciju na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

Nemojte upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere u okruženju u kojem snažna svjetlost otežava pregled LCD zaslona.

Nemojte upotrebljavati uređaj za praćenje kao ručni uređaj.

3.3.2 Umetanje baterije

Otvorite vratašca baterije (Slika 3-3 na stranici 71) i umetnite bateriju u odjeljak za bateriju, pazeći da je komplet potpuno umetnut i da je sjeo na mjesto. Zatvorite vratašca baterije i provjerite je li zasun dobro pričvršćen. Pridržavajte se uputa u nastavku za povezivanje kabela za napajanje, a zatim potpuno napunite bateriju. Nemojte upotrebljavati novi komplet baterija kao izvor napajanja dok se potpuno ne napuni.

Kako biste bili sigurni da je razina napunjenosti baterija koja je prikazana na uređaju za praćenje točna, kondicionirajte bateriju prije prve upotrebe. Za informacije o održavanju i kondicioniranju baterija pogledajte Održavanje baterija na stranici 436.

Komplet baterija HemoSphere namijenjen je kao rezervni izvor napajanja tijekom nestanka napajanja i može osiguravati praćenje samo ograničeno vremensko razdoblje.

UPOZORENJE

Provjerite je li baterija do kraja umetnuta i jesu li vratašca za bateriju ispravno zatvorena. Ispadanje baterija može ozbiljno ozlijediti pacijente ili liječnike.

S uređajem za napredno praćenje HemoSphere upotrebljavajte samo baterije koje je odobrila tvrtka Edwards. Nemojte puniti komplet baterija izvan uređaja za praćenje. Time možete oštetiti bateriju ili ozlijediti korisnika.

Da biste spriječili prekide praćenja tijekom nestanka napajanja preporučuje se upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere s umetnutom baterijom.

U slučajevima nestanka napajanja i pražnjenja baterije uređaj za praćenje isključit će se kontroliranim postupkom.

3.3.3 Povezivanje kabela za napajanje

Prije povezivanja kabela za napajanje sa stražnjom pločom uređaja za praćenje provjerite je li postavljen poklopac ulaza napajanja:

- 1. Ako je poklopac ulaza napajanja već postavljen, skinite dva vijka (Slika 3-5 na stranici 75) kojima je poklopac ulaza napajanja pričvršćen za stražnju ploču uređaja za praćenje.
- 2. Povežite odvojivi kabel za napajanje. Pobrinite se da je utikač ispravno postavljen.
- Pričvrstite poklopac ulaza napajanja preko utikača usmjeravanjem kabela za napajanje kroz otvor na poklopcu, a zatim pritisnite poklopac i brtvu o stražnju ploču uređaja za praćenje, poravnavajući dva otvora za vijke.
- 4. Ponovno umetnite vijke da biste pričvrstili poklopac za uređaj za praćenje.
- 5. Ukopčajte kabel za napajanje u utičnicu namijenjenu za bolničku upotrebu.

UPOZORENJE

Nemojte upotrebljavati platformu za napredno praćenje HemoSphere bez postavljenog poklopca za ulaz kabela za napajanje. U suprotnome može doći do ulaska tekućine.



Slika 3-5: Poklopac ulaza napajanja na uređaju za napredno praćenje HemoSphere – mjesta za vijke

3.3.3.1 Priključak za izjednačavanje potencijala

Ovaj uređaj za praćenje MORA se uzemljiti tijekom rada (Oprema razreda I sukladno normi IEC 60601-1). Ako nije dostupna utičnica za upotrebu u bolnicama ili utičnica s tri zupca, potrebno je savjetovati se s bolničkim električarom da bi se osiguralo ispravno uzemljenje. Priključak za izjednačavanje potencijala nalazi se na stražnjoj ploči uređaja za praćenje (Slika 3-2 na stranici 70) i treba ga povezati sa sustavom za uzemljenje sa izjednačavanje potencijala (kabelom za izjednačavanje potencijala).

UPOZORENJE

Nemojte upotrebljavati produžne kabele ili uređaje s više utičnica da biste povezali kabel za napajanje. Nemojte upotrebljavati odvojive kabele za napajanje osim priloženog kabela za napajanje.

Da biste izbjegli rizik od strujnog udara, uređaj za napredno praćenje HemoSphere može se povezati samo na uzemljeno mrežno napajanje (zaštitno uzemljenje). Nemojte upotrebljavati utikač s tri zupca na ispravljačima s dva zupca.

Pouzdanost uzemljenja može se postići samo ako je instrument ukopčan u utičnicu s oznakom "samo za bolničku primjenu", "bolnička razina primjene" ili slično.

Iskopčavanje uređaja za praćenje iz izvora izmjenične struje isključivanjem glavnog mrežnog kabela iz izvora izmjenične struje. Gumb za uključivanje/isključivanje na uređaju za praćenje ne isključuje sustav iz mrežnog napajanja izmjeničnom strujom.

OPREZ

Kada premještate instrument, obavezno isključite napajanje i uklonite povezani kabel za napajanje.

3.3.4 Povezivanje i odvajanje modula za hemodinamsko praćenje

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere isporučuje se s dva standardna modula za proširenje i jednim modulom za proširenje L-Tech. Prije umetanja novog modula s tehnologijom praćenja uklonite modul za proširenje pritiskom na gumb za otpuštanje da biste ga otključali i gurnite prazan modul van.

Prije ugradnje novog modula pregledajte ima li na njemu vanjskih oštećenja. Umetnite željeni modul za praćenje u otvoreni otvor primjenom ravnomjernog pritiska da biste gurnuli modul na njegovo mjesto uz škljocaj.

3.3.5 Povezivanje i odvajanje kabela za hemodinamsko praćenje

Oba priključka za kabel za praćenje imaju mehanizam magnetskog zasuna. Prije povezivanja pregledajte kabel radi eventualnih oštećenja. Kabel za praćenje škljocnut će na svoje mjesto kada je pravilno postavljen u priključak. Da biste odvojili kabel, primite ga za utikač i povucite od uređaja za praćenje.

3.3.6 Povezivanje kabela s vanjskih uređaja

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava podatke praćene analognim ulazom za izračun određenih hemodinamskih parametara. To uključuje podatke iz priključaka za ulazne podatke o tlaku i priključka za ulazne podatke ECG (EKG) uređaja za praćenje. Svi priključci kabela za analogni ulaz nalaze se na stražnjoj ploči uređaja za praćenje (Slika 3-2 na stranici 70). Pogledajte Potreban dodatni pribor za module i kabele platforme na stranici 66 za popis izračunatih parametara koji su dostupni s određenim priključcima kabela. Za više informacija o konfiguraciji analognih priključaka za tlak pogledajte Analogni ulazni signal za tlak na stranici 141.

Napomena

VAŽNO! Uređaj za napredno praćenje HemoSphere kompatibilan je s analognim ulazima za tlak i ECG (EKG) s bilo kojeg vanjskog uređaja za praćenje pacijenta koji ima analogne izlazne priključke koji ispunjavaju specifikacije za ulaz signala navedene u Tablica A-5 na stranici 399. Oni predstavljaju praktičan način za upotrebu podataka iz uređaja za praćenje pacijenta za izračun dodatnih hemodinamskih parametara za prikaz. To je dodatna značajka koja ne utječe na primarnu funkciju uređaja za napredno praćenje HemoSphere – praćenje minutnog volumena srca (modulom HemoSphere Swan-Ganz) ili zasićenosti venske krvi kisikom (kabelom za oksimetriju HemoSphere).

UPOZORENJE

Upotrebljavajte samo dodatni pribor, kabele i/ili komponente uređaja za napredno praćenje HemoSphere koje isporučuje i označava tvrtka Edwards. Upotreba ostalog neoznačenog dodatnog pribora, kabela i/ili komponenti može utjecati na pacijentovu sigurnost i točnost mjerenja.

3.4 Prvo pokretanje

3.4.1 Postupak pokretanja

Da biste uključili i isključili uređaj za praćenje, pritisnite gumb za napajanje koji se nalazi na prednjoj ploči. Nakon uključivanja uređaja za praćenje prikazuje se zaslon Edwards, nakon čega slijed zaslon sa samotestiranjem pri uključivanju (POST). POST provjerava ispunjava li uređaj za praćenje osnovne uvjete rada upotrebom kritičnih komponenti hardvera i provodi se svaki put kada se uređaj uključi. Poruka sa statusom POST prikazuje se na zaslonu za pokretanje zajedno s informacijama o sustavu kao što su serijski brojevi i brojevi verzije softvera.



Slika 3-6: Zaslon za pokretanje

Ako dijagnostički testovi otkriju stanje kvara, zaslon s pogreškom sustava zamijenit će zaslon za pokretanje. Pogledajte poglavlje 15: Rješavanje problema na stranici 321 ili dodatak F: Zaštita, servis i podrška za sustav na stranici 430. U suprotnome, nazovite predstavnika tvrtke Edwards Lifesciences za pomoć.

3.4.2 Odabir jezika

Nakon prvog pokretanja uređaja za napredno praćenje HemoSphere nude se opcije jezika koje utječu na prikazani jezik, format vremena i datuma i mjerne jedinice. Zaslon za odabir jezika pojavljuje se nakon inicijalizacije softvera i završetka POST-a. Jedinice prikaza te format datuma i vremena također se postavljaju odabirom jezika u zadane postavke za taj jezik (pogledajte dodatak D: Postavke i zadane vrijednosti uređaja za praćenje na stranici 420).

Svaka od postavki povezanih s jezikom kasnije se može promijeniti na zaslonu **Date/Time (Datum/vrijeme)** na zaslonu **General Settings (Opće postavke)** te u opciji jezika putem opcije **Settings (Postavke)** → **General (Općenito)**.

Kada se pojavi zaslon za odabir jezika, dodirnite željeni jezik upotrebe.

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

Slika 3-7: Zaslon za odabir jezika

Slika 3-6 na stranici 77 i Slika 3-7 na stranici 77 primjeri su zaslona za pokretanje i odabir jezika.

3.4.3 Odaberite ID uređaja

Nakon prvog pokretanja uređaja za napredno praćenje HemoSphere korisnik može odabrati **Device ID (ID uređaja)** ili naziv uređaja za praćenje na zaslonu **New Patient Data (Podaci o novom pacijentu)**. Pogledajte Novi pacijent na stranici 134. Zadani je **Device ID (ID uređaja)** serijski broj uređaja za praćenje, no može se promijeniti u neki naziv do 20 znakova. **Device ID (ID uređaja)** se prikazuje u središtu trake s informacijama. Pogledajte Traka s informacijama na stranici 127.

Device ID (ID uređaja) može se promijeniti u bilo kojem trenutku na zaslonu **General Settings (Opće postavke)** kroz **Settings (Postavke)** → **General (Općenito)** pomoću lozinke sigurnog korisnika. Sve su lozinke postavljene tijekom inicijalizacije sustava. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku.

3.5 Isključivanje i način za uštedu energije

Da biste isključili uređaj za praćenje, dodirnite gumb za napajanje. Pogledajte (2) u Slika 3-1 na stranici 69. Prikazat će se sljedeće opcije:

- End Session (Završi sesiju): dodirnite Yes (Da) da biste zaustavili trenutačnu sesiju praćenja i stavili uređaj za praćenje u Power Save Mode (Način za uštedu energije). Time se sprječava potpuno isključivanje napajanja i uređaj za praćenje može se ponovno pokrenuti aktivacijom dodirom zaslona.
- Shutdown (Isključivanje): time ćete isključiti uređaj za praćenje.
- Cancel (Otkaži): vraća vas na zaslon koji je bio prikazan prije dodira gumba za napajanje.

Brzi početak rada s uređajem za napredno praćenje HemoSphere

Sadržaj

Praćenje minutnog volumena srca modulom Hemosphere Swan-Ganz	79
Praćenje kabelom za tlak HemoSphere	82
Praćenje kabelom za oksimetriju HemoSphere	84
Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere	86
Praćenje modulom HemoSphere ClearSight	89

Napomena

Ovo je poglavlje namijenjeno iskusnim liječnicima. U njemu se navode kratke upute za upotrebu uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Proučite poglavlja u priručniku za detaljnije informacije, upozorenja i mjere opreza.

4.1 Praćenje minutnog volumena srca modulom Hemosphere Swan-Ganz

Proučite Slika 4-1 na stranici 79 za priključke za praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz.



Slika 4-1: Pregled priključaka za praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz

1. Umetnite modul HemoSphere Swan-Ganz u uređaj za praćenje. Modul će kliknuti kad je ispravno priključen.

Dodirnite ikonu postavki

7.

- 2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Svim funkcijama pristupa se putem dodirnog zaslona.
- 3. Odaberite gumb **Continue Same Patient (Nastavi s istim pacijentom)** ili gumb **New Patient (Novi pacijent)** i unesite podatke o novom pacijentu.
- 4. Povežite pacijentov CCO kabel s modulom HemoSphere Swan-Ganz.
- 5. Odaberite gumb za **Invasive (Invazivno)** način praćenja u prozoru **Monitoring Mode Selection (Odabir** načina praćenja).

karticu Select Screens (Odaberi zaslone)

6. Dodirnite Start Monitoring (Pokreni praćenje) za početak praćenja.



- željenog prikaza zaslona za praćenje.
 8. Dodirnite unutar pločice s parametrima da biste odabrali željeni ključni parametar iz izbornika za konfiguraciju pločice s parametrom.
- 9. Dodirnite unutar pločice s parametrom za podešavanje vrijednosti Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).
- 10. Ovisno o vrsti katetera, prijeđite na korak 1 u jednom od sljedećih odjeljaka:
 - Kontinuirano praćenje minutnog volumena srca na stranici 80 za praćenje vrijednosti CO (CO)
 - Isprekidano praćenje minutnog volumena srca na stranici 80 za praćenje vrijednosti iCO (iCO)
 - Kontinuirano praćenje krajnjeg dijastoličkog volumena na stranici 81 za praćenje vrijednosti EDV (EDV)

4.1.1 Kontinuirano praćenje minutnog volumena srca

Slijedite korake 1 – 10 u Praćenje minutnog volumena srca modulom Hemosphere Swan-Ganz na stranici 79 prije nastavka.

- 1. Pričvrstite priključke za termistor (1) i toplinsku nit (2) na CCO kateteru Swan-Ganz (Slika 4-1 na stranici 79) za pacijentov CCO kabel.
- 2. Provjerite je li kateter ispravno umetnut u pacijenta.



- Dodirnite ikonu za početak praćenja start. Na ikoni za prekid praćenja pojavit će se brojač vremena koji označava vrijeme do prve vrijednosti CO (CO). Nakon otprilike 5 do 12 minuta, kada je dobiveno dovoljno podataka, vrijednost CO (CO) pojavit će se na pločici s parametrom.
- 4. Vrijeme do sljedećeg mjerenja vrijednosti CO (CO) prikazano je ispod ikone za prekid praćenja Za kraća vremenska razdoblja između izračuna odaberite STAT CO (sCO) kao ključni parametar. sCO (sCO) je brza procjena vrijednosti CO (CO). Parametri protoka od 20 sekundi (CO_{20s}/Cl_{20s} i SV_{20s}/SVl_{20s}) dostupni su pri praćenju tlaka u plućnoj arteriji povezanim kabelom za tlak HemoSphere i jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave. Za više informacija pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172.



4.1.2 Isprekidano praćenje minutnog volumena srca

Slijedite korake 1 – 10 u Praćenje minutnog volumena srca modulom Hemosphere Swan-Ganz na stranici 79 prije nastavka.

1. Pričvrstite priključak za termistor katetera Swan-Ganz ((1), Slika 4-1 na stranici 79) za pacijentov CCO kabel CCO.

0

- 2. Povežite sondu za temperaturu injektata s priključkom sondu za temperaturu injektata (3) na pacijentovu CCO kabelu. Automatski se uočava vrsta sustava injektata (linijski ili kupelj).
- 3. Dodirnite ikonu postavki 🏠

• karticu **Clinical Tools (Klinički alati)**

Clinical Tools → ikonu iCO



- 4. Odaberite sljedeće postavke na zaslonu za konfiguraciju novog skupa postavki:
 - Injectate Volume (Volumen injektata): 10 mL (10 ml), 5 mL (5 ml) ili 3 mL (3 ml) (samo za vrstu sonde za kupelj)
 - Catheter Size (Veličina katetera): 5.5F (5,5 F), 6F (6 F), 7F (7 F), 7.5F (7,5 F) ili 8F (8 F)
 - Comp Constant (Konstanta izračuna): Auto (Automatski) ili se pojavljuje tipkovnica za ručni unos, ako je odabrana

Napomena

Konstanta izračuna automatski se izračunava prema vrsti sustava injektata, volumenu injektata i veličini katetera. Ako je konstanta izračuna ručno unesena, odabir volumena injektata i veličine katetera postavlja se na **Auto (Automatski)**.

Bolus Mode (Način rada s bolusom): Auto (Automatski) ili Manual (Ručni)

5. Dodirnite gumb Start Set (Pokrenite Set).

6. Ako ste u automatskom načinu bolusa, poruka **Wait (Pričekajte)** istaknuta je (**Wait**) dok se ne postigne toplinska početna vrijednost. Ako ste u ručnom načinu bolusa, poruka **Ready (Spreman)**

(Ready) istaknut će se kada se postigne toplinska početna vrijednost. Prvo dodirnite gumb Inject (Injekcija) da biste započeli s postupkom bolusa.

- 7. Kada poruka **Inject (Injekcija)** postane istaknuta (**Inject**), upotrijebite brzu, ujednačenu, kontinuiranu metodu za ubrizgavanje bolusa s prethodno odabranom količinom volumena.
- 8. Poruka **Computing (Izračun)** istaknuta je (<u>Computing</u>), a zatim se prikazuje rezultat mjerenja iCO (iCO).
- 9. Ponovite korake 6 do 8 najviše šest puta, prema potrebi.
- 10. Dodirnite gumb **Review (Pregled)** i, ako je potrebno, uredite seriju bolusa.
- 11. Dodirnite gumb Accept (Prihvati).

4.1.3 Kontinuirano praćenje krajnjeg dijastoličkog volumena

Slijedite korake 1 – 10 u Praćenje minutnog volumena srca modulom Hemosphere Swan-Ganz na stranici 79 prije nastavka. Za dobivanje parametara EDV (EDV)/RVEF (RVEF) mora se upotrijebiti CCO kateter Swan-Ganz s RVEDV-om.

- 1. Pričvrstite priključke za termistor (1) i toplinsku nit (2) na volumetrijskom kateteru Swan-Ganz (Slika 4-1 na stranici 79) za pacijentov CCO kabel.
- 2. Provjerite je li kateter ispravno umetnut u pacijenta.
- 3. Povežite jedan kraj kabela ECG (EKG) sučelja sa stražnjom pločom uređaja za napredno praćenje HemoSphere, a drugi kraj s izlazom signala za ECG (EKG) na uređaju za praćenje pored kreveta.

5. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere

Dodirnite ikonu za početak praćenja 4.

da biste počeli pratiti CO (CO)/EDV (EDV).

- 5. Na ikoni za prekid praćenja pojavit će se brojač vremena koji označava vrijeme do prve vrijednosti 0:19 CO (CO)/EDV (EDV). Nakon otprilike 5 do 12 minuta, kada je dobiveno dovoljno podataka, vrijednost EDV (EDV) i/ili RVEF (RVEF) pojavit će se na pločicama s konfiguriranim parametrom.
- Vrijeme do sljedećeg mjerenja CO (CO) prikazano je na traci s informacijama. Za duža vremenska razdoblja 6. između izračuna odaberite parametre STAT (sCO (sCO), sEDV (sEDV) i sRVEF (sRVEF)) kao ključne parametre. sCO (sCO), sEDV (sEDV) i sRVEF (sRVEF) brze su procjene vrijednosti CO (CO), EDV (EDV) i RVEF (RVEF).
- 0:19 da biste prestali pratiti CO (CO)/EDV (EDV). 7. Dodirnite ikonu za prekid praćenja

4.2 Praćenje kabelom za tlak HemoSphere



- 1. priključak senzora za tlak / pretvornika
- 2. umetak u boji za vrstu tlaka
- 3. gumb za postavljanje na nulu / LED svjetlo statusa



Slika 4-2: Pregled povezivanja kabela za tlak

4.2.1 Postavljanje kabela za tlak

- 1. Povežite kraj kabela za tlak na kojem je priključak za uređaj za praćenje s uređajem za napredno praćenje HemoSphere.
- 2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Svim funkcijama pristupa se putem dodirnog zaslona.
- 3. Odaberite gumb Continue Same Patient (Nastavi s istim pacijentom) ili gumb New Patient (Novi pacijent) i unesite podatke o novom pacijentu.
- Odaberite gumb za Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) način praćenja u prozoru Monitoring 4. Mode Selection (Odabir načina praćenja) i dodirnite Start Monitoring (Pokreni praćenje). Pojavit će se zaslon Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala).
- 5. Povežite pripremljen senzor za tlak s kabelom za tlak. LED svjetlo na kabelu za tlak koje okružuje gumb s nulom na (3) treperit će zelenim svjetlom koje označava da je otkriven senzor za tlak.

6. Pridržavajte se svih uputa sadržanih u uputama za upotrebu katetera za praćenje tlaka pri postupku pripreme i umetanja katetera.

Kabel za tlak HemoSphere mora se postaviti na nulu prije svake sesije praćenja.

4.2.2 Postavljanje kabela za tlak na nulu

1. Dodirnite ikonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) koja se nalazi na navigacijskoj traci ili putem izbornika Clinical Tools (Klinički alati).

ILI

Pritisnite fizički gumb s nulom izravno na kabelu za tlak i držite tri sekunde (pogledajte Slika 4-2 na stranici 82).

- 2. Odaberite vrstu/mjesto za senzor za tlak koji se koristi pokraj prikazanog **priključka** na povezanom kabelu za tlak HemoSphere. Mogućnost su:
 - ART
 - CVP (CVP)
 - PAP (PAP)

Taj se korak može preskočiti prilikom praćenja senzorom FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ. Ako je povezan senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ, **ART** je jedina dostupna opcija tlaka i automatski se odabire.

- 3. Poravnajte zaporni ventil s položajem pacijentove flebostatske osi u skladu s uputama za upotrebu.
- 4. Otvorite zaporni ventil kako biste izmjerili atmosferski tlak.
- 5. Pritisnite i držite fizički gumb s nulom izravno na kabelu za tlak ili dodirnite gumb s nulom se nalazi na zaslonu. Kada je postavljanje na nulu završeno, oglasit će se zvuk i pojavit će se poruka "**Zeroed** (**Postavljeno na nulu**)" uz vrijeme i datum. LED svjetlo gumba s nulom prestat će treperiti i isključit će se nakon uspješnog dovršetka postavljanja na nulu.
- 6. Potvrdite stabilni tlak postavljen na nulu i okrenite zaporni ventil tako da senzor očitava intravaskularni tlak pacijenta.



za početak praćenja.



- B. Dodirnite ikonu postavki → karticu Select Screens (Odaberi zaslone)
 odabir željenog prikaza zaslona za praćenje.
- 9. Dodirnite unutar pločice s parametrima da biste odabrali željeni ključni parametar iz izbornika za konfiguraciju pločice s parametrom.
- 10. Dodirnite unutar pločice s parametrom za podešavanje vrijednosti Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

Napomena

7.

Napredne značajke dostupne tijekom praćenja kabelom za tlak HemoSphere uključuju značajku softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) i značajku softvera potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM) Acumen. Kada je u načinu mjerača tekućine, značajka softvera Acumen AFM upotrebljava dodatni kabel, kabel Acumen AFM. Više informacija o praćenju ovim značajkama softvera potražite u Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247 i Potpomognuto upravljanje tekućinom na stranici 289. Ograničenja alarma za parametar Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) nisu podesiva.

4.3 Praćenje kabelom za oksimetriju HemoSphere



- 1. kompatibilan kateter za oksimetriju
- 2. optički priključak

- 3. Kabel za oksimetriju HemoSphere
- 4. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere

Slika 4-3: Pregled priključka za oksimetriju

- 1. Povežite kabel za oksimetriju HemoSphere s lijevom stranom uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Pogledajte Slika 4-3 na stranici 84.
- 2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Svim funkcijama pristupa se putem dodirnog zaslona.
- 3. Odaberite gumb **Continue Same Patient (Nastavi s istim pacijentom)** ili gumb **New Patient (Novi pacijent)** i unesite podatke o novom pacijentu.
- Odaberite gumb za Non-Invasive (Neinvazivno), Invasive (Invazivno) ili Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) način praćenja u prozoru Monitoring Mode Selection (Odabir načina praćenja), ovisno o slučaju.
- 5. Dodirnite Start Monitoring (Pokreni praćenje).
- Kabel za oksimetriju HemoSphere mora se kalibrirati prije svake sesije praćenja. Prijeđite na In vitro kalibracija na stranici 84 upute za in vitro kalibraciju i In vivo kalibracija na stranici 85 upute za in vivo kalibraciju.

4.3.1 In vitro kalibracija

- 1. Uklonite dio poklopca pladnja za kateter da biste izložili optički priključak.
- 2. Umetnite optički priključak u kabel za oksimetriju tako da je strana katetera "TOP" okrenuta prema gore i zatvorite kućište uz škljocaj.

Clinical Tools

→ikonu

3. Dodirnite ikonu za kalibraciju oksimetrije na pločici s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)

ili dodirnite ikonu postavki →karticu Clinical Tools (Klinički alati) Clinical Tools →ikonu

Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)

- 4. Odaberite vrstu oksimetrije: ScvO₂ (ScvO₂) ili SvO₂ (SvO₂).
- 5. Dodirnite gumb **In vitro Calibration (In vitro kalibracija)**.
- 6. Unesite ili pacijentovu vrijednost hemoglobina (**HGB (HGB)**) ili hematokrita (**Hct (Hct)**). Može se upotrijebiti zadana vrijednost dok ne budu dostupni pacijentov HGB (HGB) ili Hct (Hct).
- 7. Dodirnite gumb **Calibrate (Kalibriraj)**.
- Kada se kalibracija uspješno dovrši, pojavljuje se sljedeća poruka:
 In vitro Calibration OK, insert catheter (In vitro kalibracija u redu, umetnite kateter)
- 9. Umetnite kateter kako je opisano u uputama za upotrebu katetera.
- 10. Dodirnite gumb **Start (Početak)**.
- 11. Ako ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂) nisu trenutačni ključni parametri, dodirnite oznaku prikazanog parametra koja se nalazi unutar bilo koje pločice s parametrom da biste odabrali ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂) kao ključni parametar u izborniku za konfiguraciju pločica s parametrima.
- 12. Dodirnite unutar pločice s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂) da biste podesili Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

4.3.2 In vivo kalibracija

- 1. Umetnite kateter kako je opisano u uputama za upotrebu katetera.
- 2. Umetnite optički priključak u kabel za oksimetriju tako da je strana katetera "TOP" okrenuta prema gore i zatvorite kućište uz škljocaj.
- 3. Dodirnite ikonu za kalibraciju oksimetrije **W** na pločici s parametrom **ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)**

ili dodirnite ikonu postavki →karticu Clinical Tools (Klinički alati

Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)

- 4. Odaberite vrstu oksimetrije: ScvO₂ (ScvO₂) ili SvO₂ (SvO₂).
- 5. Dodirnite gumb In vivo Calibration (In vivo kalibracija).

Ako postavljanje nije uspjelo, prikazat će se jedna od sljedećih poruka:

Warning (Upozorenje): Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter. (Otkriven je artefakt zida ili okluzija. Promijenite položaj katetera.) ILI

Warning (Upozorenje): Unstable Signal (Nestabilan signal).

6. Ako se pojavi poruka "Wall Artifact or Wedge Detected (Otkriven je artefakt zida ili klina)" ili "Unstable Signal (Nestabilan signal)", pokušajte riješiti problem kako je navedeno u Poruke o pogreškama venske oksimetrije na stranici 383 i dodirnite

za odabir

gumb **Recalibrate (Ponovno kalibrirajte)** da biste ponovno pokrenuli postavljanje početnih vrijednosti. ILI

Dodirnite gumb Continue (Nastavi) za nastavak s postupkom Draw (Izvadi).

- 7. Kada je kalibracija početnih vrijednosti uspjela, dodirnite gumb **Draw (Izvadi)**, a zatim izvadite uzorak krvi i pošaljite ga u laboratorij na analizu izmjerenu kooksimetrom.
- 8. Unesite **HGB** (**HGB**) ili **Hct** (**Hct**) i **ScvO₂/SvO₂** (**ScvO₂/SvO₂**) kada dobijete vrijednosti od laboratorija.
- 9. Dodirnite gumb Calibrate (Kalibriraj).



- 11. Dodirnite oznaku prikazanog parametra koja se nalazi unutar bilo koje pločice s parametrom da biste odabrali **ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)** kao ključni parametar u izborniku za konfiguraciju pločica s parametrima.
- 12. Dodirnite unutar pločice s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂) da biste podesili Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

4.4 Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere

Tehnološki modul HemoSphere kompatibilan je s kabelom za oksimetar ForeSight i senzorima ForeSight/ ForeSight Jr. Tehnološki modul HemoSphere pristaje u standardni otvor za modul.

Napomena

Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:

Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.

Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.



4.4.1 Povezivanje tehnološkog modula HemoSphere



- 1. Umetnite tehnološki modul HemoSphere u uređaj za praćenje. Modul će kliknuti kad je ispravno priključen.
- 2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Svim funkcijama pristupa se putem dodirnog zaslona.
- 3. Odaberite gumb **Continue Same Patient (Nastavi s istim pacijentom)** ili gumb **New Patient (Novi pacijent)** i unesite podatke o novom pacijentu.
- 4. Osigurajte ispravno usmjerenje, a zatim ukopčajte kabel za oksimetriju ForeSight u tehnološki modul. Sa svakim tehnološkim modulom mogu se povezati najviše dva kabela za oksimetriju ForeSight.
- 5. Povežite kompatibilne senzore ForeSight/ForeSight Jr s kabelom za oksimetriju ForeSight. Sa svakim kabelom za oksimetriju ForeSight mogu se povezati najviše dva senzora. Pogledajte Pričvršćivanje senzora za pacijenta na stranici 236 i proučite upute za upotrebu senzora ForeSight i ForeSight Jr za upute o ispravnom postavljanju.
- Odaberite gumb za Non-Invasive (Neinvazivno), Invasive (Invazivno) ili Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) način praćenja u prozoru Monitoring Mode Selection (Odabir načina praćenja), ovisno o slučaju.
- 7. Dodirnite Start Monitoring (Pokreni praćenje).
- Ako StO₂ (StO₂) nije trenutačni ključni parametar, dodirnite oznaku prikazanog parametra koja se nalazi unutar bilo koje pločice s parametrima da biste odabrali StO₂ (StO₂) <Ch> kao ključni parametar s kartice Select Parameter (Odaberi parametar) u izborniku za konfiguraciju pločica, pri čemu je <Ch> kanal senzora. Opcije su kanala A1 i A2 za kabel za oksimetriju A ForeSight i B1 te B2 za kabel za oksimetriju B ForeSight.



9. Kanal će se pojaviti u gornjem lijevom kutu pločice s parametrima. Dodirnite sliku pacijenta **1998** na pločici s parametrom za pristup kartici **Sensor Configuration (Konfiguracija senzora)** u izborniku za konfiguraciju pločica.



- 10. Odaberite način praćenja pacijenta: odrasli 🎊 🏠 ili pedijatrijski 🎊
- 11. Odaberite anatomsku lokaciju senzora. Pogledajte Tablica 13-1 na stranici 234 za popis dostupnih lokacija senzora.



- 12. Dodirnite ikonu kuće **LLLI** za povratak u prozor za praćenje.
- 13. Dodirnite bilo gdje na pločici s parametrom StO_2 (StO_2) \rightarrow kartica Sensor Configuration (Konfiguracija Sensor Configuration

senzora) za podešavanje vrijednosti Skin Check Reminder (Podsjetnik na provjeru kože) ili Averaging (Prosječno) za taj senzor.

14. Dodirnite bilo gdje na pločici s parametrom StO₂ (StO₂) → kartica Set Targets (Postavljanje ciljeva)

Set Targets

za podešavanje vrijednosti Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi) za StO₂ (StO₂).

4.5 Praćenje modulom HemoSphere ClearSight

4.5.1 Povezivanje neinvazivnog sustava HemoSphere





- 1. Umetnite modul HemoSphere ClearSight u veliki priključak za tehnološki modul (L-Tech) na uređaju za praćenje. Modul će kliknuti kad je ispravno priključen.
- 2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Svim funkcijama pristupa se putem dodirnog zaslona.
- 3. Odaberite gumb **Continue Same Patient (Nastavi s istim pacijentom)** ili gumb **New Patient (Novi pacijent)** i unesite podatke o novom pacijentu.
- 4. Odaberite gumb za način praćenja Non-Invasive (Neinvazivno) u prozoru Monitoring Mode Selection (Odabir načina praćenja).
- 5. Povežite regulator tlaka s modulom HemoSphere ClearSight.
- 6. Omotajte traku regulatora tlaka oko pacijentova ručnog zgloba i pričvrstite kompatibilni regulator tlaka za traku. Može se upotrijebiti bilo koji ručni zglob, no poželjna je nedominantna ruka.
- 7. Odaberite odgovarajuću veličinu naprska pomoću pomagala za određivanje veličine naprska.
- 8. Postavite naprstak na pacijentov prst. Proučite upute za upotrebu proizvoda za detaljne upute o ispravnom postavljanju naprska i slike stvarnog proizvoda.

Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.

9. Povežite naprstak s regulatorom tlaka.

Napomena

Nakon 8 sati akumuliranog praćenja na istom prstu, neinvazivni sustav HemoSphere prekinut će s praćenjem i prikazat će se upozorenje za postavljanje naprska na drugi prst ako je poželjno kontinuirano praćenje.

10. Povežite referentni senzor za srce s regulatorom tlaka.

Napomena

Praćenje bez opcije HRS dostupno je kao napredna značajka samo kod uspavanih i stacionarnih pacijenata. Da biste omogućili značajku Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)), potrebni su naprstak Acumen IQ i HRS. Pogledajte Izborni HRS na stranici 207.

11. Postavite kraj za srce senzora HRS na pacijenta na razini flebostatske osi s pomoću kopče za HRS.

OPREZ

Provjerite je li HRS ispravno postavljen kako bi se mogao izravnati s flebostatskom osi.

- 12. Pričvrstite drugi kraj senzora HRS za naprstak.
- 13. Dodirnite ikonu za početak praćenja start na navigacijskoj traci ili na zaslonu za pomoć s postavljanjem da biste započeli s praćenjem.
- 14. Dodirnite ikonu za prekid praćenja sop na navigacijskoj traci da biste završili s praćenjem u bilo kojem trenutku.



15. Dodirnite ikonu postavki → karticu Select Screens (Odaberi zaslone)

za odabir

Select Screens

- željenog prikaza zaslona za praćenje. 16. Dodirnite unutar pločice s parametrima da biste odabrali željeni ključni parametar iz izbornika za konfiguraciju pločice s parametrom.
- 17. Dodirnite unutar pločice s parametrom za podešavanje vrijednosti Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

Napomena

Ograničenja alarma za parametar Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) nisu podesiva.

Kretanje kroz uređaj za napredno praćenje HemoSphere

Sadržaj

Izgled zaslona na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	
Navigacijska traka	92
Prikazi na uređaju za praćenje	
Format usmjerenog praćenja	113
Klinički alati	118
Traka s informacijama	127
Traka statusa	129
Kretanje zaslonom uređaja za praćenje	130

5.1 Izgled zaslona na uređaju za napredno praćenje HemoSphere

Sve funkcije praćenja pokreću se dodirom odgovarajućeg mjesta na dodirnom zaslonu. Navigacijska traka, koja se nalazi na lijevoj strani zaslona, uključuje razne kontrole za zaustavljanje i pokretanje praćenja, pomicanje i odabir zaslona, provođenje kliničkih radnji, podešavanje postavki sustava, izradu snimki zaslona i utišavanje alarma. Glavne komponente zaslona na uređaju za napredno praćenje HemoSphere prikazane su u nastavku u Slika 5-1 na stranici 92. Glavni prozor prikazuje trenutačno praćenje ili zaslon s izbornikom. Za detalje o vrstama prikaza praćenja pogledajte Prikazi na uređaju za praćenje na stranici 96. Za detalje o ostalim značajkama zaslona pogledajte referentne odjeljke u Slika 5-1 na stranici 92.



- **1.** Traka statusa (odjeljak 5.7)
- 2. Trake s informacijama (odjeljak 5.6)
- 3. Pločica s parametrom (odjeljak 5.3.1)
- Glavni prozor / prikazi uređaja za praćenje (odjeljak 5.3)
- 5. Navigacijska traka (odjeljak 5.2)

Slika 5-1: Značajke zaslona na uređaju za napredno praćenje HemoSphere

5.2 Navigacijska traka

Navigacijska traka prisutna je na većini zaslona. Iznimke su zaslon za pokretanje i zasloni koji označavaju da je uređaj za napredno praćenje HemoSphere prestao s praćenjem. Primjer prikazan ispod za Slika 5-2 na stranici 93 odnosi se na invazivno praćenje na zaslonu za praćenje grafičkog prikaza kretanja. Sve dostupne ikone detaljno su opisane u nastavku.

- 1. Odaberite način praćenja
- 2. Pokrenite praćenje¹
- Praćenje ciljno usmjerene terapije
- **4.** Postavljanje na nulu i oblik vala
- 5. Analiza intervencije³
- 6. Prikaz oblika vala krvnog tlaka
- 7. Podaci o pacijentu
- 8. Postavke
- 9. Utišajte zvučni alarm



rt s













Trajno utišaj zvučne alarme

¹invazivno praćenje, ²neinvazivno praćenje, ³zasloni s grafičkim prikazom kretanja

Slika 5-2: Navigacijska traka i ikone



Select Monitoring Mode (Odaberi način praćenja). Dodirnite ovdje za prebacivanje iz jednog načina praćenja u drugi. Pogledajte Odabir načina praćenja na stranici 118.



Pokreni praćenje vrijednosti CO. Dok provodite praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz, ikona za početak praćenja vrijednosti CO (CO) omogućuje korisniku pokretanje praćenja vrijednosti CO (CO) izravno na navigacijskoj traci. Pogledajte Kontinuirani minutni volumen srca na stranici 169.



Zaustavi praćenje vrijednosti CO. Ikona za zaustavljanje praćenja označava da je u tijeku praćenje vrijednosti CO (CO) modulom HemoSphere Swan-Ganz. Korisnik može odmah zaustaviti praćenje dodirom te ikone, a zatim dodirom na OK (U redu) u skočnom prozoru za potvrdu.



Pokreni neinvazivno praćenje. Dok provodite praćenje modulom HemoSphere ClearSight, ikona za početak praćenja omogućuje korisniku pokretanje neinvazivnog praćenja krvnog tlaka i vrijednosti CO (CO) izravno na navigacijskoj traci. Pogledajte Povezivanje neinvazivnog sustava HemoSphere na stranici 200.



Zaustavi neinvazivno praćenje. Ikona za zaustavljanje neinvazivnog praćenja označava da je u tijeku neinvazivno praćenje krvnog tlaka i hemodinamskih parametara modulom HemoSphere ClearSight.



Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala). Ova ikona omogućuje korisniku pristup zaslonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) izravno na navigacijskoj traci. Pogledajte Zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala na stranici 195.



Analiza intervencije. Ova ikona omogućuje korisniku pristup izborniku za analizu intervencije. Ovdje se mogu zabilježiti kliničke intervencije. Pogledajte Događaji intervencije na stranici 102.



Prikaži oblik vala krvnog tlaka. Ova ikona omogućuje korisniku prikaz oblika vala krvnog tlaka kada su povezani kabel za tlak HemoSphere i kompatibilni senzor ili tijekom neinvazivnog praćenja. Pogledajte Prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo na stranici 104.



Sakrij oblik vala krvnog tlaka. Ova ikona omogućuje korisniku sakrivanje oblika vala krvnog tlaka.



Praćenje ciljno usmjerene terapije. Ova ikona prikazuje izbornik za praćenje ciljno usmjerene terapije. Poboljšano praćenje parametara omogućuje korisniku upravljanje ključnim parametrima u optimalnom rasponu. Pogledajte Napredno praćenje parametara na stranici 311.

€	Ð,		
		•	

Praćenje ciljno usmjerene terapije / AFM. Kada je omogućena značajka softvera AFM i povezan je senzor Acumen IQ, ikona za AFM pojavljuje se zajedno s ikonom za praćenje ciljno usmjerene terapije u ovom podijeljenom prikazu. Dodirnite tu ikonu na navigacijskoj traci i odaberite praćenje ciljno usmjerene terapije ili AFM za kretanje na tu značajku.



Patient Data (Podaci o pacijentu) (Uneseni demografski podaci). Ova se ikona prikazuje na navigacijskoj traci nakon što se unesu demografski podaci pacijenta.



Patient Data (Podaci o pacijentu) (Preskočeni demografski podaci). Ova se ikona prikazuje na navigacijskoj traci nakon što se preskoče demografski podaci pacijenta. Dodirnite ovu ikonu u bilo kojem trenutku za unos demografskih podataka pacijenta.



Početni zaslon. Ova ikona vraća korisnika na glavni zaslon za praćenje.



Settings (Postavke). Ikona postavki daje pristup četirima zaslonima za konfiguraciju koji uključuju:



Clinical Tools (Klinički alati). Zaslon s kliničkim radnjama daje pristup sljedećim kliničkim alatima:

- Select Monitoring Mode (Odaberi način praćenja)
- iCO (iCO) (modul HemoSphere Swan-Ganz)
- Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala)
- Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) (kabel za oksimetriju HemoSphere)
- Enter CVP (Unesi CVP)
- Derived Value Calculator (Kalkulator izvedenih vrijednosti)
 - Event Review (Pregled događaja)
 - Patient CCO Cable Test (Test pacijentova CCO kabela) (modul HemoSphere Swan-Ganz)
 - Fluid Responsiveness Test (Test odgovora na tekućinu) (napredna značajka pogledajte Ispitivanje odgovora na tekućinu na stranici 315)
 - Patient Data (Podaci o pacijentu) (pogledajte Podaci o pacijentu na stranici 134)
- HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) (napredna značajka pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247)
- **ctHb Tools (Alati za ctHb)** (kabel za oksimetar ForeSight pogledajte Relativna promjena ukupnog hemoglobina Δ ctHb na stranici 245)
 - BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) (modul HemoSphere ClearSight) HRS Calibration (Kalibracija referentnog senzora za srce (HRS)) (modul
- HemoSphere ClearSight pogledajte Kalibracija referentnog senzora za srce na stranici 212)

HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) dostupan je ako je aktivirana značajka Acumen HPI. Aktivacija je dostupna samo u određenim područjima. Pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

Opis značajki Select Monitoring Mode (Odaberi način praćenja), Derived Value Calculator (Kalkulator izvedenih vrijednosti), Event Review (Pregled događaja) i CVP Entry (Unos vrijednosti CVP) može se pronaći u ovom poglavlju (pogledajte Klinički alati na stranici 118). Za preostale kliničke radnje proučite poglavlje za određeni modul ili kabel za više informacija.



Select Screens (Odaberi zaslone). Kartica za odabir zaslona omogućuje korisniku odabir željenog broja praćenih parametara koji se prikazuju i vrstu prikaza praćenja koji se koristi za njihov prikaz, koji je istaknut bojom (pogledajte Slika 5-3 na stranici 96). Kada se odabere zaslon s prikazom praćenja, odmah se prikazuje taj način praćenja.



Settings (Postavke). Ikona postavki daje pristup zaslonima za konfiguraciju koji uključuju:

- General Settings (Opće postavke): pogledajte poglavlje 6: Postavke korisničkog sučelja na stranici 132
- Advanced Setup (Napredno postavljanje): pogledajte poglavlje 7: Alarmi/ciljevi na stranici 145, poglavlje 7: Podešavanje ljestvice na stranici 152 i poglavlje 8: lzvoz podataka i postavke povezivosti na stranici 157
- **Export Data (Izvoz podataka)**: pogledajte poglavlje 8: Izvoz podataka i postavke povezivosti na stranici 157
- Demo Mode (Demonstracijski način rada): pogledajte poglavlje 7: Demonstracijski način rada na stranici 155
- ClearSight: pogledajte poglavlje 11: Postavke i opcije naprstka ClearSight na stranici 211

Advanced Setup (Napredno postavljanje) i Export Data (Izvoz podataka) opcije su izbornika zaštićene lozinkom. Pogledajte Zaštita lozinkom na stranici 132.



Help (Pomoć). Pogledajte poglavlje 15: Pomoć na zaslonu na stranici 321



Utišaj zvučne alarme. Ova ikona utišava sve zvučne i vizualne indikatore alarma do pet minuta. Opcije intervala pauziranja alarma iznose 1, 2, 3, 4 i 5 minuta. Novi fiziološki alarmi utišani su tijekom razdoblja pauze. Alarmi će se nastaviti oglašavati nakon proteka razdoblja pauze. Kvarovi su utišani dok se kvar ne izbriše i ponovno javi. Ako se javi novi kvar, nastavit će se zvuk alarma.



Utišani zvučni alarmi. Označava da su alarmi privremeno utišani. Pojavljuju se brojač vremena i "Alarmi

su pauzirani". Indikator pauziranog alarma pojavit će se na svakoj pločici s parametrom za koji se trenutačno oglašava alarm.

Kontinuirano dodirujte ikonu za utišavanje zvučnih alarma pet sekundi da biste prikazali dodatne opcije utišavanja alarma (u nastavku).





Trajno utišaj sve alarme. Dodirnite ovu ikonu na izborniku s proširenjem alarma da biste utišali sve alarme na neodređeno vrijeme. Odabir te opcije utišavanja alarma zahtijeva lozinku Super User (Povlašten korisnik). Pogledajte Zaštita lozinkom na stranici 132.



Non-Pulsatile Mode (Nepulsatilni način rada). Dodirnite ovu ikonu da biste pauzirali praćenje vrijednosti CO (CO) i ušli u Non-Pulsatile Mode (Nepulsatilni način rada). Pojavit će se natpis s potvrdom koji potvrđuje obustavljanje postupaka praćenja vrijednosti CO (CO). Iznimka: praćenje krvnog tlaka, praćenje oksimetrije tkiva i povezani alarmi ostat će aktivni tijekom Non-Pulsatile Mode (Nepulsatilni način rada). Pogledajte Tablica D-3 na stranici 422 za aktivne parametre. Tijekom Non-Pulsatile Mode (Nepulsatilni način rada), sve prosječno vrijeme krvnog tlaka prelazi u zadanu vrijednost od 5 sekundi s brzinom ažuriranja od 2 sekundi. Pogledajte Tablica 6-4 na stranici 140.



Resume Monitoring (Nastavi s praćenjem). Nakon potvrde nepulsatilnog načina, na navigacijskoj traci pojavit će se ikona za nastavak praćenja i proteklo vrijeme. Prikazat će se natpis "**Non-Pulsatile Mode** (**Nepulsatilni način rada**)". Za povratak na praćenje dodirnite ikonu za nastavak praćenja.

5.3 Prikazi na uređaju za praćenje

Osam je klasičnih prikaza praćenja: grafički prikaz kretanje, tablični prikaz kretanja, zaslon podijeljen na grafički/ tablični prikaz kretanja, fiziologija, komandna ploča, Physio odnos, postavljanje cilja i glavni prikaz praćenja koji je podijeljen na grafički prikaz i prikaz komandne ploče. Ovisno o odabranom prikazu praćenja moguće je prikazati do osam praćenih parametara.

Uz te klasične formate prikaza praćenja dostupna su tri dodatna usmjerena prikaza praćenja. Oni omogućuju korisniku da vidi vrijednosti arterijskog krvnog tlaka uz tri parametra u pojednostavljenom i usmjerenom prikazu na zaslonu. Pogledajte Glavni zaslon s usmjerenim prikazom na stranici 116, Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja na stranici 116 i Zaslon za usmjereno ucrtavanje na stranici 117.

Za prebacivanje s jednog na drugi prikaz praćenja prijeđite preko zaslona pomoću tri prsta. Ili, za odabir prikaza praćenja:





Dodirnite ikonu postavki → karticu Select Screens (Odaberi zaslone)
 za odabir zaslona za praćenje sadržava ikone koje se temelje na izgledu zaslona za praćenje.



Slika 5-3: Primjer prozora za odabir zaslona za praćenje

2. Dodirnite zaokruženi broj, **1**, **2**, **3** ili **4**, koji predstavlja broj ključnih parametara koji će se prikazati na pločicama s parametrima na zaslonima za praćenje. Usmjereni zasloni, prikazani na dnu prozora za odabir, uvijek prikazuju tri ključna parametra.

3. Odaberite i dodirnite gumb za prikaz uređaja za praćenje da biste prikazali ključne parametre u formatu tog zaslona.

5.3.1 Pločice s parametrima

Pločice s parametrima nalaze se na desnoj strani većine zaslona za praćenje. Prikaz praćenja na komandnoj ploči sastoji se od globusa s parametrima većeg formata koji funkcioniraju identično kako je opisano u nastavku.

5.3.1.1 Promjena parametara

- 1. Dodirnite prikazanu oznaku parametra koja se nalazi unutar pločice s parametrima da biste ju promijenili u neki drugi parametar.
- 2. Izbornik za konfiguraciju pločica prikazat će odabrani parametar istaknut bojom, a ostale parametre koji se trenutačno prikazuju obrubljene bojom. Dostupni parametri pojavljuju se na zaslonu bez isticanja. Slika 5-4 na stranici 98 prikazuje karticu za odabir parametara u izborniku za konfiguraciju pločica koja se pojavljuje pri odabiru kontinuiranih parametara i praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz. Izgled tog prozora prilikom praćenja ostalim modulima ili kabelima HemoSphere razlikuje se od onog koji je prikazan u Slika 5-4 na stranici 98.

Parametri su organizirani u kategorije. Kategorije su dostupne na temelju trenutačnog načina praćenja. Kategorije, navedene u nastavku, grupirane su zajedno u izborniku za konfiguraciju odabira parametara. Pogledajte Slika 5-4 na stranici 98.

Flow (Protok). Parametri protoka mjere protok krvi iz lijevog srca i uključuju CO (CO), CI (CI), SV (SV), SVI (SVI) i SVV (SVV).

Resistance (Otpor). Parametri otpora SVR (SVR) i SVRI (SVRI) povezani su sa sistemskim otporom protoka krvi.

RV Function (Funkcija RV-a). Ti parametri, koji uključuju EDV (EDV), EDVI (EDVI) i RVEF (RVEF) volumetrijski su indikatori desnog ventrikula (RV).

Acumen. Parametri navedeni ovdje dostupni su samo s povezanim senzorom Acumen IQ i omogućenom značajkom HPI (HPI). To uključuje HPI (HPI), Ea_{dvn} i dP/dt (dP/dt).

Pressure (Tlak). Ovi parametri krvnog tlaka uključuju SYS_{ART}, DIA_{ART}, MAP (MAP), SYS_{PAP}, DIA_{PAP}, MPAP (MPAP), PR, CVP (CVP) i PPV (PPV).

Oximetry (Oksimetrija). Ako su omogućeni, ti parametri oksimetrije uključuju vensku oksimetriju (SvO₂ (SvO₂)/ScvO₂ (ScvO₂)) i oksimetriju tkiva (StO₂ (StO₂)).



Slika 5-4: Primjer izbornika za konfiguraciju pločica za odabir ključnih parametara

- 3. Dodirnite dostupan parametar za odabir zamjenskog parametra.
- 4. Da biste promijenili redoslijed nekog ključnog parametra, dodirnite i držite pločicu s parametrom dok pločica ne dobije plavi obrub. Povucite i ispustite pločicu s parametrom na novo željeno mjesto da biste ažurirali redoslijed ključnih parametara.

5.3.1.2 Promjena alarma/cilja

Zaslon **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)** omogućuje korisniku pregled i postavljanje alarma i vrijednosti cilja za odabrani parametar ili omogućavanje/onemogućavanje postavki zvučnog alarma i cilja. Nadalje, postavke cilja mogu se podesiti pomoću brojčane tipkovnice ili gumbima za kretanje ako su potrebna manja podešavanja. Tom se zaslonu pristupa dodirom vrijednosti parametra na pločici s parametrom ili putem zaslona s postavkama parametara. Za više informacija pogledajte Alarmi/ciljevi na stranici 145.

Napomena

Sa zaslonom ovog izbornika povezuje se brojač vremena neaktivnosti u trajanju od dvije minute.

Ograničenja alarma i ciljni rasponi za parametar Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), nisu podesivi.

5.3.1.3 Indikatori statusa

Pločica s parametrom uokvirena je bojom kako bi označila pacijentov trenutačni status. Boja se mijenja kako se mijenja pacijentov status. Moguće je dodirnuti stavke na toj pločici koje se pojavljuju podcrtane za pristup izborniku za konfiguraciju. Pločice mogu prikazivati dodatne informacije.

<u>Dodatni simboli</u> TrakaSQI (SQI)



- **2.** Naziv parametra
- 3. Vrijednost parametra
- 4. Indikator statusa cilja (okvir)

- 6. Indikator zvučnog alarma isključeni alarmi
- 7. Interval kontinuirane promjene



Poruke na traci statusa. Kada dođe do stanja kvara, upozorenja ili alarma, na traci statusa će se prikazivati poruke dok se stanje ne izbriše. Kada postoji više od jednog kvara, upozorenja ili alarma, poruka se pojavljuje svake dvije sekunde.

Kada dođe do stanja kvara, zaustavlja se izračun parametra, a svaka pločica s pogođenim parametrom prikazuje posljednju vrijednost, vrijeme i datum kada je parametar izmjeren.

Interval kontinuirane promjene. Taj indikator prikazuje postotnu promjenu ili apsolutnu vrijednost promjene, nakon čega slijedi vremensko razdoblje tijekom kojeg je promijenjeno. Pogledajte Vremenski intervali / prosjek na stranici 139 za opcije konfiguracije.



Indikator premašivanja filtriranja vrijednosti SVV (SVV) Simbol indikatora premašivanja filtriranja vrijednosti SVV

(SVV) pojavljuje se na pločici s parametrom SVV (SVV) ako se otkrije visoka razina varijabilnosti frekvencije pulsa koja može utjecati na vrijednost SVV (SVV).

Traka**SQI (SQI).** Traka SQI (SQI) **Lubbl** odražava kvalitetu signala tijekom oksimetrije ili neinvazivnog praćenja. Kvaliteta signala temelji se na stanju katetera i položaju unutar žile za intravaskularnu oksimetriju ili indeks perfuzije tkiva bliskom infracrvenom svjetlosti za oksimetriju tkiva. Za razine indikatora oksimetrije pogledajte Tablica 12-3 na stranici 222. Za neinvazivno praćenje naprstkom vrijednost SQI (SQI) temelji se na kvaliteti signala oblika vala tlaka iz pletizmografskog senzora na naprstku. Za neinvazivne razine vrijednosti SQI (SQI) pogledajte Tablica 11-2 na stranici 211.

Indikatori statusa cilja. Indikator u boji koji obrubljuje svaku pločicu za praćenje označava pacijentov klinički status. Za boje indikatora i njihove kliničke indikacije pogledajte Tablica 7-2 na stranici 147.

Napomena

Kada upotrebljavate parametar Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), indikatori pacijentova statusa razlikuju se od onih opisanih. Proučite Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247 za indikatore pacijentova statusa koji su dostupni prilikom upotrebe značajke Acumen Hypotension Prediction Index.

5.3.2 Glavni prikaz praćenja

Glavni prikaz praćenja prikazuje kombinaciju prikaza praćenja grafičkog prikaza kretanja (pogledajte Prikaz praćenja grafičkog prikaza kretanja na stranici 100) i polukružnu varijaciju prikaza praćenja na komandnoj ploči (pogledajte Zaslon komandne ploče na stranici 108). Mjerač na komandnoj ploči koji se pojavljuje na dnu glavnog prikaza praćenja koristi se područjem polukružnog mjerača. Pogledajte Slika 5-6 na stranici 100. Ključni parametri prikazani na mjeračima parametara na dnu glavnog prikaza praćenja mogu biti dodatna četiri ključna parametra osim onih koji se prate na pločicama s grafičkim prikazom kretanja i parametrima prikazanima na zaslonu. Na glavnom prikazu praćenja moguće je pregledati do osam ključnih parametara. Položaj nekog ključnog parametra na zaslonu može se premjestiti držanjem pločice s parametrom ili mjerača parametra i povlačenjem te ispuštanjem na novo željeno mjesto.



Slika 5-6: Glavni prikaz praćenja

5.3.3 Prikaz praćenja grafičkog prikaza kretanja

Zaslon s grafičkim prikazom kretanja prikazuje trenutačni status i povijest praćenih parametara. Opseg povijesnih podataka prikazanih za praćene parametre može se konfigurirati podešavanjem vremenskog raspona.

Kada je omogućen ciljni raspon za parametar, grafikon označava crtu na grafikonu bojama, pri čemu zelena označava vrijednost unutar ciljnog raspona, žuta označava vrijednost izvan ciljnog raspona, ali unutar raspona fiziološkog alarma, a crvena označava vrijednost izvan raspona alarma. Kada je onemogućen ciljni raspon za parametar, crta na grafikonu bijele je boje. Označavanjem bojama može se onemogućiti u općim postavkama. Boje odgovaraju bojama indikatora kliničkog cilja (obrub pločice s parametrom) na pločicama s ključnim parametrima na grafikonu s grafičkim prikazom kretanja kada su za taj parametar omogućeni ciljevi. Ograničenja alarma za svaki parametar prikazuju se kao obojene strelice na osi y na grafikonu.

Grafički prikaz kretanja parametra Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), prikazuje se kao bijela crta kretanja kada nije u rasponu alarma te kao crvena crta kretanja kada je u rasponu alarma.



Slika 5-7: Zaslon s grafičkim prikazom kretanja

Da biste promijenili vremenski raspon prikazanih parametara, dodirnite izvan područja grafikona uz os x ili y i pojavit će se skočni izbornik za raspon. Dodirnite stranu s vrijednosti na gumbu **Graphical Trend Time** (Vrijeme grafičkog prikaza kretanja) da biste odabrali neko drugo vremensko razdoblje. Da biste premjestili redoslijed grafikona s kretanjem, držite grafikon pritisnutim i povucite ga te ispustite na novu lokaciju. Da biste spojili grafikone, ispustite grafikon s parametrom na grafikon s drugim grafičkim prikazom kretanja ili dodirnite



ikonu za spajanje koja se nalazi između grafikona. Vrijednosti na osi y za drugi parametar pojavit će se na desnoj strani grafikona. Za povratak na odvojene grafikone s grafičkim prikazom kretanja dodirnite ikonu za



5.3.3.1 Način pomicanja grafičkim prikazom kretanja

44 🕞 😢 🕨

Pomicanjem unatrag može se pregledati do 72 sata podataka o praćenom parametru. Da biste se počeli pomicati, prijeđite prstom udesno/ulijevo ili dodirnite gumb za odgovarajući način kretanja kako je prikazano iznad. Nastavite dodirivati gumb za pomicanje da biste povećali brzinu pomicanja. Zaslon će se vratiti u način

rada uživo dvije minute nakon dodira gumba za pomicanje ili ako se dodirne ikona za poništavanje 🎙 Brzina pomicanja pojavit će se između gumba za pomicanje.

Postavka pomicanja	Opis		
>>>	Pomiče se za dvostruki trenutačni vremenski raspon		
>>	Pomiče se za trenutačni vremenski raspon (širina jednog grafikona)		
>	Pomiče se za pola trenutačnog vremenskog raspona (širina pola grafikona)		

Tablica 5-1: Brzine pomicanja grafičkim prikazom kretanja

Dok je u načinu pomicanja, korisnik se može pomaknuti do podataka starijih od trenutačnog prikaza vremenskog raspona.

Napomena

Nije moguće dodirnuti ispred najnovijih podataka ili prije najstarijih podataka. Grafikon će se pomicati samo do kraja dostupnih podataka.

5.3.3.2 Događaji intervencije

Dok se nalazite na zaslonu s grafičkim prikazom kretanja ili nekim drugim prikazima koji prikazuju grafikone

kretanja kao što su glavni prikaz za praćenje, odabirom ikone intervencije vojavljuje se izbornik s vrstama intervencije, pojedinostima i dijelom za bilješke.



Slika 5-8: Prozor s grafičkim prikazom kretanja i intervencijama

Za unos nove intervencije:

- 1. Odaberite vrstu Intervention (Intervencija) u izborniku New Intervention (Nova intervencija) s lijeve strane. Upotrijebite strelice za okomito pomicanje za pregled svih dostupnih vrsta Intervention (Intervencija).
- 2. Odaberite **Detail (Detalj)** u desnoj kartici izbornika. **Unspecified (Neodređen)** je postavljeno kao zadana vrijednost.



- 3. Odaberite ikonu tipkovnice **Lense** za unos napomena (neobavezno).
- 4. Dodirnite ikonu za unos

Za unos prethodno upotrijebljene intervencije:

1. Odaberite Intervention (Intervencija) na kartici s popisom Recents (Nedavni).

2. Za dodavanje, uređivanje ili uklanjanje napomene dodirnite ikonu tipkovnice



3. Dodirnite ikonu za unos

Intervencija	Indikator	tip
Intervencija	(zeleno)	Inotrope (Inotrop) Vasodilator (Vazodilatator) Vasopressor (Vazopresor)
Pozicijski	(ljubičasto)	Passive Leg Raise (Pasivno podizanje no- gu) Trendelenburg (Trendelenburg)
Tekućine	(plavo)	Red Blood Cells (Eritrociti) Colloid (Koloidni) Crystalloid (Kristaloid) Fluid Bolus (Bolus tekućine)*
Oksimetrija	(crveno)	In vitro Calibration (In vitro kalibracija)* Draw Blood (Vađenje krvi)* In vivo Calibration (In vivo kalibracija)* HGB Update (Ažuriranje HGB-a)* Recall Venous Oximetry Data (Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji)*
Događaj	(žuto)	PEEP (PEEP) Induction (Indukcija) Cannulation (Kanulacija) CPB (CPB) Cross Clamp (Klemanje) Cardioplegia (Kardioplegija) Pump Flow (Protok u pumpi) Circulatory Arrest (Cirkulatorni arest) Warming (Zagrijavanje) Cooling (Hlađenje Selective Cerebral Perfusion (Selektivna cerebralna perfuzija)
Prilagođen	(sivo)	Custom Event (Prilagođen događaj) BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka)*

Tablica 5-2: Događaji intervencije

Napomena

Sustav generira intervencije pokrenute putem izbornika s kliničkim alatima, kao što su Venous Oximetry (Venska oksimetrija), BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) ili testovi odgovora na tekućinu i ne mogu se unijeti putem izbornika za analizu intervencije.

Nakon odabira vrste intervencije na svim se grafikonima vizualno prikazuju markeri koji označavaju intervenciju. Ti se markeri mogu odabrati za više informacija. Nakon dodira markera pojavit će se balon s informacijama. Pogledajte Slika 5-9 na stranici 104. Balon s informacijama prikazuje određenu intervenciju, datum, vrijeme i napomene koje se odnose na intervenciju. Dodirom gumba za uređivanje korisnik može urediti vrijeme, datum i napomenu za intervenciju. Dodirom gumba za izlaz zatvara se balon.

Napomena

Vrijeme isteka balona s informacijama o intervenciji iznosi 2 minuta.

Uređivanje intervencije

Vrijeme, datum i povezana napomena za svaku intervenciju može se uređivati nakon prvotnog unosa:

- 1. Dodirnite indikator intervencije V koji se povezuje s intervencijom koja će se uređivati.
- 2. Dodirnite ikonu za uređivanje 🦉 koja se nalazi na balonu s informacijama.
- 3. Da biste promijenili vrijeme odabrane intervencije, dodirnite **Time Adjust (Podešavanje vremena)** i unesite ažurirano vrijeme na tipkovnici.
- 4. Da biste promijenili datum, dodirnite **Date Adjust (Podešavanje podataka)** i unesite ažurirani datum na tipkovnici.

Napomena

Ne mogu se uređivati datum ili vrijeme označitelja intervencije koje je generirao sustav.

5. Dodirnite ikonu tipkovnice

🔜 za unos ili uređivanje napomena.

6. Dodirnite ikonu za unos



Slika 5-9: Zaslon s grafičkim prikazom kretanja – balon s informacijama o intervenciji

5.3.3.3 Prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo

Za prikaz oblika vala krvnog tlaka u stvarnom vremenu dodirnite ikonu za prikaz oblika vala tlaka prikaz oblika vala pojavljuje se na navigacijskoj traci prilikom praćenja zaslonima s grafičkim prikazom kretanja ili glavnim zaslonima za praćenje. Ploča s grafikonom oblika vala tlaka uživo prikazat će se iznad grafikona prvog praćenog parametra. Brojčano očitanje otkucaja sistoličkog, dijastoličkog i srednjeg arterijskog tlaka prikazat će se iznad pločice s prvim praćenim parametrom. Da biste promijenili brzinu pomicanja (na ljestviciosi x) na grafikonu, dodirnite područje ljestvice i pojavit će se skočni izbornik koji omogućuje unos nove brzine pomicanja. Ako je povezano više tehnologija za praćenje, dodirnite naziv parametra na pločici s parametrom oblika vala da biste prešli s jednog praćenog oblika vala tlaka na drugi.

Da biste zaustavili prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo, dodirnite ikonu za sakrivanje oblika vala tlaka 🍊

Ako se prikažu 4 ključna parametra kada se pritisne gumb za prikaz oblika vala tlaka, prikaz 4. ključnog parametra privremeno se uklanja, a grafikon oblika vala krvnog tlaka postavlja se na vrh preostala 3 grafikona s kretanjima ključnih parametara.

5.3.4 Tablična kretanja

Zaslon s tabličnim kretanjem prikazuje odabrane ključne parametre i njihovu povijest u tabličnom formatu.

4.1	6.3	6.5	6.2	6.2	© CO (© mm)_ 5.9 L/min
23	21	18	17	18	svy <u>19</u> %
59	59	62	57	53	MAP (3 mmillg
81	87	93	86	80	SYS _{ART}
10:10 am	10:11 am	10:12 am	10:13 am	10:14 am	44 b

Slika 5-10: Zaslon s tabličnim kretanjem

- 1. Za promjenu intervala između vrijednosti dodirnite unutar tablice.
- 2. Odaberite vrijednost u skočnom prozoru Tabular Increment (Tablični porast).



Slika 5-11: Skočni prozor s tabličnim porastom

5.3.4.1 Način pomicanja po tabličnim kretanjima

Pomicanjem unatrag može se pregledati do 72 sata podataka. Način pomicanja temelji se na broju ćelija. Dostupne su tri brzine pomicanja: 1x, 6x, and 40x.

44 > 😢 🕨

poništavanje 🚺

Dok se zaslon pomiče, podaci se pojavljuju ispod tablice. Ako se vremensko razdoblje preklapa preko dva dana, na zaslonu će se pojaviti oba datuma.

1. Za početak pomicanja dodirnite i držite jednu od dvostrukih strelica ispod pločica s parametrima. Brzina pomicanja pojavit će se između ikona za pomicanje.

	1	
Postavka	Vrijeme	Brzina
>	jedna ćelija	Sporo
>>	šest ćelija	Umjereno
>>>	četrdeset ćelija	Brzo

Tablica 5-3: Brzina pomicanja po tabličnim kretanjima

2. Da biste izašli iz načina pomicanja, prestanite dodirivati strelicu za pomicanje ili dodirnite ikonu za

106

Zaslon će se vratiti u način rada uživo dvije minute nakon posljednjeg dodira ikone sa strelicom za pomicanje ili ako se dodirne ikona za poništavanje.

5.3.5 Podjela na grafički/tablični prikaz kretanja

Zaslon s grafičkom/tabličnom podjelom kretanja prikazuje kombinaciju prikaza praćenja u obliku grafičkog i tabličnog prikaza kretanja. Taj je prikaz koristan za istovremeni pregled trenutačnog statusa i povijesti odabranih praćenih parametara u formatu grafičkog prikaza i ostalih odabranih praćenih parametara u formatu tabličnog prikaza.

Ako se odaberu dva ključna parametra, prvi se ključni parametar prikazuje u formatu grafičkog prikaza kretanja, a drugi u formatu tabličnog prikaza kretanja. Ključni parametri mogu se promijeniti dodirom oznake parametra koja se nalazi na pločici s parametrom. Ako se odabere više od dvaju ključnih parametara, prva dva parametra prikazuju se u formatu grafičkog prikaza kretanja, a treći i četvrti – ako je odabran četvrti – prikazuju se u formatu tabličnog prikaza kretanja. Vremenski raspon za podatke prikazane na grafičkim prikazima kretanja nekog ključnog parametra ovise o vremenskom rasponu prikazanom na tabličnom prikazu kretanja. Za više informacija o grafičkom prikazu kretanja pogledajte Prikaz praćenja grafičkog prikaza kretanja na stranici 100. Za više informacija o tabličnom prikazu kretanja pogledajte Tablična kretanja na stranici 105.

5.3.6 Fiziološki zaslon

Fiziološki zaslon animacija je koja predstavlja interakciju između srca, krvi i vaskularnog sustava. Izgled tog zaslona razlikuje se ovisno o korištenoj tehnologiji praćenja. Na primjer, ako je omogućena značajka oksimetrije tkiva, koriste se tri dodatne animacije za prikaz dostupnih mjesta za mjerenje oksimetrije tkiva uz hemodinamske parametre. Pogledajte Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva na stranici 245. Kontinuirane vrijednosti parametara prikazuju se u vezi s animacijom.



Slika 5-12: Fiziološki zaslon pri praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz

Na fiziološkom zaslonu slika srca koje kuca vizualni je prikaz frekvencije srca i nije točan prikaz otkucaja u minuti. Ključne značajke na tom zaslonu označene su brojevima kako je prikazano u Slika 5-12 na stranici 107. Ovo je primjer kontinuiranog fiziološkog zaslona tijekom aktivnog praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz i analognim ulaznim signalima za ECG (EKG), MAP (MAP) i CVP (CVP).

- 1. Ovdje se prikazuju podaci o parametruScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂) i indikator kvalitete signala (SQI (SQI)) dok je povezan kabel za oksimetriju HemoSphere i aktivno prati zasićenost venske krvi kisikom.
- 2. Minutni volumen srca (CO (CO)/CI (CI)) označen je na arterijskoj strani animacije vaskularnog sustava. Brzina animacije protoka krvi prilagodit će se na temelju vrijednosti CO (CO)/CI (CI) i niskih/visokih ciljnih raspona odabranih za taj parametar.
- 3. Sistemski vaskularni otpor, označen u sredini animacije vaskularnog sustava, dostupan je prilikom praćenja vrijednosti CO (CO)/CI (CI) i primjenom analognog ulaznog signala tlaka MAP (MAP) i CVP (CVP) iz povezanog uređaja za praćenje pacijenta ili dvaju kabela za tlak HemoSphere, budući da je SVR (SVR) = [(MAP (MAP)-CVP (CVP))/CO (CO)] × 80. Tijekom rada u minimalno invazivnom načinu praćenja, potreban je samo CVP (CVP) pomoću zaslona za unos vrijednosti CVP (CVP), praćenja vrijednosti CVP (CVP) putem kabela za tlak HemoSphere ili analognog ulaza. Razina suženja prikazanog u žili prilagodit će se na temelju izvedene vrijednosti SVR (SVR) i niskog/visokog ciljnog raspona odabranog za taj parametar.

Postavke alarma/ciljeva mogu se prilagoditi putem zaslona za postavljanje Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi) (pogledajte Zaslon za postavljanje alarma/ciljeva na stranici 148) ili odabirom željenog parametra kao ključnog parametra te pristupom izborniku za konfiguraciju pločica dodirom unutar pločice s parametrom.

Primjer koji prikazuje Slika 5-12 na stranici 107 javlja se prilikom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz. U ostalim načinima praćenja doći će do razlika u izgledu i parametrima. Na primjer, tijekom praćenja načinom praćenja senzorom FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ vrijednost HR_{avg} zamjenjuje se vrijednosti PR, pojavljuju se vrijednosti PPV (PPV) i SVV (SVV) (ako su konfigurirane), a vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF) nisu prikazane.

5.3.6.1 Indikator SVV nagiba

Indikator nagiba SVV (SVV) vizualni je prikaz krivulje Frank-Starling koja se koristi prilikom procjene vrijednosti varijacije udarnog volumena (SVV (SVV)). Pojavljuje se na zaslonu za fiziologiju dok se nalazite u načinu za minimalno invazivno i neinvazivno praćenje. Boja svjetiljke mijenja se na temelju postavljenih ciljnih raspona. Vrijednost SVV (SVV) od 13 % prikazuje se otprilike u točki infleksije na krivulji. Indikator se prikazuje na zaslonima za fiziologiju i povijesnu fiziologiju.



Korisnik može omogućiti ili onemogućiti prikaz svjetiljke SVV (SVV), vrijednosti parametra i indikatora premašivanja filtriranja vrijednosti SVV (SVV) u postavkama uređaja za praćenje – izborniku s postavkama za zaslone za praćenje. Prema zadanim postavkama, ta je opcija omogućena. Sustav neće prikazati svjetiljku SVV (SVV) na krivulji indikatora SVV (SVV) kada je indikator premašivanja filtriranja vrijednosti SVV (SVV) uključen.

5.3.7 Zaslon komandne ploče

Ovaj zaslon za praćenje, prikazan u Slika 5-13 na stranici 109, prikazuje velike globuse s parametrima na kojima se prikazuju vrijednosti parametra koji se prati. Globusi s parametrima na komandnoj ploči grafički označavaju raspone i vrijednosti alarma/ciljeva i koriste se indikatorima u obliku igle za prikaz gdje se nalazi trenutačna vrijednost parametra. Slično standardnim pločicama s parametrima, vrijednost unutar globusa treperi kada je parametar alarmantan.


Slika 5-13: Zaslon za praćenje na komandnoj ploči

Globusi s ključnim parametrima prikazanima na zaslonu komandne ploče prikazuju složeniji indikator cilja i alarma od standardne pločice s parametrima. Potpuni raspon prikaza parametra koristi se za izradu mjerača iz grafičkog prikaza kretanja minimalnih do maksimalnih postavki. Igla se koristi za označavanje trenutačne vrijednosti na kružnoj ljestvici mjerača. Kada su omogućeni ciljni rasponi, crvena (zona alarma), žuta (zona upozorenja na cilj) i zelena (prihvatljiva) koriste se za označavanje područja cilja i alarma unutar kružnog mjerača. Kada nisu omogućeni ciljni rasponi, područje kružnog mjerača sive je boje i uklonjeni su indikatori cilja ili alarma. Strelica indikatora vrijednosti mijenja se kako bi označila kada su vrijednosti izvan ograničenja ljestvice mjerača.

5.3.8 Physio odnos

Zaslon s Physio odnosom prikazuje ravnotežu između isporuke kisika (DO₂ (DO₂)) i potrošnje kisika (VO₂ (VO₂)). Automatski se ažurira kako se mijenjaju vrijednosti parametara kako bi vrijednosti uvijek bile aktualne. Povezane crte označavaju međusobni odnos parametara.

5.3.8.1 Kontinuirani i povijesni načini rada

Zaslon s Physio odnosom ima dva načina rada: kontinuirani i povijesni. U kontinuiranom načinu rada isprekidane i izvedene vrijednosti uvijek se prikazuju kao nedostupne. HGB (HGB) je iznimka i prikazuje se kao u isprekidanom parametru u kontinuiranom načinu rada s vremenskom oznakom posljednje izračunate/unesene vrijednosti.



Slika 5-14: Zaslon s Physio odnosom pri praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz

- 1. Okomite crte iznad i ispod parametara pojavljuju se iste boje kao i svjetiljka parametra.
- 2. Okomite crte koje izravno povezuju dva parametra pojavit će se iste boje kao i svjetiljka parametra u nastavku (na primjer, između vrijednosti SVRI (SVRI) i MAP (MAP) u Slika 5-14 na stranici 110).
- 3. Vodoravne crte iste su boje kao i crta iznad njih.
- 4. Lijeva traka pojavljuje se nakon provedbe postavljanja bolusa. Dodirnite ikonu sata / oblika vala za prikaz povijesnih podataka, ako su dostupni (pogledajte Slika 5-14 na stranici 110).
- 5. Dodirnite ikonu iCO (iCO), ako je dostupna, da biste otvorili zaslon za konfiguraciju novog skupa postavki termodilucije.

Napomena

Primjer koji prikazuje Slika 5-14 na stranici 110 javlja se prilikom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz. U ostalim načinima praćenja doći će do razlika u izgledu i parametrima. Na primjer, pri praćenju unutar minimalno invazivnog načina praćenja, HR_{avg} zamjenjuje se vrijednošću PR, pojavljuju se PPV (PPV) i SVV (SVV) (ako su konfigurirani), a EDV (EDV) i RVEF (RVEF) nisu prikazani.

Napomena

Prije provedbe postavljanja termodilucije i prije unosa bilo kojih vrijednosti (pogledajte Okviri s parametrima na stranici 112) ne pojavljuju se ikone sata / oblika vala i iCO (iCO). Prikazani su samo dostupni kontinuirani parametri.



Slika 5-15: Zaslon s povijesnim podacima o physio odnosu

Napomena

Zaslon s povijesnim physio odnosom prikazuje većinu parametara dostupnih u sustavu u nekom trenutku. Zaslon prikazuje crte koje povezuju parametre, ističući međusobni odnos parametara. Zaslon s povijesnim physio odnosom prikazuje konfigurirane ključne parametre (najviše osam) na desnoj strani zaslona. Na vrhu je skup vodoravnih kartica koje omogućuju korisniku kretanje kroz bazu podataka o povijesnim zapisima. Zabilježena vremena odgovaraju postavljenim bolusima termodilucije i izvedenim izračunima vrijednosti.

Zaslon s povijesnim physio odnosom omogućuje korisniku unos parametara koji se koriste za izračun izvedenih parametara **DO₂ (DO₂) i VO₂ (VO₂)**, samo na najnovijem zapisu. Unesene vrijednosti označavaju vrijeme zapisa, a ne trenutačno vrijeme.

Zaslonu s povijesnim physio odnosom pristupa se putem ikone sata / oblika vala na zaslonu za kontinuirani

physio odnos. Dodirnite ikonu za povratak da biste se vratili na zaslon za kontinuirani physio odnos. Za taj zaslon ne postoji 2-minutni istek vremena.

Za izračun vrijednosti **DO₂ (DO₂) i VO₂ (VO₂)** potreban je parcijalni tlak kisika u arterijskoj (PaO₂ (PaO₂)) i venskoj krvi (PvO₂ (PvO₂)). Za zaslon s povijesnim physio odnosom koristi se nulta (0) vrijednost za PaO₂ (PaO₂) i PvO₂ (PvO₂). Za izračun vrijednosti DO₂ (DO₂) i VO₂ (VO₂) pomoću vrijednosti koje nisu nula (0) za PaO₂ (PaO₂) i PvO₂ (PvO₂), upotrijebite **Derived Value Calculator (Kalkulator izvedenih vrijednosti)** (pogledajte Kalkulator izvedenih vrijednosti na stranici 120).

5.3.8.2 Okviri s parametrima

Svaki mali okvir s parametrom prikazuje:

- naziv parametra
- jedinice parametra
- vrijednost parametra (ako je dostupna)
- indikator statusa kliničkog cilja (ako je vrijednost dostupna)
- indikator SVV-a (ako je primjenjivo)
- vremensku oznaku parametra (za HGB)

Ako je parametar u stanju kvara, vrijednost je prazna, što označava da nije ili nije bila dostupna u trenutku prikaza.



Slika 5-16: Okviri s parametrom Physio odnos

5.3.8.3 Postavljanje ciljeva i unos vrijednosti parametra

Da biste promijenili postavke cilja ili unijeli neku vrijednost, dodirnite parametar kako biste prikazali skočni prozor za cilj/unos. Skočni prozor za cilj/unos Physio odnosa prikazat će se kada se dodirnu sljedeći mali okviri s parametrom za Physio odnos:

- HGB (HGB)
- SaO₂ (SaO₂)
- SvO₂ (SvO₂)/ScvO₂ (ScvO₂) (kada nije dostupno mjerenje kabelom za oksimetriju HemoSphere)



Slika 5-17: Skočni prozor za cilj/unos Physio odnosa

Kada se prihvati vrijednost, izrađuje se novi povijesni zapis o Physio odnosu s vremenskom oznakom. On uključuje:

- trenutačne kontinuirane podatke o parametru
- unesenu vrijednost i sve izvedene izračunate vrijednosti.

Prikazan je zaslon s povijesnim Physio odnosom s novostvorenim zapisom; zatim možete unijeti ostatak ručno unesenih vrijednosti radi izračuna izvedenih vrijednosti.

5.3.9 Zaslon za postavljanje cilja

Zaslon za postavljanje cilja omogućuje korisniku praćenje i nadzor odnosa dvaju ključnih parametara ucrtavanjem jednog u odnosu na drugog na XY razini.

Jedna pulsirajuća plava točka predstavlja presjek dvaju parametara i kreće se u stvarnom vremenu kako se mijenjaju vrijednosti parametara. Dodatni krugovi predstavljaju povijesno kretanje parametara, pri čemu manji krugovi označavaju starije podatke.

Zeleni ciljni okvir predstavlja sjecište zelene zone cilja parametara. Crvena strelica na osi X i Y predstavlja ograničenja alarma za parametre.

Prva dva odabrana ključna parametra predstavljaju vrijednosti parametara ucrtane na osi y, odnosno x, kako je prikazano u Slika 5-18 na stranici 113.



Slika 5-18: Zaslon za postavljanje cilja

Na tom je zaslonu moguće izvršiti sljedeća podešavanja:

- Da biste podesili vremenski interval između krugova s povijesnim kretanjima, dodirnite ikonu intervala kretania prikazanu na zaslonu.
- Nastavite dodirivati ikonu intervala kretanja dok se ne pojavi Off (Isključen) da biste isključili krugove s povijesnim kretanjima.
- Da biste podesili ljestvicu osi X ili Y, dodirnite uz odgovarajuću os.
- Ako se trenutačno sjecište parametara kreće izvan ljestvice ravnine X/Y, pojavit će se poruka koja to napominje korisniku.

5.4 Format usmjerenog praćenja

Format usmjerenog praćenja omogućuje korisniku da vidi vrijednosti arterijskog krvnog tlaka uz praćene podatke za do tri ključna parametra u pojednostavljenom prikazu na zaslonu.

5.4.1 Odabir prikaza praćenja

Da biste odabrali prikaz praćenja u formatu usmjerenog praćenja, dodirnite ikonu postavki 🍋 → karticu

Select Screens (Odaberi zaslone)

Select Screens

Pogledajte Slika 5-3 na stranici 96.

Prikaz usmjerenog praćenja ima tri dostupna prikaza praćenja:

1



Usmjereni glavni (pogledajte Glavni zaslon s usmjerenim prikazom na stranici 116)



- 2 Usmjereni grafički prikaz kretanja (pogledajte Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja na stranici 116)
- 3 Usmjereno ucrtavanje (pogledajte Zaslon za usmjereno ucrtavanje na stranici 117)

Tri formata usmjerenog praćenja prikazuju se na dnu izbornika za odabir praćenja, s gumbima koji se temelje na izgledu zaslona za praćenje. Dodirnite gumb za prikaz uređaja za praćenje da biste prikazali ključne parametre u formatu tog zaslona.

Napomena

Ako se odaberu četiri parametra prilikom praćenja formatima navedenima u Prikazi na uređaju za praćenje na stranici 96 i praćenje se prebaci u format usmjerenog praćenja, prikazuje se samo tri odabrana parametra.

5.4.2 Pločica s oblikom vala krvnog tlaka

Svi prikazi usmjerenog praćenja sadržavaju prikaz oblika vala krvnog tlaka. Pogledajte Prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo na stranici 104. Prikaz usmjerenog oblika vala tlaka upotrebljava format sličan pločici s usmjerenim parametrom, koji je opisan u nastavku, za prikaz numeričkih vrijednosti krvnog tlaka.

5.4.3 Usmjerena pločica s parametrom

Ključni je element u prikazu usmjerenog praćenja usmjerena pločica s parametrom. Usmjerena pločica s parametrom prikazuje informacije slično klasičnoj pločici s parametrom kako je opisano u Pločice s parametrima na stranici 97. U usmjerenom prikazu boja cijele pločice mijenja se kako bi odgovarala boji ciljnog statusa. Na primjer, pozadinska je boja pločice prikazane u Slika 5-19 na stranici 115 zelena; vrijednost je unutar ciljnog raspona. Ako se praćenje onemogući ili pauzira, pozadina je crna.



Slika 5-19: Usmjerena pločica s parametrom

5.4.4 Promjena parametara

Da biste promijenili parametre dok ste u prikazu usmjerenog praćenja, dodirnite bilo gdje iznad središnje crte na pločici s parametrom, gdje se prikazuje naziv parametra. Pogledajte Slika 5-20 na stranici 115.



- 1. Dodirnite iznad crte za promjenu parametra
- 2. Dodirnite ispod crte za promjenu alarma/ciljnih vrijednosti

Slika 5-20: Pločica s usmjerenim parametrom – odabir parametra i alarma/cilja

Pojavit će se izbornik za odabir parametara. Pogledajte Slika 5-4 na stranici 98. Parametri su organizirani u kategorije u izborniku za odabir parametara. Pogledajte Promjena parametara na stranici 97 za opis tih kategorija. Trenutačno odabrani parametri istaknuti su plavom bojom. Ostali praćeni parametri obrubljeni su plavom bojom. Odaberite bilo koji dostupni parametar – koji nije istaknut – za aktivno praćenje tog parametra.

5.4.5 Promjena alarma/ciljeva

Da biste promijenili alarme ili ciljeve za ključni parametar dok ste u prikazu usmjerenog praćenja, dodirnite bilo gdje ispod središnje crte na pločici s parametrom, gdje se prikazuju vrijednost i jedinice parametra. Za taj će se parametar pojaviti izbornik **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)**. Za više informacija o tom izborniku pogledajte Alarmi/ciljevi na stranici 145.

5.4.6 Glavni zaslon s usmjerenim prikazom

Dok se nalazite na glavnom zaslonu s usmjerenim prikazom, do tri parametra prikazuju se u stupcima, a arterijski oblik vala prikazuje se na vrhu zaslona. Svaki stupac nosi naziv kategorije parametra (na primjer: **Flow (Protok)**, **Resistance (Otpor)** ili **Pressure (Tlak)**) i prikazuje središnju pločicu s parametrom, kontinuiranu postotnu promjenu ili referentnu vrijednost (ako je omogućena) i okomiti mjerač cilja na lijevoj strani stupca. Pogledajte Slika 5-21 na stranici 116.



- 1. Okomiti mjerač cilja sa strane prikazuje pacijentovu trenutačnu vrijednost parametra i ističe zonu
- 2. Dodirnite indikator promjene vrijednosti kontinuiranog parametra za prebacivanje s jednog dostupnog intervala na drugi

Slika 5-21: Glavni zaslon s usmjerenim prikazom

Okomiti mjerač ističe ciljnu zonu trenutačne vrijednosti. Ona odgovara boji pločice s parametrom. Da biste promijenili interval promjene vrijednosti parametra – prikazan kao postotak ili vrijednost – dodirnite prikazanu vrijednost na dnu stupca s parametrima da biste prešli s jedne opcije intervala na drugu (0, 5, 10, 15, 20, 30 min, ili s referentne vrijednosti kada se prikazuje promjena vrijednosti). Pogledajte Vremenski intervali / prosjek na stranici 139.

5.4.7 Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja

Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja prikazuje grafički prikaz pregleda parametara u vremenu. Elementi ovog prikaza odgovaraju onima na grafičkom prikazu kretanja kako je opisano u Prikaz praćenja grafičkog prikaza kretanja na stranici 100. Pogledajte taj odjeljak za informacije o intervencijskim događajima i načinu pomicanja grafičkim prikazom kretanja.



Slika 5-22: Zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja

Usmjereni grafički prikaz kretanja prikazuje se u formatu redaka, pri čemu su kategorija parametra i okomiti mjerač na lijevoj strani, grafikon s kretanjima u sredini, a pločica s parametrom na desnoj strani. Pogledajte Slika 5-22 na stranici 117. Podesite vremensku ljestvicu ili gornju/donju granicu prikaza vrijednosti parametra dodirom bilo gdje na osi x ili y na grafikonu s prikazom kretanja parametra. Pogledajte Podešavanje ljestvice na stranici 152 za informacije o postavljanju raspona prikaza svih parametara. Opcije izbornika odabrane putem izbornika s postavkama parametara utječu na prikaz u svim formatima grafičkog prikaza kretanja – zaslon s usmjerenim grafičkim prikazom kretanja i grafički prikaz kretanja opisan u Prikaz praćenja grafičkog prikaza kretanja na stranici 100.

5.4.8 Zaslon za usmjereno ucrtavanje

Zaslon za usmjereno ucrtavanje prikazuje sve dostupne parametre za do tri kategorije parametara opisane u Promjena parametara na stranici 97. Samo gornji parametar, koji je prikazan kao pločica s parametrom, može se konfigurirati kao ključni parametar i prikazati/oglasiti alarme (mogućnost alarmiranja). Da biste promijenili ključni parametar, dodirnite naziv parametra iznad crte pločice s parametrom. Izbornik za odabir parametara za prikaz usmjerenog ucrtavanja prikazuje samo one parametre dostupne u odabranoj kategoriji parametara. Boja slova vrijednosti parametara ispod gornje pločice s parametrom označava boju trenutačnog ciljnog raspona. Ciljevi za nekonfigurirane parametre mogu se podesiti dodirom bilo gdje na manjoj pločici s parametrom i pristupom izborniku za konfiguraciju **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)** za taj parametar.



Slika 5-23: Zaslon za usmjereno ucrtavanje

Da biste promijenili prikazanu kategoriju parametara, dodirnite trenutačno odabranu kategoriju parametara prikazanu na vrhu stupca. Pojavit će se skočni izbornik (Slika 5-24 na stranici 118). Dodirnite kategoriju zamjenskog parametra.

Select Category		
FLOW	PRESSURE	OXIMETRY
RESISTANCE	RV FUNCTION	



5.5 Klinički alati

Većina opcija u izborniku s kliničkim postupcima povezana je s trenutačnim načinom praćenja (npr., dok provodite praćenje pomoću modula HemoSphere Swan-Ganz). Sljedeći klinički postupci dostupni su u svim načinima praćenja.

5.5.1 Odabir načina praćenja

Stranica **Select Monitoring Mode (Odaberi način praćenja)** omogućuje korisniku prebacivanje s jednog načina praćenja na drugi. Taj će se zaslon pojaviti prije pokretanja nove sesije praćenja. Tom se zaslonu može pristupiti i:

• dodirom ikone za odabir načina praćenja na vrhu navigacijske trake



Monitoring Mode (Odaberi način praćenja) 📗

Na tom zaslonu korisnik može odabrati neku od povezanih tehnologija praćenja. Praćenje oksimetrije dostupno je u svim načinima praćenja.



Gumb za minimalno invazivni način praćenja. Korisnik može odabrati taj gumb za minimalno invazivno hemodinamsko praćenje kabelom za tlak HemoSphere. U tom je načinu dostupno j praćenje jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave.



Gumb za invazivni način praćenja. Korisnik može odabrati taj gumb za invazivno hemodinamsko praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz.



Gumb za neinvazivni način praćenja. Korisnik može odabrati taj gumb za neinvazivno hemodinamsko praćenje modulom HemoSphere ClearSight.

Dodirnite ikonu kuće a za nastavak s odabranim načinom praćenja. Slovo "S" (**S**) pojavit će se na osi x na grafičkom prikazu praćenja kretanja u trenutku u kojem je došlo do promjene načina praćenja.

5.5.2 CVP Entry

Zaslon CVP Entry (Unos vrijednosti CVP) omogućuje korisniku unos pacijentove vrijednosti CVP (CVP) radi dobivanja izračuna kontinuirane vrijednosti SVR (SVR)/SVRI (SVRI) kada su dostupni i podaci MAP (MAP).



Unos vrijednosti

Napomena

CVP (CVP) nije dostupan kada kabel za tlak HemoSphere i pretvornik TruWave prate CVP (CVP) (pogledajte Tablica 5-4 na stranici 119 i Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave na stranici 192). Zadana vrijednost za CVP (CVP) kada nije otkriven izvor iznosi 5 mmHg. Ako upotrebljavate zadanu vrijednost CVP (CVP) (5 mmHg), povremeno pregledajte i ažurirajte CVP (CVP) pomoću ručnog unosa vrijednosti CVP (CVP) jer su potrebne promjene kada se stvarna vrijednost CVP (CVP) značajno razlikuje. Ta se zadana vrijednost može promijeniti. Pogledajte Postavke CVP-a na stranici 154.

Vrijednosti CVP (CVP) mogu se dobiti na sljedeće načine:

- izravnim praćenjem pretvornikom tlaka TruWave i kabelom za tlak HemoSphere (pogledajte Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave na stranici 192).
- iz uređaja za vanjsko praćenje s analognim ulazom (pogledajte Analogni ulazni signal za tlak na stranici 141).
- kao statička vrijednost koju je korisnik ručno unio (CVP Entry (Unos vrijednosti CVP)).

Kada je dostupno više izvora vrijednosti CVP (CVP), uređaj za praćenje postavit će prioritete u skladu s Tablica 5-4 na stranici 119.

Prioritet	Upotrijebljena vrijednost CVP (CVP)
1	Kabel za tlak HemoSphere i pretvornik tlaka TruWave

Tablica 5-4: Postavljanje prioriteta za vrijednost CVP

Prioritet	Upotrijebljena vrijednost CVP (CVP)
2*	Analogni ulaz
3	Ručni CVP Entry (Unos vrijednosti CVP) / zadana vrijednost CVP (CVP)
*Izvor analognog ulaza za CVP (CVP) može se prebaciti na ručni unos putem zaslona CVP Entry (Unos vrijednosti CVP)	

5.5.3 Kalkulator izvedenih vrijednosti

Derived Value Calculator (Kalkulator izvedenih vrijednosti) omogućuje korisniku izračun određenih hemodinamskih parametara i daje praktičan način za prikaz tih parametara za jednokratni izračun.

Izračunati parametri temelje se na načinu praćenja i mogu uključivati: CPO (CPO)/CPI (CPI), DO₂ (DO₂)/DO₂I (DO₂I), ESV (ESV)/ESVI (ESVI), SVI (SVI)/SV (SV), VO₂ (VO₂)/VO₂I (VO₂I), VO₂e (VO₂e)/VO₂Ie (VO₂Ie), SVR (SVR)/SVRI (SVRI), LVSWI (LVSWI), RVSWI (RVSWI) i PVR (PVR).

Dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički alati) → ikonu
 Derived Value Calculator (Kalkulator izvedenih vrijednosti)
 Unesite željene vrijednosti i automatski će se prikazati izvedeni izračuni.
 Dodirnite ikonu kuće a povratak na zaslon za praćenje.

5.5.4 Pregled događaja

Upotrijebite **Event Review (Pregled događaja)** za pregled događaja povezanih s parametrima i događaja u sustavu do kojih je došlo tijekom praćenja. To uključuje vrijeme početka i završetka svih pogrešaka, upozorenja, fizioloških alarma ili poruka sustava. Bilježi se do 72 sata događaja i poruka alarma, a najnoviji događaj prikazuje se na vrhu.



 Da biste pogledali događaje zabilježene u sustavu (pogledajte Tablica 5-5 na stranici 121), odaberite karticu Events (Događaji). Da biste pogledali poruke koje je generirao sustav, dodirnite karticu Alarms (Alarmi). Za pomicanje gore ili dolje po bilo kojem zaslonu dodirnite tipke sa strelicama.



3. Dodirnite ikonu kuće **LLLI** za povratak na zaslon za praćenje.

Sljedeći događaji uključeni su u karticu Events (Događaji) u zapisniku za pregled događaja.

Događaj	Kad je zabilježeno vrijeme	
Acumen IQ Sensor Zeroed (Senzor Acumen IQ postavljen je na nulu)	Povezan senzor Acumen IQ postavljen je na nulu	
AFM - Fluid Bolus #{0} Started (User Bolus) (AFM – pokrenut je bolus te-	Aktivna je sesija AFM-a i pokrenut je bolus koji određuje korisnik	
	{0} je broj koji označava bolus unutar trenutačne sesije AFM-a	
	Napomena: {0}(broj) uključuje boluse pokrenute prema preporuci algoritma AFM-a i boluse koje određuje korisnik	
AFM - Fluid Bolus #{0} Stopped	Aktivna je sesija AFM-a, bolus je zaustavljen	
({1} mL, duration: {2} min {3} sec) (AFM – zaustavlien ie bolus tekući-	{0} je broj koji označava bolus unutar trenutačne sesije AFM-a	
ne br. {0} ({1} ml, trajanje: {2} min	{1} je volumen isporučen za bolus	
{3} sek.))	{2}, {3} je vrijeme trajanja isporuke bolusa u minutama ({2}) i sekundama ({3})	
	Napomena: {0}(broj) uključuje boluse pokrenute prema preporuci algoritma AFM-a i boluse koje određuje korisnik	
AFM - Fluid Bolus #{0} - Analysis	Aktivna je sesija AFM-a i dovršena je analiza bolusa	
Completed (AFM – bolus tekućine	{0} je broj koji označava bolus unutar trenutačne sesije AFM-a	
	Napomena: {0}(broj) uključuje boluse pokrenute prema preporuci algoritma AFM-a i boluse koje određuje korisnik	
AFM - Fluid Bolus #{0} - Analysis	Aktivna je sesija AFM-a i odbijena je analiza bolusa	
Declined (AFM – bolus tekućine	{0} je broj koji označava bolus unutar trenutačne sesije AFM-a	
Di. {0} – Odbijena analiza)	Napomena: {0}(broj) uključuje boluse pokrenute prema preporuci algoritma AFM-a i boluse koje određuje korisnik	
AFM - Fluid Bolus #{0} - Analy-	Aktivna je sesija AFM-a i započela je analiza bolusa	
sis Started (AFM – bolus tekućine br. $\{0\}$ – pokreputa apaliza)	{0} je broj koji označava bolus unutar trenutačne sesije AFM-a	
	Napomena: {0}(broj) uključuje boluse pokrenute prema preporuci algoritma AFM-a i boluse koje određuje korisnik	
AFM - Fluid Bolus #{0} Started (AFM	Aktivna je sesija AFM-a i bolus je pokrenut prema preporuci algoritma AFM	
– pokrenut je bolus tekućine br. {0})	{0} je broj koji označava bolus unutar trenutačne sesije AFM-a	
	Napomena: {0}(broj) uključuje boluse pokrenute prema preporuci algoritma AFM-a i boluse koje određuje korisnik	
AFM - Fluid Bolus Suggested (AFM – predložen je bolus tekućine)	Algoritam AFM predlaže bolus	
AFM - Fluid Not Suggested (AFM – nije predložena tekućina)	Algoritam AFM ne predlaže bolus	
AFM - Fluid Suggestion Declined (AFM – odbijen je prijedlog tekući- ne)	Aktivna je sesija AFM-a, a korisnik je odbio bolus koji je predložio algoritam AFM	
AFM - Test Bolus Suggested (AFM – predložen je testni bolus)	Algoritam AFM predlaže testni bolus	
AFM Approaching Maximum Case	Aktivna je sesija AFM-a, a sustav je pauzirao bolus AFM-a jer se praćeni volumen	
Volume: {0} / {1} mL (AFM se pribli-	slučaja približava maksimalnom volumenu slučaja	
čaja: {0} / {1} ml)	{0} je praćeni volumen slučaja na kraju sesije AFM-a	
	{1} je trenutačni maksimalni volumen slučaja	

Tablica 5-5: Pregledani događaji

Događaj	Kad je zabilježeno vrijeme	
AFM Exceeded Maximum Case Vo- lume: {0} / {1} mL (AFM je premašio maksimalni volumen slučaja: {0} /	Aktivna je sesija AFM-a, a sustav je pauzirao bolus AFM-a jer je praćeni volumen slučaja premašio maksimalni volumen slučaja	
	{0} je praćeni volumen slučaja na kraju sesije AFM-a	
	{1} je trenutačni maksimalni volumen slučaja	
AFM Fluid Strategy Changed: {0}	Aktivna je sesija AFM-a, a korisnik mijenja strategiju tekućine	
(Promijenjena je strategija tekućine u AFM-u: {0})	{0} je trenutačna strategija tekućine	
AFM Fluid Tracking Mode Chan-	Aktivna je sesija AFM, a korisnik mijenja način praćenja tekućine	
ged: {0} (Promijenjeno u način pra- ćenja tekućine u AFM-u: {0})	{0} je trenutačni način praćenja tekućine	
AFM Fluid Type Changed: {0} (Pro-	Aktivna je sesija AFM, a korisnik mijenja vrstu tekućine	
mijenjena je vrsta tekućine u AFM- u: {0})	{0} je trenutačna vrsta tekućine	
AFM Maximum Case Volume Set: {0} mL (Postavljen je maksimalni	Aktivna je sesija AFM-a, a korisnik mijenja maksimalni volumen slučaja (ili ga postavlja po prvi put)	
volumen slučaja u AFM-u: {0} ml)	{0} je trenutačni maksimalni volumen slučaja	
AFM Session - Suggestions Ta-	Aktivna je sesija AFM-a i zaustavljena je sesija AFM-a	
ken: {0}, SVV ≤12%: {1}, Total Tracked Volume: {2} mL (Sesija	{0} je % prijedloga tekućine koje je prihvatio/dao AFM	
AFM-a – prihvaćeni prijedlozi: {0},	{1} je Time-in-Target za SVV (SVV) \leq 12 % za sesiju AFM	
SVV ≤ 12 %: {1}, ukupan praćeni volumen: {2} ml)	{2} je ukupan praćeni volumen slučaja na kraju sesije AFM	
AFM Session Paused (Pauzirana je sesija AFM-a)	Aktivna je sesija AFM-a i pauzirana je sesija AFM-a	
AFM Session Resumed (Nastavljena je sesija AFM-a)	Aktivna je sesija AFM i nastavljena je sesija AFM nakon prethodnog pauziranja	
AFM Session Started - Fluid Trac-	Korisnik započinje sesiju AFM povezanim mjeračem tekućine	
king: {0}, Fluid Type: {1}, Surgery Mode: {2} Fluid Strategy: {3} (Sesija	{0} je vrsta praćenja tekućine (Fluid Meter (Mjerač tekućine))	
AFM započeta – praćenje tekućine:	{1} je trenutačna vrsta tekućine	
{0}, vrsta tekućine: {1}, kirurški način	{2} je trenutačni kirurški način	
rada: {2}, strategija tekucine: {3})	{3} je trenutačna strategija tekućine	
AFM Session Started - Fluid Trac-	Korisnik započinje sesiju AFM-a	
king: {0}, Surgery Mode: {1}, Fluid Strategy: {2} (Pokreputa je sesija	{0} je vrsta praćenja tekućine (Manual (Ručni))	
AFM-a – praćenje tekućine: {0}, ki-	{1} je trenutačni kirurški način	
rurški način rada: {1}, strategija te- kućine: {2})	{2} je trenutačna strategija tekućine	
AFM Session Stopped (Zaustavlje- na je sesija AFM-a)	Zaustavljena je sesija AFM-a	
AFM Surgery Mode Changed: {0}	Aktivna je sesija AFM-a, a korisnik mijenja kirurški način	
(Promijenjen je kirurški način rada AFM-a: {0})	{0} je trenutačni kirurški način	
Arterial Pressure Zeroed (Arterijski tlak postavljen je na nulu)	Pretvornik tlaka TruWave postavljen je na nulu, a oznaka je ART	

Događaj	Kad je zabilježeno vrijeme
Averaging Time – 5 seconds (Pro- sječno vrijeme – 5 sekundi)	Prosječno vrijeme za CO (CO)/tlak mijenja se u 5 sekundi
Averaging Time – 20 seconds (Pro- sječno vrijeme – 20 sekundi)	Prosječno vrijeme za CO (CO)/tlak mijenja se u 20 sekundi
Averaging Time – 5 minutes (Pro- sječno vrijeme – 5 minuta)	Prosječno vrijeme za CO (CO)/tlak mijenja se u 5 minuta
BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) Cleared (Izbrisano)	Izbrisana je postojeća BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka)
BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) Failed (Nije uspjelo) REFE- RENCE: SYS {0}, DIA {1} (REFEREN- CA: SYS {0}, DIA {1})	Kalibracija krvnog tlaka nije uspjela kada je {0} referentna vrijednost koju je unio korisnik za SYS i {1} referentna vrijednost koju je unio korisnik za DIA
BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) Successful (Uspješan) REFE- RENCE: SYS {0}, DIA {1} (REFEREN- CA: SYS {0}, DIA {1})	Kalibracija krvnog tlaka uspješno je završena kada je {0} referentna vrijednost koju je unio korisnik za SYS i {1} referentna vrijednost koju je unio korisnik za DIA
BSA Change (Promjena vrijednosti BSA)	Vrijednost BSA (BSA) mijenja se iz prethodne vrijednosti BSA (BSA) (uključujući slučaj kada se BSA (BSA) mijenja iz prazne / u praznu vrijednost)
Central Venous Pressure Zeroed (Centralni venski tlak postavljen je na nulu)	Pretvornik tlaka TruWave postavljen je na nulu, a oznaka je CVP (CVP)
CO Cable Test Passed (Testiranje kabela za CO zadovoljilo)	Kada je uspješno provedeno ispitivanje pacijentova CCO kabela
CO Monitoring Started (Pokrenuto je praćenje vrijednosti CO)	Kada je pokrenuto praćenje vrijednosti CO (CO)
CO Monitoring Stopped (Zaustav- ljeno je praćenje vrijednosti CO)	Kada korisnik ili sustav zaustavi praćenje vrijednosti CO (CO)
ClearSight Monitoring Started (Po- krenuto je praćenje modulom ClearSight)	Korisnik započinje s praćenjem neinvazivnim sustavom
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger {0} {1} above heart) (Pokrenuto je praćenje opcijom ClearSight (bez HRS-a; prst {0} {1} iznad srca))	Korisnik započinje s praćenjem neinvazivnim sustavom bez senzora HRS, a potvrđeni je pomak visine praćenog prsta navedena udaljenost iznad srca, pri čemu je {0} vrijednost, a {1} je mjerna jedinica (CM ili IN)
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger {0} {1} below heart) (Pokrenuto je praćenje opcijom ClearSight (bez HRS-a; prst {0} {1} ispod srca))	Korisnik započinje s praćenjem neinvazivnim sustavom bez senzora HRS, a potvrđeni je pomak visine praćenog prsta navedena udaljenost ispod srca, pri čemu je {0} vrijednost, a {1} je mjerna jedinica (CM ili IN)
ClearSight Monitoring Started (No HRS; Finger at heart level) (Po- krenuto je praćenje opcijom ClearSight (bez HRS-a; prst u razini srca))	Korisnik započinje s praćenjem neinvazivnim sustavom bez senzora HRS, a potvrđeni pomak visine između praćenog prsta i srca iznosi nula

Događaj	Kad je zabilježeno vrijeme	
ClearSight Monitoring Stopped (Zaustavljeno je praćenje modulom ClearSight)	Korisnik ili sustav zaustavlja praćenje neinvazivnim sustavom	
ClearSight Monitoring Resumed (Nastavljeno praćenje modulom ClearSight)	Kada se praćenje nastavi nakon otpuštanja tlaka u naprsku	
Continuous Monitoring Has Rea- ched the 72 Hour Limit.	Praćenje neinvazivnim sustavom zaustavljeno je zbog ograničenja od 72 sata	
Cuff 1 Monitoring (Praćenje napr- skom 1)	Započinje praćenje naprskom 1	
Cuff 2 Monitoring (Praćenje napr- skom 2)	Započinje praćenje naprskom 2	
Cuff Pressure Released (Otpušten je tlak u naprsku)	Došlo je do otpuštanja tlaka u naprsku	
Cuff Pressure Release Acknowled- ged (Potvrđeno je otpuštanje tlaka u naprsku)	Dodirnut je gumb Acknowledge (Potvrdi) u skočnom prozoru s obavijesti Pressure Release (Otpuštanje tlaka)	
CVP Cleared (CVP je izbrisan)	Korisnik je izbrisao ručno unesenu vrijednost CVP (CVP)	
CVP Entered (CVP je unesen) <va- lue><units></units></va- 	Vrijednost CVP (CVP) ručno je unesena uz prikazanu vrijednost i jedinice	
[IA#N] Draw Blood (Vađenje krvi)	Odabrana je opcija Draw (Izvadi) na zaslonu In vivo kalibracija vađenja. To se bilježi kao analiza intervencije, pri čemu je #N broj intervencija za tog pacijenta.	
FloTrac Sensor Zeroed (Senzor FloTrac postavljen je na nulu)	Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ postavljen je na nulu	
Početak početne vrijednosti FRT-a	Započelo je mjerenje početne vrijednosti FRT-a	
Završetak početne vrijednosti FRT- a	Mjerenje početne vrijednosti FRT-a završeno je i valjano	
Otkazivanje početne vrijednosti FRT-a	Otkazano je mjerenje početne vrijednosti FRT-a	
Nestabilna početna vrijednost FRT- a	Mjerenje početne vrijednosti FRT-a zaustavljeno je i valjano, no mjerenje nije stabilno	
Početak preispitivanja FRT-a	Započelo je mjerenje radi preispitivanja vrijednosti FRT-a	
Završetak preispitivanja FRT-a	Mjerenje radi preispitivanja FRT-a zaustavljeno je i valjano. To se događa na kraju trajanja preispitivanja ili kada korisnik dodirne END NOW (ZAVRŠI ODMAH) .	
Otkaži preispitivanje FRT-a	Otkazano je mjerenje FRT-a	
Nedovoljno podataka o FRT-u	Mjerenje FRT-a zaustavljeno je i nevažeće	
GDT Session Started (Pokrenuta je sesija GDT-a): #nn	Započela je sesija praćenja ciljno usmjerene terapije. "nn" je broj sesije praćenja ciljno usmjerene terapije za trenutačnog pacijenta.	
GDT Session Stopped (Zaustavljena je sesija GDT-a): #nn	Zaustavljena je sesija praćenja ciljno usmjerene terapije. "nn" je broj sesije praćenja za trenutačnog pacijenta.	
GDT Session Paused (Pauzirana je sesija GDT-a): #nn	Pauzirana je sesija praćenja ciljno usmjerene terapije. "nn" je broj sesije praćenja za trenutačnog pacijenta.	

Događaj	Kad je zabilježeno vrijeme	
GDT Session Resumed (Nastavljena je sesija GDT-a): #nn	Nastavljena je sesija praćenja ciljno usmjerene terapije. "nn" je broj sesije praćenja za trenutačnog pacijenta.	
GDT Session Targets Updated (Ažu- rirani su ciljevi sesije GDT-a): #nn; <pppp>:<qqq><uuu>,<></uuu></qqq></pppp>	Ažurirani su ciljevi sesije praćenja ciljno usmjerene terapije. "nn" je broj sesije pra- ćenja za trenutačnog pacijenta, <pppp> je parametar čiji je ciljni raspon <qqq> s jedinicama <uuu> ažuriran. <> ažurirani su dodatni ciljevi.</uuu></qqq></pppp>	
HPI Alert (Upozorenje na HPI)	Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), upozorenje postaje aktivno. [samo HPI (HPI)]	
HPI Alert Acknowledged (Potvrđe- no je upozorenje na HPI)*	Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), upozorenje je potvrđeno. [samo HPI (HPI)]	
HPI Alert Cleared (Acknowledged) (Izbrisano je upozorenje na HPI (potvrđeno))*	Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), upozorenje je izbrisano jer je vrijed- nost HPI (HPI) bila niža od 75 tijekom posljednjih dvaju uzastopnih ažuriranja od 20 sekundi. Skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI potvrđen je* prije brisanja alarma. [samo HPI (HPI)]	
HPI Alert Cleared (Not Acknowled- ged) (Izbrisano je upozorenje na HPI (nije potvrđeno))*	Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), upozorenje je izbrisano jer je vrijed- nost HPI (HPI) bila niža od 75 tijekom posljednjih dvaju uzastopnih ažuriranja od 20 sekundi. Skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI nije potvrđen* prije brisanja alarma. [samo HPI (HPI)]	
iCO Bolus Performed (Proveden je bolus iCO-a)	Kada je proveden bolus iCO (iCO)	
In vitro Calibration (In vitro kalibra- cija)	Kada se dovrši ažuriranje kabela za oksimetriju nakon procesa in vitro kalibracije	
In vivo Calibration (In vivo kalibra- cija)	Kada se dovrši ažuriranje kabela za oksimetriju nakon procesa in vivo kalibracije	
[IA#N] <sub-type> <detail> <note></note></detail></sub-type>	Provodi se analiza intervencije, pri čemu je #N broj intervencija za tog pacijenta	
	<sub-type> je odabrana podvrsta intervencije (za opće intervencije: Inotrope (Ino- trop), Vasodilator (Vazodilatator) ili Vasopressor (Vazopresor); za analizu tekućine: Red Blood Cells (Eritrociti), Colloid (Koloidni) ili Crystalloid (Kristaloid); za preispitivanje položaja: Passive Leg Raise (Pasivno podizanje nogu) ili Trendelenburg (Trendelen- burg); za događaj: PEEP (PEEP), Induction (Indukcija), Cannulation (Kanulacija), CPB (CPB), Cross Clamp (Klemanje), Cardioplegia (Kardioplegija), Pump Flow (Protok u pumpi), Circulatory Arrest (Cirkulatorni arest), Warming (Zagrijavanje), Cooling (Hla- đenje, Selective Cerebral Perfusion (Selektivna cerebralna perfuzija))</sub-type>	
	<detail> je odabrani detalj</detail>	
	<note> je napomena koju je dodao korisnik</note>	
$[IA#N] \Delta ctHb$ Reset Initiated (Pokre- nuto je ponovno postavljanje vri- jednosti $\Delta ctHb$)	Gumb Reset ΔctHb (Ponovno postavljanje vrijednosti ΔctHb) dodiruje se na zaslo- nu ctHb Tools (Alati za ctHb)	
[IA#N] HGB Update (Ažuriranje HGB-a)	Ažuriranje kabela za oksimetriju završava nakon procesa ažuriranja vrijednosti HGB (HGB)	
[IA#N] Prilagođeno <detail> <no- te></no- </detail>	Provodi se prilagođena analiza intervencije, pri čemu je #N broj intervencija za tog pacijenta	
	<detail> je odabrani detalj</detail>	
	<note> je napomena koju je dodao korisnik</note>	
[IA#N Updated] Napomena: <up- dated note></up- 	Uređena je napomena koja se povezuje s N-tom intervencijom, ali nisu uređeni vrijeme i datum. Zabilježeno kada se omogućen i dodirne se gumb Accept (Prihvati) u skočnom prozoru za uređivanje intervencije. N je broj prvotne intervencije.	

Događaj	Kad je zabilježeno vrijeme	
[IA#N Updated] Vrijeme: <updated date> – <updated time=""></updated></updated 	Uređeni su datum ili vrijeme koji se povezuju s N-tom intervencijom, ali nije uređena napomena. Zabilježeno kada se omogućen i dodirne se gumb Accept (Prihvati) u skočnom prozoru za uređivanje intervencije. N je broj prvotne intervencije.	
[IA#N Updated] Vrijeme: <updated date> – <updated time="">; Napo- mena: <updated note=""></updated></updated></updated 	Uređeni su (vrijeme ILI datum) I napomena koja se povezuje s N-tom intervencijom. Zabilježeno kada se omogućen i dodirne se gumb Accept (Prihvati) u skočnom prozoru za uređivanje intervencije. N je broj prvotne intervencije.	
Light Out of Range (Svjetlo je izvan raspona)	Kada dođe do pogreške svjetlosnog dometa oksimetrije	
Monitoring Mode switched from {0} to {1} (Način praćenja prebačen je iz {0} u {1})	Korisnik se prebacuje iz jednog u drugi navedeni način praćenja, pri čemu su {0} i {1} Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) način (senzorom FloTrac / FloTrac Jr / Acumen IQ ili jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave), Invasive (Invazivno) način (kateterom Swan-Ganz) ili Non-Invasive (Neinvazivno) način (naprskom ClearSight / ClearSight Jr / Acumen IQ)	
Monitoring Stopped as Single Cuff Use Has Exceeded 8 Hours (Praće- nje je zaustavljeno jer je upotreba jednog naprska premašila 8 sati)	Došlo je do praćenja 8 kontinuiranih sati na jednom naprsku	
Non-Pulsatile Mode Entered (Ula- zak u nepulsatilni način rada)	Aktivno praćenje vrijednosti CO (CO) pauzirano je da bi se spriječili zvučni alarmi i praćenje parametra. Nastavljeno je praćenje krvnog tlaka i oksimetrije tkiva te alarmi.	
Non-Pulsatile Mode Exited (Izlazak iz nepulsatilnog načina rada)	Nastavljeno je normalno praćenje vrijednosti CO (CO). Aktivirani su zvučni alarmi i praćenje parametra.	
Oximetry cable disconnected (Odvojen je kabel za oksimetriju)	Uočen je odvojen kabel za oksimetriju	
Positioning Mode (Način položaja) : <mode></mode>	Korisnik je pokrenuo praćenje neinvazivnim sustavom i odabran je način postavljanja <patient (uspavan="" and="" i="" pacijent)="" sedated="" stacionaran="" stationary=""> ili <variable Patient Positioning (Promjenjiv položaj pacijenta)></variable </patient>	
Postpone Pressure Release (Odgodi otpuštanje tlaka)	Praćenje je produljeno radi odgode otpuštanja tlaka u naprsku	
Pulmonary Artery Pressure Zeroed (Tlak u plućnoj arteriji postavljen je na nulu)	Pretvornik tlaka TruWave postavljen je na nulu, a oznaka je PAP (PAP)	
[IA#N] Recall Venous Oximetry Da- ta (Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji)	Kada korisnik prihvati pozvane podatke o kalibraciji oksimetrije	
System Restart Recovery (Oporavak ponovnog pokretanja sustava)	Kada sustav nastavi s praćenjem bez upita nakon isključivanja i uključivanja napajanja	
Switched Cuff - Restarting (Zamije- njen naprstak – ponovno pokreta- nje)	Praćenje je prebačeno s jednog naprska na drugi tijekom neinvazivnog praćenja dvostrukim naprskom	
Time Change (Promjena vremena)	Ažuriran je sat sustava	
Vertical Offset Updated (Ažuriran je okomiti pomak): prst <position></position>	Korisnik je ažurirano pomak visine prsta tijekom načina praćenja Patient Sedated and Stationary (Uspavan i stacionaran pacijent) , pri čemu je <position> potvrđeni pomak visine između praćenog prsta i srca.</position>	
*Potvrda se zapisuje kada korisnik dodirne jedan od dvaju gumba u skočnom prozoru s upozorenjem na visoki HPI.		

5.6 Traka s informacijama

Traka s informacijama pojavljuje se na svim aktivnih zaslonima za praćenje i na većini zaslona s kliničkim alatima. Prikazuje Device ID (ID uređaja), trenutačno vrijeme, datum, status baterije, prečac izbornika za svjetlinu zaslona, prečac izbornika za glasnoću alarma, prečac zaslona za pomoć, prečac pregleda događaja i simbol zaključavanja zaslona. Za informacije o uključivanju načina praćenja pogledajte Odabir načina praćenja na stranici 118. Tijekom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz traka s informacijama o parametru može prikazivati temperaturu krvi i frekvenciju srca iz analognog ulaza. Tijekom praćenja kabelom za tlak HemoSphere, u minimalno invazivnom načinu praćenja traka s informacijama o parametru može prikazivati prosječno vrijeme vrijednosti CO (CO)/tlaka i vrijednosti parametra HPI (HPI). Za više informacija o značajki Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)), koja predstavlja naprednu značajku, pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247. Tijekom praćenja u neinvazivnom načinu praćenja traka s informacijama može prikazivati vrijednosti parametra HPI (HPI) i sat koji odbrojava vrijeme do otpuštanja tlaka u naprstku. Pogledajte Način za otpuštanje tlaka u naprstku na stranici 213. Kada uređaj za praćenje ima aktiviran priključak za HIS, Wi-Fi ili Viewfinder Hub, prikazat će se status. Pogledajte Tablica 8-1 na stranici 159 za simbole statusa Wi-Fi, Tablica 8-2 na stranici 160 za simbole statusa povezivosti s HIS-om i Tablica 8-3 na stranici 163 za simbole statusa povezivosti s opcijom Viewfinder Hub. Slika 5-25 na stranici 127 prikazuje primjer trake s informacijama tijekom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz s prosječnim podacima o frekvenciji srca opcijom ECG (EKG) iz analognog ulaza.



¹invazivno praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz ²minimalno invazivno praćenje kabelom za tlak HemoSphere ³neinvazivno praćenje modulom HemoSphere ClearSight

Slika 5-25: Traka s informacijama

Napomena

Slika 5-25 na stranici 127 je primjer trake s informacijama sa standardnim zadanim postavkama odabranog jezika. Da biste vidjeli zadane postavke za sve jezike, pogledajte Tablica D-6 na stranici 426.

5.6.1 ID uređaja

Device ID (ID uređaja) služi kao identifikator uređaja u mreži Viewfinder. Za više informacija pogledajte Odaberite ID uređaja na stranici 78 i Povezivost s opcijom Viewfinder Hub na stranici 162.

5.6.2 Baterija

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere omogućuje neprekidno praćenje tijekom gubitka napajanja ako je umetnut komplet baterija HemoSphere. Vijek trajanja baterija naveden je na traci s informacijama simbolima prikazanima u Tablica 5-6 na stranici 128. Za više informacija o umetanju baterija pogledajte Umetanje baterije na stranici 73. Kako biste bili sigurni da je status napunjenosti baterija koji se prikazuje na uređaju za praćenje točan, preporučuje se povremena provjera stanja baterija putem kondicioniranja baterija. Za informacije o održavanju i kondicioniranju baterija pogledajte Održavanje baterija na stranici 436.

Simbol baterije	Indikacija
	Preostalo je više od 50 % napunjenosti baterije.
	Preostalo je manje od 50 % napunjenosti baterija.
	Preostalo je manje od 20 % napunjenosti baterija.
1	Baterija se puni i povezana je s mrežnim napajanjem.
-0-	Baterija je potpuno napunjena i povezana je s mrežnim napajanjem.
X	Baterija nije umetnuta.

Tablica 5-6: Status baterije

UPOZORENJE

Da biste spriječili prekide praćenja tijekom nestanka napajanja, uvijek upotrebljavajte uređaj za napredno praćenje HemoSphere s umetnutom baterijom.

U slučajevima nestanka napajanja i pražnjenja baterije uređaj za praćenje isključit će se kontroliranim postupkom.

5.6.3 Svjetlina zaslona

Da biste podesili svjetlinu zaslona, dodirnite prečac koji se nalazi na traci s informacijama



5.6.4 Glasnoća alarma

Da biste podesili glasnoću alarma, dodirnite prečac koji se nalazi na traci s informacijama

5.6.5 Snimka zaslona

Ikona snimke zaslona bilježi sliku zaslona u trenutačnom vremenu. Za spremanje slike potreban je USB privjesak pričvršćen za jedan od dvaju USB priključaka (stražnja i desna ploča) uređaja za napredno praćenje

HemoSphere. Dodirnite ikonu snimke zaslona koja se nalazi na traci s informacijama

5.6.6 Zaključavanje zaslona

Ako se uređaj za praćenje čisti ili premješta, zaključajte zaslon. Za upute o čišćenju proučite Čišćenje uređaja za praćenje i modula na stranici 430. Zaslon će se automatski otključati nakon isteka unutarnjeg brojača vremena.

- 1. Dodirnite ikonu za zaključavanje zaslona
- 2. Dodirnite vrijeme tijekom kojeg će zaslon ostati zaključan u skočnom prozoru **Lock Screen (Zaključaj zaslon)**.

Lock Screen
1 min
10 min
20 min
Remain Locked
8

Slika 5-26: Skočni prozor za zaključavanje zaslona

- 3. Na traci s informacijama pojavit će se crvena ikona lokota.
- 4. Da biste otključali zaslon, dodirnite crvenu ikonu lokota **dodirnite Unlock Screen (Otključaj** zaslon) u izborniku Lock Screen (Zaključaj zaslon).

5.7 Traka statusa

Traka statusa pojavljuje se na vrhu svih zaslona za aktivno praćenje ispod trake s informacijama. Prikazuje kvarove, alarme, upozorenja, upozorenja niže razine i obavijesti. Kada postoji više od jednog kvara, upozorenja ili alarma, poruka se pojavljuje svake dvije sekunde. S lijeve strane prikazuje se broj poruke od ukupnog broja poruka. Dodirnite za pomicanje kroz trenutačne poruke. Dodirnite ikonu upitnika za pristup zaslonu za pomoć za poruke nefizioloških alarma.

3/3 Connect oximetry cable for oximetry monitoring



Slika 5-27: Traka statusa

5.8 Kretanje zaslonom uređaja za praćenje

Na zaslonu postoji nekoliko standardnih postupaka za kretanje.

5.8.1 Okomito pomicanje

Neki zasloni imat će više informacija nego što odjednom stane na zaslon. Ako se na popisu pregleda pojavi okomita strelica, dodirnite strelicu prema gore ili dolje da biste vidjeli sljedeći skup stavki.



Ako odabirete neku stavku s popisa, strelice za okomito kretanje pomiču se gore ili dolje za jednu stavku.



5.8.2 lkone za navigaciju

Neki gumbi uvijek provode istu funkciju:

Početni zaslon. Ikona za početni zaslon odvodi vas na posljednji pregledani zaslon za praćenje i pohranjuje sve izmjene podataka na zaslonu.



Povratak. Ikona za povratak odvodi vas na prethodni zaslon izbornika i pohranjuje sve izmjene podataka na zaslonu.



Unos. Ikona za unos pohranjuje sve izmjene podataka na zaslonu i vraća na zaslon za praćenje ili prikazuje sljedeći zaslon izbornika.

Otkazivanje. Ikona za otkazivanje uzrokuje odbacivanje unosa.



Na nekim zaslonima, na primjer Patient Data (Podaci o pacijentu), nema gumba za otkazivanje. Sustav pohranjuje podatke o pacijentu čim se unesu.

Gumbi s popisima. Na nekim zaslonima postoje gumbi koji se pojavljuju pored teksta izbornika.



U tim slučajevima dodirom bilo gdje na gumbu pojavljuje se popis stavki koje je moguće odabrati, a koje se povezuju s tekstom izbornika. Gumb prikazuje trenutačni odabir.

Gumb s vrijednosti. Na nekim zaslonima postoje pravokutni gumbi kako je prikazano u nastavku. Dodirnite gumb za prikaz tipkovnice.



Gumb za uključivanje/isključivanje. Kada kod neke opcije postoje dva odabira, kao što su uključivanje/isključivanje, pojavljuje se gumb za uključivanje/isključivanje.



Dodirnite suprotnu stranu gumba za prebacivanje s jednog odabira na drugi.

Tipkovnica. Dodirnite tipke na tipkovnici za unos numeričkih podataka.



1. vrsta podataka	4.	unesi
2. jedinice	5.	decimalne
3. tipka za brisanje	6.	otkaži

Tipkovnica. Dodirnite tipke na tipkovnici za unos alfanumeričkih podataka.



Postavke korisničkog sučelja

Sadržaj

Zaštita lozinkom	132
Podaci o pacijentu	134
Opće postavke uređaja za praćenje	136

6.1 Zaštita lozinkom

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ima tri razine zaštite lozinkom.

Razina	Potrebne znamenke	Korisnički opis
Super User (Povlašten korisnik)	četiri	Liječnici
Secure User (Siguran korisnik)	osam	Ovlašteno bolničko osoblje
Korisnik tvrtke Edwards	promjenjiva lozinka	samo za internu upotrebu tvrtke Edwards

Sve postavke ili značajke opisane u ovom priručniku koje zahtijevaju lozinku predstavljaju značajke **Super User** (**Povlašten korisnik**). Lozinke **Super User (Povlašten korisnik)** i **Secure User (Siguran korisnik)** zahtijevaju ponovno postavljanje tijekom inicijalizacije sustava prilikom prvog pristupa zaslonu s lozinkama. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinke. Ako deset puta netočno unesete lozinku, tipkovnica za lozinku zaključat će se na određeno vremensko razdoblje. Praćenje će ostati aktivno. U slučaju zaboravljenih lozinku obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

Dvije opcije izbornika s postavkama zaštićene su lozinkom: Advanced Setup (Napredno postavljanje) i Export Data (Izvoz podataka).

Za pristup značajkama Advanced Setup (Napredno postavljanje) opisanima u nastavku u tablici 6-2

Š

→ karticu Settings (Postavke)

→ gumb **Advanced Setup**

dodirnite ikonu postavki **(Napredno postavljanje**).

Odabir izbornika za napredno po- stavljanje	Odabir podizbornika	Povlašten koris- nik	Siguran korisnik	Korisnik tvrtke Edwards
Parameter Settings (Postavke parame- tra)	Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)	•	•	•
	Adjust Scales (Podesi ljestvice)	•	•	•
	SVV/PPV (SVV/PPV)	•	•	•
	20-Second Flow Settings (Postavke protoka u 20 sekundi)	•	•	•
	CVP Entry (Unos vrijednosti CVP)	•	•	•
GDT Settings (Postavke GDT-a)		•	•	•

Tablica 6-2: Kretanje izbornikom za napredno postavljanje i zaštita lozinkom

Settings

Odabir izbornika za napredno po- stavljanje	Odabir podizbornika	Povlašten koris- nik	Siguran korisnik	Korisnik tvrtke Edwards
Analog Input (Analo	gni ulaz)	•	•	•
Setting Profile (Posta	avljanje profila)	bez pristupa	•	•
System Reset (Po- novno postavljanje	Restore Factory Defaults (Vrati tvor- nički zadane postavke)	bez pristupa	•	•
sustava)	Data Wipe (Brisanje podataka)	bez pristupa	•	•
	Decommission Monitor (Stavite ure- đaj za praćenje izvan pogona)	bez pristupa	bez pristupa	•
Connectivity (Pove-	Wireless (Bežični)	bez pristupa	•(ako je omogućen)	•
zivost)	Serial Port Setup (Postavljanje serij- skog priključka)	bez pristupa	•	•
	HL7 Setup (Postavljanje standarda HL7)	bez pristupa	•(ako je omogućen)	•
	Viewfinder Hub Setup (Postavljanje opcije Viewfinder Hub)	bez pristupa	•(ako je omogućen)	•
Service (Servis)	Manage Features (Upravljanje zna- čajkama)	bez pristupa	•	•
	System Status (Status sustava)	bez pristupa	•	•
	Software Update (Ažuriranje softve- ra)	bez pristupa	•	•
Change Passwords (Promijeni lozinke)		bez pristupa	•	•
Engineering (Inže-	Alarm Settings (Postavke alarma)	bez pristupa	•	•
njering)	Tissue Oximetry (Oksimetrija tkiva)	bez pristupa	•	•
	AFM	bez pristupa	•	•
	Viewfinder Hub Settings (Postavke opcije Viewfinder Hub)	bez pristupa	•	•

Za pristup značajkama Export Data (Izvoz podataka) opisanima u nastavku u tablici 6-3 dodirnite ikonu

3

postavki

→ karticu **Settings (Postavke)**

Settings

→ gumb Export Data (Izvoz podataka).

Tablica 6-3: Kretanje izbornikom za izvoz podataka i zaštita lozinkom

Odabir izbornika za izvoz podataka	Povlašten korisnik	Siguran korisnik	Korisnik tvrtke Edwards
Diagnostics Export (Izvoz di- jagnostičkih podataka)	•	•	•
Data Download (Preuzimanje podataka)	•	•	•
Manage Clinical Data (Uprav- ljanje kliničkim podacima)	bez pristupa	•(ako je omogućen)	•
Export Service Data (Izvoz servisnih podataka)	•	•	•

6.1.1 Promjena lozinki

Promjena lozinki zahtijeva pristup **Secure User (Siguran korisnik)**. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku. Da biste promijenili lozinke:



🔅 Settings

gumb Advanced

- dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke) → gumb A
 Setup (Napredno postavljanje).
- 2. Unesite lozinku Secure User (Siguran korisnik).
- 3. Dodirnite gumb Change Passwords (Promijeni lozinke).
- 4. Unesite znamenke nove lozinke **Super User (Povlašten korisnik)** i/ili **Secure User (Siguran korisnik)** u oba okvira za unos vrijednosti dok se ne pojavi zelena kvačica. Kvačica potvrđuje da je ispunjen uvjet minimalnog broja znamenki i da su oba unosa željene lozinke identična.
- 5. Dodirnite gumb Confirm (Potvrdi).

6.2 Podaci o pacijentu

Nakon uključivanja sustava korisnik može nastaviti s praćenjem posljednjeg pacijenta ili pokrenuti praćenje novog pacijenta. Pogledajte Slika 6-1 na stranici 134.

Napomena

Ako su podaci za posljednjeg praćenog pacijenta stari 12 sati ili više, jedina je opcija pokrenuti novog pacijenta.



Slika 6-1: Zaslon za novog pacijenta ili nastavak s aktualnim pacijentom

6.2.1 Novi pacijent

Pokretanjem novog pacijenta brišu se svi podaci o prethodnom pacijentu. Ograničenja alarma i kontinuirani parametri postavljaju se na svoje zadane vrijednosti.

UPOZORENJE

Nakon pokretanja sesije novog pacijenta, treba provjeriti zadane raspone visokog/niskog fiziološkog alarma kako biste bili sigurni da odgovaraju tom pacijentu.

Korisnik može unijeti novog pacijenta, s određenim demografskim podacima ili bez njih, nakon početnog pokretanja sustava ili dok sustav radi.

UPOZORENJE

Provedite **New Patient (Novi pacijent)** ili izbrišite profil s podacima o pacijentu svaki put kada se novi pacijent poveže s uređajem za napredno praćenje HemoSphere. U suprotnom može doći do prikaza podataka o prethodnom pacijentu u prikazu povijesnih podataka.

 Nakon uključivanja uređaja za praćenje pojavljuje se zaslon za novog pacijenta ili nastavak s aktualnim pacijentom (Slika 6-1 na stranici 134). Dodirnite New Patient (Novi pacijent) i prijeđite na korak 6. ILI

Dodirnite **Skip (Preskoči)** za početak praćenja bez unošenja demografskih podataka pacijenta i nastavite na 15. korak.

Ako je uređaj za praćenje već uključen, dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički

o Clinical Tools alati)

i prijeđite na korak 2.

Napomena

Ako korisnik preskoči unos demografskih podataka pacijenata, samo se sljedeći ograničeni parametri mogu pratiti: StO₂ (StO₂), ΔctHb (ΔctHb), SYS_{ART}, SYS_{PAP}, DIA_{ART}, DIA_{PAP}, MAP (MAP), PR, MPAP (MPAP), CVP (CVP).

- 2. Dodirnite ikonu Patient Data (Podaci o pacijentu)
- 3. Dodirnite gumb End Session (Završi sesiju).
- 4. Dodirnite gumb **Yes (Da)** na zaslonu za potvrdu za pokretanje novog pacijenta.
- 5. Pojavljuje se zaslon New Patient Data (Podaci o novom pacijentu). Pogledajte Slika 6-2 na stranici 135.

		HEM-13840051	it40:27 pm
1/1 Alert: I	Battery Disconnected		
Edward	5	HemoSphere Copyright © 2022 Edwards Lifesciences LLC New Patient Data	
	Patient ID	Unknown ID	
	Age	Gender Male	Female
	Height Weight	= BSA (DuBois)	
			i ndri tir song n Stalin versionen Personan Personan
	Č	Skip	Next

Slika 6-2: Zaslon s podacima o novom pacijentu

6. Dodirnite tipku za unos na tipkovnici za spremanje svake vrijednosti odabira demografskog podatka o pacijentu i povratak na zaslon s podacima o pacijentu.

- 7. Dodirnite gumb Patient ID (ID pacijenta) i pomoću tipkovnice unesite bolnički ID pacijenta.
- 8. Dodirnite gumb **Height (Visina)** i pomoću tipkovnice unesite pacijentovu visinu. Zadana jedinica za vaš jezik nalazi se u gornjem desnom kutu tipkovnice. Dodirnite je za promjenu mjerne jedinice.
- 9. Dodirnite **Age (Dob)** i pomoću tipkovnice unesite pacijentovu dob.
- 10. Dodirnite **Weight (Težina)** i pomoću tipkovnice unesite pacijentovu težinu. Zadana jedinica za vaš jezik nalazi se u gornjem desnom kutu tipkovnice. Dodirnite je za promjenu mjerne jedinice.
- 11. Dodirnite Gender (Rod) i odaberite Male (Muški) ili Female (Ženski).
- 12. Vrijednost BSA (BSA) izračunava se iz visine i težine pomoću formule DuBois.
- 13. Po želji, unesite Room (Prostorija) i Bed (Krevet) za pacijenta. Unos tih informacija nije obavezan.
- 14. Dodirnite gumb Next (Sljedeće).

Napomena

1.

Gumb Next (Sljedeće) onemogućen je dok se ne unesu svi podaci o pacijentu.

15. Odaberite odgovarajući način praćenja u prozoru **Monitoring Mode Selection (Odabir načina praćenja)**. Pogledajte Odabir načina praćenja na stranici 118. Proučite upute za pokretanje praćenja željenom tehnologijom hemodinamskog praćenja.

6.2.2 Nastavak praćenja pacijenta

Ako posljednji podaci o pacijentu nisu stariji od 12 sati, kada se sustav uključi, prikazat će se pacijentovi demografski podaci i ID pacijenta. Kada se nastavi praćenje posljednjeg pacijenta, učitavaju se pacijentovi podaci i podaci o kretanju. Prikazuje se najčešće promatran zaslon za praćenje. Dodirnite **Continue Patient** (Nastavi s pacijentom).

6.2.3 Pregled podataka o pacijentu

- Dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički alati)
- 2. Dodirnite ikonu **Patient Data (Podaci o pacijentu)** da biste vidjeli podatke o pacijentu. Zaslon će uključivati i gumb **End Session (Završi sesiju)**.
- 3. Dodirnite ikonu za povrat da biste se vratili na zaslon s postavkama. Pojavit će se skočni prozor s demografskim podacima o pacijentu. Ako se vraćate na istog pacijenta, pregledajte demografske podatke o pacijentu i pritisnite **Yes (Da)** ako su točni.

6.3 Opće postavke uređaja za praćenje

Opće postavke uređaja za praćenje one su koje utječu na svaki zaslon. To su jezik prikaza, korištene jedinice, glasnoća alarma, zvuk snimke zaslona, postavke datuma i vremena, svjetlina zaslona, Device ID (ID uređaja) i postavke prikaza na zaslonu za praćenje.

Sučelje uređaja za napredno praćenje HemoSphere dostupno je na nekoliko jezika. Prilikom prvog pokretanja uređaja za napredno praćenje HemoSphere pojavljuje se zaslon za odabir jezika. Pogledajte Slika 3-7

na stranici 77. Zaslon s jezikom neće se ponovno pojaviti, no u svakom trenutku može se promijeniti jezik prikaza.

Odabrani jezik određuje zadani format vremena i datuma. One se također mogu promijeniti neovisno o odabranom jeziku.

Napomena

Ako dođe do nestanka i ponovne uspostave napajanja uređaja za napredno praćenje HemoSphere, postavke sustava prije gubitka napajanja, uključujući postavke alarma, glasnoću alarma, postavke cilja, zaslon za praćenje, konfiguraciju parametara, odabir jezika i jedinice, automatski se vraćaju na posljednje konfigurirane postavke.

6.3.1 Promjena jezika





Settings

<u></u>

- 1. Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke)
- 2. Dodirnite gumb General (Općenito).



Slika 6-3: Opće postavke uređaja za praćenje

3. Dodirnite dio s vrijednosti na gumbu Language (Jezik) i odaberite željeni jezik prikaza.



za povratak na zaslon za praćenje.

Napomena

4.

Pogledajte dodatak D Zadane postavke jezika na stranici 426 za sve zadane postavke jezika.

6.3.2 Promjena prikaza datuma i vremena

Engleski datumi (SAD) zadani su u formatu **MM/DD/YYYY (MM.DD.GGGG)**, a vrijeme je zadano kao **12 Hour** (**12 sati**) sat.

Kada se odabere međunarodni jezik, datum prelazi u zadani format koji se nalazi u dodatku D: Postavke i zadane vrijednosti uređaja za praćenje na stranici 420, a vrijeme prelazi u 24-satni sat.

্র

Settings



- 1. Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke)
- 2. Dodirnite gumb General (Općenito).
- 3. Dodirnite dio s vrijednosti na gumbu Date Format (Format datuma) i dodirnite željeni format.
- 4. Dodirnite dio s vrijednosti na gumbu **Time Format (Format vremena)** i dodirnite željeni format.
- 5. Dodirnite dio s vrijednosti na gumbu **Time Zone (Vremenska zona)** da biste odabrali željenu vremensku zonu.
- Postavka vremena na uređaju za praćenje može se prilagoditi ljetnom računanju vremena. Odaberite On (Uključen) pokraj "Automatically adjust for daylight savings (Automatski podesi za ljetno računanje vremena)" da biste omogućili to podešavanje.



7. Dodirnite ikonu kuće **LLLI** za povratak na zaslon za praćenje.

6.3.2.1 Podešavanje datuma ili vremena

Vrijeme sustava može se, prema potrebi, ponovno postaviti. Kada se promijeni vrijeme ili datum, podaci o kretanju ažuriraju se kako bi odražavali promjenu. Svi sačuvani podaci ažuriraju se kako bi odražavali promjenu vremena.

Napomena

1.

5.

Podešavanje datuma ili vremena onemogućeno je kada je uređaj za praćenje uparen s uređajem Viewfinder Hub i konfigurirana je sinkronizacija vremena.





- 2. Dodirnite gumb **General (Općenito)**.
- 3. Da biste promijenili datum, dodirnite dio s vrijednosti na gumbu **Date Adjust (Podešavanje podataka)** i unesite datum na tipkovnici.

karticu Settings (Postavke)

4. Da biste promijenili vrijeme, dodirnite dio s vrijednosti na gumbu **Time Adjust (Podešavanje vremena)** i unesite vrijeme.

Napomena

Vrijeme i datum mogu se podesiti i dodirom datuma/vremena izravno na traci s informacijama.



za povratak na zaslon za praćenje.

6.3.3 Postavke zaslona za praćenje

Na zaslonu **General Settings (Opće postavke)** korisnik može postaviti i fiziologiju te opcije zaslona za praćenje Physio odnosa i zaslona za praćenje grafičkog prikaza kretanja.





2. Dodirnite gumb General (Općenito).

Dodirnite ikonu postavki

- 3. Odaberite prekidač **Indexed or Non-Indexed (Indeksiran ili neindeksiran)** za parametre na zaslonima za fiziologiju i Physio odnos.
- 4. Pokraj **Plot Trends using target colors (Unesite kretanja na grafikon s pomoću ciljnih boja)** odaberite **On (Uključen)** ili **Off (Isključen)** za prikaz boja cilja na zaslonima za praćenje grafičkog prikaza kretanja.

6.3.4 Vremenski intervali / prosjek

Zaslon **Vremenski intervali / prosjek** omogućuje korisniku odabir kontinuirane promjene % ili intervala vrijednosti. Tijekom načina praćenja senzorom FloTrac / FloTrac Jr korisnik može promijeniti i prosječno vrijeme vrijednosti CO (CO)/tlaka.

Napomena

1.

Zaslon će prijeći u prikaz za praćenje nakon dvije minute neaktivnosti.

Gumb s vrijednosti **CO/Pressure Averaging Time (Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka)** dostupan je samo u načinu praćenja senzorom FloTrac / FloTrac Jr.

- 1. Dodirnite unutar pločice s parametrom za pristup izborniku za konfiguraciju parametra.
- 2. Dodirnite karticu Intervals / Averaging (Intervali/prosjek).

6.3.4.1 Promjena prikazane vrijednosti parametra

Promjena vrijednosti ili postotna promjena vrijednosti nekog ključnog parametra tijekom odabranog vremenskog intervala može se prikazivati na pločici s parametrom.

- 1. Dodirnite gumb izbornika **Change Display (Promijeni zaslon)** za odabir formata za koji se prikazuje interval promjene: **% Changed (% promijenjeno)** ili **Value Difference (Razlika vrijednosti)**.
- 2. Dodirnite gumb s vrijednosti **Change Interval (Promijeni interval)** i odaberite jednu od sljedećih opcija vremenskih intervala:
 - None (Nema)
 - Reference (Referenca)
 - 1 min (1 min)
 - 3 min (3 min)
 - 5 min (5 min)

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

Ako je odabrano **Reference (Referenca)**, interval promjene izračunavat će se od početka praćenja. **Reference Value (Referentna vrijednost)** može se namjestiti na kartici **Intervals / Averaging (Intervali/ prosjek)** u izborniku za konfiguraciju pločica.

6.3.4.2 Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka

Dodirnite desnu stranu gumba s vrijednosti **CO/Pressure Averaging Time (Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka)** i dodirnite jedan od sljedećih mogućih intervala:

- 5 sec (5 s)
- 20 sec (20 s) (zadan i preporučen vremenski interval)
 - 5 min (5 min)

Odabir **CO/Pressure Averaging Time (Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka)** utječe na prosječno vrijeme i brzinu ažuriranja prikaza vrijednosti CO (CO) i ostalih dodatnih parametara dok ste u minimalno invazivnom načinu praćenja. Pogledajte Tablica 6-4 na stranici 140 za pojedinosti o tome na koje prosječne vrijednosti parametara i brzine ažuriranja utječe odabir izbornika.

Tablica 6-4: Prosječno vrijeme za vrijednost CO/tlak i brzina ažuriranja prikaza – u minimalno invazivnom načinu praćenja

	Brzina ažuriranja parametra		
Odabir izbornika prosječ- nog vremena vrijednosti CO/tlaka	5 s*	20 s	5 min*
Minutni volumen srca (CO (CO))	2 s	20 s	20 s
Udarni volumen (SV (SV))	2 s	20 s	20 s
Sistolički tlak (SYS)	2 s	20 s^	20 s^
Dijastolički tlak (DIA)	2 s	20 s^	20 s^
Srednji arterijski tlak (MAP (MAP))	2 s	20 s^	20 s^
Frekvencija pulsa (PR)	2 s	20 s^	20 s^
Centralni venski tlak (CVP (CVP))	2 s [†]	n/p [†]	n/p [†]
Srednji plućni arterijski tlak (MPAP (MPAP))	2 s [†]	n/p [†]	n/p [†]
Varijacija udarnog volumena (SVV (SVV))	20 s**	20 s	20 s
Varijacija tlaka pulsa (PPV (PPV))	20 s**	20 s	20 s

^{*}Kada je povezan senzor FloTrac IQ/ Acumen IQ i aktivirana značajka HPI (HPI), svi parametri bit će dostupni samo uz prosječni interval od 20 sekundi / brzinu ažuriranja od 20 sekundi. To uključuje parametre Acumen: HPI (HPI), Ea_{dyn} i dP/dt (dP/dt).

[^]Kada upotrebljavate pretvornik TruWave ili dok ste u nepulsatilnom načinu (osim frekvencije pulsa), dostupan je samo prosjek od 5 sekundi s brzinom ažuriranja od 2 sekunde.

[†]*Prosječno vrijeme parametara uvijek iznosi 5 sekundi uz brzinu ažuriranja od 2 sekunde za CVP (CVP) i MPAP (MPAP).*

**Kada je odabran ovaj interval prosjeka, SVV (SVV) i PPV (PPV) dostupni su samo uz prosjek od 20 sekundi i brzinu ažuriranja od 20 sekundi.

Napomena

Za oblik vala krvnog tlaka u stvarnom vremenu koji se prikazuje na zaslonu oblika vala krvnog tlaka (pogledajte Prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo na stranici 104) ili na zaslonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) (pogledajte Zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala na stranici 195), brzina ažuriranja uvijek je 2 sekundi.



6.3.5 Analogni ulazni signal za tlak

Tijekom praćenja vrijednosti CO (CO) uređaj za napredno praćenje HemoSphere može izračunati i SVR (SVR) korištenjem analognog ulaznog signala za tlak s povezanog uređaja za praćenje pacijenta.

Napomena

Povezivanje na vanjske ulazne uređaje omogućuje prikaz dodatnih informacija. Na primjer, tijekom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz i kada su kontinuirano dostupni MAP (MAP) i CVP (CVP) s uređaja za praćenje pored kreveta, prikazuje se SVR (SVR) ako je konfiguriran u pločici s parametrom. MAP (MAP) i CVP (CVP) prikazuju se na zaslonima za praćenje Physio odnosa i fiziologije.

UPOZORENJE

Analogni komunikacijski priključci uređaja za napredno praćenje HemoSphere dijele zajedničko uzemljenje koje je izolirano od elektronike sučelja katetera. Prilikom povezivanja više uređaja s uređajem za napredno praćenje HemoSphere svi uređaji moraju imati izolirano napajanje kako bi se izbjeglo narušavanje električne izolacije nekog povezanog uređaja.

Rizik i struja curenja konačne konfiguracije sustava moraju biti sukladni s normom IEC 60601-1:2005/A1:2012. Korisnik je odgovoran za osiguravanje sukladnosti.

Dodatna oprema koja se povezuje s uređajem za praćenje mora biti certificirana u skladu s normom IEC/EN 60950 za opremu za obradu podataka ili IEC 60601-1:2005/A1:2012 za elektromedicinsku opremu. Sve kombinacije opreme moraju biti sukladne sa zahtjevima za sustave iz norme IEC 60601-1:2005/A1:2012.

OPREZ

Pri povezivanju uređaja za napredno praćenje HemoSphere s vanjskim uređajima proučite priručnik s uputama za vanjski uređaj za potpune upute. Provjerite ispravan rad sustava prije kliničke upotrebe.

Nakon konfiguracije uređaja za praćenje pored kreveta za željeni rezultat parametra, povežite uređaj za praćenje putem kabela za povezivanje s odabranim analognim ulaznim priključkom na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

Napomena

1.

Kompatibilan uređaj za praćenje pored kreveta mora davati analogni izlazni signal.

Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards da biste dobili ispravan kabel za analogno ulazno sučelje na uređaju za napredno praćenje HemoSphere za svoj uređaj za praćenje pored kreveta.

Sljedeći postupak opisuje kako konfigurirati analogne ulazne priključke na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

→ karticu Settings (Postavke)





- 2. Dodirnite gumb **Advanced Setup (Napredno postavljanje)** i unesite potrebnu lozinku. Sve su lozinke postavljene tijekom inicijalizacije sustava. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku.
- 3. Dodirnite gumb Analog Input (Analogni ulaz).

 Ako vršite praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz, odaberite MAP (MAP) s gumba s popisom Parameter (Parametar) za analogni priključak označen brojem gdje je povezan MAP (MAP) (1 ili 2). Prikazat će se zadane vrijednosti postavke za MAP (MAP).

Napomena

Dok se nalazite u načinu za praćenje senzorom FloTrac / FloTrac Jr, nisu dostupni podaci MAP (MAP) putem analognog ulaza.

Ako na odabranom priključku nije otkriven analogni signal, prikazat će se **"Not Connected (Nije povezan)**" ispod gumba s popisom **Port (Priključak)**.

Kada se prvi put otkrije povezan ili nepovezan analogni ulaz, na traci statusa prikazat će se kratka poruka s obavijesti.

5. Odaberite **CVP (CVP)** na gumbu s popisom **Parameter (Parametar)** za analogni priključak označen brojem gdje je povezan CVP (CVP). Prikazat će se zadane vrijednosti postavke za CVP (CVP).

Napomena

Isti parametar ne može se istovremeno konfigurirati na više od jednog analognog ulaza.

Kada se nalazite u načinu za praćenje senzorom FloTrac i povezano je praćenje vrijednosti CVP (CVP) jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave, nisu dostupni podaci CVP (CVP) putem analognog ulaza.

6. Ako su zadane vrijednosti točne za uređaj za praćenje pored kreveta koji se koristi, dodirnite ikonu kuće



Ako zadane vrijednosti nisu točne za uređaj za praćenje pored kreveta koji se koristi (proučite korisnički priručnik uređaja za praćenje pored kreveta), korisnik može izmijeniti raspon napona, sveobuhvatni raspon ili može provesti opciju kalibracije opisanu u Kalibracija na stranici 143.

Dodirnite gumb s vrijednosti **Full Scale Range (Sveobuhvatni raspon)** da biste promijenili prikazanu vrijednost sveobuhvatnog signala. Tablica 6-5 na stranici 142 prikazuje dopuštene ulazne vrijednosti za sveobuhvatni raspon na temelju odabranog parametra.

Parametar	Sveobuhvatni raspon	
MAP (MAP)	0 do 510 mmHg (0 kPa do 68 kPa)	
CVP (CVP)	0 do 110 mmHg (0 kPa do 14,6 kPa)	

Tablica 6-5: Raspon analognih ulaznih parametara

Napomena

Očitanje napona koje iznosi nula automatski se postavlja na očitanje minimalnog tlaka od 0 mmHg (0 kPa). **Full Scale Range (Sveobuhvatni raspon)** predstavlja sveobuhvatni signal očitanja maksimalnog tlaka za odabrani **Voltage Range (Raspon napona)**.

Dodirnite gumb s popisom **Voltage Range (Raspon napona)** za promjenu prikazanog raspona napona. U nastavku su navedeni rasponi napona koji se mogu odabrati i dostupni su za sve parametre:

- 0 1 volts (0 1 volt)
- 0 5 volts (0 5 volti)
- 0 10 volts (0 10 volti)

Custom (Prilagođen) (pogledajte Kalibracija na stranici 143)

UPOZORENJE

Kada se prebacujete na neki drugi uređaj za praćenje pored kreveta, obavezno provjerite jesu li i dalje važeće sve zadane vrijednosti. Ako je potrebno, ponovno konfigurirajte raspon napona i odgovarajući raspon parametara ili provedite kalibraciju.

6.3.5.1 Kalibracija

Opcija kalibracije potrebna je kad su zadane vrijednosti netočne ili nije poznat raspon napona. Proces kalibracije konfigurira uređaj za napredno praćenje HemoSphere pomoću analognog signala primljenog od uređaja za praćenje pored kreveta.

Napomena

Ako su zadane vrijednosti točne, nemojte provesti kalibraciju.

OPREZ

1.

Samo pravilno obučeno osoblje smije kalibrirati analogne priključke uređaja za napredno praćenje HemoSphere.





- 2. Dodirnite gumb **Advanced Setup (Napredno postavljanje)** i unesite potrebnu lozinku. Sve su lozinke postavljene tijekom inicijalizacije sustava. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku.
- 3. Dodirnite gumb Analog Input (Analogni ulaz).
- 4. Odaberite broj željenog priključka (1 ili 2) na gumbu s popisom **Port (Priključak)** i odgovarajući parametar (**MAP (MAP)** ili **CVP (CVP)**) na gumbu s popisom **Parameter (Parametar)**.
- 5. Odaberite **Custom (Prilagođen)** na skočnom zaslonu s vrijednosti napona. Pojavit će se zaslon **Analog Input Custom Settings (Prilagođene postavke analognog ulaza)**.
- 6. Simulirajte cjelokupan signal iz uređaja za praćenje pored kreveta da biste odabrali analogni ulazni priključak na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.
- 7. Postavite maksimalnu vrijednost parametra jednaku cjelokupnog vrijednosti signala.
- 8. Dodirnite gumb Calibrate Maximum (Kalibriraj maksimum). Vrijednost Maximum A/D pojavit će se na zaslonu Analog Input Custom Settings (Prilagođene postavke analognog ulaza).

Napomena

Ako nije uočena analogna veza, gumbi **Calibrate Maximum (Kalibriraj maksimum)** i **Calibrate Minimum** (Kalibriraj minimum) bit će onemogućeni, a vrijednost Maximum A/D bit će prikazana kao Not Connected (Nije povezan).

- 9. Ponovite taj postupak za kalibraciju minimalne vrijednosti parametra.
- 10. Dodirnite gumb **Accept (Prihvati)** da biste prihvatili prikazane prilagođene postavke i vratili se na zaslon Analog Input (Analogni ulaz).

11. Ponovite korake 4 – 10 za kalibraciju nekog drugog priključka, prema potrebi, ili dodirnite ikonu kuće za povratak na zaslon za praćenje.

OPREZ

Točnost kontinuirane vrijednosti SVR (SVR) tijekom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz ovisi o kvaliteti i točnosti podataka MAP (MAP) i CVP (CVP) koji se prenose iz vanjskih uređaja za praćenje. Budući da se kvaliteta analognog signala MAP (MAP) i CVP (CVP) iz vanjskog uređaja za praćenje ne može potvrditi uređajem za napredno praćenje HemoSphere, stvarne vrijednosti i vrijednosti (uključujući sve izvedene parametre) prikazane na uređaju za napredno praćenje HemoSphere možda neće biti usklađene. Stoga se ne može jamčiti točnost kontinuiranog mjerenja vrijednosti SVR (SVR). Kako biste lakše odredili kvalitetu analognih signala, redovito uspoređujte vrijednosti MAP (MAP) i CVP (CVP) prikazane na vanjskom uređaju za praćenje s vrijednostima prikazanima za zaslonu za Physio odnos na uređaju za napredno praćenje HemoSphere. Proučite korisnički priručnik uređaja za vanjski unos za detaljne informacije o točnosti, kalibraciji i ostalim varijablama koje mogu utjecati na analogni izlazni signal iz vanjskog uređaja za praćenje.
Napredne postavke

Sadržaj

Alarmi/ciljevi	145
Podešavanje ljestvice	152
Postavke parametara SVV/PPV na zaslonu s fiziološkim i Physio odnosom	154
Postavke CVP-a	154
Postavke parametra protoka od 20 sekundi	154
Demonstracijski način rada	155

7.1 Alarmi/ciljevi

Dvije su vrste alarma u sustavu inteligentnih alarma na uređaju za napredno praćenje HemoSphere:

- Fiziološki alarmi: postavlja ih liječnik i označavaju gornji i/ili donji raspon alarma za konfigurirane ključne kontinuirane parametre.
- Tehnički alarmi: taj alarm označava kvar ili upozorenje uređaja.

Fiziološki alarmi javljaju se srednjeg ili visokog prioriteta. Samo parametri koji su prikazani na pločicama (ključni parametri) imaju aktivne vizualne i zvučne alarme.

Kod tehničkih alarma, kvarovi su srednjeg ili visokog prioriteta i zaustavit će rad povezane aktivnosti praćenja. Upozorenja su niskog prioriteta i neće zaustaviti aktivnost praćenja.

Svi alarmi imaju povezan tekst koji se prikazuje na traci statusa. Sustav inteligentnih alarma aktivno će prikazivati tekst svakog aktivnog alarma na traci statusa. Nadalje, alarmi će generirati indikator vizualnog alarma koji je prikazan u Tablica 7-1 na stranici 145. Za dodatne informacije pogledajte Tablica 15-1 na stranici 323.

Prioritet alarma	Boja	Svjetlosni obrazac
Visok	crvena	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem
Srednji	žuta	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem
Nizak	žuta	Trajno UKLJUČEN

Tablica	7-1: Bo	je indikator	a vizualnog	alarma
---------	---------	--------------	-------------	--------

Indikator vizualnog alarma označavat će najviši prioritet aktivnog alarma. Poruke upozorenja prikazane na traci statusa istaknute su bojom prioriteta alarma označenom u Tablica 7-1 na stranici 145. Oglasit će se ton koji se povezuje s aktivnim alarmom najvišeg prioriteta. Ako su razine prioriteta iste, fiziološki alarmi imaju prednost nad kvarovima i upozorenjima. Svi tehnički alarmi stvaraju se nakon što ih sustav uoči; ne postoji povezana odgoda alarma od trenutka uočavanja. Za fiziološke alarme odgoda je količina vremena koja je potrebna za izračun sljedećeg fiziološkog parametra nakon što parametar bude kontinuirano izvan raspona pet ili više sekundi:

• U modulu HemoSphere Swan-Ganz kontinuirani CO (CO) i povezani parametri: razlikuju se, ali obično se kreću oko 57 sekundi (pogledajte Brojač vremena za CO na stranici 172)

- Kontinuirani CO (CO) izmjeren kabelom za tlak HemoSphere i povezani parametri izmjereni senzorom FloTrac / FloTrac Jr: razlikuju se na temelju odabira izbornika s prosječnim vremenom za CO (CO)/tlak i povezanih brzina ažuriranja (pogledajte Tablica 6-4 na stranici 140)
- Parametri arterijskog krvnog tlaka izmjereni kabelom za tlak HemoSphere (SYS/DIA/MAP (MAP)) dok je prikazan arterijski oblik vala: 2 sekunde
- Kontinuirani CO (CO) modula HemoSphere ClearSight i povezani hemodinamski parametri: 20 seconds
- Parametri arterijskog krvnog tlaka izmjereni modulom HemoSphere ClearSight (SYS/DIA/MAP (MAP)) dok je prikazan arterijski oblik vala: 5 otkucaja
- Kabel za tlak HemoSphere s izmjerenim parametrima pretvornika tlaka TruWave: 2 sekunde
- Oksimetrija: 2 sekunde

Napomena

Fiziološki i tehnički alarmi povezani s arterijskim krvnim tlakom (ART) oglasit će se samo nakon što se ART postavi na nulu i nakon što 10 neprekidnih očitanja srednjeg arterijskog tlaka (MAP (MAP)) bude veće od 10 mmHg.

Svi se alarmi evidentiraju i pohranjuju za određenog pacijenta i moguće im je pristupiti putem funkcije Data Download (Preuzimanje podataka) (pogledajte Preuzimanje podataka na stranici 157). Zapisnik Data Download (Preuzimanje podataka) briše se prilikom aktivacije novog pacijenta (pogledajte Novi pacijent na stranici 134). Aktualnom pacijentu može se pristupiti do 12 sati nakon isključivanja sustava.

UPOZORENJE

Nemojte upotrebljavati postavke / unaprijed određene postavke alarma koje se razlikuju od iste ili slične opreme ni na kojem pojedinačnome mjestu, npr. u jedinici intenzivnog liječenja ili kardiološkoj operacijskoj dvorani. Oprečni alarmi mogu utjecati na pacijentovu sigurnost.

7.1.1 Utišavanje alarma

7.1.1.1 Fiziološki alarmi

Fiziološki alarmi mogu se utišati izravno na zaslonu za praćenje dodirom ikone za utišavanje zvučnih alarma

Zvuk fiziološkog alarma utišava se na vremensko razdoblje pauziranja alarma koje je odabrao korisnik. Tijekom tog razdoblja pauziranja alarma neće se oglašavati zvuk niti LED vizualni indikator alarma (treperavo žuto ili crveno svjetlo) za bilo koji fiziološki alarm, srednjeg ili visokog prioriteta, uključujući nove fiziološke alarme koji se aktiviraju tijekom tog vremena. Ako se tijekom tog vremenskog razdoblja pauziranja alarma generira tehnički alarm, izbrisat će se utišavanje zvuka, što omogućuje nastavak oglašavanja zvuka alarma. Korisnik može i ručno izbrisati razdoblje pauziranja alarma ponovnim pritiskom na gumb za utišavanje alarma. Nakon isteka razdoblja pauziranja alarma aktivni fiziološki alarmi nastavit će sa zvučnim oglašavanjem.

Za informacije o prioritetima fizioloških alarma pogledajte Prioriteti alarma na stranici 425.

Napomena

Fiziološki parametri mogu se konfigurirati tako da nemaju alarme. Pogledajte Konfiguracija svih ciljeva na stranici 149 i Konfigurirajte ciljeve i alarme za jedan parametar na stranici 150.

UPOZORENJE

Nemojte isključivati zvučne alarme u situacijama u kojima bi mogla biti ugrožena pacijentova sigurnost.

7.1.1.2 Tehnički alarmi

Tijekom aktivnog tehničkog alarma korisnik može utišati alarm i izbrisati vizualni indikator alarma (srednjeg i

niskog prioriteta) dodirom ikone za utišavanje zvučnih alarma ²⁰⁰⁰. Vizualni indikator alarma i zvučni ton ostat će neaktivni osim ako se ne aktivira neko drugo stanje tehničkog ili fiziološkog alarma ili ako se prvotni tehnički alarm riješi i ponovno aktivira.

7.1.2 Postavljanje glasnoće alarma

Glasnoća alarma kreće se u rasponu od niske do visoke, a zadana je srednja glasnoća. Primjenjuje se na fiziološke alarme, tehničke kvarove i upozorenja. Glasnoća alarma može se promijeniti u svakom trenutku.

karticu Settings (Postavke)





- 2. Dodirnite gumb **General (Općenito)**.
- 3. Dodirnite desnu stranu gumba s popisom **Alarm Volume (Glasnoća alarma)** da biste odabrali željenu glasnoću.



Dodirnite ikonu kuće **LLLI** za povratak na zaslon za praćenje.

UPOZORENJE

1.

4.

Nemojte utišavati glasnoću alarma na razinu kojom se onemogućuje odgovarajuće praćenje. U suprotnom može doći do situacije u kojoj je ugrožena sigurnost pacijenta.

7.1.3 Postavljanje ciljeva

Ciljevi su vizualni indikatori koje postavlja liječnik koji označavaju je li pacijent u idealnoj ciljnoj zoni (zelena), zoni upozorenja za cilj (žutoj) ili u zoni alarma (crvenoj). Boje ciljeva prikazane su kao osjenčani rub oko pločica s parametrima (pogledajte Slika 5-5 na stranici 99). Liječnik može omogućiti ili onemogućiti upotrebu raspona ciljnih zona. Alarmi (visoki/niski) razlikuju se od ciljnih zona po tome što vrijednost parametra alarma treperi i ima zvučni alarm.



Parametri koji se mogu oglasiti "alarmom" označeni su ikonom zvona **Parametri koji se mogu oglasiti "alarmom" označeni su ikonom zvona Parametri koji na zaslonu s postavkama Alarms /** Targets (Alarmi/ciljevi). Prema zadanim postavkama, visoki/niski alarmi ujedno postaju rasponi za crvenu zonu opreza za taj parametar. Parametri koji NEMAJU mogućnost postavljanja visokog/niskog alarma neće imati ikonu zvona za zaslonu s postavkama Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi) za taj parametar, ali i dalje je moguće postaviti ciljne raspone.

Ponašanje cilja i raspon vrijednosti HPI (HPI) opisani su u HPI na traci s informacijama na stranici 255.

Boja	Indikacija
Zelena	Prihvatljivo – zelena zona cilja smatra se idealnim rasponom za parametar koji je odredio liječnik.
Žuta	Žuta zona cilja smatra se rasponom upozorenja i vizualno označava da je pacijent izašao iz ideal- nog raspona, ali nije ušao u raspon alarma ili opreza koji je odredio liječnik.

Tablica 7-2: Boje indikatora statusa cilja

Boja	Indikacija
Crvena	Zone crvenog alarma i/ili cilja mogu se smatrati parametrima "alarma" kako je označeno ikonom zvona na zaslonu s postavkama Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi) . Prema zadanim postavkama, visoki/niski alarmi ujedno postaju raspon za crvenu zonu opreza za taj parametar. Parametri koji NEMAJU mogućnost postavljanja visokog/niskog alarma neće imati ikonu zvona za zaslonu s postavkama Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi) . Za taj parametar, ali i dalje je moguće postaviti ciljne raspone. Liječnik treba postaviti raspone za zonu alarma i/ili cilja.
Siva	Ako nije postavljen cilj, indikator statusa sive je boje.

7.1.4 Zaslon za postavljanje alarma/ciljeva

Zaslon za postavljanje **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)** omogućuje liječniku pregled i postavljanje alarma i ciljeva za svaki ključni parametar. Na zaslonu **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)**, koji se nalazi u izborniku s postavkama **Advanced Setup (Napredno postavljanje)**, korisnik može prilagoditi ciljeve i omogućiti/ onemogućiti zvučne alarme. Sve značajke kojima se pristupa kroz izbornik s postavkama **Advanced Setup (Napredno postavljanje)**, korisnik može prilagoditi ciljeve i omogućiti/ onemogućiti zvučne alarme. Sve značajke kojima se pristupa kroz izbornik s postavkama **Advanced Setup (Napredno postavljanje)** zaštićene su lozinkom i smiju ih mijenjati samo iskusni liječnici. Postavke za svaki ključni parametar prikazane su u okviru s parametrom. Trenutačno konfigurirani ključni parametri prvi su skup ključnih parametara koji se prikazuju. Preostali ključni parametri prikazuju se određenim redoslijedom. Parametri označavaju i na čemu se temelje ciljni rasponi: Custom Default (Prilagođena zadana vrijednost), Edwards Default (Zadana vrijednost tvrtke Edwards) i Modified (Izmijenjeno).

Naziv zadane vrijednosti	Opis
Custom Default (Prilagođena zada- na vrijednost)	Prilagođeni raspon zadane ciljne vrijednosti postavljen je za parametar, a raspon ciljne vrijednosti parametra nije se mijenjao od te zadane vrijednosti.
Edwards Default (Zadana vrijednost tvrtke Edwards)	Raspon ciljne vrijednosti parametra nije se mijenjao od izvornih postavki.
Modified (Izmijenjeno)	Za ovog pacijenta promijenjen je raspon ciljne vrijednosti parametra.

Tablica 7-3: Zadane ciljne vrijednosti

Napomena

Postavke vizualnog i zvučnog alarma primjenjuju se samo na prikazane parametre.

Za izmjenu Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi):





- 1. Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke)
- 2. Dodirnite gumb **Advanced Setup (Napredno postavljanje)** i unesite potrebnu lozinku.
- 3. Dodirnite gumb Parameter Settings (Postavke parametra) → gumb Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).
- 4. Dodirnite bilo gdje u okviru s parametrom za prikaz izbornika **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)** za taj parametar.

Clinical Tools	Select Screens	Settings (i)	Help
E	Alarms	s / Targets	
Touch Parameter I	pelow to modify:		
PR bpm 120 100 Target 70 60 Edwards Default	SYS _{PAP} mmHg 34 Target 14 14 Edwards Default	DIA _{PAP} mmHg 16 13 Target 4 0 Edwards Default	MPAP mmHg 25 18 Target 0 5 Edwards Default
•	•	*	
	Page	3 of 7	
	Configu	ire All	

Slika 7-1: Konfiguracija alarma/ciljeva

Napomena

S ovim se zaslonom povezuje brojač vremena neaktivnosti od 2 minute.

Crveni, žuti i zeleni pravokutnik fiksnog su oblika i ne mijenjaju veličinu/oblik.

7.1.5 Konfiguracija svih ciljeva

Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi) mogu se jednostavno konfigurirati ili promijeniti svi istovremeno. Na zaslonu Configure All (Konfiguriraj sve) korisnik može:

- vratiti alarm svih parametara i postavke cilja u prilagođene zadane postavke.
- vratiti alarm svih parametara i postavke cilja u zadane postavke tvrtke Edwards.
- omogućiti ili onemogućiti zvučne fiziološke alarme za sve primjenjive parametre.
- omogućiti ili onemogućiti sve zvučne alarme.





- Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke) 1.
- Dodirnite gumb Advanced Setup (Napredno postavljanje) i unesite potrebu lozinku Secure User 2. (Siguran korisnik).
- Dodirnite gumb Parameter Settings (Postavke parametra) → gumb Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi). 3.
- 4. Dodirnite gumb Configure All (Konfiguriraj sve).
 - Da biste omogućili ili onemogućili sve zvučne fiziološke alarme za sve parametre, dodirnite gumb za uključivanje/isključivanje Disabled (Onemogućeno)/Enabled (Omogućeno) za Targets (Ciljevi) u okviru Audible Alarm (Zvučni alarm).
 - Da biste omogućili ili onemogućili sve zvučne tehničke alarme za sve parametre, dodirnite gumb za uključivanje/isključivanje Disabled (Onemogućeno)/Enabled (Omogućeno) za All Alarms (Svi alarmi) u okviru Audible Alarm (Zvučni alarm).

- Da biste vratili sve postavke na prilagođene zadane postavke, dodirnite Restore All to Custom Defaults (Vrati sve na prilagođene zadane postavke). Pojavljuje se poruka "This action will restore ALL Alarms and Targets to the Custom Defaults. (Ova radnja vratit će SVE alarme i ciljeve na prilagođene zadane vrijednosti.)" Dodirnite gumb Continue (Nastavi) na skočnom prozoru za potvrdu da biste potvrdili vraćanje.
- Da biste vratili sve postavke na zadane postavke tvrtke Edwards, dodirnite Restore All To Edwards Defaults (Vrati sve na zadane postavke tvrtke Edwards). Pojavljuje se poruka "This action will restore ALL Alarms and Targets to the Edwards' Defaults. (Ova radnja vratit će SVE alarme i ciljeve na zadane vrijednosti tvrtke Edwards.)" Dodirnite gumb Continue (Nastavi) na skočnom prozoru za potvrdu da biste potvrdili vraćanje.

7.1.6 Konfigurirajte ciljeve i alarme za jedan parametar

Izbornik **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)** omogućuje korisniku postavljanje vrijednosti alarma i cilja za odabrani parametar. Korisnik može i omogućiti ili onemogućiti zvučni i LED vizualni alarm. Podesite postavke cilja pomoću brojčane tipkovnice ili gumbima za kretanje ako su potrebna manja podešavanja.

- 1. Dodirnite unutar pločice da biste otvorili izbornik s alarmima/ciljevima za taj parametar. Izbornik s alarmima/ciljevima dostupan je i na zaslonu s physio odnosima dodirom okvira parametra.
- 2. Da biste onemogućili zvučni i LED vizualni alarm za taj parametar, dodirnite ikonu Audible Alarm (Zvučni

alarm) 🖾 u gornjem desnom dijelu izbornika.

Napomena

Parametri koji NEMAJU mogućnost postavljanja alarma visokog/niskog prioriteta nemaju ikonu Audible

Alarm (Zvučni alarm) 💷 u izborniku Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

Ograničenja alarma za Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), nisu podesiva. Ponašanje cilja i raspon vrijednosti HPI (HPI) opisani su u Alarm za HPI na stranici 254.

3. Da biste onemogućili vizualne ciljeve za taj parametar, dodirnite ikonu s omogućenom stavkom **Target**

u gornjem lijevom dijelu izbornika. Ciljni indikator za taj parametar pojavit će se u sivoj boji.

4. Upotrijebite strelice za podešavanje postavki zone ili dodirnite gumb s vrijednosti za otvaranje brojčane tipkovnice.



Slika 7-2: Postavljanje alarma i ciljeva za pojedinačni parametar

- 5. Kada su vrijednosti točne, dodirnite ikonu enter
- 6. Za poništavanje dodirnite ikonu za poništavanje

UPOZORENJE

Vizualni i zvučni fiziološki alarmi aktiviraju se samo ako je parametar konfiguriran na zaslonima kao ključni parametar (na pločicama s parametrima prikazano je 1 – 8 parametara). Ako neki parametar nije odabran i prikazan kao ključi parametar, za taj se parametar ne aktiviraju zvučni i vizualni fiziološki alarmi.

7.2 Podešavanje ljestvice

1.

Podaci o grafičkom prikazu kretanja ispunjavaju grafikon s lijeve na desnu stranu, pri čemu se najnoviji podaci prikazuju na desnoj strani. Parametarska ljestvica nalazi se na okomitoj osi, a vremenska ljestvica na vodoravnoj.



Slika 7-3: Zaslon s grafičkim prikazom kretanja

Zaslon za postavljanje ljestvice omogućuje korisniku postavljanje ljestvice parametara i vremena. Ključni su parametri na vrhu popisa. Upotrijebite gumbe za vodoravno kretanje da biste vidjeli dodatne parametre.





- 2. Dodirnite gumb Advanced Setup (Napredno postavljanje) i unesite potrebnu lozinku.
- 3. Dodirnite gumb Parameter Settings (Postavke parametra) → gumb Adjust Scales (Podesi ljestvice).



Slika 7-4: Podešavanje ljestvice

Napomena

Zaslon će prijeći u prikaz za praćenje nakon dvije minute neaktivnosti.

Za svaki parametar dodirnite gumb Lower (Donji) za unos minimalne vrijednosti koja će se pojaviti na 4. okomitoj osi. Dodirnite gumb Upper (Gornji) za unos maksimalne vrijednosti. Pomoću ikona za vodoravno





•

•

pogledajte dodatne parametre.

- Dodirnite desnu stranu gumba s vrijednosti Graphical Trend Time (Vrijeme grafičkog prikaza kretanja) 5. za postavljanje ukupnog vremena koje će se prikazivati na grafikonu. Opcije su:
 - 3 minutes (3 minute)
- 1 hour (1 sat)
- 5 minutes (5 minuta)
- 10 Minutes (10 minuta)
 - 15 minutes (15 minuta) •
- 30 Minutes (30 minuta)
- 2 hours (2 sata) (zadano)
- 4 Hours (4 sata) 6 Hours (6 sati)
- 18 hours (18 sati) .
- 24 hours (24 sata)

12 hours (12 sati)

- 48 hours (48 sati)
- 6. Dodirnite desnu stranu ikone s vrijednosti **Tabular Increment (Tablični porast)** za postavljanje trajanja za svaku označenu vrijednost. Opcije su:

•

- 1 minute (1 minuta) (zadano) •
 - 5 minutes (5 minuta)
- 10 Minutes (10 minuta)
- 30 Minutes (30 minuta)
- 60 Minutes (60 minuta)
- **Tabular Increment** 1 Minute **5** Minutes 10 Minutes **30 Minutes** 60 Minutes

Slika 7-5: Skočni prozor s tabličnim porastom

7. Za prelazak na sljedeći skup parametara dodirnite strelicu na donjem lijevom dijelu.

8. Dodirnite ikonu kuće za povratak na zaslon za praćenie.

7.3 Postavke parametara SVV/PPV na zaslonu s fiziološkim i Physio odnosom

- → karticu Settings (Postavke) Dodirnite ikonu postavki 1.
- Dodirnite gumb Advanced Setup (Napredno postavljanje) i unesite potrebnu lozinku. 2.
- 3. Dodirnite gumb Parameter Settings (Postavke parametra) → gumb SVV/PPV (SVV/PPV).
- Da biste postavili indikator SVV (SVV) na On (Uključen) ili Off (Isključen), dodirnite gumb za uključivanje/ 4 isključivanje opcije SVV: Physiology and Physio Relationship Screens (SVV: zasloni s fiziološkim i Physio odnosom).

୍ଲ

Settings

5. Da biste postavili podatke PPV (PPV) na On (Uključen) ili Off (Isključen), dodirnite gumb za uključivanje/ isključivanje PPV: Physiology and Physio Relationship Screens (PPV: zasloni s fiziološkim i Physio odnosom).

7.4 Postavke CVP-a

1.

Vrijednosti CVP (CVP) mogu se dobiti na sljedeće načine:

- izravnim praćenjem pretvornikom tlaka TruWave i kabelom za tlak HemoSphere (pogledajte Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave na stranici 192)
- dobivanjem iz uređaja za vanjsko praćenje s analognim ulazom (pogledajte Analogni ulazni signal za tlak na stranici 141)
- kao statička vrijednost koju je korisnik ručno unio (pogledajte CVP Entry na stranici 119).

Kada se ne uoči ili ne unese nijedan od tih izvora, uređaj za praćenje dodijelit će zadanu vrijednost za CVP (CVP). Konfigurirana zadana vrijednost uređaja za praćenje koristi se za sve sesije praćenja pacijenta. Da biste promijenili tu zadanu vrijednost CVP (CVP):





- Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke) 1.
- Dodirnite gumb Advanced Setup (Napredno postavljanje) i unesite potrebnu lozinku. 2.
- Dodirnite gumb Parameter Settings (Postavke parametra) → gumb CVP Settings (Postavke CVP-a). 3.
- Dodirnite gumb s vrijednosti za Default CVP Entry (Zadan unos vrijednosti CVP) da biste unijeli 4. vrijednost CVP (CVP) (mmHg).

7.5 Postavke parametra protoka od 20 sekundi

Postavka ovog parametra automatski prebacuje prikaz parametara protoka od 20 sekundi (CO_{20s}, CI_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}) u standardni prosječni ekvivalent (CO (CO), CI (CI), SV (SV) i SVI (SVI)) kada je signal tlaka PA loš. Za više informacija o parametrima protoka od 20 sekundi pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172.





- 2. Dodirnite gumb Advanced Setup (Napredno postavljanje) i unesite potrebnu lozinku.
- Dodirnite gumb Parameter Settings (Postavke parametra) → gumb 20-Second Flow Settings 3. (Postavke protoka u 20 sekundi).
- Dodirnite gumb da biste prebacili postavku na On (Uključen) ili Off (Isključen). 4.

Napomena

Parametri protoka od 20 sekundi dostupni su pri praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz, a signal tlaka PA (plućne arterije) također se prati povezanim kabelom za tlak HemoSphere, jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave i kateterom CCOmbo V (modeli 777F8 i 774F75). Nadalje, mora biti aktivirana značajka parametra protoka od 20 sekundi. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

7.6 Demonstracijski način rada

Demonstracijski način rada koristi se za prikaz simuliranih podataka o pacijentu za pomoć u obuci i demonstraciji.

Demonstracijski način rada prikazuje podatke iz pohranjenog skupa i kontinuirano ponavlja unaprijed definiran skup podataka. Tijekom načina rada **Demo Mode (Demonstracijski način rada)**, korisničko sučelje platforme za napredno praćenje HemoSphere zadržava istu funkcionalnost kao i potpuno funkcionalna platforma. Potrebno je unijeti simulirane demografske podatke o pacijentu kako bi se demonstrirale funkcije odabranog načina praćenja. Korisnik može dodirivati kontrole kao da se provodi praćenje pacijenta.

Kada se uđe u način **Demo Mode (Demonstracijski način rada)**, podaci o kretanju i događaji brišu se s prikaza i spremaju se radi povratka u praćenje pacijenta.





2. Dodirnite gumb **Demo Mode (Demonstracijski način rada)**.

Napomena

1.

Kada platforma za napredno praćenje HemoSphere radi u načini **Demo Mode (Demonstracijski način rada)**, svi su zvučni alarmi onemogućeni.

3. Odaberite demonstracijski način rada:

Invasive (Invazivno): pogledajte poglavlje 9: Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz na stranici 165 za pojedinosti o praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz i načinu praćenja **Invasive (Invazivno)**.

Minimally-Invasive (Minimalno invazivni): pogledajte poglavlje 10: Praćenje kabelom za tlak HemoSphere na stranici 186 za pojedinosti o praćenju kabelom za tlak HemoSphere i načinu praćenja Minimally-Invasive (Minimalno invazivni).

Non-Invasive (Neinvazivno): pogledajte poglavlje 11: Neinvazivno praćenje modulom HemoSphere ClearSight na stranici 198 za pojedinosti o praćenju modulom HemoSphere ClearSight i načinu praćenja Non-Invasive (Neinvazivno).

Napomena

Odabirom demonstracijskog načina Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) simulira se upotreba senzora Acumen IQ kada je aktivirana značajka HPI (HPI).

- 4. Dodirnite Yes (Da) na zaslonu za potvrdu Demo Mode (Demonstracijski način rada).
- 5. Platforma za napredno praćenje HemoSphere mora se ponovno pokrenuti prije praćenja pacijenta.

UPOZORENJE

Provjerite da nije aktiviran **Demo Mode (Demonstracijski način rada)** u kliničkoj postavci kako biste bili sigurni da se simulirani podaci neće pogrešno shvatiti kao klinički podaci.

Izvoz podataka i postavke povezivosti

Sadržaj

Izvoz podataka	157
Bežične postavke	. 159
Povezivost s HIS-om	160
Povezivost s opcijom Viewfinder Hub	162
Računalna sigurnost	163

8.1 Izvoz podataka

Zaslon **Izvoz podataka** navodi razne značajke izvoza podataka u uređaju za napredno praćenje HemoSphere. Taj je zaslon zaštićen lozinkom. Na tom zaslonu liječnici mogu izvesti dijagnostička izvješća, izbrisati sesije praćenja ili izvesti izvješća s podacima o praćenju. Za više pojedinosti o izvozu izvješća s podacima o praćenju pogledajte tekst u nastavku.

8.1.1 Preuzimanje podataka

Zaslon **Data Download (Preuzimanje podataka)** omogućuje korisniku izvoz praćenih podataka o pacijentu na USB uređaj u formatu Windows Excel XML 2003.

Napomena

Zaslon će prijeći u prikaz za praćenje nakon dvije minute neaktivnosti.





- 1. Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke)
- 2. Dodirnite gumb **Export Data (Izvoz podataka)**.
- Unesite lozinku kada se to od vas zatraži u skočnom prozoru Export Data Password (Lozinka za izvoz podataka). Sve su lozinke postavljene tijekom inicijalizacije sustava. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku.
- 4. Provjerite je li umetnut USB uređaj.

Napomena

Ako podaci premašuju 4 GB, USB uređaj za pohranu ne smije upotrebljavati format FAT32.

OPREZ

Skenirajte svaki USB privjesak na viruse prije umetanja kako biste spriječili infekciju virusom ili zlonamjernim softverom.

5. Dodirnite gumb Data Download (Preuzimanje podataka).

8.1.1.1 Podaci o praćenju

Da biste izradili proračunsku tablicu s praćenim podacima o pacijentu:

- 1. Dodirnite stranu s vrijednosti na gumbu Interval i odaberite frekvenciju podataka za preuzimanje. Što je frekvencija kraća, veća je količina podataka. Opcije su:
 - 20 sekundi (zadano)
 - 1 minuta
 - 5 minuta
- 2. Dodirnite gumb **Pokreni preuzimanje**.

Napomena

Svi se alarmi evidentiraju i pohranjuju za određenog pacijenta i moguće im je pristupiti putem preuzimanja **podataka o praćenju**. Evidentiranje podataka o alarmima odbacuje starije podatke kada se evidencija ispuni. Zapisnik **Podaci o praćenju** briše se prilikom aktivacije novog pacijenta. Aktualnom pacijentu može se pristupiti do 12 sati nakon isključivanja sustava. Ta evidencija sadržava i stanja alarma s oznakama vremena i vrijeme isključivanja sustava.

8.1.1.2 lzvješće o slučaju

Za izradu izvješća o ključnim parametrima:

- 1. Dodirnite gumb Case Report (Izvješće o slučaju).
- 2. Odaberite željene parametre iz skočnog izbornika za izvješće o slučaju. Moguće je odabrati maksimalno tri parametra.
- 3. Označite De-identify (Anonimiziraj) za isključivanje demografskih podataka o pacijentu



4. Dodirnite ikonu enter za izvoz PDF-a

8.1.1.3 lzvješće o GDT-u

Da biste izradili izvješće o sesiji praćenja ciljno usmjerene terapije:

- 1. Dodirnite gumb **GDT Report (Izvješće o GDT-u)**.
- 2. Odaberite željene sesije praćenja ciljno usmjerene terapije na skočnom izborniku GDT Report (Izvješće o GDT-u). Upotrijebite gumbe za pomicanje da biste odabrali starije sesije praćenja.
- 3. Označite **De-identify** (Anonimiziraj) za isključivanje demografskih podataka o pacijentu



4. Dodirnite ikonu enter za izvoz PDF-a

Napomena

Nemojte odvajati USB uređaj dok se ne pojavi poruka **"Download complete. Remove the USB drive.** (Preuzimanje dovršeno. Uklonite USB pogon.)"

Ako se pojavi poruka koja navodi da nema mjesta na USB uređaju, umetnite drugi USB uređaj i ponovno pokrenite preuzimanje.

Korisnik može izbrisati sve praćene podatke o pacijentu. Dodirnite gumb Clear All (Izbriši sve) i potvrdite brisanje.

8.1.2 Dijagnostički izvoz

Bilježenje svih događaja, upozorenja, alarma i aktivnosti praćenja zapisuje se ako su potrebne istrage ili detaljno riešavanje problema. Omogućena je opcija **Diagnostics Export (Izvoz dijagnostičkih podataka)** u izborniku s postavkama **Export Data (Izvoz podataka)** gdje se te informacije mogu preuzeti u dijagnostičke svrhe. Te informacije može zatražiti servisno osoblje tvrtke Edwards za pomoć u rješavanju problema. Nadalje, ovaj tehnički odjeljak navodi detaljne informacije o reviziji softvera za komponente povezane platforme.





- Dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke) 1.
- 2. Dodirnite gumb Export Data (Izvoz podataka).
- 3. Unesite lozinku Super User (Povlašten korisnik). Sve su lozinke postavljene tijekom inicijalizacije sustava. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku.
- 4. Dodirnite gumb Diagnostics Export (Izvoz dijagnostičkih podataka).
- 5. Umetnite USB izbrisivi memorijski pogon koji je odobrila tvrtka Edwards u jedan od dostupnih USB priključaka na uređaju za praćenje.
- Pričekajte da se dovrši dijagnostički izvoz kako je označeno na zaslonu. 6.

Dijagnostički podaci nalazit će se u mapi označenoj serijskim brojem uređaja za praćenje na USB izbrisivom memorijskom pogonu.

8.2 Bežične postavke

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere može se povezati s dostupnim bežičnim mrežama. Za informacije o povezivanju s nekom bežičnom mrežom obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

Status povezanosti s Wi-Fi mrežom naveden je na traci s informacijama simbolima prikazanima u Tablica 8-1 na stranici 159.

Simbol za Wi-Fi	Indikacija
<u>م</u>	vrlo visoka snaga signala
Ŕ	srednja snaga signala
ŝ	niska snaga signala
	vrlo niska snaga signala
Ś	nema snage signala
1. C.	nema veze

Tablica 8-1: Status povezanosti s Wi-Fi mrežom

8.3 Povezivost s HIS-om



Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ima mogućnost povezivanja s bolničkim informacijskim sustavima (HIS) radi slanja i primanja demografskih i fizioloških podataka o pacijentu. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere podržava standard za slanje poruka Health Level 7 (HL7) i provodi profile Integrating Healthcare Enterprise (IHE). Verzija 2.6 standarda za slanje poruka HL7 najčešće je korišteni način za razmjenu elektroničkih podataka u kliničkoj domeni. Upotrijebite kompatibilno sučelje za pristup toj značajki. Komunikacijski protokol HL7 uređaja za napredno praćenje HemoSphere, koji se naziva i Povezivost s HIS-om, omogućuje razmjenu sljedećih vrsta podataka između uređaja za napredno praćenje HemoSphere i vanjskih aplikacija i uređaja:

- Slanje fizioloških podataka s uređaja za napredno praćenje HemoSphere u HIS i/ili medicinske proizvode
- Slanje fizioloških alarma i kvarova uređaja iz uređaja za napredno praćenje HemoSphere u HIS
- Dohvaćanje podataka o pacijentima iz HIS-a uređajem za napredno praćenje HemoSphere

Status povezivanja s HIS-om treba ispitati samo putem izbornika s postavkama uređaja za praćenje nakon konfiguracije značajke povezivosti protokola HL7 te nakon što ju je testirao mrežni administrator ustanove. Ako se status povezivanja s HIS-om ispituje dok je postavljanje značajke nepotpuno, zaslon **Status povezivanja** ostat će otvoren 2 minute prije isteka vremena.

to Edwards	Hemo Copyright © 2018 Ed New P	Sphe dwards Lifesciend Patient Data		1021140 em 102140 em
Patient ID				
First Name		Gender		
Last Name	ADAMS			
<u>à</u>			Query	Manual Entry

Slika 8-1: Zaslon za upite pacijenata u HIS-u

Status povezivosti HIS-a naveden je na traci s informacijama simbolima prikazanima u Tablica 8-2 na stranici 160.

Tablica 8-2: Status povezivosti s HIS-om

Simbol u HIS-u	Indikacija
	Dobre su veze sa svim konfiguriranim izvršiteljima u HIS-u.
	Nije moguće uspostaviti komunikaciju s konfiguriranim izvršiteljima u HIS-u.

Simbol u HIS-u	Indikacija
	ID pacijenta postavljen je na "Unknown" u svim izlaznim porukama HIS-a.
	U komunikaciji s konfiguriranim izvršiteljima u HIS-u dolazi do povremenih pogrešaka.
	U komunikaciji s konfiguriranim izvršiteljima u HIS-u dolazi do stalnih pogrešaka.

8.3.1 Pacijentovi demografski podaci

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere s omogućenom povezivosti sa sustavom HIS može dohvatiti demografske podatke iz poslovne aplikacije. Nakon omogućavanja značajke povezivost s HIS-om dodirnite gumb **Upit**. Zaslon **Upit o pacijentu** omogućuje korisniku pretraživanje pacijenta na temelju imena, ID-a pacijenta ili informacija o sobi i krevetu. Zaslon **Upit o pacijentu** može se upotrijebiti za dohvaćanje demografskih podataka o pacijentu prilikom pokretanja novog pacijenta ili za povezivanje fizioloških podataka o pacijentu koji se prate uređajem za napredno praćenje HemoSphere sa zdravstvenim kartonom pacijenta dohvaćenim iz HIS-a.

Napomena

Zaustavljanje nepotpunog upita o pacijentu može dovesti do pogreške s povezivanjem. U tom slučaju zatvorite prozor s pogreškom i ponovno pokrenite upit.

Nakon odabira pacijenta iz rezultata upita demografski podaci o pacijentu prikazuju se na zaslonu **New Patient Data (Podaci o novom pacijentu)**.

Da biste dovršili upit, konfigurirani HIS mora imati vrijednosti roda pacijenta "muško", "žensko" ili prazno. Ako upit premašuje maksimalno trajanje definirano u datoteci za konfiguraciju HIS-a, prikazat će se poruka s pogreškom koja zahtijeva ručni unos podataka o pacijentu.

			💵 💽 🗘 🗐 10/11/18 10:25:00 am
Edwa	D	HemoSphere Copyright © 2018 Edwards Lifesciences LLC New Patient Data	
	Patient ID Optional	Unknown ID Gender Male	Female
	Height	= BSA (DuBois)	
	Room	Bed	
Â.	Ğ		Next

Slika 8-2: Zaslon s podacima o novom pacijentu u HIS-u

Na to zaslonu korisnik može unijeti ili urediti informacije o pacijentovoj visini, težini, dobi, rodu, sobi i

krevetu. Odabrani ili ažurirani podaci o pacijentu mogu se spremiti dodirom ikone kuće **LLLI**. Nakon spremanja podataka o pacijentu uređaj za napredno praćenje HemoSphere izrađuje jedinstvene identifikatore za odabranog pacijenta i šalje te informacije u izlaznim porukama s fiziološkim podacima u poslovne aplikacije.

8.3.2 Fiziološki podaci o pacijentu

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere može slati praćene i izračunate fiziološke parametre u odlaznim porukama. Odlazne poruke mogu se slati jednoj ili više konfiguriranih poslovnih aplikacija. Parametri koje uređaj za napredno praćenje HemoSphere kontinuirano prati i izračunava mogu se slati poslovnoj aplikaciji.

8.3.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere može slati fiziološke alarme i kvarove uređaja radi konfiguracije sustava HIS. Alarmi i kvarovi mogu se slati jednom ili više konfiguriranih sustava HIS. Statusi pojedinačnih alarma, uključujući promjenu stanja, šalju se poslovnoj aplikaciji.

Za više informacija o tome kako dobiti pristup vezi sa sustavom HIS obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards ili tehničkoj podršci tvrtke Edwards.

UPOZORENJE

Nemojte upotrebljavati uređaj za napredno praćenje HemoSphere kao dio sustava distribuiranih alarma. Uređaj na napredno praćenje HemoSphere ne podržava sustave za daljinsko praćenje alarma i upravljanje njima. Podaci se bilježe i prenose samo u svrhu izrade grafikona.

8.4 Povezivost s opcijom Viewfinder Hub

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ima mogućnost povezivanja s opcijom Viewfinder Hub radi slanja podataka o praćenju pacijenta u daljinsku mobilnu aplikaciju Viewfinder. Centar je potrebno ispravno instalirati i pripremiti kako bi se mogao upariti s uređajem za napredno praćenje HemoSphere. Viewfinder hub može se konfigurirati s integracijom EMR kako bi dao detaljniji prikaz pacijenta. U nekim regijama možda nisu dostupne određene značajke. Za pitanja o instalaciji opcije Viewfinder Hub obratite se predstavniku tvrtke Edwards. Obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija.

8.4.1 Uparivanje s opcijom Viewfinder Hub

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere treba upariti s opcijom Viewfinder Hub kako bi se omogućila povezivost s opcijom Viewfinder Hub.

+ karticu Settings (Postavke)

- 1. Dodirnite ikonu postavki
- 2. Dodirnite gumb Advanced Setup (Napredno postavljanje).
- Unesite lozinku Secure User (Siguran korisnik) kada se to od vas zatraži u skočnom prozoru Advanced Setup Password (Lozinka za napredno postavljanje). Sve su lozinke postavljene tijekom inicijalizacije sustava. Obratite se bolničkom administratoru ili IT odjelu za lozinku.

୍ତ୍ତ

Settings

- 4. Dodirnite gumb **Connectivity (Povezivost)** → gumb **Viewfinder Hub Setup (Postavljanje opcije Viewfinder Hub)**.
- 5. Unesite Address (Adresa) i Port (Priključak) za Viewfinder Hub. Dodirnite sljedeću strelicu
- 6. Dobit ćete jedinstveni kod za uparivanje, zajedno s URL-om odobrenja. Upotrijebite taj kod i ID uređaja za praćenje da biste registrirali uređaj za praćenje u aplikaciji za uređaje Viewfinder.

7. Nakon uspješnog uparivanja na zaslonu za povezivanje Viewfinder Hub i na traci s informacijama prikazat

će se zelena strelica i simbol povezanosti Za rješavanje problema s potencijalnim poteškoćama s uparivanjem pogledajte Pogreške povezivosti s opcijom Viewfinder Hub na stranici 337.

Da biste poništili uparivanje uređaja za praćenje s opcijom Viewfinder hub, dodirnite gumb **Unpair** (Poništi uparivanje).

Status povezivosti opcije Viewfinder Hub naveden je na traci s informacijama simbolima prikazanima u Tablica 8-3 na stranici 163.

Za pomoć u ovom procesu obratite se tehničkom administratoru opcije Viewfinder Hub ili tehničkom nadzorniku ili predstavniku tvrtke Edwards.

Simbol trake s informa- cijama	Status povezanosti	Indikacija
Ċ	Nije upareno	Uređaj za napredno praćenje HemoSphere nije uparen s opcijom Viewfinder Hub
ିତ	Na čekanju	Uparivanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere i opcije Viewfinder Hub čeka odobrenje poslužitelja
ି <mark>।</mark>	Upareno	Uređaj za napredno praćenje HemoSphere uspješno je uparen s opcijom Viewfinder Hub
C	Pogreška	Došlo je do pogreške u povezivanju tijekom ili nakon pokušaja uparivanja uređaja za napredno praćenje HemoSphere s opcijom Viewfinder Hub. Viewfinder hub možda nije dostupan.

Tablica 8-3: Status povezivosti s opcijom Viewfinder Hub

8.4.2 Podaci o pacijentu

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere može slati kontinuirano praćene i izračunate fiziološke parametre u Viewfinder Hub. Ti su podaci u skoro stvarnom vremenu i stavljeni su u međuspremnik za ponovni prijenos nakon gubitka povezivosti. Po pacijentu se zadržava do 72 sati podataka u međuspremniku.

8.4.3 Fiziološki alarmi i kvarovi uređaja

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere šalje fiziološke alarme i kvarove uređaja u upareni Viewfinder Hub. Šalju se statusi pojedinačnih alarma, uključujući promjenu stanja. Sve postavke alarma i ciljeva konfiguriraju se na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

8.4.4 Nadogradnje softvera

Kada je povezan s opcijom Viewfinder Hub, uređaj za napredno praćenje HemoSphere može primati daljinske nadogradnje softvera. Ako je ta značajka omogućena, dostupne nadogradnje softvera mogu se prikazivati na zaslonu s načinom uštede energije. Pogledajte Isključivanje i način za uštedu energije na stranici 78. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o toj značajki.

8.5 Računalna sigurnost

Ovo poglavlje navodi načine na koje se podaci o pacijentu mogu prenijeti na uređaj za napredno praćenje HemoSphere i sa njega. Važno je naglasiti da svaka ustanova koja se koristi uređajem za napredno praćenje HemoSphere mora poduzeti mjere za zaštitu privatnosti osobnih podataka o pacijentu u skladu s propisima specifičnima za određenu državu te u skladu s pravilima ustanove za upravljanje tim podacima. Koraci koji se mogu poduzeti za zaštitu tih podataka i opće sigurnosti uređaja za napredno praćenje HemoSphere uključuju:

- Fizički pristup: ograničite upotrebu uređaja za napredno praćenje HemoSphere na ovlaštene korisnike.
 Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ima zaštitu putem lozinki za određene zaslone za konfiguraciju.
 Lozinke treba zaštititi. Pogledajte Zaštita lozinkom na stranici 132 za više informacija.
- **Aktivna upotreba**: korisnici uređaja za praćenje trebaju poduzeti mjere kako bi ograničili čuvanje podataka o pacijentima. Podatke o pacijentima treba ukloniti iz uređaja za praćenje nakon otpusta pacijenta i završetka njegova praćenja.
- **Mrežna sigurnost**: ustanova mora poduzeti mjere kako bi osigurala sigurnost svih zajedničkih mreža na koje se uređaj za praćenje može povezati.
- **Sigurnost uređaja**: korisnici smiju upotrebljavati samo odobren dodatni pribor tvrtke Edwards. Nadalje, moraju osigurati da na nijednom povezanom uređaju ne postoji zlonamjerni softver.

Upotreba uređaja za napredno praćenje HemoSphere izvan predviđene namjene može predstavljati rizike po računalnu sigurnost. Nijedan priključak uređaja za napredno praćenje HemoSphere nije predviđen za kontrolu nekog drugog uređaja. Sva dostupna sučelja prikazana su u Priključci za povezivanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere na stranici 68, a specifikacije tih sučelja navedene su u Tablica A-5 na stranici 399.

8.5.1 Ažuriranja povezana s kibersigurnosti

Kada na uređaju za praćenje HemoSphere bude potrebno izvršiti ažuriranje povezano s kibersigurnosti, tvrtka Edwards kupcima će izdati i staviti na raspolaganje zakrpe za hitne slučajeve u roku od 60 dana od otkrivanja incidenta povezanog s kibersigurnosti i zakrpe za kibersigurnost u roku od 120 dana od otkrivanja incidenta povezanog s kibersigurnosti. Sve druge ranjivosti rješavat će se rutinskim ažuriranjima i o njima će kupci biti obaviješteni na zahtjev. Kako bi se održala sigurnost proizvoda, preporučuje se da se implementiraju kontrole za kibersigurnost kao što su, između ostalog, metodologije za interno povećanje otpornosti, kontrola pristupa utemeljena na ulogama (RBAC) i dodavanje uređaja za praćenje HemoSphere u podmrežu namijenjenu medicinskim proizvodima. Za dodatne preporuke o održavanju sigurnosti proizvoda obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards ili Tehničkoj podršci tvrtke Edwards.

8.5.2 Upravljanje ranjivostima

Tvrtka Edwards rutinski provodi skeniranja radi otkrivanja ranjivosti na uređaju za praćenje kako bi osigurala da softver uređaja za praćenje HemoSphere ostane u sigurnom stanju. Ako se otkrije kritična ranjivost i/ili ranjivost koja se može vrlo lako iskoristiti, tvrtka Edwards o tome će izravno obavijestiti kupce putem e-pošte u roku od 30 dana i po potrebi isporučiti zakrpu. Osim toga, kupci mogu pristupiti mrežnom mjestu tvrtke Edwards za sigurnost proizvoda putem poveznice https://www.edwards.com/devices/support/product-security gdje mogu pregledati biltene o kibersigurnosti. Za dodatna pitanja obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards ili Tehničkoj podršci tvrtke Edwards.

8.5.3 Odgovor u slučaju incidenta povezanog s kibersigurnosti

Ako je trenutačno u tijeku ili ako se dogodio incident ili incidenti za koje se sumnja da su povezani s kibersigurnosti, a koji se odnose na uređaj za praćenje HemoSphere, obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards ili Tehničkoj podršci tvrtke Edwards. Preporučuje se da se uspostavi interni plan za odgovor u slučaju incidenta povezanog s kibersigurnosti koji uključuje, između ostalog, pravilnik o odgovoru na incident, postupke za odgovor na incident, kratkoročne i dugoročne ciljeve organizacije te metrike za mjerenje uspješnosti plana. Te bi radnje, zajedno s preporukama za ublažavanje posljedica koje daje tvrtka Edwards, trebale vratiti proizvod u stanje sigurno za rad.

8.5.4 HIPAA

Zakon o prenosivosti i odgovornosti zdravstvenog osiguranja iz 1996. (HIPAA), koji je predstavilo američko Ministarstvo zdravstva i socijalne skrbi, ističe važne norme za zaštitu zdravstvenih podataka koji omogućuju identifikaciju pojedinaca. Ako je primjenjivo, tijekom upotrebe uređaja za praćenje potrebno je pridržavati se tih normi.

Praćenje modulom HemoSphere Swan-Ganz

Sadržaj

Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz	165
Kontinuirani minutni volumen srca	169
Isprekidan minutni volumen srca	173
Praćenje vrijednosti EDV/RVEF	179
SVR	183
Praćenje višestrukim tehnologijama – softver Acumen Hypotension Prediction Index	184

9.1 Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz

Modul HemoSphere Swan-Ganz kompatibilan je sa svim odobrenim kateterima za plućnu arteriju Swan-Ganz tvrtke Edwards. Modul HemoSphere Swan-Ganz dobiva i obrađuje signale prema kompatibilnom kateteru Swan-Ganz tvrtke Edwards i od njega za praćenje vrijednosti CO (CO), iCO (iCO) i EDV (EDV)/RVEF (RVEF). Ovaj odjeljak daje pregled priključaka modula HemoSphere Swan-Ganz. Pogledajte Slika 9-1 na stranici 166.

UPOZORENJE

Sukladnost s normom IEC 60601-1 održava se isključivo kada je modul HemoSphere Swan-Ganz (priključak koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika.

Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda.



- 1. kompatibilan kateter Swan-Ganz
- 2. priključak toplinske niti
- 3. priključak termistora
- 4. priključak sonde za temperaturu injektata
- 5. Pacijentov CCO kabel
- 6. Modul HemoSphere Swan-Ganz
- 7. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere



Napomena

Izgled katetera i sustava injektata prikazan u ovom poglavlju služi samo kao primjer. Stvarni se izgled može razlikovati ovisno o modelima katetera i sustava injektata.

Kateteri za plućnu arteriju predstavljaju PRIMIJENJENE DIJELOVE TIPA CF otporne na defibrilaciju. Pacijentovi kabeli koji se pričvršćuju za kateter, kao što je pacijentov CCO kabel, nisu namijenjeni kao primijenjeni dijelovi, ali mogu doći u dodir s pacijentom i ispunjavaju relevantne zahtjeve za primijenjene dijelove prema normi IEC 60601-1.

1. Umetnite modul HemoSphere Swan-Ganz u uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Modul će kliknuti kad je ispravno priključen.

OPREZ

Nemojte na silu gurati modul u otvor. Ravnomjernim pritiskom gurnite modul na mjesto tako da škljocne.

2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere i slijedite korake za unos podataka o pacijentu. Pogledajte Podaci o pacijentu na stranici 134. Povežite pacijentov CCO kabel s modulom HemoSphere Swan-Ganz.

3. Povežite kompatibilan kateter Swan-Ganz s pacijentovim CCO kabelom. Pogledajte Tablica 9-1 na stranici 167 za dostupne parametre i potrebne priključke.

Parametar	Potreban priključak	Pogledajte
CO (CO)	priključak termistora i toplinske niti	Kontinuirani minutni volumen srca na stranici 169
CO _{20s} , CI _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s}	priključak termistora i toplinske niti *PAP (PAP) signal iz kabela za tlak HemoSphere	Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172
iCO (iCO)	sonda termistora i injektata (kupelj ili u liniji)	Isprekidan minutni volumen srca na stranici 173
EDV (EDV)/RVEF (RVEF) (SV (SV))	priključak termistora i toplinske niti *Analogni ulaz HR (HR) za uređaj za napredno praćenje HemoSphere	Praćenje vrijednosti EDV/RVEF na stranici 179
SVR (SVR)	priključak termistora i toplinske niti *Analogni ulaz MAP (MAP) i CVP (CVP) za uređaj za napred- no praćenje HemoSphere	SVR na stranici 183

Tablica 9-1: Dostupni parametri modula HemoSphere Swan-Ganz i potrebni priključci

Napomena

(Klinički alati)

Podaci o tlaku u plućnoj arteriji dostupni su s priključkom kabela za tlak HemoSphere. Pogledajte Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave na stranici 192 za više informacija.

4. Slijedite potrebne upute za praćenje. Pogledajte Kontinuirani minutni volumen srca na stranici 169, Isprekidan minutni volumen srca na stranici 173 ili Praćenje vrijednosti EDV/RVEF na stranici 179.

9.1.1 Test pacijentova CCO kabela

Da biste testirali cjelovitost pacijentova CCO kabela tvrtke Edwards, provedite test cjelovitost kabela. Preporučuje se testirati cjelovitost kabela u sklopu procesa rješavanja problema. Time se ne testira priključak na kabelu za sondu za temperaturu injektata.

Za pristup prozoru za testiranje pacijentova CCO kabela dodirnite ikonu postavki 🔤 → karticu Clinical Tools



→ ikonu Patient CCO Cable Test (Test pacijentova CCO kabela)

Proučite Slika 9-2 na stranici 168 za priključke označene brojevima.



Slika 9-2: Priključci za test pacijentova CCO kabela

- 1. Pričvrstite pacijentov CCO kabel za umetnuti modul HemoSphere Swan-Ganz (1).
- 2. Pričvrstite priključak toplinske niti na pacijentovu CCO kabelu (3) i priključak termistora (2) s njihovim priključcima za testiranje povezivanja na modulu HemoSphere Swan-Ganz.
- 3. Dodirnite gumb **Start (Početak)** za pokretanje testiranja kabela. Pojavit će se traka s napretkom.
- 4. Ako pacijentov CCO kabel zakaže, ponovno povežite i testirajte pacijentov CCO kabel. Zamijenite pacijentov CCO kabel ako zakaže na ponovljenom testiranju kabela.



5. Dodirnite ikonu za unos kada kabel položi test. Odvojite priključak toplinske niti na pacijentovu kabelu i priključak termistora s modula HemoSphere Swan-Ganz.

9.1.2 Izbornik za odabir parametara

Kategorije parametara tijekom praćenja modulom Swan-Ganz su **Flow (Protok)** (pogledajte Kontinuirani minutni volumen srca na stranici 169), **Resistance (Otpor)** (pogledajte SVR na stranici 183) i **RV Function** (**Funkcija RV-a**) (Praćenje vrijednosti EDV/RVEF na stranici 179).Parametar **Oximetry (Oksimetrija)** također je dostupan ako je povezan kabel za oksimetriju ili modul za oksimetriju tkiva (pogledajte Praćenje venske

oksimetrije na stranici 218). Dodirnite gumbe parametara koji prikazuju strelicu za pregled dodatnih opcija praćenja za taj parametar na temelju brzine ažuriranja prikaza i prosječnog vremena. Pogledajte STAT CO na stranici 172, STAT EDV i RVEF na stranici 183 i Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172. Dodirnite



plavu strelicu **strelicu da biste vidjeli definicije tih opcija praćenja ili ikonu pomoći**







Slika 9-3: Prozor za odabir ključnog parametra u modulu HemoSphere Swan-Ganz

9.2 Kontinuirani minutni volumen srca

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere kontinuirano mjeri minutni volumen srca uvođenjem malih impulsa energije u krvotok i mjerenjem temperature krvi putem katetera u plućnoj arteriji. Maksimalna površinska temperatura toplinske niti koja se koristi za oslobađanje tih impulsa energije u krvotok iznosi 48 °C. Minutni volumen srca izračunava se pomoću dokazanih algoritama koji se izvode iz načela očuvanja topline i krivulja indikacije razrjeđivanja koje se dobivaju križnom korelacijom ulazne vrijednosti energije i oblika vala temperature krvi. Nakon inicijalizacije uređaj za napredno praćenje HemoSphere kontinuirano mjeri i prikazuje minutni volumen srca u litrama po minuti bez kalibracije ili intervencije rukovatelja.

9.2.1 Povezivanje kabela za pacijenta

- 1. Povežite pacijentov CCO kabel s umetnutim modulom HemoSphere Swan-Ganz kako je prethodno opisano u Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz na stranici 165.
- 2. Pričvrstite kraj katetera na kabelu za pacijenta za termistor i priključke toplinske niti na CCO kateteru Swan-Ganz. Ti su priključci označeni brojevima (2) i (3) u Slika 9-4 na stranici 170.
- 3. Provjerite je li CCO kateter ispravno umetnut u pacijenta.



Slika 9-4: Pregled priključka CO

9.2.2 Pokretanje praćenja

UPOZORENJE

CO (CO) treba prekinuti svaki put kada se zaustavi protok krvi oko toplinske niti. Kliničke situacije u kojima treba prekinuti praćenje CO (CO) uključuju, ali nisu ograničene na:

- Vremenska razdoblja kada je pacijent na kardiopulmonalnoj premosnici
- Djelomično izvucite kateter tako da termistor nije u plućnoj arteriji
- Uklanjanje katetera iz pacijenta



Kada je sustav ispravno povezan, dodirnite ikonu za početak praćenja Start da biste započeli s praćenjem vrijednosti CO. Brojač vremena za CO pojavit će se na ikoni za prekid praćenja. Nakon otprilike 5 do 12 minuta, kada je dobiveno dovoljno podataka, vrijednost CO pojavit će se na pločici s parametrom. Vrijednost CO prikazana na zaslonu ažurirat će se otprilike svakih 60 sekundi.

Napomena

Neće se prikazati vrijednost CO dok ne bude dostupno dovoljno vremenski prosječnih podataka.

9.2.3 Uvjeti toplinskog signala

U nekim situacijama u kojima stanja kod pacijenta stvaraju velike promjene u temperaturi krvi u plućnoj arteriji tijekom nekoliko minuta, uređaju za praćenje može biti potrebno više od 6 minuta za postizanje početnog mjerenja vrijednosti CO (CO). Kada je u tijeku praćenje vrijednosti CO (CO), ažuriranje mjerenja vrijednosti CO (CO) može kasniti i zbog nestabilne temperature krvi u plućnoj arteriji. Posljednja vrijednost CO (CO) i vrijeme mjerenja prikazivat će se umjesto ažurirane vrijednosti CO (CO). Tablica 9-2 na stranici 171 prikazuje poruke upozorenja / poruke o kvaru koje se pojavljuju na zaslonu u različitim vremenskim točkama dok se signal stabilizira. Proučite Tablica 15-10 na stranici 338 za više informacija o kvarovima i upozorenjima za CO (CO).

Tablica 9-2: Vremenski interval nestabilnog toplinskog signala za poruke upozorenja / poruke o kvaru za CO (CO)

Stanje	Notification (Obavi- jest)	Alert (Upozorenje) CO (CO)		Fault (Kvar) CO (CO)
	Cardiac Output calcu- lation in progress (U tijeku je izračun mi- nutnog volumena sr- ca)	Signal Adapting - Continuing (Prila- godba signala – na- stavak)	Unstable Blood Temp - Continuing (Nesta- bilna temperatura kr- vi – nastavak)	Thermal Signal Loss (Gubitak toplinskog signala)
Početak praćenja : vri- jeme od početka bez mjerenja vrijednosti CO (CO)	3½ minute	6 minuta	15 minuta	30 minuta
Praćenje u tijeku: vri- jeme od posljednjeg ažuriranja vrijednosti CO (CO)	5 sekundi od isteka brojača vremena za CO (CO)	n/p	6 minuta	20 minuta

Stanje kvara prekida praćenje. Stanje kvara može biti posljedica pomicanja vrha katetera u malu žilu, što sprječava točno očitavanje toplinskog signala termistorom. Provjerite položaj katetera i promijenite njegov položaj, prema potrebi. Nakon provjere pacijentova statusa i položaja katetera praćenje vrijednosti CO (CO)

može se nastaviti dodirom ikone za početak praćenja



OPREZ

Netočna mjerenja minutnog volumena srca mogu biti izazvana sljedećim postupcima:

- Netočno postavljanje ili položaj katetera
- Prevelike varijacije temperature krvi u plućnoj arteriji. Neki primjeri koji izazivaju varijacije temperature krvi uključuju, ali nisu ograničene na:
 - * status nakon kirurškog zahvata kardiopulmonalne premosnice
 - * centralno uvedene ohlađene ili zagrijane otopine krvnih proizvoda
 - * upotreba uređaja za sekvencijsku kompresiju
- Stvaranje ugruška na termistoru
- Anatomske nepravilnosti (na primjer, srčani šantovi)
- Pretjerano pomicanje pacijenta
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima
- Brze promjene minutnog volumena srca

9.2.4 Brojač vremena za CO

Brojač vremena za CO (CO) nalazi se na ikoni za prekid praćenja . Taj brojač upozorava korisnika na to kada će se dogoditi sljedeće mjerenje CO (CO). Vrijeme do sljedećeg mjerenja CO (CO) razlikuje se od 60 sekundi do 3 minute ili dulje. Hemodinamski nestabilan toplinski signal može odgoditi izračune vrijednosti CO (CO).

9.2.5 STAT CO

Za duža vremenska razdoblja između mjerenja vrijednosti CO (CO) dostupan je STAT CO. STAT CO (sCO (sCO)) brza je procjena vrijednosti CO (CO) i ažurira se svakih 60 sekundi. Odaberite sCO (sCO) kao ključni parametar za prikaz vrijednosti STAT CO. Odaberite CO (CO) i sCO (sCO) kao ključne parametre prilikom pregleda zaslona s grafičkom/tabličnom podjelom kretanja, a podaci praćeni pomoću vrijednosti CO (CO) grafički se ucrtavaju uz tablične/brojčane podatke za vrijednosti STAT za sCO (sCO). Pogledajte Podjela na grafički/tablični prikaz kretanja na stranici 107.

9.2.6 Parametri protoka od 20 sekundi

Parametri protoka od 20 sekundi dostupni su pri praćenju modulom HemoSphere Swan-Ganz, a signal tlaka PA (plućne arterije) također se prati povezanim kabelom za tlak HemoSphere, jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave i kateterom CCOmbo V (modeli 777F8 i 774F75). Analiza kretanja pulsa za signal tlaka u plućnoj arteriji koristi se u kombinaciji s algoritmom termodilucije CCO-a za dobivanje bržeg izračuna parametra CO (CO), CI (CI), SV (SV) i SVI (SVI). Parametri protoka od 20 sekundi označeni su kao "20s" (CO_{20s}, Cl_{20s}, SV_{20s}, SVI_{20s}). Ti su parametri dostupni samo ako je omogućena značajka parametra s protokom od 20 s. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke. Za više informacija o praćenju PA pogledajte Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave na stranici 192.

OPREZ

Netočna mjerenja parametra protoka od 20 sekundi mogu biti izazvana sljedećim postupcima:

- netočno postavljanje ili položaj katetera
- pretvornik je neispravno postavljen na nulu i/ili poravnat

- pretjerano ili nedovoljno ovlažena linija za tlak
- podešavanja linije za PAP (PAP) provedena nakon početka praćenja

9.2.6.1 Rješavanje problema s oblikom vala PAP

Izračun parametara protoka od 20 sekundi snažno ovisi o dobrom obliku vala tlaka u plućnoj arteriji.

Upotrijebite **Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala)** za pregled i procjenu oblika vala PAP (PAP). Značajke dobrog oblika vala uključuju:

- Dikrotični zarez s minimalnim padom između sistole i dijastole
- Jasan signal bez šuma ili visokofrekvencijskih artefakata
- Minimalni artefakti "biča" izazvani pomicanjem vrha katetera u desnom ventrikulu
- Oštra morfologija oblika vala i minimalno pretjerano ovlaživanje zbog mjehurića ili savijanja u cijevi

Nisu potvrđeni oblici valaPAP (PAP) koji ne prikazuju gore navedene značajke. Ti oblici vala mogu dovesti do gubitka izračuna parametra protoka od 20 sekundi.

9.3 Isprekidan minutni volumen srca

Modul HemoSphere Swan-Ganz mjeri minutni volumen srca s prekidima primjenom tehnike termodilucije bolusa. Pomoću te tehnike mala količina sterilne fiziološke otopine (npr. fiziološka otopina ili dekstroza) poznatog volumena i temperature – hladnija od temperature krvi – ubrizgava se kroz priključak katetera za injektat, a u plućnoj arteriji (PA) termistorom se mjeri posljedično smanjenje temperature krvi. U jednoj seriji može se provesti do šest ubrizgavanja bolusa. Prikazana je prosječna vrijednost ubrizgavanja u seriji. Moguće je pregledati rezultate svake serije, a korisnik može ukloniti pojedinačna mjerenja iCO-a (bolusa) koja su možda kompromitirana (npr. pomicanje pacijenta, dijatermija ili pogreška rukovatelja).

9.3.1 Povezivanje kabela za pacijenta

- 1. Povežite pacijentov CCO kabel s umetnutim modulom HemoSphere Swan-Ganz kako je prethodno opisano u Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz na stranici 165.
- 2. Pričvrstite kraj katetera na pacijentovu CCO kabelu za priključak termistora na kateteru Swan-Ganz iCO kako prikazuje (2) u Slika 9-5 na stranici 174.
- 3. Provjerite je li kateter ispravno umetnut u pacijenta.



- priključak termistora
- 3. priključak sonde za temperaturu injektata
- 5. Modul HemoSphere Swan-Ganz
- 6. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere

Slika 9-5: Pregled priključka iCO

9.3.1.1 Odabir sonde

Sonda za temperaturu injektata mjeri temperaturu injektata. Odabrana sonda povezana je s pacijentovim CCO kabelom (Slika 9-5 na stranici 174). Može se upotrijebiti bilo koja od dviju sondi:

- Sonda u liniji povezana je s kućištem protoka na sustavu za uvođenje injektata CO-Set/CO-Set+.
- Sonda za kupelj mjeri temperaturu otopine injektata. Sonde za kupelj predviđene su za mjerenje temperature otopine uzorka koja se drži na istoj temperaturi kao i sterilna otopina koja se koristi za injektat pri izračunu minutnog volumena srca bolusa.

Povežite sondu za temperaturu injektata (u liniji ili kupelj) s priključkom sonde za temperaturu injektata na pacijentovu CCO kabelu prikazanom brojem (3) u Slika 9-5 na stranici 174.

9.3.2 Konfiguracijske postavke

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere daje rukovatelju mogućnost unosa određene konstante izračuna ili konfiguraciju modula HemoSphere Swan-Ganz kako bi mu omogućio automatsko određivanje konstante izračuna odabirom volumena injektata i veličine katetera. Rukovatelj može odabrati i vrstu prikaza parametara i način bolusa.



Dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Te

→ karticu Clinical Tools (Klinički alati) 🖿

0

Clinical Tools

→ ikonu **iCO (iCO)**





Slika 9-6: Zaslon za konfiguraciju novog skupa postavki vrijednosti iCO

OPREZ

Proučite dodatak E da biste osigurali da je konstanta izračuna jednaka kao što je navedeno na uputi u umetku katetera. Ako se konstanta izračuna razlikuje, ručno unesite željenu konstantu izračuna.

Napomena

Modul HemoSphere Swan-Ganz automatski će uočiti vrstu sonde za temperaturu koja se koristi (ledena kupelj ili u liniji). Modul će upotrijebiti taj podatak za određivanje konstante izračuna.

Ako uređaj za praćenje ne otkrije sondu za mjerenje temperature injektata (IT), prikazuje se poruka **"Fault: iCO – Check Thermistor Connection (Kvar: iCO – provjerite priključak termistora)**".

9.3.2.1 Odabir volumena injektata

Odaberite vrijednost na gumbu s popisom Injectate Volume (Volumen injektata). Dostupni su izbori:

- 10 mL (10 ml)
- 5 mL (5 ml)
- 3 mL (3 ml) (samo za sondu za kupelj)

Kada se odabere neka vrijednost, automatski se postavlja konstanta izračuna.

9.3.2.2 Odabir veličine katetera

Odaberite veličinu katetera na gumbu s popisom Catheter Size (Veličina katetera). Dostupni su izbori:

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

Kada se odabere neka vrijednost, automatski se postavlja konstanta izračuna.

9.3.2.3 Odabir konstante izračuna

Da biste ručno unijeli konstantu izračuna, dodirnite gumb s vrijednosti **Konstanta izračuna** i unesite vrijednost na tipkovnici. Ako je konstanta izračuna ručno unesena, automatski se postavljaju volumen injektata i veličina katetera, a unos vrijednosti postavlja se na **Auto**.

9.3.2.4 Odabir načina rada

Odaberite **Auto** ili **Manual** na gumbu s popisom **Mode**. Zadani je način rada **Auto**. U načinu rada **Auto** uređaj za napredno praćenje HemoSphere automatski označava poruku **Inject** nakon postizanja početne temperature krvi. Način rada **Manual** sličan je načinu rada **Auto** osim što korisnik mora dodirnuti gumb **Inject** prije svakog ubrizgavanja. Sljedeći odjeljak daje upute za oba navedena načina rada s bolusom.

9.3.3 Upute za načine mjerenja bolusa

Tvornički je zadana postavka za mjerenje bolusa modulom HemoSphere Swan-Ganz način **Auto (Automatski)**. U tom načinu uređaj za napredno praćenje HemoSphere ističe poruku **Inject (Injekcija)** nakon postizanja početne vrijednosti temperature krvi. Tijekom načina rada **Manual (Ručni)** rukovatelj će pokrenuti kada ubrizgati dodirom gumba **Inject (Injekcija)**. Kada je ubrizgavanje dovršeno, modul izračunava vrijednost i spreman je za obradu sljedećeg ubrizgavanja bolusa. U jednoj seriji može se provesti do šest ubrizgavanja bolusa.

U nastavku su detaljne upute za provedbu srčanih mjerenja bolusa koja započinju na zaslonu za konfiguraciju novog skupa postavki vrijednosti iCO (iCO).

1. Dodirnite gumb **Start Set (Pokrenite Set)** na dnu zaslonu za konfiguraciju novog skupa postavki vrijednosti iCO (iCO) nakon odabira postavki za konfiguraciju termodilucije.

Taj je gumb onemogućen u sljedećim slučajevima:

- Volumen injektata nije važeći ili nije odabran
- Temperatura injektata (IT) nije povezana
- Temperatura krvi (BT) nije povezana
- Aktivna je pogreška vrijednosti iCO (iCO)

Ako su aktivna kontinuirana mjerenja vrijednosti CO (CO), pojavit će se skočni prozor za potvrdu obustave mjerenja vrijednosti CO (CO). Dodirnite gumb **Yes (Da)**.

Napomena

Tijekom mjerenja vrijednosti CO (CO) bolusa nisu dostupni parametri koji se izračunavaju pomoću ulaznog signala ECG (EKG) (HR_{avg}).

- 2. Pojavljuje se zaslon za novo postavljanje vrijednosti iCO (iCO) na kojem je istaknuto **Wait (Pričekajte)**
- 3. Kada ste u automatskom načinu i utvrđena je toplinska početna vrijednost, poruka Inject (Injekcija) ističe

se na zaslonu (**Inject**), označavajući kada treba početi sa serijom ubrizgavanja bolusa.

ILI

Ako ste u ručnom načinu, na zaslonu će se pojaviti istaknuto **Ready (Spreman)** (**Ready**) kada se utvrdi toplinska početna vrijednost. Dodirnite gumb **Inject (Injekcija)** kada ste spremni za ubrizgavanje, a poruka **Inject (Injekcija)** zatim će se istaknuti na zaslonu.

4. Upotrijebite brzu, ujednačenu, kontinuiranu metodu za ubrizgavanje bolusa s prethodno odabranom količinom volumena.

OPREZ

Iznenadne promjene u temperaturi krvi u plućnoj arteriji, kao što su one uzrokovane pomicanjem pacijenta ili uvođenjem bolusa lijeka, mogu izazvati izračun vrijednosti iCO (iCO) ili iCI (iCI). Da bi se izbjegle lažno aktivirane krivulje, provedite ubrizgavanje što je brže moguće nakon javljanja poruke **Inject (Injekcija)**.

Nakon ubrizgavanja bolusa na zaslonu se pojavljuje krivulja ispiranja termodilucije, poruka Computing

(Izračun) istaknuta je (<u>Computing</u>) i prikazuje se posljedično mjerenje vrijednosti iCO (iCO).

5. Kada je krivulja toplinskog ispiranja dovršena, uređaj za napredno praćenje HemoSphere istaknut će poruku Wait (Pričekajte), a zatim Inject (Injekcija) – ili Ready (Spreman) tijekom ručnog načina – kada se ponovno postigne stabilna toplinska početna vrijednost. Ponovite korake 2 do 4 najviše šest puta, prema potrebi. Istaknute poruke ponavljaju se kako slijedi:



Napomena

Kada je način za bolus postavljen na **Auto (Automatski)**, maksimalno dopušteno vrijeme između pojave poruke **Inject (Injekcija)** i ubrizgavanja bolusa iznosi četiri minute. Ako se tijekom tog vremenskog intervala ne uoči ubrizgavanje, nestat će poruka **Inject (Injekcija)** i ponovno će se pojaviti poruka **Wait (Pričekajte)**.

Dok je u načinu za bolus **Manual (Ručni)**, rukovatelj ima maksimalno 30 sekundi za ubrizgavanje bolusa nakon dodira gumba **Inject (Injekcija)**. Ako se u tom vremenskom intervalu ne uoči ubrizgavanje, ponovno se omogućuje gumb **Inject (Injekcija)**, a poruka Inject (Injekcija) nestaje.

Ako je mjerenje bolusa narušeno, kako je označeno porukom upozorenja, pojavit će se	:	umjesto
vrijednosti CO (CO)/CI (CI) prikazane na zaslonu.		

Da biste prekinuli s mjerenjima (bolusa) iCO (iCO), dodirnite ikonu za poništavanje

- 6. Nakon provedbe željenog broja ubrizgavanja bolusa pregledajte skup krivulja ispiranja dodirom na gumb **Review (Pregled)**.
- 7. Uklonite neko od šest ubrizgavanja u skupu tako što ćete ga dodirnuti na zaslonu za pregled.

Dodirnite





Crveni "X" pojavljuje se iznad oblika vala, uklanjajući ga iz prosječne vrijednosti CO (CO)/CI (CI). Oblici vala

koji su nepravilni ili upitni imat će 🖤 kraj skupa podataka o obliku vala. Po želji, dodirnite ikonu za

poništavanje 💛 da biste izbrisali skup bolusa. Dodirnite gumb **Yes (Da)** za potvrdu.

8. Dodirnite gumb Accept (Prihvati) nakon dovršavanja pregleda ubrizgavanja bolusa kako biste upotrijebili

prosječnu vrijednost CO (CO)/CI (CI) ili dodirnite ikonu za povratak da biste nastavili sa serijom i dodali dodatna ubrizgavanja bolusa (do šest) radi izrade prosjeka.

9.3.4 Zaslon sa sažetkom termodilucije

Nakon prihvaćanja postavljanja sažetak postavljanja prikazat će se kao kartica s vremenskom oznakom za zaslonu sa sažetkom termodilucije. Pristup tom zaslonu moguć je u svakom trenutku dodirom ikone s povijesti

termodilucije Ona određenim zaslonima za praćenje ili dodirom ikone postavki → kartice Clinical → kartice Clinical Tools (Klinički alati)

Rukovatelju su dostupne sljedeće radnje na zaslonu sa sažetkom termodilucije:



Slika 9-7: Zaslon sa sažetkom termodilucije

 \leftarrow

Nova serija. Dodirnite ikonu za povratak ili karticu **New (Novo)** da biste proveli još jednu seriju termodilucije. Prethodna prosječna vrijednost CO (CO)/Cl (Cl) i povezane krivulje ispiranja spremit će se kao kartica na zaslonu sa sažetkom termodilucije.

Pregled. Pregledajte krivulje toplinskog ispiranja u seriji bolusa. Dodirnite bilo koju karticu za pregled krivulja toplinskog ispiranja iz ostalih serija bolusa.

Praćenje vrijednosti CO. Ako je sustav ispravno povezan radi kontinuiranog praćenja vrijednosti CO (CO),

dodirnite ikonu za početak praćenja stat da biste počeli s praćenjem vrijednosti CO (CO) u bilo kojem trenutku.

9.4 Praćenje vrijednosti EDV/RVEF

Praćenje krajnjeg dijastoličkog volumena u desnom ventrikulu (EDV (EDV)) dostupno je zajedno s načinom praćenja vrijednosti CO kada se upotrebljava kateter Swan-Ganz CCOmbo V i ulazni signal za ECG (EKG). Tijekom praćenja vrijednosti EDV (EDV) uređaj za napredno praćenje HemoSphere kontinuirano prikazuje mjerenja vrijednosti EDV (EDV) i ejekcijske frakcije desnog ventrikula (RVEF (RVEF)). EDV (EDV) i RVEF (RVEF) vremenski su uprosječene vrijednosti koje se mogu brojčano prikazati na pločicama s parametrima i čije se kretanje može grafički prikazati u vremenu na grafičkom prikazu kretanja.

Nadalje, procjene vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF) u intervalima od približno 60 sekundi izračunavaju se i prikazuju odabirom vrijednosti sEDV (sEDV) i sRVEF (sRVEF) kao ključnih parametara.

9.4.1 Povezivanje kabela za pacijenta

- 1. Povežite pacijentov CCO kabel s umetnutim modulom HemoSphere Swan-Ganz kako je prethodno opisano u Povezivanje modula HemoSphere Swan-Ganz na stranici 165.
- 2. Pričvrstite kraj katetera na kabelu za pacijenta za termistor i priključke toplinske niti na kateteru Swan-Ganz CCOmbo V. Ti su priključci označeni s (2) i (3) u Slika 9-8 na stranici 180.
- 3. Provjerite je li kateter ispravno umetnut u pacijenta.



Slika 9-8: Pregled priključka EDV/RVEF

9.4.2 Povezivanje kabela za EKG sučelje

Povežite minijaturni telefonski utikač od 1/4 inča na kabelu sučelja ECG (EKG) s ulazom na ECG (EKG) uređaju za

ECG

praćenje na stražnjoj ploči uređaja za napredno praćenje HemoSphere. 🔶

Povežite drugi kraj kabela sučelja s izlazom signala za ECG (EKG) na uređaju za praćenje pored kreveta. Time će se mjerenje prosječne frekvencije srca (HR_{avg}) isporučivati uređaju za napredno praćenje HemoSphere za mjerenje vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF). Za kompatibilne kabele za ECG (EKG) obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.
Napomena

VAŽNO! Uređaj za napredno praćenje HemoSphere kompatibilan je s analognim ulazom za ECG (EKG) s bilo kojeg vanjskog uređaja za praćenje pacijenta koji ispunjava specifikacije za ulaz signala ECG (EKG) navedene u dodatku A, Tablica A-5 na stranici 399. Signal za ECG (EKG) koristi se za dobivanje frekvencije srca koja se zatim koristi za izračun dodatnih hemodinamskih parametara za prikaz. To je dodatna značajka koja ne utječe na primarnu funkciju uređaja za napredno praćenje HemoSphere – praćenje minutnog volumena srca (modulom HemoSphere Swan-Ganz) i zasićenosti venske krvi kisikom (kabelom za oksimetriju HemoSphere). Ispitivanje učinkovitosti uređaja provedeno je pomoću ulaznih signala za ECG (EKG).

UPOZORENJE

PACIJENTI S ELEKTROSTIMULATOROM SRCA – brojači frekvencije mogu nastaviti brojati frekvenciju elektrostimulatora srca tijekom pojave srčanog zastoja ili nekih aritmija. Nemojte se posve oslanjati na prikazanu frekvenciju srca. Držite pacijente s elektrostimulatorom srca pod strogim nadzorom. Pogledajte Tablica A-5 na stranici 399 za otkrivanje mogućnosti odbacivanja frekvencije elektrostimulatora srca u ovom instrumentu.

Kod pacijenata kojima je potrebna unutarnja ili vanjska potpora elektrostimulacije, platforma za napredno praćenje HemoSphere ne smije se upotrebljavati za dobivanje frekvencije srca i parametara izvedenih iz frekvencije srca u sljedećim uvjetima:

- izlazni podaci o sinkronizaciji pulsa elektrostimulatora iz uređaja za praćenje pored kreveta uključuju puls elektrostimulatora, no karakteristike su izvan specifikacija mogućnosti odbijanja pulsa elektrostimulatora srca kako je navedeno u tablici A-5
- ne mogu se odrediti karakteristike izlaznih podataka sinkronizacije pulsa elektrostimulatora

Zabilježite eventualna odstupanja u frekvenciji srca (HR_{avg}) u prikazu oblika vala HR (HR) i ECG (EKG) uređajem za praćenje pacijenta pri tumačenju izvedenih parametara kao što su SV (SV), EDV (EDV), RVEF (RVEF) i povezani parametri indeksa.

ECG (EKG) i svi parametri koji se dobivaju mjerenjem frekvencije srca nisu procijenjeni za pedijatrijske pacijente i stoga nisu dostupni za tu populaciju pacijenata.

Napomena

Kada se prvi put otkrije povezan ili nepovezan ulaz za ECG (EKG), na traci statusa prikazat će se kratka poruka s obavijesti.

SV (SV) je dostupan sa svakim kateterom koji je kompatibilan s modulom Swan-Ganz i ulaznim signalom za ECG (EKG). Za praćenje vrijednosti EDV (EDV)/RVEF (RVEF) potreban je kateter Swan-Ganz CCOmbo V.

9.4.3 Pokretanje mjerenja

UPOZORENJE

CO (CO) treba prekinuti svaki put kada se zaustavi protok krvi oko toplinske niti. Kliničke situacije u kojima treba prekinuti praćenje CO (CO) uključuju, ali nisu ograničene na:

- Vremenska razdoblja kada je pacijent na kardiopulmonalnoj premosnici
- Djelomično izvucite kateter tako da termistor nije u plućnoj arteriji
- Uklanjanje katetera iz pacijenta



Kada je sustav ispravno povezan, dodirnite ikonu za početak praćenja **Start** da biste započeli s praćenjem vrijednosti CO (CO). Brojač vremena za CO (CO) pojavit će se na ikoni za prekid praćenja. Nakon otprilike 5 do 12 minuta, kada je dobiveno dovoljno podataka, vrijednost EDV (EDV) i/ili RVEF (RVEF) pojavit će se na pločicama s konfiguriranim parametrom. Vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF) prikazane na zaslonu ažurirat će se otprilike svakih 60 sekundi.

Napomena

Neće se prikazati vrijednost EDV (EDV) ili RVEF (RVEF) dok ne bude dostupno dovoljno vremenski prosječnih podataka.

U nekim situacijama u kojima pacijentova stanja stvaraju velike promjene u temperaturi krvi u plućnoj arteriji tijekom nekoliko minuta, uređaju za praćenje može biti potrebno više od 9 minuta za dobivanje početnog mjerenja vrijednosti EDV (EDV) ili RVEF (RVEF). U tim slučajevima pojavit će se sljedeća poruka upozorenja 9 minuta nakon početka praćenja:

Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (Upozorenje: EDV – prilagodba signala – nastavak)

Uređaj za praćenje nastavit će funkcionirati i nije potrebna radnja korisnika. Kada se dobiju kontinuirana mjerenja vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF), uklonit će se poruka upozorenja te će se prikazati i označiti trenutačne vrijednosti.

Napomena

VrijednostiCO (CO) i dalje mogu biti dostupne, čak i kada nisu dostupne vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF).

9.4.4 Aktivno praćenje EDV-a

Kada je u tijeku praćenje vrijednosti EDV (EDV), ažuriranje kontinuiranog mjerenja vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF) može kasniti zbog nestabilne temperature krvi u plućnoj arteriji. Ako se vrijednosti ne ažuriraju 8 minuta, pojavit će se sljedeća poruka:

Alert: EDV – Signal Adapting - Continuing (Upozorenje: EDV – prilagodba signala – nastavak)

U slučajevima kada prosječna frekvencija srca izlazi izvan raspona (tj., manja je od 30 otk./min ili veća od 200 otk./min) ili kada se ne uočava frekvencija srca, pojavit će se sljedeća poruka:

Alert: EDV – Heart Rate Signal Missing (Upozorenje: EDV – nedostaje signal frekvencije srca)

Više se neće prikazivati vrijednosti kontinuiranog praćenja EDV (EDV) i RVEF (RVEF). To stanje može biti posljedica fizioloških promjena u pacijentovu statusu ili gubitka analognog ECG (EKG) signala. Provjerite priključke kabela za ECG (EKG) sučelje i ponovno ih povežite, prema potrebi. Nakon provjere pacijentova statusa i kabelskih priključaka automatski će se nastaviti praćenje vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF).

Napomena

Vrijednosti SV (SV), EDV (EDV) i RVEF (RVEF) ovise o točnim izračunima frekvencije srca. Potrebno je pripaziti da se prikazuju točne vrijednosti frekvencije srca i potrebno je izbjegavati dvostruko računanje, pogotovo u slučaju AV elektrostimulacije.

Ako pacijent ima atrijski ili atrijsko-ventrikularni (AV) elektrostimulator srca, korisnik treba procijeniti prisutnost dvostrukog očitavanja (za točno određivanje vrijednosti HR (HR) potrebno je očitati samo jedan šiljak elektrostimulatora srca ili jednu kontrakciju po srčanom ciklusu). U slučaju dvostrukog očitavanja korisnik treba:

- promijeniti položaj referentne elektrode da bi smanjio očitavanje atrijskog šiljka na najmanju moguću mjeru
- odabrati odgovarajuću konfiguraciju elektrode kako bi maksimalno povećao okidače HR (HR) i sveo očitavanje atrijskog šiljka na najmanju moguću mjeru, te
- procijeniti primjerenost miliamperaže (mA) razina elektrostimulacije.

Točnost kontinuiranog određivanja vrijednosti EDV (EDV) i RVEF (RVEF) ovisi o postojanom signalu ECG (EKG) uređaja za praćenje pored kreveta. Za dodatno rješavanje problema pogledajte Tablica 15-11 na stranici 343 i Tablica 15-15 na stranici 350.



Ako se prekine praćenje vrijednosti EDV (EDV), dodirom ikone za prekid praćenja nije indikator cilja na pločici s parametrom EDV (EDV) i/ili RVEF (RVEF) postat će siv, a ispod vrijednosti postavit će se vremenska oznaka koja označava vrijeme kada je izmjerena posljednja vrijednost.

Napomena

Pritiskom ikone za prekid praćenja

zaustavit ćete praćenje vrijednosti EDV (EDV), RVEF (RVEF) i CO (CO).

Ako se nastavi praćenje vrijednosti EDV (EDV), na ucrtanoj liniji na grafikonu kretanja pojavit će se razmak koji označava vremensko razdoblje tijekom kojeg je prekinuto kontinuirano praćenje.

9.4.5 STAT EDV i RVEF

Hemodinamski nestabilan toplinski signal može odgoditi prikazivanje vrijednosti EDV (EDV), EDVI (EDVI) i/ili RVEF (RVEF) na uređaju za napredno praćenje HemoSphere nakon pokretanja praćenja. Liječnik može upotrijebiti vrijednosti STAT, koje predstavljaju procjenu vrijednosti EDV (EDV) ili EDVI (EDVI), te vrijednosti RVEF (RVEF) koje se ažuriraju otprilike 60 sekundi. Odaberite sEDV (sEDV), sEDVI (sEDVI) ili sRVEF (sRVEF) kao ključni parametar za prikaz vrijednosti STAT.Kretanje vrijednosti EDV (EDV), EDVI (EDVI) i RVEF (sRVEF) kože se grafički prikazati u vremenu uz brojčane vrijednosti sEDV (sEDV), sEDVI (sEDVI) i sRVEF (sRVEF) može se grafički zaslonu podijeljenom na grafički/tablični prikaz kretanja. Na tom se zaslonu mogu pregledati do dva parametra u tabličnom formatu. Pogledajte Podjela na grafički/tablični prikaz kretanja na stranici 107.

9.5 SVR

Dok provodite praćenje vrijednosti CO (CO), uređaj za napredno praćenje HemoSphere može izračunavati i SVR (SVR) primjenom analognih ulaznih signala tlaka MAP (MAP) i CVP (CVP) iz povezanog uređaja za praćenje pacijenta. Pogledajte Analogni ulazni signal za tlak na stranici 141. Pogledajte CVP Entry na stranici 119 za dodatne izvore vrijednosti CVP (CVP) i postavljanje prioriteta u sustavu.

9.6 Praćenje višestrukim tehnologijama – softver Acumen Hypotension Prediction Index

Da biste prikazali parametre softvera Acumen Hypotension Prediction Index u invazivnom načinu praćenja, povežite kabel za tlak i senzor Acumen IQ. Uz pomoć senzora Acumen IQ moguće je prikazati pet dodatnih ključnih parametara: varijaciju udarnog volumena (SVV (SVV)), dinamičku arterijsku elastičnost (Ea_{dyn}), sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)), varijaciju tlaka pulsa (PPV (PPV)) i Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)). Ovih je pet parametara označeno kao parametri "Acumen IQ" i mogu se konfigurirati na bilo kojem zaslonu uređaja za praćenje. Parametri krvnog tlaka koji se prate kabelom za tlak u invazivnom načinu uvijek se mogu odabrati kao ključni parametri. Slično tome, parametri arterijskog tlaka dobiveni senzorom Acumen IQ mogu se odabrati kao ključni parametri. Pogledajte Tablica 9-3 na stranici 184 za dostupnost parametara senzora Acumen IQ u invazivnom načinu.

Parametar praćen minimalno invazivnim načinom	Status promatranja invazivnim načinom		
SVV (SVV)*	može se odabrati kao ključni parametar		
Ea _{dyn} *			
dP/dt (dP/dt)*			
HPI (HPI)*			
DIA _{ART}			
SYS _{ART}			
MAP (MAP)			
PR			
PPV (PPV)*			
CO (CO)	nije dostupno		
CI (CI)			
SV (SV)			
SVI (SVI)			
*Samo parametar Acumen IQ			

- 1. Povežite kabel za tlak HemoSphere i senzor Acumen IQ. Slijedite upute navedene u Praćenje senzorom FloTrac na stranici 189.
- 2. Nakon uspješnog postavljanja senzora Acumen IQ na nulu na traci s informacijama pojavit će se vrijednost



3. Dodirnite unutar pločice s parametrima da biste odabrali željeni parametar HPI (HPI) iz konfiguracije pločice s parametrom. Za više informacija pogledajte Promjena parametara na stranici 115.



Slika 9-9: Glavni prikaz praćenja – praćenje modulom Swan-Ganz sa senzorom Acumen IQ

Napomena

Pametna upozorenja i pametna kretanja nisu dostupna dok ste u (invazivnom) načinu praćenja modulom Swan-Ganz. Ako se oglasi alarm za parametar HPI (HPI), pojavit će se skočni prozor s upozorenjem na visoki parametar HPI. Pogledajte Slika 14-4 na stranici 256. Dodirom gumba **Review (Pregled)** prijeći ćete na nadzornu ploču s parametrom Acumen IQ.

10

Praćenje kabelom za tlak HemoSphere

Sadržaj

Pregled kabela za tlak	186
Odabir načina praćenja	. 188
Praćenje senzorom FloTrac	189
Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave	192
Zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala	. 195

10.1 Pregled kabela za tlak

Kabel za tlak HemoSphere proizvod je za višekratnu upotrebu koji se povezuje s uređajem za praćenje HemoSphere na jednom kraju (4) i svakim odobrenim jednokratnim pretvornikom tlaka (DPT) ili senzorom tvrtke Edwards na drugom kraju (1). Pogledajte Slika 10-1 na stranici 187. Kabel za tlak HemoSphere dobiva i obrađuje pojedinačni signal za tlak iz kompatibilnog jednokratnog pretvornika tlaka tvrtke Edwards, kao što je jednokratni pretvornik tlaka TruWave, ili senzora FloTrac. Senzor FloTrac ili Acumen IQ povezuje se s postojećim arterijskim kateterom kako bi navodio minimalno invazivne hemodinamske parametre. Pretvornik TruWave može se povezati s bilo kojim kompatibilnim kateterom za praćenje tlaka kako bi navodio intravaskularni tlak koji se temelji na položaju. Proučite upute za upotrebu isporučene sa svakim kateterom za određene upute o postavljanju i upotrebi katetera te za relevantna upozorenja, mjere opreza i napomene. Kabel za tlak HemoSphere može se pratiti putem načina praćenja primjenom dviju tehnologija koje se temelje na uparenom senzoru/pretvorniku: način praćenja senzorom **FloTrac, FloTrac Jr** ili **Acumen IQ** ili način praćenja kateterom **Swan-Ganz**. Način praćenja pojavljuje se na vrhu navigacijske trake (pogledajte Slika 5-2 na stranici 93). Izgled i priključne točke za kabel za tlak HemoSphere prikazane su u Slika 10-1 na stranici 187.

Umetak u boji za vrstu tlaka. Ako želite, na kabelu za tlak može se upotrijebiti umetak odgovarajuće boje koji označava vrstu praćenog tlaka. Pogledajte (3) u Slika 10-1 na stranici 187. Boje imaju sljedeća značenja:

- crvena označava arterijski tlak (AP)
- plava označava centralni venski tlak (CVP (CVP))
- žuta označava plućni arterijski tlak (PAP (PAP))
- zelena označava minutni volumen srca (CO (CO))



- 1. Priključak pretvornika tlaka / senzora
- 3. umetak u boji za vrstu tlaka
- 2. gumb za postavljanje na nulu / LED svjetlo statusa
- **4.** Priključak uređaja za napredno praćenje HemoSphere



Dostupni	Konfiguracija kabela za tlak					
ključni para- metri	Senzor FloTrac / FloTrac Jr / Acumen IQ	Senzor FloTrac / FloTrac Jr / Acumen IQ s ulazom za CVP (CVP) ili ana- lognim ulaz- nim signalom za CVP (CVP)	Senzor FloTrac / Acumen IQ s ulazom za CVP (CVP) ili ana- lognim ulaz- nim signalom za CVP (CVP) i kabelom za oksimetriju	Pretvornik TruWave po- vezan s arterij- skom linijom	Pretvornik TruWave po- vezan s cen- tralnom lini- jom	Pretvornik TruWave po- vezan s katete- rom u plućnoj arteriji
CO (CO)/CI (CI)	•	•	•			
SV (SV)/SVI (SVI)	•	•	•			
SVV (SVV)/PPV (PPV)	•	•	•			
SVR (SVR)/SVRI (SVRI)		•	•			
SvO ₂ (SvO ₂)/ ScvO ₂ (ScvO ₂)			•			
PR	•	•	•	•		
SYS _{ART}	•	•	•	•		
DIA _{ART}	•	•	•	•		
MAP (MAP)	•	•	•	•		
MPAP (MPAP)						•
SYS _{PAP}						•
DIA _{PAP}						•
CVP (CVP)		•	•		•	
HPI (HPI)*	•	•	•			

Dostupni	Konfiguracija kabela za tlak					
kijucni para- metri	Senzor FloTrac / FloTrac Jr / Acumen IQ	Senzor FloTrac / FloTrac Jr / Acumen IQ s ulazom za CVP (CVP) ili ana- lognim ulaz- nim signalom za CVP (CVP)	Senzor FloTrac / Acumen IQ s ulazom za CVP (CVP) ili ana- lognim ulaz- nim signalom za CVP (CVP) i kabelom za oksimetriju	Pretvornik TruWave po- vezan s arterij- skom linijom	Pretvornik TruWave po- vezan s cen- tralnom lini- jom	Pretvornik TruWave po- vezan s katete- rom u plućnoj arteriji
dP/dt (dP/dt)*	•	•	•			
Ea _{dyn} *	•	•	•			

Napomena

*Parametar Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), napredna je značajka koja se mora aktivirati s pomoću senzora Acumen IQ povezanog s kateterom u radijalnoj arteriji. Pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247 za više informacija.

UPOZORENJE

Nemojte ponovno sterilizirati niti ponovno upotrebljavati senzore FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ, pretvornik TruWave ili kateter; proučite "upute za upotrebu" katetera.

Nemojte upotrebljavati senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ, pretvornik TruWave ili kateter koji je mokar, oštećen ili koji ima izložene električne kontakte.

Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda.

Proučite upute isporučene sa svakim dodatnim priborom za određene upute o postavljanju i upotrebi te za relevantna UPOZORENJA, MJERE OPREZA i specifikacije.

Ako se kabel za tlak ne upotrebljava, zaštitite izloženi priključak kabela od tekućine. Vlaga unutar priključka može dovesti do kvara kabela ili netočnih očitavanja tlaka.

Sukladnost s normom IEC 60601-1 održava se isključivo kada je kabel za tlak HemoSphere (dodatni pribor koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika.

OPREZ

Nemojte upotrebljavati senzor FloTrac, FloTrac Jr, Acumen IQ niti pretvornik TruWave nakon isteka "Roka upotrebe." Proizvodi koji se upotrebljavaju nakon tog datuma mogu imati narušenu učinkovitost pretvornika ili cijevi ili ugroženu sterilnost.

Prekomjerno ispuštanje kabela za tlak HemoSphere na tlo može uzrokovati oštećenje i/ili kvar kabela.

10.2 Odabir načina praćenja

Primarni način praćenja za kabel za tlak HemoSphere minimalno je invazivni način praćenja s povezanim senzorom FloTrac ili Acumen IQ. Kabel za tlak može se upotrijebiti i za prikupljanje podataka o intravaskularnom tlaku (CVP (CVP) i/ili PAP (PAP)) u bilo kojem načinu praćenja pomoću povezanog pretvornika tlaka TruWave.

Pogledajte Odabir načina praćenja na stranici 118 za više informacija o prebacivanju iz jednog načina praćenja u drugi.

10.3 Praćenje senzorom FloTrac

Kabel za tlak HemoSphere služi kao kabel za povezivanje senzora Edwards FloTrac s platformom na napredno praćenje HemoSphere. Kabel za tlak HemoSphere s povezanim senzorom FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ koristi se pacijentovim postojećim oblikom vala arterijskog tlaka za kontinuirano mjerenje minutnog volumena srca (minutni volumen srca automatski kalibriran arterijskim tlakom izmjerenim senzorom FloTrac [FT-CO]). Unosom pacijentove visine, težine, dobi i spola određuje se određena vaskularna rastezljivost. Automatsko podešavanje vaskularnog tonusa koje provodi algoritam senzora FloTrac prepoznaje promjene u vaskularnom otporu i rastezljivosti te im se prilagođava. Minutni volumen srca kontinuirano se prikazuje množenjem frekvencije pulsa i izračunatog udarnog volumena kako se određuje oblikom vala tlaka. Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ mjeri varijacije arterijskog tlaka razmjerno udarnom volumenu.

Kabel za tlak HemoSphere i senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ koriste se pacijentovim postojećim oblikom vala arterijskog tlaka za kontinuirano mjerenje varijacije udarnog volumena (SVV (SVV)). SVV (SVV) je osjetljivi indikator pacijentove prilagodljivosti volumnom opterećenju kada je pacijent na 100 % mehaničkoj ventilaciji s fiksnom brzinom i respiracijskim volumenom te ne diše spontano. SVV (SVV) je uvijek najbolje upotrebljavati u kombinaciji s procjenom udarnog volumena ili minutnog volumena srca.

Kada se upotrebljava senzor Acumen IQ, pacijentov postojeći oblik vala arterijskog tlaka upotrebljava se za kontinuirano mjerenje sistoličkog nagiba (dP/dt (dP/dt)) i dinamičke arterijske elastičnosti (Ea_{dyn}). Ea_{dyn} mjera je tlačnog opterećenja lijevog ventrikula arterijskim sustavom (arterijska elastičnost) u odnosu na elastičnost lijevog ventrikula (dinamička arterijska elastičnost). Pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247 za više informacija o senzoru Acumen IQ i značajki Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)). Aktivacija značajke Acumen HPI (HPI) dostupna je samo u određenim područjima. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

Dostupni parametri upotrebom tehnologije FloTrac uključuju minutni volumen srca (CO (CO)), srčani indeks (CI (CI)), udarni volumen (SV (SV)), indeks udarnog volumena (SVI (SVI)), varijaciju udarnog volumena (SVV (SVV)), sistolički tlak (SYS), dijastolički tlak (DIA), srednji arterijski tlak (MAP (MAP)) i frekvenciju pulsa (PR). Kada upotrebljavate senzor Acumen IQ i aktivirana je značajka Acumen HPI (HPI), dodatni dostupni parametri uključuju dinamičku arterijsku elastičnost (Ea_{dyn}), sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)), varijaciju tlaka pulsa (PPV (PPV)) i parametar Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)). Kada se senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ upari s pacijentovim centralnim venskim tlakom (CVP (CVP)), dostupni su i sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR)) i indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI)).

OPREZ

Nije procijenjena učinkovitost mjerenja vrijednosti FT-CO kod pedijatrijskih pacijenata mlađih od 12 godina. Netočna mjerenja FT-CO mogu biti uzrokovana čimbenicima kao što su:

- Senzor/pretvornik neispravno je postavljen na nulu i/ili poravnat
- Pretjerano ili nedovoljno ovlažene linije za tlak
- Prevelike varijacije krvnog tlaka. Neka stanja koja izazivaju varijacije BP (Krvni tlak) uključuju, ali nisu ograničena na:
 - * Intraaortne balonske pumpe
- Bilo koja klinička situacija u kojoj se smatra da je arterijski tlak netočan ili da ne predstavlja aortni tlak, uključujući, ali ne ograničeno na:

* ekstremnu perifernu vazokonstrikciju koja dovodi do narušavanja oblika vala tlaka u radijalnoj arteriji * hiperdinamička stanja koja su uočena nakon transplantacije jetre

- Pretjerano pomicanje pacijenta
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima

Regurgitacija aortnog zalistka može izazvati izračun previsoke procjene vrijednosti Stroke Volume (Udarni volumen) / Cardiac Output (Minutni volumen srca) ovisno o opsegu bolesti zalistaka i volumenu koji je izgubljen pri povratku u lijevi ventrikul.

10.3.1 Povezivanje senzora FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ

- 1. Povežite jedan kraj kabela za tlak s uređajem za napredno praćenje HemoSphere.
- 2. Da biste odzračili i napunili intravensku vrećicu i senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ: preokrenite vrećicu s intravenskom normalnom fiziološkom otopinom (antikoagulacija prema pravilniku ustanove). Probušite intravensku vrećicu kompletom za uvođenje tekućina držeći drip komoru uspravno. Dok držite intravensku vrećicu preokrenutom, lagano istisnite zrak iz vrećice jednom rukom dok drugom rukom povlačite jezičac za ispiranje (Snap-Tab) dok se zrak ne isprazni iz intravenske vrećice i drip komora ne napuni dopola.
- 3. Umetnite intravensku vrećicu u vrećicu za tlak i objesite na stup za infuziju (NEMOJTE NAPUHAVATI).
- 4. Samo uz pomoć gravitacije (bez tlaka u vrećici pod pritiskom) isperite senzor FloTrac / FloTrac Jr držeći cijevi pod pritiskom u uspravnom položaju dok se stup tekućine podiže kroz cijevi, istiskujući zrak iz cijevi pod pritiskom dok tekućina ne dosegne kraj cijevi.
- 5. Stlačite vrećicu pod pritiskom dok ne dosegne 300 mmHg.
- 6. Brzo isperite senzor FloTrac / FloTrac Jr i lupnite o cijevi i zaporne ventile da biste uklonili eventualne preostale mjehuriće.
- 7. Ravnim pokretom povežite zeleni priključak napunjenog senzora FloTrac / FloTrac Jr. LED svjetlo na kabelu za tlak koje okružuje gumb s nulom (pogledajte (2) u Slika 10-1 na stranici 187) treperit će zeleno, što označava da je senzor za tlak otkriven. Žuto svjetlo označava stanje kvara. Ako se to dogodi, na traci statusa potražite točne pojedinosti o kvaru.
- 8. Povežite cijevi s arterijskim kateterom, a zatim aspirirajte i isperite sustav kako biste se pobrinuli da nije ostalo mjehurića.
- 9. Primjenom standardnih postupaka za kalibraciju pretvornika (u skladu s pravilnikom ustanove) osigurajte slanje ispravnih signala za tlak. Proučite upute za upotrebu senzora FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ.
- 10. Slijedite korake za unos podataka o pacijentu. Pogledajte Podaci o pacijentu na stranici 134.
- 11. Slijedite upute u nastavku za postavljanje senzora FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ na nulu.

OPREZ

Uvijek primite priključak, a ne kabel, prilikom priključivanja ili odvajanja kabela.

Nemojte uvijati ili savijati priključke.

10.3.2 Postavljanje prosječnog vremena

- 1. Dodirnite unutar pločice s parametrom za pristup izborniku za konfiguraciju pločice.
- 2. Dodirnite karticu Intervals / Averaging (Intervali/prosjek).
- 3. Dodirnite gumb s vrijednosti **CO/Pressure Averaging Time (Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka)** i odaberite jednu od sljedećih opcija intervala:
 - 5 sec (5 s)
 - 20 sec (20 s) (zadan i preporučen vremenski interval)
 - 5 min (5 min)

Za više informacija o izborima u izborniku **CO/Pressure Averaging Time (Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka)** pogledajte Vremenski intervali / prosjek na stranici 139.



4. Dodirnite ikonu za povratak

10.3.3 Postavljanje arterijskog tlaka na nulu

Senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ mora se postaviti na nulu na atmosferski tlak kako bi se osiguralo točno praćenje.

1. Dodirnite ikonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) koja se nalazi na navigacijskoj traci ili putem izbornika Clinical Tools (Klinički alati).

ILI

Pritisnite fizički gumb s nulom izravno na kabelu za tlak i držite tri sekunde (pogledajte Slika 10-1 na stranici 187).

OPREZ

Da biste spriječili oštećenje kabela, nemojte primjenjivati prekomjernu silu na gumb za postavljanje kabela za tlak na nulu.

- 2. Trenutačni oblik vala arterijskog tlaka prikazuje se i kontinuirano ažurira na zaslonu. Time se potvrđuje da je postupak postavljanja na nulu bio uspješan.
- 3. Odaberite **ART** (arterijski) pokraj navedenog priključka s kojim je povezan kabel za aktivni tlak. Odjednom je moguće povezati najviše dva kabela za tlak.
- 4. Pobrinite se da je senzor poravnat s položajem pacijentove flebostatske osi u skladu s uputama za upotrebu.

Napomena

-0-

nulom

Važno je cijelo vrijeme držati senzor FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ poravnatim s flebostatskom osi kako bi se osigurala točnost mjerenja minutnog volumena srca.

- 5. Otvorite zaporni ventil senzora FloTrac / FloTrac Jr kako biste izmjerili atmosferski zrak. Tlak se treba prikazivati kao ravna crta.
- 6. Pritisnite fizički gumb s nulom izravno na kabelu za tlak i držite tri sekunde ili dodirnite gumb s



Kada je postavljanje na nulu završeno, oglasit će se zvuk, a iznad grafikona oblika vala pojavit će se **"Zeroed (Postavljeno na nulu)"** zajedno s trenutačnim vremenom i datumom za povezani priključak kabela za tlak.

7. Potvrdite stabilnu vrijednost tlaka postavljenog na nulu i okrenite zaporne ventile tako da senzori očitavaju intravaskularni tlak pacijenta.

8. Po želji, pošaljite signal tlaka na povezani uređaj za praćenje pacijenta. Pogledajte Izlazni podaci o tlaku na stranici 195 za više informacija o toj opciji.



 Dodirnite ikonu kuće 2 za početak praćenja vrijednosti CO (CO). Kada se izračuna sljedeća vrijednost CO (CO), prikazuje se, a ažuriranje će se nastaviti kako je određeno opcijom CO/Pressure Averaging Time (Prosječno vrijeme vrijednosti CO/tlaka).

Nakon pokretanja praćenja vrijednosti CO (CO), oblik vala krvnog tlaka može se pogledati i pomoću zaslona za oblik vala krvnog tlaka. Pogledajte Prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo na stranici 104. Kada isključujete kabel za tlak HemoSphere iz kompatibilnog uređaja za praćenje ili senzore iz kabela za tlak, uvijek povlačite na mjestu priključka. Nemojte povlačiti kabele ili upotrebljavati alate za odvajanje.

10.3.4 Praćenje vrijednosti SVR

Kada se upari sa senzorom FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ, kabel za tlak HemoSphere može pratiti sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR)) i indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI)) analognim ulaznim signalom tlaka CVP (CVP), vrijednosti CVP (CVP) koja se prati kabelom za tlak ili ako korisnik ručno unese pacijentovu vrijednost CVP (CVP). Za informacije o upotrebi analognog signala iz kompatibilnog uređaja za praćenje pored kreveta pogledajte Analogni ulazni signal za tlak na stranici 141. Za informacije o praćenju vrijednosti CVP (CVP) povezanim kabelom za tlak pogledajte Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave na stranici 192. Za informacije o određivanju prioriteta izvora vrijednosti CVP (CVP) pogledajte Tablica 5-4 na stranici 119. Za ručni unos pacijentove vrijednosti CVP (CVP):



3. Dodirnite ikonu kuće

 $\widehat{}$

Kada nije otkriven izvor vrijednosti CVP (CVP), zadana je dodijeljena vrijednost 5 mmHg. Da biste promijenili zadanu vrijednost, pogledajte Postavke CVP-a na stranici 154. Kada upotrebljavate značajku Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)), SVR (SVR) je dostupan na **HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI)**.

10.3.5 Parametri senzora Acumen IQ prikazani u invazivnom načinu

Parametri softvera Acumen HPI (HPI) mogu se prikazati u načinu (invazivnog) praćenja modulom Swan-Ganz uz povezani kabel za tlak i senzor Acumen IQ. Uz pomoć senzora Acumen IQ moguće je prikazati pet dodatnih parametara: varijaciju udarnog volumena (SVV (SVV)), dinamičku arterijsku elastičnost (Ea_{dyn}), sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)), varijaciju tlaka pulsa (PPV (PPV)) i Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)). Ovih je pet parametara označeno kao parametri "Acumen IQ" i mogu se konfigurirati na bilo kojem zaslonu uređaja za praćenje. Značajka pametnih upozorenja i pametnih kretanja za parametar HPI (HPI) nije dostupna u invazivnom načinu praćenja. Za više informacija pogledajte Praćenje višestrukim tehnologijama – softver Acumen Hypotension Prediction Index na stranici 184.

10.4 Praćenje kabelom za tlak uz jednokratni pretvornik tlaka TruWave

Kabel za tlak HemoSphere povezuje se s jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave kako bi naveo mjesto na temelju intravaskularnog tlaka. Dostupni tlakovi izmjereni jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave uključuju centralni venski tlak (CVP (CVP)) kada se prati iz centralne venske linije, dijastolički tlak (DIA_{ART}), sistolički tlak (SYS_{ART}), srednji arterijski tlak (MAP (MAP)) i frekvenciju pulsa (PR) kada se prati iz arterijske linije te srednji

arterijski tlak u plućnoj arteriji (MPAP (MPAP)), dijastolički tlak (DIA_{PAP}) i sistolički tlak (SYS_{PAP}), kada se prati iz linije u plućnoj arteriji. Pogledajte Tablica 10-1 na stranici 187.

Dok se nalazite u načinu praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz, kabel za tlak može se povezati s jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave u liniji u plućnoj arteriji. Praćenje značajke PAP tijekom praćenja modulom HemoSphere Swan-Ganz ujedno omogućuje praćenje vrijednosti parametra od 20 sekundi. Pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172.

10.4.1 Povezivanje jednokratnog pretvornika tlaka TruWave

- 1. Povežite jedan kraj kabela za tlak s uređajem za napredno praćenje HemoSphere.
- 2. Da biste odzračili i napunili intravensku vrećicu i pretvornik TruWave: preokrenite vrećicu s normalnom fiziološkom otopinom (antikoagulacija prema pravilu ustanove). Nabodite intravensku vrećicu kompletom za uvođenje tekućina, držeći drip komoru uspravno. Dok držite intravensku vrećicu preokrenutom, lagano istisnite zrak iz vrećice jednom rukom dok drugom rukom povlačite jezičac za ispiranje (Snap-Tab) dok se zrak ne isprazni iz intravenske vrećice i drip komora ne napuni na željenu razinu (½ ili do vrha).
- 3. Umetnite vrećicu za ispiranje u vrećicu za infuziju pod tlakom (NEMOJTE JU NAPUHAVATI) i objesite na IV šipku najmanje 2 ft (60 cm) iznad pretvornika.
- 4. Samo uz pomoć gravitacije (bez tlaka u vrećici pod pritiskom) isperite pretvornik TruWave držeći cijevi pod pritiskom u uspravnom položaju dok se stup tekućine podiže kroz cijevi, istiskujući zrak iz cijevi pod pritiskom dok tekućina ne dosegne kraj cijevi (ispiranje pod pritiskom stvara turbulenciju i povećava pojavu mjehurića).
- 5. Stlačite vrećicu pod pritiskom dok ne dosegne 300 mmHg.
- 6. Brzo isperite cijevi pretvornika dok lupkate o cijevi i zaporne ventile da biste uklonili eventualne preostale mjehuriće.
- 7. Ravnim ulazno-izlaznim pokretom povežite jednokratni pretvornik tlaka TruWave s kabelom za tlak HemoSphere. LED svjetlo na kabelu za tlak koje okružuje gumb nula (pogledajte (2) u Slika 10-1 na stranici 187) treperit će zeleno, što označava da je senzor za tlak uočen. Žuto svjetlo označava stanje kvara. Ako se to dogodi, na traci statusa potražite točne pojedinosti o kvaru.
- 8. Povežite cijevi s kateterom, a zatim aspirirajte i isperite sustav kako biste se pobrinuli da je kateter unutar vaskulature i uklonite ostale mjehuriće.
- 9. Pomoću standardnih postupaka za kalibraciju pretvornika (u skladu s pravilom ustanove) osigurajte slanje ispravnih signala za tlak. Proučite upute za upotrebu pretvornika tlaka TruWave.
- 10. Slijedite korake za unos podataka o pacijentu. Pogledajte Podaci o pacijentu na stranici 134.
- 11. Slijedite upute u nastavku za postavljanje pretvornika na nulu.

10.4.2 Postavljanje intravaskularnog tlaka na nulu

Jednokratni pretvornik tlaka TruWave mora se postaviti na nulu na atmosferski tlak kako bi se osiguralo točno praćenje.

1. Dodirnite ikonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) koja se nalazi na navigacijskoj traci.

ILI

Pritisnite fizički gumb s nulom izravno na kabelu za tlak i držite tri sekunde (pogledajte Slika 10-1 na stranici 187).

OPREZ

Da biste spriječili oštećenje kabela, nemojte primjenjivati prekomjernu silu na gumb za postavljanje kabela za tlak na nulu.

- 2. Trenutačni oblik vala intravaskularnog tlaka prikazuje se i kontinuirano ažurira na zaslonu. Time se potvrđuje da je postupak postavljanja na nulu bio uspješan.
- 3. Upotrijebite gumb za vrstu tlaka za povezani priključak kabela za tlak (1 ili 2) za odabir vrste/mjesta za senzor tlaka koji se upotrebljava. Boja oblika vala odgovarat će odabranoj vrsti tlaka. Odabir za **Pressure Transducer (Pretvornik tlaka)** naveden je u nastavku:
 - ART (crveni)
 - CVP (CVP) (plavi)
 - PAP (PAP) (žuti)

Kada upotrebljavate više kabela za tlak, vrsta tlaka konfigurirana za prvi kabel nije dostupan izbor za drugi kabel za tlak.

- 4. Poravnajte zaporni ventil (priključak s otvorom) neposredno iznad pretvornika TruWave s položajem pacijentove flebostatske osi u skladu s uputama za upotrebu.
- 5. Otvorite zaporni ventil kako biste izmjerili atmosferske uvjete. Tlak se treba prikazivati kao ravna crta.
- 6. Pritisnite fizički gumb s nulom izravno na kabelu za tlak i držite tri sekunde ili dodirnite gumb s



5

nulom koji se nalazi na zaslonu. Kada je postavljanje na nulu završeno, oglasit će se zvuk, a iznad grafikona oblika vala pojavit će se poruka **"Zeroed (Postavljeno na nulu)"** zajedno s trenutačnim vremenom i datumom za povezani priključak kabela za tlak.

- 7. Potvrdite stabilnu vrijednost tlaka postavljenog na nulu i okrenite zaporne ventile tako da senzori očitavaju intravaskularni tlak pacijenta.
- 8. Po želji, pošaljite signal tlaka na povezani uređaj za praćenje pacijenta. Pogledajte Izlazni podaci o tlaku na stranici 195 za više informacija o toj opciji.



9. Dodirnite ikonu kuće **LLLI** za početak praćenja. Pogledajte Tablica 10-1 na stranici 187 za ključne parametre koji su dostupni na temelju vrste konfiguracije.

Nakon pokretanja praćenja kabelom za tlak, oblik vala krvnog tlaka može se pogledati i pomoću zaslona za oblik vala krvnog tlaka. Pogledajte Prikaz oblika vala krvnog tlaka uživo na stranici 104.

Vrijednosti parametara koji se prate pomoću jednokratnog pretvornika tlaka TruWave prosječne su vrijednosti tijekom intervala od 5 sekundi i prikazuju se svake 2 sekunde. Pogledajte Tablica 6-4 na stranici 140.

10.5 Zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala



Slika 10-2: Zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala – postavljanje senzora na nulu i otpuštanje tlaka

Ovom zaslonu pristupa se kroz navigacijsku traku ili izbornik s kliničkim postupcima i omogućuje tri primarne funkcije:

- 1. odabir tlaka i postavljanje senzora na nulu
- 2. izlazni signal tlaka. Pogledajte Izlazni podaci o tlaku na stranici 195.
- 3. Provjera oblika vala

Napomena

Funkcionalnost zaslona Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) dok se praćenju s pomoću kabela za tlak pristupa putem kartice za invanzivni tlak. Ako je povezana i tehnologija ClearSight, može joj se pristupiti putem kartice ClearSight.

10.5.1 Odabir tlaka i postavljanje senzora na nulu

Kao što je prethodno opisano, primarna je funkcija zaslona **Postavljanje na nulu i oblik vala** omogućiti korisniku da postavi na nulu pričvršćeni senzor za tlak/pretvornik. Korisnik treba postaviti senzor na nulu prije pokretanja praćenja kabelom za tlak.

10.5.2 Izlazni podaci o tlaku

Zaslon **Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala)** omogućuje korisniku slanje oblika vala tlaka u povezani uređaj za praćenje pacijenta. Kabel za izlazni tlak HemoSphere višekratna je dodatna oprema koja omogućuje korisniku da pošalje tlak koji je zabilježila platforma za napredno praćenje HemoSphere na kompatibilan uređaj za praćenje pacijenta radi standardnog praćenja tlaka. Mogu se poslati do tri oblika vala: arterijski tlak (AP, crveni), centralni venski tlak (CVP (CVP), plavi) i tlak u plućnoj arteriji (PAP (PAP), žuti). Učinkovitost proizvoda, uključujući njegove funkcionalne karakteristike, provjerena je sveobuhvatnim nizom ispitivanja radi utvrđivanja sigurnosti i učinkovitosti proizvoda za njegovu namjenu kada se proizvod upotrebljava u skladu s odgovarajućim uputama za upotrebu.



- 1. priključak za uređaj za praćenje
- 2. priključni vijci
- 3. utikač za arterijski tlak (crveni)



4. utikač za tlak u plućnoj arteriji (žuti)

5. utikač za centralni venski tlak (plavi)

1. Ukopčajte 18-pinski priključak kabela za izlazni tlak HemoSphere (pogledajte (1) u Slika 10-3 na stranici 196)

u stražnju ploču uređaja za praćenje na izlazni priključak označen simbolom za analogni izlaz Pogledajte (9) u Slika 3-2 na stranici 70.

- 2. Upotrijebite dva priključna vijka kako biste propisno učvrstili priključak kabela za izlazni tlak na mjestu. Pogledajte (2) u Slika 10-3 na stranici 196.
- 3. Povežite željeni priključak za signal tlaka u kompatibilni uređaj za praćenje pacijenta:
 - arterijski tlak (AP, crveni, (3))
 - tlak u plućnoj arteriji (PAP (PAP), žuti, (4))
 - centralni venski tlak (CVP (CVP), plavi, (5))

Provjerite je li odabrani priključak do kraja ukopčan. Proučite upute za upotrebu uređaja za praćenje pacijenta.

- 4. Postavite uređaj za praćenje pacijenta na nulu.
- 5. Potvrdite da je vrijednost 0 mmHg prikazana na uređaju za praćenje pacijenta.

10.5.3 Potvrda oblika vala

Zaslon Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) prikazuje oblik vala krvnog tlaka. Pomoću tog zaslona ili prikaza kontinuiranog oblika vala krvnog tlaka u stvarnom vremenu (pogledajte Prikaz oblika vala krvnog tlaka u živo na stranici 104) za procjenu kvalitete arterijskog oblika vala kao reakcije na "Fault: Check Arterial Waveform (Kvar: provjerite arterijski oblik vala)". Ta se pogreška javlja kada je kvaliteta signala arterijskog tlaka predugo loša.



Okomita os automatski se skalira u Prosječnu vrijednost krvnog tlaka ± 50 mmHg.

Praćenje PAP-a u invazivnom načinu praćenja. Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) koristi se i za praćenje tlaka u plućnoj arteriji (PAP (PAP)) kada se koristi modul HemoSphere Swan-Ganz u kombinaciji s kabelom za tlak. Tijekom praćenja vrijednosti PAP (PAP), dodirnite gumb **Reference (Referenca)** za pregled zaslona s oblikom vala koji prikazuje primjer oblika vala u raznim položajima vrha katetera i potvrdite ispravan položaj u plućnoj arteriji.

UPOZORENJE

Nemojte upotrebljavati platformu za napredno praćenje HemoSphere kao uređaj za praćenje frekvencije pulsa ili krvnog tlaka.

Neinvazivno praćenje modulom HemoSphere ClearSight

Sadržaj

Metodologija neinvazivnog sustava HemoSphere	
Povezivanje neinvazivnog sustava HemoSphere	
Izborni HRS	207
SQI	
Prikaz metode Physiocal	211
Postavke i opcije naprstka ClearSight	
Kalibracija krvnog tlaka	214
Izlazni signal u uređaj za praćenje pacijenta	

11.1 Metodologija neinvazivnog sustava HemoSphere

Neinvazivni sustav HemoSphere sastoji se od uređaja za napredno praćenje HemoSphere s modulom ClearSight i povezanim regulatorom tlaka, referentnim senzorom za srce i kompatibilnim naprstcima tvrtke Edwards. Pogledajte priključke sustava u Slika 11-1 na stranici 201. Točno mjerenje pacijentova krvnog tlaka i ključnih hemodinamskih parametara temelji se na metodi volumne stezaljke, metodi Physiocal i algoritmu ClearSight.

11.1.1 Metoda volumne stezaljke

Naprsci ClearSight, ClearSight Jr i Acumen IQ upotrebljavaju metodu volumne stezaljke koju je razvio češki fiziolog J.Peñáz (Penaz J 1973.)¹. Naprstak je opremljen pletizmografskim senzorom, odnosno kombinacijom izvora svjetlosti i prijemnika svjetlosti, za kontinuirano praćenje promjena u volumenu arterijske krvi u prstu. Mjehur unutar naprska koji se može napuhati brzo se prilagođava toj promjeni volumena radi ujednačenja pritiska u naprsku s tlakom u arteriji. Arterija se stoga steže u svojem "nerastegnutom" volumenu, a pritisak u naprsku cijelo je vrijeme jednak arterijskom tlaku u prstu.

11.1.2 Metoda Physiocal

Metoda Physiocal, koju je razvio K.H. Wesseling (K.H. Wesseling et al. 1995)², kratica je za fiziološku kalibraciju.



Metoda Physiocal prilagođava se promjenama u "nerastegnutom" volumenu tijekom normalnog razdoblja mjerenja. Tlak u naprsku održava se konstantnim jedan ili više otkucaja srca, a mjerenje krvnog tlaka nakratko se prekida radi promatranja fizioloških svojstava arterije u prstu. Na samom početku razdoblja mjerenja ti se prekidi događaju redovito. Ako su svojstva arterije dovoljno konstantna tijekom vremena, interval između podešavanja metode Physiocal povećat će se na najviše 70 otkucaja srca, pri čemu viši intervali predstavljaju povećanu stabilnost mjerenja.

11.1.3 Rekonstrukcija oblika vala i hemodinamska analiza (tehnologija ClearSight)

Poznato je da se oblik vala arterijskog krvnog tlaka razlikuje u arterijama ruke i prsta zbog fizioloških razloga. Tehnologija ClearSight koristi se metodama napredne obrade za rekonstrukciju oblika vala tlaka u prstu u oblik vala radijalnog arterijskog tlaka. Rekonstrukcija oblika vala daje vrijednosti od otkucaja do otkucaja za sistolički (SYS), dijastolički (DIA) i srednji (radijalni) arterijski (MAP (MAP)) neinvazivni tlak. Dostupna je i varijacija arterijskog tlaka pulsa (PPV (PPV)). Hemodinamska analiza oblika vala daje vrijednosti za frekvenciju pulsa (PR) pomoću napredne metode pulsnog vala. Napredni algoritmi upotrebljavaju se za izračun varijacije udarnog volumena (SVV (SVV)) radi procjene dinamičkog odgovora na tekućinu.

OPREZ

Uzmite u obzir promjenu učinkovitosti modula HemoSphere ClearSight prilikom upotrebe verzije softvera V01.01.000 ili novije, koja prikazuje i analizira rekonstruiran oblik vala radijalne arterije. Verzije softvera starije od verzije V01.01.000 rekonstruiraju brahijalni tlak iz arterijskog tlaka u prstu. Liječnici trebaju uzeti u obzir tu promjenu rekonstrukcije oblika vala, pogotovo ako su imaju iskustva u pregledu oblika vala brahijalnog tlaka rekonstruiranog u ranijim verzijama softvera modula HemoSphere ClearSight.

Tehnologija ClearSight upotrebljava napredne metode obrade za rekonstrukciju oblika vala tlaka u prstu u oblik vala brahijalnog tlaka koji daje vrijednosti za minutni volumen srca (CO (CO)), srčani indeks (CI (CI)), udarni volumen (SV (SV)) i indeks udarnog volumena (SVI (SVI)) s pomoću napredne metode pulsnog vala.

Sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR)) i indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI)) izvode se s pomoću vrijednosti MAP (MAP) i CO (CO) kada se unese ili prati centralni venski tlak (CVP (CVP)).

Svi neinvazivni parametri odabrani kao ključni parametar (pogledajte Tablica 1-9 na stranici 30) prosječne su vrijednosti i imaju brzinu ažuriranja od 20 sekundi.

Ako su povezani naprstak Acumen IQ i HRS i aktivirana je značajka Acumen Hypotension Prediction Index, Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)) i dinamička elastičnost (Ea_{dyn}) mogu se pratiti kao ključni parametri. Za više informacija o postavljanju i upotrebi pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247.

11.1.4 Referentni senzor za srce

Referentni senzor za srce (HRS) uzima u obzir razlike u tlaku između prsta i srca. Promjene hidrostatskog tlaka zbog razlika u visini prsta i srca kompenziraju se senzorom HRS. Jedan kraj senzora HRS postavlja se na prst na razini naprstka, a drugi kraj postavlja se na razinu srca.

11.1.5 Promjena boje, utrnulost ili trnci u vrhu prsta

Metoda volumne stezaljke vrši kontinuirani pritisak na prst, kojim se nikad u potpunosti ne začepljuju arterije, ali sprječava se venski povratak i uzrokuje određenu vensku kongestiju u vrhu prsta distalno na naprstak. Zbog toga često može doći do promjene boje vrha prsta (plava ili crvena boja) nakon nekoliko minuta praćenja. Nakon dužeg razdoblja praćenja (otprilike 30 minuta – 2 sata) kod nekih pacijenata može se javiti taktilni osjet (trnci ili utrnulost) u vrhu prsta. Odmah nakon skidanja naprstka u srednjem prstu često je vidljiv blago smanjen volumen i može se vidjeti određena reaktivna hiperemija ili oticanje. Sve te pojave općenito se smire nekoliko minuta nakon otpuštanja pritiska u naprstku. Održavanjem topline prstiju i šake tijekom mjerenja poboljšava se arterijalizacija u vrhu prsta, što može popraviti boju i smanjiti stopu pojave taktilne utrnulosti.

11.1.6 Praćenje jednim naprstkom

Jedan kompatibilan naprstak tvrtke Edwards može se upotrijebiti za akumulirano praćenje istog pacijenta do 8 sati na jednom prstu. Tijekom praćenja jednim naprstkom neinvazivni sustav HemoSphere automatski će otpuštati tlak u naprstku u redovitim intervalima koje je odabrao korisnik (30 minuta, 2 sata i 4 sata). Pogledajte Način za otpuštanje tlaka u naprstku na stranici 213.

Napomena

Nakon 8 sati akumuliranog praćenja na istom prstu neinvazivni sustav HemoSphere prestat će se praćenjem i prikazat će se upozorenje za postavljanje naprstka na neki drugi prst ako je potrebno kontinuirano praćenje.

11.1.7 Praćenje dvama naprscima

Za razdoblja praćenja koja traju dulje od 8 sati neinvazivni sustav HemoSphere omogućuje istovremeno povezivanje dvaju kompatibilnih naprstaka tvrtke Edwards na odvojenim prstima. U toj konfiguraciji sustav prebacuje aktivno praćenje s jednog naprska na drugi u intervalima koje je odabrao korisnik – 15, 30, ili 60 minuta – kako bi se omogućilo kontinuirano praćenje uz minimalne prekide. Tijekom prebacivanja na drugi naprstak može doći do pauze u praćenju do jedne minute. Pogledajte Postavke i opcije naprstka ClearSight na stranici 211.

Napomena

Neinvazivni sustav HemoSphere ne vrši kontinuirano praćenje na jednom prstu dulje od 60 minuta kada se upotrebljavaju dva naprska. Značajka praćenja s pomoću dvaju naprstaka omogućuje minimalne prekide u praćenju u trajanju do 72 sata. Kontinuirano praćenje ne može prijeći više od 60 minuta na jednom prstu tijekom praćenja pomoću dvaju naprstaka.

Kada upotrebljavate konfiguraciju s dva naprska, pobrinite se da zasebno odredite veličinu naprska za svaki prst. Nije neobično da pacijenti imaju dva prsta različitih veličina koja zahtijevaju dva kompatibilna naprska tvrtke Edwards različitih veličina. Ako ne odaberete ispravan naprstak, može doći do netočnog mjerenja.

Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.

Ako su povezani naprstak Acumen IQ i HRS i aktivirana je značajka Acumen Hypotension Prediction Index, značajka Hypotension Prediction Index, parametar HPI (HPI), varijacija arterijskog tlaka pulsa (PPV (PPV)), sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)) i dinamička arterijska elastičnost (Ea_{dyn}) mogu se pratiti kao ključni parametri.

Za više informacija o postavljanju i upotrebi pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247.

Kada upotrebljavate konfiguraciju s dva naprska, oba naprska moraju biti naprsci Acumen IQ kako bi se omogućio HPI (HPI).

Nakon početka mjerenja, naprstak će isteći nakon 72 sata za jednog pacijenta.

11.1.8 Metodološke referencije

- 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 Povezivanje neinvazivnog sustava HemoSphere

Modul HemoSphere ClearSight kompatibilan je sa svim odobrenim naprscima tvrtke Edwards. Pogledajte Slika 11-1 na stranici 201 za pregled priključaka neinvazivnog sustava HemoSphere.

1. Poravnajte i umetnite modul HemoSphere ClearSight u veliki priključak tehnološkog modula (L-Tech) na lijevoj ploči uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Modul će kliknuti na mjesto kad je ispravno priključen.

OPREZ

Nemojte na silu gurati modul u otvor. Ravnomjernim pritiskom gurnite modul na mjesto tako da škljocne.

2. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere i slijedite korake za unos podataka o pacijentu. Pogledajte Podaci o pacijentu na stranici 134.

UPOZORENJE

Upotreba tehnologije ClearSight ne preporučuje se za pacijente u dobi < 12 godina.

3. Slijedite upute u nastavku za postavljanje regulatora tlaka, odabir veličine naprska i postavljanje naprstaka na pacijenta.

Napomena

Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.





Napomena

Komponente označene sa * u kazalu Slika 11-1 na stranici 201 predstavljaju PRIMIJENJENE DIJELOVE kako je definirano u normi IEC 60601-1 koji tijekom uobičajene upotrebe neizbježno dolaze u dodir s pacijentom kako bi neinvazivni sustav HemoSphere proveo svoju funkciju.

UPOZORENJE

Komponente koje nisu označene kao PRIMIJENJENI DIJELOVI ne smiju se stavljati na mjesto gdje bi pacijent mogao doći u kontakt s komponentom.

Sukladnost s normom 60601-1 održava se isključivo kada je modul HemoSphere ClearSight (priključak koji predstavlja primijenjeni dio) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/ korisnika.

Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda.

Nemojte sterilizirati komponente neinvazivnog sustava HemoSphere. Neinvazivni sustav HemoSphere isporučuje se nesterilan.

Proučite upute o čišćenju. Nemojte dezinficirati instrument u autoklavu ili sterilizacijom plinom.

Proučite upute isporučene sa svakim dodatnim priborom za određene upute o postavljanju i upotrebi te za relevantna UPOZORENJA, MJERE OPREZA i specifikacije.

Nemojte upotrebljavati oštećene komponente/senzore ili komponente/senzore s izloženim električnim kontaktima kako biste spriječili strujni udar pacijenta ili korisnika.

Komponente za praćenje neinvazivnim sustavom HemoSphere nisu otporne na defibrilaciju. Odvojite sustav prije defibrilacije.

Upotrebljavajte samo kompatibilne naprstke, referentni senzor za srce i ostali dodatni pribor, kabele i/ili komponente neinvazivnog sustava HemoSphere tvrtke Edwards koje isporučuje i označava tvrtka Edwards. Upotreba ostalog neoznačenog dodatnog pribora, kabela i/ili komponenti može utjecati na pacijentovu sigurnost i točnost mjerenja.

Uvijek odvojite senzore i komponente neinvazivnog sustava HemoSphere od pacijenta i potpuno odvojite pacijenta od instrumenta prije kupanja pacijenta.

OPREZ

Učinkovitost neinvazivnog sustava HemoSphere nije procijenjena u pacijenata mlađih od 12 godina.

Uvijek primite priključak, a ne kabel, prilikom priključivanja ili odvajanja kabela. Nemojte uvijati ili savijati priključke. Prije upotrebe potvrdite da su svi senzori i kabeli ispravno povezani i do kraja umetnuti.

11.2.1 Postavljanje regulatora tlaka

Komplet regulatora tlaka (PC2K ili HEMPC2K) sastoji se od regulatora tlaka (PC2 ili HEMPC) i pripadajuće trake (PC2B). Poklopac regulatora tlaka dostupan je kao dodatni pribor. Poklopac regulatora tlaka pričvršćuje referentni senzor za srce na regulator tlaka. Pogledajte Poklopac regulatora tlaka na stranici 411. Učinkovitost proizvoda, uključujući njegove funkcionalne karakteristike, provjerena je sveobuhvatnim nizom ispitivanja radi utvrđivanja sigurnosti i učinkovitosti proizvoda za njegovu namjenu kada se proizvod upotrebljava u skladu s odgovarajućim uputama za upotrebu. Regulator tlaka nosi se na pacijentovu ručnom zglobu i povezuje se s modulom HemoSphere ClearSight, senzorom HRS i naprscima. Pogledajte Slika 11-2 na stranici 203.



2. traka regulatora tlaka

- Slika 11-2: Postavljanje regulatora tlaka
- 1. Omotajte traku regulatora tlaka oko pacijentova ručnog zgloba. Nedominantna ruka poželjna je za praćenje kod budnih pacijenata. (Slika 11-2 na stranici 203, lijeva)
- 2. Gurnite regulator tlaka u plastičnu oblogu na traci dok ne škljocne, pazeći da su priključci naprska okrenuti prema prstima.
- 3. Pričvrstite kabel regulatora tlaka za modul HemoSphere ClearSight. (Slika 11-1 na stranici 201)
- 4. Uklonite plastične poklopce za priključke kako biste spojili naprstak ili naprske i referentni senzor za srce.

Napomena

Preporučuje se da zadržite poklopce za priključke naprska i upotrijebite ih radi zaštite regulatora tlaka od prodora vode i prljavštine pri upotrebi samo jednog naprska.

UPOZORENJE

Nemojte prejako zatezati traku regulatora tlaka ili naprstke.

Nemojte postavljati traku regulatora tlaka na ozlijeđenu kožu jer to može izazvati dodatnu ozljedu.

11.2.2 Odaberite veličinu naprska

Ne isporučuju se svi naprsci uz pomagalo za određivanje veličine. Detaljne upute o pravilnom određivanju veličine za naprske potražite u uputama za upotrebu proizvoda, ako je primjenjivo.



Slika 11-3: Odabir veličine naprska

- 1. Odredite veličinu prsta koji će se upotrebljavati za praćenje pomoću pomagala za određivanje veličine naprska. Najbolji rezultati dobivaju se za srednji prst, prstenjak ili kažiprst. Naprstak nije namijenjen za postavljanje na palac ili prethodno slomljene prste.
- 2. Omotajte pomagalo za određivanje veličine oko srednjeg članka prsta povlačenjem manjeg kraja označenog bojom kroz utor kako bi dobro prianjalo.
- 3. Crne strelice označavaju odgovarajuću veličinu naprska. Uparite označenu boju s ispravnom veličinom naprska.

UPOZORENJE

Nepravilno postavljanje ili određivanje veličine naprstka može dovesti do netočnog praćenja.

11.2.3 Postavite naprske

Proučite upute za upotrebu proizvoda za detaljne upute o ispravnom postavljanju kompatibilnog naprska tvrtke Edwards i slike stvarnog proizvoda.

Za upotrebu na jednom pacijentu. Naprsci ClearSight, ClearSight Jr i Acumen IQ osmišljeni su za upotrebu na jednom pacijentu. Nakon početka mjerenja, naprstak će isteći nakon 72 sata za jednog pacijenta.

Praćenje dvostrukim naprskom. Neinvazivni sustav HemoSphere omogućuje istovremeno povezivanje dvaju kompatibilnih naprstaka tvrtke Edwards radi naizmjeničnog mjerenja na dva prsta. Ta značajka omogućuje minimalne prekide u praćenju u trajanju do 72 sata i potrebna je za mjerenja koja traju dulje od 8 sati. Ta se značajka može upotrebljavati i radi povećanja udobnosti pacijenta.

11.2.4 Postavljanje referentnog senzora za srce

Referentni senzor za srce (HRS) uvijek treba upotrebljavati kod pacijenata pri svijesti, pacijenata koji se slobodno kreću ili onih pacijenata koji će se često premještati tijekom slučaja. Slijedite upite na zaslonu ili korake u nastavku da biste povezali HRS.



Slika 11-4: Postavljanje referentnog senzora za srce

OPREZ

Provjerite je li HRS ispravno postavljen kako bi se mogao izravnati s flebostatskom osi.

- 1. Povezivanje senzora HRS s regulatorom tlaka. Pogledajte (1) u Slika 11-4 na stranici 205.
- 2. Postavite poklopac regulatora tlaka na regulator tlaka. (neobavezno pogledajte Poklopac regulatora tlaka na stranici 411)
- 3. Postavite kraj za srce senzora HRS na pacijenta na razini flebostatske osi s pomoću kopče za HRS. Pogledajte (2) u Slika 11-4 na stranici 205.

Napomena

Ako se pacijent okreće ili premješta, flebostatska os okretat će se ili premještati s pacijentom. Ako je potrebno, obavezno ponovno postavite kraj za srce na senzoru HRS kako biste se pobrinuli da je i dalje na istoj okomitoj razini kao i srce u pacijentovom novom položaju.

- 4. Pričvrstite drugi kraj senzora HRS za naprstak. Pogledajte (3) u Slika 11-4 na stranici 205.
- 5. Dodirnite ikonu za početak praćenja start na navigacijskoj traci ili na zaslonu za pomoć s postavljanjem da biste započeli s praćenjem.



- 6. Dodirnite ikonu za prekid praćenja stop na navigacijskoj traci da biste završili s praćenjem u bilo kojem trenutku.
- 7. Ako se rezultati neinvazivnog mjerenja krvnog tlaka sustavom ClearSight razlikuju od referentnog mjerenja, provjerite integritet senzora HRS tako da provedete kalibraciju senzora HRS. Kalibraciju senzora HRS potrebno je provesti u sklopu procesa rješavanja problema. Pogledajte Kalibracija referentnog senzora za srce na stranici 212.

11.2.5 Točnost mjerenja krvnog tlaka tehnologijom ClearSight

Mjera predostrožnosti. Međusobni odnos između mjerenja krvnog tlaka i referentne arterijske linije može biti poremećen tijekom početnog pokretanja sustava i nakon ponovnog pokretanja sustava.

Tablica 11-1 na stranici 206 navodi sažetak ponovljenih mjerenja na istom pacijentu kako bi se osigurala točnost rezultata neinvazivnog mjerenja krvnog tlaka tehnologijom ClearSight.

Tablica 11-1: Rezultati 95 %-nog intervala pouzdanosti (CI) za ponovljena mjerenja krvnog tlaka na istom pacijentu (ponovno uzorkovanje metodom Bootstrap)

Pedijatrijski pacijenti u dobi ≥ 12 godina	Odstupanje [95 % CI]	Preciznost [95 % CI]
SYS (mmHg)	-9,55 [-10,1, -9,02]	13,1 [10,8, 15,4]
MAP (MAP) (mmHg)	-7,95 [-8,36, -7,55]	9,35 [7,65, 11,1]
DIA (mmHg)	-5,90 [-6,30, -5,50]	9,22 [7,55, 10,9]
Odrasli	Odstupanje [95 % Cl]	Preciznost [95 % CI]
SYS (mmHg)	-2,74 [-4,95, -0,72]	6,15 [4,25, 7,82]
MAP (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]

11.2.6 Općenito rješavanje problema pri praćenju neinvazivnim sustavom HemoSphere

U nastavku je popis čestih problema do kojih može doći tijekom uobičajenog praćenja i neki koraci za rješavanje problema.

- Ako se rezultati neinvanzivnog mjerenja krvnog tlaka sustavom ClearSight razlikuju od referentnog mjerenja, provjerite integritet senzora HRS tako da provedete kalibraciju senzora HRS. Kalibraciju senzora HRS potrebno je provesti u sklopu procesa rješavanja problema. Pogledajte Kalibracija referentnog senzora za srce na stranici 212.
- Ako se oblik vala ne pojavi u roku od nekoliko minuta nakon pokretanja praćenja, provjerite ima li na traci statusa kvarova ili upozorenja koja mogu označavati postojanje problema. Dodirnite ikonu upitnika za više informacija o prikazanoj poruci ili pogledajte Tablica 15-22 na stranici 366.
- Tijekom mjerenja vrh prsta koji se prati naprstkom može promijeniti boju. To je normalno i nestat će nekoliko minuta nakon skidanja naprstka.
- Tijekom mjerenja pacijent koji je pri svijesti može primijetiti blago pulsiranje u prstu na koji je postavljen naprstak. Te će pulsacije odmah prestati tijekom opcije Physiocals. Pacijentu treba navesti da su te nepravilnosti normalne i da ih ne izaziva pacijentovo srce.
- Ako pacijent reagira, recite mu da drži ruku opuštenom i da ne zateže mišiće ili da pretjerano ne rasteže ruku.
- Provjerite da protok krvi u ruku nije (djelomično) prekinut, tj. zato što ručni zglob pritišće o tvrdu površinu.
- Neke situacije, kao što su hladne ruke, mogu otežati početak praćenja. Ako pacijent ima hladne ruke, pokušajte ih ugrijati.

UPOZORENJE

Nemojte upotrebljavati neinvazivni sustav HemoSphere kao uređaj za praćenje frekvencije srca.

Ako upotrebljavate instrument tijekom zračenja cijelog tijela, držite sve komponente za praćenje neinvazivnim sustavom HemoSphere izvan polja zračenja. Ako se neka komponenta za praćenje izloži zračenju, to može utjecati na očitavanja.

Snažna magnetska polja mogu uzrokovati kvar instrumenta i opekline pacijenta. Nemojte upotrebljavati instrument tijekom snimanja magnetskom rezonancijom (MR). Inducirana struja može potencijalno izazvati opekline. Uređaj može utjecati na snimku MR-a, a uređaj za MR može utjecati na točnost mjerenja.

OPREZ

Neinvazivni sustav HemoSphere nije namijenjen za upotrebu kao uređaj za praćenje apneje.

Kod nekih pacijenata s ekstremnom kontrakcijom glatkih mišića u arterijama i arteriolama u podlaktici i šaci, koje mogu biti prisutne kod pacijenata s Raynaudovom bolesti, mjerenje krvnog tlaka može postati nemoguće. Netočna neinvazivna mjerenja mogu biti izazvana čimbenicima kao što su:

- Neispravno kalibriran i/ili poravnat HRS.
- Prevelike varijacije krvnog tlaka. Neka stanja koja izazivaju varijacije krvnog tlaka uključuju, između ostalog:

* intraaortne balonske pumpe

- Bilo koja klinička situacija u kojoj se smatra da je arterijski tlak netočan ili da ne predstavlja aortni tlak.
- Loša cirkulacija krvi u prste.
- Savijen ili spljošten naprstak.
- Pretjerano pomicanje pacijentovih prstiju ili šaka.
- Artefakti i loša kvaliteta signala.
- Netočno postavljanje naprstka, položaj naprstka ili naprstak koji je pretjerano labav.
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima.

Uvijek odvojite naprstak kada nije omotan oko prsta kako biste spriječili oštećenje nehotičnim prekomjernim napuhavanjem.

Učinkovitost kompatibilnih naprstaka tvrtke Edwards nije utvrđena kod pacijenata s preeklampsijom.

Pulsacije iz potpore intraaortnog balona mogu povećati frekvenciju pulsa na zaslonu frekvencije pulsa na instrumentu. Provjerite pacijentovu frekvenciju pulsa u odnosu na frekvenciju srca na EKG-u.

Mjerenje frekvencije pulsa temelji se na optičkom otkrivanju pulsa u perifernom protoku i stoga možda neće otkriti određene aritmije. Frekvencija pulsa ne smije se upotrebljavati kao zamjena ili nadomjestak za analizu aritmije na temelju EKG-a.

11.3 Izborni HRS

Optional HRS (Izborni HRS) napredna je značajka koja se mora omogućiti. Ako je ta značajka omogućena, koraci se razlikuju od onih prethodno opisanih u Referentni senzor za srce na stranici 199. Algoritam naprstka u neinvazivnom sustavu HemoSphere mora uzeti u obzir razlike u tlaku zbog promjene okomite razine praćenog prsta u odnosu na srce. To se može provesti na jedan od dvaju načina u prozoru **Patient Positioning Mode Selection (Odabir načina položaja pacijenta)** (pogledajte Slika 11-5 na stranici 208):



Slika 11-5: Odabir načina položaja pacijenta – izborni HRS



Ručno unesite razlike u visini. Upotrijebite tu metodu kako biste uzeli u obzir razlike u visini samo kod stacionarnih i uspavanih pacijenata. Nakon unosa podataka o pacijentu dodirnite ikonu Patient Sedated and Stationary (Uspavan i stacionaran pacijent) i nastavite s koracima navedenima u nastavku u Uspavan i stacionaran pacijent na stranici 208.



Upotrijebite referentni senzor za srce (HRS). HRS mora se upotrebljavati kod pacijenata kod kojih se okomita razina prsta u odnosu na srce može promijeniti u bilo kojem trenutku tijekom praćenja. Nakon unosa podataka o pacijentu dodirnite gumb **Variable Patient Positioning (Promjenjiv položaj pacijenta)** i nastavite s koracima navedenima u Referentni senzor za srce na stranici 199.

11.3.1 Uspavan i stacionaran pacijent

Taj se način može odabrati za one pacijente pod općom anestezijom s predviđenim potrebama za ograničenim premještanjem ili bez njega. Tijekom tog načina može se upotrijebiti HRS, ali nije potreban.

- 1. Dodirnite gumb **Patient Sedated and Stationary (Uspavan i stacionaran pacijent)** za označavanje i odabir tog načina.
- 2. Dodirnite OK (U redu).

OPREZ

Praćenje bez HRS-a može dovesti do netočnih mjerenja. Pobrinite se da pacijent bude nepomičan s točno izmjerenom razlikom visine od prsta do srca.

Nemojte postavljati pacijenta u položaj koji nije ležeći dok ga pratite bez HRS-a. To može dovesti do netočnog unosa okomitog pomaka za HRS i netočnih mjerenja.

Napomena

Ako je omogućena značajka Acumen Hypotension Prediction Index, prikazat će se upozorenje "**HRS** and Acumen IQ Cuff(s) are required for HPI features (Za značajke HPI potrebni su HRS i naprstak

(naprsci) Acumen IQ)". Dodirnite gumb Acknowledge (Potvrdi) ako nije potrebna značajka Acumen HPI za trenutačnu sesiju praćenja.

Da biste omogućili HPI (HPI), potrebni su naprstak Acumen IQ i HRS.

Ako je povezan HRS, prikazuje se skočni zaslon s porukom "**Alert (Upozorenje): HRS Detected**". Da biste pokrenuli praćenje opcijom HRS, dodirnite **Yes (Da)** i prijeđite na 2. korak pod Postavljanje referentnog senzora za srce na stranici 204. Za praćenje bez opcije HRS, odvojite HRS i dodirnite **No (Ne)** te nastavite s koracima u nastavku.



Slika 11-6: Zaslon Postavljanje na nulu i oblik vala – unos okomitog pomaka

- Zaslon Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) u ovom načinu (prikazan u Slika 11-6 na stranici 209) prikazivat će okomitu traku s ljestvicom koja predstavlja pomak šake u odnosu na srce; razina srca postavljena je na nulu. Pozitivan pomak označava položaj pacijenta u kojem je šaka iznad srca. Odaberite jedinice za traku s ljestvicom: cm ili in.
- 4. Upotrijebite klizač za pomicanje okomite razine šake i postavljanje pomaka između šake i srca.
- 5. Dodirnite sljedeću strelicu
- Pojavit će se zaslon za potvrdu. Ako je prikazani pomak ispravan za trenutačan položaj pacijenta, dodirnite Start Monitoring (Pokreni praćenje) za početak praćenja. Ako prikazana vrijednost pomaka nije točna, dodirnite Cancel (Otkaži) i podesite vrijednost pomaka kako je potrebno.



7. Dodirnite ikonu za prekid praćenja stopi na navigacijskoj traci da biste završili s praćenjem u bilo kojem trenutku.

Na traci s informacijama prikazivat će se dva upozorenja s tekstovima **"Alert: No HRS Connected – Verify Patient Positioning Upozorenje: nije povezan HRS – provjerite položaj pacijenta**" i **"Upozorenje za trenutačni pomak: prst <položaj**>" pri čemu je <položaj> potvrđeni pomak visine između praćenog prsta i srca. Vrijednost pomaka mora se ažurirati svaki put kada se pacijentu promijeni položaj u tom načinu. Nadalje, ako se praćenje zaustavi na više od jedne minute, nakon ponovnog pokretanja praćenja mora se ponovno provjeriti okomiti pomak.

11.3.2 Ažuriranje vrijednosti pomaka tijekom praćenja

Da biste ažurirali vrijednost okomitog pomaka od prsta do srca:

- 1. Dodirnite ikonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) koja se nalazi na navigacijskoj traci ili putem izbornika Clinical Tools (Klinički alati).
- 2. Dodirnite gumb **Update Offset (Ažuriraj pomak)** na zaslonu **Zero & Waveform (Vertical Offset Entry)** (Postavljanje na nulu i oblik vala (unos okomitog pomaka)).
- 3. Upotrijebite klizač za pomicanje okomite razine šake kako biste postavili vrijednost pomaka koja odgovara novom položaju pacijenta.
- 4. Dodirnite sljedeću strelicu
- Pojavit će se zaslon za potvrdu. Ako je prikazani pomak ispravan za trenutačan položaj pacijenta, dodirnite Confirm Offset (Potvrdi pomak) za početak praćenja. Ako prikazana vrijednost pomaka nije točna, dodirnite Cancel (Otkaži) i podesite vrijednost pomaka kako je potrebno.

11.3.3 Promjena načina položaja pacijenta

Da biste promijenili način položaja pacijenta između **Patient Sedated and Stationary (Uspavan i stacionaran pacijent)** i **Variable Patient Positioning (Promjenjiv položaj pacijenta)**:



karticu Clinical Tools (Klinički alati)

- 2. Dodirnite ikonu Patient Data (Podaci o pacijentu)
- 3. Dodirnite gumb s popisom **Positioning Mode (Način položaja)** za pristup zaslonu **Patient Positioning Mode Selection (Odabir načina položaja pacijenta)**.
- 4. Dodirnite i označite željeni način položaja pacijenta: **Patient Sedated and Stationary (Uspavan i** stacionaran pacijent) ili Variable Patient Positioning (Promjenjiv položaj pacijenta).
- 5. Dodirnite gumb OK (U redu) i slijedite korake navedene u Uspavan i stacionaran pacijent na stranici 208 za **Patient Sedated and Stationary (Uspavan i stacionaran pacijent)** ili Referentni senzor za srce na stranici 199 za **Variable Patient Positioning (Promjenjiv položaj pacijenta)**.

Napomena

Dok provodite praćenje opcijom HRS i prebacujete se na način Variable Patient Positioning (Promjenjiv položaj pacijenta) iz načina Patient Sedated and Stationary (Uspavan i stacionaran pacijent), praćenje

će se zaustaviti. Dodirnite ikonu za početak praćenja star da biste ponovno pokrenuli praćenje nakon dodira ikone Enter.

11.4 SQI

1

Indikator kvalitete signala (SQI (SQI)) prisutan je na svim pločicama s neinvazivnim parametrima tijekom praćenja neinvazivnim sustavom HemoSphere.Razina vrijednosti SQI (SQI) izračunava se svakim ažuriranjem parametra svakih 20 sekundi. Pogledajte Tablica 11-2 na stranici 211 u nastavku za opis razina vrijednosti SQI (SQI) za arterijski oblik vala. Razine vrijednosti SQI (SQI) jedan ili dva obično se povezuju sa stanjima upozorenja. Razina vrijednosti SQI (SQI) nula prikazuje se kada se praćenje inicijalizira (počinje ili se nastavlja).

Nulta vrijednost SQI (SQI) može biti povezana i sa stanjem kvara. Pogledajte Tablica 15-22 na stranici 366 za popis kvarova i upozorenja za naprstak.

Izgled	Razina	Indikacija
111	4	Normalan
ut	3	Srednji (umjereno narušen)
at il	2	Loš (mogući status upozorenja koji izaziva ograničen signal)
11	1	Neprihvatljiv (mogući status upozorenja koji izaziva izrazito ograničen signal ili njegovo nepostojanje; pogledajte Tablica 15-22 na stranici 366 za popis upozore- nja za naprstak)
all	0	Oblik vala tlaka nije dostupan (pogledajte Tablica 15-22 na stranici 366 za popis kvarova za naprstak)

11.5 Prikaz metode Physiocal

Metoda Physiocal automatska je kalibracija arterijskog oblika vala koja se javlja u redovitim intervalima tijekom neinvazivnog praćenja. Metoda Physiocal može se vidjeti u prikazu oblika vala tlaka uživo kao postupno povećanje tlaka nakon pokretanja i u obliku kratkih prekida tijekom praćenja. Interval između kalibracije metode Physiocal prikazuje se na grafikonu s arterijskim oblikom vala u zagradi kraj ikone intervala metode Physiocal (pogledajte Tablica 11-3 na stranici 211). Kako bi se točno uzele u obzir promjene u karakteristikama arterije u prstu tijekom praćenja, metoda Physiocal provodi se u redovitim intervalima, što dovodi do kratkotrajnih prekida u arterijskom obliku vala.

lzgled	Interval otkucaja metode Physiocal	Indikacija
」 (60)	≥ 30	Stabilnost normalnog mjerenja
」 (20)	< 30	Česti prekidi kalibracije metode Physiocal; varijabilna fiziološka svojstva arterije i smanjena stabilnost mjerenja
л ()		Provodi se metoda Physiocal ili status nije dostupan

Tablica 11-3: Status intervala metode Physiocal

11.6 Postavke i opcije naprstka ClearSight

Zaslon s postavkama ClearSight omogućuje korisniku odabir vremenskog intervala između otpuštanja tlaka u naprsku i vremenskog intervala za prebacivanje za praćenje pomoću dvostrukog naprska. Prikazuje se status senzora i informacije za povezani naprstak/naprske i HRS, a s tog se zaslona također obavlja i kalibracija HRS-a.

Napomena

1.

Pričekajte da prođe najmanje 10 minuta praćenja prije pregledavanja informacija o statusu senzora.





→ gumb **ClearSight**.

2. Dodirnite karticu **Options (Opcije)** za pregled postavki praćenja. Neke opcije odabira na ovom zaslonu s postavkama nisu dostupne tijekom aktivnog praćenja ili tijekom načina za otpuštanje tlaka u naprstku.

Single Cuff (Jedan naprstak). Za praćenje jednim naprstkom odaberite vremenski interval otpuštanja tlaka u naprstku s popisa dostupnih opcija. Na kraju vremenskog intervala otpuštanja tlaka u naprstku iz naprstka će se otpustiti tlak u trajanju koje je označeno brojačem vremena na traci s informacijama. Pogledajte Način za otpuštanje tlaka u naprstku na stranici 213.

Double Cuff (Dvostruki naprstak). Za praćenje dvostrukim naprstkom odaberite vremenski interval prebacivanja s popisa dostupnih opcija.

Optional HRS (Izborni HRS). Značajka neobaveznog referentnog senzora za srce (HRS) može se **omogućiti** ili **onemogućiti** ovim gumbom za odabir. Ta opcija izbornika napredna je značajka i mora se omogućiti. Ako je omogućena značajka **Optional HRS (Izborni HRS)**, korisnik može ručno unijeti vrijednost okomitog pomaka između ruke i srca umjesto upotrebe opcije HRS. Pogledajte Izborni HRS na stranici 207.

- 3. Dodirnite karticu **Sensor Status (Status senzora)** za pregled statusa i informacija o povezanim naprscima i značajci HRS.
- 4. Dodirnite karticu HRS Calibration (Kalibracija referentnog senzora za srce (HRS)) da biste kalibrirali HRS.

11.6.1 Kalibracija referentnog senzora za srce

Referentni senzor za srce (HRS) potrebno je kalibrirati da bi se osigurale optimalne performanse.



Slika 11-7: Kalibracija referentnog senzora za srce

1. Idite na zaslon HRS Calibration (Kalibracija referentnog senzora za srce (HRS)) tako da dodirnete ikonu

postavki → karticu Settings (Postavke) → gumb ClearSight → karticu HRS Calibration (Kalibracija referentnog senzora za srce (HRS)).
ILI
Dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički alati) → ikonu HRS
Calibration (Kalibracija referentnog senzora za srce (HRS))

- 2. Povežite senzor HRS s regulatorom tlaka. Pogledajte (1) u Slika 11-7 na stranici 212.
- 3. Okomito poravnajte oba kraja senzora HRS i dodirnite gumb **Calibrate (Kalibriraj)**. Pogledajte (2) u Slika 11-7 na stranici 212.
- 4. Pričekajte oznaku da je HRS kalibriran.



Slika 11-8: Zaslon za kalibraciju HRS-a

11.6.2 Način za otpuštanje tlaka u naprstku

Tijekom praćenja jednim naprstkom, neinvazivni sustav HemoSphere automatski će otpustiti tlak iz naprstka u redovitim intervalima.

HEM-12345678	്യ 03:02	£ 🚺	4	6	\$ ₽		06/07/2022 4:36:12 pm	ⓐ ☷
ease Mode – Monitoring Suspended					HPI			

~
\mathbf{C}
-

Kada preostane ≤ 5 minuta do **Načina za otpuštanje tlaka u naprstku**, na traci s informacijama pojavit će se bijela ikona brojača vremena zajedno s preostalim vremenom do otpuštanja tlaka. Skočni prozor s obavijesti označit će da je pokrenut sat za odbrojavanje. Korisnik može produžiti vrijeme odbrojavanja do otpuštanja tlaka u naprstku dodirom na **Postpone (Odgodi)** u skočnom prozoru s obavijesti. Kontinuirano praćenje neće se produžiti nakon 8 sati ograničenja kumulativnog praćenja na jednom prstu. Proučite Praćenje jednim naprstkom na stranici 199 i Praćenje dvama naprscima na stranici 200.



Na kraju vremenskog intervala za otpuštanje tlaka u naprstku tlak će se otpustiti iz naprstka, a praćenje će se privremeno obustaviti. Na zaslonu će se pojaviti obavijest koja označava da je otpušten tlak u naprstku. Ikona otpuštanja tlaka u naprstku bit će žute boje, a brojač će označavati vrijeme do automatskog nastavka praćenja.

Pressure Release	04:45
Release	Pressure
	Release

Tijekom **Načina za otpuštanje tlaka u naprstku** na navigacijskoj traci pojavljuje se sat s odbrojavanjem. Na zaslonu će se pojaviti skočni izbornik **Pressure Release Active (Aktivno otpuštanje tlaka)**. Tom izborniku može se pristupiti dodirom satova s odbrojavanjem na navigacijskoj traci ili traci s informacijama. Opcije izbornika u ovom skočnom prozoru uključuju: **Postpone Release (Odgodi otpuštanje)** i **Stop Monitoring**.

Napomena

Intervali otpuštanja tlaka u naprstku mogu se promijeniti samo kada je praćenje zaustavljeno. Izbjegavajte česte promjene intervala otpuštanja tlaka u naprstku tijekom sesije praćenja pacijenta.

11.7 Kalibracija krvnog tlaka

Zaslon **BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka)** omogućuje korisniku kalibraciju vrijednosti krvnog tlaka koji se prati pomoću naprska ClearSight referentnim praćenim vrijednostima krvnog tlaka. Mogu se upotrijebiti referentne vrijednosti brahijalnog oscilometrijskog naprska ili radijalne arterijske linije.

Napomena

Opcija BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) nije dostupna tijekom praćenja dvostrukim naprskom.

Opcija BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) preporučuje se za pedijatrijske pacijente.

OPREZ

1.

Nemojte provoditi kalibraciju krvnog tlaka tijekom razdoblja praćenja kada se čini da je krvni tlak nestabilan. To može dovesti do netočnih mjerenja krvnog tlaka.

Dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički alati) → ikonu BP

Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) 🖿

2. Dodirnite Add Measurement (Dodaj mjerenje) za unos referentnih vrijednosti za BP (Krvni tlak).

Napomena

Nakon dodira gumba **Add Measurement (Dodaj mjerenje)** prikazuju se trenutačne vrijednosti za BP (Krvni tlak) izmjerene tehnologijom ClearSight, a korisnik ima pet minuta za unos referentnih vrijednosti BP (Krvni tlak). Ako je potrebno više od pet minuta, može se ponovno dodirnuti gumb **Add Measurement (Dodaj mjerenje)** da biste ponovno postavili brojač vremena od pet minuta.



Slika 11-9: Zaslon za kalibraciju krvnog tlaka

- 3. Unesite vrijednost Reference SYS (Referentni SYS) i Reference DIA (Referentni DIA).
- Dodirnite Calibrate (Kalibriraj) za dovršetak procesa kalibracije. Kratica za kalibraciju (CAL (Kalibracija)) pojavit će se iznad naziva parametra na pločici BP (Krvni tlak) kako bi označila da je kalibriran BP (Krvni tlak) izmjeren tehnologijom ClearSight.
- 5. Za brisanje posljednjih unesenih referentnih vrijednosti za BP (Krvni tlak) dodirnite **Clear BP Calibration** (Izbriši kalibraciju krvnog tlaka).

Napomena

Izbrisat će se trenutačna **BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka)** ako je praćenje pauzirano dulje od 10 minuta.

Ako vršite praćenje bez HRS-a, opcija BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) bit će onemogućena jednu minutu nakon ažuriranja unosa okomitog pomaka HRS-a.

Tablica 11-4 na stranici 215 navodi podatke o odstupanju i učinkovitosti preciznosti za svaki parametar sustava ClearSight, usporedbom kalibriranog BP-a s pacijentima praćenima radijalnom linijom i BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka) s pacijentima praćenima brahijalnim oscilometrijskim naprskom.

Parametar (jedinice)	Kalibracijska referencija	Odstupanje	Preciznost		
Pedijatrijski pacijenti u dobi ≥ 12 godina					
SYS (mmHg)	Radijalno	0,18 [0,01, 0,36]	3,98 [3,61, 4,35]		
	Brahijalno	0,86 [0,11, 1,61]	5,86 [4,62, 7,11]		
DIA (mmHg)	Radijalno	-0,29 [-0,43, -0,16]	2,91 [2,64, 3,18]		
	Brahijalno	-1,22 [-2,16, -0,28]	5,20 [4,46, 5,94]		
MAP (MAP) (mmHg)	Radijalno	-0,50 [-0,66, -0,34]	3,54 [3,11, 3,98]		
	Brahijalno	-0,87 [-1,63, -0,12]	5,16 [4,05, 6,26]		
Parametar (jedinice)	Kalibracijska referencija	Odstupanje	Preciznost		
	Oc	drasli			
SYS (mmHg)	Radijalno	2,2 [1,3, 3,1]	2,8 [2,0, 3,5]		
	Brahijalno	3,4 [1,1, 5,5]	5,1 [3,2, 7,0]		
DIA (mmHg)	Radijalno	1,1 [0,4, 1,8]	2,1 [1,6, 2,6]		
	Brahijalno	1,6 [0,3, 2,9]	3,0 [1,6, 4,3]		
MAP (MAP) (mmHg)	Radijalno	1,3 [0,4, 2,3]	2,8 [2,1, 3,6]		
	Brahijalno	2,0 [0,4, 3,6]	3,7 [2,0, 5,5]		
CO (CO) (l/min)*	Radijalno	-0,1 [-0,1, -0,1]	0,6 [0,5, 0,6]		
	Brahijalno	-0,1 [-0,2, -0,0]	0,5 [0,3, 0,6]		
SVV (SVV) (%)	Radijalno	-0,5 [-0,6, -0,5]	1,3 [1,1, 1,4]		
	Brahijalno	-0,7 [-0,9, -0,4]	1,1 [0,8, 1,4]		
PPV (PPV) (%)	Radijalno	0,2 [0,1, 0,3]	1,7 [1,6, 1,9]		
	Brahijalno	0,0 [-0,3, 0,3]	1,2 [0,8, 1,5]		

Tablica 11-4: Podaci o učinkovitosti opcije BP Calibration (Kalibracija krvnog tlaka)

Parametar (jedinice)	Kalibracijska referencija	Odstupanje	Preciznost
Ea _{dyn} (nema)	Radijalno	0,1 [0,1, 0,1]	0,2 [0,1, 0,2]
	Brahijalno	0,1 [0,0, 0,1]	0,1 [0,1, 0,1]
dP/dt (dP/dt) (mmHg/s)	Radijalno	21,1 [15,0, 27,3]	124,0 [107,0, 141,1]
	Brahijalno	20,8 [-4,8, 46,3]	105,4 [73,5, 137,3]
HPI (HPI) (nema)	Radijalno	-0,9 [-1,6, -0,1]	15,8 [14,6, 16,9]
	Brahijalno	-0,3 [-2,1, 1,4]	5,9 [4,1, 7,7]
PR (otk./min)	Radijalno	0,59 [0,23, 0,91]	N/P
RMSE	Brahijalno	0,27 [0,10, 0,44]	N/P

*Napomena: mjerenja odstupanja i preciznosti za prijavljene parametre odnose se na mjerenja izvedena senzorom FloTrac (minimalno invazivna) i ne moraju predstavljati učinkovitost sustava ClearSight (NIBP (NIBP)) u usporedbi s odgovarajućim referentnim mjerenjima vrijednosti CO (CO) (npr. višestruka prosječna mjerenja termodilucije bolusa).

11.8 Izlazni signal u uređaj za praćenje pacijenta

Zaslon **Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala)** daje korisniku mogućnost slanja signala oblika vala u arteriji u uređaj za praćenje pacijenta pored kreveta.

- 1. Dodirnite ikonu Zero & Waveform (Postavljanje na nulu i oblik vala) koja se nalazi na navigacijskoj traci ili putem izbornika Clinical Tools (Klinički alati).
- Ukopčajte kabel za izlazni tlak HemoSphere u stražnju ploču na uređaju za praćenje u priključak za izlazni tlak. Pogledajte (9) u Slika 3-2 na stranici 70. Za detaljnije upute o priključivanju pogledajte Izlazni podaci o tlaku na stranici 195.
- 3. Ukopčajte utikač za signal tlaka za arterijski tlak (AP, crveni) u kompatibilni uređaj za praćenje pacijenta. Provjerite je li odabrani priključak do kraja ukopčan. Proučite upute za upotrebu uređaja za praćenje pacijenta.
- 4. Postavite uređaj za praćenje pacijenta na nulu i potvrdite da se prikazuje 0 mmHg. Pogledajte (2) u Slika 11-10 na stranici 217. Proučite upute za upotrebu uređaja za praćenje pacijenta.
- 5. Prebacite na ikonu **Transmit Waveform (Prijenos oblika vala)** za početak slanja izlaznog signala za tlak u uređaj za praćenje pacijenta. Pogledajte (3) u Slika 11-10 na stranici 217.
- 6. Poruka "Sending Waveform Started: (Slanje oblika vala pokrenuto:)" s vremenskom oznakom prikazuje se kada se oblik vala uživo šalje u povezani uređaj za praćenje pacijenta. Pogledajte (3) u Slika 11-10 na stranici 217.

Napomena

Normalni prekidi praćenja arterijskog oblika vala, kao što su tijekom događaja Physiocal, zamjene naprska ili načina za otpuštanje tlaka u naprsku mogu aktivirati upozorenje na uređaju za praćenje pacijenta.


Slika 11-10: Slanje oblika vala arterijskog tlaka u uređaj za praćenje pacijenta

Praćenje venske oksimetrije

Sadržaj

Pregled kabela za oksimetriju	218
Postavljanje venske oksimetrije	
In vitro kalibracija	
In vivo kalibracija	
Indikator kvalitete signala	222
Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji	223
Ažuriranje HGB-a	
Ponovno postavljanje kabela za oksimetriju HemoSphere	
Novi kateter	

12.1 Pregled kabela za oksimetriju

Kabel za oksimetriju HemoSphere višekratno je upotrebljiv proizvod koji se povezuje s uređajem za napredno praćenje HemoSphere na jednom kraju i s bilo kojim odobrenim kateterom za oksimetriju tvrtke Edwards na drugom kraju. Kabel za oksimetriju HemoSphere beskontaktni je proizvod i ne smije dodirivati pacijenta tijekom normalne upotrebe. Kabel za oksimetriju kontinuirano mjeri zasićenost venske krvi kisikom putem refleksijske spektrofotometrije. LED svjetla unutar kabela za oksimetriju optički prenose svjetlosna vlakna na distalni kraj katetera. Količina svjetlosti koja se apsorbira, refraktira i reflektira ovisi o relativnoj količini oksigeniranog i deoksigeniranog hemoglobina u krvi. Kateter za oksimetriju prikuplja te podatke o optičkom intenzitetu, kabel za oksimetriju HemoSphere ih obrađuje i prikazuju se na kompatibilnoj platformi za praćenje. Izlazni su podaci o parametru miješana zasićenost venske krvi kisikom (SvO₂ (SvO₂)) ili centralna zasićenost venske krvi kisikom (ScvO₂ (ScvO₂)).

12.2 Postavljanje venske oksimetrije

Proučite upute za upotrebu isporučene sa svakim kateterom za određene upute o postavljanju i upotrebi katetera te za relevantna upozorenja, mjere opreza i napomene.

Mjera predostrožnosti. Pažljivo odmotajte kabel dok ga uklanjate iz zapakirane konfiguracije. Nemojte povlačiti kabel da biste ga odmotali. Provjerite da se vratašca kućišta na mjestu za povezivanje katetera na kabelu za oksimetriju slobodno pomiču i da se ispravno zaključavaju. Nemojte upotrebljavati kabel za oksimetriju ako su vratašca oštećena, otvorena ili ako nedostaju. Ako se vratašca oštete, obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards.

Kabel za oksimetriju HemoSphere mora se kalibrirati prije praćenja. Za informacije o praćenju oksimetrije tkiva pogledajte Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere na stranici 226.

1. Povežite kabel za oksimetriju HemoSphere s uređajem za napredno praćenje HemoSphere. Pojavit će se sljedeća poruka:

Oximetry Cable Initializing, Please Wait (Inicijalizacija kabela za oksimetriju, pričekajte)

- 2. Ako uređaj za napredno praćenje HemoSphere nije uključen, uključite prekidač za napajanje i slijedite korake za unos podataka o pacijentu. Pogledajte Podaci o pacijentu na stranici 134.
- 3. Uklonite dio poklopca pladnja za kateter da biste izložili optički priključak.

4. Umetnite optički priključak u kabel za oksimetriju tako da je strana katetera "TOP" okrenuta prema gore i zatvorite kućište uz škljocaj.



- 1. kompatibilan kateter za oksimetriju
- 2. optički priključak

- **3.** Kabel za oksimetriju HemoSphere
- 4. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere



Napomena

Izgled katetera prikazanog na Slika 12-1 na stranici 219 služi samo kao primjer. Stvarni se izgled može razlikovati ovisno o modelu katetera.

Kada iskopčavate kabel za oksimetriju HemoSphere iz uređaja za napredno praćenje HemoSphere ili katetere iz kabela za oksimetriju, uvijek ih povlačite za mjesto za povezivanje. Nemojte povlačiti kabele ili upotrebljavati alate za odvajanje.

Kateteri za plućnu arteriju i centralni venski kateteri predstavljaju PRIMIJENJENE DIJELOVE TIPA CF otporne na defibrilaciju. Pacijentovi kabeli koji se pričvršćuju za kateter, kao što je pacijentov kabel za oksimetriju HemoSphere, nisu namijenjeni kao primijenjeni dijelovi, ali mogu doći u dodir s pacijentom i ispunjavaju relevantne zahtjeve za primijenjene dijelove prema normi IEC 60601-1.

OPREZ

Provjerite je li kabel za oksimetriju čvrsto stabiliziran kako bi se spriječilo nepotrebno pomicanje pričvršćenog katetera.

UPOZORENJE

Sukladnost s normom IEC 60601-1 održava se isključivo kada je kabel za oksimetriju HemoSphere (dodatni pribor koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika.

Nemojte omatati glavni dio kabela za oksimetriju u tkaninu ili ga postavljati izravno na pacijentovu kožu. Površina se zagrijava (do 45 °C) i potrebno je rasipanje topline kako bi se zadržala njegova razina unutarnje temperature. Ako unutarnja temperatura prekorači svoja ograničenja, aktivirat će se pogreška softvera.

Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda.

12.3 In vitro kalibracija

In vitro kalibracija provodi se prije umetanja katetera u pacijenta, pomoću čaše za kalibraciju koja je uključena u pakiranje katetera.

Napomena

Nakon što je kabel za oksimetriju kalibriran in vitro ili in vivo, mogu se javiti kvarovi ili upozorenja ako pratite vensku oksimetriju bez povezanog katetera za pacijenta.

OPREZ

Vrh katetera ili čaša za kalibraciju ne smiju se smočiti prije provedbe in vitro kalibracije. Kateter i čaša za kalibraciju moraju biti suhi za ispravnu in vitro kalibraciju oksimetrije. Isperite lumen katetera tek nakon dovršetka in vitro kalibracije.

Provedba in vitro kalibracije nakon umetanja katetera za oksimetriju u pacijenta izazvat će netočnu kalibraciju.

Dodirnite ikonu za kalibraciju oksimetrije na pločici s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)
 ili dodirnite ikonu postavki →karticu Clinical Tools (Klinički alati)

Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)

- 2. Na vrhu zaslona Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) odaberite vrstu oksimetrije: ScvO₂ (ScvO₂) ili SvO₂ (SvO₂).
- 3. Dodirnite gumb In vitro Calibration (In vitro kalibracija).
- 4. Na zaslonu **In vitro Calibration (In vitro kalibracija)** unesite ili pacijentov hemoglobin (**HGB (HGB**)) ili hematokrit (**Hct (Hct)**). Hemoglobin se može unijeti kao g/dl ili mmol/l na tipkovnici. Pogledajte Tablica 12-1 na stranici 220 za prihvatljive raspone.

Tablica	12-1:	Opcij	e in vitro	kalibracije	2
---------	-------	-------	------------	-------------	---

Opcija	Opis	Raspon odabira
HGB (HGB) (g/dl)	Hemoglobin	4,0 do 20,0
HGB (HGB) (mmol/l)		2,5 do 12,4
Hct (Hct) (%)	Hematokrit	12 do 60

- 5. Dodirnite gumb **Calibrate (Kalibriraj)** za početak procesa kalibracije.
- Kada se kalibracija uspješno dovrši, pojavljuje se sljedeća poruka:
 In vitro Calibration OK, insert catheter (In vitro kalibracija u redu, umetnite kateter)
- 7. Umetnite kateter kako je opisano u uputama za upotrebu katetera.

8. Dodirnite gumb **Start (Početak)**.

12.3.1 Pogreška in vitro kalibracije

Ako uređaj za napredno praćenje HemoSphere ne može provesti in vitro kalibraciju, pojavljuje se skočni zaslon s pogreškom.

Dodirnite gumb **In vitro Calibration (In vitro kalibracija)** za ponavljanje procesa kalibracije oksimetrije. ILI

Dodirnite gumb **Cancel (Otkaži)** za povratak u izbornik **Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske** oksimetrije).

12.4 In vivo kalibracija

Upotrijebite in vivo kalibraciju za provedbu kalibracije nakon umetanja katetera u pacijenta.

Napomena

Taj postupak zahtijeva od kvalificiranog osoblja vađenje otpadne krvi (volumen prebijanja) i uzorka krvi za laboratorijsku obradu. Izmjerena vrijednost oksimetrije mora se dobiti iz kooksimetra.

Za optimalnu točnost, in vivo kalibraciju treba provoditi najmanje svaka 24 sata.

Tijekom in vivo kalibracije prikazuje se kvaliteta signala. Preporučuje se provođenje kalibracije tek kada je razina vrijednosti SQI (SQI) 3 ili 4. Pogledajte Indikator kvalitete signala na stranici 222.

- Dodirnite ikonu za kalibraciju oksimetrije na pločici s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)
 ili dodirnite ikonu postavki →karticu Clinical Tools (Klinički alati)
 Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)
 Na vrbu zaclona Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)
- 2. Na vrhu zaslona Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) odaberite vrstu oksimetrije: ScvO₂ (ScvO₂) ili SvO₂ (SvO₂).
- 3. Dodirnite gumb In vivo Calibration (In vivo kalibracija).

Ako postavljanje nije uspjelo, prikazat će se jedna od sljedećih poruka:

Warning (Upozorenje): Wall Artifact or Wedge Detected. Reposition catheter. (Otkriven je artefakt zida ili okluzija. Promijenite položaj katetera.)

Warning (Upozorenje): Unstable Signal. (Nestabilan signal.)

4. Ako se pojavi poruka "Wall Artifact or Wedge Detected (Otkriven je artefakt zida ili klina)" ili "Unstable Signal (Nestabilan signal)", pokušajte riješiti problem kako je navedeno u Tablica 15-26 na stranici 387 i dodirnite gumb **Recalibrate (Ponovno kalibrirajte)** kako biste ponovno pokrenuli postavljanje početnih vrijednosti.

- 5. Kada je kalibracija početnih vrijednosti uspjela, dodirnite gumb **Draw (Izvadi)**, a zatim izvadite uzorak krvi.
- 6. Polako izvadite uzorak krvi (2 ml ili 2 cm³ tijekom 30 sekundi) i pošaljite uzorak krvi u laboratorij na analizu izmjerenu kooksimetrom.

ILI Dodirnite gumb **Continue (Nastavi)** za nastavak s postupkom vađenja krvi.

7. Kada dobijete vrijednosti iz laboratorija, dodirnite gumb **HGB (HGB)** za unos pacijentova hemoglobina i dodirnite gumb g/dl ili mmol/l ili **Hct (Hct)** za unos pacijentova hematokrita. Pogledajte Tablica 12-2 na stranici 222 za prihvatljive raspone.

Opcija	Opis	Raspon odabira
HGB (HGB) (g/dl)	Hemoglobin	4,0 do 20,0
HGB (HGB) (mmol/l)		2,5 do 12,4
Hct (Hct) (%)	Hematokrit	12 do 60

Tablica 12-2: Opcije in vivo kalibracije

Napomena

Kada se unese vrijednost HGB (HGB) ili Hct (Hct), sustav automatski izračunava drugu vrijednost. Ako se odaberu obje vrijednosti, prihvaća se posljednja unesena vrijednost.

- 8. Unesite laboratorijsku vrijednost oksimetrije (ScvO₂ (ScvO₂) ili SvO₂ (SvO₂)).
- 9. Dodirnite gumb Calibrate (Kalibriraj).

12.5 Indikator kvalitete signala

Indikator kvalitete signala (SQI (SQI)) odražava kvalitetu signala na temelju stanja katetera i položaja unutar žile. Okviri na traci SQI (SQI) pune se na temelju razine kvalitete signala oksimetrije. Razina SQI (SQI) ažurira se svake dvije sekunde nakon dovršetka kalibracije oksimetrije i prikazivat će jednu od četiri razine signala kako je opisano u Tablica 12-3 na stranici 222.



SimbolSQI (SQI)	lspunjene tra- ke	Razina	Opis
111	četiri	normalna	Svi su aspekti signala optimalni
11	tri	srednja	Označava umjereno narušen signal
11	dvije	loša	Označava lošu kvalitetu signala
	jedna	neprihvatljiva	Označava velik problem s jednim ili više aspekata kvalitete signala

Tablica 12-3: Razine indikatora kvalitete signala

Kvaliteta signala može biti narušena sljedećim događajima tijekom intravaskularne oksimetrije:

- pulsatilnost (na primjer, zaglavljen vrh katetera)
- intenzitet signala (na primjer, kateter je savijen, krvni ugrušak, hemodilucija)
- isprekidan kontakt stijenke žile s kateterom

Kvaliteta signala prikazuje se tijekom in vivo kalibracije i funkcija ažuriranja vrijednosti HGB (HGB). Preporučuje se provesti kalibraciju tek kada je razina vrijednosti SQI (SQI) 3 ili 4. Kada je SQI (SQI) 1 ili 2, pogledajte Poruke o pogreškama venske oksimetrije na stranici 383 da biste utvrdili i riješili problem.

OPREZ

Na signal SQI (SQI) ponekad utječe upotreba elektrokirurških uređaja. Pokušajte odmaknuti opremu za elektrokauterizaciju i kabele od uređaja za napredno praćenje HemoSphere i ukopčati kabele za napajanje u odvojene utičnice za izmjeničnu struju, ako je moguće. Ako se nastave problemi s kvalitetom signala, nazovite lokalnog predstavnika tvrtke Edwards za pomoć.

12.6 Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji

Recall Venous Oximetry Data (Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji) može se upotrijebiti za pozivanje podataka iz kabela za oksimetriju nakon što je pacijent prevezen dalje od uređaja za napredno praćenje HemoSphere. To omogućuje pozivanje pacijentove posljednje kalibracije zajedno s pacijentovim demografskim podacima radi trenutačnog praćenja oksimetrije. Podaci o kalibraciji u kabelu za oksimetriju ne smiju biti stariji od 24 sata kako bi se upotrijebila ta funkcija.

Napomena

Ako su podaci o pacijentu već uneseni u uređaj za napredno praćenje HemoSphere, pozivaju se samo podaci o kalibraciji sustava. Kabel za oksimetriju HemoSphere ažurira se podacima o aktualnom pacijentu.

- 1. Dok je kateter povezan s kabelom za oksimetriju HemoSphere, iskopčajte kabel iz uređaja za napredno praćenje HemoSphere i prevezite ga s pacijentom. Kateter se ne smije odvajati od kabela za oksimetriju.
- 2. Ako je kabel za oksimetriju povezan s nekim drugim uređajem za napredno praćenje HemoSphere, provjerite jesu li izbrisani podaci o prethodnom pacijentu.
- 3. Nakon premještanja pacijenta ponovo povežite kabel za oksimetriju s uređajem za napredno praćenje HemoSphere i uključite ga.
- 4. Dodirnite sivu ikonu za kalibraciju oksimetrije na pločici s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)
 ili dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički alati)
 Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)

5. Dodirnite gumb Recall Venous Oximetry Data (Pozivanje podataka o venskoj oksimetriji).

 Ako podaci u kabelu za oksimetriju nisu stariji od 24 sata, dodirnite gumb Yes (Da) da biste pokrenuli praćenje oksimetrije pomoću pozvanih informacija o kalibraciji.
 ILI

Dodirnite gumb No (Ne) da biste proveli in vivo kalibraciju.

UPOZORENJE

Prije dodira **Yes** (Da) za pozivanje podataka o oksimetriji potvrdite da prikazani podaci odgovaraju aktualnom pacijentu. Pozivanje netočnih podataka o kalibraciji oksimetrije i demografskih podataka o pacijentu dovest će do netočnih mjerenja.

OPREZ

Nemojte odvajati kabel za oksimetriju dok je u tijeku kalibracija ili pozivanje podataka.

7. Na izborniku za kalibraciju oksimetrije dodirnite gumb **In vivo Calibration (In vivo kalibracija)** da biste ponovno kalibrirali kabel. Da biste pregledali podatke o pacijentu koji su preneseni u kabel za oksimetriju,



OPREZ

Ako se kabel za oksimetriju prebacuje s uređaja za napredno praćenje HemoSphere na neki drugi uređaj za napredno praćenje HemoSphere, prije početka praćenja provjerite jesu li ispravni pacijentova visina, težina i BSA. Prema potrebi, ponovno unesite podatke o pacijentu.

Napomena

Vrijeme i datum na svim uređajima za napredno praćenje HemoSphere moraju biti aktualni. Ako se datum i/ili vrijeme na uređaju za napredno praćenje HemoSphere s kojeg se prenosi "" razlikuje od uređaja za napredno praćenje HemoSphere na koji se prenosi "", može se pojaviti sljedeća poruka:

"Podaci o pacijentu u kabelu za oksimetriju stariji su od 24 sata – ponovno ih kalibrirajte."

Ako je potrebno kalibrirati sustav, može biti potrebno razdoblje zagrijavanja kabela za oksimetriju od 10 minuta.

12.7 Ažuriranje HGB-a

Upotrijebite opciju **HGB Update (Ažuriranje HGB-a)** za podešavanje vrijednosti HGB (HGB) ili Hct (Hct) prethodne kalibracije. Funkcija ažuriranja može se upotrijebiti samo ako je provedena prethodna kalibracija ili ako su iz kabela za oksimetriju pozvani podaci o kalibraciji.

Dodirnite sivu ikonu za kalibraciju oksimetrije na pločici s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂) 1. Clinical Tools 0 ili dodirnite ikonu postavki karticu Clinical Tools (Klinički alati →ikonu Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije) 2. Dodirnite gumb HGB Update (Ažuriranje HGB-a). Možete upotrijebiti prikazane vrijednosti HGB (HGB) i Hct (Hct) ili dodirnuti gumbe HGB (HGB) ili Hct (Hct) 3. za unos nove vrijednosti. 4. Dodirnite gumb Calibrate (Kalibriraj).

5. Da biste zaustavili proces kalibracije, dodirnite ikonu za poništavanje 🌭

Napomena

Da biste postigli optimalnu točnost, preporučujemo ažuriranje vrijednosti HGB (HGB) i Hct (Hct) ako je promjena 6 % ili veća za Hct (Hct) ili 1,8 g/dl (1,1 mmol/l) ili veća za HGB (HGB). Promjena hemoglobina također može utjecati na SQI (SQI). Upotrijebite **HGB Update (Ažuriranje HGB-a)** za rješavanje problema s kvalitetom signala.

Clinical Tools

ikonu

12.8 Ponovno postavljanje kabela za oksimetriju HemoSphere

Upotrijebite ponovno postavljanje kabela za oksimetriju HemoSphere kada je razina vrijednosti SQI (SQI) kontinuirano niska. Ponovnim postavljanjem kabela za oksimetriju može se stabilizirati kvaliteta signala. Treba ga provesti tek nakon što ste pokušali riješiti stanje niske vrijednosti SQI (SQI) drugim postupcima, kako je definirano u Rješavanju problema.

Napomena

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ne dopušta ponovno postavljanje kabela za oksimetriju prije provedbe kalibracije ili pozivanja kalibracije iz kabela za oksimetriju.

1. Dodirnite sivu ikonu za kalibraciju oksimetrije **V** na pločici s parametrom **ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)**

ili dodirnite ikonu postavki 🍡 →karticu Clinical Tools (Klinički alati)

Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)

- 2. Dodirnite gumb Oximetry Cable Reset (Ponovno postavljanje kabela za oksimetriju).
- 3. Pojavit će se traka s napretkom. Nemojte odvajati kabel za oksimetriju.

12.9 Novi kateter

Upotrijebite opciju **New Catheter (Novi kateter)** svaki put kada upotrebljavate novi kateter za pacijenta. Nakon potvrde opcije **New Catheter (Novi kateter)** potrebno je ponovno kalibrirati oksimetriju. Proučite upute za upotrebu isporučene sa svakim kateterom za određene upute o postavljanju, vrsti i upotrebi katetera te za relevantna upozorenja, mjere opreza i napomene.

- Dodirnite sivu ikonu za kalibraciju oksimetrije na pločici s parametrom ScvO₂/SvO₂ (ScvO₂/SvO₂)
 ili dodirnite ikonu postavki →karticu Clinical Tools (Klinički alati)
 Venous Oximetry Calibration (Kalibracija venske oksimetrije)
- 2. Dodirnite gumb New Catheter (Novi kateter).
- 3. Dodirnite gumb **Yes (Da)**.

Praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere

Sadržaj

Oprema za praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere	226
Pregled kabela za oksimetar ForeSight	226
Povezivanje tehnološkog modula HemoSphere i kabela za oksimetriju ForeSight	231

13.1 Oprema za praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere

Tehnološki modul HemoSphere modul je sučelja predviđen za upotrebu s kabelom za oksimetriju ForeSight za prikaz kontinuiranog praćenja zasićenosti krvi u tkivu kisikom (StO₂ (StO₂)). Kabel za oksimetriju ForeSight neinvazivni je uređaj koji mjeri apsolutnu zasićenost tkiva kisikom. Djeluje na principu da krv sadržava hemoglobin u dva osnovna oblika – oksigenirani hemoglobin (HbO₂) i deoksigenirani hemoglobin (Hb) – koji apsorbira blisku infracrvenu svjetlost na različite načine koji se mogu izmjeriti.

Razine zasićenosti tkiva kisikom (StO₂ (StO₂)) određuju se omjerom oksigeniranog kisika i ukupnog hemoglobina na mikrovaskularnoj razini (arteriole, venule i kapilare) na području na koje se postavlja senzor:

$$\% StO_2 = \frac{Oksigenirani hemoglobin}{Ukupni hemoglobin} = \frac{HbO_2}{HbO_2 + Hb} \times 100$$

Kabel za oksimetriju ForeSight uključuje tehnologiju tvrtke Edwards za projiciranje bezopasne bliske infracrvene svjetlosti (u pet preciznih valnih duljina) kroz površinsko tkivo (npr. tjeme i lubanja) u potkožno tkivo (npr. mozak) putem jednokratnog senzora na kožu pacijenta. Detektori postavljeni na senzoru bilježe reflektiranu svjetlost radi optimalnog prikupljanja signala. Nakon analize reflektirane svjetlosti kabel navodi tehnološkom modulu i uređaju za napredno praćenje HemoSphere razinu zasićenosti tkiva kisikom kao apsolutni broj i daje grafički prikaz povijesnih vrijednosti.

Pulsni oksimetar prikazuje samo zasićenost arterijske krvi kisikom (SpO₂ (SpO₂)) i za rad su mu potrebne pulsacije; dok kabel za oksimetriju ForeSight provodi mjerenje čak i u stanjima bez pulsa i prikazuje ravnotežu opskrbe kisikom i potrebu u ciljnom tkivu (StO₂ (StO₂)), npr. mozgu, abdomenu, mišićima udova. Stoga vrijednosti StO₂ (StO₂) u uređaju za napredno praćenje HemoSphere označavaju sveukupno stanje oksigenacije tkiva, što daje izravne povratne informacije za usmjeravanje intervencija liječenja.

Napomena

Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:

Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.

Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.

13.2 Pregled kabela za oksimetar ForeSight

Sljedeći dijagrami daju pregled fizičkih značajki kabela za oksimetar ForeSight.



Slika 13-1: Prikaz prednje strane kabela za oksimetar ForeSight

Napomena

Tehnološki modul i kabeli senzora prikazani su prerezani; pogledajte Tablica A-17 na stranici 405. Za opis LED indikatora statusa pogledajte Komunikacija sa senzorom kabela za oksimetar ForeSight na stranici 324.

OPREZ

Izbjegavajte postavljanje kabela za oksimetar ForeSight tako da se ne može jednostavno vidjeti LED svjetlo statusa.



1. klizač kopče za pričvršćivanje (odozdo)

2. kopča za pričvršćivanje (postavljena iznad)

Slika 13-2: Stražnji prikaz kabela za oksimetar ForeSight

Napomena

Slike prikaza stražnje strane kućišta kabela u ovom priručniku prikazane su bez označavanja radi jasnoće.

13.2.1 Rješenja za postavljanje kabela za oksimetar ForeSight

Kabel za oksimetar ForeSight zapakiran je s kopčom za pričvršćivanje.

Slika 13-3 na stranici 228 i Slika 13-4 na stranici 228 označavaju točke za učvršćivanje na kopči za pričvršćivanje i kućištu kabela.



1. utor na kopči za pričvršćivanje

2. jezičak za učvršćivanje kopče za pričvršćivanje





Slika 13-4: Kućište kabela – točke za učvršćivanje kopče za pričvršćivanje

13.2.2 Postavljanje kopče za pričvršćivanje

Kopča za pričvršćivanje može se pričvrstiti za kabel za oksimetar ForeSight okomito (obično za ogradu kreveta – pogledajte Slika 13-5 na stranici 229) ili vodoravno (obično za postolje za stup – pogledajte Slika 13-6 na stranici 230).

13.2.2.1 Okomito postavljanje kopče za pričvršćivanje

Da biste okomito postavili kopču za pričvršćivanje:

- 1. Na stražnjoj strani kućišta kabela postavite kopču za pričvršćivanje tako da je utor okrenut prema strani na kojoj je kopča za pričvršćivanje.
- 2. Gurnite kopču za pričvršćivanje prema vrhu kućišta kabela dok se jezičak za pričvršćivanje kopče ne zaključa u okomitom udubljenju za kopču za pričvršćivanje.

Napomena

Kopča za pričvršćivanje nije osmišljena za pričvršćivanje s otvorom okrenutim prema gore.



- 1. udubljenje za kopču za pričvršćivanje (okomito)
- 2. jezičak za učvršćivanje kopče za pričvršćivanje

Slika 13-5: Okomito postavljanje kopče za pričvršćivanje

13.2.2.2 Vodoravno postavljanje kopče za pričvršćivanje

Da biste vodoravno postavili kopču za pričvršćivanje:

- 1. Postavite kopču za pričvršćivanje tako da je jezičak za kopču za pričvršćivanje okrenut u suprotnu stranu od kućišta kabela, s lijeve ili desne strane.
- 2. Gurnite kopču za pričvršćivanje preko stražnje strane kućišta kabela dok se jezičak za pričvršćivanje kopče ne zaključa u jednom od vodoravnih udubljenja za kopču za pričvršćivanje.

Napomena

Kopču za pričvršćivanje možete pričvrstiti tako da je otvor okrenut u lijevu ili desnu stranu.



1. jezičak za učvršćivanje kopče za pričvršćivanje 2. udubljenje za kopču za pričvršćivanje (vodoravno)

Slika 13-6: Vodoravno postavljanje kopče za pričvršćivanje

13.2.3 Uklanjanje kopče za pričvršćivanje

Da biste uklonili kopču za pričvršćivanje sa stražnje strane kućišta kabela (pogledajte Slika 13-7 na stranici 231):

1. Lagano podignite jezičac za zadržavanje kopče za pričvršćivanje dok se ne odvoji od svojeg utora.

OPREZ

Primjena prevelikog pritiska može slomiti jezičak za pričvršćivanje, što može predstavljati rizik od pada kabela na pacijenta, promatrača ili rukovatelja.

Napomena

Brojevi tehničke podrške za informacije o zamjenskim dijelovima navedeni su na unutarnjem poklopcu. Pogledajte Tablica B-1 na stranici 409 za odobrene dijelove i dodatni pribor.

2. Gurnite kopču za pričvršćivanje u smjeru jezičca za zadržavanje kopče dok se ne oslobodi od vodilice kopče.



Slika 13-7: Uklanjanje kopče za pričvršćivanje

3. Uklonite kopču za pričvršćivanje sa stražnje strane kućišta kabela.

OPREZ

Nemojte podizati ili povlačiti kabel oksimetra ForeSight za priključke kabela ili postavljati kabel na mjesto gdje može predstavljati rizik od pada kabela na pacijenta, prolaznika ili rukovatelja.

Izbjegavajte postavljanje kabela za oksimetar ForeSight ispod plahti ili prekrivača koji bi mogli ograničiti protok zraka oko kabela, čime se može povećati temperatura kućišta kabela i može doći do ozljede.

13.3 Povezivanje tehnološkog modula HemoSphere i kabela za oksimetriju ForeSight

Tehnološki modul HemoSphere kompatibilan je s kabelom za oksimetriju ForeSight i senzorima ForeSight/ ForeSight Jr. Tehnološki modul HemoSphere pristaje u standardni otvor za modul.

Napomena

Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:

Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).

Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.

Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.



Slika 13-8: Pregled priključka za praćenje oksimetrije tkiva

Napomena

Senzori ForeSight/ForeSight Jr predstavljaju PRIMIJENJENE DIJELOVE TIPA BF otporne na defibrilaciju. Pacijentovi kabeli koji se pričvršćuju za senzore, kao što je kabel za oksimetriju ForeSight, nisu namijenjeni kao primijenjeni dijelovi, ali mogu doći u dodir s pacijentom i ispunjavaju relevantne zahtjeve za primijenjene dijelove prema normi IEC 60601-1.

Kabel za oksimetriju ForeSight može ostati povezan za pacijenta tijekom srčane defibrilacije.

Tehnološki modul HemoSphere isporučuje se s ESD poklopcima za priključke za povezivanje kabela za oksimetriju ForeSight. Nakon njihova uklanjanja radi prve upotrebe sustava preporučuje se da se čuvaju i koriste za zaštitu električnih priključnih točaka kada se priključci ne koriste.

UPOZORENJE

Sukladnost s normom 60601-1 održava se isključivo kada je tehnološki modul HemoSphere (priključak koji predstavlja primijenjeni dio, otporan na defibrilaciju) priključen na kompatibilnu platformu za praćenje. Priključivanjem vanjske opreme ili konfiguriranjem sustava na način koji nije opisan u ovim uputama neće se ispuniti zahtjevi te norme. Ako se proizvod ne upotrebljava u skladu s uputama, može doći do povećanog rizika od strujnog udara za pacijenta/korisnika.

Prije ugradnje pregledajte ima li oštećenja na priključcima kabela za oksimetar ForeSight. Ako primijetite oštećenje, kabel se ne smije upotrebljavati dok se ne servisira ili zamijeni. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards. Postoji rizik da bi oštećeni dijelovi mogli smanjiti učinkovitost kabela ili predstavljati opasnost po sigurnost.

Da biste uklonili svaku mogućnost kontaminacije između pacijenata, kabel za oksimetar ForeSight i kabelske priključke treba očistiti nakon svakog slučaja.

Da biste smanjili rizik od kontaminacije i križne infekcije, ako su kabel za oksimetar ForeSight ili kabelski priključci jako kontaminirani krvlju ili drugim tjelesnim tekućinama, potrebno ih je dezinficirati. Ako se kabel za oksimetar ForeSight ili kabelski priključci ne mogu dezinficirati, potrebno ih je servisirati, zamijeniti ili odložiti u otpad. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards.

Da biste smanjili rizik od oštećenja unutarnjih elemenata sklopa kabela – unutar kućišta kabela za oksimetar ForeSight – izbjegavajte pretjerano povlačenje, savijanje ili drugu vrstu naprezanja kabelskih priključaka. Nemojte mijenjati, servisirati niti preinačiti proizvod ni na koji način. Servisiranje, preinake ili izmjene mogu utjecati na sigurnost pacijenta/rukovatelja i/ili učinkovitost proizvoda.

OPREZ

Nemojte na silu gurati modul u otvor. Ravnomjernim pritiskom gurnite modul na mjesto tako da škljocne.

- 1. Pritisnite gumb za napajanje da biste uključili uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Svim funkcijama pristupa se putem dodirnog zaslona.
- 2. Osigurajte ispravno usmjerenje, a zatim ukopčajte kabel za oksimetriju ForeSight u tehnološki modul. Sa svakim tehnološkim modulom mogu se povezati najviše dva kabela za oksimetriju ForeSight.

Napomena

Kabel za oksimetriju ForeSight povezuje se s tehnološkim modulom HemoSphere samo na jedan način. Ako priključak ne uđe pri prvom pokušaju, okrenite ga i pokušajte ga ponovno umetnuti.

Nemojte povlačiti nijedan dio priključaka kabela za oksimetriju ForeSight pri iskopčavanju iz tehnološkog modula HemoSphere. Ako je potrebno ukloniti tehnološki modul HemoSphere iz uređaja za praćenje, pritisnite gumb za oslobađanje da biste otključali i gurnuli modul van.

Nakon što je kabel za oksimetriju ForeSight povezan s tehnološkim modulom, trebala bi se uključiti LED svjetla za status kanala 1 i kanala 2. Uključit će se i LED svjetlo statusa skupine, koje označava da su kanali modula skupina A (povezani s priključkom A na umetnutom tehnološkom modulu) ili skupina B (povezani s priključkom B na umetnutom tehnološkom modulu).



- 2. Priključak B tehnološkog modula HemoSphere
- Plavo LED svjetlo statusa skupine modula: kanali povezani s priključkom B na tehnološkom modulu

Slika 13-9: LED svjetlo statusa kabela za oksimetriju ForeSight

- 3. Odaberite gumb **Continue Same Patient (Nastavi s istim pacijentom)** ili gumb **New Patient (Novi pacijent)** i unesite podatke o novom pacijentu.
- 4. Povežite kompatibilne senzore ForeSight/ForeSight Jr s kabelom za oksimetriju ForeSight. Sa svakim kabelom za oksimetriju ForeSight mogu se povezati najviše dva senzora. Dostupne lokacije senzora navedene su u Tablica 13-1 na stranici 234. Pogledajte Pričvršćivanje senzora za pacijenta na stranici 236 i proučite upute za upotrebu senzora ForeSight i ForeSight Jr za upute o ispravnom postavljanju senzora.
- Odaberite gumb za Non-Invasive (Neinvazivno), Invasive (Invazivno) ili Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) način praćenja u prozoru Monitoring Mode Selection (Odabir načina praćenja), ovisno o slučaju.
- 6. Dodirnite Start Monitoring (Pokreni praćenje).

Simbol (desno)*	Simbol (lijevo)*	Odrasli (≥ 40 kg) anatomska lokaci- ja* (veličina senzora)	Pedijatrijski (< 40 kg) anatomska lo- kacija* (veličina senzora)
2	<u>•</u>	mozak (veliki)	mozak (srednji/mali)
∱	<u>∱</u>	rame (veliki)	n/p

Simbol	Simbol	Odrasli (≥ 40 kg) anatomska lokaci-	Pedijatrijski (< 40 kg) anatomska lo-
(desno)*	(lijevo)*	ja* (veličina senzora)	kacija* (veličina senzora)
X		ruka (veliki)	n/p
Ŕ	☆	bok/abdomen (veliki)	bok/abdomen (srednji/mali)
(†	n/p	abdomen (srednji/mali)
Ŕ	Ŕ	noga – kvadriceps (veliki)	noga – kvadriceps (srednji)
Å	<u>*</u>	noga – list (trbušasti mišić lista ili go- ljenični mišić, veliki)	noga – list (trbušasti mišić lista ili go- ljenični mišić, srednji)
*Simboli su označe za kanal B	eni bojama na temelj	u kanala skupine kabela za oksimetriju For	reSight: zeleni za kanal A i plavi (prikazan)

- 7. Ako StO₂ (StO₂) nije trenutačni ključni parametar, dodirnite oznaku prikazanog parametra koja se nalazi unutar bilo koje pločice s parametrom da biste odabrali StO₂ (StO₂) <Ch> kao ključni parametar iz izbornika za konfiguraciju pločica, pri čemu je <Ch> kanal senzora. Opcije su kanala A1 i A2 za kabel za oksimetriju A ForeSight i B1 te B2 za kabel za oksimetriju B ForeSight.
- 8. Kanal će se pojaviti u gornjem lijevom kutu pločice s parametrima. Dodirnite sliku pacijenta **199** na pločici s parametrima za pristup prozoru **Sensor Configuration (Konfiguracija senzora)**.



9. Odaberite način praćenja pacijenta: odrasli 🌌

Napomena

Odabir načina rada senzora automatski se odabire na temelju unesene tjelesne težine pacijenta. Način rada senzora za odrasle konfiguriran je za bilo koju tjelesnu težinu ≥ 40 kg.

ili pedijatrijsk

- 10. Odaberite anatomsku lokaciju senzora. Pogledajte Tablica 13-1 na stranici 234 za popis dostupnih lokacija senzora. Lokacije senzora označene su bojama na temelju priključka za povezivanje tehnološkog modula HemoSphere:
 - Zelena: lokacije senzora za kabel za oksimetriju ForeSight povezan s priključkom A na tehnološkom modulu HemoSphere
 - **Plava:** lokacije senzora za kabel za oksimetriju ForeSight povezan s priključkom B na tehnološkom modulu HemoSphere
- 11. Dodirnite ikonu kuće **LLLI** za povratak na zaslon za praćenje.

13.3.1 Pričvršćivanje senzora za pacijenta

Sljedeći odjeljci opisuju kako pripremiti pacijenta za praćenje. Za dodatne informacije o tome kako postaviti senzor na pacijenta pogledajte upute uključene u pakiranje senzora ForeSight/ForeSight Jr.

13.3.1.1 Odabir mjesta senzora

Da biste osigurali sigurnost pacijenta i ispravno prikupljanje podataka, uzmite u obzir sljedeće stavke pri odabiru mjesta senzora.

UPOZORENJE

Senzori nisu sterilni i stoga se ne smiju postavljati na oštećenu, napuknutu ili ozlijeđenu kožu. Budite oprezni prilikom postavljanja senzora na mjesto s osjetljivom kožom. Postavljanje senzora, trake ili pritiska na takvo mjesto može smanjiti cirkulaciju i/ili izazvati oštećenje kože.

Nemojte postavljati senzor na tkiva s lošom perfuzijom. Izbjegavajte neujednačenu površinu kože radi najboljeg prianjanja. Nemojte postavljati senzor preko mjesta s ascitesom, celulitisom, pneumocefalusom ili edemom.

Ako će se provoditi postupci elektrokauterizacije, senzore i elektrode za elektrokauterizaciju treba postaviti uz što veći razmak kako bi se spriječile neželjene opekline na koži; preporučuje se razmak od najmanje 15 cm (6 in).

OPREZ

Senzori se ne smije postavljati na mjesto s velikom gustoćom dlačica.

Senzor mora moći ležati poravnat s čistom i suhom kožom. Sve nečistoće, losion, ulje, puder, znoj ili dlake koje sprječavaju dobar kontakt senzora i kože utjecat će na valjanost prikupljenih podataka i mogu dovesti do poruke alarma.

Napomena

Pigmentacija na koži ne utječe na valjanost prikupljenih podataka. Kabel za oksimetar ForeSight automatski kompenzira pigmentaciju na koži.

U slučaju da se mjesto odabranih tkiva ne može napipati niti vizualizirati, preporučuje se potvrda ultrazvukom ili rendgenom.

Tablica 13-2 na stranici 237 navodi smjernice za odabir senzora na temelju načina praćenja pacijenta, pacijentove težine i mjesta na tijelu.

Način praće-	Senzor	Težina	Mjesto na tijelu				
nja pacijen- ta			Mozak	Bok	Abdomen	Noge	Ruke/Deltoi- di
Odrasli	Veliki	≥ 40 kg	•	•		•	•
Pedijatrijski	Srednji	≥ 3 kg	•	•	•	•	
Pedijatrijska	Mali	< 8 kg	•				
novorođen- čad		< 5 kg	•	•	•		
Pedijatrijska	Mali, neljep-	< 8 kg	•				
novorođen- čad	ljivi	< 5 kg	•	•	•		

Tablica 13-2: Matrica za odabir senzora

Napomena

Ako povežete senzor koji je neodgovarajuće veličine za aktualni način praćenja pacijenta, taj će kanal prikazati upozorenje na traci statusa. Ako je to jedini povezani senzor, od vas se može zatražiti da promijenite način praćenja (odrasli ili pedijatrijski).

Ako povežete senzor koji je neodgovarajuće veličine za odabrano mjesto na tijelu, taj će kanal prikazati upozorenje na traci statusa. Ako je to jedini povezani senzor, od vas se može zatražiti da odaberete neko drugo mjesto na tijelu ili da upotrijebite neku drugu veličinu senzora.

UPOZORENJE

S kabelom za oksimetar ForeSight upotrebljavajte samo dodatni pribor koji isporučuje tvrtka Edwards. Dodatni pribor tvrtke Edwards osigurava sigurnost pacijenata i održava integritet, točnost i elektromagnetsku kompatibilnost kabela za oksimetar ForeSight. Povezivanje senzora koji nije proizvela tvrtka Edwards izazvat će odgovarajuće upozorenje na tom kanalu i neće se zabilježiti vrijednosti StO₂ (StO₂).

Senzori su osmišljeni za upotrebu na jednom pacijentu i ne smiju se ponovno obrađivati – ponovna upotreba senzora predstavlja rizik od križne kontaminacije ili infekcije.

Upotrijebite novi senzor za svakog pacijenta i odložite ga u otpad nakon upotrebe. Odlaganje treba izvršiti u skladu s lokalnim pravilima bolnice i ustanove.

Ako senzor djeluje oštećeno na bilo koji način, ne smije se upotrebljavati.

Uvijek pročitajte pakiranje senzora.

13.3.1.2 Priprema mjesta za senzor

Da biste pripremili pacijentovu kožu za postavljanje senzora:

- 1. Provjerite je li mjesto na koži na koje će se postaviti senzor čisto, suho, neoštećeno i bez pudera, ulja ili losiona.
- 2. Ako je potrebno, obrijte dlačice na koži na odabranome mjestu.
- 3. Upotrijebite odgovarajuće sredstvo za čišćenje da biste pažljivo očistili predviđeno mjesto za senzor. U pacijenata s tankom kožom ili edemom možete upotrijebiti Tegaderm ili Mepitel pod senzorom.
- 4. Pustite da se koža potpuno osuši prije postavljanja senzora.

13.3.1.3 Postavljanje senzora

1. Odaberite odgovarajući senzor (pogledajte Tablica 13-2 na stranici 237) i izvadite ga iz pakiranja.

2. Uklonite sa senzora zaštitnu oblogu i odložite ju u otpad (Slika 13-10 na stranici 238).



Slika 13-10: Uklanjanje zaštitne obloge sa senzora

Napomena

Ako upotrebljavate neljepljivi mali senzor, morate odrediti veličinu i odrezati senzorsku traku na duljinu koja odgovara pacijentu.

- Skratite senzorsku traku podalje od pacijenta. Nemojte rezati senzorsku traku dok se nalazi na pacijentu i nemojte rezati nijedan drugi dio senzora.
- Pričvrstite senzorsku traku za pacijenta tako da je otisnuti dio okrenut prema van.
- Nemojte pretjerano zatezati senzorsku traku jer se pritisak može prenijeti na dijete.
- 3. Pričvrstite senzor za pacijenta na odabranome mjestu.

Cerebralna upotreba (Slika 13-11 na stranici 238): odaberite mjesto na čelu dalje od obrva i neposredno ispod ruba kose gdje će se senzori linearno poravnati.



1. neljepljivi mali senzor

Slika 13-11: Postavljanje senzora (cerebralno)

Necerebralna upotreba (Slika 13-12 na stranici 239): odaberite mjesto koje daje idealan pristup željenom skeletno-mišićnom tkivu (ako ne možete napipati mišić, možda je prisutno previše masnog tkiva ili edema).

- Ruka: postavite senzor preko deltoidnog mišića (rame), bicepsa (nadlaktica) ili nadlaktično-palčanog mišića.
- Noga: postavite senzor preko kvadricepsa (natkoljenica), gastroknemijskog mišića (list) ili goljeničnog mišića (list). Nanesite senzor tako da je priključak okrenut prema stopalima.

 Bok/abdomen: postavite senzor preko širokog leđnog mišića (bok) ili vanjskog kosog trbušnog mišića (abdomen).



Slika 13-12: Postavljanje senzora (necerebralno)

Napomena

Prilikom praćenja mišićnog tkiva postavite senzor na središnje mjesto preko odabrane mišićne podloge (npr. srednje ili gornje polovice potkoljenice kako je prikazano na dijagramu).

Mišićna podloga sa značajnom atrofijom možda neće osigurati dovoljno tkiva za praćenje.

Prilikom praćenja učinaka vaskularne opstrukcije u nekom ekstremitetu postavite senzor na promatrani ekstremitet te na isto mjesto na suprotnom ekstremitetu.

UPOZORENJE

Budite iznimno oprezni pri postavljanju senzora. Sklopovi senzora provodljivi su i ne smiju doći u dodir s ostalim uzemljenim, provodljivim dijelovima osim uređaja za praćenje EEG-a ili entropije. Takvim dodirom premostila bi se pacijentova izolacija i poništila zaštita koju pruža senzor.

Neispravno postavljanje senzora može izazvati netočna mjerenja. Pogrešno postavljeni senzori ili senzori koji se djelomično izmjeste mogu izazvati očitavanje previsoke ili preniske vrijednosti zasićenosti kisikom.

Nemojte postavljati senzor ispod pacijenta. Produljena razdoblja pritiska (kao što je lijepljenje trake preko senzora ili pacijent koji leži na senzoru) prenosi težinu sa senzora na kožu, što može izazvati ozljedu kože i smanjiti učinkovitost senzora.

Mjesto senzora treba pregledati najmanje svakih 12 sati kako bi se smanjio rizik od neodgovarajućeg prianjanja, krvotoka i ozljede kože. Senzor treba postaviti na neko drugo mjesto ako dođe do pogoršanja stanja krvotoka ili ozljede kože.

13.3.1.4 Povezivanje senzora s kabelima

- 1. Provjerite je li kabel za oksimetriju ForeSight povezan s tehnološkim modulom te jesu li senzori ispravno postavljeni na pacijentovu kožu.
- 2. Pomoću kopči na kabelu senzora pričvrstite kabel i spriječite njegovo povlačenje s pacijenta.

UPOZORENJE

Nemojte povezivati više od jednog pacijenta s kabelom oksimetra ForeSight. Time možete ugroziti pacijentovu izolaciju i poništiti zaštitu koju pruža senzor.

OPREZ

Kada se upotrebljavaju u okolini s LED osvjetljenjem, senzore će možda trebati prekriti blokadom svjetla prije povezivanja s kabelom senzora jer neki sustavi visokog intenziteta mogu ometati detekciju senzora blisko infracrvenim spektrom.

Nemojte podizati ili povlačiti kabel oksimetra ForeSight za priključke kabela ili postavljati kabel oksimetra ForeSight na mjesto gdje može predstavljati rizik od pada modula na pacijenta, prolaznika ili rukovatelja.

3. Postavite priključak senzora ispred priključka na kabelu senzora i poravnajte oznake na svakom (Slika 13-13 na stranici 241).



Slika 13-13: Povezivanje senzora s priključkom na kabelu senzora

- 4. Nježno gurnite priključak senzora izravno u priključak na kabelu senzora dok ne škljocne na svoje mjesto.
- 5. Nježno povucite senzor unatrag da biste provjerili je li potpuno umetnut u priključak.
- 6. Provjerite je li LED indikator statusa kanala na kabelu za oksimetriju ForeSight promijenio boju iz bijele u zelenu kad je senzor potpuno priključen. Pogledajte Slika 13-14 na stranici 241.



Slika 13-14: Povezivanje senzora s kabelom za oksimetriju ForeSight – LED svjetlo statusa kanala

OPREZ

Nakon početka praćenja pacijenta nemojte zamjenjivati senzor ili ga odvajati na dulje od 10 minuta kako biste izbjegli ponovno pokretanje početnog izračuna vrijednosti StO₂ (StO₂).

Napomena

Ako kabel za oksimetriju ForeSight ne može ispravno očitati podatke sa senzora nakon početka rada na novom pacijentu, može se prikazati poruka za provjeru jesu li senzori ispravno postavljeni na pacijenta.

Potvrdite da su senzori ispravno postavljeni na pacijenta i odbacite poruku te počnite s praćenjem.

Kada se prikazuje promjena vrijednosti parametra ili promjena postotka, vrijednost parametra StO₂ (StO₂) s početka praćenja upotrebljava se kao referentna vrijednost. Pogledajte Promjena prikazane vrijednosti parametra na stranici 139. Ako zamjenjujete ili premještate senzor, preporučuje se da ažurirate referentnu vrijednost.

13.3.2 Iskopčavanje senzora nakon praćenja

Nakon što ste završili s praćenjem pacijenta, trebate s njega skinuti senzore i iskopčati ih iz kabela za senzor kako je opisano u uputama koje su uključene u pakiranje senzora ForeSight/ForeSight Jr.

13.3.3 Razmatranja povezana s praćenjem

13.3.3.1 Upotreba kabela za oksimetar ForeSight tijekom defibrilacije

UPOZORENJE

Kabel za oksimetar ForeSight osmišljen je kako bi poboljšao sigurnost pacijenata. Svi su dijelovi kabela "Tip BF otporan na defibrilaciju" i zaštićeni su od učinaka pražnjenja defibrilatora te mogu ostati pričvršćeni za pacijenta. Očitanja kabela mogu biti netočna tijekom upotrebe defibrilatora i do dvadeset (20) sekundi nakon toga.

Nisu potrebne zasebne radnje pri upotrebi ove opreme s defibrilatorom, no moraju se upotrebljavati samo senzori koje isporučuje tvrtka Edwards za ispravnu zaštitu od učinaka srčanog defibrilatora.

Nemojte dolaziti u dodir s pacijentima tijekom defibrilacije ili može doći do ozbiljne ozljede ili smrti.

13.3.3.2 Smetnja

OPREZ

Na mjerenja može utjecati prisutnost snažnih elektromagnetskih izvora kao što su oprema za elektrokirurgiju, a tijekom upotrebe takve opreme mjerenja mogu biti netočna.

Povišene razine karboksihemoglobina (COHb) ili methemoglobina (MetHb) mogu dovesti do netočnih ili pogrešnih mjerenja, kao i intravaskularne boje ili bilo koje tvari koje sadržavaju boje koje mijenjaju uobičajenu pigmentaciju krvi. Ostali čimbenici koji mogu utjecati na točnost mjerenja uključuju sljedeće: mioglobin, hemoglobinopatije, anemija, krv koja se nakuplja ispod kože, smetnje izazvane stranim predmetima na putu senzora, bilirubinemija, boje koje se nanose izvana (tetovaže), visoke razine vrijednosti HGB (HGB) ili Hct (Hct) i madeži.

Kada se upotrebljavaju u okolini s LED osvjetljenjem, senzore će možda trebati prekriti blokadom svjetla prije povezivanja s kabelom senzora jer neki sustavi visokog intenziteta mogu ometati detekciju senzora blisko infracrvenim spektrom.

13.3.3.3 Tumačenje vrijednosti StO₂ (StO₂)

UPOZORENJE

Ako je upitna točnost neke vrijednosti prikazane na uređaju za praćenje, odredite pacijentove vitalne znakove na neki drugi način. Funkcije sustava alarma za praćenje pacijenta treba provjeravati redovito, odnosno svaki put kada postoji sumnja u ispravnost proizvoda.

Testiranje rada kabela za oksimetar ForeSight treba provoditi najmanje svakih 6 mjeseci, kako je opisano u servisnom priručniku HemoSphere. U suprotnom može doći do ozljede. Ako kabel ne reagira, ne smije se upotrebljavati dok se ne pregleda i servisira ili zamijeni. Pogledajte podatke za kontakt s tehničkom podrškom na unutrašnjosti prednje stranice.

OPREZ

U usporedbi s ranijim verzijama softvera, kabel za oksimetar ForeSight s verzijom softvera V3.0.7 ili novijom koji se upotrebljava s pedijatrijskim senzorima (mali i srednji) osjetljiviji je za prikaz vrijednosti StO₂ (StO₂). Konkretno, u rasponu ispod 60 %, mjerenje vrijednosti StO₂ (StO₂) može se prijaviti na nižoj razini nego u ranijim verzijama softvera. Liječnici trebaju uzeti u obzir bržu reakciju i potencijalno izmijenjene vrijednosti StO₂ (StO₂) pri upotrebi softvera V3.0.7, pogotovo ako imaju iskustva s ranijim verzijama softvera kabela za oksimetar ForeSight.

Napomena

Kod pacijenata kod kojih postoji potpuna dvostrana okluzija vanjske karotidne arterije (external carotid artery, ECA) mjerenja mogu biti niža nego što se očekuje.

Tablica 13-3 na stranici 243 i Tablica 13-4 na stranici 243 sažeto navode metodologiju validacije i rezultate ispitivanja koji se povezuju s kabelom za oksimetriju ForeSight.

Populacija pacije- nata	Senzor ForeSight	Cerebralna refe- rencija	Necerebralna re- ferencija	Vrsta mjerenja	Raspon tjelesne težine ispitanika
Odrasli	Veliki	Skupna oksimetri- ja uzoraka jugular- nog bulbusa i arte- rijske krvi	Skupna oksimetri- ja uzoraka središ- nje venske i arterij- ske krvi	Jedna točka	≥ 40 kg
Pedijatrijski – ado- lescenti, djeca, do- jenčad i novoro- đenčad	Srednji	Skupna oksimetri- ja uzoraka unutar- nje jugularne vene i arterijske krvi	Skupna oksimetri- ja uzoraka središ- nje venske i arterij- ske krvi	Jedna točka	≥ 3 kg
Pedijatrijski – ado- lescenti, djeca, do- jenčad i novoro- đenčad	Mali	Skupna oksimetri- ja uzoraka unutar- nje jugularne vene i arterijske krvi	Skupna oksimetri- ja uzoraka središ- nje venske i arterij- ske krvi	Jedna točka	3 do 8 kg
Pedijatrijski – no- vorođenčad (rođe- na u terminu, pre- rano rođena, niske porođajne težine, vrlo niske porođaj- ne težine)	Mali	FORE-SIGHT MC3010 ¹	Skupna oksimetri- ja uzoraka umbili- kalne venske i pulsne oksimetrije	Prosječni podaci o vrijednostiStO ₂ (StO ₂) u razdoblji- ma od dvije minu- te ²	< 5 kg

Tablica 13-3: Metodologija validacije za StO₂ (StO₂)

¹Za razliku od ostalih validacijskih ispitivanja ForeSight, ovo ispitivanje cerebralne validacije nije uključilo invazivna mjerenja zbog izazova s kojima su se medicinski centri suočili kako bi dobili pristanak za umetanje internog katetera u jugularnu venu kod vrlo malih ispitanika.

²Podaci o vrijednosti StO₂ (StO₂) usprosječeni su u vremenskom rasponu od dvije minute za novorođenčad rođenu u terminu, prerano rođenu s niskom porođajnom težinom (NPT) i vrlo niskom porođajnom težinom (VNPT) iz sljedećih razloga: 1) da bi se smanjio utjecaj akutnih promjena vrijednosti StO₂ (StO₂) zbog promjena u položaju tijela ili dodira jer hemodinamika kod prerano rođene novorođenčadi s NPT-om i VNPT-om nije stabilna u usporedbi s novorođenčadi normalne porođajne težine, i 2) da bi se omogućila mjerenja za senzore FORE-SIGHT MC3010 i ForeSight ili na više abdominalnih lokacija nominalno istovremeno za najmanju novorođenčad kod koje je moguće postaviti samo jedan senzor na glavu ili na specifičnu abdominalnu lokaciju odjednom.

Tablica 13-4: Rezultati ispitiva	nja kliničke validacije za StO	2 (StO ₂)
----------------------------------	--------------------------------	-----------------------

Lokacija mjerenja StO ₂ (StO ₂)	Veličina senzora	Točnost (odstupanje ± preciznost)*	
Cerebralni StO ₂ (StO ₂)	veliki	od 46 % do 88 %: -0,06 ± 3,25 % pri 1 SD	

Lokacija mjerenja StO ₂ (StO ₂)	Veličina senzora	Točnost (odstupanje ± preciznost)*	
		od 46 % do 88 %: -0,06 ± 3,28 % pri 1 SD ⁺	
	srednji	od 44 % do 91 %: 0,97 ± 5,43 % pri 1 SD	
		od 44 % do 91 %: 1,21 ± 5,63 % pri 1 SD [†]	
Necerebralni StO ₂ (StO ₂) (somat- ski)		od 44 % do 91 %: 1,27 ± 4,93 % pri 1 SD [‡]	
	mali	od 44 % do 90 %: -0,74 ± 5,98 % pri 1 SD	
	veliki	od 51 % do 92 %: -0,12 ± 4,15 % pri 1 SD	
		od 51 % do 92 %: -0,12 ± 4,17 % pri 1 SD ⁺	
	srednji	od 52 % do 88 %: -0,14 ± 5,75 % pri 1 SD	
	mali	od 66 % do 96 %: 2,35 ± 5,25 % pri 1 SD	

*Nije utvrđeno izvan navedenih raspona

[†]Bland-Altman analiza ovisnih podataka (DDBA)

[‡]Prosječne vrijednosti StO₂ (StO₂) mozga naspram odstupanja i preciznosti REF CX

Napomena: točnost vrijednosti StO₂ (StO₂) određuje se na temelju referentnog mjerenja za REF CX u omjeru 30 : 70 % (arterijski : venski). Metoda procjene za sva mjerenja točnosti veličine senzora StO₂ (StO₂) istraživala se ispitivanjima kliničke procjene kod ljudi.

13.3.4 Brojač vremena za pregled kože

r Configuration

Mjesta senzora za oksimetriju tkiva treba pregledati najmanje svakih 12 sati kako bi se smanjio rizik od neodgovarajućeg prianjanja, krvotoka i ozljede kože. Prema zadanim postavkama, obavijest **Skin Check Reminder (Podsjetnik na provjeru kože)** prikazuje podsjetnik svakih 12 sati. Moguće je izmijeniti vremenski interval za taj podsjetnik:

1. Dodirnite bilo gdje na pločici s parametrom StO₂ (StO₂) → kartici Sensor Configuration (Konfiguracija

	Senso
senzora)	

- Dodirnite gumb s vrijednosti Skin Check Reminder (Podsjetnik na provjeru kože) za odabir vremenskog intervala između obavijesti o pregledu kože. Opcije su: 2 hours (2 sata), 4 Hours (4 sata), 6 Hours (6 sati), 8 Hours (8 sati) ili 12 hours (12 sati) (zadano).
- 3. Da biste ponovno postavili brojač vremena, odaberite **Reset (Ponovno postavi)** na gumbu s vrijednosti **Skin Check Reminder (Podsjetnik na provjeru kože)**.

13.3.5 Postavljanje prosječnog vremena

StO₂ (StO₂) se neprestano mjeri i prikaz parametra ažurira se svake 2 sekunde. Prosječno vrijeme koje se upotrebljava za poravnanje praćenih podatkovnih točaka može se podesiti. Brža prosječna vremena ograničit će filtar nepravilnih podatkovnih točaka ili podatkovnih točaka sa šumom.

1. Dodirnite bilo gdje na pločici s parametrom StO₂ (StO₂) → kartici Sensor Configuration (Konfiguracija

Sensor Configuration

senzora)

- 2. Dodirnite gumb s vrijednosti **Averaging (Prosječno)** za odabir vremenskog intervala između obavijesti o pregledu kože. Opcije su:
 - Slow (Sporo) (24 sekunde): veći broj uzoraka daje sporiji odgovor.
 - Normal (Normalan) (16 sekundi): zadana postavka za način rada za odrasle.

- Fast (Brzo) (8 sekundi): manji broj uzoraka daje brži odgovor. Ovo je zadana postavka za pedijatrijski način rada.
- None (Nema): prikazuje vrijednosti pri brzini ažuriranja mjerenja od 2 sekunde. Ova postavka najbržeg odgovora napredna je opcija dostupna samo putem zaslona postavki Engineering (Inženjering) → Tissue Oximetry (Oksimetrija tkiva).

13.3.6 Indikator kvalitete signala



Indikator kvalitete signala (SQI (SQI)), prikazan na pločicama s parametrima konfiguriranima za oksimetriju tkiva, odražava kvalitetu signala na temelju količine perfuzije tkiva bliskom infracrvenom svjetlosti. Okviri na traci SQI (SQI) pune se na temelju razine kvalitete signala oksimetrije. Brzina ažuriranja za razinu StO₂ (StO₂) i SQI (SQI) iznosi dvije sekunde. SQI (SQI) prikazat će jednu od četiri razine signala kao što je opisano u Tablica 13-5 na stranici 245.

SimbolSQI (SQI)	lspunjene tra- ke	Razina	Opis
111	četiri	normalna	Svi su aspekti signala optimalni
11	tri	srednja	Označava umjereno narušen signal
11	dvije	loša	Označava lošu kvalitetu signala
•11	jedna	neprihvatljiva	Označava velik problem s jednim ili više aspekata kvalitete signala

Tablica 13-5: Razine indikatora kvalitete signala

13.3.7 Relativna promjena ukupnog hemoglobina – ΔctHb

Relativna promjena ukupnog hemoglobina (Δ ctHb (Δ ctHb)) podređeni je parametar vrijednosti StO₂ (StO₂). Vrijednost kretanja, Δ ctHb (Δ ctHb) izračunava se iz zbroja relativnih promjena oksigeniranog i deoksigeniranog hemoglobina (Δ O2Hb i Δ HHb). Svako mjerenje StO₂ (StO₂) na mjestu s povezanim senzorom za oksimetriju ima vlastiti podređeni parametar vrijednosti Δ ctHb (Δ ctHb).Parametri Δ ctHb (Δ ctHb) dostupni su samo ako je omogućena značajka parametra Δ ctHb (Δ ctHb). Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke. Za dodatne informacije pogledajte Relativna promjena ukupnog hemoglobina – Δ ctHb na stranici 319.

13.3.8 Zaslon za fiziologiju oksimetrije tkiva

Prilikom praćenja kabelom za oksimetar ForeSight dostupna su tri dodatna fiziološka zaslona za prikaz interakcije između vrijednosti oksimetrije tkiva specifične za lokaciju i kardiovaskularnog sustava. Ta su tri prikaza prikazana u nastavku u Slika 13-15 na stranici 246. Zadani je zaslon za fiziologiju prilikom praćenja kabelom za oksimetriju prikaz oksimetrije tkiva, koji je prikazan prvi u Slika 13-15 na stranici 246. Dodirnite srce za pregled glavnog zaslona za fiziologiju koji je opisan u Fiziološki zaslon na stranici 107. Dodirnite povećalo za povratak na prikaz oksimetrije tkiva.



1. oksimetrija tkiva

3. cerebralna oksimetrija

2. cerebralna oksimetrija / kardiovaskularna

Slika 13-15: Zasloni za fiziologiju oksimetrije tkiva

Oksimetrija tkiva. Ovaj prikaz prikazuje vrijednosti praćene oksimetrije tkiva, uključujući mjesta cerebralnog senzora, i sve praćene kardiovaskularne parametre koji se prikazuju na glavnom fiziološkom zaslonu opisanom u Fiziološki zaslon na stranici 107. Dodirnite povećalo za povratak na taj zaslon kada pregledavate ostale fiziološke zaslone.

Cerebralna oksimetrija / **kardiovaskularna.** Ovaj je prikaz sličan glavnom fiziološkom zaslonu uz dodatak vrijednosti praćene cerebralne oksimetrije, ako je dostupna. Dodirnite između srca i mozga na fiziološkom zaslonu za oksimetriju tkiva za taj prikaz.

Cerebralna oksimetrija. Prikaz cerebralne oksimetrije prikazuje vrijednosti oksimetrije tkiva za cerebralno konfigurirane senzore. Dodirnite mozak na fiziološkom zaslonu za oksimetriju tkiva za taj prikaz.

Napredne značajke

Sadržaj

Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)	. 247
Potpomognuto upravljanje tekućinom	. 289
Napredno praćenje parametara	. 311
lspitivanje odgovora na tekućinu	. 315
Relativna promjena ukupnog hemoglobina – Δ ctHb	. 319

14.1 Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) može se aktivirati u načinu za praćenje **Minimally-Invasive (Minimalno invazivni)** uz povezan senzor Acumen IQ ili u načinu za praćenje **Non-Invasive (Neinvazivno)** uz povezani naprstak Acumen IQ i referentni senzor za srce (HRS). Zbog razlika u učinkovitosti i indikacijama za upotrebu koje ovise o odabranoj tehnologiji senzora, značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) predstavljena je u nastavku na temelju tehnologije praćenja. Ako nije drugačije navedeno, npr. u uvodnim odjeljcima u nastavku, sadržaj odjeljka o toj naprednoj značajki HPI (HPI) primjenjuje se na obje tehnologije praćenja.

14.1.1 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivnom načinu

Kada se aktivira softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) i kada upotrebljava senzor Acumen IQ povezan s kateterom za radijalnu arteriju, daje liječniku informacije o vjerojatnosti kretanja pacijenta prema hipotenzivnom događaju i povezanoj hemodinamici. Hipotenzivni događaj definira se kao srednji arterijski tlak (MAP (MAP)) < 65 mmHg u trajanju od najmanje jedne minute. Točnost predstavljenih mjerenja temelji se na nekoliko čimbenika: arterijska je linija pouzdana (nije zamagljena), povezani senzor za tlak u arterijskoj liniji dobro je poravnat i ispravno postavljen na nulu te su u uređaj ispravno uneseni demografski podaci o pacijentu (dob, rod, visina i težina).

OPREZ

Učinkovitost parametra HPI (HPI) tijekom minimalno invazivnog praćenja uspostavljena je pomoću podataka o obliku vala tlaka u radijalnoj arteriji. Nije procijenjena učinkovitost parametra HPI (HPI) pomoću arterijskog tlaka s drugih mjesta (npr. femoralno).

Značajka Acumen HPI (HPI) namijenjena je za upotrebu kod kirurških i nekirurških pacijenata koji su podvrgnuti naprednom hemodinamskom praćenju. Dodatne kvantitativne informacije dobivene upotrebom značajke Acumen HPI (HPI) služe samo za referencu; ne smiju se donositi odluke o liječenju isključivo na temelju parametra Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)).

Mjera predostrožnosti. Ako, prema prosudbi liječnika, vrijednost srednjeg arterijskog tlaka (MAP (MAP)) < 65 mmHg ne bi bila od značaja za pojedinačnog pacijenta, on može odlučiti potpuno onemogućiti značajku HPI (HPI) u izborniku s postavkama parametara ili, ako su informacije dostupne na sekundarnom zaslonu korisne, može odlučiti utišati alarm HPI (HPI) na zaslonu Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

Kada je omogućena, značajka pametnih upozorenja i pametnih kretanja vrijednosti HPI (HPI) može pomoći liječnicima u određivanju potencijalnih temeljnih mehanizama koji mogu biti mogući ciljevi intervencije radi sprječavanja ili liječenja hipotenzije na temelju pregleda pacijentovog cjelokupnog hemodinamskog stanja prije liječenja. Ti mehanizmi uključuju volumno opterećenje, kontraktilnost i tlačno opterećenje. Pogledajte Pametna upozorenja i pametna kretanja vrijednosti HPI na stranici 259 za više informacija. Kada se oglasi alarm za HPI (HPI), skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI i zaslon s pametnim kretanjima prikazuju pametna upozorenja za povezane parametre.

Napomena

Prilikom istovremene upotrebe pametnih upozorenja na HPI (HPI) i AFM-a važno je uzeti u obzir da se ponašanja pametnih upozorenja na HPI (HPI) temelje na identifikaciji potencijalnih temeljnih mehanizama radi sprječavanja ili liječenja hipotenzije, dok se ponašanje preporuka AFM-a o tekućini temelji na predviđanju odgovora na tekućinu. Kao takve, te dvije značajke softvera razmatraju različite ciljeve i pacijentova hemodinamska stanja te ih je potrebno razmotriti samostalno. Prije utvrđivanja najprikladnijeg tijeka djelovanja potrebno je pregledati trenutačnu pacijentovu hemodinamiku. Pogledajte Potpomognuto upravljanje tekućinom na stranici 289 za više informacija o toj značajki.

OPREZ

Netočna mjerenja FT-CO mogu biti uzrokovana čimbenicima kao što su:

- Senzor/pretvornik neispravno je postavljen na nulu i/ili poravnat
- Pretjerano ili nedovoljno ovlažene linije za tlak
- Prevelike varijacije krvnog tlaka. Neka stanja koja izazivaju varijacije BP (Krvni tlak) uključuju, ali nisu ograničena na:

* Intraaortne balonske pumpe

- Bilo koja klinička situacija u kojoj se smatra da je arterijski tlak netočan ili da ne predstavlja aortni tlak, uključujući, ali ne ograničeno na:
 - * ekstremnu perifernu vazokonstrikciju koja dovodi do narušavanja oblika vala tlaka u radijalnoj arteriji
 - * hiperdinamička stanja koja su uočena nakon transplantacije jetre
- Pretjerano pomicanje pacijenta
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima

Regurgitacija aortnog zalistka može izazvati izračun previsoke procjene vrijednosti Stroke Volume (Udarni volumen) / Cardiac Output (Minutni volumen srca) ovisno o opsegu bolesti zalistaka i volumenu koji je izgubljen pri povratku u lijevi ventrikul.

14.1.1.1 Prikaz softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u invazivnom načinu

Parametri softvera Acumen HPI (HPI) mogu se prikazati u načinu (invazivnog) praćenja modulom Swan-Ganz uz povezani kabel za tlak i senzor Acumen IQ. Uz pomoć senzora Acumen IQ moguće je prikazati pet dodatnih parametara: varijaciju udarnog volumena (SVV (SVV)), dinamičku arterijsku elastičnost (Ea_{dyn}), sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)), varijaciju tlaka pulsa (PPV (PPV)) i Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)). Ovih je pet parametara označeno kao parametri "Acumen IQ" i mogu se konfigurirati na bilo kojem zaslonu uređaja za praćenje. Značajka pametnih upozorenja i pametnih kretanja vrijednosti HPI (HPI) nije dostupna u invazivnom načinu praćenja. Za više informacija pogledajte Praćenje višestrukim tehnologijama – softver Acumen Hypotension Prediction Index na stranici 184.

14.1.2 Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u neinvazivnom načinu

Značajka Edwards Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) liječniku daje fiziološki uvid u vjerojatnost budućih hipotenzivnih događaja kod pacijenta (koja se definira kao srednji arterijski tlak < 65 mmHg u trajanju od najmanje jedne minute) i povezanu hemodinamiku. Značajka Acumen HPI (HPI) nije namijenjena za upotrebu kod kirurških i nekirurških pacijenata koji su podvrgnuti naprednom hemodinamskom praćenju. Značajka Acumen HPI (HPI) smatra se dodatnim kvantitativnim informacijama o fiziološkom stanju pacijenta koje služe samo za referencu; ne smiju se donositi odluke o liječenju isključivo na temelju parametra Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)).

Točnost softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)), kada je aktiviran i kada se upotrebljava naprstak Acumen IQ i referentni senzor za srce (HRS), temelji se na nekoliko čimbenika: naprstak je odgovarajuće veličine i pravilno postavljen, HRS je ispravno kalibriran i postavljen, a demografski podaci o pacijentu (dob, rod, visina i težina) točno su uneseni u uređaj.

Napomena

Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.

Mjera predostrožnosti. Ako, prema prosudbi liječnika, vrijednost srednjeg arterijskog tlaka (MAP (MAP)) < 65 mmHg ne bi bila od značaja za pojedinačnog pacijenta, on može odlučiti potpuno onemogućiti značajku HPI (HPI) u izborniku s postavkama parametara ili, ako su informacije dostupne na sekundarnom zaslonu korisne, može odlučiti utišati alarm HPI (HPI) na zaslonu Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi).

Ispitivanja kliničke validacije (pogledajte Klinička validacija kod neinvazivno praćenih pacijenata na stranici 271) pokazuju da je ClearSight (NIBP (NIBP)) HPI (HPI) točan, a time i koristan u uobičajenom rasponu varijacija pacijentove hemodinamike i kliničke prakse za kirurške postupke. Ispitivane vrste kirurških zahvata i kirurške karakteristike identificirane su u Tablica 14-17 na stranici 272 kako bi obavijestile liječnike o ispitivanoj populaciji pacijenata.

Kada je omogućena, značajka pametnih upozorenja i pametnih kretanja vrijednosti HPI (HPI) može pomoći liječnicima u određivanju potencijalnih temeljnih mehanizama koji mogu biti mogući ciljevi intervencije radi sprječavanja ili liječenja hipotenzije na temelju pregleda pacijentovog cjelokupnog hemodinamskog stanja prije liječenja. Ti mehanizmi uključuju volumno opterećenje, kontraktilnost i tlačno opterećenje. Pogledajte Pametna upozorenja i pametna kretanja vrijednosti HPI na stranici 259 za više informacija. Kada se oglasi alarm za HPI (HPI), skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI i zaslon s pametnim kretanjima prikazuju pametna upozorenja za povezane parametre.

Napomena

Prilikom istovremene upotrebe pametnih upozorenja na HPI (HPI) i algoritma AFM važno je uzeti u obzir da se ponašanja pametnih upozorenja za HPI (HPI) temelje na identifikaciji potencijalnih temeljnih mehanizama radi sprječavanja ili liječenja hipotenzije, dok se ponašanje preporuka algoritma AFM o tekućini temelji na predviđanju odgovora na tekućinu. Kao takve, te dvije značajke softvera razmatraju različite ciljeve i pacijentova hemodinamska stanja te ih je potrebno razmotriti samostalno. Prije utvrđivanja najprikladnijeg tijeka djelovanja potrebno je pregledati trenutačnu pacijentovu hemodinamiku. Pogledajte Potpomognuto upravljanje tekućinom na stranici 289 za više informacija o toj značajki.

OPREZ

Netočna neinvazivna mjerenja mogu biti izazvana čimbenicima kao što su:

- Neispravno kalibriran i/ili poravnat HRS.
- Prevelike varijacije krvnog tlaka. Neka stanja koja izazivaju varijacije krvnog tlaka uključuju, između ostalog:
 - * intraaortne balonske pumpe
- Bilo koja klinička situacija u kojoj se smatra da je arterijski tlak netočan ili da ne predstavlja aortni tlak.
- Loša cirkulacija krvi u prste.
- Savijen ili spljošten naprstak.
- Pretjerano pomicanje pacijentovih prstiju ili šaka.
- Artefakti i loša kvaliteta signala.
- Netočno postavljanje naprstka, položaj naprstka ili naprstak koji je pretjerano labav.
- Smetnje uređajima za elektrokauterizaciju ili elektrokirurškim uređajima.

14.1.3 Pregled parametara Acumen Hypotension Prediction Index

Parametar Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), koji se može konfigurirati kao ključni parametar na svim zaslonima za praćenje, prikazuje se kao cijeli broj u rasponu od 0 do 100, pri čemu više vrijednosti označavaju veću vjerojatnost hipotenzivnog događaja. Nadalje, softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) daje tri dodatna parametra koja se mogu konfigurirati, dP/dt (dP/dt), Ea_{dyn} i PPV (PPV), koji zajedno s parametrom SVV (SVV) pružaju podršku pri odluci koja se temelji na odgovoru na volumno opterećenje [SVV (SVV) ili PPV (PPV)], kontraktilnosti [dP/dt (dP/dt)] i tlačnom opterećenju [Ea_{dyn}]. Proučite Prikaz parametra Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 251, Sekundarni zaslon za HPI na stranici 256 i Klinička primjena na stranici 262 za dodatne informacije o vrijednostima SVV (SVV), dP/dt (dP/dt) i Ea_{dyn}.

Da bi se aktivirao softver Acumen HPI (HPI), na platformi je potrebno unijeti lozinku za pristup zaslonu Manage Features (Upravljanje značajkama), na kojem treba unijeti aktivacijski ključ. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

Poput ostalih praćenih parametara, vrijednost HPI (HPI) ažurira se svakih 20 sekundi. Kada vrijednost HPI (HPI) premaši 85, pokreće se alarm visokog prioriteta. Ako vrijednost HPI (HPI) premaši 85 u dva uzastopna očitanja (ukupno 40 sekundi), na zaslonu se pojavljuje skočni prozor s upozorenjem na visok HPI, koji preporučuje pregled hemodinamike pacijenta. Informacije o hemodinamici povezane s hipotenzijom korisniku su dostupne na HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI). Te informacije uključuju nekoliko ključnih parametara (MAP (MAP), CO (CO), SVR (SVR), PR i SV (SV)), kao i naprednije indikatore volumnog opterećenja, kontraktilnosti i tlačnog opterećenja (SVV (SVV) ili PPV (PPV), dP/dt (dP/dt), Ea_{dyn}). Nadalje, hemodinamika pacijenta može se procijeniti i pregledom trenutačno konfiguriranih ključnih parametara, kao na primjer, SVV (SVV), PPV (PPV), CO (CO) i SVR (SVR).

Nakon aktivacije značajke Acumen HPI (HPI) korisnik može odlučiti konfigurirati Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) kao ključni parametar, prikazivati ga na traci s informacijama ili odlučiti da se neće prikazivati. dP/dt (dP/dt), Ea_{dyn} i PPV (PPV) također se mogu konfigurirati kao ključni parametri.

Proučite odjeljke HPI (HPI) kao ključni parametar i HPI (HPI) na traci s informacijama za informacije o konfiguraciji tog parametra. Pogledajte HPI kao ključni parametar na stranici 252 i HPI na traci s informacijama na stranici 255.

Funkcije alarma i upozorenja za HPI (HPI) razlikovat će se prema odabranoj opciji prikaza za HPI (HPI) kao što je opisano u Tablica 14-1 na stranici 250.

Opcija prikaza	Zvučni i vizualni alarm	Skočni prozor s upozorenjem	
Ključni parametar	Da	Da	

Tablica 14-1: Konfiguracije prikaza vrijednosti HPI

Opcija prikaza	Zvučni i vizualni alarm	Skočni prozor s upozorenjem	
Traka s informacijama	Ne	Da	
Nije prikazano	Ne	Ne	

Za razliku od ostalih praćenih parametara, ograničenja alarma HPI (HPI) ne mogu se podešavati jer HPI (HPI) nije fiziološki parametar s ciljnim rasponom koji se može odabrati (kao što je, primjerice, minutni volumen srca), već je vjerojatnost fiziološkog stanja. Korisniku se prikazuju ograničenja alarma u softveru, no onemogućene su kontrole za promjenu ograničenja alarma. Ograničenje alarma za parametar HPI (HPI) (> 85 za raspon crvenog alarma) fiksna je vrijednost koja se ne smije mijenjati.

Vizualni i zvučni signali dostupni korisniku kada je vrijednost HPI (HPI) > 85 (raspon crvenog alarma) posljedica su analize raznih varijabli oblika vala arterijskog tlaka i informacija o demografskim podacima pacijenta te primjene modela koji se temelji na podacima razvijenog iz retrospektivnog označavanja hipotenzivnih i nehipotenzivnih epizoda. Ograničenje alarma za HPI (HPI) navedeno je u Tablica 14-2 na stranici 251 i u Tablica D-4 na stranici 423. Karakteristike učinkovitosti algoritma za prag alarma od 85 navedene su u Tablica 14-12 na stranici 268, uključene u odjeljak o kliničkoj validaciji.

Parametri dP/dt (dP/dt), Ea_{dyn} i PPV (PPV) mogu se konfigurirati kao ključni parametri. PPV (PPV) i dP/dt (dP/dt) ponašaju se kao ostali praćeni parametri, no Ea_{dyn} nije parametar koji izaziva javljanje alarma. Rasponi alarma/ cilja nisu dostupni za Ea_{dyn} te su indikatori ciljnog statusa cijelo vrijeme bijele boje. Isprekidana crta pojavljuje se pri vrijednosti 0,8 na grafikonu grafičkog prikaza kretanja vrijednosti Ea_{dyn} za referencu.

14.1.4 Prikaz parametra Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Vrijednost HPI (HPI) ažurira se svakih 20 sekundi i prikazuje se kao vrijednost koja je jednaka vjerojatnosti javljanja hipotenzivnog događaja na ljestvici od 0 do 100. Što je ta vrijednost viša, veća je vjerojatnost javljanja hipotenzivnog događaja (MAP (MAP) < 65 mmHg najmanje jednu minutu).

Parametar HPI (HPI) upotrebljava podatke iz prvih deset minuta praćenja kako bi utvrdio "osnovnu vrijednost". Zbog toga se tijekom tih prvih deset minuta učinkovitost uređaja može razlikovati. Tablica 14-2 na stranici 251 daje detaljno objašnjenje i tumačenje elemenata grafičkog prikaza vrijednosti HPI (HPI) (crta kretanja, segment brojčanika [prikaz komandne ploče], zvučni alarmi i vrijednost parametra [prikaz na pločici]) i preporučene radnje korisnika kada se HPI (HPI) konfigurira kao ključni parametar.

UPOZORENJE

Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), ne smije se upotrebljavati kao isključiva vrijednost za liječenje pacijenata. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike.

VrijednostHPI (HPI)	Elementi grafič- kog prikaza	Zvučni	Opće tumačenje	Preporučena radnja korisnika
HPI (HPI) ≤ 85	Bijela	Nema	Hemodinamika pacijenta ozna- čava da postoji niska do umje- rena vjerojatnost javljanja hi- potenzivnog događaja. Niska vrijednost HPI (HPI) ne isključu- je javljanje hipotenzivnog do- gađaja za kirurške pacijente u sljedećih 5 – 15 minuta ili za nekirurške pacijente u sljedećih 20 – 30 minuta bez obzira na vrijednost MAP (MAP).	Nastavite s praćenjem hemodina- mike pacijenta. Ostanite na oprezu po pitanju promjenjive hemodina- mike pacijenta pomoću primarnog zaslona za praćenje, HPI Seconda- ry Screen (Sekundarni zaslon za HPI), HPI (HPI) i kretanja parameta- ra te vitalnih znakova.

Tablica 14-2: Elementi grafičkog i zvučnog prikaza vrijednosti HPI

VrijednostHPI (HPI)	Elementi grafič- kog prikaza	Zvučni	Opće tumačenje	Preporučena radnja korisnika
HPI (HPI) > 85	Crvena (treperi)	Ton alarma visokog prioriteta	Kod kirurškog pacijenta po- stoji visoka vjerojatnost hipo- tenzivnog događaja unutar 15 minuta Kod nekirurškog pacijenta po- stoji visoka vjerojatnost hipo- tenzivnog događaja unutar 20 minuta	Provjerite hemodinamiku pacijen- ta pomoću parametara na sekun- darnom zaslonu i ostalim primar- nim zaslonima kako biste istražili mogući uzrok visoke vjerojatnosti hipotenzije i odredili potencijalni tijek djelovanja
HPI (HPI) > 85 i traje tijekom dvaju kontinuiranih očita- vanja (40 sekundi)	Crvena (treperi) Skočni prozor	Ton alarma visokog prioriteta	Kod kirurškog pacijenta po- stoji visoka vjerojatnost hipo- tenzivnog događaja unutar 15 minuta Kod nekirurškog pacijenta po- stoji visoka vjerojatnost hipo- tenzivnog događaja unutar 20 minuta	Potvrdite skočni prozor na odabra- ni način Provjerite hemodinamiku pacijen- ta pomoću parametara na sekun- darnom zaslonu i ostalim primar- nim zaslonima kako biste istražili mogući uzrok visoke vjerojatnosti hipotenzije i odredili potencijalni tijek djelovanja
HPI (HPI) = 100	Crvena (treperi) Skočni prozor	Ton alarma visokog prioriteta	Pacijent je hipotenzivan	Potvrdite skočni prozor na odabra- ni način Provjerite hemodinamiku pacijen- ta pomoću parametara na sekun- darnom zaslonu i ostalim primar- nim zaslonima kako biste istražili mogući uzrok hipotenzije da biste odredili potencijalni tijek djelova- nja

Napomena

Ako se na traci s informacijama prikazuje HPI (HPI), promjene elemenata na grafičkom prikazu neće promijeniti boju niti će se oglasiti alarm. Umjesto toga, korisnika će se obavijestiti tek nakon što HPI (HPI) premaši 85 u uzastopnim ažuriranjima prikazom skočnog prozora s upozorenjem na visok HPI.

14.1.5 HPI kao ključni parametar

Nakon aktivacije značajke Acumen HPI korisnik može konfigurirati HPI (HPI) kao ključni parametar pomoću koraka opisanih u Promjena parametara na stranici 97.

Prikaz vrijednosti HPI (HPI) na nekoliko se načina razlikuje od ostalih ključnih parametara. Prikaz ostalih ključnih parametara opisan je u Indikatori statusa na stranici 98.

Tablica 14-3 na stranici 253 opisuje sličnosti i razlike između vrijednosti HPI (HPI) i ostalih ključnih parametara.
Sličnosti	Razlike
 Vrijednosti se ažuriraju svakih 20 sekundi Zvučni alarm kada je > ograničenja alarma Vizualni alarm kada je > ograničenja alarma Može prikazivati %-tnu promjenu, ako se konfigurira Zvučni alarm može se onemogućiti 	 Pločica s ključnim parametrom HPI (HPI) nema obojeni font boje cilja, ovisno o statusu kliničkog indikatora / indikatora alarma Pločica s ključnim parametrom HPI (HPI) ima tipku prečaca u gornjem desnom kutu koja omogućuje izravan pristup zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) HPI (HPI) će prikazati skočni prozor s upozorenjem kada HPI (HPI) premaši ograničenje visokog alarma u dva uzastopna ažuriranja ili ako vrijednost HPI (HPI) bude 100 HPI (HPI) dostupan kao ključni parametar samo ako se unese ključ za aktivaciju Alarm za HPI (HPI) ne može se podesiti HPI (HPI) nema ciljno, zeleno osjenčano područje s crvenim strelicama na gornjoj i donjoj granici kada se prikazuje kao kretanje na glavnom zaslonu za praćenje jer nije fiziološki parametar s ciljnim rasponom. Umjesto toga, HPI (HPI) je kvantitativna indikacija fiziološkog statusa koja se koristi da bi korisnike obavijestila o vjerojatnosti kretanja pacijenta prema hipotenzivnom događaju. Konkretno: kada je HPI (HPI) manji od 85 ili jednak toj vrijednosti, grafički elementi (prikazana crta s brojevnim kretanjem ili segment s brojčanikom) bijele su boje i liječnik treba nastaviti pratiti hemodinamiku pacijenta pomoću primarnog zaslona za praćenje, HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI), HPI (HPI) i kretanja parametara i vitalnih znakova. Kada HPI (HPI) premaši 85, grafički elementi (prikazan broj, crta s kretanjem ili segment s brojčanikom) pojavljuju se crvene boje i označavaju da korisnik treba provjeriti hemodinamiku pacijenta pomoću je ko je i parametre na zaslonu za praćenje kako bi istražio mogući uzrok visoke vjerojatnosti hipotenzije (ili hipotenziju ako je HPI (HPI) = 100) kako bi naveo potencijalni tijek djelovanja HPI (HPI) ima tri boje statusa parametra: sivu, bijelu i crvenu. Pogledajte Tablica 14-4 na stranici 254.

Tablica 14-3: HPI u odnosu na ostale ključne parametre: sličnosti i razlike



Slika 14-1: Pločica s ključnim parametrom HPI

HPI (HPI) će se prikazati kako je navedeno u Slika 14-1 na stranici 253 kada se konfigurira kao ključni parametar na svim zaslonima osim zaslona komandne ploče (Slika 14-2 na stranici 254). Za više informacija o zaslonu komandne ploče pogledajte Zaslon komandne ploče na stranici 108.



Slika 14-2: Ključni parametar HPI na zaslonu komandne ploče

Na svim zaslonima za praćenje postoji ikona prečaca i u gornjem lijevom kutu pločice s ključnim parametrom HPI (HPI). Ako se dodirne, taj će gumb prečaca prikazati HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) (Slika 14-5 na stranici 258).

Na svim zaslonima za praćenje osim na zaslonu komandne ploče boja fonta vrijednosti parametra označava status parametra kako je prikazano u Tablica 14-4 na stranici 254. Na zaslonu komandne ploče HPI (HPI) ima isti raspon alarma i cilja, no prikazuje se kako je navedeno u Slika 14-2 na stranici 254.

Tablica 14-4: Boje statusa parametra za HPI

Boja statusa parametra	Donja granica	Gornja granica
Siva	Stanje	e kvara
Bijela	0	85
Crvena/siva treperi	86	100

14.1.6 Alarm za HPI

Kada je HPI (HPI) konfiguriran kao ključni parametar i premaši gornji prag koji iznosi 85, aktivirat će se alarm visokog prioriteta koji označava korisniku da se pacijent možda kreće prema hipotenzivnom događaju. On uključuje zvuk alarma, crvenu boju statusa parametra i treptavu vrijednost parametra. Ograničenje alarma za HPI (HPI) prikazano u Tablica 14-4 na stranici 254 dijeli raspon zaslona na područja niže i više vjerojatnosti hipotenzije. HPI (HPI) upotrebljava značajke izvedene iz mjerenja značajkom Acumen IQ, neke koje se uspoređuju s početnom osnovnom vrijednosti tijekom prvih 10 minuta sesije praćenja pacijenta, u model koji se temelji na podacima razvijen iz retrospektivne analize baze podataka o arterijskom obliku vala prikupljenih od pacijenata u JIL-u i kirurških pacijenata koji su imali označene hipotenzivne događaje (koji se definiraju kao MAP (MAP) < 65 mmHg najmanje 1 minutu) i nehipotenzivne događaje. HPI (HPI) se prikazuje kao cijeli broj od 0 do 100. Procjena vjerojatnosti hipotenzije pomoću opcije HPI (HPI) treba razmotriti i prikazanu vrijednost u rasponu od 0 do 100 i boju povezanog parametra (bijela/crvena). Kao i kod ostalih dostupnih alarma u platformi za napredno praćenje HemoSphere, volumen alarma dostupnog za HPI (HPI) može se podesiti. Pogledajte Alarmi/ciljevi na stranici 145 za informacije o utišavanju alarma i konfiguraciji glasnoće alarma. Javljanje alarma HPI (HPI) zabilježit će se u datoteci za preuzimanje podataka nakon ažuriranja s vrijednosti HPI (HPI) koja je premašila ograničenje alarma.

OPREZ

Parametar HPI (HPI) možda neće unaprijed obavijestiti o kretanju prema hipotenzivnom događaju u situacijama u kojima klinička intervencija dovodi do naglog nefiziološkog hipotenzivnog događaja. Ako dođe do toga, značajka HPI (HPI) bez odgađanja će navesti sljedeće: prikazat će se skočni prozor s upozorenjem na visoku

vrijednost, alarm visokog prioriteta i vrijednost HPI (HPI) od 100 koja označava da pacijent prolazi kroz hipotenzivni događaj.

14.1.7 HPI na traci s informacijama

Kada HPI nije konfiguriran kao ključni parametar, vrijednost parametra i dalje se izračunava i prikazuje na traci s informacijama kako je prikazano u Slika 14-3 na stranici 255.

Acumen IQ sensor	HEM-12345678	ê 💽	iiii 🔶 📢	● 01/26/2022 5:25:23 pm ④ ☱
				HPI 40 / 100 20 sec
				Ť
		1		

1. Izračunata i prikazana vrijednost HPI

Slika 14-3: Traka s informacijama s vrijednosti HPI

14.1.8 Onemogući indikator trake s informacijama o značajki HPI

Da biste onemogućili indikator trake s informacijama o značajki HPI (HPI):

- 1. Idite na HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) (pogledajte Kretanje na sekundarni zaslon za HPI na stranici 256).
- 2. Dodirnite ikonu postavki
- 3. Onemogućite gumb značajke **Always Display HPI (Uvijek prikaži HPI)**. Pogledajte Slika 14-9 na stranici 262.

Značajka HPI (HPI) ostaje dostupna čak i kada se na zaslonu ne prikazuje HPI (HPI). Ako je HPI (HPI) konfiguriran kao ključni parametar, oglasit će se alarm i upozorenje za taj parametar kako opisuje Alarm za HPI na stranici 254.

14.1.9 Skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI

Kada HPI (HPI) premaši 85 u dva uzastopna ažuriranja od 20 sekundi ili u bilo kojem trenutku dosegne 100, postaje aktivan skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI. Pogledajte Slika 14-4 na stranici 256. Taj skočni prozor preporučuje pregled pacijentove hemodinamike i prikazuje se ili kada je HPI (HPI) konfiguriran kao ključni parametar ili se pojavljuje na traci s informacijama.

UPOZORENJE

Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), ne smije se upotrebljavati kao isključiva vrijednost za liječenje pacijenata. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike.

Da biste pregledali pacijentovu hemodinamiku na HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) (pogledajte Sekundarni zaslon za HPI na stranici 256) i potvrdili skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI, dodirnite gumb **Review (Pregled)**. Da biste potvrdili skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI bez pregledavanja pacijentove

hemodinamike na HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI), dodirnite ikonu X





Slika 14-4: Skočni prozor s upozorenjem na visoki HPI (HPI)

Nakon potvrde skočnog prozora pojavit će se sljedeće:

- nestat će prikaz skočnog prozora.
- Zvuk alarma za HPI (HPI) utišat će se sve dok je upozorenje aktivno.
- Potvrđuje se upozorenje na visoki HPI.

Gumb **Review (Pregled)** omogućen je kada je prikazan bilo koji zaslon za praćenje. Ako se dodirne gumb **Review (Pregled)** na skočnom prozoru s upozorenjem na visoki HPI, prikazuje se HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI). Kada se onemogući gumb **Review (Pregled)**, zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) i dalje se može pristupiti kako je opisano u Sekundarni zaslon za HPI na stranici 256.

Da biste onemogućili skočni prozor s upozorenjem na HPI, pogledajte Onemogući indikator trake s informacijama o značajki HPI na stranici 255.

14.1.10 Sekundarni zaslon za HPI

HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) navodi hemodinamske informacije o pacijentu. Može biti koristan alat za brzi pregled pacijentove hemodinamike povezane s hipotenzijom. Pristup tom zaslonu moguć je u bilo kojem trenutku tijekom hemodinamskog praćenja senzorom Acumen IQ ili naprstkom Acumen IQ.

HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) ima dva načina pregleda:



- Zaslon za pregled odnosa s vrijednosti 👫 HPI (HPI)
- Zaslon za pametna kretanja 😽 HPI (HPI)

Za prebacivanje s jednog na drugi pregled dodirnite ikonu za uključivanje/isključivanje pregleda na vrhu zaslona.

HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI), zajedno s ostalim ključnim parametrima na zaslonu za praćenje, može se upotrijebiti za pružanje potencijalnog uvida u uzrok visoke vjerojatnosti hipotenzije ili hipotenzije kada dođe do takvog događaja.

14.1.10.1 Kretanje na sekundarni zaslon za HPI

Za pristup zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) dodirnite neki od sljedećih gumba:

•	gumb Review (Pregled)	Review	u skočnor	n prozoru Upozorenje n	a visok HPI ili gumb
	Review Smart Trends (P kretanja) u skočnom pro	r egledaj pametna k zoru Upozorenje na	kretanja) n visok HP	Review Smart Trends	(omogućena Pametna

Gumb indikatora za HPI (HPI) na traci s informacijama HPI 40 /100
 Ikona prečaca za ključni parametar HPI (HPI)
 Ikona Settings (Postavke) → kartica Clinical Tools (Klinički alati) → ikona HPI
 Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI)

Napomena

HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) dostupan je i ako je aktivirana značajka HPI (HPI) i nije povezan senzor Acumen IQ ili naprstak Acumen IQ.

14.1.10.2 Prikaz odnosa vrijednosti HPI



Parametri prikazani na zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) uključuju sljedeće ključne parametre:

- minutni volumen srca (CO (CO)) / srčani indeks (CI (CI))
- frekvencija pulsa (PR)
- srednji arterijski tlak (MAP (MAP))
- udarni volumen (SV (SV)) / indeks udarnog volumena (SVI (SVI))
- sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR)) / indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI (SVRI))

Dodatni napredni parametri vizualno se raspoređuju po zaslonu prema volumnom opterećenju, kontraktilnosti i tlačnom opterećenju. Ti su napredni parametri:

- varijacija udarnog volumena (SVV (SVV)) ili varijacija tlaka pulsa (PPV (PPV))
- sistolički nagib (dP/dt (dP/dt))
- dinamička arterijska elastičnost (Ea_{dyn})

Za promjenu prikaza s vrijednosti PPV (PPV) na SVV (SVV) i obratno na zaslonu za prikaz odnosa dodirnite naziv trenutačno prikazanog parametra (PPV (PPV) ili SVV (SVV)) na zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI). Za promjenu prikaza s indeksiranih na neindeksirane parametre i obratno (CO (CO)/CI (CI), SV (SV)/SVI (SVI) ili SVR (SVR)/SVRI (SVR)), odaberite željeni parametar kao ključni parametar. Za sve parametre na zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) za promjenu prikaza s indeksiranih na neindeksirane parametre i obratno (CO (CO)/CI (CI), SV (SV)/SVI (SVI) ili SVR (SVR)/SVRI (SVRI)), odaberite željeni parametar kao ključni parametar. Za sve parametre na zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) prikazuje se postotna promjena i smjer kretanja promjene (strelicom za gore/dolje) tijekom vremenskog intervala koji je odabrao korisnik i mali grafikoni s grafičkim prikazom kretanja. Prikazuje se i oblik vala arterijskog krvnog tlaka. Okviri svih parametara obrubljeni su bojom trenutačnog statusa cilja, koja odgovara funkcionalnosti vizualnog indikatora pločica s parametrima.



Slika 14-5: Sekundarni zaslon za HPI – prikaz odnosa

Prikazane ljestvice s vrijednosti parametra na grafikonu kretanja odgovara trenutačno konfiguriranim ljestvicama na zaslonu za praćenje grafičkog prikaza kretanja. Pogledajte Podešavanje ljestvice na stranici 152. Vremenska ljestvica odgovara trenutačno odabranoj vrijednosti **% Change (% promjene)**. Trenutačna vrijednost intervala promjene prikazuje se na vrhu zaslona HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI). Konfigurirajte interval promjene izravno na zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) dodirom

ikone postavki



Prikazani grafikoni kretanja mogu se isključiti dodirom gumba za njihovo uključivanje/isključivanje **Mini Trends** (**Mini kretanja**). Kada su isključene, vrijednosti parametra veće su i zamjenjuju grafikone kretanja. Pogledajte Slika 14-6 na stranici 259.



Dodirnite bilo koji grafikon s parametrima da biste pogledali veći grafikon s grafičkim prikazom kretanja. Grafikon s grafičkim prikazom kretanja odabranog parametra pojavit će se umjesto grafikona oblika vala krvnog tlaka. Pogledajte Slika 14-6 na stranici 259. Dodirnite bilo gdje na zaslonu HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) za izlaz iz povećanog grafikona s prikazom kretanja. Grafikon s grafičkim prikazom kretanja ima vremensko ograničenje od 30 sekundi.

Za derivacije parametra pogledajte Tablicu C-1 u Dodatku C, Jednadžbe za izračunate parametre pacijenta na stranici 413.



Slika 14-6: Sekundarni zaslon za HPI – prikaz odnosa s prikazanom vrijednosti grafičkog prikaza kretanja

14.1.10.3 Pametna upozorenja i pametna kretanja vrijednosti HPI



Značajka pametnih upozorenja i pametnih kretanja vrijednosti HPI (HPI) može pomoći liječnicima u određivanju potencijalnih temeljnih mehanizama koji mogu biti mogući ciljevi intervencije radi sprječavanja ili liječenja hipotenzije na temelju pregleda pacijentovog cjelokupnog hemodinamskog stanja prije liječenja. Ti mehanizmi uključuju volumno opterećenje, kontraktilnost i tlačno opterećenje. Algoritam pametnih upozorenja razmatra vrijednost i %-tnu promjenu vrijednosti parametara u odnosu na korisnički definirane pragove kako bi pomogao korisniku utvrditi najprikladniji tijek postupanja. Liječnik može povezati parametre sa svakim od tri fiziološka mehanizma (volumno opterećenje, kontraktilnost, tlačno opterećenje) i prilagoditi čimbenike koji utječu na to kada se aktivira kategorija.



Da biste onemogućili pametna upozorenja na HPI (HPI), dodirnite ikonu postavki wie u gornjem desnom kutu zaslona HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) i dodirnite te onemogućite gumb opcije **Smart Alert**



Vrijednost parametraEa_{dyn}, vrijednost parametra MAP (MAP) i grafikon kretanja vrijednosti HPI (HPI) prikazuju se na tom zaslonu zajedno s jednim parametrom povezanim sa svakim od sljedećih mehanizama:

Mehanizam	Odabir povezanog parametra	
Preload	varijacija tlaka pulsa (PPV (PPV))	
	varijacija udarnog volumena (SVV (SVV))	
	indeks udarnog volumena (SVI (SVI))	
CONTRACTILITY	sistolički nagib (dP/dt (dP/dt))	
	srčani indeks (CI (CI))	
AFTERLOAD	sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR))	

Napomena

Vrijednost CVP (CVP) potrebna za izračun vrijednosti SVR (SVR) može proizaći iz analognog ulaza signala tlaka CVP (CVP), vrijednosti CVP (CVP) praćene kabelom za tlak ili vrijednosti CVP (CVP) koju je unio korisnik. Za informacije o određivanju prioriteta izvora vrijednosti CVP (CVP) pogledajte Tablica 5-4 na stranici 119. Kada nije otkriven izvor vrijednosti CVP (CVP), zadana je dodijeljena vrijednost 5 mmHg. Da biste promijenili zadanu vrijednost, pogledajte Postavke CVP-a na stranici 154.

Kada je omogućen **HPI (HPI) Smart Alert (Pametno upozorenje)**, pojavljuje se skočni prozor s pametnim upozorenjem na HPI (HPI) kada se oglasi alarm za HPI (HPI). Kategorije se aktiviraju na temelju stanja povezanog parametra, koje uključuje vrijednost parametra i njegovo kretanje tijekom vremenskog intervala koji je definirao korisnik u usporedbi s definiranim pragovima.



Slika 14-7: Skočni prozor s pametnim upozorenjem na HPI

Okidači pametnih upozorenja određuju se promjenama vrijednosti parametra izvan unaprijed odabrane ciljne vrijednosti parametra i/ili %-tne promjene praga (10 %, 15 % ili 20 %) tijekom unaprijed postavljenog vremenskog intervala (5, 10, 15 ili 30 minuta) u skladu s postavkama koje korisnik može konfigurirati postavljenima na zaslonu s postavkama za HPI (HPI).

Za svaki parametar postoje određeni pragovi koji su relevantni za odluke o pametnim upozorenjima na HPI (HPI). Pogledajte Tablica 14-5 na stranici 260. Unaprijed odabrane ciljne vrijednosti parametra postavljene su na zaslonu s parametrima **Alarms / Targets (Alarmi/ciljevi)**. Pogledajte Alarmi/ciljevi na stranici 145. Ciljne vrijednosti preciznog praga navedene u nastavku predstavljaju zadane pragove tvrtke Edwards za raspone upozorenja na parametar (žute boje).

Parametar	Zadani prag
SVV (SVV) i PPV (PPV) (%)	≥ 13
SVI (SVI) (ml/otk./m ²)	≤ 30
CI (CI) (I/min/m ²)	≤ 2
dP/dt (dP/dt) (mmHg/s)	≤ 480
SVR (SVR) (dyne-s/cm ⁵)	≤ 1970/BSA
MAP (MAP) (mmHg)*	≤72

Tablica 14-5: Zadani pragovi parametra za pametno upozorenje na HPI

Parametar	Zadani prag
*Napomena: prag hipotenzije + 10 % (ne može se konfigurirati) s	≤ 72

Stanje pametnog upozorenja prikazuje se kao osjenčano područje na grafikonu kretanja tog parametra. Korisnik konfigurira postavke pametnog upozorenja (vrijednost %-tne promjene i vremenski interval).



Slika 14-8: Sekundarni zaslon za HPI – prikaz pametnih kretanja



Dodirnite ikonu postavki wa gornjem desnom kutu zaslona HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) za pristup izborniku s postavkama.

% Change Threshold (%) (% promjena praga (%)) (10 %, 15 % ili 20 %). Ta vrijednost određuje promjenu vrijednosti tijekom vremenskog intervala %-tne promjene u kojem parametar prikazuje pametna upozorenja.

% Change Time Interval (Min) (% promjena vremenskog intervala (min)) (5, 10, 15 ili 30 minuta). Taj interval određuje vremenski okvir u kojem se procjenjuje % Change Threshold (%) (% promjena praga (%)) ta svaki prikazani parametar.

Odabir parametra. Odaberite Preload Parameter (Parametar volumnog opterećenja) (PPV (PPV), SVV (SVV) ili SVI (SVI)) i Contractility Parameter (Parametar kontraktilnosti) (dP/dt (dP/dt) ili CI (CI)).



Slika 14-9: Sekundarni zaslon za HPI – postavke prikaza pametnih kretanja

14.1.11 Klinička primjena

Parametar Acumen Hypotension Prediction Index, HPI (HPI), može se konfigurirati kao ključni parametar na zaslonu za praćenje ili se može prikazivati samo na traci s informacijama u donjem desnom dijelu zaslona za praćenje, kako je opisano u Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247.

Kada je HPI (HPI) prikazan na traci s informacijama:

- Nakon što druga uzastopna vrijednost HPI (HPI) premaši 85, pojavljuje se skočni prozor s upozorenjem visoke razine.
- Provjerite pacijentovu hemodinamiku pomoću HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) i ostalih parametara na primarnom zaslonu kako biste istražili mogući uzrok visoke vjerojatnosti hipotenzije da biste odredili potencijalni tijek djelovanja.

Kada je HPI (HPI) konfiguriran kao ključni parametar, HPI (HPI) i grafikon kretanja pojavljuju se na zaslonu za praćenje:

- Alarm se javlja kada HPI (HPI) premaši 85.
- Kada je HPI (HPI) manji od 85 ili jednak toj vrijednosti:
 - * Crta kretanja i vrijednost bijele su boje.
 - * Nastavite s praćenjem hemodinamike pacijenta. Ostanite na oprezu po pitanju promjenjive hemodinamike pacijenta pomoću primarnog zaslona za praćenje, HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI), HPI (HPI) i kretanja parametara te vitalnih znakova.
- Kada HPI (HPI) premaši 85, provjerite pacijentovu hemodinamiku pomoću HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) i ostalih parametara na primarnom zaslonu kako biste istražili mogući uzrok visoke vjerojatnosti hipotenzije da biste odredili potencijalni tijek djelovanja.
- Nakon što srednji arterijski tlak ostane ispod 65 mmHg tri uzastopna očitanja, što označava pojavu hipotenzivnog događaja:
 - * HPI (HPI) prikazuje 100.

* Provjerite pacijentovu hemodinamiku pomoću HPI Secondary Screen (Sekundarni zaslon za HPI) i ostalih parametara na primarnom zaslonu kako biste istražili mogući uzrok hipotenzije da biste naveli potencijalni tijek djelovanja.

14.1.12 Dodatni parametri

- Varijacija udarnog volumena (SVV (SVV)) i varijacija tlaka pulsa (PPV (PPV)) osjetljiva dinamička mjerenja reakcije na tekućinu, koja predviđaju je li volumno opterećenje povećano davanjem više tekućine ili smanjenjem venskog volumena nenaprezanja putem kompenzacijskih kontrolnih mehanizama ili lijekova srce će reagirati povećanjem udarnog volumena [1]. Niske vrijednosti SVV (SVV) ili PPV (PPV) indikator su da pacijent ne reagira na tekućinu; više vrijednosti indikator su da pacijent reagira na tekućinu; više vrijednosti indikator su da pacijent reagira na tekućinu; a između je siva zona [6].
- Sistolički nagib (dP/dt (dP/dt)) maksimalni uzlazni nagib oblika vala arterijskog tlaka iz periferne arterije. Arterijski tlak dP/dt (dP/dt) (po prirodi svojeg izračuna tijekom izlaza) imat će apsolutne vrijednosti niže od izovolumnog tlaka lijevog ventrikula dP/dt-max, no njihove su promjene u snažnoj korelaciji [1, 2].

Napomena

dP/dt (dP/dt) izmjeren iz periferne arterije nije proučavan kao mjera kontraktilnosti lijevog ventrikula u svim populacijama pacijenata.

 Dinamička arterijska elastičnost (Ea_{dyn}) – mjera tlačnog opterećenja lijevog ventrikula arterijskim sustavom (arterijska elastičnost) u odnosu na elastičnost lijevog ventrikula, izračunata kao omjer između vrijednosti PPV (PPV) i SVV (SVV) [8]. Arterijska elastičnost integrativni je parametar arterijskog opterećenja koji uključuje sistemski vaskularni otpor (SVR (SVR)), ukupnu arterijsku sukladnost (C) te sistoličke i dijastoličke vremenske intervale [9, 10].

Korelacija između tih parametara i fiziološkog statusa te njihova veza s kliničkim ishodom detaljno su proučavani, uz mnoštvo kliničke literature.

Većina intervencija za liječenje stanja SV (SV) (ili SVI (SVI)) i MAP (MAP) većinom utječu na SV (SV) i njegove odrednice volumno opterećenje, kontraktilnost i tlačno opterećenje. Podrška donošenju odluka za odluke o liječenju treba u potpunosti navoditi informacije o sva tri aspekta, budući da su često međusobno povezani.



SVV (SVV) je ograničen kao mjera volumnog opterećenja na pacijente koji su na mehaničkoj ventilaciji sa stabilnom frekvencijom ventilacije i respiracijskim volumenom i koji nemaju intra-abdominalnu insuflaciju [6, 7]. SVV (SVV) je najbolje upotrebljavati u kombinaciji s procjenom udarnog volumena ili minutnog volumena srca.

Promjena kretanja vrijednosti dP/dt (dP/dt) korisna je kao podrška u donošenju odluke o procjeni promjene kontraktilnosti lijevog ventrikula zajedno s procjenom varijacije udarnog volumena i udarnog volumena ili procjenom minutnog volumena srca.

Tablica 14-6 na stranici 264 pokazuje poboljšano odstupanje i preciznost postotne promjene kretanja vrijednosti dP/dt (dP/dt) u usporedbi s apsolutnim vrijednostima dP/dt (dP/dt).

Tablica 14-6: Usporedba točnosti vrijednostidP/dt (dP/dt) kod minimalno invazivno i neinvazivno praćenih kirurških pacijenata

Odstupanje ± preciznost kod jednog pacijenta apsolutne vri- jednosti dP/dt (dP/dt)	Odstupanje ± preciznost postotnih promjena vrijednosti dP/dt (dP/dt)	Slaganje postotnih promjena vrijed- nosti dP/dt (dP/dt)
–3,6 [–58,9; 51,7], mmHg/s	0,02 [-0,00; 0,04] %	88,9 % [82,7 %, 93,6 %]
±	±	
83,6 [69,9; 97,4], mmHg/s	1,35 [1,34; 1,37] %	

OPREZ

Budite oprezni pri upotrebi apsolutnih vrijednosti dP/dt (dP/dt). Tlak će se mijenjati distalno zbog suženja žila i sila trenja u žilama. Iako apsolutni dP/dt (dP/dt) ne mora točno mjeriti kontraktilnost srca, kretanja mogu biti korisna.

Budite oprezni pri upotrebi vrijednosti dP/dt (dP/dt) kod pacijenata s teškom aortnom stenozom budući da stenoza može smanjiti poveznicu između lijevog ventrikula i tlačnog opterećenja.

Na parametar dP/dt (dP/dt), iako se većinom određuje promjenama u kontraktilnosti lijevog ventrikula, može utjecati tlačno opterećenje tijekom razdoblja vazoplegičnih stanja (vensko-arterijskog razdvajanja). Tijekom tih razdoblja dP/dt (dP/dt) možda neće odražavati promjene u kontraktilnosti lijevog ventrikula.

Normalizacijom arterijske elastičnosti ventrikularnom elastičnosti njihov omjer postaje indeks podudaranja između lijevog ventrikula i arterijskog sustava. Ako se podudaraju, postoji optimalan prijenos krvi iz lijevog ventrikula u arterijski sustav bez gubitka energije i uz optimalan udarni rad [3, 8, 9].

Pokazalo se daEa_{dyn} daje indikaciju potencijalnog odgovora na tlačno opterećenje za povećanje vrijednosti MAP (MAP) davanjem volumena kod mehanički ventiliranih pacijenata koji reagiraju na volumno opterećenje [4] i pacijenata koji dišu spontano [5]. Odgovor na tlačno opterećenje za povećanje vrijednosti MAP (MAP) potencijalno je veći pri vrijednostima Ea_{dyn} > 0,8 [4, 5, 8].

Ea_{dyn} nije ograničen na pacijente na mehaničkoj ventilaciji jer je to izračun predstavljen kao omjer vrijednosti PPV (PPV)/SVV (SVV) [5, 8]. Ea_{dyn} najbolje je upotrebljavati zajedno s varijacijom udarnog volumena (kod ventiliranih pacijenata) i procjenom udarnog volumena ili minutnog volumena srca.

SVV (SVV) ili PPV (PPV), dP/dt (dP/dt) i Ea_{dyn} dijele svojstvo da je jedan rijetko neovisan o jednom ili drugom. Davanje volumena za povećanje volumnog opterećenja i povećanje udarnog volumena dovodi do povećanja minutnog volumena srca i arterijskog tlaka; stoga se povećava tlačno opterećenje ventrikula. Povećanje tlačnog opterećenja (povećanje aortnog tlaka) povećanjem sistemskog vaskularnog otpora smanjit će udarni volumen. No posljedični povećani krajnji sistolički volumen dovodi do sekundarnog povećanja krajnjeg dijastoličkog volumena jer više krvi ostaje unutar ventrikula nakon izbacivanja, a ta se dodatna krv dodaje venskom povratu, čime se povećava punjenje ventrikula, što povećava kontraktilnost (mehanizam Frank-Starling) i djelomično izjednačuje smanjenje udarnog volumena uzrokovano početnim povećanjem tlačnog opterećenja.

SVV (SVV) ili PPV (PPV), dP/dt (dP/dt) i Ea_{dyn} predviđeni su kao parametri za podršku donošenju kombinirane odluke za usmjeravanje intervencijskog liječenja SV (SV) ili SV (SV) i MAP (MAP).

Kako bi se navela učinkovitost tih parametara pomoću pacijenata praćenih pomoću vrijednosti NIBP (NIBP) (ClearSight) u usporedbi s minimalno invazivno praćenim pacijentima (FloTrac), odstupanje i granice podudaranja (LoA) izračunati su za SVV (SVV), PPV (PPV) i Ea_{dyn}. Rezultati te analize s 95 % intervalima pouzdanosti prikazani su u nastavku u Tablica 14-7 na stranici 265. 95 % intervali pouzdanosti izračunati su za uzimajući u obzir ponovljena mjerenja iz istog testnog ispitanika pomoću metode Bland JM, Altman DG (2007). Grafikoni Bland-Altman za te parametre prikazani su u Slika 14-10 na stranici 265.

Parametar	Odstupanje [95 % CI]	Donji LoA [95 % Cl]	Gornji LoA [95 % Cl]
SVV (SVV) (%)	-0,18 [-0,25; -0,11]	-3,03 [-3,52; -2,53]	2,66 [2,17; 3,16]
PPV (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]

Tablica 14-7: Rezultati 95 %-tnog intervala pouzdanosti (CI) za odstupanje i granice podudaranja (LoA)



Slika 14-10: Grafikoni Bland-Altman za SVV (SVV), PPV (PPV) i Ea_{dyn}

14.1.13 Klinička validacija

Provedena su brojna ispitivanja kliničke validacije da bi se procijenila dijagnostička učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) kod minimalno invazivno i neinvazivno praćenih pacijenata. Postoje razlike u izjavama o indikacijama i rezultatima kliničke validacije ovisno o korištenoj tehnologiji praćenja. Za uvod u minimalno invazivno praćenje i HPI (HPI) pogledajte Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u minimalno invazivno praćenje i HPI (HPI) pogledajte Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u neinvazivno praćenje i HPI (HPI) pogledajte Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u neinvazivno praćenje i HPI (HPI) pogledajte Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u neinvazivno praćenje i HPI (HPI) pogledajte Uvod u softver Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) u neinvazivno praćenje na stranici 249. Za pojedinosti o neinvazivnoj kliničkoj validaciji pogledajte Klinička validacija kod neinvazivno praćenih pacijenata na stranici 271.

14.1.14 Klinička validacija kod minimalno invazivno praćenih pacijenata

Retrospektivna ispitivanja kliničke validacije provedena su da bi se procijenila dijagnostička učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja kod minimalno invazivno praćenih kirurških i nekirurških pacijenata.

14.1.14.1 Kirurški pacijenti

Dva su ispitivanja procjenjivala dijagnostičku učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) kod kirurških pacijenata. Prvo retrospektivno ispitivanje kliničke validacije za procjenu dijagnostičke učinkovitosti vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja uključivalo je 52 kirurška pacijenta. Tablica 14-8 na stranici 266 navodi demografske podatke o pacijentima. Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 1058, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 521.

Drugo retrospektivno ispitivanje kliničke validacije uključivalo je 204 pacijenta te navodi dodatne dokaze po pitanju dijagnostičke učinkovitosti vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja. Tablica 14-8 na stranici 266 navodi demografske podatke o pacijentima. Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 1923, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključenima u analizu iznosio je 3731.

Opis	lspitivanje kliničke validacije (N = 52)	lspitivanje kliničke validacije (N = 204)
Broj pacijenata	52	204
Rod (muški)	29	100
Dob	58,3 ± 11,3	56,7 ± 14,4
BSA (BSA)	1,8 ± 0,2	1,9 ± 0,3

Tablica 14-8: Demografski podaci o pacijentima (minimalno invazivno praćeni kirurški pacijenti)

52 kirurška pacijenta praćena linijom u radijalnoj arteriji mogu se dodatno stratificirati u dvije skupine – oni koji su podvrgnuti visokorizičnom kirurškom zahvatu koji nije obavljen na srcu (n = 25, 48,1 %) i oni koji su podvrgnuti kirurškom zahvatu na jetri (n = 27, 51,9 %).

204 kirurška pacijenta praćena linijom u radijalnoj arteriji mogu se dodatno stratificirati – oni koji su podvrgnuti neurološkom zahvatu (n = 73, 35,8 %), abdominalnom zahvatu (n = 58, 28,4 %), općem zahvatu na prsnom košu (n = 8, 3,9 %), zahvatu na srcu (n = 6, 3,0 %) i drugim zahvatima (n = 59, 28,9 %).

Tablica 14-12 na stranici 268 navodi rezultate tih ispitivanja kliničke validacije.

14.1.14.2 Nekirurški pacijenti

Dijagnostička učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) kod nekirurških pacijenata procijenjena je u dva ispitivanja. Prvo, retrospektivno ispitivanje kliničke validacije procjenjivalo je dijagnostičku učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja i uključivalo je 298 nekirurških pacijenata koji su praćeni pomoću linije u radijalnoj arteriji. Tablica 14-9 na stranici 267 navodi demografske podatke o pacijentima. Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 13 911, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 48 490.

Tih 298 nekirurških pacijenata praćenih pomoću linije u radijalnoj arteriji može se dodatno stratificirati kako je opisano u Tablica 14-10 na stranici 267.

Drugo retrospektivno ispitivanje kliničke validacije uključivalo je 228 pacijenata te navodi dodatne dokaze po pitanju dijagnostičke učinkovitosti vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja. Tablica 14-9 na stranici 267 navodi demografske podatke o pacijentima. Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 23 205, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 23 205, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 82 461.

Tih 228 nekirurških pacijenata praćenih pomoću linije u radijalnoj arteriji može se dodatno stratificirati kako je opisano u Tablica 14-11 na stranici 268.

Opis	Ispitivanje kliničke validacije, linija u ra- dijalnoj arteriji (N = 298)	lspitivanje kliničke validacije, linija u ra- dijalnoj arteriji (N = 228)
Broj pacijenata	298	228
Rod (muški)	191	128
Dob	62,6 ± 15,1	63,9 ± 15,6
BSA (BSA)	1,9 ± 0,3	1,9 ± 0,2

Tablica 14-9: Demografski podaci o pacijentima (minimalno invazivno praćeni nekirurški pacijenti)

Tablica 14-10: Karakteristike nekirurških pacijenata
(minimalno invazivni, N = 298)

Područje dijagnoze	Broj pacijenata	% ukupnog broja
Dijabetes	1	0,3
Zarazna bolest	1	0,3
Jetra	1	0,3
Aneurizma	2	0,7
Otrov	2	0,7
Zatajenje bubrega	2	0,7
Moždani udar	2	0,7
Hemoragija	4	1,3
Nepoznato	4	1,3
Ostalo	5	1,7
Kardiogeni šok	7	2,3
Infarkt	8	2,7
Respiratorna/plućna	8	2,7
Teška hipovolemija	8	2,7
Srce	12	4,0
Nakon operacije jetre	25	8,4
Septički šok	25	8,4
Nakon operacije (ne srca/jetre)	46	15,4
Sepsa	65	21,8
Nakon operacije srca	70	23,5

Područje dijagnoze	Broj pacijenata	% ukupnog broja
Kardiovaskularno	67	29,5
Krvarenje	24	10,5
Sepsa	19	8,3
Ostalo	60	26,2
Rak	20	8,7
Respiratorno	13	5,7
Ortopedski	10	4,4
Neurološko	3	1,3
Gastrointestinalno ili je- treno	12	5,4

Tablica 14-11: Karakteristike nekirurških pacijenata (minimalno invazivni, N = 228)

Tablica 14-13 na stranici 269 navodi rezultate tih ispitivanja kliničke validacije.

14.1.14.3 Rezultati kliničkih ispitivanja validacije – minimalno invazivno praćenje

Hipotenzivni događaj, kako je opisano u Tablica 14-12 na stranici 268 i Tablica 14-13 na stranici 269, izračunava se određivanjem segmenta duljine od najmanje 1 minute kako bi sve podatkovne točke u tom odjeljku imale MAP (MAP) < 65 mmHg. (Pozitivna) podatkovna točka događaja odabire se kao uzorak 5 minuta prije hipotenzivnog događaja. Ako je razmak između uzastopnih hipotenzivnih događaja manji od 5 minuta, pozitivni uzorak definira se kao prvi uzorak neposredno nakon prethodnog hipotenzivnog događaja.

Nehipotenzivni događaj, kako je opisano u Tablica 14-12 na stranici 268 i Tablica 14-13 na stranici 269, izračunava se određivanjem segmenata podatkovnih točaka tako da je segment udaljen najmanje 20 minuta od nekog hipotenzivnog događaja i sve podatkovne točke u tom segmentu imaju MAP (MAP) > 75 mmHg. Jedna (negativna) podatkovna točka koja ne pripada događaju uzima se za svaki od segmenata nehipotenzivnog događaja.

Stvarno pozitivna podatkovna točka, kako je opisano u Tablica 14-12 na stranici 268 i Tablica 14-13 na stranici 269, svaka je (pozitivna) podatkovna točka s vrijednosti HPI (HPI) većom od praga ili jednakom njemu. Osjetljivost je omjer stvarno pozitivnih podatkovnih točaka u odnosu na ukupan broj događaja (pozitivnih), pri čemu se pozitivna podatkovna točka definira kao ona koja se dogodila najviše 5 minuta prije hipotenzivnog događaja. Lažno je negativna svaka pozitivna podatkovna točka s vrijednosti HPI (HPI) manjom od praga.

Stvarno negativna podatkovna točka, kako je opisano u Tablica 14-12 na stranici 268 i Tablica 14-13 na stranici 269, svaka je negativna podatkovna točka (koja ne pripada događaju) s vrijednosti HPI (HPI) manjom od odabranog praga. Specifičnost je omjer stvarno negativnih podatkovnih točaka u odnosu na ukupan broj (negativnih) podatkovnih točaka koje ne pripadaju događaju, pri čemu se negativna podatkovna točka definira kao ona koja se dogodila uz razmak od najmanje 20 minuta od nekog hipotenzivnog događaja. Lažno je pozitivna svaka negativna podatkovna točka s vrijednosti HPI (HPI) većom od praga ili jednakom njemu.

Ispitivanje kliničke validacije	HPI Prag	PPV [interval pouzdanosti]	NPV [interval pouzdanosti]	Specifičnost (%) [95 % inter- val pouzdano- sti]	Broj stvarno negativnih / broj ne- događaja	Osjetljivost (%) [95 % interval pouzdano- sti]	Broj stvar- no pozitiv- nih / Broj doga- đaja	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

Tablica 14-12: Klinička is	pitivania va	lidaciie* (minimalno inva	azivno praće	ni kirurški i	paciienti)
	picitalija ta	maacije (i		azivilo piace		pacijencij

Ispitivanje kliničke validacije	HPI Prag	PPV [interval pouzdanosti]	NPV [interval pouzdanosti]	Specifičnost (%) [95 % inter- val pouzdano- sti]	Broj stvarno negativnih / broj ne- događaja	Osjetljivost (%) [95 % interval pouzdano- sti]	Broj stvar- no pozitiv- nih / Broj doga- đaja	AUC
(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
*Podaci su do	odaci su dostupni kod tvrtke Edwards Lifesciences							

Tablica 14-13: Klinička ispitivanja validacije* (minimalno invazivno praćeni nekirurški pacijenti)

Skup pod- ataka	HPI Prag	PPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	NPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	Specifičnost (%) [95 % inter- val pouzdano- sti]	Broj stvarno negativnih / broj ne- događaja	Osjetljivost (%) [95 % interval pouzdano- sti]	Broj stvar- no pozitiv- nih / Broj doga- đaja	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
(N = 228)	85	(= 19 932/ 23 116) [85,8; 86,7]	(= 79 277/ 82 550) [95,9; 96,2]	(= 79 277/ 82 461) [96,0; 96,3]	79 277/ 82 461	(= 19 932/ 23 205) [85,4; 86,3]	19 932/ 23 205	

*Podaci su dostupni kod tvrtke Edwards Lifesciences

Tablica 14-14 na stranici 270 daje postotak javljanja hipotenzivnog događaja i podatke o vremenu do događaja za određeni HPI (HPI) raspon za kirurške pacijente u kliničkim ispitivanjima validacije (radijalna arterijska linija [N = 52]). Ti su podaci predstavljeni pomoću vremenskih okvira koji su odabrani na temelju toga koliko su se brzo hipotenzivni događaji razvili u prosjeku kod kirurških pacijenata. Stoga, na temelju kliničkih ispitivanja validacije (podaci radijalne arterijske linije [N = 52]), Tablica 14-14 na stranici 270 predstavlja podatke za kirurške pacijente za vremenski okvir od 15 minuta. Te se analize provode uzimanjem uzoraka od svakog pacijenta iz skupa podataka o validaciji i promatranjem budućeg hipotenzivnog događaja unutar okvira pretraživanja od 15 minuta. Nakon što se za zadani uzorak pronađe hipotenzivni događaj, zabilježi se vrijeme do događaja, odnosno vrijeme trajanja od uzorka do hipotenzivnog događaja. Statistika vremena do događaja prosječno je vrijeme događaja svih uzoraka koji imaju događaj unutar okvira pretraživanja.

Tablica 14-15 na stranici 271 daje postotak javljanja hipotenzivnog događaja i podatke o vremenu do događaja za određeni HPI (HPI) raspon za nekirurške pacijente u kliničkim ispitivanjima validacije (radijalna arterijska linija [N = 298]). Ti su podaci predstavljeni pomoću vremenskih okvira koji su odabrani na temelju toga koliko su se brzo hipotenzivni događaji razvili u prosjeku kod nekirurških pacijenata. Stoga, na temelju kliničkih ispitivanja validacije (podaci radijalne arterijske linije [N = 298]), Tablica 14-15 na stranici 271 predstavlja podatke za nekirurške pacijente za vremenski okvir od 120 minuta. Te se analize provode uzimanjem uzoraka od svakog pacijenta iz skupa podataka o validaciji i promatranjem budućeg hipotenzivnog događaja unutar okvira pretraživanja od 120 minuta. Nakon što se za zadani uzorak pronađe hipotenzivni događaj, zabilježi se vrijeme do događaja, odnosno vrijeme trajanja od uzorka do hipotenzivnog događaja. Statistika vremena do događaja prosječno je vrijeme događaja svih uzoraka koji imaju događaj unutar okvira pretraživanja.

Stopa događaja, uključena u Tablica 14-14 na stranici 270 i Tablica 14-15 na stranici 271, omjer je broja uzoraka koji imaju događaj unutar okvira pretraživanja u odnosu na ukupan broj uzoraka. To se provodi za uzorke u svakom od pojedinačnih raspona za HPI (HPI) od 10 do 99 kako je prikazano u Tablica 14-14 na stranici 270 i Tablica 14-15 na stranici 271.

Utvrđeno je da je omjer alarma HPI (HPI) nakon kojih je uslijedio hipotenzivni događaj u praćenoj radijalnoj arterijskoj liniji nekirurških pacijenata upotrebom 30-minutnog iznosio 86,3 % [81,6 %, 90,8 %] za prvi skup podataka o validaciji te 85,5 % [80,8 %, 90,6 %] za drugi skup podataka o validaciji (N = 228). Ta se pozitivna prediktivna vrijednost definira kao omjer stvarnih alarma (nakon kojih je uslijedio hipotenzivni događaj u roku od 30 minuta) u odnosu na ukupan broj alarma u roku od 30 minuta.

OPREZ

Informacije o parametru HPI (HPI) navedene u Tablica 14-14 na stranici 270 i Tablica 14-15 na stranici 271 predstavljene su kao opće smjernice i ne moraju predstavljati pojedinačno iskustvo. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike. Pogledajte Klinička primjena na stranici 262.

HPI raspon	Stopa događaja (%)	Vrijeme do događaja u minutama: medijani [10. percentil, 90. percentil]
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]

Tablica 14-14: Klinička validacija (minimalno invazivno praćeni kirurški pacijenti [N = 52])

HPI raspon	Stopa događaja (%)	Vrijeme do događaja u minutama: medijani [10. percentil, 90. percentil]
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]

Tablica 14-15: Klinička validacija (minimalno invazivno praćeni nekirurški pacijenti [N = 298])

14.1.15 Klinička validacija kod neinvazivno praćenih pacijenata

Retrospektivna ispitivanja kliničke validacije provedena su da bi se procijenila dijagnostička učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja kod neinvazivno praćenih kirurških i nekirurških pacijenata.

14.1.15.1 Kirurški pacijenti

Retrospektivno ispitivanje kliničke validacije provedeno je da bi se procijenila dijagnostička učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja. To je ispitivanje uključivalo 252 neinvazivno praćena kirurška pacijenta. Tablica 14-16 na stranici 272 navodi demografske podatke o pacijentima. Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 1605, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 2961, pri čemu su se svi segmenti s događajima temeljili na neinvazivnom krvnom tlaku.

Dodatno retrospektivno ispitivanje kliničke validacije, koje je uključivalo 191 kirurškog pacijenta, navodi podatke od pacijenata koji su istovremeno praćeni minimalno invazivnim i neinvazivnim tehnologijama. Tablica 14-16 na stranici 272 navodi demografske podatke o pacijentima. U Tablica 14-21 na stranici 275 predstavljena je učinkovitost neinvazivnog krvnog tlaka (NIBP (NIBP)) HPI (HPI) i linije u radijalnoj arteriji (A-linija) HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih događaja (koji se definiraju arterijskom linijom). Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 1569, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključenima u analizu iznosio je 906.

Opis	lspitivanje kliničke validacije, neinvazivan krvni tlak (N = 252)	lspitivanje kliničke validacije, linija u ra- dijalnoj arteriji i neinvazivni krvni tlak (N = 191)
Broj pacijenata	252	191
Rod (muški)	112	133
Dob	54 ± 16	66 ± 12
BSA (BSA)	1,9 ± 0,2	2,0 ± 0,2

Tablica 14-16: Demografski podaci o pacijentima (neinvazivno praćeni pacijenti)

252 kirurška pacijenta s neinvazivnim krvnim tlakom (NIBP (NIBP)) mogu se dodatno stratificirati prema vrsti kirurškog zahvata kako je navedeno u Tablica 14-17 na stranici 272.

Tablica 14-17: Kirurške karakteristike za kirurške pacijente NIBP (N = 252)

Vrsta kirurškog zahvata	Broj pacijenata	% ukupnog broja
Mjehur	4	1,6
Srce	2	0,8
Kranij	7	2,8
Oko	34	13,5
Lice	36	14,3
Gastrointestinalni	49	19,4
Ginekološki	30	11,9
Jetra	5	2,0
Jednjak	5	2,0
Ortopedski	16	6,3
Gušterača	4	1,6
Plastični	2	0,8
Rektalni	2	0,8
Bubreg	28	11,1
Prsni koš	4	1,6
Nepoznato	23	9,1
Vaskularni	1	0,4
UKUPNO	252	100

191 kirurški pacijent s linijom u radijalnoj arteriji i opcijom NIBP (NIBP) može se dodatno stratificirati prema vrsti kirurškog zahvata kako je navedeno u Tablica 14-18 na stranici 273.

Vrsta kirurškog zahvata	Broj pacijenata	% ukupnog broja
Abdominalna aortna aneurizma	1	0,5
Popravak aortnog zalistka	2	1,0
Zamjena aortnog zalistka	15	7,9
Operacija debelog crijeva	1	0,5
Kompozitna zamjena presatka u aortnom zalistku, ko- rijenu aorte i uzlaznoj aorti (postupak Bentall)	4	2,1
Citoredukcija	1	0,5
Resekcija dvanaesnika	1	0,5
Uspostavljanje kontinuiteta jednjaka	2	1,0
Resekcija jednjaka	18	9,4
Fundoplikacija	1	0,5
Operacija žučnog mjehura	1	0,5
Hepatikojejunostomija i kolecistektomija	1	0,5
Kila	1	0,5
Histerektomija	2	1,0
Prvo premoštenje koronarne arterije	59	31
Operacija bubrega	1	0,5
Operacija jetre	14	7,3
Resekcija limfnog čvora	1	0,5
Popravak mitralnog zalistka	1	0,5
Zamjena mitralnog zalistka	1	0,5
Neurokirurgija	5	2,6
Resekcija gušterače i slezene	3	1,6
Operacija gušterače	23	12
Rak grla	1	0,5
Zamjena uzlazne aorte uz poštedu aortnog zalistka	2	1,0
Zamjena uzlazne aorte i aortnog luka – tehnika "Ele- phant trunk"	1	0,5
Resekcija meningeoma	2	1,0
Resekcija tankog crijeva	1	0,5
Resekcija želuca	9	4,7
Transaortni TAVI	12	6,3
Popravak trikuspidalnog zalistka	2	1,0
Zatvaranje ventrikularnog septalnog defekta (VSD)	1	0,5
Wertheim Okabayashi	1	0,5
Ukupno	191	100

Tablica 14-18: Kirurške karakteristike pacijenata s linijom u radijalnoj arteriji / NIBP-om (N = 191)

Tablica 14-21 na stranici 275 navodi rezultate tih ispitivanja kliničke validacije.

14.1.15.2 Nekirurški pacijenti

Retrospektivno ispitivanje kliničke validacije provedeno je da bi se procijenila dijagnostička učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) u predviđanju hipotenzivnih i nehipotenzivnih događaja. To je ispitivanje uključivalo 175 neinvazivno praćenih nekirurških pacijenata. Tablica 14-19 na stranici 274 navodi demografske podatke o pacijentima. Broj segmenata s hipotenzivnim događajima uključen u analizu iznosio je 1717, a ukupan broj segmenata s nehipotenzivnim događajima uključeni u analizu iznosio je 7563.

Opis	lspitivanje kliničke validacije, neinvazivan krvni tlak (N = 175)
Broj pacijenata	175
Rod (muški)	109
Dob	60,7 ± 14,6
BSA (BSA)	2,0 ± 0,3

Tablica 14-19: Demografski podaci o pacijentima (neinvazivno praćeni nekirurški pacijenti)

Tih 175 nekirurških pacijenata praćenih pomoću linije u radijalnoj arteriji može se dodatno stratificirati kako je opisano u Tablica 14-20 na stranici 274.

Područje dijagnoze	Broj pacijenata	% ukupnog broja
Srce	65	37,1
Cerebralni	2	1,1
Jetra	2	1,1
Neurološki	43	24,6
Ostalo	6	3,4
Post-kirurški	5	2,9
Plućni	1	0,6
Bubreg	1	0,6
Respiratorno	17	9,7
Sepsa	9	5,1
Septički šok	5	2,9
Ozljeda	4	2,3
Vaskularni	15	8,6

Tablica 14-20: Karakteristike za NIBP nekirurške pacijente (N = 175)

Tablica 14-22 na stranici 275 navodi rezultate tih ispitivanja kliničke validacije.

14.1.15.3 Rezultati ispitivanja kliničke validacije – neinvazivno praćenje

Hipotenzivni događaj, kako je opisano u Tablica 14-21 na stranici 275 i Tablica 14-22 na stranici 275, izračunava se određivanjem segmenta duljine od najmanje 1 minute kako bi sve podatkovne točke u tom odjeljku imale MAP (MAP) < 65 mmHg. (Pozitivna) podatkovna točka događaja odabire se kao uzorak 5 minuta prije hipotenzivnog događaja. Ako je razmak između uzastopnih hipotenzivnih događaja manji od 5 minuta, pozitivni uzorak definira se kao prvi uzorak neposredno nakon prethodnog hipotenzivnog događaja.

Nehipotenzivni događaj, kako je opisano u Tablica 14-21 na stranici 275 i Tablica 14-22 na stranici 275, izračunava se određivanjem segmenata podatkovnih točaka tako da je segment udaljen najmanje 20 minuta od nekog hipotenzivnog događaja i sve podatkovne točke u tom segmentu imaju MAP (MAP) > 75 mmHg. Jedna

(negativna) podatkovna točka koja ne pripada događaju uzima se za svaki od segmenata nehipotenzivnog događaja.

Stvarno pozitivna podatkovna točka, kako je opisano u Tablica 14-21 na stranici 275 i Tablica 14-22 na stranici 275, svaka je (pozitivna) podatkovna točka s vrijednosti HPI (HPI) većom od praga ili jednakom njemu. Osjetljivost je omjer stvarno pozitivnih podatkovnih točaka u odnosu na ukupan broj događaja (pozitivnih), pri čemu se pozitivna podatkovna točka definira kao ona koja se dogodila najviše 5 minuta prije hipotenzivnog događaja. Lažno je negativna svaka pozitivna podatkovna točka s vrijednosti HPI (HPI) manjom od praga.

Stvarno negativna podatkovna točka, kako je opisano u Tablica 14-21 na stranici 275 i Tablica 14-22 na stranici 275, svaka je negativna podatkovna točka (koja ne pripada događaju) s vrijednosti HPI (HPI) manjom od odabranog praga. Specifičnost je omjer stvarno negativnih podatkovnih točaka u odnosu na ukupan broj (negativnih) podatkovnih točaka koje ne pripadaju događaju, pri čemu se negativna podatkovna točka definira kao ona koja se dogodila uz razmak od najmanje 20 minuta od nekog hipotenzivnog događaja. Lažno je pozitivna svaka negativna podatkovna točka s vrijednosti HPI (HPI) većom od praga ili jednakom njemu.

Mjera predostrožnosti. Kada se oglasi upozorenje na NIBP (NIBP) HPI (HPI), pregledajte pacijentovu hemodinamiku kako biste odredili temeljni uzrok predstojećeg hipotenzivnog događaja i pokrenuli odgovarajuće mjere liječenja. NIBP (NIBP) HPI (HPI) može otkriti hipotenzivne događaje A-linije s vrlo visokom stopom točnosti od 98,3 %, no NIBP (NIBP) MAP (MAP) može označiti hipotenziju A-linije s točnošću od samo 81 %. Budući da se NIBP (NIBP) HPI (HPI) upotrebljava u nedostatku A-linije, 8,2 % vremena NIBP (NIBP) HPI (HPI) će točno prognozirati predstojeće hipotenzivne događaje koje nije otkrio NIBP (NIBP) MAP (MAP). Upozorenje visoke razine za NIBP (NIBP) HPI (HPI), u odsutnosti hipotenzije koju je otkrio ClearSight NIBP (NIBP), ima stopu lažno pozitivnih rezultata od 8,75 %.

lspitivanje kliničke validacije	HPI Prag	PPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	NPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	Specifičnost (%) [95 % interval pouzdanosti]	Osjetljivost (%) [95 % interval pouzdanosti]	AUC
NIBP (NIBP) HPI (HPI) koristi se za predviđanje NIBP (NIBP) praćene hipotenzije (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 (NIBP) HPI (HPI) koristi se za predviđanje hipo- tenzije praćene radijalnom arterij- skom linijom (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

Tablica 14-22: Ispitivanja kliničke validacije* (neinvazivno praćeni nekirurški pacijenti)

lspitivanje kliničke validacije	HPI Prag	PPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	NPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	Specifičnost (%) [95 % interval pouzdanosti]	Osjetljivost (%) [95 % interval pouzdanosti]	AUC
NIBP (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
*Podaci su dostupni kod tvrtke Edwards Lifesciences						

Napomena

Osjetljivost i specifičnost za NIBP (NIBP) HPI (HPI) ostaju slične kada se ispituju u raznim točkama tijekom trajanja slučajeva do 8 sati. NIBP (NIBP) HPI (HPI) može predvidjeti hipotenziju bez značajnog odmaka u točnosti tijekom maksimalno predviđenog vremena upotrebe od 8 sati za metode s jednim i dva naprstka.

Tablica 14-23 na stranici 277 daje postotak javljanja hipotenzivnog događaja i podatke o vremenu do događaja za određeni HPI (HPI) raspon za pacijente u ispitivanju kliničke validacije (N = 252). Ti su podaci predstavljeni pomoću vremenskih okvira koji su odabrani na temelju toga koliko su se brzo hipotenzivni događaji, praćeni neinvazivno, u prosjeku razvili kod kirurških pacijenata. Stoga, na temelju ispitivanja kliničke validacije (N = 252), Tablica 14-23 na stranici 277 predstavlja podatke za kirurške pacijente za vremenski okvir od 15 minuta. Ta se analiza provodi uzimanjem uzoraka od svakog pacijenta iz skupa podataka o validaciji i promatranjem budućeg hipotenzivnog događaja unutar okvira pretraživanja od 15 minuta. Nakon što se za zadani uzorak pronađe hipotenzivni događaj, zabilježi se vrijeme do događaja, odnosno vrijeme trajanja od uzorka do hipotenzivnog događaja. Statistika vremena do događaja prosječno je vrijeme događaja svih uzoraka koji imaju događaj unutar okvira pretraživanja.

Tablica 14-24 na stranici 278 daje postotak javljanja hipotenzivnog događaja i podatke o vremenu do događaja za određeni HPI (HPI) raspon za nekirurške pacijente u ispitivanjima kliničke validacije (NIBP (NIBP) [N = 175]). Ti su podaci predstavljeni pomoću vremenskih okvira koji su odabrani na temelju toga koliko su se brzo hipotenzivni događaji razvili u prosjeku kod nekirurških pacijenata. Stoga, na temelju ispitivanja kliničke validacije (NIBP (NIBP) [N = 175]), Tablica 14-24 na stranici 278 predstavlja podatke za nekirurške pacijente za vremenski okvir od 120 minuta. Te se analize provode uzimanjem uzoraka od svakog pacijenta iz skupa podataka o validaciji i promatranjem budućeg hipotenzivni događaja unutar okvira pretraživanja od 120 minuta. Nakon što se za zadani uzorak pronađe hipotenzivni događaja, zabilježi se vrijeme do događaja, odnosno vrijeme trajanja od uzorka do hipotenzivnog događaja. Statistika vremena do događaja prosječno je vrijeme događaja svih uzoraka koji imaju događaj unutar okvira pretraživanja.

Stopa događaja, uključena u Tablica 14-23 na stranici 277 i Tablica 14-24 na stranici 278, omjer je broja uzoraka koji imaju događaj unutar okvira pretraživanja u odnosu na ukupan broj uzoraka. To se provodi za uzorke u svakom od pojedinačnih raspona za HPI (HPI) od 10 do 99 kako je prikazano u Tablica 14-23 na stranici 277 i Tablica 14-24 na stranici 278.

Slika 14-11 na stranici 279 prikazuje stope događaja u grafičkom formatu za NIBP (NIBP) HPI (HPI) i minimalno invazivni HPI (HPI) za pacijente u ispitivanju kliničke validacije (N = 191).

OPREZ

Informacije o parametru HPI (HPI) navedene u Tablica 14-23 na stranici 277 i Tablica 14-24 na stranici 278 predstavljene su kao opće smjernice i ne moraju predstavljati pojedinačno iskustvo. Prije pokretanja liječenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike. Pogledajte Klinička primjena na stranici 262.

HPI raspon	Stopa događaja (%)	Vrijeme do događaja u minutama: medijani [10. percentil, 90. percentil]
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]

Tablica 14-23: Klinička validacija (neinvazivno praćeni kirurški pacijenti [N = 252])

HPI raspon	Stopa događaja (%)	Vrijeme do događaja u minutama: medijani [10. percentil, 90. percentil]
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]

Tablica 14-24: Klinička validacija (neinvazivno praćeni nekirurški pacijenti [N = 175])



Slika 14-11: Stopa događaja za NIBP (NIBP) HPI (HPI) (plavo) i minimalno invazivni HPI (HPI) (crveno) [N = 191] Napomena: tamno isprekidana crta predstavlja identifikacijsku crtu

14.1.16 Dodatni klinički podaci

14.1.16.1 Nacrt ispitivanja

Prospektivno, otvoreno multicentrično ispitivanje u jednoj skupini za sprječavanje i liječenje hipotenzije kod pacijenata koji su podvrgnuti praćenju arterijskog tlaka značajkom Acumen Hypotension Prediction Index (ispitivanje HPI (HPI)) provedeno je da bi se dodatno shvatio utjecaj koji značajka Acumen Hypotension Prediction Index (HPI (HPI)) sa svojim dostupnim hemodinamskim podacima o pacijentu može imati na otkrivanje hemodinamske nestabilnosti i smanjenje intraoperativne hipotenzije u kirurškim zahvatima koji se ne obavljaju na srcu. Usporedna skupina bila je retrospektivna povijesna kontrolna skupina (N = 22 109) s podacima na razini pacijenata iz neprofitne akademske konzorcijske skupine, skupine multicentričnih perioperativnih ishoda (eng. Multicenter Perioperative Outcomes Group, MPOG), koja prikuplja perioperativne podatke iz bolnica u Sjedinjenim Državama. Svi su ispitanici u tom ispitivanju liječeni arterijskom linijom.

Primarni cilj ispitivanja HPI (HPI) bio je odrediti smanjuje li se upotrebom značajke Acumen HPI (HPI) za usmjeravanje intraoperativnog hemodinamskog upravljanja kod kirurških zahvata koji se ne obavljaju na srcu trajanje intraoperativne hipotenzije (IOH, koja se definira kao MAP (MAP) < 65 mmHg najmanje 1 minutu) u usporedbi s povijesnom retrospektivnom kontrolnom skupinom. Trajanje IOH-a izmjereno je na isti način za kontrolnu kohortu MPOG i prospektivnu kohortu u ispitivanju HPI (HPI). Svi su događaji IOH-a izmjereni i prijavljeni. Za ispitanike s višestrukim događajima IOH, događaji su izmjereni pojedinačno i objedinjeni u ukupnom vremenu zahvata za svakog pacijenta da bi se dobio iznos ukupnog trajanja IOH-a. Jedina je razlika što su podaci za kohortu MPOG navedeni u intervalima od jedne minute, a za prospektivnu kohortu u intervalima od 20 sekundi.

Ispitivanje HPI (HPI) bilo je nezaslijepljeno ispitivanje u jednoj skupini koje je provedeno na 485 ispitanika koji su ispunjavali uvjete (460 ispitanika u glavnoj kohorti i dodatnih 25 nerandomiziranih slučajeva) u 11 ispitivačkih centara u Sjedinjenim Državama. Po centru nije uključeno više od 97 ispitanika (20 % ukupne populacije). Isti

centri koji su pridonijeli toj povijesnoj kontrolnoj skupini proučavani su prospektivno kako bi se utvrdilo može li se upotrebom značajke Acumen HPI (HPI) u predviđanju hipotenzije u roku od 15 minuta od stvarnog događaja smanjiti prosječno trajanje IOH-a za najmanje 25 % [11].

Kriteriji uključivanja i isključivanja. Potencijalni ispitanici isključeni su iz sudjelovanja u ispitivanju ako je tijekom procesa probira i uključivanja utvrđeno da su ispunjeni sljedeći kriteriji uključivanja i isključivanja. Tablica 14-25 na stranici 280 i Tablica 14-26 na stranici 281 navode kriterije uključivanja i isključivanja koji su primijenjeni tijekom ispitivanja. Zbog dostupnih podataka za ispitanike iz skupina MPOG postoje neznatne razlike u kriterijima uključivanja i isključivanja za skupine HPI (HPI) i MPOG. Konkretno, razlike između kriterija uključivanja određivanje je umjerenog ili visokorizičnog kirurškog zahvata koji nije obavljen na srcu i identifikacije planirane hospitalizacije s noćenjem u bolnici koje je proveo ispitivač. Relevantne su specifične razlike između dvaju navedenih kriterija isključivanja: pacijentice za koje je potvrđeno da su trudne/doje, poznati klinički važni intrakardijalni šantovi i poznata umjerena do teška bolest aortnih i mitralnih zalistaka.

Kriteriji isključivanja		
 Kriteriji isključivanja 1. Sudjelovanje u nekom drugom (intervencijskom) ispitivanju 2. Kontraindikacija za invazivno praćenje krvnog tla- ka 3. Pacijentice kod kojih je potvrđena trudnoća i/ili dojilje 4. Hitan kirurški zahvat 5. Poznati klinički važni intrakardijalni šantovi 6. Pacijenti kod kojih će intraoperativni ciljni MAP (MAP) biti < 65 mmHg 7. Poznata aortna stenoza s područjem zalistka od ≤ 1,5 cm² 8. Poznata umjerena do teška aortna regurgitacija 9. Poznata umjerena do teška mitralna regurgitacija 10. Poznata umjerena do teška mitralna stenoza 11. Vrsta pacijenta ili kirurškog postupka poznatog kao ograničenje vrijednosti SVV (SVV) (npr. respi- racijski volumen < 8 ml/kg teorijske idealne teži- ne, spontana ventilacija, perzistentna srčana arit- mija, poznata fibrilacija atrija, operacija na otvo- renom srcu, omjer frekvencije srca / frekvencije disanja (HR/RR) < 3,6) 12. Aktualna perzistentna fibrilacija atrija 13. Poznato akutno kongestivno zatajenje srca 14. Kraniotomija 15. Kirurški zahvati opeklina 16. Pacijenti s intraaortnom balonskom pumpom 		
 Kirurški zahvati opeklina Pacijenti s intraaortnom balonskom pumpom (IABP) ili ventrikularnim pomoćnim uređajima Prebacivanje pacijenta iz jedinice intenzivnog li- ječenja koje zahtijeva više vazoaktivnih sredstava i poznata dijagnoza aktivne sepse koja je u tijeku 		

Kriteriji uključivanja	Kriteriji isključivanja	
 Liječenje u ustanovi koja planira sudjelovati u prospektivnom ispitivanju softvera Hypotension Prediction Index Datum kirurškog zahvata od 1. siječnja 2017. do 31. prosinca 2017. Odrasli pacijenti u dobi od 18 godina ili stariji Elektivni prijem isti dan ili bolnički pacijent Fizički status prema Američkom društvu aneste- ziologa (ASA) 3 ili 4 Opća anestezija Praćenje krvnog tlaka pomoću praćenja invaziv- nom arterijskom linijom > 75 % vremena (kako bi se uzeli u obzir arterijske linije postavljene nakon indukcije) Trajanje slučaja (koje se definira kao vrijeme od dolaska pacijenta u sobu do odlaska pacijenta iz sobe) ≥ 180 minuta 	 Početni srednji arterijski tlak < 65 mmHg (određeno je da je početna vrijednost mjerenje krvnog tlaka dobiveno u neposrednom predoperativnom razdoblju ili prvi valjani krvni tlak intraoperativno) Primjena više od jedne vazoaktivne infuzije intraoperativno (fenilefrin, norepinefrin, vazopresin, dopamin, dobutamin ili epinefrin) Hitan kirurški zahvat Kirurški zahvat na srcu (s pumpom ili bez nje), debridman opekline ili intrakranijalni kirurški zahvat 	

Tablica 14-26: Kriteriji za odabir pacijenata u povijesnu kontrolnu kohortu MPOG

Incidencija IOH-a u skupini MPOG iznosila je 88 % (n = 19 445/22 109), a datumi liječenja kretali su se od 1. siječnja 2017 do 31. prosinca 2017. Datumi uključivanja za skupinu HPI (HPI) kretali su se od 16. svibnja 2019. do 24. veljače 2020. Sekundarna mjera ishoda učinkovitosti bila je određivanje ukupnog područja ispod krivulje vremena i vrijednosti MAP (MAP) za sva vremenska razdoblja za koja je vrijednost MAP (MAP) < 65 mmHg kod svakog ispitanika. Ta je mjera ishoda korelirala s trajanjem, a deskriptivna analiza te mjere ishoda predstavljena je sa prosječnim, standardnim odstupanjem (SD), srednjom, minimalnom i maksimalnom vrijednosti.

Primarna mjera ishoda sigurnosti bila je postotak ozbiljnih štetnih događaja radi uključivanja perioperativnih događaja, postoperativnih komplikacija i ozbiljnih štetnih događaja povezanih s proizvodom. Sekundarni cilj ovog ispitivanja (sekundarna mjera ishoda sigurnosti) bio je utvrditi jesu li smjernice koje je navela značajka Acumen HPI (HPI) smanjile kompozitnu mjeru komplikacija kako je navedeno u nastavku.

- Postoperativne epizode nefatalnog srčanog zastoja
- Smrt u bolnici
- Moždani udar
- Akutno oštećenje bubrega (AKI) unutar 30 dana od postupka
- Ozljeda miokarda kod kirurškog zahvata koji se ne obavlja na srcu (MINS) unutar 30 dana od postupka

14.1.16.2 Pacijentovi demografski podaci

Tablica 14-27 na stranici 281 i Tablica 14-28 na stranici 282 navode sažetak dostupnih demografskih podataka o pacijentu za prospektivnu kliničku kohortu (HPI (HPI)) i povijesnu kontrolnu kohortu (MPOG), kao i vrste postupaka kojima su ispitanici podvrgnuti u kohorti HPI (HPI).

Opis		HPI (namjera liječenja)	HPI (potpuni skup za ana- lizu)	MPOG (potpuni skup za ana- lizu)
Broj pacijenata		460	406*	22 109
Rod	Muški	51,7 (n = 238)	53,0 (n = 215)	57,8 (n = 12 779)
	Ženski	48,3 (n = 222)	47,0 (n = 191)	42,2 (n = 9330)
Dob (godine)	Prosjek ± SD	63,0 ± 12,97	62,8 ± 13,0	65,3 ± 13,8

Tablica 14-27: Pacijentovi demografski podaci (ispitivanje MPOG)

Opis		HPI (namjera liječenja)	HPI (potpuni skup za ana- lizu)	MPOG (potpuni skup za ana- lizu)
	Medijani (min. – maks.)	65 (19 – 94)	65 (19 – 89)	65 (18 – 90)
BMI	Medijani	28,09	28,09	28,1
	(25 [.] i 75 [.] percentil)	(24,37; 32,81)	(24,41; 32,86)	(24,2; 32,9)
Ocjena ASA	**	0,2 (n = 1)	0,25 (n = 1)	0,0 (n = 0)
	Ш	91,5 (n = 421)	92,1 (n = 374)	80,83 (n = 17 870)
	IV	8,0 (n = 37)	7,6 (n = 31)	19,17 (n = 4239)
	Nije navedeno	0,2 (n = 1)	0,0 (n = 0)	0,0 (n = 0)
Trajanje kirurškog za- hvata (minute, N = 458)	Prosjek ± SD	338,1 ± 145,4	363,6 ± 134,0	355,2 ± 145,8
	Medijani	315,5	336	317
	(25 [.] i 75 [.] percentil)	(235, 416)	(262, 430)	(245, 427)
		(n = 458)		

*Potpuni skup za analizu (FAS) predstavlja one ispitanike iz populacije namjere liječenja (ITT) koji su imali operaciju u trajanju od ≥ 3 sata.

**Ispitanik iz skupine ASA II identificiran je kao odstupanje od plana ispitivanja, iako nije isključen iz populacija ITT i FAS jer je taj ispitanik ispunjavao definirane kriterije (operacija > 3 sata i podaci o hemodinamskom praćenju). Taj je ispitanik uključen u analize učinkovitosti i sigurnosti iako, prema kriterijima uključivanja/isključivanja nije smio biti uključen u ispitivanje.

Tablica 14-28: Vrsta postupka (HPI)

Vrsta postupka	% (n/N)
Operacija kralješnice	18,5 (85/460)
Hepatektomija	13,7 (63/460)
Duodenopankreatektomija (Whipple)	10,0 (46/460)
Veliki vaskularni	8,5 (39/460)
Ostalo	8,5 (39/460)
Nefrektomija	5,7 (26/460)
Drugi genitourinarni kirurški zahvati	5,4 (25/460)
Cistektomija	5,0 (23/460)
Pankreatektomija	5,0 (23/460)
Transplantacija bubrega	4,3 (20/460)
Kirurški zahvat glave i vrata	3,9 (18/460)
Složena kombinirana onkološka operacija (uključujući 2 ili više različitih organa)	3,0 (14/460)
Eksplorativna laparotomija	3,0 (14/460)
Kolektomija	2,8 (13/460)
Adrenalektomija	2,6 (12/460)
Gastrektomija	2,0 (9/460)
Drugi gastrointestinalni kirurški zahvat	2,0 (9/460)
Revizija kuka	1,7 (8/460)
Prostatektomija	1,7 (8/460)
HIPEC	1,3 (6/460)

Vrsta postupka	% (n/N)
Histerektomija s citoredukcijom	1,3 (6/460)
Kolecistektomija	0,9 (4/460)
Reoperativni ortopedski kirurški zahvat	0,9 (4/460)
Splenektomija	0,9 (4/460)
Barijatrijski kirurški zahvat	0,4 (2/460)
Transplantacija jetre	0,4 (2/460)
Sigmoidektomija	0,4 (2/460)
Nije navedeno	0,2 (1/460)

Vrste kirurških zahvata u skupini MPOG određene su grupiranjem pomoću šifri Current Procedural Terminology (CPT). Skupina MPOG uključivala je glavu i vrat; vanjski i unutarnji dio prsnog koša; kralješnicu i leđnu moždinu; gornji ili donji abdomen; urologiju; ginekologiju; muški reproduktivni sustav; zdjelicu; kuk/nogu/stopalo; rame/ šaku/ruku; radiološki; opstetrički i ostale postupke.

Tablica 14-29 na stranici 283 predstavlja usporedbu vrsta kirurških zahvata za vrste zahvata u skupini HPI (HPI) i MPOG kako je određeno grupiranjem CPT.

Vrsta kirurškog zahvata	н	PI	MPOG					
	Broj pacijenata	Postotak ukupnih pacijenata	Broj pacijenata	Postotak ukupnih pacijenata				
Glava i vrat	18	3,4	2024	10,2				
Kirurški zahvat na prsnom košu	0	0	3257	16,5				
Operacija kralješnice	85	16,2	3331	16,8				
Gornji abdomen	157	29,9	3838	19,4				
Donji abdomen	40	7,6	1314	6,6				
Urološki	114	21,7	2017	10,2				
Ginekološki/opstetrički	20	3,8	190	1,0				
Ortopedski	12	2,3	2224	11,2				
Veliki vaskularni	39	7,4	0	0				
Ostalo	40	7,6	1596	8,1				
Napomena: trajanje IOH-a prema vrsti zahvata nije dostupno za populaciju MPOG.								

Tablica 14-29: Vrsta zahvata prema grupiranju CPT

14.1.16.3 Rezultati ispitivanja

Tablica 14-30 na stranici 284 navodi rezultate operativnih značajki prijemnika (ROC) za sve ispitanike HPI (HPI) s podacima dostupnima za analizu (N = 482). Analiza ROC predstavljena u Tablica 14-30 na stranici 284 identična je analizi koja je provedena za ispitivanja kliničke validacije, koja su predstavljena ranije u Tablica 14-12 na stranici 268 i Tablica 14-13 na stranici 269. Za detaljan opis kako se hipotenzivni događaji, nehipotenzivni događaji, osjetljivost i specifičnost definiraju i izračunavaju u Tablica 14-30 na stranici 284 pogledajte Rezultati kliničkih ispitivanja validacije – minimalno invazivno praćenje na stranici 268.

HPI Prag	PPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	NPV (%) [95 % interval pouzdanosti]	Specifičnost (%) [95 % interval pouzdanosti]	Osjetljivost (%) [95 % interval pouzdanosti]	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
*Podaci su dostupi	ni kod tvrtke Edwards Life	esciences			

Tablica 14-30: 0	nerativne znača	ike nri	iemnika (ROC)	za isi	nitanike l	HPI (N =	482)*
	perativne znača	jre hii	Jenninka (NOC)	2a 13	pitallike i	- MF I (IN —	TOZ)

Učinkovitost. Ispitivanje HPI (HPI) osmišljeno je da bi se procijenila sposobnost značajke Acumen HPI (HPI), kao alata za podršku u donošenju odluka, za smanjenje trajanja IOH-a za najmanje 25 % kod kirurških pacijenata kojima je potrebno napredno hemodinamsko praćenje. Epizoda intraoperativne hipotenzije (IOH) definirala se kao srednji arterijski tlak (MAP (MAP)) ispod 65 u tri (3) ili više uzastopnih događaja od 20 sekundi za svakog ispitanika u svim centrima.

Primarna mjera ishoda učinkovitosti ponderirani je prosjek srednjih vrijednosti i standardnih odstupanja za centar objedinjenih u istom omjeru ispitanika koji su uključeni u kohortu MPOG. Taj ponderirani prosjek i njegovo ispravno izračunato standardno odstupanje uspoređeni su s procjenama dobivenima od ispitanika u kohorti MPOG.

Ispitivanje HPI (HPI) ispunilo je svoju primarnu mjeru ishoda učinkovitosti. Ispitanici iz glavne kohorte HPI (HPI) iz potpunog skupa za analizu imali su prosječno trajanje IOH-a od 11,97 \pm 13,92 minuta u usporedbi sa srednjim IOH-om u povijesnoj kontrolnoj skupini MPOG od 28,20 \pm 42,60 minuta. Tablica 14-31 na stranici 284 pokazuje da je taj rezultat predstavljao smanjenje od 57,6 % u usporedbi s povijesnom kontrolnom skupinom MPOG (p < 0,0001). Prilikom razmatranja slučajeva u kojima je bilo nula epizoda IOH-a tijekom kirurškog zahvata, smanjenje vrijednosti IOH iznosilo je 65 % (p < 0,0001).

Tablica 14-31: Prosječno trajanje IOH-a	– primarna mjera ishoda učinkovito:	sti
---	-------------------------------------	-----

Statistika	HPI (ispitanika = 406)	MPOG (ispitanika = 22 109)	p vrijednost
Veličina uzorka (n)	293	19 446	
Ukupno minuta IOH-a	3508	548 465	
Prosječni IOH (minute)**	11,97	28,20	< 0,0001*
IOH STD	13,92	42,60	

Napomena: IOH procijenjen metodom stajanja; STD procijenjen skupnom metodom (ispitanici iz glavne kohorte s epizodom IOH-a u testnoj ruci).

Standardna metoda – epizoda IOH-a definira se kada najmanje tri uzastopna promatranja imaju MAP (MAP) < 65. Ispitanici iz glavne kohorte FAS, s trajanjem kirurškog zahvata od najmanje 3 sata.

*U analizi je upotrijebljen jednostrani t-test nejednakih varijanci. Nominalna alfa vrijednost za test iznosi 0,025.

**Kada se podaci o kohorti HPI (HPI) analiziraju pomoću intervala od 60 sekundi, prosječno trajanje IOH-a neznatno se povećalo s 11,97 na 12,59, što ostaje statistički različito od prosjeka IOH-a u skupini MPOG 28,20 uz p vrijednost < 0,0001.

Rezultati sekundarne mjere ishoda učinkovitosti, određivanje ukupne površine ispod krivulje (AUC) vremena i MAP (MAP) za sva vremenska razdoblja za koja je MAP (MAP) < 65 mmHg kod svakog ispitanika uključeni su u Tablica 14-32 na stranici 284.

Tablica	14-32: Intrao	perativni hipo	tenzijski AUC	– ITT, ispitanic	i u glavnoj kohorti
---------	---------------	----------------	---------------	------------------	---------------------

Kategorija ispitivanja	lspitanik	Srednji AUC (min* mmHg)	AUC SD (min* mmHg)	Medijani AUC (min* mmHg)	AUC raspon (min* mmHg)	AUC Q3-Q1 (min* mmHg)
Svi ispitanici u glavnoj ko- horti	457	46,38	82,75	16,67	833,00	54,00

Kategorija ispitivanja	lspitanik	Srednji AUC (min* mmHg)	AUC SD (min* mmHg)	Medijani AUC (min* mmHg)	AUC raspon (min* mmHg)	AUC Q3-Q1 (min* mmHg)			
Svi ispitanici u glavnoj ko- horti s najmanje jednom epizodom	328	64,63	91,46	32,33	832,00	68,00			
Svi ispitanici u glavnoj ko- horti s trajanjem kirurškog zahvata ≥ 3 sata	406	47,07	47,07 85,30 16,83		833,00	51,00			
Svi ispitanici u glavnoj ko- horti s trajanjem kirurškog zahvata ≥ 3 sata i naj- manje jednom epizodom IOH-a	293	65,23	94,36	32,00	832,00	62,67			
Svi ispitanici u glavnoj ko- horti s trajanjem kirurškog zahvata < 3 sata	51	40,89	58,94	12,33	291,00	71,33			
Svi ispitanici u glavnoj ko- horti s trajanjem kirurškog zahvata < 3 sata i naj- manje jednom epizodom IOH-a	nici u glavnoj ko- ajanjem kirurškog < 3 sata i naj- dnom epizodom		62,94 37,00		290,00	73,33			
Napomena: standardna met	Napomena: standardna metoda – epizoda IOH-a definira se kada najmanje tri uzastopna promatranja imaju MAP (MAP) < 65.								

Ispitanici u glavnoj kohorti ITT, s valjanim trajanjem kirurškog zahvata.

Analiza je provedena da bi se procijenila učinkovitost vrijednosti HPI (HPI) za smanjenje IOH-a kada je stratificirana prema razini vrijednosti MAP (MAP). Trajanje IOH-a uspoređeno je između skupine HPI (HPI) i skupine MPOG stratificirane prema razini vrijednosti MAP (MAP) od 50 do 70 mmHg, pomoću standardne metode za izračun. Tablica 14-33 na stranici 285 prikazuje da je na svim razinama vrijednosti MAP (MAP), osim MAP (MAP) < 50, prosječno trajanje IOH-a kod ispitanika u ispitivanju HPI (HPI) bilo statistički značajno kraće nego ono prijavljeno za svaku razinu vrijednosti MAP (MAP) u skupini MPOG.

Tablica 14-33: Učinkovitost stratificirana prema razini vrijednosti MAP, ispitivanje HPI u odnosu na povijesnu kontrolnu skupinu MPOG

Vrijednost MAP	Statistika	HPI (ispitanika = 406)	MPOG (ispitanika = 22 109)	p vrijednost
MAP (MAP) < 50	Veličina uzorka (n)	28	8555	
	Ukupno minuta IOH-a	97	35 790	
	Prosječni IOH (minute)	3,45	4,20	0,1967
	IOH STD	3,56	13,10	
MAP (MAP) < 55	Veličina uzorka (n)	84	12 484	
	Ukupno minuta IOH-a	341	80 115	
	Prosječni IOH (minute)	4,06	6,40	< 0,0001
	IOH STD	4,30	15,40	
MAP (MAP) < 60	Veličina uzorka (n)	188	16 561	
	Ukupno minuta IOH-a	1098	212 362	
	Prosječni IOH (minute)	5,84	12,80	< 0,0001
	IOH STD	7,31	24,10	
MAP (MAP) < 65	Veličina uzorka (n)	293	19 446	
	Ukupno minuta IOH-a	3508	548 465	

Vrijednost MAP	Statistika	HPI (ispitanika = 406)	MPOG (ispitanika = 22 109)	p vrijednost
	Prosječni IOH (minute)	11,97	28,20	< 0,0001
	IOH STD	13,92	42,60	
MAP (MAP) < 70	Veličina uzorka (n)	375	20 986	
	Ukupno minuta IOH-a	10 241	1 185 983	
	Prosječni IOH (minute)	27,31	56,50	< 0,0001
	IOH STD	28,79	70,40	

Napomena: standardna metoda – epizoda IOH-a definira se kao najmanje tri uzastopna promatranja s vrijednosti MAP (MAP) < vrijednost MAP (MAP) koja definira IOH. Uključeni su ispitanici u glavnoj kohorti FAS s trajanjem kirurškog zahvata od najmanje 3 sata. Studentov T-test primijenjen je kako je navedeno u SAP-u.

Tijekom kliničkog ispitivanja smanjenje trajanja intraoperativne hipotenzije ovisilo je o liječničkoj odluci o tome kada je i kako uvedeno koje liječenje uz smjernice iz parametra HPI (HPI) i sekundarnog zaslona HPI (HPI). Vrste intervencija uključivale su: koloide, kristaloide, krvne proizvode, vazopresore i inotrope. Od posebnog je interesa bila usporedba obrasca učestalosti ispitanika i intervencije prema pragu vrijednosti HPI (HPI), odnosno kada je parametar HPI (HPI) predviđao hemodinamsku stabilnost (HPI (HPI) > 85). Pogledajte Tablica 14-34 na stranici 286. Ti podaci ukazuju da je HPI (HPI) dodao vrijednost javljanjem upozorenja i davanjem uvida putem sekundarnog zaslona koji je liječniku omogućio provedbu pravodobnijih i primjerenijih intervencija.

Intervencija HPI		lspitanik u ispitivanju				Slučaj intervencije			
tip	skupina	N	n	n/N (%)	p vrijed- nost ^a	N	n	n/N (%)	p vrijed- nost ^b
Koloid	HPI > 85	78	58	74,4	0,0004	134	87	64,9	< 0,0001
	HPI ≤ 85	78	36	46,2		134	47	35,1	
Kristaloid	HPI > 85	163	134	82,8	< 0,0001	360	250	69,4	< 0,0001
	HPI ≤ 85	163	80	49,1		360	110	30,6	
Krvni proizvodi	HPI > 85	24	18	75,0	0,0781	56	34	60,7	0,0245
	HPI ≤ 85	24	12	50,0		56	22	39,3	
Vazopresor	HPI > 85	307	277	90,2	< 0,0001	1604	1156	72,1	< 0,0001
	HPI ≤ 85	307	189	61,6		1604	448	27,9	
Inotrop	HPI > 85	87	72	82,8	< 0,0001	187	131	70,1	< 0,0001
	HPI ≤ 85	87	39	44,8		187	56	30,0	

Tablica 14-34: Obrazac učestalosti ispitanika i slučajeva intervencija prema pragu HPI

a, b: p vrijednost iz modela logističke regresije s vrijednosti HPI (HPI) \leq 85 kao referencom, a – ispitanik, b – slučaj intervencije. N = ukupan broj ispitanika ili ukupan broj slučajeva intervencija, n = ispitanici ili slučajevi s intervencijom.

Sigurnost. Pokazalo se da je značajka Acumen HPI (HPI) sigurna kada se upotrebljava kod kirurških pacijenata kojima je potrebno napredno hemodinamsko praćenje.

- Nisu postojali ispitanici s događajima za koje je prosuđeno da su imali veze sa značajkom Acumen HPI (HPI).
- Nije bilo štetnih događaja ili ozbiljnih štetnih događaja za koje je prosuđeno da su bili povezani sa značajkom Acumen HPI (HPI).
- Nije bilo nepredviđenih štetnih događaja (0 %) povezanih sa značajkom HPI (HPI).
- Nije bilo smrtnih slučajeva, neovisno o tome jesu li povezani/nepovezani sa značajkom HPI (HPI).

Sekundarna mjera ishoda sigurnosti opisna je statistika koja je skup 30-dnevnih postoperativnih štetnih događaja u populaciji dovršenih slučajeva (CC). Tablica 14-35 na stranici 287 prikazuje komponente 30-dnevne

postoperativne kompozitne mjere ishoda za populaciju dovršenih slučajeva (CC). Rezultati prikazuju da je stopa kompozitnih događaja iznosila 4,75 % (kompozitni događaji = 19 [95 % Cl: 2,88; 7,32]), pri čemu je jedan ispitanik doživio više od jednog pojedinačnog kompozitnog elementa. Podaci o sigurnosti prikupljeni za skupinu MPOG uključivali su smrtnost (375, 1,83 %); fazu 1 akutnog oštećenja bubrega (2068, 9,35 %); fazu 2 akutnog oštećenja bubrega (381, 1,72 %); fazu 3 akutnog oštećenja bubrega (152, 0,69 %) i ozljedu miokarda [MINS] (178, 0,81 %).

Tablica 14-35: Ispitivanje HPI – komponente kompozitne mjere ishoda 30 dana nakon operacije – analiza
CC populacije (ispitanici u glavnoj kohorti, n = 400)

Mjera ishoda analize	Štetan c	logađaj	Dani nakon kirurškog zahvata POD					
	Broj događaja (%)	95 % CI	Prosjek	Medijani	Raspon			
Postoperativni nefatalni srčani za- stoj	1 (0,25)	0,01; 1,38	2,00	2,00	2, 2			
Smrt u bolnici	0 (0,00)	0,00; 0,92	N/P	N/P	N/P			
Moždani udar	0 (0,00)	0,00; 0,92	N/P	N/P	N/P			
Akutno oštećenje bubrega – ukupno	16 (4,00)	2,30; 6,41	5,94	1,00	0, 27			
Akutno oštećenje bubrega – 1. fa- za	11 (2,75)	1,38; 4,87	6,82	1,00	0, 27			
Akutno oštećenje bubrega – 2. fa- za	3 (0,75)	0,15; 2,18	6,33	7,00	2, 10			
Akutno oštećenje bubrega – 3. fa- za	2 (0,50)	0,06; 1,79	0,50	0,50	0, 1			
Ozljeda miokarda (MINS)	3 (0,75)	0,15; 2,18	1,67	1,00	0, 4			
CC = dovršena skupina (koja se može procijeniti), CI = interval pouzdanosti, dani nakon kirurškog zahvata (POD) = AESTDT-SGDT								

Analiza populacije s namjerom liječenja (n = 460) dala je 3 (0,066 %) slučaja ozljede miokarda (MINS) i 17 (3,7 %) incidenata akutnog oštećenja bubrega (AKI).

Trajanje boravka u bolnici i JIL-u za kohortu HPI (HPI) navedeno je u Tablica 14-36 na stranici 287.

Tablica 14-36: Trajanje boravka

Krajnja točka	n	Prosjek	Medijani	Raspon		95 % točan Cl	
				Min	Maks	Donji	Gornji
Trajanje boravka u bolnici u danima	455	6,8	5,3	0,3	50,5	6,2	7,3
Trajanje boravka u jedinici intenzivnog liječenja u dani- ma	151	2,7	2,0	0,1	27,0	2,2	3,1

14.1.16.4 Sažetak ispitivanja

Ovi rezultati pokazuju značajno smanjenje prosječnog IOH-a koje je bilo dosljedno u većini centara; većina centara imala je smanjenje prosječnog trajanja IOH-a od > 25 %, a u svim centrima osim jednog premašilo je 35 %; prosječno smanjenje IOH-a kretalo se u rasponu od 23 % do 72 %. Rezultati ispitivanja pokazali su smanjenje trajanja IOH-a na 11,97 minuta (SD 13,92), što predstavlja smanjenje od 57,6 % (p < 0,0001). To je smanjenje klinički značajno jer se IOH koji traje najmanje 1 minutu povezuje s perioperativnim komplikacijama i komorbiditetom kao što su akutno oštećenje bubrega, ozljeda miokarda i moždani udar [12].

Analize osjetljivosti, uključujući pregled skupnih podataka iz ispitivačkih centara, zbunjujućih čimbenika i ispitanika isključenih iz kohorte s namjerom liječenja nisu značajno promijenili taj klinički relevantan nalaz smanjenja prosječne intraoperativne hipotenzije (IOH).

Rezultati pokazuju da je značajka Acumen HPI (HPI) sigurna kada se upotrebljava kod kirurških pacijenata kojima je potrebno napredno hemodinamsko praćenje, bez štetnih događaja povezanih s proizvodom. Nadalje, stopa kompozitnih događaja od 4,75 % (kompozitni događaji = 19 [95 % CI: 2,88; 7,32]) niska je kada se uzme u obzir da su ispitanici imali fizički status ASA 3 i 4 kada su podvrgnuti kirurškom zahvatu koji nije obavljen na srcu.

U tom nacrtu nezaslijepljenog ispitivanja s usporedbom prospektivnih s povijesnim podacima pokazalo se da je IOH smanjen upotrebom značajke softvera HPI (HPI). Ovo ispitivanje ima ograničenja osim potencijalnog odstupanja koje se povezuje sa znanjem liječnika u prospektivnoj skupini i usporedbe s povijesnom kohortom.

14.1.16.5 Zaključak

Rezultati ovog ispitivanja jasni su i daju valjane znanstvene dokaze da je značajka Acumen HPI (HPI) sigurna i da je osigurala statistički i klinički značajno smanjenje srednjeg IOH-a. Stoga je Acumen HPI (HPI) učinkovit u otkrivanju hemodinamske nestabilnosti i značajnom smanjenju razine intraoperativne hipotenzije kada se upotrebljava kod kirurških pacijenata koji zahtijevaju intraoperativno hemodinamsko praćenje tijekom kirurškog zahvata koji se ne provodi na srcu.

14.1.17 Reference

- 1 De Hert et al, Evaluation of Left Ventricular Function in Anesthetized Patients Using Femoral Artery dP/dtmax. Journal of Cardiothoracic and Vascular Anesthesia 2006; 20(3): 325-330.
- 2 Tartiere et al, Non-invasive radial pulse wave assessment for the evaluation of left ventricular systolic performance in heart failure. Eur Journal of Heart Failure 2007; 9: 477–483.
- **3** Monge Garcia MI, Orduna PS, Cecconi M. Understanding arterial load. Intensive Care Med 2016; 42: 1625-1627.
- **4** Monge Garcia MI, Manuel Gracia Romero MG, Cano AG, Aya HD, Rhodes A, Grounds RM, Cecconi M. Dynamic arterial elastance as a predictor of arterial pressure response to fluid administration: a validation study. Critical Care 2014; 18: 626-637.
- 5 Cecconi M, Monge Garcia MI, Romero MG, Mellinghof J, Caliandro F, Grounds RM, Rhodes A. 2015. The Use of Pulse Pressure Variation and Stroke Volume Variation in Spontaneously Breathing Patients to Assess Dynamic Arterial Elastance and to Predict Arterial Pressure Response to Fluid Administration. Anesth Analg 2015; 120: 76–84.
- **6** Cannesson M, Le Manach Y, Hofer CK, Goarin JP, Lehot JJ, Vallet B, Tavernier B. Assessing the diagnostic accuracy of pulse pressure variations for the prediction of fluid responsiveness. A "gray zone" approach. Anesthesiology 2011; 115: 231-241.
- 7 Cannesson M, Musard H, Desebbe O, Boucau C, Simon R, Henaine R, Lehot JJ. The Ability of Stroke Volume Variations Obtained with Vigileo/FloTrac System to Monitor Fluid Responsiveness in Mechanically Ventilated. Anesth Analg 2009; 108: 513–517.
- 8 Pinsky MR. Protocolized Cardiovascular Management Based on Ventricular-arterial Coupling. In: Functional Hemodynamic Monitoring. Update in Intensive Care and Emergency Medicine (44). Springer-Verlag, Berlin, 2004; 381-395.
- **9** Sunagawa K, Maughan WL, Burkhoff D, Sagawa K. Left ventricular interaction with arterial load studied in isolated canine ventricle. Am J Physiol, Heart Circ Physiol 1983; 245: H773-H780.
- 10 Chantler PD, Lakatta EG, Najjar S. Arterial-ventricular coupling: mechanistic insights into cardiovascular performance at rest and during exercise. J Appl Physiol 2008; 105: 1342-1351.
- 11 Shah NJ, Mentz G, Kheterpal S. The incidence of intraoperative hypotension in moderate to high risk patients undergoing non-cardiac surgery: A retrospective multicenter observational analysis. J Clin Anest. 2020; 66: 109961.
- 12 Salmasi V, Maheshwari K, Yang D, Mascha EJ, Singh A, Sessler DI, Kurz A. Relationship between intraoperative hypotension, defined by either reduction from baseline or absolute thresholds, and acute kidney and myocardial injury after noncardiac surgery: A retrospective cohort analysis. Anesthesiology. 2017 Jan; 126(1): 47-65.
14.2 Potpomognuto upravljanje tekućinom

Značajka softvera potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM) Acumen pruža podršku u liječničkoj odluci za upravljanje pacijentovim tekućinama.

14.2.1 Uvod

UPOZORENJE

Značajka Potpomognutog upravljanja tekućinom ne smije se upotrebljavati kao isključiva vrijednost za liječenje pacijenta. Tijekom sesije praćenja preporučuje se pregled pacijentove hemodinamike kako bi se procijenio odgovor na tekućinu.

Značajka potpomognutog upravljanja tekućinom (AFM) prolazi kroz razna stanja tijekom sesije. Tablica 14-37 na stranici 289 opisuje svako od tih stanja.

Stanje	Obavijest na nadzornoj ploči AFM-a	Definicija
Upit	Fluid Bolus Suggested (Predlo- žen je bolus tekućine) / Test Bo- lus Suggested (Predložen testni bolus)	Obavijest koja je potakla korisnika da (1) prihvati i obavijesti uređaj za praćenje da je započelo uvođenje tekućine ili (2) odbije prijedlog.
Bez upita	Fluid Not Suggested (Tekućina nije predložena)	Nije predložena tekućina
Odbij	AFM Suggestions Suspended (Prijedlozi AFM-a obustavljeni)	Radnja koju je izvršio korisnik da bi odbio upit AFM-a kojom se značajka AFM-a stavlja u 5-minutno razdoblje mirovanja bez novih obavijesti.
Prihvaćen	Bolus In Progress… (Bolus u ti- jeku…)	Bolus tekućine koji je korisnik prihvatio i odabrao za početak. " Bolus In Progress… (Bolus u tijeku…) " također se može poja- viti nakon pokretanja User Bolus (Korisnički bolus) .
Analiza je odbijena		Bolus tekućine koji je korisnik odbio analizirati i neće se predsta- viti softveru AFM radi analize.
Dovršen	Bolus Complete (Bolus dovršen)	Bolus tekućine koji je korisnik dovršio.
Analiziranje	Bolus Complete (Bolus dovr- šen); Analyzing Hemodynamic Response (Analiza hemodinam- skog odgovora)	Bolus tekućine koji je analizirao AFM. Isporučen je unutar propisa- nog ograničenja brzine i volumena i ima potrebne informacije za procjenu hemodinamskog odgovora na tekućinu.

Tablica 14-37: Stanja AFM-a

14.2.2 Načelo rada

Značajka softvera AFM osmišljena je kako bi usmjeravala optimalno intravensko uvođenje tekućine. Uključuje algoritam koji se temelji na pravilu koji daje prijedloge za upravljanje tekućinom prepoznavanjem obrazaca odgovora na tekućinu upotrebom pacijentovih hemodinamskih podataka i prošlih reakcija na uvođenje tekućine. Njezini su ulazni podaci:

- korisničke postavke (tj., Fluid Strategy (Strategija tekućine) [željena promjena udarnog volumena: 10 %, 15 % ili 20 %], Surgery Mode (Kirurški način rada) [Open (Otvoren) ili Laparoscopic/Prone (Laparoskopski/ležeći)]).
- hemodinamski podaci iz analize na temelju arterijskog tlaka (frekvencija pulsa [PR], srednji arterijski tlak [MAP (MAP)], udarni volumen [SV (SV)], varijacija udarnog volumena [SVV (SVV)], sistemski vaskularni otpor [SVR (SVR)] i brzina promjene SV (SV) tijekom posljednje dvije minute).
- Podaci o isporuci tekućine (vrijeme početka i završetka bolusa tekućine i volumen bolusa tekućine).

- Odgovor na tekućinu izvodi se iz promjena u udarnom volumenu izmjerenih senzorom Acumen IQ, a
 prijedlozi AFM-a o tekućini izvode se iz predviđenog povećanja udarnog volumena izračunatog djelomično
 mjerenjem odgovora na tekućinu. To se predviđanje temelji na kombinaciji informacija izvedenih iz:
 - modela populacije pacijenata. On se koristi podacima o odnosu između postotnog povećanja udarnog volumena (%ΔSV (SV)) i varijacije udarnog volumena (SVV (SVV)) od odgovora pacijenta do uvođenja 500 ml tekućine na različitim razinama SVV (SVV) (N = 413 pacijenata).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.
 - **Povijest bolusa za pojedinog pacijenta.** Koristi se odgovorom pacijenta koji se trenutačno prati na uvođenje tekućine.

Kombinacija informacija omogućuje algoritmu određivanje delta udarnog volumena određivanjem bolusa koji su dani u sličnom hemodinamskom stanju i objedinjavanjem njihovih odgovora, uzimajući u obzir sistematska odstupanja (tj., model precjenjuje ili podcjenjuje pacijentov stvarni odgovor na tekućinu) i ponderiranjem predviđanja kvalitetom informacija u povijesti pacijentova bolusa kako bi se navelo konačno predviđanje.

- Konačno predviđanje uspoređuje se s odabranom strategijom tekućine kako bi se utvrdilo treba li izraditi prijedlog tekućine. Ako je predviđeni udarni volumen veći od odabrane strategije tekućine, tada algoritam daje upit s prijedlogom tekućine na uređaju za hemodinamsko praćenje. Ako predviđeni udarni volumen nije veći od odabrane strategije tekućine, algoritam ne daje prijedlog tekućine ili, ako postoje ograničene informacije u povijesti bolusa kod pacijenta, algoritam može dati upit o testnom bolusu. Za dodatne informacije o mogućem statusu AFM-a proučite Tablica 14-38 na stranici 295.
- Prijedlozi tekućine koje izrađuje značajka softvera AFM usmjereni su na SV (SV) i CO (CO) i ne ovise o vrijednosti MAP (MAP). Stoga AFM može predložiti tekućini kada je pacijent normotenzivan. Prije prihvaćanja preporuke AFM-a ili prijedloga testa koji daje AFM preporučuje se potpuni pregled pacijentova hemodinamskog statusa.

OPREZ

Značajka softvera potpomognutog upravljanja tekućinom Acumen oslanja se na informacije koje je naveo liječnik kako bi se ispravno procijenio odgovor na tekućinu.

Važno je točno identificirati **Surgery Mode (Kirurški način rada)** i **Fluid Strategy (Strategija tekućine)**. Odabrani **Surgery Mode (Kirurški način rada)** i **Fluid Strategy (Strategija tekućine)** utječe na prijedloge AFM-a o tekućini. Odabir netočnog načina **Surgery Mode (Kirurški način rada)** ili **Fluid Strategy (Strategija tekućine)** može utjecati na učestalost prijedloga AFM-a. Važno je i točno unijeti podatke o uvođenju tekućine (volumenu i trajanju) u sustav. Pogledajte Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom na stranici 293 za više informacija o načinu **Fluid Strategy (Strategija tekućine)** i **Surgery Mode (Kirurški način rada)**. Pogledajte Upravljanje tekućinama algoritmom AFM na stranici 296 za više informacija o uvođenju tekućine.

Ako značajka softvera AFM procijeni da će pacijent odgovoriti na tekućinu, navest će poruku koja predlaže da bi uvođenje tekućine moglo poboljšati pacijentov hemodinamski status. Ako značajka softvera AFM procijeni da pacijent neće reagirati na tekućinu, sustav neće predložiti uvođenje tekućine.

Značajka AFM uključuje prikaz relevantnih hemodinamskih parametara i navodi praćenje trenutačnog statusa pacijenta u stvarnom vremenu te ukupan volumen tekućine uveden za svakog pojedinog pacijenta. Značajka AFM dostupna je kada je senzor Acumen IQ povezan s kateterom u radijalnoj arteriji.

OPREZ

Prijedloge za upravljanje tekućinom koje daje značajka AFM-a mogu ugroziti čimbenici kao što su:

Netočna mjerenja vrijednosti FT-CO

- Akutne promjene u mjerenju vrijednosti FT-CO nakon uvođenja vazoaktivnih lijekova, premještanje pacijenta ili kirurške intervencije
- Krvarenje pri brzini sličnoj ili većoj od brzine isporuke tekućine
- Smetnje u arterijskoj liniji

Uvijek pregledajte pacijentov hemodinamski status prije prihvaćanja prijedloga AFM-a.

Točno mjerenje varijacije udarnog volumena (SVV (SVV)) potrebno je kako bi značajka softvera AFM dala prijedloge o upravljanju tekućinom. Pacijenti moraju:

- biti na mehaničkoj ventilaciji
- imati respiracijski volumen od $\ge 8 \text{ ml/kg}$.

Napomena

Prilikom istovremene upotrebe pametnih upozorenja na AFM i HPI (HPI) važno je uzeti u obzir da se ponašanje preporuka AFM-a o tekućini temelji na predviđanju odgovora na tekućinu, dok se ponašanja pametnih upozorenja na HPI (HPI) temelje na identifikaciji potencijalnih temeljnih mehanizama radi sprječavanja ili liječenja hipotenzije. Kao takve, te dvije značajke softvera razmatraju različite ciljeve i pacijentova hemodinamska stanja te ih je potrebno razmotriti samostalno. Prije utvrđivanja najprikladnijeg tijeka djelovanja potrebno je pregledati trenutačnu pacijentovu hemodinamiku. Pogledajte Značajka softvera Acumen Hypotension Prediction Index (HPI) na stranici 247 za više informacija o toj značajki.

14.2.3 Zasloni za pomoć s opcijom AFM

Zasloni za pomoć s opcijom AFM dostupni su za podršku brojnim čestim pitanjima korisnika. Da biste pristupili zaslonima za pomoć s opcijom AFM, dodirnite ikonu za pomoć na nadzornoj ploči AFM ili na neki od upita za



Zaslonima za pomoć s opcijom AFM može se pristupiti i kroz glavni izbornik za pomoć. Dodirnite ikonu postavki



→karticu Help (Pomoć)

•gumb Assisted Fluid Management (Potpomognuto

upravljanje tekućinom).

Zasloni za pomoć s opcijom AFM uključuju sadržaj o početku rada, korištenju značajke AFM i česta pitanja o tome kako sustav funkcionira. Na svakom zaslonu za pomoć s opcijom AFM dodirnite pitanje koje vas zanima da biste pogledali kratak odgovor. Za dodatne informacije obratite se svojem predstavniku tvrtke Edwards.

14.2.4 Pokretanje ili ponovno pokretanje AFM-a

(ì)

Help

- Dodirnite ikonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT)/AFM na navigacijskoj traci 1.
- 2. Odaberite ikonu potpomognutog upravljanja tekućinom. Nadzorna ploča AFM-a prikazivat će se samo na



Napomena

Ako se potpomognuto upravljanje tekućinom pokrene tijekom sesije aktivnog praćenja vrijednosti GDT (GDT), korisnika će se obavijestiti da će se time završiti njegova trenutačna sesija praćenja.

- Postavite željene postavke AFM za Surgery Mode (Kirurški način rada) (Laparoscopic/Prone (Laparoskopski/ležeći) ili Open (Otvoren)), Fluid Strategy (Strategija tekućine) (10 %, 15 % ili 20 %) i Fluid Tracking (Praćenje tekućine) (Fluid Meter (Mjerač tekućine) ili Manual (Ručni)). Pogledajte Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom na stranici 293.
- 4. Unesite **maksimalni volumen slučaja (Max Case Vol. (Maks. volumen slučaja))** na tipkovnici. Unos te vrijednosti potreban je za pokretanje sesije AFM-a.



Maksimalni volumen slučaja daje korisniku ciljni volumen tekućine na temelju informacija dostupnih na početku slučaja. Tijekom slučaja pacijentove potrebe za tekućinom mogu se promijeniti te stoga tu vrijednost treba smatrati vodičem, a ne apsolutnim pragom između optimalne i prekomjerne isporuke tekućine.

Tijekom aktivne sesije AFM-a prikazuje se upozorenje na traci statusa kada se ukupna tekućina isporučena putem značajke AFM približi (unutar 500 ml) ili premaši unaprijed postavljen **maksimalni volumen slučaja** kao zaštita od potencijalnog preopterećenja tekućinom. Vrijednost za **maksimalni volumen slučaja** ne ograničava funkcionalnost značajke AFM niti ne utječe na prijedloge AFM-a o tekućini. Ta se vrijednost može promijeniti za zaslonu s postavkama za AFM u bilo kojem trenutku tijekom aktivne sesije AFM-a

dodirom ikone postavki 🖾 na nadzornoj ploči AFM-a.

Napomena

U slučaju nestanka napajanja tijekom sesije AFM-a mora se ponovno inicijalizirati nakon ponovne uspostave napajanja. Ako se nakon ponovne uspostave napajanja uređaja za praćenje nastavi praćenje istog pacijenta, briše se povijest bolusa koji su dani trenutačnom pacijentu; no ostat će ukupan volumen koji je isporučen putem značajke AFM i **Maksimalni volumen slučaja**.

5. Dodirnite ikonu Start AFM (Pokreni AFM)

na nadzornoj ploči AFM-a.



Slika 14-12: Nadzorna ploča AFM-a

14.2.5 Prikaz nadzorne ploče AFM-a

Nadzorna ploča AFM-a (prikazana u Slika 14-12 na stranici 293) može se prikazivati dok ste na zaslonu s grafičkim prikazom kretanja i aktivna je sesija AFM-a. Nadzorna ploča AFM-a u svakom se trenutku može

smanjiti dodirom ikone za smanjivanje 🛄 ili ikone za praćenje vrijednosti GDT (GDT)/AFM 🔽 na navigacijskoj traci.

Dok je nadzorna ploča AFM-a smanjena, na navigacijskoj traci prikazuje se ikona statusa tekućine. Za vraćanje

nadzorne ploče AFM-a dodirnite ikonu statusa tekućine **na navigacijskoj traci.** Pogledajte Tablica 14-38 na stranici 295.

14.2.6 Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom

Pregledajte sve postavke prije pokretanja sesije AFM-a. Sesija AFM-a ne može se pokrenuti bez postavljanja **maksimalnog volumena slučaja**. Da biste prilagodili postavke povezane sa značajkom potpomognutog

upravljanja tekućinom, dodirnite ikonu postavki na desnom rubu nadzorne ploče AFM.

ર્ડ્રે

14.2.6.1 Strategija tekućine

Važno je ispravno identificirati **Fluid Strategy (Strategija tekućine)**. Odabrana strategija tekućine utječe na prijedloge AFM-a za tekućinu. Odabirom **Fluid Strategy (Strategija tekućine)** koja nije usklađena s liječnikovom strategijom upravljanja tekućinom dovest će do neželjenih prijedloga tekućine (npr. liječnik želi ograničenu strategiju tekućine, ali odabere **10% (10 %) Fluid Strategy (Strategija tekućine)** u postavkama AFM-a) ili nepostojanja prijedloga tekućine (npr. liječnik želi liberalnu strategiju tekućine, ali odabere **20% (20 %) Fluid Strategy (Strategija tekućine)** u postavkama AFM-a).

Za Fluid Strategy (Strategija tekućine), odaberite 10% (10%), 15% ili 20% (20%).



Napomena

Fluid Strategy (Strategija tekućine) može se upotrijebiti za podešavanje algoritma AFM-a kako bi bio liberalniji (10% (10%)) ili restriktivniji (20% (20%)) u predlaganju tekućine. Zadana je postavka 15%. Taj je postotak postotna promjena udarnog volumena kao reakcija na 500 ml bolusa tekućine. Nije potrebno uvesti 500 ml bolusa tekućine da biste upotrijebili značajku softvera AFM. Postotna promjena podešena je kako bi bila usklađena s volumenom isporučene tekućine. Niži postotak označava niži prag za predlaganje tekućine i stoga je slobodnija postavka.

14.2.6.2 Način kirurškog zahvata

Na gumbu za uključivanje/isključivanje načina Surgery Mode (Kirurški način rada) odaberite Open (Otvoren) ili Laparoscopic/Prone (Laparoskopski/ležeći).

	Surgery Mode	Laparoscopic/Prone	Open
--	--------------	--------------------	------

Napomena

Važno je ispravno identificirati **Surgery Mode (Kirurški način rada)**. Odabrani način kirurškog zahvata utječe na to kako AFM tumači SVV (SVV). Odabir netočnog načina **Surgery Mode (Kirurški način rada)** može dovesti do neodgovarajućih prijedloga tekućine. Ako je pacijent podvrgnut laparoskopskom postupku ili je u ležećem položaju i odabran je **Open (Otvoren)** kao **Surgery Mode (Kirurški način rada)**, AFM može proizvesti prijedloge dodatne tekućine. Ako je pacijent podvrgnut postupku **Open (Otvoren)** i odabran je **Laparoscopic/Prone (Laparoskopski/ležeći)** kao **Surgery Mode (Kirurški način rada)**, AFM može uskratiti prijedloge tekućine.

14.2.6.3 Praćenje tekućine

Na preklopnom gumbu **Fluid Tracking (Praćenje tekućine)** odaberite **Fluid Meter (Mjerač tekućine)** ili **Manual (Ručni)**.



Tijekom načina **Manual (Ručni)** korisnik je odgovoran za unos uvedenog volumena bolus tekućine. S pomoću mjerača tekućine korisnik unosi ciljni volumen za bolus, a mjerač tekućine pratit će početak, kraj i brzinu protoka tekućine koja se isporučuje nakon što korisnik otvori i zatvori liniju za tekućinu.

Napomena

Prema zadanim postavkama, značajka AFM zahtijeva vezu s mjeračem tekućine kako bi se pokrenula. Upotreba značajke AFM u načinu **Manual (Ručni)** opcionalna je. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o promjeni ove napredne značajke.

14.2.6.4 Maksimalni volumen slučaja

Maksimalni volumen slučaja omogućuje korisniku isporuku ciljnog volumena tekućine i postavlja ga liječnik na početku slučaja na temelju kliničkih podataka koji su dostupni u tom trenutku. Tijekom slučaja pacijentove potrebe za tekućinom mogu se promijeniti te stoga tu vrijednost treba smatrati vodičem, a ne apsolutnim pragom između optimalne i prekomjerne isporuke tekućine. Tijekom aktivne sesije AFM-a pojavljuje se skočni prozor s vizualnom obavijesti kada se ukupna tekućina isporučena putem značajke AFM približi (unutar 500 ml) ili premaši unaprijed postavljen **maksimalni volumen slučaja** kao zaštita od potencijalnog preopterećenja tekućinom. Vrijednost za **maksimalni volumen slučaja** ne ograničava funkcionalnost značajke AFM niti ne utječe na prijedloge AFM-a o tekućini. Unos te vrijednosti potreban je za pokretanje sesije AFM-a, a ta se vrijednost u bilo kojem trenutku može promijeniti u skočnom prozoru s obavijesti ili putem zaslona s postavkama AFM-a tijekom aktivne sesije AFM-a. Da biste postavili **maksimalni volumen slučaja** kada sesija AFM-a nije pokrenuta, odaberite gumb **Max Case Vol. (Maks. volumen slučaja)** i unesite volumen za sesiju AFM-a na tipkovnici.



Ako je već unesen **maksimalni volumen slučaja**, na zaslonu s postavkama pojavit će se trenutačna vrijednost **maksimalnog volumena slučaja**. Za primjenu **maksimalnog volumena slučaja** dodirnite gumb i unesite novu vrijednost na tipkovnici.



Napomena

Ako mijenjate **maksimalni volumen slučaja**, nova vrijednost mora biti veća od ukupnog volumena prikazanog na nadzornoj ploči AFM-a.

lkona statusa tekući- ne AFM-a na prikazu navigacijske trake	lkona statusa tekući- ne AFM-a na nadzor- noj ploči AFM-a	Značenje
		Preporučuje se tekućina.
		Procijenjena %-tna promjena udarnog volumena premašuje prag defini- ran postavkom Fluid Strategy (Strategija tekućine) (10% (10%), 15%, 20% (20%)). Kada algoritam AFM preporučuje tekućinu, konačno pred- viđanje temelji se na podacima iz modela populacije i povijesti bolusa pojedinog pacijenta.
		Ova se ikona pokazuje i kao prečac na pločici parametra SV (SV). Dodirni- te ikonu da biste pristupili nadzornoj ploči AFM.
		Preporučuje se testni bolus.
?	•	Kako biste saznali kakav je pacijentov odgovor na tekućinu, preporuču- je se testni bolus. Kada algoritam AFM predloži testni bolus, konačno predviđanje sadržava malo ili ne sadržava podatke iz povijesti bolusa pojedinog pacijenta i prvenstveno se oslanja na model populacije pacije- nata i aktivirat će prijedlog testnog bolusa ako je SVV (SVV) > 9 % u Open (Otvoren) Surgery Mode (Kirurški način rada) ili SVV (SVV) > 12 % u Laparoscopic/Prone (Laparoskopski/ležeći) Surgery Mode (Kirurški način rada) .
		Ova se ikona pokazuje i kao prečac na pločici parametra SV (SV). Dodirni- te ikonu da biste pristupili nadzornoj ploči AFM.
*	8	Ne preporučuje se tekućina Značajka softvera AFM neće predložiti tekućinu (ni preporuku AFM-a ni testni bolus) kada specifična fiziologija označava da se tekućina ne preporučuje. Prikaz tog statusa pojavit će se kada značajka softvera AFM shvati da pacijent nije reagirao na tekućinu u tom hemodinamskom stanju u prošlosti putem povijesti bolusa pojedinog pacijenta. Ako ne- ma informacija u povijesti bolusa pojedinog pacijenta, oslanja se na SVV (SVV) i neće predložiti tekućinu ako je SVV (SVV) ≤ 9 % u Open (Otvoren) Surgery Mode (Kirurški način rada) ili SVV (SVV) ≤ 12 % u Laparoscopic/Prone (Laparoskopski/ležeći) Surgery Mode (Kirurški način rada).

Tablica 14-38: Ikone statusa tekućine AFM-a

lkona statusa tekući- ne AFM-a na prikazu navigacijske trake	lkona statusa tekući- ne AFM-a na nadzor- noj ploči AFM-a	Značenje
		Bolus je dovršen. Pregledajte informacije na nadzornoj ploči AFM-a i donesite odluku o analizi.
û	٥	Način AFM-a je pauziran/obustavljen. Značajka softvera AFM neće predložiti tekućinu u tom stanju.
2:28		Bolus je dovršen i analizira se. Algoritam AFM analizira hemodinamski odgovor bolusa. Procijenjeno preostalo vrijeme prikazuje se na navigacijskoj traci i na nadzornoj ploči AFM. Dok algoritam analizira bolus, gumb User Bolus (Korisnički bolus) neće biti dostupan i korisnik neće dobivati prijedloge o tekućini od algoritma.
	i	Bolus je u tijeku. Ta će ikona prelaziti kroz različite razine tekućine kako bi označila da se bolus aktivno uvodi (ručno ili mjeračem tekućine).

14.2.7 Upravljanje tekućinama algoritmom AFM

Nakon pokretanja algoritma AFM, značajka AFM podržavat će optimizaciju tekućine na dva načina: predlaganjem tekućine ili nepredlaganjem tekućine. Na navigacijskoj traci ili nadzornoj ploči AFM prikazuje se ikona koja označava prijedlog koji daje softver (pogledajte Tablica 14-38 na stranici 295).

Za uvođenje tekućine kada značajka AFM ne predlaže tekućinu otvorite liniju za tekućinu (Fluid Meter (Mjerač

tekućine)) ili dodirnite gumb User Bolus (Korisnički bolus) (Manual (Ručni)).

Ako se pridržavate prijedloga za tekućinu AFM ili odaberete **User Bolus (Korisnički bolus)**, pojavit će se upit i započet će tijek rada za dovođenje tekućine.

Tijek rada za dovođenje tekućine upotrebljava se za prikupljanje informacija o dovođenju tekućine kojima se koristi algoritam AFM za analizu hemodinamskog odgovora na bolus tekućine. Sljedeći tijekovi rada prate se i za prijedlog tekućine AFM i za traženi **User Bolus (Korisnički bolus)**. Sljedeći tijekovi rada opisuju korake za korisnika u načinu **Fluid Meter (Mjerač tekućine)** ili načinu **Manual (Ručni)**.

Napomena

Prema zadanim postavkama, značajka AFM zahtijeva vezu s mjeračem tekućine kako bi se pokrenula. Upotreba značajke AFM u načinu **Manual (Ručni)** opcionalna je. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o promjeni ove napredne značajke.

14.2.7.1 Tijek rada dovođenja tekućine – mjerač tekućine Acumen IQ

Upotrijebite sljedeći tijek rada softvera AFM kada je povezan mjerač tekućine Acumen IQ. Mjerač tekućine Acumen IQ sterilan je proizvod za jednokratnu upotrebu koji prati brzinu protoka tekućine koja se isporučuje pacijentu putem intravenske linije s kojom je povezan. Za upute o upotrebi značajke softvera AFM bez mjerača tekućine pogledajte Tijek rada dovođenja tekućine – ručni način na stranici 301. Proučite upute za upotrebu isporučene s mjeračem tekućine Acumen IQ za određene upute o postavljanju i upotrebi te za relevantna upozorenja, mjere opreza i napomene. Mjerač tekućine Acumen IQ kompatibilan je s kabelom Acumen AFM i tehnološkim modulom HemoSphere. Tehnološki modul HemoSphere pristaje u standardni otvor za modul.



- 1. Mjerač tekućine Acumen IQ
- 2. Veza mjerača tekućine Acumen IQ i kabela Acumen AFM
- 3. Kabel Acumen AFM

- 4. Veza kabela Acumen AFM i tehnološkog modula HemoSphere
- 5. Tehnološki modul HemoSphere
- 6. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere

Slika 14-13: Pregled veze mjerača tekućine Acumen IQ i kabela Acumen AFM

Koraci za povezivanje mjerača tekućine Acumen IQ

Pogledajte upute za upotrebu mjerača tekućine Acumen IQ za potpune upute za povezivanje.

- 1. Umetnite tehnološki modul HemoSphere u uređaj za praćenje. Modul će kliknuti kad je ispravno priključen.
- 2. Pogledajte upute za upotrebu mjerača tekućine Acumen IQ za detaljne upute o postavljanju i povezivanju mjerača tekućine na intravensku liniju.
- 3. Osigurajte ispravno usmjerenje, a zatim ukopčajte kabel Acumen AFM u tehnološki modul.
- 4. Povežite mjerač tekućine Acumen IQ na kraj kabela Acumen AFM koji je označen brojem (2) na Slika 14-13 na stranici 297.

Tijek rada dovođenja tekućine mjerača tekućine Acumen IQ

1. Kada algoritam predloži bolus tekućine, oglašava se zvuk zvona, a na nadzornoj ploči algoritma AFM pojavljuje se poruka "**Fluid Bolus Suggested (Predložen je bolus tekućine)**".

Fluid Bolus Su	ggested Open bol	us line to accept s	uggestion		?	
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

Napomena

Ako je prošlo 40 sekundi tijekom kojih algoritam AFM nije predložio tekućinu za pacijenta, s nadzorne ploče uklonit će se poruka "Fluid Bolus Suggested (Predložen je bolus tekućine)".

2. Poruka o dovođenju tekućine zahtijeva od korisnika da pregleda pacijentovu hemodinamiku i započne s

bolusom tekućine ako je suglasan s prijedlogom. Dodirnite ikonu **Decline (Odbij)**

×

odbili prijedlog. Prijedlozi tekućina pauzirat će se na pet minuta. Da biste nastavili s uvođenjem bolusa, nastavite na 3. korak.

3. Dodirnite gumb Fluid Type (Vrsta tekućine) da biste odredili tekućinu.

OPREZ

Upotreba bilo kojih tekućina koje nisu navedene na popisu **Fluid Type (Vrsta tekućine)** ili upotreba neispravne vrste tekućine može dovesti do netočnog mjerenja.

Napomena

Kada je povezan mjerač tekućine, mora biti naznačen Fluid Type (Vrsta tekućine).

Napomena

Odgovarajuća radnja može biti odbijanje prijedloga algoritma AFM ako pregled pacijentove hemodinamike ne predlaže dovođenje tekućine ili u slučaju kirurških situacija u kojima nije uputno dovoditi tekućinu. Napominjemo da stalnim odbijanjem prijedloga bolusa možete ograničiti korisnost

algoritma AFM u određivanju budućeg odgovora na tekućinu. Dodirnite ikonu **Decline (Odbij**) da biste odbili prijedlog bolusa.

4. Dodirnite gumb Target Bolus Vol. (Ciljni vol. bolusa) da biste unijeli željeni volumen.



Napomena

Značajka softvera AFM može analizirati samo boluse tekućine koji imaju volumen od 100 do 500 ml i uvode se pri brzini od 1 do 10 l na sat. Ako je potrebna analiza bolusa tekućine značajkom AFM, pobrinite se da su volumen i brzina uvođenja unutar potrebnog raspona.

- 5. Otvorite liniju s tekućinom da biste započeli uvođenje bolusa.
- 6. Nakon početka davanja bolusa na nadzornoj ploči AFM prikazuje se poruka "**Bolus In Progress… (Bolus u tijeku…)**" i mjerač označava trenutačni volumen bolusa koji se uvodi.



Boja oko mjerača volumena postat će zelena kada se dosegne ciljni volumen.



7. Zatvorite liniju s tekućinom kada se uvede željeni volumen bolusa.

Napomena

Brzina uvođenja bolusa ovisi o zaustavljanju bolusa kada je završeno uvođenje tekućine. Netočna brzina uvođenja bolusa može utjecati na točnost procjene hemodinamskog odgovora na bolus tekućine i pouzdanost budućih prijedloga algoritma AFM.

OPREZ

Prisutnost zbunjujućih čimbenika tijekom isporuke bolusa može dovesti do netočne preporuke tekućine koju daje softver AFM. Stoga treba odbaciti boluse isporučene u prisutnosti zbunjujućih čimbenika. Potencijalni zbunjujući čimbenici uključuju, ali nisu ograničeni na sljedeće:

- tijekom uvođenja bolusa uvedeno je vazoaktivno sredstvo
- Uvedena dodatna tekućina nakon uvođenja primarnog bolusa
- Promjena položaja ispitanika
- Promjene u ventilaciji
- Kirurško postupanje
- Smetnje u arterijskoj liniji
 - * Vanjska kompresija (tj., naslanjanje na A-liniju)
 - * Vađenje krvi radi analize plinova arterijske krvi, brzo ispiranje
 - * Pretjerana vlažnost linije
- Vaskularno stezanje
- Dodatna linija s tekućinom istovremeno je otvorena tijekom uvođenja bolusa
- Poznata akutna hemoragija tijekom uvođenja bolusa
- Netočna mjerenja vrijednosti FT-CO
- 8. Provjerite je li vrsta tekućine **Fluid Type (Vrsta tekućine)** prikazana na nadzornoj ploči algoritma AFM ispravna. Ako nije, dodirnite gumb **Fluid Type (Vrsta tekućine)** da biste je uredili.

Bolus Complete	(0m 41s) (duration)			?	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	۲ ۲ ۲

Ako mijenjate značajku **Fluid Type (Vrsta tekućine)**, provjerite je li prikazana značajka **Bolus Volume** (Volumen bolusa) još uvijek ispravna. Ako je potrebno, podesite volumen dodirom na gumb **Bolus** Volume (Volumen bolusa).

Napomena

Upit za analizu hemodinamskog odgovora nakon bolusa tekućine istječe nakon 90 sekundi. Ako je dostupna analiza (može se odabrati **YES (DA)**), to će se automatski odabrati.

9. Nakon dovršetka bolusa tekućine, ako se ukupan volumen dostavljen kroz algoritam AFM (do 500 ml) približava maksimalnom volumenu slučaja ili ga premašuje, pauzirat će se sesija algoritma AFM i pojavit će se neka od sljedećih poruka:

A. AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume) (AFM pauziran (ukupan praćeni volumen približava se postavljenom maksimalnom volumenu slučaja))

B. AFM Paused (Total Tracked Volume has exceeded the set Maximum Case Volume) (AFM pauziran (ukupan praćeni volumen premašio je postavljeni maksimalni volumen slučaja))

Ako se pojavi jedna od ovih obavijesti, ponovno procijenite **maksimalni volumen slučaja** kako biste bili sigurni da odgovara pacijentovim potrebama za tekućinom i, prema potrebi, završite sesiju AFM. Ukupan dostavljeni volumen cijelo je vrijeme dostupan na nadzornoj ploči algoritma AFM, a **maksimalni volumen slučaja** može se pregledati ili promijeniti u svakom trenutku u postavkama AFM dodirom ikone

s postavkama anadzornoj ploči AFM. Za više informacija pogledajte Približavanje/premašivanje maksimalnog protoka volumena slučaja na stranici 304.

Napomena

Ako je potrebna dodatna sesija algoritma AFM za istog pacijenta nakon završetka prethodne sesije, proučite Pokretanje ili ponovno pokretanje AFM-a na stranici 291. Zadržat će se sve početne postavke AFM, osim **maksimalnog volumena slučaja**. Proučite Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom na stranici 293 za pristup tim postavkama i njihovu izmjenu, prema potrebi.

10. Dodirnite **YES (DA)** da biste prihvatili trenutačni bolus za analizu. Dodirnite **NO (NE)** da biste isključili trenutačni bolus iz daljnje analize algoritmom AFM.

Ako korisnik prihvati trenutačni bolus, a volumen i brzina bolusa odgovara kriterijima algoritma AFM, algoritam će provesti analizu bolusa.

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

Dok algoritam analizira bolus, gumb **User Bolus (Korisnički bolus)** neće biti dostupan i korisnik neće dobivati prijedloge o tekućini od algoritma.

Algoritam AFM analizirat će samo boluse tekućine unutar sljedećeg raspona:

- Volumen bolusa: 100 500 ml
- Brzina bolusa: 1 10 l/sat

14.2.7.2 Tijek rada dovođenja tekućine – ručni način

Napomena

Prema zadanim postavkama, značajka AFM zahtijeva vezu s mjeračem tekućine kako bi se pokrenula. Upotreba značajke AFM u načinu **Manual (Ručni)** opcionalna je. Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o promjeni ove napredne značajke.

Kada je način rada postavljen na **Manual (Ručni)**, važno je točno unijeti podatke o dovođenju tekućine (volumenu i trajanju) u sustav.

1. Kada algoritam predloži bolus tekućine, oglašava se zvuk zvona, a na nadzornoj ploči AFM pojavljuje se poruka "Fluid Bolus Suggested (Predložen je bolus tekućine)".

Tracked Case Vol. 0 mL (Open)	
	0
Start Bolus Decline Max Case Vol. 1000 mL Fluid Strategy (15%)	<u></u>

Napomena

Ako je prošlo 40 sekundi tijekom kojih algoritam AFM nije predložio tekućinu za pacijenta, s nadzorne ploče uklonit će se poruka "Fluid Bolus Suggested (Predložen je bolus tekućine)".

2. Poruka o dovođenju tekućine zahtijeva od korisnika da pregleda pacijentovu hemodinamiku i započne s bolusom tekućine ako je suglasan s prijedlogom.

Ako je pokrenut bolus tekućine, dodirnite zelenu ikonu **Start Bolus (Pokreni bolus)** da biste označili vrijeme početka bolusa.

Napomena

Odgovarajuća radnja može biti odbijanje prijedloga AFM ako pregled pacijentove hemodinamike ne predlaže dovođenje tekućine ili u slučaju kirurških situacija u kojima nije uputno dovoditi tekućinu. Napominjemo da stalnim odbijanjem prijedloga bolusa možete ograničiti korisnost algoritma AFM u

određivanju budućeg odgovora na tekućinu. Dodirnite ikonu Decline (Odbij)	<u>~</u>	da biste odbili
prijedlog bolusa.		

Napomena

Značajka softvera AFM može analizirati samo boluse tekućine koji imaju volumen od 100 do 500 ml i uvode se pri brzini od 1 do 10 l na sat. Ako je potrebna analiza bolusa tekućine značajkom AFM, pobrinite se da su volumen i brzina uvođenja unutar potrebnog raspona.

3. Nakon početka davanja bolusa na nadzornoj ploči AFM-a prikazuje se poruka "**Bolus In Progress… (Bolus u tijeku…)**"

Kada se bolus dovrši, dodirnite crveni gumb **Stop Bolus (Zaustavi bolus)** i prikazat će se tipkovnica **Bolus Volume (Volumen bolusa)**.

Bolus In Progress (0m 14s)		\bigcirc	Ľ
	Tracked Case Vol. 200 mL	Surgery Mode (Open)	0
Stop Bolus	Max Case Vol. 2000 mL	Fluid Strategy (10%)	ŝ

Napomena

Brzina uvođenja bolusa ovisi o zaustavljanju bolusa kada je završeno uvođenje tekućine. Netočna brzina uvođenja bolusa može utjecati na točnost procjene hemodinamskog odgovora na bolus tekućine i pouzdanost budućih prijedloga AFM-a.

OPREZ

Prisutnost zbunjujućih čimbenika tijekom isporuke bolusa može dovesti do netočne preporuke tekućine koju daje softver AFM. Stoga treba odbaciti boluse isporučene u prisutnosti zbunjujućih čimbenika. Potencijalni zbunjujući čimbenici uključuju, ali nisu ograničeni na sljedeće:

- tijekom uvođenja bolusa uvedeno je vazoaktivno sredstvo
- Uvedena dodatna tekućina nakon uvođenja primarnog bolusa
- Promjena položaja ispitanika
- Promjene u ventilaciji
- Kirurško postupanje
- Smetnje u arterijskoj liniji
 - * Vanjska kompresija (tj., naslanjanje na A-liniju)
 - * Vađenje krvi radi analize plinova arterijske krvi, brzo ispiranje
 - * Pretjerana vlažnost linije
- Vaskularno stezanje
- Dodatna linija s tekućinom istovremeno je otvorena tijekom uvođenja bolusa
- Poznata akutna hemoragija tijekom uvođenja bolusa
- Netočna mjerenja vrijednosti FT-CO
- 4. Unesite volumen bolusa tekućine na tipkovnici Bolus Volume (Volumen bolusa) i dodirnite tipku Enter.



Mjera predostrožnosti. Prilikom procjene količine tekućine koja se uvodi i unosa podataka u sustav radi analize važno je pobrinuti se da se u sustav što točnije unese volumen bolusa tekućine.

- Ako je volumen bolusa koji je unesen u sustav veći od onog koji je stvarno uveden, može se protumačiti kao manje učinkovit, što može izazvati izostanak sljedećih preporuka bolusa ako se pacijent vrati u slično hemodinamsko stanje.
- Ako je volumen bolusa koji je unesen u sustav manji od onog koji je stvarno uveden, može se protumačiti kao učinkovitiji, što može izazvati davanje sljedećih preporuka bolusa ako se pacijent vrati u slično hemodinamsko stanje.
- 5. Provjerite jesu li podaci na nadzornoj ploči AFM-a točni. Ako su netočni, dodirnite gumb **End Time** (Vrijeme završetka) ili Bolus Volume (Volumen bolusa) da biste ih uredili.



Napomena

Upit za analizu hemodinamskog odgovora nakon bolusa tekućine istječe nakon 90 sekundi. Ako je dostupna analiza (može se odabrati **YES (DA)**), to će se automatski odabrati.

6. Nakon dovršetka bolusa tekućine, ako se ukupan volumen dostavljen kroz algoritam AFM (do 500 ml) približava maksimalnom volumenu slučaja ili ga premašuje, pauzirat će se sesija AFM i pojavit će se neka od sljedećih poruka:

A. AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume) (AFM pauziran (ukupan praćeni volumen približava se postavljenom maksimalnom volumenu slučaja))

B. AFM Paused (Total Tracked Volume has exceeded the set Maximum Case Volume) (AFM pauziran (ukupan praćeni volumen premašio je postavljeni maksimalni volumen slučaja))

Ako se pojavi jedna od ovih obavijesti, ponovno procijenite **maksimalni volumen slučaja** kako biste bili sigurni da odgovara pacijentovim potrebama za tekućinom i, prema potrebi, završite sesiju AFM. Ukupan dostavljeni volumen cijelo je vrijeme dostupan na nadzornoj ploči AFM-a, a **maksimalni volumen slučaja** može se pregledati ili promijeniti u svakom trenutku u postavkama AFM-a dodirom ikone s postavkama



na nadzornoj ploči AFM-a. Za više informacija pogledajte Približavanje/premašivanje maksimalnog protoka volumena slučaja na stranici 304.

Napomena

Ako je potrebna dodatna sesija AFM za istog pacijenta nakon završetka prethodne sesije, proučite Pokretanje ili ponovno pokretanje AFM-a na stranici 291. Zadržat će se sve početne postavke AFM, osim **maksimalnog volumena slučaja**. Proučite Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom na stranici 293 za pristup tim postavkama i njihovu izmjenu, prema potrebi.

7. Dodirnite **YES (DA)** da biste prihvatili trenutačni bolus za analizu. Dodirnite **NO (NE)** da biste isključili trenutačni bolus iz daljnje analize algoritmom AFM.

Ako korisnik prihvati trenutačni bolus, a volumen i brzina bolusa odgovara kriterijima algoritma AFM, algoritam će provesti analizu bolusa.



Dok algoritam analizira bolus, gumb **User Bolus (Korisnički bolus)** neće biti dostupan i korisnik neće dobivati prijedloge o tekućini od algoritma.

Algoritam AFM analizirat će samo boluse tekućine unutar sljedećeg raspona:

- Volumen bolusa: 100 500 ml
- Brzina bolusa: 1 10 l/sat

14.2.7.3 Približavanje/premašivanje maksimalnog protoka volumena slučaja

Nakon dovršetka bolusa tekućine, ako se približava ukupan volumen dostavljen kroz AFM (do 500 ml) ili premašuje **maksimalni volumen slučaja**, pauzirat će se sesija AFM-a. Ako se pojavi jedna od obavijesti navedenih u nastavku, ponovno procijenite **maksimalni volumen slučaja** kako biste bili sigurni da odgovara pacijentovim potrebama za tekućinom i, prema potrebi, završite sesiju AFM-a. Značajka AFM-a ostat će pauzirana dok se ne izvrši jedan od dvaju odabira. Ukupan dostavljeni volumen cijelo je vrijeme dostupan na nadzornoj ploči AFM-a, a **maksimalni volumen slučaja** može se pregledati ili promijeniti u svakom trenutku

u postavkama AFM-a dodirom ikone s postavkama



na nadzornoj ploči AFM-a.

A. AFM Paused (Total Tracked Volume is approaching the set Maximum Case Volume) (AFM pauziran (ukupan praćeni volumen približava se postavljenom maksimalnom volumenu slučaja))

Ako se približavate unaprijed postavljenom volumenu, dodirnite:

- Change Maximum Case Volume (Promijeni maksimalni volumen slučaja) za unos nove vrijednosti na tipkovnici ako je potrebno promijeniti pacijentove potrebe za tekućinom. Ponovno će se pojaviti obavijest ako se ukupan volumen isporučen kroz AFM (do 500 ml) približava maksimalnom volumenu slučaja;
- ili
- Acknowledge And Continue (Potvrdi i nastavi) za nastavak sesije AFM-a bez promjene maksimalnog volumena slučaja. Ako se potvrdi, pojavit će se sljedeća obavijest koja označava da je premašen maksimalni volumen slučaja.

🔒 AFM Paused (Total Tracked V	\bigcirc	Ľ		
600 mL	650 m∟	Change Maximum Case Volume	Surgery Mode (Open)	0
Tracked Case Volume	Max Case Vol.	Acknowledge And Continue	Fluid Strategy (10%)	ŝ

Sesija AFM nastavit će se nakon odabira. Sesija se može završiti u bilo kojem trenutku i putem izbornika s postavkama AFM-a kako je opisano u Pauziranje i završavanje sesije AFM-a na stranici 305.

B. AFM Paused (Total Tracked Volume has exceeded the set Maximum Case Volume) (AFM pauziran (ukupan praćeni volumen premašio je postavljeni maksimalni volumen slučaja))

Ako je premašen unaprijed postavljeni volumen, dodirnite:

 Change Maximum Case Volume (Promijeni maksimalni volumen slučaja) za unos nove količine volumena ako je donesena odluka o namjernom premašivanju unaprijed postavljenog volumena jer su se promijenile pacijentove potrebe za tekućinom i nastavak sesije AFM-a;

ili

• End AFM Session (Završi sesiju AFM-a) za odbacivanje povijesti bolusa koji su dani pacijentu putem značajke AFM i prekid sesije AFM-a kako je opisano u Pauziranje i završavanje sesije AFM-a na stranici 305.

🔒 AFM Paused (Total Tracked V	\bigcirc	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 Skočni prozor s informacijama o bolusu tekućine

Da biste pregledali informacije o prethodno isporučenom bolusu tekućine, pogledajte skočni prozor s informacijama **AFM Bolus (Bolus AFM-a)** ili **User Bolus (Korisnički bolus)**. Taj skočni prozor sadržava volumen bolusa, vrijeme početka bolusa, trajanje bolusa, vrstu tekućine (samo **Fluid Meter (Mjerač tekućine**)), promjene vrijednosti SVV (SVV) od početka do kraja bolusa. Da biste pogledali taj skočni prozor:





- Select Screens
- 1. dodirnite ikonu postavki → karticu Select Screens (Odaberi zaslone) pomicanje do bilo kojeg zaslona s grafičkim prikazom kretanja.
- 2. Dodirnite plavo osjenčano područje na grafikonu s grafičkim prikazom kretanja.



14.2.9 Pauziranje i završavanje sesije AFM-a

Aktivna sesija AFM-a može se pauzirati u bilo kojem trenutku, zbog čega algoritam AFM-a obustavlja nove prijedloge tekućine. Dok je AFM pauziran, nastavit će se prikazivati nadzorna ploča AFM-a i prošli bolusi tekućine.

Da biste pauzirali trenutačnu sesiju AFM-a, dodirnite gumb za pauziranje AFM-a na nadzornoj ploči AFM-a.



1.

Da biste nastavili sa sesijom AFM-a nakon pauziranja, dodirnite gumb za pokretanje AFM-a.



Korisnik može završiti svaku sesiju AFM-a. Kada se sesija AFM-a završi, briše se povijest bolusa danih trenutačnom pacijentu. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere završit će sa sesijom AFM-a ako se odabere novi pacijent ili ako korisnik prijeđe na neku drugu tehnologiju praćenja. AFM je dostupan sam s povezanim kabelom za tlak i senzorom Acumen IQ. Kada se završi sesija AFM-a, praćenje se nastavlja bez upita AFM-a i značajki na zaslonu. Da biste završili trenutačnu sesiju AFM-a, upotrijebite sljedeće korake:



Dodirnite ikonu postavki ana nadzornoj ploči AFM-a.

- 2. Dodirnite gumb za zaustavljanje
- 3. Potvrdite na skočnom prozoru.

End AFM Session							
Are you sure?							
	YES NO						

Ako se pojavi kvar dok je aktivna sesija AFM-a, AFM će se obustaviti dok se ne izbriše stanje kvara.

Napomena

Ako je potrebna dodatna sesija AFM-a za istog pacijenta nakon završetka prethodne sesije, proučite Pokretanje ili ponovno pokretanje AFM-a na stranici 291. Zadržat će se sve početne postavke AFM-a, osim **maksimalnog volumena slučaja**. Proučite Postavke potpomognutog upravljanja tekućinom na stranici 293 za pristup tim postavkama i njihovu izmjenu, prema potrebi.

14.2.10 Praćenje ciljno usmjerene terapije tijekom sesije AFM-a

Dodirom na **Start AFM (Pokreni AFM)** na nadzornoj ploči AFM-a automatski se pokreće sesija praćenja GDT (GDT) sa sljedećim postavkama:

Parametar	Cilj	
SVV (SVV)	≤ 12 %	

Parametar GDT (GDT) i cilj ne mogu se konfigurirati tijekom sesije AFM-a. Kada se sesija AFM-a pauzira ili završi sesija praćenja vrijednosti GDT (GDT) također je pauzirana ili završena. Za dodatne informacije o značajki praćenja vrijednosti GDT (GDT) proučite Napredno praćenje parametara na stranici 311.

Da biste pregledali trenutačnu vrijednost Time-In-Target (Time-in-Target) za SVV (SVV) ≤ 12 %, dodirnite ikonu

cilja na nadzornoj ploči AFM-a. Time će se prikazati nadzorna ploča sesije praćenja vrijednosti GDT (GDT), uključujući Time-In-Target (Time-in-Target). Da biste smanjili tu karticu, ponovno dodirnite ikonu cilja.

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 Klinička validacija

Prospektivno, multicentrično kliničko ispitivanje s 330 ispitanika dodijeljenih jednoj skupini na 9 kliničkih lokacija u SAD-u provedeno je da bi se procijenila učinkovitost značajke softvera Potpomognutog upravljanja tekućinama (Assisted Fluid Management, AFM) Acumen u predviđanju pacijentova odgovora na tekućinu.

Napomena

Ovo je ispitivanje provedeno upotrebom načina **Manual (Ručni)** istog kao i na prethodnoj verziji softvera grafičkog korisničkog sučelja. Postoje razlike u grafičkom korisničkom sučelju algoritma AFM na prethodnim korisničkim sučeljima i korisničkom sučelju predstavljenom ovdje za uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Gdje je to potrebno, označene su relevantne razlike.

Ispitanici uključeni u ispitivanje imali su ≥ 18 godina, s planiranim nesrčanim/netorakalnim kirurškim zahvatom (tj., abdominalni zahvat, kombinirani abdominalni/zdjelični zahvat, veliki kirurški zahvat u perifernom krvožilnom sustavu) za koje se očekuje da će trajati > 2 sata nakon uvođenja anestezije i imali su ocjenu Američkog društva anesteziologa (ASA) 3 ili 4. Tablica 14-39 na stranici 307 navodi sažetak demografskih podataka o ispitanicima.

tip	IDE ispitivanje AFM-a
Broj pacijenata	330
Dob	64,2 ± 12,9
BMI	26,3 ± 4,5
ASA 3	91,8 %
ASA 4	8,2 %

Tablica 14-39: Demografski podaci o ispitanicima

Primarni je cilj ispitivanja bio odrediti učinkovitost značajke AFM u predviđanju pacijentova odgovora na tekućinu. Primarni se cilj temelji na učinkovitosti značajke AFM i donošenju kliničke odluke do koje je došlo tijekom kliničkog ispitivanja. Valjanost odgovora na tekućinu izmjerena je prijavom raznih preporuka nakon kojih su uslijedili isporučeni bolusi i koje nisu imale odgovor udarnog volumena (SV (SV)) koji ispunjava postavljenu strategiju za tekućinu (na primjer za 15 % strategije za tekućine, 500 cm³ tekućine treba povećati pacijentov udarni volumen za 15 % ako pacijent reagira na tekućinu).

Značajka softvera AFM pokazala je da je u 66,1 % [62,1 %, 69,7 %] slučajeva kada je bolus uveden nakon preporuke AFM (prvenstveno na temelju ispitanikova prethodnog odgovora na SV (SV)) došlo do povećanja udarnog volumena u skladu s postavljenom strategijom za tekućine. Nadalje, značajka softvera AFM pokazala je da je 60,5 % [57,8; 63,2] vremena kada je bolus uveden nakon preporuke testnog bolusa (prvenstveno na temelju vrijednosti SVV (SVV)) došlo do povećanja udarnog volumena u skladu s postavljenom strategijom za tekućine. I skladu s postavljenom strategijom za tekućine. I skladu s postavljenom strategijom za tekućine. I skladu s postavljenom strategijom za tekućine. (Tablica 14-40 na stranici 307).

	-
Vrsta događaja koji uključuje bolus	Srednja stopa odgovora (%) [interval pouzdanosti]
Preporuka AFM-a	66,1 % [62,1; 69,7]
Test AFM-a	60,5 % [57,8; 63,2]

Tablica 14-40: Stope odgovora AFM-a prema vrsti bolusa

Napomena

Preporuka AFM u ovom ispitivanju istovrijedna je preporuci bolusa tekućine u uređaju za napredno praćenje HemoSphere. AFM test / testni bolus istovrijedan je preporuci testnog bolusa u uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

Analiza stope odgovora na razini ispitanika pokazuje da je prosječna stopa odgovora iznosila 65,62 %, a medijan [interkvartilni raspon] odgovora po ispitaniku iznosi 75 % [50 %, 100 %] uz raspon od 0 % do 100 %.

Od 330 ispitanika uključenih u ispitivanje, 307 ispitanika dodijeljeno je glavnoj kohorti prema planu ispitivanja i uključeno u procjenu učinkovitosti za mjeru primarnog ishoda. U glavnoj kohorti prema planu ispitivanja, 94 % (289/307) i 54 % (165/307) ispitanika dobivalo je testne prijedloge AFM-a, odnosno preporučene prijedloge AFM-a, a 6 % ispitanika (18/307) nije dobivalo nikakve prijedloge AFM-a. Stoga treba napomenuti da se mjera primarnog ishoda učinkovitosti temelji na 54 % koji su primali preporučene boluse AFM-a.

Bolusi korisnika tijekom ispitivanja zabilježeni su uvijek kada se tekućina davala izvan testa ili preporuke AFM-a, dok se upotrebljavala značajka AFM. Kada je liječnik uveo bolus korisnika, došlo je do povećanja udarnog

volumena 40,9 % [37,4; 44,1] vremena. Bolusi korisnika nisu davani isključivo u sklopu ručno primijenjenog protokola upravljanja tekućinom.

Sekundarna analiza navela je učinkovitost AFM-a raspoređenu prema isporučenom volumenu bolusa (pogledajte Tablica 14-41 na stranici 308). Rezultati navode da učinkovitost AFM-a može ovisiti o upotrijebljenom volumenu bolusa.

Volumen bolusa (ml)	Srednji odgovor (%)	(2,5 % LCL, 97,5 % UCL)	Broj bolusa	Broj ispitanika
≤ 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
Svi bolusi	66,04 %	(61,56, 71,13)	424	207

Tablica	14-41:	Učinkov	vitost AF	M-a p	orema v	olumenu	bolusa	(ml)
								·/

Točnost značajke softvera AFM analizirana je na razini bolusa; to uključuje osjetljivost i specifičnost te pozitivne i negativne prediktivne vrijednosti.

Osjetljivost je omjer stvarno pozitivnih rezultata u odnosu na ukupan broj odgovora (pozitivnih rezultata). Stvarno je pozitivan svaki slučaj s povećanjem udarnog volumena prema unaprijed određenoj strategiji tekućine kada se daje bolus (u roku od 5 minuta) nakon preporuke AFM-a. Osjetljivost značajke AFM-a iznosila je 77,7 %.

Specifičnost je omjer stvarno negativnih rezultata u odnosu na ukupan broj neodgovora (negativnih rezultata). U kontekstu kliničkog ispitivanja stvarno je negativan svaki bolus koji se daje izvan preporuke AFM-a na koji pacijent nije reagirao. Specifičnost značajke AFM iznosila je 40,6 %.

Pozitivna prediktivna vrijednost (PPV) vjerojatnost je da će pacijent reagirati na bolus koji preporučuje algoritam AFM. PPV značajke AFM iznosio je 62,7 %.

Negativna prediktivna vrijednost (NPV) vjerojatnost je da pacijent neće reagirati na bolus koji se daje izvan preporuka AFM-a. NPV značajke AFM iznosio je 58,9 %.

Mjerenje	Vrijednost (%) [95 % interval pouzdanosti]
PPV	62,7 [59,6, 65,3]
NPV	58,9 [54,4, 63,2]
Specifičnost	40,6 [37,1, 44,3]
Osjetljivost	77,7 [74,9, 80,3]

Tablica 14-42: Rezultati točnosti značajke AFM (razina bolusa)

14.2.11.1 Aktivnost bolusa tekućine

Značajka softvera AFM koristi se trenutačnim hemodinamskim stanjem i prošlim odgovorom na tekućinu uvedenu u sličnim stanjima kako bi odredila treba li generirati preporuku tekućine. Stoga je moguće primiti nekoliko prijedloga AFM-a u razdoblju od sat vremena. Post-hoc analiza ispitivanja kliničke validacije utvrdila je da se broj preporuka može kretati u rasponu od 0 – 6 preporuka AFM-a u satu, a većinu vremena neće biti preporuka AFM-a (pogledajte Tablica 14-43 na stranici 309). Moguće je i da preporuka AFM-a uslijedi odmah nakon dovršetka bolusa tekućine na koji nije bilo odgovora ako se trenutačno hemodinamsko stanje promijenilo od bolusa na koji prethodno nije bilo odgovora.

Preporuke AFM-a u satu	Učestalost javljanja*				
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)				
*Učestalost javljanja temelji se na broju sati, a zadani broj preporuka AFM-a dijeli se ukupnim brojem sati.					
**Učestalost preporuka AFM-a u satu predstavlja se kao opća smjernica i ne mora predstavljati pojedinačno iskustvo.					

Tablica 14-43: Učestalost preporuka AFM-a u satu**

Korisnik može odbiti ili odbaciti prijedloge AFM-a budući da se radi o sustavu za podršku kliničkom odlučivanju. U ispitivanju kliničke validacije korisnik je odbio 47 % (1209/2550) ukupnih preporuka AFM-a, što je uključivalo 40 % (324/803) preporuka AFM-a i 51 % (885/1747) testnih prijedloga AFM-a. Nadalje, od 1341 upita AFM-a koji su korisnici prihvatili, odbačeno je 13 % (168/1341), što je uključivalo 11 % (52/479) bolusa koje je preporučio AFM i 13 % (116/862) testnih bolusa AFM-a.

Napomena

Za to je ispitivanje značajka AFM-a upotrijebila upit po dovršetku bolusa tekućine s opcijama **ODBACI BOLUS** ili **PRIHVATI**. Funkcionalnost AFM-a u uređaju za napredno praćenje HemoSphere identična je, no potreban je odgovor korisnika **DA** ili **NE** na upit "**Analyze Hemodynamic Response? (Analiziraj hemodinamski odgovor?)**". Odgovor **NE** rezultira odbijenom analizom. Stoga je trenutačno označavanje tog tijeka rada "Odbijena analiza" i, suprotno, "Odbačeno." Napominjemo da je izraz "Odbijena analiza" označen uz "Odbačeno" u ovom ispitivanju kliničke validacije. Proučite Tablica 14-37 na stranici 289 za dodatno objašnjenje izraza "odbijeno" i "odbijena analiza."

lako post-hoc analizom nisu otkrivene razlike u učinkovitosti na temelju sukladnosti s prijedlozima AFM-a, ispitivanje kliničke validacije nije osmišljeno kako bi se izravno pozabavilo tim pitanjem. Stoga na učinkovitost AFM-a može utjecati sukladnost s prijedlozima AFM-a. Tablica 14-44 na stranici 309 uključuje potpuno izvješće o bolusima tekućine u ispitivanju kliničke validacije.

Pokretač bolusa	Upit	Prijedlog od- bijen	Prihvaćen	Odbačen (od- bijena anali- za)	Dovršen	Analiziran
AFM	2550	1209	1341	168	1173	1165
- Preporučeni	803	324	479	52	427	424
- Testni	1747	885	862	116	746	741
Korisnik	606	14	592	81	511	508
Ukupno	3156	1223	1933	249	1684	1673

Tablica	11_1.	Dotnun	ο ίσνιοξά	a a halu	sima tokućino
rabiica	17-77.	FULPUIT	0 120 1230	e o bolu:	siiiia terutiiie

Tijekom ispitivanja kliničke validacije bolusi su odbačeni u 13 % slučajeva (odbijena analiza). Razlozi za odbačene boluse tijekom ispitivanja uključeni su u Tablica 14-45 na stranici 310.

Demografski podaci o tekućini Razlozi za odbacivanje bolusa (odbijena analiza)	% (n/N)
Uvedeno vazoaktivno sredstvo s tekućinama	35,0 % (89/254)
Ostalo	18,1 % (46/254)
Vađenje krvi radi analize plinova arterijske krvi / brzo ispiranje	11,8 % (30/254)
Promjena položaja ispitanika	11,8 % (30/254)
Smetnje u arterijskoj liniji	10,2 % (26/254)
Promjene u ventilaciji	4,7 % (12/254)
Uvedena dodatna tekućina nakon uvođenja primarnog bolusa	3,5 % (9/254)
Pretjerana vlažnost linije	1,6 % (4/254)
Kirurško postupanje	0,8 % (2/254)
Nepoznato	0,8 % (2/254)
Dodatna linija s tekućinom istovremeno je otvorena tijekom bolusa	0,4 % (1/254)
Poznato akutno krvarenje tijekom uvođenja tekućine (gubitak krvi ≥ 250cc u razdoblju od 7 min)	0,4 % (1/254)
Vaskularno stezanje	0,4 % (1/254)
Ukupno	100 % (254/254)
*Napomena: moguće je navesti više od jednog razloga za odbacivanje bolusa; stoga je dokumer odbačenih bolusa.	ntirano 254 razloga za 249
Nazivnici se temelje na ukupnom broju dostupnih podataka zabilježenih za svaki parametar	

Tablica 14-45: Razlozi za odbacivanje bolusa (odbijena analiza) kod ispitanika iz glavne kohorte prema planu ispitivanja

Nazivnici se temelje na ukupnom broju dostupnih podataka zabilježenih za svaki parametar.

Tijekom ispitivanja kliničke validacije prijedlozi AFM-a (preporučeni i testni) odbijeni su u 47 % slučajeva. Razlozi za odbijanje utvrđeni tijekom ispitivanja navedeni su u Tablica 14-46 na stranici 310.

Tablica 14-46: Razlozi za odbijanje prijedloga kod ispitanika iz glavne kohorte prema planu ispitivanja

Demografski podaci o tekućini Razlozi zašto nije prihvaćen upit AFM-a	% (n/N)
Ispitanik je normotenzivan u tom trenutku	42,3 % (592/1399)
Tekućina je trenutačno kontraindicirana postupkom	7,2 % (101/1399)
Liječnik radije upotrebljava vazoaktivno sredstvo u tom trenutku	7,0 % (98/1399)
Liječnik smatra da ispitanik neće reagirati na tekućinu	6,3 % (88/1399)
Ostalo	4,4 % (62/1399)
Ova je preporuka bolusa sumnjiva na temelju nedavnih loših podataka (tj., artefakta u signalu za krvni tlak)	3,6 % (50/1399)
Upravo počinjemo sa zatvaranjem slučaja	3,5 % (49/1399)
Zauzeti smo drugim zadacima	3,5 % (49/1399)
Vađenje krvi radi analize plinova arterijske krvi / laboratorijsku obradu	2,7 % (38/1399)
Liječnik smatra da su hemodinamske promjene privremene i posljedica kirurškog postupa- nja	2,6 % (36/1399)
Trenutačno hipertenzivno stanje	2,4 % (34/1399)
Liječnik uvodi tekućinu (krv ili neku drugu) izvan AFM-a	2,4 % (34/1399)
Čekanje na uvođenje eritrocita	2,1 % (29/1399)

Demografski podaci o tekućini Razlozi zašto nije prihvaćen upit AFM-a	% (n/N)
Došlo je do promjene položaja ispitanika i liječnik bi želio pričekati i vidjeti	1,9 % (26/1399)
Nedavno je uvedena tekućina, sada se promatra	1,9 % (26/1399)
Ispitanik je nedavno primio tekućinu, ali nije reagirao	1,2 % (17/1399)
Liječnik je stisnuo Odbij kako bi uklonio skočni prozor s upitom o AFM-u kako bi se mogla dodatno pregledati hemodinamika prije odluke o davanju tekućine	1,1 % (15/1399)
Upravljanje krvnim tlakom	1,1 % (15/1399)
Upitno praćenje tlaka	1,0 % (14/1399)
Pojavilo se kratko razdoblje aritmije i liječnik smatra da pacijentu nije potreban bolus	0,8 % (11/1399)
Liječnik je trenutačno zabrinut zbog dilucijske anemije	0,5 % (7/1399)
Liječnik je zabunom odbio preporuku AFM-a	0,3 % (4/1399)
Došlo je do očekivane promjene insuflacijom za koju se očekuje da će biti kratka	0,2 % (3/1399)
Liječnik je zabrinut zbog disfunkcije desnog ventrikula	0,1 % (1/1399)
Imali smo privremenu promjenu ventilacijske strategije (tj., regrutaciju alveola)	0,1 % (1/1399)
Ukupno	100,0 % (1399/1399)
*Napomena: moguće je navesti više od jednog razloga za odbijanje upita AFM-a; stoga je dokum	entirano 1399 razloga za 1223

odbačena bolusa.

Nazivnici se temelje na ukupnom broju dostupnih podataka zabilježenih za svaki parametar.

U ispitivanju kliničke validacije, 66 % bolusa koje je preporučio AFM proizvelo je željenu promjenu vrijednosti SV (SV) kojom je ispunjena strategija tekućine kako je prijavljeno u Tablica 14-40 na stranici 307. No ograničenje ispitivanja bilo je u tome što tekućina nije uvedena kada je korisnik odbio preporuku AFM-a i, kao takvi, odgovori SV (SV) za odbijene preporuke AFM-a nisu poznati. Ako je svaka odbijena preporuka AFM-a okarakterizirana kao negativni odgovor, brzina odgovora može biti samo 37 %. Razlozi za ta odbijanja uključivali su normotenziju, tekućinu koja je trenutačno kontraindicirana postupkom i liječnikovu želju da upotrijebi vazopresor. Cjelovit popis razloga i njihove učestalosti naveden je u Tablica 14-46 na stranici 310.

14.3 Napredno praćenje parametara

Platforma za napredno praćenje HemoSphere daje alate za provedbu **ciljno usmjerene terapije** (**GDT**), koja korisniku omogućuje praćenje ključnih parametara i upravljanje njima u optimalnom rasponu. Uz napredno praćenje parametara liječnici imaju mogućnost izraditi i pratiti prilagođene protokole.

14.3.1 Praćenje ciljno usmjerene terapije

14.3.1.1 Odabir ključnog parametra i cilja

 Dodirnite ikonu za praćenje vrijednost GDT (GDT) na navigacijskoj traci za pristup zaslonu s izbornikom za GDT (GDT).

OFF II	Recents	P	arameters
	СО	CI	SV
Parameter	SVI	SVV	
larget	MAP	SYSART	DIA _{ART}
	MPAP	SYSPAP	DIA
Parameter	PPV	PR	CVP
Target	SVR	SVRI	
	StO ₂ A	A1 S	tO₂ A2
Parameter	StO ₂ E	31 S	tO₂ B2
Target	SvO;	2	
		None	
Parameter			
larget	d	ок	Cancel

Slika 14-14: Zaslon s izbornikom za GDT – odabir ključnog parametra

- 2. Dodirnite gornju polovicu ikone za odabir **parametra/cilja** i odaberite željeni parametar na ploči s parametrima. Moguće je pratiti do četiri ključna parametra.
- Dodirnite donju polovicu ikone za odabir parametra/cilja
 Tage za unos raspona vrijednosti na tipkovnici. Odabrana oznaka (<, ≤, > ili ≥) i vrijednost predstavljaju gornju ili donju granicu tijekom praćenja

parametra. Dodirnite tipku za unos 🗾



Slika 14-15: Zaslon s izbornikom za GDT – odabir cilja

- 4. Dodirnite neki odabrani parametar da biste ga promijenili u neki drugi dostupan parametar ili dodirnite **None (Nema)** na ploči za odabir parametara da biste ga uklonili iz praćenja.
- 5. Da biste pregledali i odabrali postavke parametra/cilja iz prethodne sesije praćenja vrijednosti GDT (GDT), dodirnite karticu **Recents (Nedavni)**.
- 6. Dodirnite **OK (U redu)** za početak praćenja vrijednosti GDT (GDT).



Slika 14-16: Aktivno praćenje GDT-a

14.3.1.2 Aktivno praćenje ciljno usmjerene terapije

Tijekom aktivnog praćenja vrijednosti GDT (GDT) područje za ucrtavanje na grafikonu s kretanjem parametara unutar ciljnog raspona pojavljuje se osjenčano plavom bojom. Pogledajte Slika 14-16 na stranici 313.

Upravljačka ploča za kontrolu vrijednosti **GDT (GDT).** Dodirnite gumb za praćenje vrijednosti **GDT (GDT)** da biste pauzirali ili zaustavili aktivno praćenje. Dok je praćenje pauzirano, područje za ucrtavanje unutar ciljnog raspona na grafikonu s parametrima pojavljuje se osjenčano sivom bojom.



Vrijednost **Time-In-Target (Time-in-Target).** To je primarni rezultat poboljšanog praćenja parametara. Prikazuje se ispod ikone **Time-In-Target (Time-in-Target)** u gornjem desnom kutu grafičkog prikaza kretanja parametara. Ta vrijednost predstavlja ukupni postotak vremena koje je neki parametar bio unutar cilja tijekom sesije aktivnog praćenja.

Boje indikatora cilja na pločici s parametrom. Tablica 14-47 na stranici 313 definira boje indikatora kliničkog cilja tijekom praćenja vrijednosti GDT (GDT).

Boja	Indikacija
Plava	Praćeni parametar trenutačno je unutar konfiguriranog ciljnog raspona.
Crna	Praćeni parametar trenutačno je izvan konfiguriranog ciljnog ra- spona.
Crvena	Praćeni parametar trenutačno je ispod donje granice alarma ili iznad gornje granice alarma.
Siva	Praćeni parametar nije dostupan, nalazi se u stanju pogreške, pauzirano je praćenje vrijednosti GDT (GDT) ili nije odabran cilj.

Tablica 14-47: Boje indikatora statusa za ciljni GDT

Automatska promjena razmjera vremena kretanja. Nakon pokretanja aktivnog praćenja vrijednosti GDT (GDT) vrijeme grafičkog prikaza kretanja na grafikonu automatski se mijenja kako bi stali svi praćeni podaci za trenutačnu sesiju unutar područja ucrtavanja. Početna vrijednost vremenske ljestvice s grafičkim prikazom kretanja postavljena je na 15 minuta i povećava se kako se vrijeme praćenja proteže izvan

15 minuta. **Automatska promjena razmjera vremena kretanja** može se onemogućiti u skočnom izborniku za postavljanje ljestvica dok se nalazite u načinu rada GDT (GDT).

Napomena

Dok pregledavate aktivno praćenje vrijednosti GDT (GDT) na zaslonu s grafičkim prikazom kretanja, onemogućeni su izbornici za odabir parametara.

14.3.1.3 Povijesni GDT

Dodirnite ikonu za povijesne podatke za prikaz sesija nedavnih praćenja ciljno usmjerene terapije. Na vrhu zaslona pojavit će se plavi natpis "**Viewing Historical GDT Session (Prikaz povijesne sesije ciljno usmjerene terapije (GDT))**". Prilikom pregledavanja povijesti sesije GDT-a, na pločicama s ključnim parametrima prikazuju se trenutačne vrijednosti parametara. Dodirnite gumbe za pomicanje da biste vidjeli različite povijesne sesije GDT-a. Mjerenja postotnih promjena prikazana na zaslonu s kretanjem prikazuju postotne promjene između dviju povijesnih vrijednosti.



14.3.2 Optimizacija SV-a

Tijekom načina optimizacije vrijednosti SV (SV), ciljni raspon SV (SV)/SVI (SVI) za praćenje vrijednosti GDT (GDT) odabire se na temelju nedavnih kretanja vrijednosti SV (SV). To omogućuje korisniku određivanje optimalne vrijednosti SV (SV) tijekom aktivnog praćenja upravljanja tekućinom.

- 1. Dodirnite ikonu za praćenje vrijednosti GDT (GDT) **kon se prace**nje vrijednosti GDT
- 2. Odaberite SV (SV) ili SVI (SVI) kao ključni parametar.
- 3. Nemojte određivati ciljnu vrijednost u donjem dijelu ikone za odabir **parametra/cilja**, umjesto toga, dodirnite **OK (U redu)** da biste započeli s odabirom cilja na grafikonu s prikazom kretanja.
- 4. Promatrajte kretanje vrijednosti SV (SV) dok provodite upravljanje potrebnom tekućinom da biste postigli optimalnu vrijednost.



- 5. Dodirnite ikonu za dodavanje cilja a desnoj strani grafikona s prikazom kretanja vrijednosti SV (SV)/SVI (SVI). Crta s kretanjem vrijednosti postat će plava.
- 6. Dodirnite unutar područja ucrtavanja da biste pogledali vrijednost crte kretanja. Ikona ciljne vrijednosti

pojavit će se uz otključanu ikonu 272 . Vodoravna bijela isprekidana crta prikazat će se na 10 % ispod pokazivača ciljne vrijednosti. Područje koje se širi od te crte do vrha osi Y bit će osjenčano plavom bojom.

7. Ako želite, dodirnite gumb za izlaz iz odabira cilja



za povratak na praćenje upravljanja tekućinom.

8. Dodirnite ikonu ciljne vrijednosti 272 za prihvaćanje prikazanog ciljnog raspona i pokretanje praćenja vrijednosti GDT (GDT).



9. Ikona za uređivanje cilja može se dodirnuti u bilo kojem trenutku nakon odabira cilja da biste podesili ciljnu vrijednost SV (SV)/SVI (SVI).

Clinical Tools

10. Ikona za praćenje vrijednosti GDT (GDT) može se dodirnuti u bilo kojem trenutku kada je aktivan način GDT (GDT) kako bi se završila sesija praćenja vrijednosti GDT (GDT).

14.3.3 Preuzimanje izvješća o GDT-u

Zaslon **Preuzimanje podataka** omogućuje korisniku izvoz izvješća o GDT-u na USB pogon. Pogledajte Preuzimanje podataka na stranici 157.

14.4 Ispitivanje odgovora na tekućinu

Kod testa Fluid Responsiveness Test (Test odgovora na tekućinu) (FRT) liječnici imaju mogućnost procijeniti reakciju volumnog opterećenja. Reakcija volumnog opterećenja procjenjuje se praćenjem procjena u vrijednosti SV (SV), SVI (SVI), CO (CO) ili CI (CI) kao reakcija na preispitivanje tekućine (Passive Leg Raise (Pasivno podizanje nogu) ili Fluid Bolus (Bolus tekućine)).

Da biste započeli s testom:

- 1. dodirnite ikonu postavki → karticu
 - → karticu **Clinical Tools (Klinički alati)**
- 2. Dodirnite Fluid Responsiveness Test (Test odgovora na tekućinu)



Slika 14-17: Test odgovora na tekućinu – zaslon Novi test

3. Na kartici **New Test (Novi test)** (pogledajte Slika 14-17 na stranici 315) dodirnite željenu vrstu testa: **Passive Leg Raise (Pasivno podizanje nogu)** ili **Fluid Bolus (Bolus tekućine)**.

Dodirnite simbol upitnika za kratke upute o pokretanju svakog testa. Za detaljnije upute slijedite korake u nastavku.

Napomena

Tumačenje testa Fluid Responsiveness Test (Test odgovora na tekućinu) (FRT) izravno je povezano s vremenom reakcije parametra koji se prati. Vrijeme reakcije praćenih parametara može se razlikovati ovisno o načinu praćenja i određeno je povezanom tehnologijom. Brzina ažuriranja parametara odabranih za FRT u minimalno invazivnom načinu rada temelji se na prosječnom vremenu vrijednosti CO (CO) (pogledajte Tablica 6-4 na stranici 140).

14.4.1 Test pasivnog podizanja nogu

Passive Leg Raise (Pasivno podizanje nogu) osjetljiva je neinvazivna metoda za procjenu pacijentova odgovora na tekućinu. Tijekom tog testa venska krv koja se premješta iz donjeg dijela tijela u srce simulira



test opterećenja tekućinom.

- 1. Dodirnite i označite **Passive Leg Raise (Pasivno podizanje nogu)** ispod kartice **New Test (Novi test)**. Kartica **New Test (Novi test)** prikazuje opcije izbornika za konfiguraciju testa.
- 2. Odaberite Parameter (Parametar) koji će se analizirati:
 - SV (SV), SVI (SVI), CO (CO) ili CI (CI) (Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) i Non-Invasive (Neinvazivno) načini praćenja).
 - SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} ili CI_{20s} (Invasive (Invazivno) način praćenja signalom PAP (PAP); pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172).
- Odaberite Challenge Duration (Trajanje preispitivanja): 1 minute (1 minuta), 1 minute 30 sec (1 minuta 30 sekundi), ili 2 minutes (2 minute) (Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) i Non-Invasive (Neinvazivno) načini praćenja) ili 3 minutes (3 minute) (Invasive (Invazivno) način praćenja).
- 4. Postavite pacijenta u djelomično ležeći položaj. Dodirnite gumb **Start Baseline (Pokreni početnu vrijednost)** da biste započeli s mjerenjem početne vrijednosti.

Napomena

Početna vrijednost predstavlja prosjek više očitavanja. Pobrinite se da je pacijent miran i u istom položaju tijekom tog razdoblja mjerenja.

5. Pojavit će se zaslon **Baseline Measurement (Početno mjerenje)** s grafikonom kretanja odabranog parametra i brojačem vremena koji prikazuje vrijeme preostalo za mjerenje početne vrijednosti.



Napomena

Da biste prekinuli mjerenje početne vrijednosti, dodirnite gumb **Cancel (Otkaži)** i vratite se na zaslon **New Test (Novi test)**.

- 6. Po završetku mjerenja početne vrijednosti ta će se vrijednost pojaviti ispod grafikona kretanja. Da biste ponovno izmjerili početnu vrijednost, dodirnite **Restart**.
- 7. Za nastavak na **Passive Leg Raise Measurement (Mjerenje pasivnog podizanja nogu)**, postavite pacijenta u ležeći položaj i dodirnite gumb **Start (Početak)**. Pasivno podignite pacijentove noge u kut od 45 stupnjeva u roku od pet sekundi. Pojavit će se sat koji odbrojava pet sekundi i označava vrijeme preostalo do početka mjerenja opterećenja tekućinom.
- 8. Pojavit će se novi brojač vremena koji započinje u odabrano vrijeme **Challenge Duration (Trajanje preispitivanja)**. Pobrinite se da je pacijent miran tijekom tog razdoblja mjerenja.



Napomena

Prije nego što se provede dovoljno mjerenja, može se dodirnuti gumb **Cancel (Otkaži)** za prekid testa. Pojavit će se skočni prozor za potvrdu. Dodirnite **Cancel Test (Otkaži testiranje)** za povratak na zaslon za konfiguraciju testa (kartica**New Test (Novi test)**).

Nakon što se provede dovoljno mjerenja, više neće biti dostupan gumb **Cancel (Otkaži)**. Da biste zaustavili test i analizirali izmjerene podatke prije isteka cjelokupnog trajanja testa, dodirnite **END NOW (ZAVRŠI ODMAH)**.

9. Po završetku testa prikazat će se promjena vrijednosti za odabrani **Parameter (Parametar)** kao odgovor na test opterećenja tekućinom. Pogledajte Slika 14-18 na stranici 317. Dodirnite ikonu za povratak da biste proveli još jedan test ili ikonu kuće za povratak na glavni zaslon za praćenje.



Slika 14-18: Test odgovora na tekućinu – zaslon s rezultatima

14.4.2 Test bolusa tekućine

Test **Fluid Bolus (Bolus tekućine)** osjetljiva je metoda za procjenu pacijentova odgovora na tekućinu. Tijekom tog testa bolus tekućine uvodi se u pacijenta, a reakcija volumnog opterećenja može se procijeniti praćenjem vrijednosti SV (SV), SVI (SVI), CO (CO) ili CI (CI).



- 1. Dodirnite i označite **Fluid Bolus (Bolus tekućine)** ispod kartice **New Test (Novi test)**. Kartica **New Test (Novi test)** prikazuje opcije izbornika za konfiguraciju testa.
- 2. Odaberite Parameter (Parametar) koji će se analizirati:

- SV (SV), SVI (SVI), CO (CO) ili CI (CI) (Minimally-Invasive (Minimalno invazivni) i Non-Invasive (Neinvazivno) načini praćenja).
- SV_{20s}, SVI_{20s}, CO_{20s} ili CI_{20s} (Invasive (Invazivno) način praćenja signalom PAP (PAP); pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172).
- 3. Odaberite Challenge Duration (Trajanje preispitivanja): 5 minutes (5 minuta), 10 Minutes (10 minuta) ili 15 minutes (15 minuta).
- 4. Dodirnite gumb **Start Baseline (Pokreni početnu vrijednost)** da biste započeli s mjerenjem početne vrijednosti.

Napomena

Početna vrijednost predstavlja prosjek više očitavanja. Pobrinite se da je pacijent miran i u istom položaju tijekom tog razdoblja mjerenja.

5. Pojavit će se zaslon **Baseline Measurement (Početno mjerenje)** s grafikonom kretanja odabranog parametra i brojačem vremena koji prikazuje vrijeme preostalo za mjerenje početne vrijednosti.



Napomena

Da biste prekinuli mjerenje početne vrijednosti, dodirnite gumb **Cancel (Otkaži)** i vratite se na zaslon **New Test (Novi test)**.

- 6. Po završetku mjerenja početne vrijednosti ta će se vrijednost pojaviti ispod grafikona kretanja. Da biste ponovno izmjerili početnu vrijednost, dodirnite **Restart**.
- 7. Da biste prešli na Fluid Bolus Measurement (Mjerenje bolusa tekućine), uvedite bolus tekućine i dodirnite Start (Početak) kada bolus započne.
- 8. Pojavit će se novi brojač vremena koji započinje u odabrano vrijeme **Challenge Duration (Trajanje preispitivanja)**. Pobrinite se da je pacijent miran tijekom tog razdoblja mjerenja.



Napomena

Prije nego što se provede dovoljno mjerenja, može se dodirnuti gumb **Cancel (Otkaži)** za prekid testa. Pojavit će se skočni prozor za potvrdu. Dodirnite **Cancel Test (Otkaži testiranje)** za povratak na zaslon za konfiguraciju testa (kartica**New Test (Novi test)**). Nakon što se provede dovoljno mjerenja, više neće biti dostupan gumb **Cancel (Otkaži)**. Da biste zaustavili test i analizirali izmjerene podatke prije isteka cjelokupnog trajanja testa, dodirnite **END NOW (ZAVRŠI ODMAH)**.

9. Po završetku testa prikazat će se promjena vrijednosti za odabrani **Parameter (Parametar)** kao odgovor na preispitivanje tekućine. Pogledajte Slika 14-18 na stranici 317. Dodirnite ikonu za povratak da biste proveli još jedan test ili ikonu kuće za povratak na glavni zaslon za praćenje.

14.4.3 Rezultati ispitivanja kroz povijest

Korisnik može pregledati rezultate prethodnih ispitivanja na kartici **Povijesni rezultati**. Prikazan je popis svih ispitivanja reakcije na tekućinu za trenutačnog pacijenta. Pomoću gumba za pomicanje označite određeno ispitivanje i dodirnite gumb **Select** za prikaz sažetka ispitivanja. Pojavit će se skočni prozor koji navodi konfiguracije ispitivanja, ključne točke s vremenskim oznakama i izmjerene vrijednosti **parametra**.

14.5 Relativna promjena ukupnog hemoglobina – ΔctHb

Relativna promjena ukupnog hemoglobina (Δ ctHb (Δ ctHb)) podređeni je parametar vrijednosti StO₂ (StO₂). Vrijednost kretanja, Δ ctHb (Δ ctHb) izračunava se iz zbroja relativnih promjena oksigeniranog i deoksigeniranog hemoglobina (Δ O2Hb i Δ HHb). Svako mjerenje StO₂ (StO₂) na mjestu s povezanim senzorom za oksimetriju ima vlastiti podređeni parametar vrijednosti Δ ctHb (Δ ctHb).Parametri Δ ctHb (Δ ctHb) dostupni su samo ako je omogućena značajka parametra Δ ctHb (Δ ctHb). Obratite se svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za više informacija o omogućavanju te napredne značajke.

14.5.1 Prikaz vrijednosti ΔctHb



Za prikaz vrijednosti ΔctHb (ΔctHb) na pločici s parametrom StO₂ (StO₂):

1. Dodirnite bilo gdje na pločici s parametrom StO₂ (StO₂) → kartici Sensor Configuration (Konfiguracija

	Sensor Configuration
senzora)	

2. Prebacite gumb s vrijednosti ΔctHb (ΔctHb) iz Off (Isključen) u On (Uključen).

14.5.2 Prikaz kretanja vrijednosti ΔctHb



Za prikaz kretanja vrijednosti ΔctHb (ΔctHb) na grafikonu s kretanjem parametra StO₂ (StO₂):

1. Dodirnite bilo gdje na pločici s parametrom StO₂ (StO₂) → kartici Sensor Configuration (Konfiguracija



2. Prebacite gumb za kretanje vrijednosti ΔctHb (ΔctHb) iz **Off (Isključen)** u **On (Uključen)**. Kretanje će se ucrtati ružičastom bojom s odgovarajućom osi y na desnoj strani grafikona.

14.5.3 Ponovno postavljanje vrijednosti ΔctHb

Da biste ponovno postavili početnu vrijednost ΔctHb (ΔctHb) na nulu za sve kanale:

1. Dodirnite ikonu postavki → karticu Clinical Tools (Klinički alati) → ikonu ctHb

Tools (Alati za ctHb)

2. Dodirnite gumb **Reset ΔctHb (Ponovno postavljanje vrijednosti ΔctHb)**.

14.5.4 Metodologija validacije i rezultati ispitivanja

Tablica 14-48 na stranici 320 sažima metodologiju validacije i rezultate ispitivanja za relativne promjene hemoglobina (ΔctHb).

Tablica 14-48: Rezultati kliničkog ispitivanja i laboratorijske validacije krvi za točnost trendova relativne promjene hemoglobina (ΔctHb)

Veličina senzora	Bland-Altman odstupanje ± preciznost, RSME (A _{rms})	Metoda procjene [*]
veliki	0,22 ± 2,53 μM pri 1 SD, 2,53 μM	U ispitivanju izovolumne hemodilucije na ljudima
	–0,26 ± 2,04 μM pri 1 SD, 2,04 μM	U ispitivanju blage hipoksije na ljudima
srednji	–1,10 ± 5,27 μM pri 1 SD, 5,39 μM	Ispitivanje fantoma krvi
mali	–0,02 ± 5,96 μM pri 1 SD, 5,96 μM	Ispitivanje fantoma krvi
	–0,50 ± 2,09 μM pri 1 SD, 2,15 μM	U sklopu ispitivanja fantoma razine zasićeno- sti krvi hemoglobinom
*Diferencijalni čimbenik duljine	puta = 5	•

Rješavanje problema

Sadržaj

Pomoć na zaslonu	
Svjetla statusa uređaja za praćenje	
Komunikacija kabela za tlak	
Komunikacija sa senzorom kabela za oksimetar ForeSight	
Komunikacija regulatora tlaka	325
Poruke o pogreškama uređaja za napredno praćenje HemoSphere	
Poruke o pogreškama modula HemoSphere Swan-Ganz	
Poruke o pogreškama kabela za tlak	
Poruke o pogreškama modula HemoSphere ClearSight	
Poruke o pogreškama venske oksimetrije	
Poruke o pogreškama oksimetrije tkiva	

15.1 Pomoć na zaslonu

Teme s pomoći navedene u ovom poglavlju i prikazane na zaslonima za pomoć na uređaju za praćenje povezuju se s čestim stanjima pogrešaka. Uz ta stanja pogrešaka, popis neriješenih nepravilnosti i koraci za rješavanje problema dostupni su na eifu.edwards.com. Taj se popis povezuje s brojem modela uređaja za napredno praćenje HemoSphere (HEM1) i verzijom softvera koja je navedena na stranici za pokretanje (pogledajte Postupak pokretanja na stranici 76). Ti se problemi kontinuirano ažuriraju i prikupljaju kao rezultat kontinuiranih poboljšanja proizvoda.

Glavni zaslon za pomoć omogućuje korisniku kretanje do određene pomoći za probleme s platformom za napredno praćenje HemoSphere. Kvarovi i upozorenja obavještavaju korisnika o stanjima pogrešaka koja utječu na mjerenja parametara. Kvarovi su stanja tehničkog alarma koja obustavljaju mjerenje parametara. Zaslon s kategorijom pomoći daje specifičnu pomoć kod kvarova, upozorenja i rješavanja problema.



- Dodirnite ikonu postavki 2000.
 Dodirnite gumb Help (Pomoć) za pristup glavnom zaslonu za pomoć.
- 3. Dodirnite gumb s kategorijom pomoći koji odgovara tehnologiji za koju je potrebna pomoć: **Monitoring** (Praćenje), Swan-Ganz Module (Modul Swan-Ganz), Pressure Cable (Kabel za tlak), Venous Oximetry (Venska oksimetrija), 20-Second Flow (Protok od 20 sekundi), modul ClearSight, Tissue Oximetry (Oksimetrija tkiva) ili Potpomognuto upravljanje tekućinom.
- 4. Dodirnite vrstu pomoći koja je potrebna na temelju vrste poruke: Faults (Kvarovi), Alerts (Upozorenja), Warnings (Upozorenja) ili Troubleshooting (Rješavanje problema).

Napomena

Zasloni za pomoć za 20-Second Flow (Protok od 20 sekundi) ne navode kategorije pomoći za poruke sustava. Zaslon za pomoć 20-Second Flow (Protok od 20 sekundi) sadržava informacije o tome kako provoditi praćenje parametrima od 20 sekundi te kako se oni izračunavaju.

Zaslon za pomoć s Potpomognutim upravljanjem tekućinom sadržava i informacije o temama **Getting** Started (Početak rada) i Algorithm Help (Pomoć za algoritam), uz Faults (Kvarovi), Alerts (Upozorenja) i Warnings (Upozorenja).

- 5. Pojavljuje se novi zaslon s popisom odabranih poruka.
- 6. Dodirnite poruku ili stavku za rješavanje problema s popisa i dodirnite **Select (Odaberi)** za pristup informacijama za tu poruku ili stavku za rješavanje problema. Za pregled cjelokupnog popisa upotrijebite gumbe sa strelicama za pomicanje označenog odabira gore ili dolje po popisu. Sljedeći zaslon prikazuje poruku zajedno s mogućim uzrocima i predloženim radnjama.
- 7. Za prikaz verzije softvera i serijskih brojeva uređaja za praćenje i povezane tehnološke module/kabele

dodirnite ikonu postavki → karticu Settings (Postavke) → gumb Versions (Verzije).

15.2 Svjetla statusa uređaja za praćenje

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ima vizualni indikator alarma koji upozorava korisnika na stanja alarma. Pogledajte Prioriteti alarma na stranici 425 za više informacija o stanjima fizioloških alarma srednjeg i visokog prioriteta. Gumb za napajanje uređaja za praćenje ima integrirano LED svjetlo koje u svakom trenutku označava status napajanja.



1. indikator vizualnog alarma

2. status napajanja uređaja za praćenje

Slika 15-1: LED indikatori uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Status alarma	Boja	Svjetlosni obrazac	Predložena radnja
Fiziološki alarm visokog prioriteta	Crvena	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem	Ovo stanje fiziološkog alarma zahtijeva trenutač- nu pozornost
			Proučite traku statusa za stanje specifičnog alar- ma
Tehnički kvarovi i upozore- nja visokog prioriteta	Crvena	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem	Ovo stanje alarma zahtijeva trenutačnu pozor- nost i ostat će aktivno tijekom pauziranja alarma
			If a particular technical alarm condition is unre- coverable, restart system
			If problem persists, contact Edwards Technical Support
Tehnički kvarovi i upozore- nja srednjeg prioriteta	Žuta	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem	Ovo stanje alarma zahtijeva pozornost bez odla- ganja
			Proučite traku statusa za stanje specifičnog alar- ma
Fiziološki alarm srednjeg prioriteta	Žuta	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem	Ovo stanje alarma zahtijeva pozornost bez odla- ganja
			Proučite traku statusa za stanje specifičnog alar- ma
Tehničko upozorenje ni- skog prioriteta	Žuta	Trajno UKLJUČEN	Ovo stanje alarma zahtijeva pozornost koja nije hitne prirode
			Proučite traku statusa za stanje specifičnog alar- ma

Tablica 15-2: Svjetlo napajanja na uređaju za napredno praćenje HemoSphere

Status uređaja za praćenje	Boja	Svjetlosni obrazac	Predložena radnja
Napajanje uređaja za praćenje UK- LJUČENO	Zelena	Trajno UKLJUČEN	Nema
Napajanje uređaja za praćenje IS- KLJUČENO Uređaj za praćenje povezan je s mrežnim izvorom izmjenične struje Baterija se puni	Žuta	UKLJUČUJE SE / ISKLJU- ČUJE SE treperenjem	Pričekajte da se baterija napuni prije iskopčavanja iz mrežnog izvora izmje- nične struje.
Napajanje uređaja za praćenje IS- KLJUČENO Uređaj za praćenje povezan je s mrežnim izvorom izmjenične struje Baterija se ne puni	Žuta	Trajno UKLJUČEN	Nema
Napajanje uređaja za praćenje IS- KLJUČENO	Nema svjetla	Trajno ISKLJUČEN	Nema

15.3 Komunikacija kabela za tlak

LED svjetlo kabela za tlak označava status senzora tlaka ili pretvornika.



1. status senzora za tlak

Slika 15-2: LED indikator kabela za tlak

Stanje	Boja	Svjetlosni obra- zac	Predložena radnja
Nije povezan senzor za tlak/pretvor- nik	Nema svjet- la	Trajno ISKLJU- ČEN	Nema
Povezan je senzor za tlak/pretvornik, ali nije postavljen na nulu	Zelena	UKLJUČUJE SE / ISKLJUČUJE SE treperenjem	Postavite senzor za tlak na nulu za početak praće- nja
Senzor za tlak/pretvornik postavljen je na nulu	Nema svjet- la	Trajno ISKLJU- ČEN	Nema. Povezani senzor za tlak može aktivno prati- ti signal tlaka
Tehnički alarm srednje razine priori- teta za senzor za tlak/pretvornik	Žuta	UKLJUČUJE SE / ISKLJUČUJE SE treperenjem	Proučite zaslon da biste utvrdili vrstu tehničkog kvara. Upotrijebite izbornik za pomoć ili tablice u nastavku za odgovarajuću predloženu radnju

Tablica 15-3: Komunikacijsko svjetlo kabela z	a tlak
---	--------

15.4 Komunikacija sa senzorom kabela za oksimetar ForeSight

LED svjetlo na kabelu za oksimetar ForeSight označava status kanala na senzoru za oksimetriju tkiva.


Slika 15-3: LED indikatori na kabelu za oksimetar ForeSight

LED indikator	Boja	Indikacija
Status kanala 1	Bijela	Nije povezan senzor
	Zelena	Povezan senzor
Status kanala 2	Bijela	Nije povezan senzor
	Zelena	Povezan senzor
Status modula	Zelena	Kanali su povezani s priključkom A na tehnološkom modulu HemoSphere
	Plava	Kanali su povezani s priključkom B na tehnološkom modulu HemoSphere

Tablica 15-4: LED komunikacijska svjetla na kabelu za oksimetar ForeSight

OPREZ

Ako se neko od LED svjetala na kabelu za oksimetar ForeSight ne uključi, kabel se ne smije upotrebljavati dok se ne servisira ili zamijeni. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards. Postoji rizik da bi oštećeni dijelovi mogli smanjiti učinkovitost kabela.

15.5 Komunikacija regulatora tlaka

Svjetla na regulatoru tlaka označavaju status naprstaka i referentnog senzora za srce.



1. Status naprstaka

2. Status referentnog senzora za srce

Slika 15-4: LED indikatori reaulatora tlaka	7

Stanje	Boja	Svjetlosni obrazac	Predložena radnja
SVJETLO STATUSA NAPRSTKA		•	
Nije povezan naprstak	Nema svjetla	Trajno ISKLJUČEN	Nema
Naprstak je povezan	Zelena	Trajno UKLJUČEN	Nema. Povezani naprstak uočen je, potvrđen i nije istekao.
Aktivno praćenje	Zelena	UKLJUČUJE SE / IS- KLJUČUJE SE trepere- njem	Nema. Povezani naprstak aktivno vrši praćenje.
Povezan je neispravan naprstak Povezan je naprstak koji je istekao	Žutosme- đa	UKLJUČUJE SE / IS- KLJUČUJE SE trepere-	Provjerite upotrebljava li se kompatibilan napr- stak tvrtke Edwards.
Povezan je nekompatibilni napr-		njem	Odvojite i ponovno povežite naprstak.
stak tvrtke Edwards			Zamijenite naprstak kompatibilnim naprstkom tvrtke Edwards.
			Ponovno pokrenite mjerenje.
			If the problem persists, contact Edwards Techni- cal Support.
SVJETLO STATUSA REFERENTNOG SEN	ZORA ZA SRO	ĴĒ	
Nije povezan referentni senzor za srce	Nema svjetla	Trajno ISKLJUČEN	Nema
Povezan je referentni senzor za srce	Zelena	Trajno UKLJUČEN	Nema. Sustav je spreman za početak mjerenja.
Povezan je neispravan referentni senzor za srce	Žutosme- đa	UKLJUČUJE SE / IS- KLJUČUJE SE trepere-	Provjerite upotrebljava li se referentni senzor za srce tvrtke Edwards.
Otkriven je referentni senzor za srce koji nije proizvela tvrtka		njem	Odvojite i ponovno povežite referentni senzor za srce.
Edwards			Zamijenite referentni senzor za srce originalnim referentnim senzorom za srce.
			Ponovno pokrenite mjerenje.
			If the problem persists, contact Edwards Techni- cal Support.

Tablica 15-5: Komunikacijska svjetla regulatora tlaka*

Stanje	Boja	Svjetlosni obrazac	Predložena radnja
*Softver također može označiti pogrešku s naprstkom. Pogledajte Tablica 15-22 na stranici 366.			

15.6 Poruke o pogreškama uređaja za napredno praćenje HemoSphere

15.6.1 Kvarovi/upozorenja sustava/praćenja

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje	
Fault: Module Slot 1 – Hardware Failure (Kvar: utor 1 za modul – kvar har- dvera)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modul 1 nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite modul Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 2 za modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Fault: Module Slot 2 – Hardware Failure (Kvar: utor 2 za modul – kvar har- dvera)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modul 2 nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite modul Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 1 za modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Fault: L-Tech Module Slot – Hard- ware Failure (Kvar: utor za modul L-Tech – kvar hardvera)	Large technology module is not in- serted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Veliki tehnološki modul nije isprav- no umetnut Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	Reinsert the module Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite modul Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Fault: Cable Port 1 – Hardware Fai- lure (Kvar: kabelski priključak 1 – kvar hardvera)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kabel nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na ka- belu ili utoru)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite kabel Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 2 za kabel Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	

Tablica 15-6: Kvarovi/upozorenja sustava

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Cable Port 2 – Hardware Fai- lure (Kvar: kabelski priključak 2 – kvar hardvera)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kabel nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na ka- belu ili utoru)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite kabel Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 1 za kabel Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Module Slot 1 – Software Fai- lure (Kvar: utor 1 za modul – kvar sof- tvera)	There is a software error with the module inserted in module slot 1 (Javlja se pogreška softvera kada se modul umetne u utor 1 za modul)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Module Slot 2 – Software Fai- lure (Kvar: utor 2 za modul – kvar sof- tvera)	There is a software error with the module inserted in module slot 2 (Javlja se pogreška softvera kada se modul umetne u utor 2 za modul)	Contact Edwards Technical Support
Fault: L-Tech Module Slot – Softwa- re Failure (Kvar: utor za modul L-Tech – kvar softvera)	There is a software error with the module inserted in the large tech- nology module slot (Javlja se pogreška softvera kada se modul umetne u veliki utor za teh- nološki modul)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Cable Port 1 – Software Failu- re (Kvar: kabelski priključak 1 – kvar softvera)	There is a software error with the cable inserted in cable port 1 (Kada se kabel umetne u utor 1 za kabel, javlja se pogreška softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Cable Port 2 – Software Failu- re (Kvar: kabelski priključak 2 – kvar softvera)	There is a software error with the cable inserted in cable port 2 (Kada se kabel umetne u utor 2 za kabel, javlja se pogreška softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Module Slot 1 – Communica- tion Error (Kvar: utor 1 za modul – komunika- cijska pogreška)	Module 1 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modul 1 nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite modul Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 2 za modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Module Slot 2 – Communica- tion Error (Kvar: utor 2 za modul – komunika- cijska pogreška)	Module 2 is not inserted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modul 2 nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	Reinsert the module Check for bent or broken pins Try switching to module slot 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite modul Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 1 za modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: L-Tech Module Slot – Com- munication Error (Kvar: utor za modul L-Tech – ko- munikacijska pogreška)	Large technology module is not in- serted properly Connection points on slot or mo- dule are damaged (Veliki tehnološki modul nije isprav- no umetnut Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	Reinsert the module Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite modul Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Cable Port 1 – Communicati- on Error (Kvar: kabelski priključak 1 – komu- nikacijska pogreška)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kabel nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na ka- belu ili utoru)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 2 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite kabel Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 2 za kabel Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Cable Port 2 – Communicati- on Error (Kvar: kabelski priključak 2 – komu- nikacijska pogreška)	Cable is not inserted properly Connection points on cable or port are damaged (Kabel nije ispravno umetnut Oštećene su priključne točke na ka- belu ili utoru)	Reinsert the cable Check for bent or broken pins Try switching to cable port 1 If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite kabel Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte se prebaciti na utor 1 za kabel Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Monitor – Incompatible Soft- ware Version (Kvar: uređaj za praćenje – nekom- patibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Module Slot 1 - Incompatible Software Version (Kvar: utor 1 za modul – nekompa- tibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Module Slot 2 - Incompatible Software Version (Kvar: utor 2 za modul – nekompa- tibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: L-Tech Module Slot – Incom- patible Software Version (Kvar: utor za modul L-Tech – ne- kompatibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Cable Port 1 - Incompatible Software Version (Kvar: kabelski priključak 1 – ne- kompatibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Cable Port 2 - Incompatible Software Version (Kvar: kabelski priključak 2 – ne- kompatibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: Second Swan-Ganz Module Detected (Kvar: otkriven je drugi modul Swan-Ganz)	Multiple Swan-Ganz module con- nections detected (Otkriveno je više priključaka mo- dula Swan-Ganz)	Disconnect one of the Swan-Ganz modules (Odvojite jedan od modula Swan-Ganz)
Fault: Swan-Ganz Module Discon- nected (Kvar: odvojen je modul Swan- Ganz)	HemoSphere Swan-Ganz module removed during monitoring HemoSphere Swan-Ganz module not detected Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modul HemoSphere Swan-Ganz uklonjen je tijekom praćenja Nije otkriven modul HemoSphere Swan-Ganz Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	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 (Provjerite je li modul ispravno umetnut Izvadite i ponovno umetnite modul Provjerite ima li na modulu savijenih ili slomlje- nih zatika Pokušajte se prebaciti na drugi utor za modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Cable Port {0} – Pressure Ca- ble Disconnected (Kvar: kabelski priključak {0} – odvo- jen je kabel za tlak)*	Pressure cable disconnected du- ring monitoring Pressure cable not detected Bent or missing pressure cable con- nector pins (Kabel za tlak odvojen je tijekom praćenja Kabel za tlak nije otkriven Zatici priključka kabela za tlak savi- jeni su ili nedostaju)	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 (Provjerite je li povezan kabel za tlak Provjerite jesu li kabel za tlak i senzor/pretvor- nik čvrsto povezani Provjerite ima li na priključku kabela za tlak savi- jenih zatika / nedostaju li zatici Odvojite i ponovno povežite kabel za tlak Pokušajte se prebaciti na drugi utor za kabel Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Second Oximetry Cable De- tected (Kvar: otkriven je drugi kabel za ok- simetriju)	Multiple oximetry cable connec- tions detected (Otkriveno je više priključaka kabe- la za oksimetriju)	Disconnect one of the oximetry cables (Odvojite jedan od kabela za oksimetriju)
Fault: Oximetry Cable Disconnec- ted (Kvar: odvojen je kabel za oksime- triju)	Oximetry cable connection at HemoSphere advanced monitor not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (Nije otkriven priključeni kabel za oksimetriju u uređaju za napredno praćenje HemoSphere Zatici na priključku kabela za oksi- metriju savinuti su ili nedostaju)	Verify secure oximetry cable / catheter connec- tion Check oximetry cable connector for bent/mis- sing pins (Provjerite je li kabel/kateter za oksimetriju do- bro povezan Provjerite ima li na priključku kabela za oksime- triju savijenih zatika / nedostaju li zatici)
Fault: HemoSphere ClearSight Mo- dule (Kvar: modul HemoSphere ClearSight)	Defective HemoSphere ClearSight module (Neispravan modul HemoSphere ClearSight)	Power cycle the system Replace HemoSphere ClearSight module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite i ponovno uključite sustav Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: HemoSphere ClearSight Mo- dule Disconnected (Kvar: odvojen je modul HemoSphere ClearSight)	HemoSphere ClearSight module re- moved during monitoring HemoSphere ClearSight module not detected Connection points on slot or mo- dule are damaged (Modul HemoSphere ClearSight uklonjen je tijekom praćenja Nije otkriven modul HemoSphere ClearSight Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	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 (Provjerite je li modul ispravno umetnut Izvadite i ponovno umetnite modul Provjerite ima li na modulu savijenih ili slomlje- nih zatika Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Internal System Failure (Kvar: kvar unutarnjeg sustava)	Internal system malfunction	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite i ponovno uključite sustav Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Battery Depleted (Kvar: prazna baterija)	The battery is depleted and the system will shut down in 1 minute if not plugged in (Baterija je prazna i sustav će se is- ključiti za 1 minutu ako se ne ukop- ča u napajanje)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and resume monitoring (Povežite uređaj za napredno praćenje HemoSphere s nekim drugim izvorom napaja- nja da biste izbjegli nestanak napajanja i nasta- vite s praćenjem)
Fault: System Temperature Too High - Shutdown Imminent (Kvar: previsoka temperatura susta- va – isključivanje je neizbježno)	The internal temperature of the monitor is at a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (Unutarnja temperatura uređaja za praćenje na kritično je visokoj razini Začepljeni su otvori za ventilaciju na uređaju za praćenje)	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 (Promijenite položaj uređaja za praćenje tako da bude podalje od izvora topline Pobrinite se da otvori za ventilaciju na uređaju za praćenje nisu začepljeni i da na njima nema prašine Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Pressure-Out – Hardware Fai- lure (Kvar: izlaz tlaka – kvar hardvera)	Pressure-out cable is not properly connected Connection points on cable or port are damaged (Kabel za izlaz tlaka nije ispravno povezan Oštećene su priključne točke na ka- belu ili utoru)	Reinsert the pressure-out cable Check for bent or broken pins If problem persists, contact Edwards Technical Support (Ponovno umetnite kabel za izlaz tlaka Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: HIS Connectivity Loss (Kvar: gubitak povezivosti s HIS- om)	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 (Došlo je do gubitka u komunikaciji sa standardom HL7 Loša Ethernet veza Loša Wi-Fi veza Istekao je certifikat o sigurnoj vezi Netočan naziv poslužitelja sigurne veze)	Check ethernet connection Check Wi-Fi connection Check Secure Connection certificate Check Secure Connection server name If problem persists, contact Edwards Technical Support (Provjerite ethernet vezu Provjerite Wi-Fi vezu Provjerite certifikat sigurne veze Provjerite naziv poslužitelja sigurne veze Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Second CO Pressure Sensor Detected (Kvar: otkriven je drugi senzor CO tlaka)	Multiple pressure cables with CO sensor connections detected (Otkriveno je više kabela za tlak s priključcima senzora za CO)	Disconnect one of the pressure cable CO sen- sors (Odvojite jedan od senzora za CO na kabelu za tlak)
Fault: Wireless Module Failure (Kvar: kvar bežičnog modula)	There was an internal hardware fai- lure in the wireless module (Došlo je do internog kvara hardve- ra u bežičnom modulu)	Disable and re-enable wireless connection (Onemogućite i ponovno omogućite bežičnu vezu)
Alert: System Temperature Too High (Upozorenje: previsoka temperatu- ra sustava)	The internal temperature of the monitor is reaching a critically high level Monitor ventilation openings are obstructed (Unutarnja temperatura uređaja za praćenje doseže kritično visoku raz- inu Začepljeni su otvori za ventilaciju na uređaju za praćenje)	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 (Promijenite položaj uređaja za praćenje tako da bude podalje od izvora topline Pobrinite se da otvori za ventilaciju na uređaju za praćenje nisu začepljeni i da na njima nema prašine Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: System LED Indicators Inope- rable (Upozorenje: LED indikatori sustava ne rade)	Visual alarm indicator hardware or communication error Visual alarm indicator malfunction (Komunikacijska pogreška ili pogre- ška hardvera indikatora vizualnog alarma Kvar indikatora vizualnog alarma)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite i ponovno uključite sustav Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: System Buzzer Inoperable (Upozorenje: zvučni signal sustava ne radi)	Speaker hardware or software com- munication error Mainboard speaker malfunction (Komunikacijska pogreška hardvera ili softvera zvučnika Kvar zvučnika glavne ploče)	Power cycle the system If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite i ponovno uključite sustav Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: Low Battery Upozorenje: slaba baterija	The battery has less than 20% char- ge remaining or will be depleted within 8 minutes (Baterija ima manje od 20 % preo- stalog napajanja ili će se istrošiti u roku od 8 minuta)	Connect the HemoSphere advanced monitor to an alternate source of power to avoid loss of power and continue monitoring (Povežite uređaj za napredno praćenje HemoSphere s nekim drugim izvorom napaja- nja da biste izbjegli nestanak napajanja i nasta- vite s praćenjem)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: Battery Disconnected (Upozorenje: odspojena baterija)	Previously inserted battery not de- tected Poor battery connection (Nije otkrivena prethodno umetnu- ta baterija Loš priključak baterije)	Confirm battery is properly seated in the batte- ry bay Remove and reinsert the battery pack Change HemoSphere battery pack If problem persists, contact Edwards Technical Support (Provjerite je li baterija pravilno postavljena u utor za bateriju Izvadite i ponovno umetnite komplet baterija Zamijenite komplet baterija HemoSphere Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: Service Battery (Upozorenje: servisirajte bateriju)	Internal battery fault occurred Battery can no longer sustain the system adequately on a full charge (Došlo je do unutarnjeg kvara bate- rije Baterija više ne može pravilno odr- žavati sustav kada je u potpunosti napunjena)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Isključite i ponovno uključite sustav Ako se stanje nastavi javljati, zamijenite kom- plet baterija)
Alert: Wireless Certificate Expires < 4 Weeks (Upozorenje: bežični certifikat istje- če za < 4 tjedna)	Wireless certificate expires in less than 4 weeks (Bežični certifikat istječe za manje od 4 tjedna)	Navigate to Wireless Connectivity settings from the Advanced Setup menu and upload a valid certificate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Idite u postavke bežične povezivosti u izborni- ku Napredno postavljanje i prenesite važeći cer- tifikat Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: Wireless Certificate Expired (Upozorenje: istekao je bežični cer- tifikat)	Wireless certificate is expired (Istekao je bežični certifikat)	Navigate to Wireless Connectivity settings from the Advanced Setup menu and upload a valid certificate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Idite u postavke bežične povezivosti u izborni- ku Napredno postavljanje i prenesite važeći cer- tifikat Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: Transmit Pressure Not Active (Upozorenje: nije aktivan prijenos tlaka) *Nanomena: {0} ie broi prikliučaka: 1 i	Connection of new patient monitor pressure channel detected (Otkriveno je povezivanje novog kanala za tlak na uređaju za praće- nje pacijenta)	Navigate to Zero & Waveform screen, and touch transmit pressure button (waveform icon) after zeroing patient monitor Disconnect the pressure-out cable (Idite na zaslon za postavljanje na nulu i oblik vala te dodirnite gumb za prijenos tlaka (ikonu oblika vala) nakon postavljanja uređaja za pra- ćenje pacijenta na nulu Odvojite kabel za izlaz tlaka)

15.6.2 Upozorenja za sustav/praćenje

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Battery Needs Conditioning (Potrebno je kondicionirati bateri- ju)	Gas gauge is not synched to actual battery capacity status (Mjerač plina nije sinkroniziran sa stvarnim statusom kapaciteta bate- rije)	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 (Da biste osigurali neprekinuto mjerenje, po- brinite se da je uređaj za napredno praćenje HemoSphere ukopčan u električnu utičnicu Kondicionirajte bateriju (pobrinite se da mjere- nje nije aktivno): • Ukopčajte uređaj za praćenje u električnu utič- nicu da biste do kraja napunili bateriju • Pustite da baterija stoji u potpuno napunje- nom stanju najmanje dva sata • Odvojite uređaj za praćenje iz električne utič- nice i pustite da sustav radi na baterijsko napa- janje • Uređaj za napredno praćenje HemoSphere au- tomatski će se isključiti kada se baterija do kraja isprazni • Pustite da baterija stoji u potpuno ispražnje- nom stanju pet ili više sati • Ukopčajte uređaj za praćenje u električnu utič- nicu da biste otpuno napunili bateriju Ako se poruka o stanju baterije nastavi javljati, zamijenite komplet baterija)
Service Battery (Servisirajte bateriju)	Internal battery fault occurred (Došlo je do unutarnjeg kvara bate- rije)	Power cycle the system If condition persists, replace the battery pack (Isključite i ponovno uključite sustav Ako se stanje nastavi javljati, zamijenite kom- plet baterija)

Tablica 15-7·11	nozoreni	a urođaj	ia za nai	nredno	nraćeni	ie Hemos	nhara
1 aprica 15-7: U	pozorenj	a ureuaj	a za na	preano	pracenj	је петоз	pnere

15.6.3 Pogreške numeričke tipkovnice

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Value out of range (xx-yy) (Vrijednost izvan raspona (xx – yy))	The entered value is either higher or lower than the allowed range (Unesena vrijednost viša je ili niža od dopuštenog raspona)	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. (Prikazuje se kada korisnik unese vrijednost koja je izvan raspona. Raspon se prikazuje u sklopu obavijesti i zamjenjuje vrijednosti xx i yy.)
Value must be ≤ xx (Vrijednost mora biti ≤ 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. (Unesena je vrijednost u rasponu, ali viša je od postavke gornje vri- jednosti kao što je postavka gornje vrijednosti na ljestvici. xx je pove- zana vrijednost.)	Enter a lower value (Unesite nižu vrijednost)
Value must be ≥ xx (Vrijednost mora biti ≥ 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. (Unesena je vrijednost u rasponu, ali niža je od postavke donje vrijed- nosti kao što je postavka donje vri- jednosti na ljestvici. xx je povezana vrijednost.)	Enter a higher value (Unesite višu vrijednost)
Incorrect password entered (Une- sena je netočna lozinka)	The password entered is incorrect (Unesena lozinka nije točna)	Enter the correct password (Unesite točnu lozinku)
Please enter valid time (Unesite valjano vrijeme)	The time entered is invalid, i.e. 25:70 (Uneseno vrijeme nije valjano, npr. 25:70.)	Enter the correct time in 12- or 24-hour format (Unesite točno vrijeme u 12-satnom ili 24- satnom formatu vremena)
Please enter valid date (Unesite valjani datum)	The date entered is invalid, i.e. 33.13.009 (Uneseni datum nije valjan, npr. 33.13.009.)	Enter the correct date (Unesite točan datum)

Tablica 15-8: Pogreške numeričke tipkovnice

15.6.4 Pogreške povezivosti s opcijom Viewfinder Hub

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Viewfinder Hub Connectivity Error – Viewfinder Hub (Pogreška povezivosti opcije Viewfinder Hub – Viewfinder Hub)	Issue with Viewfinder hub Incorrect server certificate Viewfinder hub pairing request re- jected (Problem s opcijom Viewfinder Hub Netočan certifikat poslužitelja Odbijen je zahtjev za uparivanje opcije Viewfinder Hub)	Check Viewfinder hub server Contact your local IT If problem persists, contact Edwards Technical Support (Provjerite poslužitelj Viewfinder Hub Obratite se lokalnom informatičkom odjelu Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Viewfinder Hub Connectivity Error – Viewfinder Hub Not Reachable (Pogreška povezivosti opcije Viewfinder Hub – Viewfinder Hub nije dostupan)	Wrong Viewfinder hub address or port Viewfinder hub not running on ser- ver (Netočna adresa ili utor opcije Viewfinder Hub Viewfinder Hub ne radi na posluži- telju)	Verify and re-enter Viewfinder hub address and port Check Viewfinder hub server If problem persists, contact Edwards Technical Support (Provjerite i ponovno unesite adresu i priključak za Viewfinder Hub Provjerite poslužitelj Viewfinder Hub Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Viewfinder Hub Connectivity Error – HemoSphere Monitor (Pogreška povezivosti opcije Viewfinder – monitor HemoSphere)	Client certificate invalid or unavai- lable (Certifikat klijenta nije važeći ili nije dostupan)	Contact Edwards Technical Support

Tablica 15-9: Pogreške povezivosti s opcijom Viewfinder Hub

15.7 Poruke o pogreškama modula HemoSphere Swan-Ganz

15.7.1 Kvarovi/upozorenja na CO

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: CO – Blood Temp Out of Ran- ge (<31 °C or >41 °C) (Kvar: CO – temperatura krvi je iz- van raspona (< 31 °C ili > 41 °C))*	Monitored blood temperature is < 31 °C or > 41 °C (Praćena temperatura krvi iznosi < 31 °C ili > 41 °C)	 Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume CO monitoring when blood temperature is within range (Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: provjerite iznosi li volumen napuhavanja balona 1,25 - 1,50 ml pod okluzivnim tlakom provjerite odgovara li postavljanje katetera pacijentovoj visini, težini i mjestu umetanja razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Nastavite s praćenjem vrijednosti CO kada je temperatura krvi unutar rasponai)
Fault: CO – Cardiac Output < 1.0 L/min (Kvar: CO – minutni volumen srca < 1,0 l/min)*	Measured CO < 1.0 L/min (Izmjereni CO < 1,0 I/min)	Follow hospital protocol to increase CO Resume CO monitoring (Pridržavajte se bolničkog protokola za poveća- nje vrijednosti CO Nastavite s praćenjem vrijednosti CO)
Fault: CO – Catheter Memory, Use Bolus Mode (Kvar: CO – memorija katetera, upo- trijebite način rada s bolusom)	Poor catheter thermal filament connection Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Patient CCO cable is connected to cable test ports (Loša veza toplinske niti katetera Kvar pacijentova CCO kabela Pogreška katetera za CO Pacijentov CCO kabel povezan je s utorima za testiranje kabela)	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 (Provjerite je li priključak toplinske niti dobro pričvršćen Provjerite ima li na priključcima toplinske niti na kateteru / pacijentovom CCO kabelu savijenih zatika / zatika koji nedostaju Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel Upotrijebite način rada s bolusom za CO Zamijenite kateter za mjerenje vrijednosti CO)

Tablica 15-10: Kvarovi/upozorenja na CO na modulu HemoSphere Swan-Ganz

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: CO – Catheter Verification, Use Bolus Mode (Kvar: CO – provjera katetera, upo- trijebite način rada s bolusom)	Patient CCO cable malfunction Catheter CO error Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Kvar pacijentova CCO kabela Pogreška katetera za CO Povezani kateter nije CCO kateter tvrtke Edwards)	Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Use Bolus CO mode Verify that catheter is an Edwards CCO catheter (Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel Upotrijebite način rada s bolusom za CO Provjerite je li kateter za CCO kateter tvrtke Edwards)
Fault: CO – Check Catheter and Ca- ble Connections (Kvar: CO – provjerite priključke ka- tetera i kabela)	Catheter thermal filament and thermistor connections not detec- ted Patient CCO cable malfunction (Nisu otkriveni toplinska nit katete- ra i priključci termistora Kvar pacijentova CCO kabela)	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 (Provjerite priključke između pacijentova CCO kabela i katetera Odvojite priključak termistora i toplinske niti i provjerite ima li savijenih zatika / nedostaju li zatici Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel)
Fault: CO – Check Thermal Filament Connection (Kvar: CO – provjerite priključak to- plinske niti)	Catheter thermal filament connec- tion not detected Patient CCO cable malfunction Catheter connected is not an Edwards CCO catheter (Nije otkrivena veza toplinske niti katetera Kvar pacijentova CCO kabela Povezani kateter nije CCO kateter tvrtke Edwards)	Verify that catheter thermal filament is connected securely to patient CCO cable Disconnect thermal filament connection and check for bent/missing pins Perform patient CCO cable test Change patient CCO cable Verify catheter is an Edwards CCO catheter Use Bolus CO mode (Provjerite je li toplinska nit katetera dobro pri- čvršćena za pacijentov CCO kabel Odvojite priključak toplinske niti i provjerite je- su li zatici savijeni / nedostaju li zatici Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel Provjerite je li kateter CCO kateter tvrtke Edwards Upotrijebite način rada s bolusom za CO)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: CO – Check Thermal Filament Position (Kvar: CO – provjerite položaj to- plinske niti)*	Flow around thermal filament may be reduced Thermal filament may be against vessel wall Catheter not in patient (Možda je smanjen protok oko to- plinske niti Toplinska nit možda se nalazi uz zid žile Kateter nije u pacijentu)	Flush catheter lumens Verify proper catheter position in the pulmona- ry 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 (Isperite lumene katetera Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: • provjerite iznosi li volumen napuhavanja balo- na 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom • provjerite odgovara li postavljanje katetera pa- cijentovoj visini, težini i mjestu umetanja • razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Nastavite s praćenjem vrijednosti CO)
Fault: CO – Check Thermistor Con- nection (Kvar: CO – provjerite priključak ter- mistora)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is < 15 °C or > 45 °C Patient CCO cable malfunction (Nije otkrivena veza termistora ka- tetera Praćena temperatura krvi iznosi < 15 °C ili > 45 °C Kvar pacijentova CCO kabela)	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 (Provjerite je li termistor katetera dobro pričvr- šćen za pacijentov CCO kabel Provjerite iznosi li vrijednost temperature krvi 15 – 45 °C Odvojite priključak termistora i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel)
Fault: CO – Signal Processor, Use Bolus Mode (Kvar: CO – procesor signala, upo- trijebite način rada s bolusom)	Data processing error (Pogreška pri obradi podataka)	Resume CO monitoring Power monitor off and on to restore system Use Bolus CO mode (Nastavite s praćenjem vrijednosti CO Isključite i uključite uređaj za praćenje da biste ponovno uspostavili sustav Upotrijebite način rada s bolusom za CO)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: CO – Thermal Signal Loss (Kvar: CO – gubitak toplinskog sig- nala)*	Thermal signal detected by moni- tor is too small to process Sequential compression device in- terference (Toplinski signal koji otkriva uređaj za praćenje preslab je za obradu Smetnje uređaja za sekvencijsku kompresiju)	 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 (Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: provjerite iznosi li volumen napuhavanja balona 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom provjerite odgovara li postavljanje katetera pacijentovoj visini, težini i mjestu umetanja razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Privremeno isključite uređaj za sekvencijsku kompresiju u skladu s bolničkim postupkom Nastavite s praćenjem vrijednosti CO)
Fault: Swan-Ganz Module (Kvar: modul Swan-Ganz)	Electrocautery interference Internal system malfunction	Disconnect patient CCO cable during electro- cautery use Remove and reinsert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite pacijentov CCO kabel tijekom elektro- kauterizacije Izvadite i ponovno umetnite modul da biste ga ponovno postavili Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected Patient's respiratory pattern may	Allow more time for monitor to measure and display
Sequential compression device in- terference Catheter thermal filament not pro- perly positioned (Uočene su velike varijacije u tem- peraturi krvi u plućnoj arteriji Možda se promijenio pacijentov obrazac disanja Smetnje uređaja za sekvencijsku kompresiju Toplinska nit katetera nije ispravno postavljena)	Verify proper catheter position in the pulmona- ry 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 (Dajte više vremena uređaju za praćenje kako bi obavio mjerenje i prikazao rezultate Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: • provjerite iznosi li volumen napuhavanja balo- na 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom • provjerite odgovara li postavljanje katetera pa- cijentovoj visini, težini i mjestu umetanja • razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Smanjenjem neugode za pacijenta mogu se smanjiti varijacije u temperaturi Privremeno isključite uređaj za sekvencijsku kompresiju u skladu s bolničkim postupkom)
Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected Sequential compression device in- terference (Uočene su velike varijacije u tem- peraturi krvi u plućnoj arteriji Smetnje uređaja za sekvencijsku kompresiju)	Wait for CO measurement to be updated Minimizing patient discomfort may reduce tem- perature variations Temporarily turn off sequential compression device per hospital procedure (Pričekajte da se mjerenje vrijednosti CO ažurira Smanjenjem neugode za pacijenta mogu se smanjiti varijacije u temperaturi Privremeno isključite uređaj za sekvencijsku kompresiju u skladu s bolničkim postupkom)
	have changed Sequential compression device in- terference Catheter thermal filament not pro- perly positioned (Uočene su velike varijacije u tem- peraturi krvi u plućnoj arteriji Možda se promijenio pacijentov obrazac disanja Smetnje uređaja za sekvencijsku kompresiju Toplinska nit katetera nije ispravno postavljena) Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected Sequential compression device in- terference (Uočene su velike varijacije u tem- peraturi krvi u plućnoj arteriji Smetnje uređaja za sekvencijsku kompresiju)

15.7.2 Kvarovi/upozorenja za EDV i SV

Tablica 15-11: Kvarovi/upozorenja za EDV i S	SV na modulu HemoSphere Swan-Ganz
--	-----------------------------------

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: EDV – Heart Rate Signal Mis- sing (Upozorenje: EDV – nedostaje sig- nal frekvencije srca)	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 (Pacijentova vremenski uprosječe- na frekvencija srca je izvan raspona (HR _{avg} < 30 ili > 200 otk./min) Nije uočena frekvencija srca Nije uočena veza s kabelom sučelja za EKG)	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 (Pričekajte dok prosječna frekvencija srca ne bu- de unutar raspona Odaberite odgovarajuću konfiguraciju elektro- de kako biste maksimalno povećali okidače frekvencije srca Provjerite je li kabelski priključak između uređa- ja za napredno praćenje HemoSphere i uređaja za praćenje uz krevet čvrsto povezan Zamijenite kabel sučelja za EKG)
Alert: EDV – Exceeding HR Thre- shold Limit (Upozorenje: EDV – premašivanje granice praga za frekvenciju srca)	Patient's time-averaged heart rate out of range (HR _{avg} < 30 or > 200 bpm) (Pacijentova vremenski uprosječe- na frekvencija srca je izvan raspona (HR _{avg} < 30 ili > 200 otk./min)	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 (Pričekajte dok prosječna frekvencija srca ne bu- de unutar raspona Odaberite odgovarajuću konfiguraciju elektro- de kako biste maksimalno povećali okidače frekvencije srca Provjerite je li kabelski priključak između uređa- ja za napredno praćenje HemoSphere i uređaja za praćenje uz krevet čvrsto povezan Zamijenite kabel sučelja za EKG)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: EDV – Signal Adapting - Con- tinuing (Upozorenje: EDV – prilagodba sig- nala – nastavak)	Patient's respiratory pattern may have changed Sequential compression device in- terference Catheter thermal filament not pro- perly positioned (Možda se promijenio pacijentov obrazac disanja Smetnje uređaja za sekvencijsku kompresiju Toplinska nit katetera nije ispravno postavljena)	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 pulmona- ry 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 (Dajte više vremena uređaju za praćenje kako bi obavio mjerenje i prikazao vrijednosti EDV Privremeno isključite uređaj za sekvencijsku kompresiju u skladu s bolničkim postupkom Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: • provjerite iznosi li volumen napuhavanja balo- na 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom • provjerite odgovara li postavljanje katetera pa- cijentovoj visini, težini i mjestu umetanja • razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja)
Alert: SV – Heart Rate Signal Mis- sing (Upozorenje: SV – nedostaje signal frekvencije srca)	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 (Pacijentova vremenski uprosječe- na frekvencija srca je izvan raspona (HR _{avg} < 30 ili > 200 otk./min) Nije uočena frekvencija srca Nije uočena veza s kabelom sučelja za EKG)	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 (Pričekajte dok prosječna frekvencija srca ne bu- de unutar raspona Odaberite odgovarajuću konfiguraciju elektro- de kako biste maksimalno povećali okidače frekvencije srca Provjerite je li kabelski priključak između uređa- ja za napredno praćenje HemoSphere i uređaja za praćenje uz krevet čvrsto povezan Zamijenite kabel sučelja za EKG)

15.7.3 Kvarovi/upozorenja na iCO

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: iCO – Check Injectate Probe Connection (Kvar: iCO – provjerite priključak sonde za injektat)	Injectate temperature probe not detected Injectate temperature probe mal- function Patient CCO cable malfunction (Nije otkrivena sonda za tempera- turu injektata Kvar sonde za temperaturu injekta- ta Kvar pacijentova CCO kabela)	Verify connection between patient CCO cable and injectate temperature probe Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Provjerite priključak između pacijentova CCO kabela i sonde za temperaturu injektata Zamijenite sondu za temperaturu injektata Zamijenite pacijentov CCO kabel)
Fault: iCO – Check Thermistor Con- nection (Kvar: iCO – provjerite priključak termistora)	Catheter thermistor connection not detected Monitored blood temperature is < 15 °C or > 45 °C Patient CCO cable malfunction (Nije otkrivena veza termistora ka- tetera Praćena temperatura krvi iznosi < 15 °C ili > 45 °C Kvar pacijentova CCO kabela)	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 (Provjerite je li termistor katetera čvrsto pove- zan s pacijentovim CCO kabelom Provjerite iznosi li vrijednost temperature krvi 15 – 45 °C Odvojite priključak termistora i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Zamijenite pacijentov CCO kabel)
Fault: iCO – Injectate Volume Not Valid (Kvar: iCO – volumen injektata nije valjan)	Inline probe injectate volume must be 5 mL or 10 mL (Volumen injektata u sondi u liniji mora iznositi 5 ml ili 10 ml)	Change injectate volume to 5 mL or 10 mL Use a bath type probe for an injectate volume of 3 mL (Promijenite volumen injektata u 5 ml ili 10 ml Upotrijebite sondu za kupelj za volumen injek- tata od 3 ml)
Fault: iCO – Injectate Temperature Out of Range, Check Probe (Kvar: iCO – temperatura injektata je izvan raspona, provjerite sondu)	Injectate temperature < 0 °C, > 30 °C or > BT Injectate temperature probe mal- function Patient CCO cable malfunction (Temperatura injektata < 0 °C, > 30 °C ili > BT Kvar sonde za temperaturu injekta- ta Kvar pacijentova CCO kabela)	Verify injectate fluid temperature Check injectate probe connections for bent/ missing pins Change injectate temperature probe Change patient CCO cable (Provjerite temperaturu tekućine injektata Provjerite ima li na priključcima sonde injektata savijenih zatika / nedostaju li zatici Zamijenite sondu za temperaturu injektata Zamijenite pacijentov CCO kabel)

Tablica 15-12: Kvarovi/upozorenja na iCO na modulu HemoSphere Swan-Ganz

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: iCO – Blood Temperature Out of Range (Kvar: iCO – temperatura krvi izvan raspona)	Monitored blood temperature is < 31 °C or > 41 °C (Praćena temperatura krvi iznosi < 31 °C ili > 41 °C)	 Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Resume bolus injections when blood temperature is within range (Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: provjerite iznosi li volumen napuhavanja balona 1,25 - 1,50 ml pod okluzivnim tlakom provjerite odgovara li postavljanje katetera pacijentovoj visini, težini i mjestu umetanja razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Nastavite s injekcijama bolusa kada je temperatura krvi unutar raspona)
Alert: iCO – Unstable Baseline (Upozorenje: iCO – nestabilna po- četna vrijednost)	Large pulmonary artery blood tem- perature variations detected (Uočene su velike varijacije u tem- peraturi krvi u plućnoj arteriji)	Allow more time for blood temperature baseli- ne to stabilize Use Manual mode (Ostavite više vremena da se osnovna vrijed- nost temperature krvi stabilizira Upotrijebite ručni način rada)
Alert: iCO – Curve Not Detected (Upozorenje: iCO – nije otkrivena krivulja)	No bolus injection detected for > 4 minutes (Automatic mode) or 30 seconds (Manual mode) (Nije uočena injekcija bolusa u raz- doblju > 4 minute (automatski na- čin rada) ili 30 sekundi (ručni način rada))	Restart Bolus CO monitoring and proceed with injections (Ponovno pokrenite praćenje vrijednosti CO bo- lusom i nastavite s ubrizgavanjem)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: iCO – Extended Curve (Upozorenje: iCO – proširena krivu- lja)	Thermodilution curve slow to re- turn to baseline Injectate port in introducer sheath Possible cardiac shunt (Krivulja termodilucije sporo se vra- ća na početnu vrijednost Priključak za injektat u uvodnoj ob- lozi Moguć srčani šant)	 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 (Provjerite ispravnu tehniku ubrizgavanja Provjerite iznosi li volumen napuhavanja balona 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom provjerite odgovara li postavljanje katetera pacijentovoj visini, težini i mjestu umetanja razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Provjerite nalazi li se priključak za injektat izvan uvodne obloge Upotrijebite "rashlađeni" injektat i/ili 10 ml volumena injektata da biste stvorili veći toplinski signal)
Alert: iCO – Irregular Curve (Upozorenje: iCO – nepravilna kri- vulja)	Thermodilution curve has multiple peaks (Krivulja termodilucije ima više vrš- nih vrijednosti)	 Verify correct injection technique Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Use "iced" injectate and/or 10 mL injectate volume to create a larger thermal signal (Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: provjerite iznosi li volumen napuhavanja balona 1,25 - 1,50 ml pod okluzivnim tlakom provjerite odgovara li postavljanje katetera pacijentovoj visini, težini i mjestu umetanja razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Upotrijebite "rashlađeni" injektat i/ili 10 ml volumena injektata da biste stvorili veći toplinski signal)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: iCO – Warm Injectate	Injectate temperature within 8 °C	Use cooler injectate fluid
(Upozorenje: iCO – topao injektat)	of blood temperature	Change injectate temperature probe
	Injectate temperature probe mal-	Change patient CCO cable
	function	(Upotrijebite hladniju tekućinu injektata
	Patient CCO cable malfunction	Zamijenite sondu za temperaturu injektata
	(Temperatura injektata nalazi se u	Zamijenite pacijentov CCO kabel)
	rasponu unutar 8 °C od temperatu-	
	re krvi	
	Kvar sonde za temperaturu injekta-	
	ta	
	Kvar pacijentova CCO kabela)	

15.7.4 Kvarovi/upozorenja na SVR

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: SVR – Analog Input MAP Pre- ssure Signal Loss (Upozorenje: SVR – gubitak signala analognog ulaza tlaka MAP-a)	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 (Analogni ulazni priključak na uređaju za napredno praćenje HemoSphere nije konfiguriran za prihvaćanje MAP-a Nisu otkriveni priključci kabela ana- lognog ulaznog sučelja Netočan ulazni signal Kvar vanjskog uređaja za praćenje)	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 (Provjerite ispravnost raspona napona i vrijed- nosti niskog/visokog napona na uređaju za na- predno praćenje HemoSphere za vanjski uređaj za praćenje Provjerite je li kabelski priključak između uređa- ja za napredno praćenje HemoSphere i uređaja za praćenje uz krevet čvrsto povezan Provjerite jesu li unosi visine/težine te mjerne jedinice za pacijentov BSA ispravni Provjerite signal na uređaju za analogni izlaz na vanjskom uređaju za praćenje Zamijenite modul vanjskog uređaja, ako se upo- trebljava)
Alert: SVR – Configure MAP Analog Input for SVR Monitoring (Upozorenje: SVR – konfigurirajte analogni ulaz MAP-a za praćenje SVR-a)	HemoSphere advanced monitor analog input port is not configured to accept MAP signal (Analogni ulazni priključak na uređaju za napredno praćenje HemoSphere nije konfiguriran za prihvaćanje signala MAP-a)	Use the analog input settings screen to configu- re analog input port 1 or 2 for external monitor MAP signal output (Upotrijebite zaslon s postavkama analognog ulaza za konfiguraciju analognog ulaznog pri- ključka 1 ili 2 za izlazni signal MAP-a na vanj- skom uređaju za praćenje)

Tablica 15-13: Kvarovi/upozorenja na SVR na modulu HemoSphere Swan-Ganz

15.7.5 Kvarovi/upozorenja na parametre od 20 sekundi

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: 20s Parameters – Poor PA Signal Quality (Kvar: parametri od 20 s – loša kvali- teta signala za PA)	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 (Oblik vala tlaka u plućnoj arteriji nije odgovarajući za precizno mje- renje parametara u 20 s Loš oblik vala tlaka tijekom produ- ljenog razdoblja Ugrožena je cjelovitost linije za pra- ćenje tlaka Pomaknuo se oblik vala tlaka ili mjeri negativne signale zbog pro- mjene u flebostatskoj osi ili drugih povezanih pokreta koji utječu na signal tlaka)	 Verify proper catheter position in the pulmonary artery: confirm wedge pressure balloon inflation volume of 1.25 - 1.50 mL confirm appropriate catheter placement for patient's height, weight, and insertion site consider chest x-ray for evaluation of proper placement Make sure the pulmonary artery pressure line is not kinked Make sure there are no loose connections Perform Square Wave Test to assess the frequency response of the system Re-zero pulmonary artery pressure transducer (Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: provjerite iznosi li volumen napuhavanja balona 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom provjerite odgovara li postavljanje katetera pacijentovoj visini, težini i mjestu umetanja razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Provjerite ima li nepričvršćenih priključaka Provedite test kvadratnim valom da biste procijenili frekvencijski odziv sustava Ponovno postavite na nulu pretvornik tlaka u plućnoj arteriji
Fault: 20s Parameters – Software Failure (Kvar: parametri od 20 s – kvar sof- tvera)	There is a software error with the 20s parameters (Kod parametara u 20 s javlja se pogreška softvera)	Power cycle the system Re-zero pulmonary artery pressure transducer If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite i ponovno uključite sustav Ponovno postavite na nulu pretvornik tlaka u plućnoj arteriji Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Tablica 15-14: HemoSphere Swan-Ganz kvarovi/upozorenja na parametre od 20 s

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: 20s Parameters – Negative PA Pressure Detected (Upozorenje: parametri od 20 s – otkriven je negativan tlak u PA-u)	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 (Oblik vala tlaka u plućnoj arteriji nije odgovarajući za precizno mje- renje parametara u 20 s Pretvornik tlaka nije poravnat s pa- cijentovom flebostatskom osi Ugrožena je cjelovitost linije za pra- ćenje tlaka)	Verify proper catheter position in the pulmona- ry 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 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 connec- tion (Provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji: • provjerite iznosi li volumen napuhavanja balo- na 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom • provjerite odgovara li postavljanje katetera pa- cijentovoj visini, težini i mjestu umetanja • razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Provjerite je li pretvornik tlaka poravnat s paci- jentovom flebostatskom osi Postavite pretvornik tlaka na uređaju za napred- no praćenje HemoSphere na nulu da biste po- novno postavili pretvornik na nulu i provjerite priključak kabela za tlak

15.7.6 Općenito rješavanje problema

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect HemoSphere Swan-Ganz module for CO monitoring (Povežite modul HemoSphere Swan-Ganz za praćenje vrijednosti CO)	Connection to the HemoSphere Swan-Ganz module has not been detected (Nije otkrivena veza s modulom HemoSphere Swan-Ganz)	Insert the HemoSphere Swan-Ganz module into slot 1 or slot 2 of the monitor Remove and re-insert module (Umetnite modul HemoSphere Swan-Ganz u utor 1 ili utor 2 na uređaju za praćenje Izvadite i ponovno umetnite modul)
Connect patient CCO cable for CO monitoring (Poveži pacijentov kabel za CCO za praćenje vrijednosti CO)	Connection between the HemoSphere Swan-Ganz module and patient CCO cable has not been detected (Nije otkrivena veza između modu- la HemoSphere Swan-Ganz i paci- jentova CCO kabela)	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 (Provjerite priključak između pacijentova CCO kabela i umetnutog modula HemoSphere Swan-Ganz Odvojite pacijentov CCO kabel i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Zamijenite pacijentov CCO kabel)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect thermistor for CO monitoring (Poveži termistor za praćenje vri- jednosti CO)	Connection between patient CCO cable and catheter thermistor has not been detected Patient CCO cable malfunction (Nije otkrivena veza između paci- jentova CCO kabela i termistora ka- tetera Kvar pacijentova CCO kabela)	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 (Provjerite je li termistor katetera čvrsto pove- zan s pacijentovim CCO kabelom Odvojite priključak termistora i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel)
Connect thermal filament for CO monitoring (Poveži toplinsku nit za praćenje vrijednosti CO)	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 (Nije otkrivena veza između paci- jentova CCO kabela i toplinske niti katetera Kvar pacijentova CCO kabela Povezani kateter nije CCO kateter tvrtke Edwards)	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 (Provjerite je li toplinska nit katetera dobro pri- čvršćena za pacijentov CCO kabel Odvojite priključak toplinske niti i provjerite je- su li zatici savijeni / nedostaju li zatici Provedite testiranje pacijentova CCO kabela Zamijenite pacijentov CCO kabel Provjerite je li kateter CCO kateter tvrtke Edwards)
Connect MAP analog input for SVR monitoring (Poveži analogni ulaz MAP-a za pra- ćenje SVR-a)	Analog input interface cable con- nections not detected (Nisu otkriveni priključci kabela analognog ulaznog sučelja)	Verify cable connection between the monitoring platform and bedside monitor is se- cure Check for signal at external monitor's analog output device (Provjerite je li kabelski priključak između plat- forme za praćenje i uređaja za praćenje uz kre- vet dobro pričvršćen Provjerite signal u uređaju za analogni izlaz na vanjskom uređaju za praćenje)
Configure MAP analog input for SVR monitoring (Konfigurirajte analogni ulaz MAP-a za praćenje vrijednosti SVR)	HemoSphere advanced monitor analog input port is not configured to accept MAP signal (Analogni ulazni priključak na uređaju za napredno praćenje HemoSphere nije konfiguriran za prihvaćanje signala MAP-a)	Use the analog input settings screen to configu- re analog input port 1 or 2 for external monitor MAP signal output (Upotrijebite zaslon s postavkama analognog ulaza za konfiguraciju analognog ulaznog pri- ključka 1 ili 2 za izlazni signal MAP-a na vanj- skom uređaju za praćenje)
Connect ECG Input for EDV or SV monitoring (Poveži ulaz za EKG za praćenje vri- jednosti EDV ili SV)	ECG interface cable connection not detected (Nije otkriven priključak kabela su- čelja za EKG)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change ECG interface cable (Provjerite je li kabelski priključak između ure- đaja za napredno praćenje HemoSphere i ure- đaja za praćenje uz krevet dobro pričvršćen Zamijenite kabel sučelja za EKG)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect pressure cable for 20s pa- rameter monitoring (Povežite kabel za tlak za praćenje vrijednosti od 20 s)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (Nije otkrivena veza između uređaja za napredno praćenje HemoSphere i kabela za tlak)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/ missing pins Change pressure cable (Provjerite priključak između kabela za tlak i uređaja za praćenje Odvojite kabel za tlak i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Zamijenite kabel za tlak)
Connect pulmonary artery pre- ssure sensor for 20s parameter monitoring (Povežite senzor tlaka u plućnoj arteriji za praćenje parametara od 20 s)	CO _{20s} , Cl _{20s} , SV _{20s} or SVl _{20s} is confi- gured as a key parameter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pre- ssure sensor has not been detected (CO _{20s} , Cl _{20s} , SV _{20s} ili SVl _{20s} konfigu- riran je kao ključni parametar Nije otkrivena veza između kabela za tlak i senzora za tlak u plućnoj arteriji)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/ missing pins Change pressure cable (Provjerite priključak između kabela za tlak i uređaja za praćenje Odvojite kabel za tlak i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Zamijenite kabel za tlak)
Zero pulmonary artery pressure for 20s parameter monitoring (Postavite tlak u plućnoj arteriji na nulu za praćenje parametara od 20 s)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Signal tlaka u plućnoj arteriji nije postavljen na nulu prije praćenja)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar (Dodirnite ikonu "Postavljanje na nulu i oblik vala" na navigacijskoj traci.)
CI > CO	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Netočan BSA pacijenta BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight (Provjerite mjerne jedinice i vrijednosti za paci- jentovu visinu i težinu)
CO ≠ iCO (CO ≠ iCO)	Incorrectly configured bolus infor- mation Faulty thermistor or injectate pro- be Unstable baseline temperature af- fecting bolus CO measurements (Netočno konfigurirane informacije o bolusu Neispravan termistor ili sonda in- jektata Nestabilna osnovna temperatura koja utječe na mjerenje vrijednosti CO bolusom)	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 (Provjerite jesu li točno odabrani konstanta izra- čuna, volumen injektata i veličina katetera Upotrijebite "rashlađeni" injektat i/ili 10 ml vo- lumena injektata da biste stvorili veći toplinski signal Provjerite ispravnu tehniku ubrizgavanja Zamijenite sondu za temperaturu injektata)
SVR > SVRI (SVR > SVRI)	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Netočan BSA pacijenta BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight (Provjerite mjerne jedinice i vrijednosti za paci- jentovu visinu i težinu)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
HemoSphere Advanced Monitor HR _{avg} ≠ External Monitor HR (HR _{avg} u uređaju za napredno pra- ćenje HemoSphere ≠ frekvencija sr- ca (HR) u vanjskom uređaju za pra- ćenje)	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} (Vanjski uređaj za praćenje nije op- timalno konfiguriran za izlazni sig- nal EKG-a Kvar vanjskog uređaja za praćenje Kvar kabela za sučelje EKG-a Povišena pacijentova frekvencija srca Uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava do 3 mi- nute podataka o frekvenciji srca za izračun vrijednosti HR _{avg})	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 (Prekinite s praćenjem vrijednosti CO i provjeri- te je li frekvencija srca ista za uređaj za napred- no praćenje HemoSphere i vanjski uređaj za praćenje Odaberite odgovarajuću konfiguraciju elektro- de da biste maksimalno povećali okidače frek- vencije srca i smanjili očitavanje atrijskog šiljka na najmanju moguću mjeru Provjerite izlaz signala iz vanjskog uređaja za praćenje Pričekajte da se pacijentova frekvencija srca sta- bilizira Zamijenite kabel sučelja za EKG)
HemoSphere Advanced Monitor Display of MAP and CVP ≠ External Monitor (Prikaz vrijednosti MAP i CVP na za- slonu uređaja za napredno praće- nje HemoSphere ≠ vanjski uređaj za praćenje)	HemoSphere advanced monitoring platform configured incorrectly Inaccurate input signal External monitor malfunction (Platforma za napredno praćenje HemoSphere neispravno je konfi- gurirana Netočan ulazni signal Kvar vanjskog uređaja za praćenje)	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 (Provjerite ispravnost raspona napona i vrijed- nosti niskog/visokog napona na uređaju za na- predno praćenje HemoSphere za vanjski uređaj za praćenje Provjerite jesu li mjerenje jedinice vrijednosti napona analognog ulaznog priključka ispravne (mmHg ili kPa) Provjerite jesu li unosi visine/težine te mjerne jedinice za pacijentov BSA ispravni Provjerite signal na uređaju za analogni izlaz na vanjskom uređaju za praćenje Zamijenite kabel analognog ulaznog sučelja)

15.8 Poruke o pogreškama kabela za tlak

15.8.1 Opći kvarovi/upozorenja za kabel za tlak

Tablica 15-16: Opći kvarovi/upozorenja za kabel za tlak HemoSphere

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Cable Port {0} – Pressure Ca- ble (Kvar: kabelski priključak {0} – kabel za tlak)*	Internal system malfunction	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 (Odvojite i ponovno povežite kabel za tlak Promijenite položaj kabela tako da je podalje od izvora topline ili izolacijskih površina Ako je kućište kabela toplo na dodir, pustite da se ohladi prije ponovne upotrebe Isključite uređaj za praćenje i ponovno ga uklju- čite da biste vratili platformu Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Sen- sor (Kvar: kabelski priključak {0} – sen- zor tlaka)*	Cable or sensor malfunction Damaged or defective sensor (Kvar kabela ili senzora Oštećen ili neispravan senzor)	Disconnect sensor and check for bent/missing contacts Change pressure sensor Change pressure cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite senzor i provjerite jesu li kontakti savi- jeni / nedostaju li kontakti Zamijenite senzor za tlak Zamijenite kabel za tlak Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Cable Port {0} – Pressure Sen- sor Disconnected (Kvar: kabelski priključak {0} – odvo- jen je senzor tlaka)*	Pressure sensor disconnected du- ring monitoring Cable connections not detected Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Senzor za tlak odvojen je tijekom praćenja Nisu otkriveni kabelski priključci Kvar kabela ili senzora za tlak Edwards Unutarnji kvar sustava)	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 (Provjerite priključak katetera Provjerite kabel za tlak i senzor te provjerite nedostaju li zatici Zamijenite kabel za tlak tvrtke Edwards Zamijenite senzor za CO/tlak tvrtke Edwards Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Cable Port {0} – Incompatible Pressure Sensor (Kvar: kabelski priključak {0} – ne- kompatibilan senzor tlaka)*	A non-Edwards sensor has been detected Cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Otkriven je senzor koji nije proiz- vela tvrtka Edwards Kvar kabela ili senzora Unutarnji kvar sustava)	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 (Provjerite upotrebljava li se senzor za tlak tvrtke Edwards Odvojite senzor i provjerite jesu li kontakti savi- jeni / nedostaju li kontakti Zamijenite senzor za tlak Zamijenite kabel za tlak Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Cable Port {0} – Pressure Waveform Not Stable (Kvar: kabelski priključak {0} – oblik vala tlaka nije stabilan)*	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Systolic pressure too high or dia- stolic pressure too low Fluid line is being flushed	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 (Procijenite sustav za praćenje tlaka tvrtke Edwards tako da počnete od pacijenta i nastavi- te do vrećice za tlak Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Provjerite je li arterijski kateter savijen ili začep- ljen Provjerite jesu li sve linije za arterijski tlak pro- hodne te jesu li sve linije za arterijski tlak pro- hodne te jesu li sve linije za arterijski tlak pro- hodne te jesu li aporni ventili ispravno postav- ljeni Provjerite je li enzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards poravnat s pacijentovom flebostat- skom osi Postavite senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards na nulu na uređaju za napredno praće- nje HemoSphere i provjerite je li povezan kabel za tlak Provjerite je li vrećica za tlak napuhana i je li vrećica za ispiranje napunjena do najmanje ¼ Provedite test kvadratnim valom da biste pro- cijenili frekvencijski odziv sustava za praćenje tlaka tvrtke Edwards)
Alert: Cable Port {0} – Release Pre- ssure Cable Zero Button Upozorenje: kabelski priključak {0} – otpustite gumb za postavljanje na nulu na kabelu za tlak*	The pressure cable zero button has been depressed for more than 10 seconds Pressure cable malfunction (Gumb za postavljanje kabela za tlak na nulu pritisnut je dulje od 10 sekundi Kvar kabela za tlak)	Release the pressure cable zero button Check that the button releases properly Replace the pressure cable (Otpustite gumb za postavljanje kabela za tlak na nulu Provjerite otpušta li se gumb ispravno Zamijenite kabel za tlak)
*Napomena: {0} je broj priključaka: 1 ili 2.		

15.8.2 Kvarovi/upozorenja na arterijski tlak

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Check Arterial Waveform (Kvar: provjerite arterijski oblik vala)	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 dia- stolic pressure too low (Arterijski oblik vala nije odgovara- jući za precizno mjerenje krvnog tlaka Loš oblik vala tlaka tijekom duljeg razdoblja Ugrožena je cjelovitost linije za pra- ćenje tlaka Previsok sistolički tlak ili prenizak dijastolički tlak)	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 (Procijenite sustav za praćenje tlaka tvrtke Edwards tako da počnete od pacijenta i nastavi- te do vrećice za tlak Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Provjerite je li arterijski kateter savijen ili začep- ljen Provjerite je su li sve linije za arterijski tlak pro- hodne te jesu li zaporni ventili ispravno postav- ljeni Provjerite je li senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards poravnat s pacijentovom flebostat- skom osi Postavite senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards na nulu na uređaju za napredno praće- nje HemoSphere i provjerite je li povezan kabel za tlak Provjerite je li vrećica za tlak napuhana i je li vrećica za ispiranje napunjena do najmanje ¼ Provedite test kvadratnim valom da biste pro- cijenili frekvencijski odziv sustava za praćenje tlaka tvrtke Edwards)

Tablica 15-17: Kvarovi/upozorenja na ART kabela za tlak HemoSphere

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Arterial Waveform Compro- mised (Kvar: ugrožen je arterijski oblik va- la)	Edwards pressure cable or sensor 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 (Kvar kabela ili senzora za tlak tvrtke Edwards Unutarnji kvar sustava Pacijentovo stanje dovodi do ni- skog tlaka pulsa Ugrožena je cjelovitost linije za pra- ćenje tlaka Pretvornik tlaka nije poravnat s pa- cijentovom flebostatskom osi)	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 ½ 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 and sensor and check for missing pins Change Edwards CO/pressure sensor If problem persists, contact Edwards Technical Support (Procijenite sustav za praćenje tlaka tvrtke Edwards tako da počnete od pacijenta i nastavi- te do vrećice za tlak Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Provjerite je li arterijski kateter savijen ili začep- ljen Provjerite je li senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards poravnat s pacijentovom flebostat- skom osi Postavite senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards na nulu na uređaju za napredno praće- nje HemoSphere i provjerite je li povezan kabel za tlak Provjerite je li vrećica za tlak napuhana i je li vrećica za ispiranje napunjena do najmanje ¼ Udite u nepulsatilni način rada Provdeite test kvadratnim valom da biste pro- cijenili frekvencijski odziv sustava za praćenje tlaka tvrtke Edwards Provjerite kabel za tlak i senzor tvrtke Edwards Provjerite kabel za tlak i senzor tvrtke Edwards Zamijenite kabel za tlak tvrtke Edwards Zamijenite senzor za CO/tlak tvrtke Edwar

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Arterial Pressure Disconnec- ted (Kvar: odspojen je arterijski tlak)	Arterial pressure low and non- pulsatile Arterial catheter disconnected Cable connections not detected Edwards pressure cable or sensor malfunction Internal system malfunction (Arterijski je tlak nizak i nije pulsati- lan Odvojen je arterijski kateter Nisu otkriveni kabelski priključci Kvar kabela ili senzora za tlak Edwards Unutarnji kvar sustava)	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 (Provjerite priključak arterijskog katetera Provjerite priključak između kabela za tlak i sen- zora te provjerite nedostaju li zatici Zamijenite kabel za tlak Zamijenite senzor za tlak Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: Pulse Pressure Low Upozorenje: nizak tlak pulsa	Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Patient condition results in a low pulse pressure (Ugrožena je cjelovitost linije za praćenje tlaka Pacijentovo stanje dovodi do ni- skog tlaka pulsa)	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 (Procijenite sustav za praćenje tlaka tvrtke Edwards tako da počnete od pacijenta i nastavi- te do vrećice za tlak Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Provjerite je li arterijski kateter savijen ili začep- ljen Provjerite jesu li sve linije za arterijski tlak pro- hodne te jesu li zaporni ventili ispravno postav- ljeni Provjerite je li senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards poravnat s pacijentovom flebostat- skom osi Postavite senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards na nulu na uređaju za napredno praće- nje HemoSphere i provjerite je li povezan kabel za tlak Provjerite je li vrećica za tlak napuhana i je li vrećica za ispiranje napunjena do najmanje ¼ Provedite test kvadratnim valom da biste pro- cijenili frekvencijski odziv sustava za praćenje tlaka tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: Arterial Pressure Waveform Not Stable (Upozorenje: oblik vala arterijskog tlaka nije stabilan)	Arterial waveform is inadequate to measure blood pressure accurately Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised Systolic pressure too high or dia- stolic pressure too low Fluid line is being flushed	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 (Procijenite sustav za praćenje tlaka tvrtke Edwards tako da počnete od pacijenta i nastavi- te do vrećice za tlak Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Provjerite je li arterijski kateter savijen ili začep- ljen Provjerite je li senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards poravnat s pacijentovom flebostat- skom osi Postavite senzor/pretvornik tlaka tvrtke Edwards na nulu na uređaju za napredno praće- nje HemoSphere i provjerite je li povezan kabel za tlak Provjerite je li vrećica za tlak napuhana i je li vrećica za ispiranje napunjena do najmanje ¼ Provedite test kvadratnim valom da biste pro- cijenili frekvencijski odziv sustava za praćenje tlaka tvrtke Edwards)
15.8.3 Kvarovi/upozorenja kod potpomognutog upravljanja tekućinom

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Assisted Fluid Management (Kvar: potpomognuto upravljanje tekućinom)	Data processing error while initiali- zing Assisted Fluid Management al- gorithm Internal system malfunction Integrity of pressure monitoring li- ne is compromised (Pogreška u obradi podataka pri pokretanju algoritma potpomog- nutog upravljanja tekućinom Unutarnji kvar sustava Ugrožena je cjelovitost linije za pra- ćenje tlaka)	Assess arterial waveform and continuous CO system Restart AFM session If problem persists, contact Edwards Technical Support (Procijenite arterijski oblik vala i sustav kontinui- rane vrijednosti CO Ponovno pokrenite sesiju AFM-a Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: AFM Cable (Kvar: kabel AFM)	Internal system malfunction (Unutarnji kvar sustava)	Disconnect and reconnect Acumen AFM cable Replace Acumen AFM cable If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno priključite kabel Acumen AFM Zamijenite kabel Acumen AFM Ako se problem nastavi, obratite se Tehničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: AFM Cable – Incompatible Software Version (Kvar: kabel AFM – nekompatibilna verzija softvera)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support (Obratite se Tehničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Second AFM Cable Detected (Kvar: detektiran je drugi kabel AFM)	Multiple Acumen AFM Cable con- nections detected (Detektirani su višestruki priključci kabela Acumen AFM)	Disconnect one of the Acumen AFM Cables (Odvojite jedan od kabela Acumen AFM)
Fault: AFM Cable Disconnected (Kvar: odvojen je kabel AFM)	Acumen AFM Cable has become disconnected (Odvojio se kabel Acumen AFM)	Connect Acumen AFM cable to HemoSphere technology module Continue AFM in Manual Fluid Tracking mode (Priključite kabel Acumen AFM na tehnološki modul HemoSphere Nastavite AFM u načinu rada za ručno praćenje tekućine)
Fault: Fluid Meter Disconnected (Kvar: mjerač tekućine odvojen)	Acumen IQ Fluid Meter has beco- me disconnected (Odvojio se mjerač tekućine Acumen IQ)	Connect Acumen IQ Fluid Meter to Acumen AFM Cable Continue AFM in Manual Fluid Tracking mode (Priključite mjerač tekućine Acumen IQ na kabel Acumen AFM Nastavite AFM u načinu rada za ručno praćenje tekućine)

Tablica 15-18: Kvarovi/upozorenja na AFM kabela za tlak HemoSphere

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Fluid Meter (Kvar: mjerač tekućine)	Damaged or defective Acumen IQ Fluid Meter (Oštećen ili neispravan mjerač te- kućine Acumen IQ)	Disconnect Acumen IQ Fluid Meter and check for bent / missing contacts Replace Acumen IQ Fluid Meter If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite mjerač tekućine Acumen IQ i provje- rite ima li savijenih kontakata / kontakata koji nedostaju Zamijenite mjerač tekućine Acumen IQ Ako se problem nastavi, obratite se Tehničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Incompatible Fluid Meter (Kvar: mjerač tekućine nije kompa- tibilan)	Non Edwards fluid meter in use Damaged or defective Acumen IQ Fluid Meter (U upotrebi je mjerač tekućine koji nije proizvela tvrtka Edwards Oštećen ili neispravan mjerač teku- ćine Acumen IQ)	Verify that an Edwards fluid meter is being used Disconnect and reconnect Acumen IQ Fluid Me- ter Replace fluid meter with genuine Acumen IQ Fluid Meter If problem persists, contact Edwards Technical Support (Provjerite upotrebljava li se mjerač tekućine koji je proizvela tvrtka Edwards Odvojite i ponovno priključite mjerač tekućine Acumen IQ Zamijenite mjerač tekućine originalnim mjera- čem tekućine Acumen IQ Ako se problem nastavi, obratite se Tehničkoj podršci tvrtke Edwards)
Alert: AFM – Exceeded Maximum Case Volume (Upozorenje: AFM – premašen maksimalni volumen slučaja)	Tracked volume has exceeded con- figured Maximum Case Volume (Praćeni volumen premašio je kon- figurirani maksimalni volumen slu- čaja)	Set a new Maximum Case Volume limit End the AFM session (Postavite novu granicu maksimalnog volume- na slučaja Završite sesiju AFM-a)
Alert: AFM – Detected Flow Rate Too High (Upozorenje: AFM – detektirana br- zina protoka previsoka)	Tracked bolus flow rate through fluid meter has exceeded 8.0 L/hr (Brzina protoka bolusa koja se pra- ti kroz mjerač tekućine veća je od 8,0 l/hr)	Reduce bolus flow rate to below 8.0 L/hr Continue AFM session in Manual fluid tracking mode (Smanjite brzinu protoka bolusa na manje od 8,0 l/hr Nastavite sa sesijom AFM u načinu rada za ruč- no praćenje tekućine)
Alert: AFM – Bolus Detected During Initialization (Upozorenje: AFM – detektiran bo- Ius tijekom pokretanja)	Fluid bolus detected during initiali- zation of AFM session (Detektiran je bolus tekućine tije- kom pokretanja sesije AFM)	Close bolus line and retry AFM initialization (Zatvorite vod za bolus i ponovno pokušajte s pokretanjem sesije AFM)
Alert: Fluid Meter Detected (Upozorenje: detektiran mjerač te- kućine)	AFM is in Manual fluid tracking mo- de but Acumen IQ Fluid Meter is connected (AFM je u načinu rada za ručno pra- ćenje tekućine, ali je mjerač tekući- ne Acumen IQ priključen)	Disconnect Acumen IQ Fluid Meter Select to continue AFM in Fluid Meter mode (Odvojite mjerač tekućine Acumen IQ Odaberite nastavak sesije AFM u načinu rada za mjerač tekućine)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: AFM - Bolus Detected During AFM Analysis (Upozorenje: AFM – detektiran bo- lus tijekom analize AFM)	Additional fluid bolus detected du- ring ongoing AFM bolus analysis (Detektiran je dodatni bolus tekući- ne tijekom trenutačne analize bolu- sa AFM)	When possible, deliver fluids after bolus analy- sis is complete (Kada je to moguće, uvedite tekućine nakon dovršetka analize bolusa)

Tablica 15-19: Upozorenja za AFM kabel za tlak HemoSphere

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
AFM – Approaching Maximum Ca- se Volume (AFM – približava se maksimalnom volumenu slučaja)	Tracked volume is within 500 mL of configured Maximum Case Volume (Praćeni je volumen unutar 500 ml od konfiguriranog maksimalnog volumena slučaja)	Acknowledge and continue AFM session Set a new Maximum Case Volume limit (Potvrdite i nastavite sa sesijom AFM-a Postavite novu granicu maksimalnog volumena slučaja)
	volumena slučaja)	slučaja)

15.8.4 Kvarovi/upozorenje na SVR

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: SVR – Analog Input CVP Pre- ssure Signal Loss (Upozorenje: SVR – gubitak signala tlaka CVP-a u analognom ulazu)	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 (Analogni ulazni priključak na uređaju za napredno praćenje HemoSphere nije konfiguriran za prihvaćanje CVP-a Nije otkriven priključak kabela ana- lognog ulaznog sučelja Netočan ulazni signal Kvar vanjskog uređaja za praćenje)	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 (Provjerite ispravnost raspona napona i vrijed- nosti niskog/visokog napona na uređaju za na- predno praćenje HemoSphere za vanjski uređaj za praćenje Provjerite je li kabelski priključak između uređa- ja za napredno praćenje HemoSphere i uređaja za praćenje uz krevet čvrsto povezan Provjerite jesu li unosi visine/težine te mjerne jedinice za pacijentov BSA ispravni Provjerite signal na uređaju za analogni izlaz na vanjskom uređaju za praćenje Zamijenite modul vanjskog uređaja, ako se upo- trebljava)

Tablica 15-20: Kvarovi/upozorenja na SVR kabela za tlak HemoSphere

15.8.5 Općenito rješavanje problema

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect pressure cable for CO or pressure monitoring (Povežite kabel za tlak za praćenje vrijednosti CO ili tlaka)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and pressure cable has not been detected (Nije otkrivena veza između uređaja za napredno praćenje HemoSphere i kabela za tlak)	Verify connection between pressure cable and monitor Disconnect pressure cable and check for bent/ missing pins Change pressure cable (Provjerite priključak između kabela za tlak i uređaja za praćenje Odvojite kabel za tlak i provjerite jesu li zatici savijeni / nedostaju li zatici Zamijenite kabel za tlak)
Connect CO pressure sensor for CO monitoring (Poveži senzora za CO tlak za praće- nje vrijednosti CO)	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 (Konfiguriran je ključni parametar koji ovisi o vrijednosti CO Nije otkrivena veza između kabela za tlak i senzora za CO tlak Povezana je netočna vrsta senzora za tlak)	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 (Provjerite priključak između kabela za tlak i ka- tetera Provjerite je li senzor za tlak koji je povezan namijenjen praćenju vrijednosti CO Odvojite kabel za tlak i provjerite nedostaju li zatici Zamijenite senzor za CO tvrtke Edwards Zamijenite kabel za tlak)
Connect pressure sensor for arterial pressure monitoring (Povežite senzor za tlak za praćenje arterijskog tlaka)	An arterial pressure-dependent key parameter is configured Connection between the pressure cable and an arterial pressure sen- sor has not been detected (Konfiguriran je ključni parametar koji ovisi o arterijskom tlaku Nije otkrivena veza između kabela za tlak i senzora za arterijski tlak)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Provjerite priključak između kabela za tlak i ka- tetera Odvojite kabel za tlak i provjerite nedostaju li zatici Zamijenite senzor za tlak tvrtke Edwards Zamijenite kabel za tlak)

Tablica 15-21: Općenito rješavanje problema s kabelom za tlak HemoSphere

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect pressure sensor for pul- monary artery monitoring (Povežite senzor za tlak za praćenje plućne arterije)	MPAP is configured as a key para- meter Connection between the pressure cable and a pulmonary artery pre- ssure sensor has not been detected (MPAP je konfiguriran kao ključni parametar Nije otkrivena veza između kabela za tlak i senzora za tlak plućne arte- rije)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Provjerite priključak između kabela za tlak i ka- tetera Odvojite kabel za tlak i provjerite nedostaju li zatici Zamijenite senzor za tlak tvrtke Edwards Zamijenite kabel za tlak)
Connect pressure sensor for CVP monitoring (Povežite senzor za tlak za praćenje CVP-a)	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 je konfiguriran kao ključni pa- rametar Nije otkrivena veza između kabela za tlak i senzora za centralni venski tlak)	Verify connection between pressure cable and catheter Disconnect pressure cable and check for mis- sing pins Change Edwards pressure sensor Change pressure cable (Provjerite priključak između kabela za tlak i ka- tetera Odvojite kabel za tlak i provjerite nedostaju li zatici Zamijenite senzor za tlak tvrtke Edwards Zamijenite kabel za tlak)
Zero arterial pressure for CO monitoring (Postavite arterijski tlak na nulu za praćenje vrijednosti CO)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to CO monitoring	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Dodirnite ikonu "Postavljanje na nulu i oblik va- la" na navigacijskoj traci ili u izborniku Kliničke radnje da biste postavili tlak na nulu)
Zero pressure for arterial pressure monitoring (Postavite tlak na nulu za praćenje arterijskog tlaka)	The arterial pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Signal arterijskog tlaka nije postav- ljen na nulu prije praćenja)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Dodirnite ikonu "Postavljanje na nulu i oblik va- la" na navigacijskoj traci ili u izborniku Kliničke radnje da biste postavili tlak na nulu)
Zero pressure for pulmonary artery monitoring (Postavite tlak na nulu za praćenje plućne arterije)	The pulmonary artery pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Signal tlaka u plućnoj arteriji nije postavljen na nulu prije praćenja)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Dodirnite ikonu "Postavljanje na nulu i oblik va- la" na navigacijskoj traci ili u izborniku Kliničke radnje da biste postavili tlak na nulu)
Zero pressure for CVP monitoring	The central venous pressure signal was not zeroed prior to monitoring (Signal centralnog venskog tlaka nije postavljen na nulu prije praće- nja)	Touch the "Zero & Waveform" icon on the navi- gation bar or from the Clinical Actions Menu to zero pressure (Dodirnite ikonu "Postavljanje na nulu i oblik va- la" na navigacijskoj traci ili u izborniku Kliničke radnje da biste postavili tlak na nulu)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect CVP analog input or enter CVP value for SVR monitoring (Povežite analogni ulaz za CVP ili unesite vrijednost CVP-a za praće- nje SVR-a)	CVP cable connection not detected No CVP value entered (Nije otkriven priključak kabela za CVP Nije unesena vrijednost CVP-a)	Verify cable connection between the HemoSphere advanced monitor and bedside monitor is secure Change CVP cable Enter CVP value (Provjerite je li kabelski priključak između ure- đaja za napredno praćenje HemoSphere i ure- đaja za praćenje uz krevet dobro pričvršćen Zamijenite kabel za CVP Unesite vrijednost CVP-a)
Configure CVP analog input or en- ter CVP for SVR monitoring (Konfiguriraj analogni ulaz CVP-a ili unesi CVP za praćenje SVR-a)	HemoSphere advanced monitor analog input port not configured to accept CVP signal No CVP value entered (Analogni ulazni priključak na uređaju za napredno praćenje HemoSphere nije konfiguriran za prihvaćanje signala CVP-a Nije unesena vrijednost CVP-a)	Use the analog input settings screen to configu- re analog input ports 1 or 2 for external monitor CVP signal output Enter CVP value (Upotrijebite zaslon s postavkama analognog ulaza za konfiguraciju analognog ulaznog pri- ključka 1 ili 2 za izlazni signal CVP-a na vanj- skom uređaju za praćenje Unesite vrijednost CVP-a)
CI > CO	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Netočan BSA pacijenta BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight (Provjerite mjerne jedinice i vrijednosti za paci- jentovu visinu i težinu)
SVR > SVRI (SVR > SVRI)	Incorrect patient BSA BSA < 1 (Netočan BSA pacijenta BSA < 1)	Verify units of measure and values for patient's height and weight (Provjerite mjerne jedinice i vrijednosti za paci- jentovu visinu i težinu)

15.9 Poruke o pogreškama modula HemoSphere ClearSight

15.9.1 Kvarovi/upozorenja

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Finger Cuff #1 - BP Measure- ment Error (Kvar: naprstak br. 1 – pogreška pri mjerenju krvnog tlaka) Fault: Finger Cuff #2 - BP Measure- ment Error (Kvar: naprstak br. 2 – pogreška pri mjerenju krvnog tlaka)	Blood pressure measurement failed due to movement or poor measu- rement conditions (Mjerenje krvnog tlaka nije uspjelo zbog pomicanja ili loših uvjeta mje- renja)	Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size Restart measurement (Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom Ponovno pokrenite mjerenje) [†]

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Finger Cuff #1 – Sensor Light Out of Range (Kvar: naprstak br. 1 – svjetlo senzo- ra izvan raspona) Fault: Finger Cuff #2 – Sensor Light Out of Range (Kvar: naprstak br. 2 – svjetlo senzo- ra izvan raspona)	Light signal too high	Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size Restart measurement (Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom Ponovno pokrenite mjerenje) [†]
Fault: Finger Cuff #1 – No Signal Detected – Low Perfusion (Kvar: naprstak br. 1 – nije otkriven signal – niska perfuzija) Fault: Finger Cuff #2 – No Signal Detected – Low Perfusion (Kvar: naprstak br. 2 – nije otkriven signal – niska perfuzija)	No measurable Plethysmogram de- tected on startup Possibly contracted arteries	Warm the hand Apply finger cuff to a different finger Restart measurement (Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst Ponovno pokrenite mjerenje)
Fault: Finger Cuff #1 - No Pressure Waveforms Detected (Kvar: naprstak br. 1 – nisu otkriveni oblici vala tlaka) Fault: Finger Cuff #2 - No Pressure Waveforms Detected (Kvar: naprstak br. 2 – nisu otkriveni oblici vala tlaka)	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 (Sustav nije uspio otkriti oblike vala tlaka Pulsacije tlaka u prstu smanjena je zbog nanošenja pritiska na nadlak- ticu, lakat ili ručni zglob)	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 (Provjerite ima li prepreka u protoku krvi u paci- jentovoj ruci Provjerite oblike vala krvnog tlaka Ponovno postavite naprstak (naprske) Ponovno pokrenite mjerenje)
Fault: Insufficient Pressure Build Up in Cuff #1 (Kvar: nedovoljno povećanje tlaka u naprsku br. 1) Fault: Insufficient Pressure Build Up in Cuff #2 (Kvar: nedovoljno povećanje tlaka u naprsku br. 2)	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 (Savijena je cijev za zrak na naprsku Naprstak propušta Kabel između modula HemoSphere ClearSight i regulatora tlaka savijen je ili propušta Neispravan regulator tlaka Neispravan modul HemoSphere ClearSight)	Check finger cuff Check cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller Replace finger cuff Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Restart measurement (Provjerite naprstak Provjerite kabel između modula HemoSphere ClearSight i regulatora tlaka Zamijenite naprstak Zamijenite regulator tlaka Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Ponovno pokrenite mjerenje)
Fault: Finger Cuff Disconnected (Kvar: naprstak je odvojen)	Previously connected finger cuff(s) not detected	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff(s) Replace finger cuff(s) Restart measurement (Odvojite i ponovno povežite naprstak (napr- ske) tvrtke Edwards Zamijenite naprstak (naprske) Ponovno pokrenite mjerenje)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Accumulated Single Cuff Monitoring has reached the durati- on limit (Kvar: ukupno praćenje jednim na- prskom dosegnulo je ograničenje trajanja)	Cumulative measurement time on the same finger exceeded maxi- mum duration of 8 hours (Vrijeme ukupnog mjerenja na istom prstu premašilo je maksimal- no trajanje od 8 sati)	Remove cuff from finger Place the cuff on another finger and press 'Con- tinue' on the Popup Restart measurement (Skinite naprstak s prsta Postavite naprstak na drugi prst i pritisnite "Na- stavi" na skočnom prozoru Ponovno pokrenite mjerenje)
Fault: Finger Cuff #1 Has Expired. Replace Cuff (Kvar: istekao je naprstak br. 1. Za- mijenite naprstak)	Finger cuff #1 has exceeded maxi- mum use time (Naprstak br. 1 premašio je maksi- malno vrijeme upotrebe)	Replace finger cuff #1 Restart measurement (Zamijenite naprstak br. 1 Ponovno pokrenite mjerenje)
Fault: Finger Cuff #2 Has Expired. Replace Cuff (Kvar: istekao je naprstak br. 2. Za- mijenite naprstak)	Finger cuff #2 has exceeded maxi- mum use time (Naprstak br. 2 premašio je maksi- malno vrijeme upotrebe)	Replace finger cuff #2 Restart measurement (Zamijenite naprstak br. 2 Ponovno pokrenite mjerenje)
Fault: Invalid Finger Cuff #1 Connected (Kvar: povezan je nevažeći naprstak br. 1)	Non EdwardsfFinger cuff #1 detec- ted Defective finger cuff #1 connected (Otkriven je naprstak br. 1 koji nije proizvela tvrtka Edwards Povezan je neispravan naprstak br. 1)	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 (Provjerite upotrebljava li se naprstak tvrtke Edwards Odvojite i ponovno povežite naprstak br. 1 tvrtke Edwards Zamijenite naprstak br. 1 originalnim naprskom tvrtke Edwards Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Invalid Finger Cuff #2 Connected (Kvar: povezan je nevažeći naprstak br. 2)	Non Edwards finger cuff #2 detec- ted Defective finger cuff #2 connected (Otkriven je naprstak br. 2 koji nije proizvela tvrtka Edwards Povezan je neispravan naprstak br. 2)	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 (Provjerite upotrebljava li se naprstak tvrtke Edwards Odvojite i ponovno povežite naprstak br. 2 tvrtke Edwards Zamijenite naprstak br. 2 originalnim naprskom tvrtke Edwards Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Finger Cuff #1 or Finger Cuff Connector Error (Kvar: pogreška naprska br. 1 ili pri- ključka naprska)	Finger cuff #1 is defective Cuff connector on pressure control- ler is damaged or defective (Neispravan je naprstak br. 1 Priključak naprska na regulatoru tlaka oštećen je ili neispravan)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #1 Replace finger cuff #1 Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite naprstak br. 1 tvrtke Edwards Zamijenite naprstak br. 1 Zamijenite naprstak br. 1 Zamijenite regulator tlaka Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Finger Cuff #2 or Finger Cuff Connector Error (Kvar: pogreška naprska br. 2 ili pri- ključka naprska)	Finger cuff #2 is defective Cuff connector on pressure control- ler is damaged or defective (Neispravan je naprstak br. 2 Priključak naprska na regulatoru tlaka oštećen je ili neispravan)	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff #2 Replace finger cuff #2 Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite naprstak br. 2 tvrtke Edwards Zamijenite naprstak br. 2 Zamijenite regulator tlaka Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: HRS Value Out of Physiologi- cal Range (Kvar: vrijednost HRS-a izvan fizio- loškog raspona)	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 (Kraj HRS-a za srce labav je i možda više nije u razini srca HRS je odvojen od naprska Referentni senzor za srce (HRS) ne- pravilno je kalibriran HRS je neispravan)	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 (Provjerite postavljanje HRS-a. Kraj za prst treba pričvrstiti za naprstak, a kraj za srce treba staviti na flebostatsku os Okomito poravnajte dva kraja HRS-a i kalibriraj- te Zamijenite HRS Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: HRS Disconnected (Kvar: HRS je odspojen)	Heart Reference Sensor (HRS) dis- connected during monitoring HRS connection not detected (Referentni senzor za srce (HRS) od- vojen je tijekom praćenja Nije otkrivena veza s HRS-om)	Verify HRS connection Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS If problem persists, contact Edwards Technical Support (Provjerite priključak za HRS Odvojite i ponovno povežite HRS tvrtke Edwards Zamijenite HRS Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: HRS Detected (Kvar: otkriven je HRS)	Measurement without HRS chosen but HRS is connected (Odabrano je mjerenje bez HRS-a, ali HRS je povezan)	Disconnect HRS Or select to measure with HRS (Odvojite HRS Ili odaberite mjerenje HRS-om)
Fault: Invalid HRS Connected (Kvar: povezan je nevažeći HRS)	Non Edwards HRS detected HRS is defective (Otkriven je HRS koji nije proizvela tvrtka Edwards HRS nije ispravan)	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 (Provjerite upotrebljava li se HRS tvrtke Edwards Odvojite i ponovno povežite HRS tvrtke Edwards Zamijenite HRS originalnim HRS-om tvrtke Edwards Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: HRS or HRS Connector Error (Kvar: pogreška HRS-a ili priključka za HRS)	HRS is defective HRS connector on pressure control- ler is damaged (HRS nije ispravan Oštećen je priključak za HRS na re- gulatoru tlaka)	Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS Replace pressure controller Restart measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite HRS tvrtke Edwards Zamijenite HRS Zamijenite regulator tlaka Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: HRS Has Expired. Replace HRS (Kvar: HRS je istekao. Zamijenite HRS)	HRS has expired as it is past useful life (HRS je istekao jer mu je istekao vijek upotrebe)	Disconnect and reconnect Edwards HRS Replace HRS Restart Measurement If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite HRS tvrtke Edwards Zamijenite HRS Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Pressure Controller Discon- nected (Kvar: odspojen je regulator tlaka)	Pressure controller connection not detected (Nije otkrivena veza s regulatorom tlaka)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite regulator tlaka tvrtke Edwards Zamijenite regulator tlaka Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Invalid Pressure Controller Connected (Kvar: povezan je nevažeći regula- tor tlaka)	Incompatible pressure controller detected Non Edwards pressure controller detected Defective pressure controller connected (Otkriven je nekompatibilan regu- lator tlaka Otkriven je regulator tlaka koji nije proizvela tvrtka Edwards Povezan je neispravan regulator tlaka)	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 (Provjerite upotrebljava li se regulator tlaka tvrtke Edwards Odvojite i ponovno povežite regulator tlaka tvrtke Edwards Zamijenite regulator tlaka originalnim regulato- rom tlaka tvrtke Edwards Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Pressure Controller Commu- nication Error (Kvar: komunikacijska pogreška re- gulatora tlaka)	Unresponsive pressure controller Poor connection between pressu- re controller and HemoSphere ClearSight module Pressure controller authentication failure Defective pressure controller Defective HemoSphere ClearSight module (Regulator tlaka ne reagira Loša veza između regulatora tlaka i modula HemoSphere ClearSight Neuspješna provjera autentičnosti regulatora tlaka Neispravan regulator tlaka Neispravan modul HemoSphere ClearSight)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Power cycle the system Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite regulator tlaka tvrtke Edwards Isključite i ponovno uključite sustav Zamijenite regulator tlaka Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Pressure Controller Error (Kvar: pogreška regulatora tlaka)	Defective pressure controller Poor connection between Edwards pressure controller and HemoSphere ClearSight module (Neispravan regulator tlaka Loša veza između regulatora tla- ka tvrtke Edwards i modula HemoSphere ClearSight)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite regulator tlaka tvrtke Edwards Zamijenite regulator tlaka Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Pressure Controller Power Failure (Kvar: kvar napajanja regulatora tla- ka)	Defective HemoSphere ClearSight module Defective Edwards pressure con- troller (Neispravan modul HemoSphere ClearSight Neispravan regulator tlaka tvrtke Edwards)	Disconnect and reconnect Edwards pressure controller Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module If Problem Persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite regulator tlaka tvrtke Edwards Zamijenite regulator tlaka Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Incompatible Pressure Con- troller Software (Kvar: nekompatibilan softver regu- latora tlaka)	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Replace pressure controller with a genuine Edwards pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Zamijenite regulator tlaka originalnim regula- torom tlaka tvrtke Edwards Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Continuous Monitoring Has Reached the 72 Hour Limit (Kvar: kontinuirano praćenje do- segnulo je granicu od 72 sata)	Continuous measurement on the same hand exceeded maximum duration of 72 hours (Kontinuirano mjerenje na istoj ša- ci premašilo je maksimalno trajanje od 72 sata)	Place the cuffs on fingers of opposite hand and resume monitoring (Stavite naprske na prste suprotne šake i nasta- vite s praćenjem)
Fault: Air Supply Error (Kvar: pogreška dovoda zraka)	Kinked or damaged pressure con- troller cable Damaged finger cuff System malfunction Defective HemoSphere ClearSight module Defective pressure controller (Savijen ili oštećen kabel regulatora tlaka Oštećen naprstak Kvar sustava Neispravan modul HemoSphere ClearSight Neispravan regulator tlaka)	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 (Provjerite je li priključak između regulatora tla- ka i modula HemoSphere ClearSight savijen ili oštećen Isključite te ponovno uključite sustav Zamijenite regulator tlaka Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Zamijenite naprstak Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: CO - Check Arterial Wave- form (Kvar: CO - provjerite arterijski oblik vala)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Systolic pressure too high or dia- stolic pressure too low	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 (Procijenite neinvazivni sustav tako da počnete od pacijenta i nastavite do naprska i modula HemoSphere ClearSight Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Pobrinite se da je kraj HRS-a tvrtke Edwards namijenjen za srce poravnat s pacijentovom fle- bostatskom osi Provjerite naprstak na neki drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]
Fault: CO - Arterial Waveform Com- promised (Kvar: CO - ugrožen je arterijski ob- lik vala)	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 (Sustav nije uspio otkriti oblike vala tlaka Pulsacije tlaka u prstu smanjena je zbog nanošenja pritiska na nadlak- ticu, lakat ili ručni zglob)	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 (Provjerite ima li prepreka u protoku krvi u paci- jentovoj ruci Pobrinite se da je kraj HRS-a tvrtke Edwards namijenjen za srce poravnat s pacijentovom fle- bostatskom osi Provjerite oblike vala krvnog tlaka Ponovno postavite naprstak (naprske) Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Cuff Disconnected During Double Cuff Monitoring (Kvar: naprstak je odvojen tijekom praćenja dvama naprscima)	Previously connected finger cuff(s) not detected	Disconnect and reconnect Edwards finger cuff(s) Replace finger cuff(s) Restart measurement (Odvojite i ponovno povežite naprstak (napr- ske) tvrtke Edwards Zamijenite naprstak (naprske) Ponovno pokrenite mjerenje)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Second Cuff Connected Du- ring Single Cuff Monitoring (Kvar: tijekom praćenja jednim na- prskom povezan je drugi naprstak)	A second finger cuff connection is detected (Otkrivena je veza s drugim napr- skom)	Disconnect one of the finger cuffs and restart measurement Restart measurement in double cuff monitoring mode (Odvojite jedan od naprstaka i ponovno pokre- nite mjerenje Ponovno pokrenite mjerenje u načinu praćenja dvostrukim naprskom)
Alert: CO – Pulse Pressure Low (Upozorenje: CO – nizak tlak pulsa)	Poor pressure waveform over ex- tended period of time Patient condition results in a low pulse pressure (Loš oblik vala tlaka tijekom duljeg razdoblja Pacijentovo stanje dovodi do ni- skog tlaka pulsa)	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 (Procijenite neinvazivni sustav tako da počnete od pacijenta i nastavite do naprska i modula HemoSphere ClearSight Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Pobrinite se da je kraj HRS-a tvrtke Edwards namijenjen za srce poravnat s pacijentovom fle- bostatskom osi Postavite naprstak na neki drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards) [†]

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: CO – Pressure Waveform Not Stable (Upozorenje: CO – oblik vala tlaka nije stabilan)	Arterial waveform is inadequate to measure CO accurately Poor pressure waveform over ex- tended period of time Systolic pressure too high or dia- stolic pressure too low	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 (Procijenite neinvazivni sustav tako da počnete od pacijenta i nastavite do naprska i modula HemoSphere ClearSight Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Pobrinite se da je kraj HRS-a tvrtke Edwards namijenjen za srce poravnat s pacijentovom fle- bostatskom osi Provjerite naprstak na neki drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards) [†]
Alert: Cuff Pressure Release Mode – Monitoring Suspended (Upozorenje: način za otpuštanje tlaka u naprsku – praćenje je obu- stavljeno)	Finger cuff pressure has been relea- sed (Otpušten je tlak u naprsku)	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" (Praćenje će se automatski nastaviti kada sat koji odbrojava vrijeme na traci stanja dođe do 00:00 Da biste nastavili s praćenjem, dodirnite sat koji odbrojava i odaberite "Odgodi otpuštanje")

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: SVV – Check Blood Pressure Waveform (Upozorenje: SVV – provjerite oblik vala krvnog tlaka)	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 dia- stolic pressure too low (Arterijski oblik vala nije odgovara- jući za precizno mjerenje vrijedno- sti SVV Loš oblik vala tlaka tijekom duljeg razdoblja Česti prikazi Physiocal unutar obli- ka vala Sistolički tlak previsok ili dijastolički tlak prenizak)	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 (Procijenite neinvazivni sustav tako da počnete od pacijenta i nastavite do naprska i modula HemoSphere ClearSight Provjerite prikazuje li arterijski oblik vala tešku hipotenziju, tešku hipertenziju i artefakt kreta- nja Pobrinite se da je kraj HRS-a tvrtke Edwards namijenjen za srce poravnat s pacijentovom fle- bostatskom osi Provjerite naprstak na neki drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]
Alert: Finger Cuff #1 - BP Measure- ment Error – Restarting (Upozorenje: naprstak br. 1 – po- greška pri mjerenju krvnog tlaka – ponovno pokretanje) Alert: Finger Cuff #2 - BP Measure- ment Error – Restarting (Upozorenje: naprstak br. 2 – po- greška pri mjerenju krvnog tlaka – ponovno pokretanje)	Blood pressure measurement failed due to movement or poor measu- rement conditions (Mjerenje krvnog tlaka nije uspjelo zbog pomicanja ili loših uvjeta mje- renja)	Allow system to automatically resolve issue Apply finger cuff to a different finger Resize finger cuff and replace finger cuff with different size (Pustite da sustav automatski riješi problem Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]
Alert: Finger Cuff #1 - No Pressure Waveforms Detected (Upozorenje: naprstak br. 1 – nisu otkriveni oblici vala tlaka) Alert: Finger Cuff #2 - No Pressure Waveforms Detected (Upozorenje: naprstak br. 2 – nisu otkriveni oblici vala tlaka)	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 (Sustav nije uspio otkriti oblike vala tlaka Pulsacije tlaka u prstu smanjena je zbog nanošenja pritiska na nadlak- ticu, lakat ili ručni zglob)	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) (Pustite da sustav automatski riješi problem Provjerite ima li prepreka u protoku krvi u paci- jentovoj ruci Provjerite oblike vala krvnog tlaka Ponovno postavite naprstak (naprske))

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje	
Alert: HRS Value Out of Physiologi- cal Range (Upozorenje: vrijednost HRS-a iz- van fiziološkog raspona)	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 (Kraj HRS-a za srce labav je i možda više nije u razini srca HRS je odvojen od naprska Referentni senzor za srce (HRS) ne- pravilno je kalibriran HRS je neispravan)	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 (Provjerite postavljanje HRS-a. Kraj za prst treba pričvrstiti za naprstak, a kraj za srce treba staviti na flebostatsku os Okomito poravnajte dva kraja HRS-a i kalibriraj- te Zamijenite HRS Ponovno pokrenite mjerenje Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Alert: No HRS Connected – Verify Patient Positioning Upozorenje: nije povezan HRS – provjerite položaj pacijenta Alert: Current Offset: Finger {0} {1} Above Heart (Upozorenje: trenutačni pomak: prst {0} {1} iznad srca)* Alert: Current Offset: Finger at Heart Level (Upozorenje: trenutačni pomak: prst u razini srca) Alert: Current Offset: Finger {0} {1} Below Heart (Upozorenje: trenutačni pomak: prst {0} {1} ispod srca)*	The patient positioning mode is "Patient Sedated and Stationary" and an HRS is not connected (Pacijent je u načinu položaja "Uspavan i stacionaran pacijent" i nije povezan HRS)	Verify that the displayed offset is still accurate If the patient has been re-positioned, update the offset value on the "Zero & Waveform" screen (Provjerite je li prikazani pomak i dalje točan Ako je pacijent premješten, ažurirajte vrijednost pomaka na zaslonu "Postavljanje na nulu i oblik vala")	
Alert: HemoSphere ClearSight Mo- dule Service Required (Upozorenje: potreban je servis modula HemoSphere ClearSight)	HemoSphere ClearSight module service time is overdue (Prošao je rok za servis modula HemoSphere ClearSight)	Replace HemoSphere ClearSight module Contact Edwards Technical Support (Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Obratite se Tehničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Alert: Updated BP Calibration Might Be Required (Upozorenje: možda je potrebna ažurirana kalibracija krvnog tlaka)	Updated calibration may be requi- red due to changes to hemodyna- mic state (Može biti potrebna ažurirana ka- libracija zbog promjena hemodi- namskog stanja)	Perform new calibration Keep Calibration Clear BP Calibration (Provedite novu kalibraciju Zadržite kalibraciju Izbrišite kalibraciju krvnog tlaka)	
Alert: Calibrate HRS (Upozorenje: kalibrirajte referentni senzor za srce (HRS))	HRS not calibrated or previous cali- bration failed (Referentni senzor za srce (HRS) nije kalibriran ili prethodna kalibracija nije uspjela)	Ensure HRS is connected and calibrate the HRS to start measurement (Pobrinite se da je referentni senzor za srce (HRS) priključen i kalibrirajte referentni senzor za srce (HRS) da biste započeli mjerenje)	
*Napomena: {0} {1} je navedeni razmak, pri čemu je {0} vrijednost, a {1} je mjerna jedinica (CM ili IN) †Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.			

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje	
HRS out of range	HRS pressure offset exceeded limit during the calibrating process HRS is defective (Pomak tlaka referentnog senzora za srce premašio je ograničenje ti- jekom postupka kalibracije HRS je neispravan)	Vertically align the two ends of HRS Calibrate HRS Replace HRS (Okomito poravnajte dva kraja HRS-a Kalibrirajte referentni senzor za srce (HRS) Zamijenite HRS)	
HRS Calibration Unsuccessful – No Movement Detected (Kalibracija HRS-a nije uspjelo – nije otkriveno kretanje)	Prior to calibration, no HRS move- ment detected HRS is defective Defective pressure controller (Prije kalibracije nije detektirano kretanje referentnog senzora za sr- ce (HRS) HRS nije ispravan Neispravan regulator tlaka)	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 (Pomičite kraj HRS-a za srce gore i dolje. Zatim držite oba kraja na istoj razini, pričekajte 1 – 2 sekunde, a zatim kalibrirajte dok su oba kraja nepomična Zamijenite HRS i kalibrirajte HRS Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
HRS Calibration Unsuccessful – Ex- cessive Movement Detected (Kalibracija HRS-a nije uspjelo – ot- kriveno previše kretanja)	During calibration, HRS movement detected Defective pressure controller (Tijekom kalibracije detektirano je kretanje referentnog senzora za sr- ce (HRS) Neispravan regulator tlaka)	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 (Pomičite kraj HRS-a za srce gore i dolje. Zatim držite oba kraja na istoj razini, pričekajte 1 – 2 sekunde, a zatim kalibrirajte dok su oba kraja nepomična Zamijenite HRS i kalibrirajte HRS Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Unstable Arterial Pressure (Nestabilan arterijski tlak)	System detecting large variability in the arterial pressure due to phy- siological or artificial noise (Sustav otkriva velike varijacije u arterijskom tlaku zbog fiziološkog ili umjetnog šuma)	Ensure no external or artificial noise is interfe- ring with arterial pressure measurements Stabilize arterial pressure (Pobrinite se da ne postoji vanjski ili umjetni šum koji ometa mjerenja arterijskog tlaka Stabilizirajte arterijski tlak)	

Tablica	15-23: U	pozoreni	a za HemoS	phere C	learSight
		P = = = :	a =a ::e:::e		

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
BP Calibration Unavailable (Kalibracija krvnog tlaka nije do- stupna)	Insufficient monitoring data has been collected Blood pressure values from past 1 minute are too variable for a relia- ble calibration Non-physiological noise or arti- facts are detected in the pressure signal (Prikupljeno je nedovoljno podata- ka za praćenje Vrijednosti krvnog tlaka tijekom protekle 1 minute previše se razli- kuju za pouzdanu kalibraciju U signalu tlaka otkriven je nefizio- loški šum ili artefakti)	Allow for additional monitoring time and try again Stabilize arterial pressure Ensure no external or artificial noise is interfe- ring with arterial pressure measurements (Omogućite dodatno vrijeme praćenja i poku- šajte ponovno Stabilizirajte arterijski tlak Pobrinite se da ne postoji vanjski ili umjetni šum koji ometa mjerenja arterijskog tlaka)
Finger Cuff #1 - No Signal Detected – Low Perfusion – Restarting (Naprstak br. 1 – nije otkriven signal – niska perfuzija – ponovno pokre- tanje) Finger Cuff #2 - No Signal Detected – Low Perfusion – Restarting (Naprstak br. 2 – nije otkriven signal – niska perfuzija – ponovno pokre- tanje)	No measurable Plethysmogram detected on startup Possibly contracted arteries	Allow system to automatically resolve issue Warm the hand Apply finger cuff to a different finger (Pustite da sustav automatski riješi problem Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst)
Connect HemoSphere ClearSight module for CO or pressure monitoring (Povežite modul HemoSphere ClearSight za praćenje vrijednosti CO ili tlaka)	Connection to the HemoSphere ClearSight module has not been detected (Nije otkrivena veza s modulom HemoSphere ClearSight)	Insert HemoSphere ClearSight module into the large technology module slot of the monitor Remove and re-insert module (Umetnite modul HemoSphere ClearSight u ve- liki utor za tehnološki modul na uređaju za pra- ćenje Uklonite i ponovno umetnite modul)
Finger Cuff #1 – Sensor Light Out of Range – Restarting (Naprstak br. 1 – svjetlo senzora iz- van raspona – ponovno pokretanje) Finger Cuff #2 – Sensor Light Out of Range – Restarting (Naprstak br. 2 – svjetlo senzora iz- van raspona – ponovno pokretanje)	Light signal too high	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 (Pustite da sustav automatski riješi problem Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Insufficient Pressure Build Up in Cuff #1 – Restarting (Nedovoljno povećanje tlaka u na- prsku br. 1 – ponovno pokretanje) Insufficient Pressure Build Up in Cuff #2 – Restarting (Nedovoljno povećanje tlaka u na- prsku br. 2 – ponovno pokretanje)	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 (Savijena je cijev za zrak na napr- sku Naprstak propušta Kabel između modula HemoSphere ClearSight i regulato- ra tlaka savijen je ili propušta Neispravan regulator tlaka Neispravan modul HemoSphere ClearSight)	Check finger cuff Check cable between HemoSphere ClearSight module and pressure controller Replace finger cuff Replace pressure controller Replace HemoSphere ClearSight module Restart measurement (Provjerite naprstak Provjerite kabel između modula HemoSphere ClearSight i regulatora tlaka Zamijenite naprstak Zamijenite regulator tlaka Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Ponovno pokrenite mjerenje)
Severe Vasoconstriction	Very small arterial volume pulsa- tions detected, possibly contracted arteries (Otkrivene su vrlo male pulsacije arterijskog volumena, arterije su možda sužene)	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 (Pustite da sustav automatski riješi problem Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]
Moderate Vasoconstriction	Very small arterial volume pulsa- tions detected, possibly contracted arteries (Otkrivene su vrlo male pulsacije arterijskog volumena, arterije su možda sužene)	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 (Pustite da sustav automatski riješi problem Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]
Finger Cuff #1 - Pressure Waveform Oscillations Detected (Naprstak br. 1 – otkrivene su oscila- cije oblika vala tlaka) Finger Cuff #2 - Pressure Waveform Oscillations Detected (Naprstak br. 2 – otkrivene su oscila- cije oblika vala tlaka)	Possibly contracted arteries Finger cuff too loose (Arterije su možda sužene Naprstak je prelabav)	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 (Pustite da sustav automatski riješi problem Zagrijte šaku Postavite naprstak na drugi prst Promijenite veličinu naprska i zamijenite napr- stak drugom veličinom) [†]

Poruka	Mogući uzroci Predložene radnje		
Connect Pressure Controller (Povežite regulator tlaka)	Pressure controller not connected Defective pressure controller connected (Nije povezan regulator tlaka Povezan je neispravan regulator tlaka)	Connect pressure controller Replace pressure controller If problem persists, contact Edwards Technical Support (Povežite regulator tlaka Zamijenite regulator tlaka Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Finger Cuff #1 Expiration in < 5 Mi- nutes	Finger Cuff #1 Approaching Maxi- mum Use Time	Replace finger cuff #1 to ensure uninterrupted measurement (Zamijenite naprstak br. 1 da biste osigurali ne- prekinuto mjerenje)	
Finger Cuff #2 Expiration in < 5 Mi- nutes	Finger Cuff #2 Approaching Maxi- mum Use Time	Replace finger cuff #2 to ensure uninterrupted measurement (Zamijenite naprstak br. 2 da biste osigurali ne- prekinuto mjerenje)	
Finger Cuff #1 Has Expired	Finger cuff #1 has exceeded maxi- mum use time (Naprstak br. 1 premašio je maksi- malno vrijeme upotrebe)	Replace finger cuff #1 Restart measurement (Zamijenite naprstak br. 1 Ponovno pokrenite mjerenje)	
Finger Cuff #2 Has Expired	Finger cuff #2 has exceeded maxi- mum use time (Naprstak br. 2 premašio je maksi- malno vrijeme upotrebe)	Replace finger cuff #2 Restart measurement (Zamijenite naprstak br. 2 Ponovno pokrenite mjerenje)	
Connect Finger Cuff (Povežite napr- stak)	No finger cuff(s) detected Defective finger cuff(s) connected (Nije otkriven naprstak (naprsci) Povezan je neispravan naprstak (naprsci))	Connect finger cuff(s) Replace finger cuff(s) (Povežite naprstak (naprske) Zamijenite naprstak (naprske))	
Finger Cuff #1 Approaching Maxi- mum Use Time	Finger Cuff #1 Approaching Maxi- mum Use Time	Replace finger cuff #1 to ensure uninterrupted measurement (Zamijenite naprstak br. 1 da biste osigurali ne- prekinuto mjerenje)	
Finger Cuff #2 Approaching Maxi- mum Use Time	Finger Cuff #2 Approaching Maxi- mum Use Time	Replace finger cuff #2 to ensure uninterrupted measurement (Zamijenite naprstak br. 2 da biste osigurali ne- prekinuto mjerenje)	
Connect HRS (Povežite HRS)	HRS connection not detected (Nije otkrivena veza s HRS-om)	Connect HRS Replace HRS (Povežite HRS Zamijenite HRS)	
HRS Expires in < 2 weeks (HRS istječe za < 2 tjedna)	HRS will expire in less than 2 weeks (HRS istječe za manje od 2 tjedna)	Replace HRS to prevent delay in start of monitoring (Zamijenite HRS da biste spriječili odgodu po- četka praćenja)	
HRS Expires in < 4 weeks (HRS istječe za < 4 tjedna)	HRS will expire in less than 4 weeks (HRS istječe za manje od 4 tjedna)	Replace HRS to prevent delay in start of monitoring (Zamijenite HRS da biste spriječili odgodu po- četka praćenja)	

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
HemoSphere ClearSight Module Service Required	HemoSphere ClearSight module service time is approaching (Približava se vrijeme za ser- visiranje modula HemoSphere ClearSight)	Replace HemoSphere ClearSight module Contact Edwards Technical Support (Zamijenite modul HemoSphere ClearSight Obratite se Tehničkoj podršci tvrtke Edwards)
[†] Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.		

Tablica 15-24: Općenito rješavanje problema s modulom HemoSphere ClearSight

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Pressure Difference: ClearSight BP vs. Other BP (Razlika tlaka: krvni tlak prema ure- đaju ClearSight u odnosu na ostali krvni tlak)	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 je odvojen od naprska ili fle- bostatske osi Referentni senzor za srce (HRS) nije pravilno kalibriran Arterije su možda sužene (zbog hladnih prstiju) Naprstak je prelabav Drugi uređaj za mjerenje krvnog tlaka nije postavljen na nulu Drugi senzor za mjerenje krvnog tlaka neispravno je postavljen)	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 re- place finger cuff with proper size Re-zero other BP measurement device Remove and reapply other BP measurement sensor (Provjerite postavljanje HRS-a – kraj za prst tre- ba pričvrstiti za naprstak, a kraj za srce treba postaviti na flebostatsku os U slučaju invazivne reference krvnog tlaka, kraj HRS-a za srce i pretvornik trebaju biti u istoj razini kalibrirajte referentni senzor za srce (HRS) Zagrijte šaku Ponovno postavite naprstak (na drugi prst) ili zamijenite naprstak odgovarajućom veličinom Ponovno postavite na nulu drugi uređaj za mje- renje krvnog tlaka Uklonite i ponovno postavite drugi senzor za mjerenje krvnog tlaka) [†]
Connect Acumen IQ Cuff for HPI (Poveži naprstak Acumen IQ za HPI)	Acumen IQ Cuff is not detected and HPI or HPI key parameter is configured (Naprstak Acumen IQ nije otkriven, a konfiguriran je HPI ili ključni para- metar za HPI)	Connect Acumen IQ cuff Replace Acumen IQ cuff (Povežite naprstak Acumen IQ Zamijenite naprstak Acumen IQ)
Connect Acumen IQ Cuff in CUFF 1 for HPI (Poveži naprstak Acumen IQ u utor NAPRSTAK 1 za HPI)	CUFF 1 connection is not an Acumen IQ Cuff and HPI or HPI key parameter is configured (Priključak u utoru NAPRSTAK 1 nije naprstak Acumen IQ, a konfiguriran je HPI ili ključni parametar za HPI)	Replace ClearSight cuff for Acumen IQ cuff in CUFF 1 (Zamijenite naprstak ClearSight naprskom Acumen IQ u utoru NAPRSTAK 1)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect Acumen IQ Cuff in CUFF 2 for HPI (Poveži naprstak Acumen IQ u utor NAPRSTAK 2 za HPI)	CUFF 2 connection is not an Acumen IQ Cuff and HPI or HPI key parameter is configured (Priključak u utoru NAPRSTAK 2 nije naprstak Acumen IQ, a konfiguriran je HPI ili ključni parametar za HPI)	Replace ClearSight cuff for Acumen IQ cuff in CUFF 2 (Zamijenite naprstak ClearSight naprskom Acumen IQ u utoru NAPRSTAK 2)
Connect HRS for HPI (Poveži HRS za HPI)HRS is not detected and HPI or HPI key parameter is configured (HRS nije otkriven, a konfiguriran je HPI ili ključni parametar za HPI)		Connect HRS Replace HRS (Povežite HRS Zamijenite HRS)
[†] Određivanje veličine naprstaka možda neće biti primjenjivo na sve naprske.		

15.10 Poruke o pogreškama venske oksimetrije

15.10.1 Kvarovi/upozorenja za vensku oksimetriju

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Venous Oximetry – Light Range (Kvar: venska oksimetrija – raspon svjetla)	Poor oximetry cable / catheter con- nection Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Loša veza kabela/katetera za oksi- metriju Ostatci ili sloj koji blokira leću na priključku kabela/katetera za oksi- metriju Kvar kabela za oksimetriju Kateter je savijen ili oštećen)	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 (Provjerite je li kabel/kateter za oksimetriju do- bro povezan Očistite priključke kabela/katetera za oksimetri- ju 70 %-tnim izopropilnim alkoholom i štapi- ćem, pustite da se osuše na zraku i ponovno kalibrirajte Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte Zamijenite kateter ako sumnjate na oštećenje i ponovno kalibrirajte)
Fault: Venous Oximetry – Red/IR Transmit (Kvar: venska oksimetrija – crve- ni/IR prijenos)	Debris or film obstructing oximetry cable / catheter connector lens Oximetry cable malfunction (Ostatci ili sloj koji blokira leću na priključku kabela/katetera za oksi- metriju Kvar kabela za oksimetriju)	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 (Očistite priključke kabela/katetera za oksime- triju 70 %-tnim izopropilnim alkoholom i štapi- ćem, pustite da se osuše na zraku i ponovno kalibrirajte Isključite uređaj za praćenje i ponovno ga uklju- čite da biste vratili platformu Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte)

	Tablica 15-2	25: Kvarovi/u	pozorenia za	vensku oksin	netriiu
--	--------------	---------------	--------------	--------------	---------

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje	
Fault: Venous Oximetry – Value Out of Range (Kvar: venska oksimetrija – vrijed- nost izvan raspona)	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 (Netočno unesene vrijednosti ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB ili Hct Netočne mjerne jedinice za HGB Izračunata vrijednost ScvO ₂ /SvO ₂ nalazi se izvan raspona 0 – 99 %)	Verify correctly entered ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB, and Hct values Verify correct HGB units of measure Obtain updated ScvO ₂ /SvO ₂ lab values and re- calibrate (Provjerite jesu li točno unesene vrijednosti ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB i Hct Provjerite jesu li mjerne jedinice za HGB točne Nabavite ažurirane laboratorijske vrijednosti ScvO ₂ /SvO ₂ i ponovno kalibrirajte)	
Fault: Venous Oximetry – Input Sig- nal Unstable (Kvar: venska oksimetrija – nestabi- lan ulazni signal)	Poor oximetry cable/catheter con- nection Debris or film obstructing oximetry cable/ catheter connector lens Oximetry cable malfunction Catheter kinked or damaged (Loša veza kabela/katetera za oksi- metriju Ostatci ili sloj koji blokira leću na priključku kabela/katetera za oksi- metriju Kvar kabela za oksimetriju Kateter je savijen ili oštećen)	Verify secure oximetry cable /catheter connecti- on 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 (Provjerite je li kabel/kateter za oksimetriju do- bro povezan Očistite priključke kabela/katetera za oksimetri- ju 70 %-tnim izopropilnim alkoholom i štapi- ćem, pustite da se osuše na zraku i ponovno kalibrirajte Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte Zamijenite kateter ako sumnjate na oštećenje i ponovno kalibrirajte)	
Fault: Venous Oximetry – Signal Processing Malfunction (Kvar: venska oksimetrija – ne- ispravna obrada signala)	Oximetry Cable Malfunction	Power monitor off and on to restore platform Change oximetry cable and recalibrate If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite uređaj za praćenje i ponovno ga uk- ljučite da biste vratili platformu Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Fault: Oximetry Cable Memory (Kvar: memorija kabela za oksime- triju)	Oximetry cable memory malfuncti- on (Kvar memorije kabela za oksime- triju)	Disconnect and then reconnect the cable Change oximetry cable and recalibrate (Odvojite, a zatim ponovno povežite kabel Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte)	

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Oximetry Cable Temperature (Kvar: temperatura kabela za oksi- metriju)	Oximetry Cable Malfunction	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 (Isključite uređaj za praćenje i ponovno ga uk- ljučite da biste vratili platformu Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte Ako je kabel omotan u tkaninu ili se nalazi na izolacijskoj površini kao što je jastuk, postavite ga na glatku površinu koja omogućuje jedno- stavno odvođenje topline Ako je kućište kabela toplo na dodir, pustite da se ohladi prije ponovne upotrebe Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: Oximetry Cable Malfunction (Kvar: neispravnost kabela za oksi- metriju)	Internal system malfunction	Power monitor off and on to restore platform If problem persists, contact Edwards Technical Support (Isključite uređaj za praćenje i ponovno ga uk- ljučite da biste vratili platformu Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: Venous Oximetry – Poor Sig- nal Quality (Upozorenje: venska oksimetrija – loša kvaliteta signala)	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 (Nizak protok krvi u vrhu katetera ili se vrh katetera nalazi uz zid žile Značajna promjena vrijednosti HGB/Hct Začepljen je vrh katetera Kateter je savijen ili oštećen Kateter nije povezan s kabelom za oksimetriju)	If the cable is wrapped in fabric or sitting on an insulating surface such as a pillow, place it on a smooth surface that allows it to readily dissipate heat If the cable body feels warm, allow it to cool before operating again Verify proper catheter position (for SvO ₂ , verify proper catheter position in the pulmonary arte- ry): • 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 (Ako je kabel omotan u tkaninu ili se nalazi na izolacijskoj površini kao što je jastuk, postavite ga na glatku površinu koja omogućuje jedno- stavno odvođenje topline Ako je kućište kabela toplo na dodir, pustite da se ohladi prije ponovne upotrebe Provjerite je li kateter ispravno postavljen (za SvO ₂ provjerite je li kateter ispravno postavljen (za SvO ₂) • provjerite odgovara li postavljanje katetera pa- cijentovoj visini, težini i mjestu umetanja • razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Aspirirajte, a zatim isperite distalni lumen pre- ma bolničkom protokolu Ažurirajte vrijednosti HGB/Hct pomoću funkcije Ažuriranje Provjerite je li kateter savijen i ponovno ga kali- brirajte Zamijenite kateter ako sumnjate na oštećenje i ponovno ga kalibrirajte Provjerite je li kateter povezan s kabelom za oksimetriju)

15.10.2 Upozorenja za vensku oksimetriju

|--|

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
In vitro Calibration Error (Pogreška in vitro kalibracije)	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 cali- bration cup (Loša veza između kabela za oksi- metriju i katetera za ScvO ₂ /SvO ₂ Kalibracijska je čašica mokra Kateter je savijen ili oštećen Kvar kabela za oksimetriju Vrh katetera nije u kalibracijskoj ča- šici katetera)	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 calibrati- on cup Perform In vivo calibration (Provjerite je li kabel/kateter za oksimetriju do- bro pričvršćen Izravnajte sva vidljiva savinuća; zamijenite kate- ter ako sumnjate na oštećenje Zamijenite kabel za oksimetriju i ponovno kali- brirajte Provjerite je li vrh katetera dobro pričvršćen u kalibracijskoj čašici Provedite in vivo kalibraciju)
Warning (Upozorenje): Unstable Signal (Nestabilan signal)	Changing ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB/Hct, or unusual hemodynamic values (Promjena vrijednosti ScvO ₂ /SvO ₂ , HGB/Hct ili neuobičajene hemodi- namske vrijednosti)	Stabilize patient per hospital protocol and per- form In vivo calibration (Stabilizirajte pacijenta prema bolničkom proto- kolu i provedite in vivo kalibraciju)
Warning (Upozorenje): Wall Artifact or Wedge Detected (Otkriven je ar- tefakt zida ili klina)	Low blood flow at catheter tip Catheter tip clotted Catheter tip wedged in vessel or against vessel wall (Nizak protok krvi u vrhu katetera Začepljen je vrh katetera Vrh katetera zaglavljen je u žili ili uz zid žile)	Aspirate then flush distal lumen per hospital protocol Verify proper catheter position (for SvO ₂ , verify proper catheter position in the pulmonary arte- ry): • 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 (Aspirirajte, a zatim isperite distalni lumen pre- ma bolničkom protokolu Provjerite ispravan položaj katetera (za SvO ₂ provjerite ispravan položaj katetera u plućnoj arteriji): • provjerite iznosi li volumen napuhavanja balo- na 1,25 – 1,50 ml pod okluzivnim tlakom (samo za SvO ₂) • provjerite odgovara li postavljanje katetera pa- cijentovoj visini, težini i mjestu umetanja • razmislite o rendgenu prsnog koša za procjenu ispravnog postavljanja Provedite in vivo kalibraciju)

15.10.3 Općenito rješavanje problema s venskom oksimetrijom

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Oximetry Cable Not Calibrated – Select Venous Oximetry to Calibra- te (Kabel za oksimetriju nije kalibriran – odaberite vensku oksimetriju za kalibraciju)	Oximetry cable has not been cali- brated (in vivo or in vitro) Recall venous oximetry data functi- on has not been performed Oximetry cable malfunction (Kabel za oksimetriju nije kalibriran (in vivo ili in vitro) Nije provedena funkcija vraćanja podataka o venskoj oksimetriji Kvar kabela za oksimetriju)	Run in-vitro calibration Run in-vivo calibration Recall calibration values (Pokrenite in vitro kalibraciju Pokrenite in vivo kalibraciju Pozovite vrijednosti kalibracije)
Patient Data in oximetry cable mo- re than 24 hours old – Recalibrate (Podaci o pacijentu u kabelu za ok- simetriju stariji su od 24 sata – po- novno kalibrirajte)	Last oximetry cable calibration > 24 hours old Date and time on Edwards' moni- tors at facility differ (Posljednja kalibracija kabela za ok- simetriju stara je > 24 sata Datum i vrijeme razlikuju se na ure- đajima za praćenje tvrtke Edwards u ustanovi)	Perform in vivo calibration Synchronize date and time on all Edwards' mo- nitors at facility (Provedite in vivo kalibraciju Sinkronizirajte datum i vrijeme na svim uređaji- ma za praćenje tvrtke Edwards u ustanovi)
Connect Oximetry Cable for Venous Oximetry Monitoring (Povežite kabel za oksimetriju za praćenje venske oksimetrije)	Oximetry cable connection at HemoSphere monitoring platform not detected Bent or missing oximetry cable connector pins (Nije otkriven priključak kabela za oksimetriju na platformi za praće- nje HemoSphere Zatici na priključku kabela za oksi- metriju savinuti su ili nedostaju)	Verify secure oximetry cable connection Check oximetry cable connector for bent/mis- sing pins (Provjerite je li kabel za oksimetriju dobro pove- zan Provjerite ima li na priključku kabela za oksime- triju savijenih zatika / nedostaju li zatici)

Tablica 15-27: Općenito rješavanje problema s venskom oksimetrijom

15.11 Poruke o pogreškama oksimetrije tkiva

15.11.1 Kvarovi/upozorenja na oksimetriju tkiva

Tablica 15-28: Kvarovi/upozorenja na oksimetriju tkiva

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: Second Technology Module	Multiple technology module con-	Remove one of the technology modules from
Detected	nections detected	the monitor slots
(Kvar: otkriven je drugi tehnološki	(Otkriveno je više priključaka teh-	(Izvadite jedan od tehnoloških modula iz utora
modul)	nološkog modula)	na uređaju za praćenje)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje	
Fault: StO ₂ – Technology Module Disconnected (Kvar: StO ₂ – odvojen je tehnološki modul)	HemoSphere technology module removed during monitoring HemoSphere technology module not detected Connection points on slot or mo- dule are damaged (Tehnološki modul HemoSphere uklonjen je tijekom praćenja Nije otkriven tehnološki modul HemoSphere Oštećene su priključne točke na utoru ili modulu)	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 (Provjerite je li modul ispravno umetnut Izvadite i ponovno umetnite modul Provjerite ima li na modulu savijenih ili slomlje- nih zatika Pokušajte se prebaciti na drugi utor za modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A Disconnected	FSOC A has become disconnected (FSOC A se odvojio)	Connect FSOC to port A of the inserted HemoSphere technology module (Povežite FSOC s utorom A na umetnutom teh- nološkom modulu HemoSphere)	
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable B Disconnected	FSOC B has become disconnected (FSOC B se odvojio)	Connect FSOC to port B of the inserted HemoSphere technology module (Povežite FSOC s utorom B na umetnutom teh- nološkom modulu HemoSphere)	
Fault: StO ₂ {0} – Sensor Disconnec- ted (Kvar: StO ₂ {0} – odvojen senzor)*	Edwards Sensor on the indicated channel has become disconnected (Odvojio se senzor tvrtke Edwards na označenom kanalu)	Connect Edwards sensor (Povežite senzor tvrtke Edwards)	
Fault: StO₂ – Technology Module (Kvar: StO₂ – tehnološki modul)	Internal system malfunction	Remove and re-insert module to reset If problem persists, contact Edwards Technical Support (Izvadite i ponovno umetnite modul da biste ga ponovno postavili Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)	
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A	FSOC A is defective (FSOC A nije ispravan)	If condition persists, contact Edwards to replace the FSOC (Ako se stanje nastavi javljati, obratite se tvrtki Edwards radi zamjene FSOC-a)	
Fault: StO2 - ForeSight OximeterFSOC B is defectiveCable B(FSOC B nije ispravan)		If condition persists, contact Edwards to replace the FSOC (Ako se stanje nastavi javljati, obratite se tvrtki Edwards radi zamjene FSOC-a)	

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A Communication Error	The technology module has lost communication with the indicated FSOC (Tehnološki modul izgubio je ko- munikaciju s označenim FSOC-om)	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 (Ponovno povežite kabel Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte prebaciti FSOC na drugi utor tehnolo- škog modula Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable B Communication Error	The technology module has lost communication with the indicated FSOC (Tehnološki modul izgubio je ko- munikaciju s označenim FSOC-om)	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 (Ponovno povežite kabel Provjerite ima li savijenih ili slomljenih zatika Pokušajte prebaciti FSOC na drugi utor tehnolo- škog modula Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable A Incompatible Software Ver- sion	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: StO ₂ – ForeSight Oximeter Cable B Incompatible Software Ver- sion	Unsuccessful software upgrade or incompatible software version de- tected (Otkrivena je neuspješna nad- ogradnja ili nekompatibilna verzija softvera)	Contact Edwards Technical Support
Fault: StO ₂ {0} – Faulty Sensor (Kvar: StO ₂ {0} – neispravan sen- zor)*	Sensor is defective or Non-Edwards sensor in use (Senzor nije ispravan ili se upo- trebljava senzor koji nije proizvela tvrtka Edwards)	Replace with Edwards sensor (Zamijenite senzorom tvrtke Edwards)
Fault: StO ₂ {0} – Ambient Light Too High (Kvar: StO ₂ {0} – prejako okolno osvjetljenje0*	Sensor is not in correct contact with patient (Senzor ne dodiruje pacijenta na odgovarajući način)	Check that sensor is in direct contact with skin Apply a light blocker or drape over the sensor to limit exposure to light (Provjerite je li senzor u izravnom dodiru s ko- žom Postavite blokator svjetlosti ili prekrivku preko senzora da biste ograničili izloženost svjetlosti)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: StO ₂ {0} – Sensor Temperatu- re High (Kvar: StO ₂ {0} – visoka temperatura senzora0*	Temperature under sensor is > 45 °C (Adult Mode) or > 43 °C (Pedia- tric/ Neonatal Mode) (Temperatura ispod senzora iznosi > 45 °C (način za odrasle) ili > 43 °C (pedijatrijski način / način za novo- rođenčad))	Cooling of patient or environment may be re- quired (Možda je potrebno ohladiti pacijenta ili okoli- nu)
Fault: StO ₂ {0} – Signal Level Too Low (Kvar: StO ₂ {0} – preniska razina sig- nala)*	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) (Od pacijenta se uočava nedovolj- no svjetlosti Tkivo ispod senzora možda ima sta- nja kao što su pretjerana pigmenta- cija kože, povišeni hematokrit, ma- deži, hematom ili ožiljno tkivo Veliki senzor (za odrasle) upotreb- ljava se na pedijatrijskom pacijentu (u dobi < 18 godina))	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) (Provjerite prianja li senzor dobro uz pacijento- vu kožu Premjestite senzor na mjesto gdje SQI iznosi 3 ili 4 U slučaju edema uklonite senzor dok se tkivo ne vrati u normalno stanje Zamijenite veliki senzor srednjim ili malim sen- zorom kod pedijatrijskih pacijenata (u dobi < 18 godina))
Fault: StO ₂ {0} – Signal Level Too High (Kvar: StO ₂ {0} – previsoka razina signala)*	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 (Vrlo neuobičajeno stanje koje je vjerojatno izazvano optičkim šan- tom, pri kojem se većina emitirane svjetlosti usmjerava prema detek- torima Određeni nefiziološki materijali, anatomska obilježja ili edem na tje- menu mogu aktivirati tu poruku)	Check that sensor is in direct contact with skin and that the clear liner has been removed (Provjerite je li senzor u izravnom dodiru s ko- žom i je li uklonjena prozirna obloga)
Fault: StO ₂ {0} – Check Tissue Under Sensor (Kvar: StO ₂ {0} – provjerite tkivo ispod senzora)*	Tissue under sensor may have fluid accumulation/edema (Možda je došlo do nakupljanja te- kućine/edema u tkivu ispod senzo- ra)	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 (Pod senzorom provjerite ima li kod pacijenta edema Kada se stanje tkiva vrati u normalan raspon (npr. pacijent više nije edematozan), može se ponovno postaviti senzor)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Fault: StO ₂ {0} – Stool Interference High (Kvar: StO ₂ {0} – visoke smetnje uzrokovane stolicom)*	The sensor is interrogating primari- ly stool versus perfused tissue and StO_2 cannot be measured (Senzor prvenstveno ispituje stoli- cu u odnosu na prokrvljeno tkivo i ne može se izmjeriti StO_2)	Move the sensor to a location where the relative amount of intestinal tissue is less, such as the flank (Premjestite senzor na lokaciju s manjom relativnom količinom crijevnog tkiva, kao što je bok)
Fault: StO ₂ {0} – Sensor Off (Kvar: StO ₂ {0} – isključen senzor)*	Computed StO ₂ not in valid range or sensor placed on an inappro- priate object Low sensor temperature Poorly adhered or detached sensor Ambient light (Izračunati StO ₂ nije u valjanom ra- sponu ili je senzor postavljen na neodgovarajući predmet Niska temperatura senzora Loše pričvršćen ili odvojen senzor Okolno osvjetljenje)	Sensor may need to be repositioned (Možda je potrebno premjestiti senzor)
Fault: StO ₂ {0} – Not Physiological (Kvar: StO ₂ {0} – nije fiziološki)*	The measured value is out of phy- siological range Sensor malfunction (Izmjerena je vrijednost izvan fizio- loškog raspona Kvar senzora)	Verify correct placement of sensor Check sensor connection (Provjerite je li senzor ispravno postavljen Provjerite priključak senzora)
Fault: StO ₂ {0} – Incorrect Sensor Size (Kvar: StO ₂ {0} – netočna veličina senzora)*	The sensor size is incompatible with either the Patient Mode or bo- dy location (Veličina senzora nije kompatibilna s načinom rada na pacijentu ili lo- kacijom na tijelu)	Use a different sensor size (Refer to Sensor In- structions for Use for sensor size table) Change the Patient Mode or body location on the tile configuration menu accordingly (Upotrijebite drugu veličinu senzora (tablicu s veličinama senzora možete pronaći u uputama za upotrebu senzora) Promijenite način rada na pacijentu ili lokaciju na tijelu na izborniku za konfiguraciju pločica u skladu s time)
Fault: StO ₂ {0} – Algorithm Fault (Kvar: StO ₂ {0} – kvar algoritma)*	A processing error has occurred in the calculation of StO ₂ for the indi- cated channel (Došlo je do pogreške pri obradi u izračunu vrijednosti StO ₂ za nave- deni kanal)	Disconnect and reconnect the indicated sensor channel Replace the FSOC Replace the technology module If problem persists, contact Edwards Technical Support (Odvojite i ponovno povežite kanal za navedeni senzor Zamijenite FSOC Zamijenite tehnološki modul Ako se problem nastavi javljati, obratite se Teh- ničkoj podršci tvrtke Edwards)
Fault: ΔctHb {0} – Out Of Range (Kvar: ΔctHb {0} – izvan raspona)*	ΔctHb went outside of display ran- ge (Vrijednost ΔctHb nalazi se izvan granica prikazanog raspona)	Reset ctHb to re-baseline all applicable chan- nels (Ponovno postavite ctHb da biste vratili sve pri- mjenjive kanale na početnu vrijednost)

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Alert: StO ₂ {0} – Unstable Signal (Upozorenje: StO ₂ {0} – nestabilan signal)*	Interference from outside source (Smetnje iz vanjskog izvora)	Move sensor away from interfering source (Premjestite senzor dalje od izvora smetnji)
Alert: StO ₂ {0} – Reduce Ambient Light (Upozorenje: StO ₂ {0} – smanjite okolno osvjetljenje)*	Ambient light approaching maxi- mum value (Okolno osvjetljenje približava se maksimalnoj vrijednosti)	Check that sensor is in direct contact with skin Apply a light blocker or drape over the sensor to limit exposure to light (Provjerite je li senzor u izravnom dodiru s ko- žom Postavite blokator svjetlosti ili prekrivku preko senzora da biste ograničili izloženost svjetlosti)
Alert: StO ₂ {0} – Stool Interference (Upozorenje: StO ₂ {0} – smetnje uzrokovane stolicom)*	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 (Smetnje uzrokovane stolicom pri- bližavaju se maksimalnoj prihvatlji- voj razini Senzor ispituje prokrvljeno tkivo kako bi izvršio mjerenje vrijednosti StO ₂ , no na putu ispitivanja sen- zora nalazi se visoka koncentracija stolice)	Consider moving the sensor to a different abdo- minal location with less stool interference (Razmislite o premještanju senzora na drugo mjesto na trbuhu s manje smetnji uzrokovanih stolicom)
Alert: $StO_2 \{0\}$ – Sensor Temperature Low (Upozorenje: $StO_2 \{0\}$ – niska temperatura senzora)*	Temperature under sensor < -10 °C (Temperatura ispod senzora < – 10 °C)	Warming of patient or environment may be re- quired (Možda je potrebno zagrijati pacijenta ili okoli- nu)
Alert: StO ₂ {0} – Configure location for tissue oximetry sensor (Upozorenje: StO ₂ {0} – konfiguriraj lokaciju za senzor za oksimetriju tkiva)*	An anatomical location on the pa- tient has not been configured for the connected sensor (Anatomsko mjesto na pacijentu nije konfigurirano za povezani sen- zor)	Use the tissue oximetry configuration menu to select a body location for the indicated sensor channel (Upotrijebite izbornik za konfiguraciju oksime- trije tkiva za odabir lokacije na tijelu za kanal za navedeni senzor)
Alert: ΔctHb {0} – Reset Failed (Upozorenje: ΔctHb {0} – ponovno postavljanje nije uspjelo)*	One of the connected channels produced a fault or alert during Re- set (Jedan od povezanih kanala proiz- veo je kvar ili upozorenje tijekom ponovnog postavljanja)	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 (Provjerite ima li na traci s informacijama ili za- slonu za pregled događaja kvarova ili upozore- nja koji se povezuju sa senzorima za oksimetriju tkiva Slijedite predložene radnje za navedene kvaro- ve ili upozorenja)

Poruka Mogući uzroci		Predložene radnje
*Napomena: {0} je kanal senzora. Opcije kanala su A1 i A2 za kabel ForeSight A i B1 i B2 za kabel ForeSight B. FSOC označava kabel za oksimetriju ForeSight.		
Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:		
Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).		
Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.		
Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.		

15.11.2 Općenito rješavanje problema s oksimetrijom tkiva

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
Connect Technology Module for StO ₂ Monitoring (Poveži tehnološki modul za praće- nje vrijednosti StO ₂)	Connection between the HemoSphere advanced monitor and technology module has not been detected (Nije otkrivena veza između uređaja za napredno praćenje HemoSphere i tehnološkog modu- la)	Insert the HemoSphere technology module into slot 1 or slot 2 of the monitor Remove and re-insert module (Umetnite tehnološki modul HemoSphere u utor 1 ili utor 2 na uređaju za praćenje Izvadite i ponovno umetnite modul)
Connect ForeSight Oximeter Cable A for StO ₂ Monitoring (Poveži kabel A za oksimetar ForeSight za praćenje vrijednosti StO ₂)	Connection between the HemoSphere technology module and FSOC at the indicated port has not been detected (Nije otkrivena veza između teh- nološkog modula HemoSphere i FSOC-a na označenom priključku.)	Connect a FSOC to the indicated port of the HemoSphere technology module Reconnect the FSOC (Povežite FSOC s označenim utorom na tehno- loškom modulu HemoSphere Ponovno povežite FSOC)
Connect ForeSight Oximeter Cable B for StO ₂ Monitoring (Poveži kabel B za oksimetar ForeSight za praćenje vrijednosti StO ₂)	Connection between the HemoSphere technology module and FSOC at the indicated port has not been detected (Nije otkrivena veza između teh- nološkog modula HemoSphere i FSOC-a na označenom priključku.)	Connect a FSOC to the indicated port of the HemoSphere technology module Reconnect the FSOC (Povežite FSOC s označenim utorom na tehno- loškom modulu HemoSphere Ponovno povežite FSOC)
connect Tissue Oximetry Sensor for O_2 Monitoring – {0} oveži senzor za oksimetriju tkiva praćenje vrijednosti StO ₂ – {0})* Connection between the FSOC and tissue oximetry sensor has not been detected on the channel for which StO ₂ has been configured (Nije otkrivena veza između FSOC-a i senzora za oksimetriju tkiva na ka- nalu za koji je konfiguriran StO ₂)		Connect a tissue oximetry sensor to the indica- ted channel Reconnect the tissue oximetry sensor on the indicated channel (Povežite senzor za oksimetriju tkiva s označe- nim kanalom Ponovno povežite senzor za oksimetriju tkiva na označenom kanalu)
StO ₂ {0} - Sensor Temperature Be- low Expected Range (StO ₂ {0} – temperatura senzora manja je od očekivanog raspona)	Temperature under sensor < 28°C (Temperatura ispod senzora < 28 °C)	Verify correct placement of sensor If patient is cooled intentionally, no action is required (Provjerite je li senzor točno postavljen Ako se pacijent namjerno hladi, nije potrebna nikakva radnja)

Tablica 15-29: Općenito rješavanje problema s oksimetrijom tkiva

Poruka	Mogući uzroci	Predložene radnje
*Napomena: {0} je kanal senzora. Opcije kanala su A1 i A2 za kabel ForeSight A i B1 i B2 za kabel ForeSight B. FSOC označava kabel za oksimetriju ForeSight.		
Sljedeće komponente mogu imati alternativna pravila označavanja:		
Kabel za oksimetar ForeSight (FSOC) može biti označen i kao modul oksimetra tkiva FORE-SIGHT ELITE (FSM).		
Tehnološki modul HemoSphere može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere.		
Senzori ForeSight ili ForeSight Jr mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju tkiva FORE-SIGHT ELITE.		

Dodatak A

Specifikacije i karakteristike uređaja

Sadržaj

Karakteristike bitnih raznih značajki	
Karakteristike i specifikacije uređaja za napredno praćenje HemoSphere	
Karakteristike i specifikacije kompleta baterija HemoSphere	
Karakteristike i specifikacije modula HemoSphere Swan-Ganz	
Karakteristike i specifikacije kabela za tlak HemoSphere	403
Karakteristike i specifikacije kabela za oksimetriju HemoSphere	
Karakteristike i specifikacije oksimetrije tkiva HemoSphere	404
Karakteristike i specifikacije modula HemoSphere ClearSight	
Karakteristike i specifikacije kabela Acumen AFM	407

A.1 Karakteristike bitnih raznih značajki

Pod normalnim uvjetima i uvjetima s jednom pogreškom osigurane su bitne radne značajke navedene u Tablica A-1 na stranici 396 ili korisnik može lako identificirati neispunjavanje tih bitnih radnih značajki (npr., nema prikaza vrijednosti parametara, tehnički alarm, izobličeni oblici vala ili kašnjenje ažuriranja vrijednosti parametara, potpuni kvar uređaja za praćenje itd.).

Tablica A-1 na stranici 396 predstavlja minimalne radne značajke pri radu pod uvjetima neprolaznih elektromagnetskih pojava, kao što su zračeni i provedeni RF, prema normi IEC 60601-1-2. Tablica A-1 na stranici 396 identificira i minimalne radne značajke za prolazne elektromagnetske pojave, kao što su brzi električni prijelazi i naponski udari, prema normi IEC 60601-1-2.

Modul ili kabel	Parametar	Bitne radne značajke
Općenito: svi način	praćenja i parametri	Bez prekida trenutačnog načina praćenja. Bez neočekivanog pre- kida rada ili zaustavljanja postupka. Bez spontanog aktiviranja događaja koji zahtijevaju interakciju korisnika za pokretanje.
		Priključci za pacijenta osiguravaju zaštitu defibrilatora. Nakon izlaganja naponu defibrilatora sustav će se vratiti u radno stanje u roku od 10 sekundi.
		Nakon prolazne elektromagnetske pojave sustav će se vratiti u radno stanje u roku od 30 sekundi. Ako je tijekom tog događaja bio aktivan kontinuirani minutni volumen srca Swan-Ganz (CO (CO)), sustav će automatski ponovno pokrenuti praćenje. Sustav neće izgubiti pohranjene podatke nakon prolazne elektromag- netske pojave.
		Kada se upotrebljava s visokofrekvencijskom kirurškom opre- mom, uređaj za praćenje vratit će se u radno stanje u roku od 10 sekundi bez gubitka pohranjenih podataka nakon izlaganja polju koje je proizvela visokofrekvencijska kirurška oprema.

Tablica A-1: Bitne radne značajke uređaja za napredno praćenje HemoSphere – prolazne i neprolazne elektromagnetske pojave
Modul ili kabel	Parametar	Bitne radne značajke
Modul HemoSphere Swan-Ganz	Kontinuirani minutni volumen srca (CO (CO)) i povezani parametri, in- deksirani i neindeksirani (SV (SV), SVR (SVR), RVEF (RVEF), EDV (EDV))	Prati površinsku temperaturu niti i vrijeme držanja na tempera- turi. Ako se premaši vremenski i temperaturni prag (iznad 45 °C), praćenje se zaustavlja i aktivira se alarm. Mjerenje temperature krvi unutar određene točnosti (± 0,3 °C). Alarm ako je temperatura krvi izvan raspona praćenja. Alarm ako su CO (CO) i povezani parametri izvan raspona alarma. Odgoda alarma na temelju varijabilnog prosječnog vremena. Tipično prosječno vrijeme iznosi 57 sekundi.
	isprekidani minutni volumen srca (iCO (iCO)) i povezani parametri, in- deksirani i neindeksirani (SV (SV), SVR (SVR))	Mjerenje temperature krvi unutar određene točnosti (± 0,3 °C). Alarm ako je temperatura krvi izvan raspona praćenja.
Modul HemoSphere Swan-Ganz i kabel za tlak	Parametri protoka od20 sekundi (CO _{20s} , Cl _{20s} , SV _{20s} , SVI _{20s})	Alarm ako su parametri od 20 sekundi izvan raspona alarma. Odgoda alarma na temelju prosječnog vremena od 20 sekundi.
Kabel za tlak HemoSphere	arterijski krvni tlak (SYS, DIA, MAP (MAP)), centralni venski krvni tlak (CVP (CVP)), plućni arterijski krvni tlak (MPAP (MPAP))	Mjerenje krvnog tlaka unutar određene točnosti (± 4 % ili ± 4 mmHg, ovisno o tome što je veće). Alarm ako je krvni tlak izvan raspona alarma. Odgoda alarma od 7 sekundi na temelju prosječnog vremena od 2 sekunde i 5 uzastopnih sekundi izvan raspona alarma. Uređaj podržava otkrivanje pogreške invazivnog pretvornika tla- ka i kabela pretvornika. Uređaj podržava otkrivanje odvojenog katetera.
Modul HemoSphere ClearSight	neinvazivni krvni tlak (SYS, DIA, MAP (MAP))	Mjerenje krvnog tlaka unutar određene točnosti (± 1 % punog raspona s maksimalno ± 3 mmHg). Alarm ako je krvni tlak izvan raspona alarma. Odgoda alarma od otprilike 10 sekundi na temelju prosječnog razdoblja od 5 otkucaja (pri 60 otk./min to bi bilo 5 sekundi, no razlikuje se na temelju frekvencije srca) i 5 uzastopnih sekundi izvan raspona alarma.
Kabel za oksime- triju HemoSphere	zasićenost kisikom (miješan ven- ski SvO ₂ (SvO ₂) ili centralni venski ScvO ₂ (ScvO ₂))	Mjerenje zasićenosti kisikom unutar određene točnosti (zasiće- nost kisikom± 2 %). Alarm ako je zasićenost kisikom izvan raspona alarma. Odgo- da alarma od 7 sekundi na temelju prosječnog vremena od 2 sekunde izvan raspona alarma.

Modul ili kabel	Parametar	Bitne radne značajke
Modul za oksime- triju tkiva HemoSphere s ka- belom za oksime- tar ForeSight	zasićenosti tkiva kisikom (StO ₂ (StO ₂))	Kabel za oksimetar ForeSight prepoznat će pričvršćeni senzor i izdat će odgovarajući status opreme ako nije funkcionalan ili nije povezan. Kada je senzor ispravno postavljen na pacijenta i povezan s kabelom za oksimetar ForeSight, kabel za oksimetar ForeSight izmjerit će vrijednost StO ₂ (StO ₂) unutar specifikacija sustava (proučite Tablica A-18 na stranici 405) i ispravno prenijeti vrijednosti u tehnološki modul HemoSphere.
		Kao odgovor na defibrilaciju kabel za oksimetar ForeSight ne smije pretrpjeti električna oštećenja.
		Kao odgovor na vanjsku buku vrijednosti se mogu nastaviti izvje- šćivati kao vrijednosti prije javljanja buke ili se mogu prijaviti kao neodređena vrijednost (s isprekidanom crtom). Kabel za oksime- tar ForeSight automatski će se oporaviti i nastavit će izvješćivati odgovarajuće vrijednosti u roku od 20 sekundi nakon što se začuje buka.
Tehnološki modul HemoSphere s ka- belom Acumen AFM	praćenje dovođenja tekućine (brzi- na protoka)	Kada se upotrebljava s kompatibilnim mjeračem tekućine, mje- ri brzinu protoka u granicama određene točnosti (\pm 20 % ili \pm 1 ml/min, ovisno o tome što je veće). Tijekom prolazne elektro- magnetske pojave brzine protoka mogu se nastaviti prijavljivati kao vrijednosti prije pojave. Kabel Acumen AFM automatski će se oporaviti i nastavit će izvješćivati odgovarajuće vrijednosti u roku od 30 sekundi nakon javljanja buke.

A.2 Karakteristike i specifikacije uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere		
Težina	10 ± 0.2 lb (4,5 ± 0,1 kg)	
Dimenzije	Visina	11,7 in (297 mm)
	Širina	12,4 in (315 mm)
	Dubina	5,56 in (141 mm)
Područje pokrivanja	Širina	10,6 in (269 mm)
	Dubina	4,8 in (122 mm)
Zaštita od prodora	IPX1	
Prikaz	Aktivno područje	12,1 in (307 mm)
	Razlučivost	1024 × 768 LCD
Operacijski sustav	Windows 10 IoT	
Broj zvučnika	1	

Tablica A-2: Fizičke i mehaničke karakteristike uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Tablica A-3: Specifikacije okoline uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Specifikacije okoline		Vrijednost
Temperatura	Radna	10 do 32,5 °C
	lsključen/čuvanje*	–18 do 45 °C

MR

Specifikacije okoline		Vrijednost
Relativna vlažnost	Radna	20 do 90 % bez kondenzacije
	lsključen/čuvanje	90 % bez kondenzacije pri 45 °C
Nadmorska visina	Radna	0 do 10 000 ft (3048 m)
	lsključen/čuvanje	0 do 20 000 ft (6096 m)
*Napomena: kapacitet baterije počinje se smanjivati produljenim izlaganjem temperaturama iznad 35 °C.		

Tablica A-4: Specifikacije okoline tijekom prijevoza uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Specifikacije okoline	Vrijednost	
Temperatura*	–18 do 45 °C	
Relativna vlažnost*	20 do 90 % relativne vlažnosti bez kondenzacije	
Nadmorska visina	maksimalno 6096 m (20 000 ft) tijekom najviše 8 sati	
Norma	ASTM D4169, DC13	
*Napomena: temperatura i vlažnost tijekom pretkondicioniranja		

Napomena

Osim ako nije drugačije navedeno, sva dodatna oprema za uređaj za napredno praćenje HemoSphere, komponente i kabeli imaju specifikacije okoline kako je navedeno u Tablica A-3 na stranici 398 i Tablica A-4 na stranici 399.

Informacije o MR-u. Nemojte upotrebljavati uređaj ili module i kabele platforme za napredno praćenje HemoSphere u okruženju MR-a. Platforma za napredno praćenje HemoSphere, uključujući sve module i kabele, nije sigurna kod pregleda

MR-om jer uređaj sadržava metalne komponente, koje se mogu zagrijati zahvaljujući RF-u u okruženju MR-a.

Ulaz/izlaz	
Dodirni zaslon	Projektivni kapacitivni dodir
Serijski priključak RS-232 (1)	Vlasnički protokol tvrtke Edwards; maksimalna brzina podataka = 57,6 kilobauda
USB priključci (2)	jedan USB 2.0 (stražnji) i jedan USB 3.0 (bočni)
RJ-45 Ethernet priključak	Jedan
HDMI priključak	Jedan
Analogni ulazi (2)	Raspon ulaznog napona: 0 do 10 V; odabir punog raspona: 0 do 1 V, 0 do 5 V, 0 do 10 V; > 100 k Ω ulazna impedancija; 1/8 in stereo priključak; širina pojasa: 0 do 5,2 Hz; razlučivost: 12 bita \pm 1 LSB punog raspona
Izlaz za tlak (1)	Signal za izlaz tlaka na jednokratnom pretvorniku tlaka kompatibilan je s uređajima za praćenje i dodatnim priborom namijenjenim za povezivanje s minimalno invazivnim pretvornicima tlaka tvrtke Edwards
	Minimalni raspon prikaza na uređaju za praćenje pacijenta nakon postavljanja na nulu: – 20 mmHg do 270 mmHg

Tablica A-5: Tehničke karakteristike uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Ulaz/izlaz			
Ulaz uređaja za praćenje vrijednostiECG (EKG)	Konverzija linije za sinkronizacijuECG (EKG) iz signala ECG (EKG): 1V/mV; raspon ulaznog napo- na ± 10 V sveobuhvatnog raspona; razlučivost = ± 1 otk./min; točnost = ± 10 % ili 5 otk./min ulaza, ovisno o tome što je veće; raspon = 30 do 200 otk./min; stereo priključak od 1/4 in, vrh pozitivne polarnosti; analogni kabel		
	Mogućnosti odbijanja pulsa elektrostimulatora srca. Instrument odbija sve impulse elektrostimulatora srca koji imaju amplitudu od ± 2 mV do ± 5 mV (pretpostavlja konverziju linije za sinkronizaciju ECG (EKG) od 1 V/mV) i širinu impulsa od 0,1 ms do 5,0 ms, oboje s normalnom i neučinkovitom elektrostimulacijom. Odbacuju se impulsi elektrostimulatora srca s prekoračenjem amplitude impulsa od ≤ 7 % (metoda A norme EN 60601-2-27:2014, podklauzule 201.12.1.101.13) i prekoračuju vremenske konstante od 4 ms do 100 ms.		
	Maksimalna sposobnost odbacivanja T-vala. Maksimalna amplituda T-vala koju instrument može odbaciti: 1,0 mV (pretpostavlja pretvorbu linije za sinkronizaciju ECG (EKG) od 1 V/mV).		
	Nepravilan ritam. Slika 201.101 norme EN 60601-2-27:2014.		
	* Kompleks A1: ventrikularna bigeminija, sustav prikazuje 80 otk./min		
	* Kompleks A2: spora izmjenična ventrikularna bigeminija, sustav prikazuje 60 otk./min		
	* Kompleks A3: brza izmjenična ventrikularna bigeminija, sustav prikazuje 60 otk./min		
	* Kompleks A4: dvosmjerne sistole, sustav prikazuje 104 otk./min		
Prikaz HR _{avg}	Praćenje vrijednosti CO isključeno. Prosječno vrijeme: 57 sekundi; brzina ažuriranja: po otkucaju; vrijeme odgovora: 40 sekundi za povećanje koraka od 80 do 120 otk./min, 29 sekundi za smanjenje koraka od 80 do 40 otk./min.		
	Praćenje vrijednosti CO uključeno. Prosječno vrijeme: vrijeme između mjerenja vrijednosti CO (CO) (3 do 21 minutu); brzina ažuriranja: približno 1 minutu; vrijeme odgovora: 175 sekundi za povećanje koraka od 80 do 120 otk./min, 176 sekundi za smanjenje koraka od 80 do 40 otk./min.		
Električni			
Nazivni napon napajanja	100 do 240 Vac; 50/60 Hz		
Nazivni ulaz	1,5 do 2,0 Amp		
Osigurači	T 2,5 AH, 250 V; visok prekidni kapacitet; keramički		
Alarm			
Razina zvuka tlaka	45 do 85 dB(A)		
Bežični			
tip	veza s Wi-Fi mrežama koje su sukladne sa standardom 802.11b/g/n, minimalno		

A.3 Karakteristike i specifikacije kompleta baterija HemoSphere

Tablica A-6: Fizičke karakteristike kompleta baterija HemoSphere

Komplet baterija HemoSphere		
Težina	1,1 lb (0,5 kg)	
Dimenzije	Visina	1,38 in (35 mm)
	Širina	3,15 in (80 mm)
	Dubina	5,0 in (126 mm)

Specifikacije okoline		Vrijednost
	Radna	10 do 37 °C
	Preporučeno čuvanje	21 °C
Temperatura	Maksimalno dugoročno ču- vanje	35 ℃
	Minimalno dugoročno ču- vanje	0 °C
Relativna vlažnost	Radna	5 do 95 % bez kondenzacije pri 40 °C

Tablica A-7: Specifikacije u pogledu zaštite okoliša za pakiranje baterija HemoSphere

Tablica A-8: Tehničke karakteristike kompleta baterija HemoSphere

Specifikacija	Vrijednost
Izlazni napon (nazivni)	12,8 V
Maksimalna struja pražnjenja	5 A
Ćelije	4 x LiFePO ₄ (litij-željezo-fosfatne)

A.4 Karakteristike i specifikacije modula HemoSphere Swan-Ganz

Tablica A-9: HemoSphere Swan-Ganz fizičke karakteristike modula

Modul HemoSphere Swan-Ganz			
Težina	približno 1,0 lb (0,45 kg)		
Dimenzije	Visina	1,36 in (3,45 cm)	
	Širina	3,53 in (8,96 cm)	
	Dubina	5,36 in (13,6 cm)	
Zaštita od prodora	IPX1		
Klasifikacija primijenjenog di- jela	Tip CF otporan na defibrilaciju		

Napomena

Za specifikacije okoline za modul HemoSphere Swan-Ganz pogledajte Tablica A-3 na stranici 398.

Tablica A-10: Specifikacije mjerenja parametara modulom HemoSphere Swan-Ganz

Parametar	Specifikacija	
Kontinuirani minutni volumen srca (CO (CO))	Raspon	1 do 20 l/min
	Obnovljivost ¹	± 6 % ili 0,1 l/min, ovisno o tome što je veće
	Prosječno vrijeme odgovora ²	< 10 min (za CCO katetere) < 14 min (za CCO volumetrijske katete- re)

Parametar	Specifikacija	
	Maksimalna površinska temperatura to- plinske niti	48 °C
isprekidani (bolus) minutni volumen sr-	Raspon	1 do 20 l/min
ca (ICO (ICO))	Obnovljivost ¹	± 3 % ili 0,1 l/min, ovisno o tome što je veće
Temperatura krvi (BT (BT))	Raspon	15 do 45 °C (59 do 113 °F)
	Točnost	± 0,3 °C
Temperatura injektata (IT)	Raspon	0 do 30 °C (32 do 86 °F)
	Točnost	±1°C
Prosječna frekvencija srca za EDV (EDV)/RVEF (RVEF) Određivanje (HR _{avg})	Prihvatljiv raspon unosa	30 do 200 otk./min
kontinuirana ejekcijska frakcija desnog ventrikula (RVEF (RVEF))	Raspon	10 do 60 %
	Obnovljivost ¹	± 6 % ili 3 efu, ovisno o tome što je veće
¹ Koeficijent varijacije – izmjeren pomoću elektronički generiranih podataka		
² 90 % promjena pod uvjetima stabilne tem	nperature krvi	

Napomena

Očekivani korisni vijek trajanja modula HemoSphere Swan-Ganz iznosi 5 godina od datuma kupnje. Ako na vašoj opremi nastane kvar, za daljnju se pomoć obratite tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

Tablica A-11: Specifikacije mjerenja parametra protoka od 20 sekundi modulom HemoSphere Swan-Ganz¹

Parametar	Specifikacija	
CO _{20s}	Raspon	1 do 20 l/min
	Brzina ažuriranja	20 ± 1 sekunda
Cl _{20s}	Raspon	0 do 20 l/min/m ²
	Brzina ažuriranja	20 ± 1 sekunda
SV _{20s}	Raspon	0 do 300 ml/otk.
	Brzina ažuriranja	20 ± 1 sekunda
SVI _{20s}	Raspon	0 do 200 ml/otk./m ²
	Brzina ažuriranja	20 ± 1 sekunda

¹Parametri protoka od 20 sekundi dostupni su samo prilikom praćenja tlaka u plućnoj arteriji povezanim kabelom za tlak HemoSphere i jednokratnim pretvornikom tlaka TruWave. Za više informacija o tim parametrima pogledajte Parametri protoka od 20 sekundi na stranici 172.

A.5 Karakteristike i specifikacije kabela za tlak HemoSphere

Kabel za tlak HemoSphere		
Težina	približno 0,64 lb (0,29 kg)	
Dimenzije	Dužina	10 ft (3,0 m)
Zaštita od prodora	IPX4	
Klasifikacija primijenjenog dijela	Tip CF otporan na defibrilaciju	

Tablica A-12: Fizičke karakteristike kabela za tlak HemoSphere

Napomena

Za specifikacije kabela za tlak HemoSphere pogledajte Tablica A-3 na stranici 398.

Tablica A-13: Specifikacije mjerenja parametara kabelom za tlak HemoSphere

Parametar	Specifikacija	
Minutni volumen srca FloTrac (CO (CO))	Raspon prikaza	1,0 do 20 l/min
	Obnovljivost ¹	± 6 % ili 0,1 l/min, ovisno o tome što je veće
Krvni tlak ²	Raspon prikaza tlaka uživo	–34 do 312 mmHg
	Raspon prikaza MAP (MAP)/DIA/SYS	0 do 300 mmHg
	Raspon prikaza CVP (CVP)	0 do 50 mmHg
	Raspon prikaza MPAP (MPAP)	0 do 99 mmHg
	Točnost	\pm 4 % ili \pm 4 mmHg, ovisno o tome što je veće, od –30 do 300 mmHg
	Širina pojasa	1 – 10 Hz
Frekvencija pulsa (PR)	Točnost ³	A _{rms} ≤ 3 otk./min
¹ Koeficijent varijacije – izmjeren pomoću e	lektronički generiranih podataka.	
² Specifikacije parametara sukladne s norm	nom IEC 60601-2-34. Ispitivanie provedeno i	u laboratoriiskim uvietima.

³Točnost ispitana u laboratorijskim uvjetima.

Napomena

Očekivani korisni vijek trajanja kabela za tlak HemoSphere iznosi 5 godina od datuma kupnje. Ako na vašoj opremi nastane kvar, za daljnju se pomoć obratite tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

A.6 Karakteristike i specifikacije kabela za oksimetriju HemoSphere

Kabel za oksimetriju HemoSphere		
Težina	približno 0,54 lb (0,24 kg)	
Dimenzije	Dužina	9,6 ft (2,9 m)
Zaštita od prodora	IPX4	
Klasifikacija primijenjenog dijela	Tip CF otporan na defibrilaciju	

Tablica A-14: Fizičke karakteristike kabela za oksimetriju HemoSphere

Napomena

Za specifikacije okoline za kabel za oksimetriju HemoSphere pogledajte Tablica A-3 na stranici 398.

Tablica A-15: Specifikacije mjerenja parametara kabelom za oksimetriju HemoSphere

Parametar	Specifikacija	
OksimetrijaScvO ₂ (ScvO ₂)/SvO ₂ (SvO ₂) (zasićenost kisikom)	Raspon	0 do 99 %
	Preciznost ¹	± 2 % pri 30 do 99 %
	Brzina ažuriranja	2 sekunde
¹ Preciznost ispitana u laboratorijskim uvjetima.		

Napomena

Očekivani korisni vijek trajanja kabela za oksimetriju HemoSphere iznosi tri godine od datuma kupnje. Ako na vašoj opremi nastane kvar, za daljnju se pomoć obratite tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

A.7 Karakteristike i specifikacije oksimetrije tkiva HemoSphere

Tablica A-16: Fizičke karakteristike tehnološkog modula HemoSphere

Tehnološki modul HemoSphere		
Težina	približno 1,0 lb (0,4 kg)	
Dimenzije	Visina 1,4 in (3,5 cm)	
	Širina	3,5 in (9,0 cm)
	Dubina	5,4 in (13,6 cm)
Zaštita od prodora	IPX1	
Klasifikacija primijenjenog dijela	Tip BF otporan na defibrilaciju	

Napomena

Za specifikacije okoline za tehnološki modul HemoSphere i kabel za oksimetar ForeSight pogledajte Tablica A-3 na stranici 398.

Karakteristike kabela za oksimetar ForeSight			
Težina	kopča za pričvršćivanje	0,1 lb (0,05 kg)	
	kutija, kabeli i kopča	2,3 lb (1,0 kg)	
Dimenzije	duljina kabela tehnološkog modula	15 ft (4,6 m) ¹	
	duljina kabela senzora (2)	4,9 ft (1,5 m) ¹	
	kućište kabela (V \times Š \times D)	6,0 in (15,24 cm) × 3,75 in (9,52 cm) × 2,75 in (6,00 cm)	
	kopča za pričvršćivanje (V \times Š \times D)	2,4 in (6,2 cm) × 1,75 in (4,47 cm) × 3,2 in (8,14 cm)	
Zaštita od prodora	IPX4	IPX4	
Klasifikacija primijenjenog dijela	Tip BF otporan na defibrilaciju		
¹ Dužina kabela tehnološkog modula i	senzora nazivne su dužine.		

Tablica A-17: Fizičke	e karakteristike kabela z	a oksimetar ForeSight
-----------------------	---------------------------	-----------------------

Tablica A-18: Karakteristike mjerenja parametara tehnološkim modulom HemoSphere s kabelom za oksimetar ForeSight

Parametar	Senzor	Specifikacija
StO ₂ (StO ₂) (sve lokacije)	sve veličine senzora	raspon prikaza: od 0 do 99 %
		brzina ažuriranja: 2 sekunde
Cerebralni StO ₂ (StO ₂)	veliki senzori	A _{rms} * < 3,4 % StO ₂ (StO ₂)
	mali/srednji senzori	A _{rms} * < 6,1 % StO ₂ (StO ₂)
Somatski StO ₂ (StO ₂)	veliki senzori	A _{rms} * < 4,3 % StO ₂ (StO ₂)
	mali/srednji senzori	A _{rms} * < 6,1 % StO ₂ (StO ₂)
*Napomena 1: A _{rms} od 50 do 85 % StO ₂ (StO ₂). Pogledajte Tumačenje vrijednosti StO ₂ (StO ₂) na stranici 242 za više informacija.		
Napomena 2: vrijednosti su statistički distribuirane i zato se očekuje da će oko dvije trećine vrijednosti dobivenih opremom za oksimetar za tkivo biti unutar +A _{rms} u odnosu na referentnu vrijednost u rasponu vrijednosti.		

Napomena

Očekivani korisni vijek trajanja tehnološkog modula HemoSphere i kabela za oksimetriju ForeSight iznosi 5 godina od datuma kupnje. Ako na vašoj opremi nastane kvar, za daljnju se pomoć obratite tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

A.8 Karakteristike i specifikacije modula HemoSphere ClearSight

Modul HemoSphere ClearSight			
Težina	približno 2 lb (0,9 kg)		
Dimenzije	Visina	5,1 in (13 cm)	
	Širina	5,6 in (14 cm)	
	Dubina	3,9 in (10 cm)	
Zaštita od prodora	IPX1		
Klasifikacija primijenjenog dijela	Tip BF		

Tablica A-19: Fizičke karakteristike modula HemoSphere ClearSight

Tablica A-20: Specifikacije okoline modula HemoSphere ClearSight

Specifikacije okoline		Vrijednost
Temperatura	Radna	10 do 37 °C
	lsključen/čuvanje	–18 do 45 °C
Relativna vlažnost	Radna	20 do 85 % bez kondenzacije
	lsključen/čuvanje	20 do 90 % bez kondenzacije pri 45 °C
Nadmorska visina Radna		0 do 9483 ft (3000 m)
	lsključen/čuvanje	0 do 19 685 ft (6000 m)

Tablica A-21: Specifikacije mjerenja parametara modulom HemoSphere ClearSight

Parametar	Specifikacija		
Arterijski krvni tlak	Raspon prikaza	0 do 300 mmHg	
	Točnost ¹	Odstupanje sistoličkog tlaka (SYS) $\leq \pm 5,0$ mmHg	
		Odstupanje dijastoličkog tlaka (DIA) $\leq \pm$ 5,0 mmHg	
		Preciznost (1 σ) sistoličkog tlaka (SYS) $\leq \pm$ 8,0 mmHg	
		Preciznost (1 σ) dijastoličkog tlaka (DIA) $\leq \pm$ 8,0 mmHg	
Tlak u naprstku	Raspon	0 do 300 mmHg	
	Točnost	1 % punog raspona (maks. 3 mmHg), automatsko postavljanje na nulu	
Minutni volumen srca	Raspon prikaza	1,0 do 20,0 l/min	
(CO (CO))	Točnost	Odstupanje $\leq \pm$ 0,6 l/min ili \leq 10 % (ovisno o tome što je veće)	
		Preciznost (1 σ) \leq ± 20 % u rasponu minutnog volumena srca od 2 do 20 l/min	
	Obnovljivost ²	± 6 %	
	Brzina ažuriranja	20 sekundi	
¹ Točnost ispitana u labo	ratorijskim uvjetima uspor	ređena s kalibriranim mjeračem tlaka	
² Koeficijent varijacije – iz	zmjeren pomoću elektronic	ški generiranih podataka	

Naprstak	
Maksimalna težina	11 g (0,02 lb)
Zračenje LED spektra	Pogledajte sliku A-1
Maksimalni optički izlaz	0,013 mW
Maks. varijacija izlaza iznad mjesta liječenja	50 %

Tablica A-22: Karakteristike naprstka Edwards





Napomena

Očekivani korisni vijek trajanja modula HemoSphere ClearSight iznosi 5 godina od datuma kupnje. Ako na vašoj opremi nastane kvar, za daljnju se pomoć obratite tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

A.9 Karakteristike i specifikacije kabela Acumen AFM

Kabel Acumen AFM			
Težina	približno 0,3 kg (0,6 lb)		
Dimenzije	Dužina	4,6 m (15 ft)	
Zaštita od prodora	IPX4		
Klasifikacija primijenjenog dijela	Tip BF otporan na defibrilaciju		

Tablica A-23: Fizičke karakteristike kabela Acumen AFM

Specifikacije okoline	Vrijednost
Temperatura	od 10 do 37 °C
Relativna vlažnost	od 20 do 90 % bez kondenzacije
Nadmorska visina	od 0 do 3048 m (10 000 ft)

Tablica A-24: Specifikacije okoline za rad kabela Acumen AFM

Tablica A-25: Specifikacije okoline za prijevoz kabela Acumen AFM

Specifikacije okoline	Vrijednost	
Temperatura*	od 18 do 45 °C	
Relativna vlažnost*	od 20 do 90 % bez kondenzacije pri 45 °C	
Nadmorska visina	od 0 do 6096 m (20 000 ft)	
*Napomena: temperatura i vlažnost tijekom pretkondicioniranja		

Napomena

Očekivani korisni vijek trajanja kabela Acumen AFM iznosi 5 godina od datuma kupnje. Ako na vašoj opremi nastane kvar, za daljnju se pomoć obratite tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards.

Tablica A-26: Specifikacije mjerenja parametara tehnološkim modulom HemoSphere s kabelom Acumen AFM

Parametar	Specifikacija	
Volumen bolusa	raspon	od 100 do 500 ml
	točnost	±9%*
*Točnost ispitana u laboratorijskim uvjetima		

Dodatni pribor

Sadržaj

Popis dodatnog pribora	. 409
Dodatni opis pribora	. 410

B.1 Popis dodatnog pribora

UPOZORENJE

Upotrebljavajte samo odobren dodatni pribor, kabele i/ili komponente uređaja za napredno praćenje HemoSphere koje isporučuje i označava tvrtka Edwards. Upotreba neodobrenog dodatnog pribora, kabela i/ili komponenti može utjecati na pacijentovu sigurnost i točnost mjerenja.

Opis	Broj modela		
Uređaj za napredno praćenje HemoSphere			
Uređaj za napredno praćenje HemoSphere	HEM1		
Komplet baterija HemoSphere	HEMBAT10		
Modul za proširenje HemoSphere	HEMEXPM10		
Modul za proširenje L-Tech HemoSphere	HEMLTECHM10		
Držač role na uređaju za napredno praćenje HemoSphere	HEMRLSTD1000		
Praćenje instrumentima HemoSphere Swan-Ganz			
Modul HemoSphere Swan-Ganz	HEMSGM10		
Pacijentov CCO kabel	70CC2		
Kateteri Swan-Ganz tvrtke Edwards	*		
Sonda za mjerenje temperature u liniji (CO-SET+ zatvoreni sustav za uvođenje injek- tata)	93522		
Sonda za temperaturu injektata u kupelji	9850A		
Praćenje kabelom za tlak HemoSphere			
Kabel za tlak HemoSphere	HEMPSC100		
Senzor Edwards FloTrac, FloTrac Jr ili Acumen IQ	*		
Pretvornik za praćenje tlaka TruWave tvrtke Edwards	*		
Oprema za praćenje venske oksimetrije HemoSphere			
Kabel za oksimetriju HemoSphere	HEMOXSC100		
Postolje za oksimetriju HemoSphere	HEMOXCR1000		
Kateter za oksimetriju Edwards	*		
Oprema za praćenje oksimetrije tkiva HemoSphere			

Tablica B-1: Komponente uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Opis	Broj modela
Tehnološki modul HemoSphere (može biti označen i kao modul za oksimetriju tkiva HemoSphere)	НЕМТОМ10
Kabel za oksimetriju ForeSight (može biti označen i kao modul za oksimetar FORE-SIGHT ELITE)	HEMFSM10
Senzori ForeSight Jr (veličina: neljepljivi mali i mali) (mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju FORE-SIGHT ELITE)	*
Senzori ForeSight (veličine: srednji i veliki) (mogu biti označeni i kao senzori za oksimetriju FORE-SIGHT ELITE)	*
Praćenje modulom HemoSphere ClearSight	
Modul HemoSphere ClearSight	HEMCSM10
Komplet regulatora tlaka	PC2K HEMPC2K
Regulator tlaka	PC2 HEMPC
Višestruko pakiranje traka regulatora tlaka	PC2B
Višestruko pakiranje poklopaca za priključak naprska na regulatoru tlaka	PC2CCC
Poklopac regulatora tlaka	PCCVR
Referentni senzor za srce	HRS
Nadogradnja modula HemoSphere ClearSight (HEMCSM10, PC2K/HEMPC2K, HRS i softver ClearSight)	HEMCSMUPG
Naprstak ClearSight, ClearSight Jr i Acumen IQ	*
Kabeli uređaja za napredno praćenje HemoSphere	
Kabel za napajanje	*
Analogni kabel za tlak	**
Analogni kabeli ECG (EKG) uređaja za praćenje	**
Kabel Acumen AFM	AAFMC
Mjerač tekućine Acumen IQ	AIQFM
Kabel za izlazni tlak	HEMDPT1000
Dodatni pribor HemoSphere	
Korisnički priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere	***
Servisni priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere	***
Vodič za brzi početak rada s uređajem za napredno praćenje HemoSphere (sadržava korisnički priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere)	HEMQG1000
*Obratite se svojem predstavniku tvrtke Edwards za informacije o modelu i naručivanju.	
**Analogni kabeli Edwards Lifesciences predviđeni su za uređaje za praćenje pored kreve uređaje za praćenje pored kreveta kao što su Philips (Agilent), GE (Marquette) i Spacelabs	ta; dostupni su za skupinu tvrtki za ; (OSI Systems). Obratite se svojem

predstavniku tvrtke Edwards za informacije o određenom modelu i naručivanju.

***Obratite se svojem predstavniku tvrtke Edwards za najnoviju verziju.

B.2 Dodatni opis pribora

B.2.1 Stalak s kotačićima

Stalak s kotačićima na uređaju za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu s uređajem za napredno praćenje HemoSphere. Pridržavajte se priloženih uputa za sastavljanje stalka s kotačićima i upozorenja. Postavite sastavljen stalak s kotačićima na pod, pazeći da su svi kotačići u dodiru s podom, i čvrsto postavite uređaj za praćenje na ploču stalka s kotačićima kako je navedeno u uputama.

B.2.2 Postolje za oksimetriju

Postolje za oksimetriju HemoSphere višekratno je upotrebljiv dodatni pribor namijenjen za ispravno pričvršćivanje kabela za oksimetriju HemoSphere tijekom praćenja platformom za napredno praćenje HemoSphere. Slijedite uključene upute za ispravno postavljanje postolja.

B.2.3 Poklopac regulatora tlaka

Poklopac regulatora tlaka pričvršćuje referentni senzor za srce na regulator tlaka. Poklopac regulatora tlaka namijenjen je za ograničenu višekratnu upotrebu. Korisnik treba procijeniti je li ponovna upotreba prikladna. Pri ponovnoj upotrebi slijedite upute za čišćenje platforme navedene u Čišćenje uređaja za praćenje i modula na stranici 430. Zamijenite u slučaju oštećenja.

Postavljanje poklopca regulatora tlaka:

- 1. Prije postavljanja poklopca regulatora tlaka na regulator tlaka pobrinite se da je pričvršćen referentni senzor za srce (HRS).
- 2. Postavite zarez za pričvršćivanje na stražnjoj strani poklopca regulatora tlaka oko kabela regulatora tlaka. Pogledajte korak 1 u Slika B-1 na stranici 411.
- 3. Postavite poklopac regulatora tlaka na regulator tlaka tako da sjedne na mjesto i pritom osigurajte da poklopac regulatora tlaka ne uzrokuje smetnje za vezu s referentnim senzorom za srce (HRS). Pogledajte korak 2 u Slika B-1 na stranici 411.



Slika B-1: Postavljanje poklopca regulatora tlaka

4. Kako biste uklonili poklopac regulatora tlaka, povucite ga za prednji jezičak prema gore. To je označeno

simbolom strelica in Nemojte uklanjati poklopac regulatora tlaka sa strane za priključak za HRS koji je označen simbolom za zabranjeno uklanjanje .

OPREZ

Tijekom postavljanja nemojte pritiskati cijevi ili žice referentnog senzora za srce ispod poklopca regulatora tlaka. Pobrinite se da kabel regulatora tlaka bude jedina žica koja se nalazi između zareza za pričvršćivanje na stražnjoj strani.

Podižite poklopac regulatora tlaka isključivo za prednji jezičak.

Jednadžbe za izračunate parametre pacijenta

Ovaj odjeljak opisuje jednadžbe koje se koriste za izračun kontinuiranih i isprekidanih parametara pacijenta koji se prikazuju na uređaju za napredno praćenje HemoSphere.

Napomena

Parametri pacijenta izračunavaju se na više decimalnih mjesta nego što se prikazuje na zaslonu. Na primjer, vrijednost na zaslonu za CO (CO) 2,4 može zapravo biti CO (CO) 2,4492. Stoga pokušaji potvrde točnosti prikaza na uređaju za praćenje sljedećim jednadžbama mogu dati rezultate koji se neznatno razlikuju od podataka koje je izračunao uređaj za praćenje.

Za sve izračune koji uključuju SvO₂ (SvO₂), ScvO₂ (ScvO₂) će se zamijeniti kada korisnik odabere ScvO₂ (ScvO₂).

Indeks SI = standardne međunarodne jedinice

Parametar	Opis i formula	Jedinice
BSA (BSA)	Površina tijela (formula DuBois) BSA (BSA) = 71,84 × (WT ^{0,425}) × (HT ^{0,725}) / 10 000	m ²
	pri čemu je:	
	WT – pacijentova težina, kg	
	HT – pacijentova visina, cm	
CaO ₂	Sadržaj kisika u arteriji CaO ₂ = (0,0138 × HGB (HGB) × SaO ₂ (SaO ₂)) + (0,0031 × PaO ₂ (PaO ₂)) (ml/dl)	ml/dl
	$CaO_{2} = [0,0138 \times (HGB (HGB)_{SI} \times 1,611) \times SaO_{2} (SaO_{2})] + [0,0031 \times (PaO_{2SI} \times 7,5)] (ml/dl)$	
	pri čemu je:	
	HGB (HGB) – ukupan hemoglobin, g/dl	
	HGB (HGB) _{SI} – ukupan hemoglobin, mmol/l	
	SaO_2 (SaO ₂) – zasićenost O ₂ u arterijskoj krvi, %	
	PaO ₂ (PaO ₂) – parcijalni tlak kisika u arterijskoj krvi, mmHg	
	PaO _{2SI} – parcijalni tlak kisika u arterijskoj krvi, kPa	

Tablica C-1: Jednadžbe srčanog i oksigenacijskog profila

Parametar	Opis i formula	Jedinice
CvO ₂	Sadržaj kisika u veni CvO ₂ = (0,0138 × HGB (HGB) x SvO ₂ (SvO ₂)) + (0,0031 × PvO ₂ (PvO ₂)) (ml/dl)	ml/dl
	$CvO_2 = [0,0138 \times (HGB (HGB)_{SI} \times 1,611) \times SvO_2 (SvO_2)] + [0,0031 \times (PvO_{2SI} \times 7,5)] (mI/dI)$	
	pri čemu je:	
	HGB (HGB) – ukupan hemoglobin, g/dl	
	HGB (HGB) _{SI} – ukupan hemoglobin, mmol/l	
	SvO_2 (SvO_2) – zasićenost O_2 u venskoj krvi, %	
	PvO2 (PvO2) – parcijalni tlak kisika u venskoj krvi, mmHg	
	PvO _{2SI} – parcijalni tlak kisika u venskoj krvi, kPa	
	i PvO2 (PvO2) može unijeti korisnik u invazivnom načinu praćenja i pretpostavlja se da će biti 0 tijekom svih ostalih načina praćenja	
Ca-vO ₂	Razlika u sadržaju arteriovenskog kisika Ca-vO ₂ = CaO ₂ – CvO ₂ (ml/dl)	ml/dl
	pri čemu je:	
	CaO ₂ – sadržaj kisika u arteriji (ml/dl)	
	CvO ₂ – sadržaj kisika u veni (ml/dl)	
CI (CI)	Srčani indeks CI (CI) = CO (CO)/BSA (BSA)	l/min/m ²
	pri čemu je:	
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min	
	BSA (BSA) – površina tijela, m ²	
CPI (CPI)	Indeks srčane snage CPI (CPI) = MAP (MAP) × CI (CI) × 0,0022	W/m ²
CPO (CPO)	Snaga minutnog volumena srca CPO (CPO) = CO (CO) \times MAP (MAP) \times K	w
	pri čemu je:	
	snaga minutnog volumena srca (CPO (CPO)) (W) izračunata je kao MAP (MAP) × CO (CO)/451	
	<i>K</i> je faktor konverzije (2,22 \times 10 ⁻³) u vate	
	MAP (MAP) u mmHg	
	CO (CO) I/min	
DO ₂ (DO ₂)	Isporuka kisika $DO_2 (DO_2) = CaO_2 \times CO (CO) \times 10$	ml O ₂ /min
	pri čemu je:	
	CaO ₂ – sadržaj kisika u arteriji, ml/dl	
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min	
DO ₂ I (DO ₂ I)	Indeks isporuke kisika $DO_2I (DO_2I) = CaO_2 \times CI (CI) \times 10$	ml O ₂ /min/m ²
	pri čemu je:	
	CaO ₂ – sadržaj kisika u arteriji, ml/dl	
	CI (CI) – srčani indeks, l/min/m²	

Parametar	Opis i formula	Jedinice	
dP/dt (dP/dt)	t) Sistolički nagib izračunat kao maksimalna prva izvedenica oblika vala arterijskog tlaka u odnosu na vrijeme		
	dP/dt (dP/dt) = maks.(P[n + 1] - P[n])/ts, za n = 0 do N = 1		
	pri čemu je:		
	P[n] – trenutačni uzorak signala arterijskog tlaka, mmHg		
	ts – vremenski interval uzorkovanja, sekunda		
	N – ukupan broj uzoraka u određenom srčanom ciklusu		
Ea _{dyn}	Dinamička arterijska elastičnost Ea _{dyn} = PPV (PPV)/SVV (SVV)	nema	
	pri čemu je:		
	SVV (SVV) – varijacija udarnog volumena, %		
	PPV (PPV) – varijacija tlaka pulsa, %		
EDV (EDV)	Krajnji dijastolički volumen EDV (EDV) = SV (SV)/EF	ml	
	pri čemu je:		
	SV (SV) – udarni volumen (ml)		
	EF – ejekcijska frakcija, % (efu)		
EDVI (EDVI)	Indeks krajnjeg dijastoličkog volumena EDVI (EDVI) = SVI (SVI)/EF	ml/m ²	
	pri čemu je:		
	SVI (SVI) – indeks udarnog volumena (ml/m²)		
	EF – ejekcijska frakcija, % (efu)		
ESV (ESV)	Krajnji sistolički volumen ESV (ESV) = EDV (EDV) – SV (SV)	ml	
	pri čemu je:		
	EDV (EDV) – krajnji dijastolički volumen (ml)		
	SV (SV) – udarni volumen (ml)		
ESVI (ESVI)	Indeks krajnjeg sistoličkog volumena ESVI (ESVI) = EDVI (EDVI) – SVI (SVI)	ml/m ²	
	pri čemu je:		
	EDVI (EDVI) – indeks krajnjeg dijastoličkog volumena (ml/m²)		
	SVI (SVI) – indeks udarnog volumena (ml/m²)		
LVSWI (LVSWI)	Indeks ejekcijskog rada lijevog ventrikula LVSWI (LVSWI) = SVI (SVI) × (MAP (MAP) – PAWP (PAWP)) × 0,0136	g-m/m ² /otkucaj	
	LVSWI (LVSWI) = SVI (SVI) x (MAP (MAP) _{SI} – PAWP (PAWP) _{SI}) × 0,0136 × 7,5		
	pri čemu je:		
	SVI (SVI) – indeks udarnog volumena, ml/otk./m ²		
	MAP (MAP) – srednji arterijski tlak, mmHg		
	MAP (MAP) _{SI} – srednji arterijski tlak, kPa		
	PAWP (PAWP) – plućni okluzivni arterijski tlak, mmHg		
	PAWP (PAWP) _{SI} – plućni okluzivni arterijski tlak, kPa		

Parametar	Opis i formula	Jedinice		
O ₂ EI (O ₂ EI)	Indeks ekstrakcije kisika			
	$O_2 EI (O_2 EI) = \{(SaO_2 (SaO_2) - SVO_2 (SVO_2)) / SaO_2 (SaO_2)\} \times 100 (\%)$			
	pri cemu je:			
	SaO_2 (SaO ₂) – zasičenost O ₂ u arterijskoj krvi, %			
	SVO ₂ (SVO ₂) – zasičenost O ₂ u miješanoj venskoj krvi, %			
O ₂ ER (O ₂ ER)	Omjer ekstrakcije kisika $O_2ER (O_2ER) = (Ca-vO_2/CaO_2) \times 100 (\%)$	%		
	pri čemu je:			
	CaO ₂ – sadržaj kisika u arteriji, ml/dl			
	Ca-vO ₂ – razlika u sadržaju arteriovenskog kisika, ml/dl			
PPV (PPV)	Varijacija tlaka pulsa PPV (PPV) = 100 × (PPmaks. – PPmin.) / srednji(PP)	%		
	pri čemu je:			
	PP – tlak pulsa, mmHg izračunat kao:			
	PP = SYS - DIA			
	SYS – sistolički tlak			
	DIA – dijastolički tlak			
PVR (PVR)	Plućni vaskularni otpor PVR (PVR) = {(MPAP (MPAP) – PAWP (PAWP)) × 80} /CO (CO)	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/I) _{SI}		
	$PVR (PVR) = \{(MPAP (MPAP)_{SI} - PAWP (PAWP)_{SI}) \times 60\} / CO (CO)$			
	pri čemu je:			
	MPAP (MPAP) – srednji plućni arterijski tlak, mmHg			
	MPAP (MPAP) _{SI} – srednji plućni arterijski tlak, kPa			
	PAWP (PAWP) – plućni okluzivni arterijski tlak, mmHg			
	PAWP (PAWP) _{SI} – plućni okluzivni arterijski tlak, kPa			
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min			
PVRI (PVRI)	Indeks plućnog vaskularnog otpora PVRI (PVRI) = {(MPAP (MPAP) – PAWP (PAWP)) × 80} /CI (CI)	dyne-s-m ² /cm ⁵ (kPa-s-m ² /l) _{SI}		
	PVRI (PVRI) = {(MPAP (MPAP) _{SI} – PAWP (PAWP) _{SI}) \times 60} /CI (CI)			
	pri čemu je:			
	MPAP (MPAP) – srednji plućni arterijski tlak, mmHg			
	MPAP (MPAP) _{SI} – srednji plućni arterijski tlak, kPa			
	PAWP (PAWP) – plućni okluzivni arterijski tlak, mmHg			
	PAWP (PAWP) _{SI} – plućni okluzivni arterijski tlak, kPa			
	CI (CI) – srčani indeks, I/min/m²			

Parametar	Opis i formula	Jedinice	
RVSWI (RVSWI)	Indeks ejekcijskog rada desnog ventrikula RVSWI (RVSWI) = SVI (SVI) × (MPAP (MPAP) – CVP (CVP)) × 0,0136	g-m/m ² /otkucaj	
	RVSWI (RVSWI) = SVI (SVI) × (MPAP (MPAP) _{SI} – CVP (CVP) _{SI}) × 0,0136 × 7,5		
	pri čemu je:		
	SVI (SVI) – indeks udarnog volumena, ml/otk./m²		
	MPAP (MPAP) – srednji plućni arterijski tlak, mmHg		
	MPAP (MPAP) _{SI} – srednji plućni arterijski tlak, kPa		
	CVP (CVP) – centralni venski tlak, mmHg		
	CVP (CVP) _{SI} – centralni venski tlak, kPa		
StO ₂ (StO ₂)	Zasićenost tkiva kisikom StO ₂ (StO ₂) = [HbO ₂ /(HbO ₂ + Hb)] × 100	%	
	pri čemu je:		
	HbO ₂ – oksigenirani hemoglobin		
	Hb – deoksigenirani hemoglobin		
SV (SV)	Udarni volumen SV (SV) = (CO (CO)/PR) × 1000	ml/otk.	
	pri čemu je:		
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min		
	PR – frekvencija pulsa, otkucaj/min		
SVI (SVI)	Indeks udarnog volumena SVI (SVI) = (CI (CI)/PR) × 1000	ml/otk./m ²	
	pri čemu je:		
	CI (CI) – srčani indeks, l/min/m²		
	PR – frekvencija pulsa, otkucaj/min		
SVR (SVR)	Sistemski vaskularni otpor SVR (SVR) = {(MAP (MAP) – CVP (CVP)) × 80} /CO (CO) (dyne-s/cm ⁵)	dyne-s/cm ⁵ (kPa-s/l) _{SI}	
	$SVR(SVR) = {(MAP(MAP)_{SI} - CVP(CVP)_{SI}) \times 60} / CO(CO)$		
	pri čemu je:		
	MAP (MAP) – srednji arterijski tlak, mmHg		
	MAP (MAP) _{SI} – srednji arterijski tlak, kPa		
	CVP (CVP) – centralni venski tlak, mmHg		
	CVP (CVP) _{SI} – centralni venski tlak, kPa		
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min		

Parametar	Opis i formula	Jedinice				
SVRI (SVRI)	Indeks sistemskog vaskularnog otpora SVRI (SVRI) = {(MAP (MAP) – CVP (CVP)) × 80} /CI (CI)	dyne-s-m²/cm ⁵ (kPa-s-m²/l) _{SI}				
	$SVRI (SVRI) = \{(MAP (MAP)_{SI} - CVP (CVP)_{SI}) \times 60\} / CI (CI)$					
	pri čemu je:					
	MAP (MAP) – srednji arterijski tlak, mmHg					
	MAP (MAP) _{SI} – srednji arterijski tlak, kPa					
	CVP (CVP) – centralni venski tlak, mmHg					
	CVP (CVP) _{SI} – centralni venski tlak, kPa					
	CI (CI) – srčani indeks, I/min/m ²					
SVV (SVV)	Varijacija udarnog volumena	%				
	$SVV(SVV) = 100 \times (SV_{maks.} - SV_{min.}) / sreanji(SV)$					
VO ₂ (VO ₂)	Potrošnja kisika $VO_2 (VO_2) = Ca-vO_2 \times CO (CO) \times 10 (ml O_2/min)$	ml O ₂ /min				
	pri čemu je:					
	Ca-vO ₂ – razlika u sadržaju arteriovenskog kisika, ml/dl					
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min					
VO ₂ e (VO ₂ e)	Indeks procijenjene potrošnje kisika kada se prati ScvO ₂ VO ₂ e (VO ₂ e) = Ca-vO ₂ × CO (CO) × 10 (ml O ₂ /min)	ml O ₂ /min				
	pri čemu je:					
	Ca-vO ₂ – razlika u sadržaju arteriovenskog kisika, ml/dl					
	CO (CO) – minutni volumen srca, l/min					
VO ₂ I (VO ₂ I)	Indeks potrošnje kisika	ml O ₂ /min/m ²				
VO ₂ le (VO ₂ le)	Indeks procijenjene potrošnje kisika VO ₂ e (VO ₂ e) / BSA (BSA)	ml O ₂ /min/m ²				

Parametar	Opis i formula	Jedinice
VQI	Indeks ventilacijske perfuzije	%
	$VQI = \frac{\{1.38 \times HGB \times (1.0 - (SaO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}}{\{1.38 \times HGB \times (1.0 - (SvO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}} \times 100$	
	$VQI = \frac{\{1.38 \times HGB_{SI} \times 1.611344 \times (1.0 - (SaO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}}{\{1.38 \times HGB_{SI} \times 1.611344 \times (1.0 - (SvO_2/100)) + (0.0031 \times PAO_2)\}} \times 100$	
	pri čemu je:	
	HGB (HGB) – ukupan hemoglobin, g/dl	
	HGB (HGB) _{SI} – ukupan hemoglobin, mmol/l	
	SaO ₂ (SaO ₂) – zasićenost O ₂ u arterijskoj krvi, %	
	SvO2 (SvO2) – zasićenost O2 u miješanoj venskoj krvi, %	
	PAO ₂ – Alveolarna napetost O ₂ , mmHg	
	i:	
	$PAO_2 = ((PBAR - PH_20) \times FiO_2) - PaCO_2 \times (FiO_2 + (1.0 - FiO_2)/0.8)$	
	pri čemu je:	
	FiO ₂ – frakcija udahnutog kisika	
	PBAR – 760 mmHg	
	PH ₂ O – 47 mmHg	
	PaCO ₂ – 40 mmHg	

Dodatak D

Postavke i zadane vrijednosti uređaja za praćenje

Sadržaj

Raspon unosa podataka o pacijentu	420
Zadana ograničenja ljestvice kretanja	421
Prikaz parametara i rasponi alarma/cilja koji se mogu konfigurirati	422
Zadane vrijednosti alarma i ciljeva	423
Prioriteti alarma	425
Zadane postavke jezika	426

D.1 Raspon unosa podataka o pacijentu

Tablica D-1: Podaci o pacijentu

Parametar	Minimalno	Maksimalno	Dostupne jedinice
Gender (Rod)	M (Male (Muški)) / F (Female (Ženski))	N/P	N/P
Age (Dob)	2	120	godina
Height (Visina)	12 in / 30 cm	98 in / 250 cm	inči (in) ili cm
Weight (Težina)	2 lb / 1,0 kg	881 lb / 400,0 kg	lb ili kg
BSA (BSA)	0,08	5,02	m ²
ID (ID)	0 znamenki	40 znakova	Nema

D.2 Zadana ograničenja ljestvice kretanja

Parametar	Jedinice	Minimalna za- dana vrijednost	Maksimalna za- dana vrijednost	Postavljanje povećanja
CO (CO)/iCO (iCO)/sCO (sCO)	l/min	0,0	12,0	1,0
CI (CI)/iCI (iCI)/ sCI (sCI)	l/min/m ²	0,0	12,0	1,0
SV (SV)	ml/otk.	0	160	20
SVI (SVI)	ml/otk./m ²	0	80	20
SVV (SVV)	%	0	50	10
ScvO ₂ (ScvO ₂)/ SvO ₂ (SvO ₂)	%	0	99	10
StO ₂ (StO ₂)	%	1	99	10
SVR (SVR)/iSVR (iSVR)	dyne-s/cm ⁵	500	1500	100
SVRI (SVRI)/iSVRI (iSVRI)	dyne-s-m ² /cm ⁵	500	3000	200
EDV (EDV)/sEDV (sEDV)	ml	0	800	25
EDVI (EDVI)/sED- VI (sEDVI)	ml/m ²	0	400	25
RVEF (RVEF)/ sRVEF (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
MAP (MAP)	mmHg	50	130	5
MPAP (MPAP)	mmHg	0	45	5
PPV (PPV)	%	0	50	10
PR	otk./min	40	130	5
dP/dt (dP/dt)	mmHg/s	0	2000	100
Ea _{dyn}	nema	0,2	1,5	0,1
HPI (HPI)	nema	0	100	10
ΔctHb (ΔctHb)	nema	-20	20	5

Tablica D-2: Zadane vrijednosti ljestvice grafičkog prikaza kretanja parametara

Napomena

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere neće prihvatiti određivanje postavke gornje vrijednosti ljestvice koja je manja od donje vrijednosti ljestvice. Isto tako, neće prihvatiti postavku donje vrijednosti ljestvice koja je viša od gornje vrijednosti ljestvice.

D.3 Prikaz parametara i rasponi alarma/cilja koji se mogu konfigurirati

Parametar	Jedinice	Raspon prikaza	Raspon alarma/cilja koji se može konfi- gurirati
CO (CO)	l/min	1,0 do 20,0	1,0 do 20,0
iCO (iCO)	l/min	0,0 do 20,0	0,0 do 20,0
sCO (sCO)	l/min	1,0 do 20,0	1,0 do 20,0
CO _{20s}	l/min	1,0 do 20,0	1,0 do 20,0
CI (CI)	l/min/m ²	0,0 do 20,0	0,0 do 20,0
iCI (iCI)	l/min/m ²	0,0 do 20,0	0,0 do 20,0
sCI (sCI)	l/min/m ²	0,0 do 20,0	0,0 do 20,0
CI _{20s}	l/min/m ²	0,0 do 20,0	0,0 do 20,0
SV (SV)	ml/otk.	0 do 300	0 do 300
SV _{20s}	ml/otk.	0 do 300	0 do 300
SVI (SVI)	ml/b/m ²	0 do 200	0 do 200
SVI _{20s}	ml/b/m ²	0 do 200	0 do 200
SVR (SVR)	dyne-s/cm ⁵	0 do 5000	0 do 5000
SVRI (SVRI)	dyne-s-m ² /cm ⁵	0 do 9950	0 do 9950
iSVR (iSVR)	dyne-s/cm ⁵	0 do 5000	0 do 5000
isvri (isvri)	dyne-s-m ² /cm ⁵	0 do 9950	0 do 9950
SVV (SVV)	%	0 do 99	0 do 99
Venska oksimetrija (ScvO ₂ (ScvO ₂)/SvO ₂ (SvO ₂))	%	0 do 99	0 do 99
Oksimetrija tkiva (StO ₂ (StO ₂)) [*]	%	0 do 99	0 do 99
ΔctHb (ΔctHb) [*]	nema	od –100 do 100	N/P^
EDV (EDV)	ml	0 do 800	0 do 800
sEDV (sEDV)	ml	0 do 800	0 do 800
EDVI (EDVI)	ml/m ²	0 do 400	0 do 400
sEDVI (sEDVI)	ml/m ²	0 do 400	0 do 400
RVEF (RVEF)	%	0 do 100	0 do 100
sRVEF (sRVEF)	%	0 do 100	0 do 100
CVP (CVP)*	mmHg	0 do 50	0 do 50
MAP (MAP)*	mmHg	0 do 300	10 do 300
ART/PAP (PAP)/CVP (CVP) [*] (prikaz oblika vala tlaka uživo)	mmHg	–34 do 312	0 do 300
MPAP (MPAP)*	mmHg	0 do 99	0 do 99

Tablica D-3: Rasponi alarma i prikaza parametra koji se mogu konfigurirati

Parametar	Jedinice	Raspon prikaza	Raspon alarma/cilja koji se može konfi- gurirati
SYS _{ART} *	mmHg	0 do 300	10 do 300
SYS _{PAP} *	mmHg	0 do 99	0 do 99
DIA _{ART} *	mmHg	0 do 300	10 do 300
DIA _{PAP} *	mmHg	0 do 99	0 do 99
PPV (PPV)	%	0 do 99	0 do 99
PR	otk./min	0 do 220	0 do 220
HPI (HPI)	nema	0 do 100	N/P [†]
dP/dt (dP/dt)	mmHg/s	0 do 3000	0 do 3000
Ea _{dyn}	nema	0,0 do 3,0	N/P^
HR _{avg}	otk./min	0 do 220	0 do 220

*Parametar nije dostupan u nepulsatilnom načinu rada. Parametri krvnog tlaka dostupni su u nepulsatilnom načinu rada samo uz minimalno invazivno i invazivno praćenje. Oblik vala ART, MAP (MAP), DIA_{ART} i SYS_{ART} nisu dostupni u nepulsatilnom načinu rada tijekom neinvazivnog praćenja.

⁺Raspon alarma za parametar HPI (HPI) ne može se konfigurirati.

[^]Ea_{dyn} i ΔctHb (ΔctHb) parametri koji ne aktiviraju alarm. Ovdje prikazani rasponi predstavljaju samo izložak.

D.4 Zadane vrijednosti alarma i ciljeva

Parametar	Jedinice	Postavka zadanog donjeg alarma (cr- vena zona) za EW	Postavka zadanog donjeg cilja EW-a	Postavka zadanog gornjeg cilja EW-a	Postavka zadane gornje razine alar- ma (crvena zona) EW-a
CI (CI)/iCI (iCI)/ sCI (sCI)/CI _{20s}	l/min/m ²	1,0	2,0	4,0	6,0
SVI (SVI)/SVI _{20s}	ml/otk./m ²	20	30	50	70
SVRI (SVRI)/iSVRI (iSVRI)	dyne-s-m²/cm⁵	1000	1970	2390	3000
SVV (SVV)	%	0	0	13	20
ScvO ₂ (ScvO ₂)/ SvO ₂ (SvO ₂)	%	50	65	75	85
StO ₂ (StO ₂)	%	50	60	85	90
EDVI (EDVI)/ sEDVI (sEDVI)	ml/m ²	40	60	100	200
RVEF (RVEF)/ sRVEF (sRVEF)	%	20	40	60	60
DO ₂ I (DO ₂ I)	ml O ₂ /min/m ²	300	500	600	800
VO ₂ I (VO ₂ I)/ VO ₂ Ie (VO ₂ Ie)	ml O ₂ /min/m ²	80	120	160	250
CVP (CVP)	mmHg	2	2	8	10

Parametar	Jedinice	Postavka zadanog donjeg alarma (cr- vena zona) za EW	Postavka zadanog donjeg cilja EW-a	Postavka zadanog gornjeg cilja EW-a	Postavka zadane gornje razine alar- ma (crvena zona) EW-a
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 (MAP)	mmHg	60	70	100	120
MPAP (MPAP)	mmHg	5	9	18	25
HR _{avg}	otk./min	60	70	100	120
HGB (HGB)	g/dl	7,0	11,0	17,0	19,0
	mmol/l	4,3	6,8	10,6	11,8
SaO ₂ (SaO ₂)	%	90	94	100	100
PPV (PPV)	%	0	0	13	20
PR	otk./min	60	70	100	120
HPI (HPI)	nema	0	N/P	N/P	85
dP/dt (dP/dt)	mmHg/s	380	480	1300	1800

Napomena

Neindeksirani rasponi temelje se na indeksiranim rasponima i unesenim vrijednostima BSA (BSA).

D.5 Prioriteti alarma

Vrsta fiziološkog para- metra (alarma) / poruke	Prioritet donje razine fiziološkog alarma (crvena zo- na)	Prioritet gornje razine fiziološkog alarma (crvena zo- na)	Prioritet vrste po- ruke
CO (CO)/CI (CI)/sCO (sCO)/sCI (sCI)/CO _{20s} /Cl _{20s}	Visok	Srednji	
SV (SV)/SVI (SVI)/SV _{20s} / SVI _{20s}	Visok	Srednji	
SVR (SVR)/SVRI (SVRI)	Srednji	Srednji	
SVV (SVV)	Srednji	Srednji	
ScvO ₂ (ScvO ₂)/SvO ₂ (SvO ₂)	Visok	Srednji	
StO ₂ (StO ₂)	Visok	N/P	
EDV (EDV)/EDVI (EDVI)/ sEDV (sEDV)/sEDVI (sEDVI)	Srednji	Srednji	
RVEF (RVEF)/sRVEF (sRVEF)	Srednji	Srednji	
SYS _{ART} /SYS _{PAP}	Visok	Visok	
DIA _{ART} /DIA _{PAP}	Visok	Visok	
MAP (MAP)	Visok	Visok	
PR	Visok	Visok	
MPAP (MPAP)	Srednji	Srednji	
CVP (CVP)	Srednji	Srednji	
PPV (PPV)	Srednji	Srednji	
Fault (Kvar)			Visok/srednji
Alert (Upozorenje)			Nizak

Tablica D-5: Alarmi parametara, kvarovi i prioriteti upozorenja

Napomena

Odgoda stvaranja signala alarma ovisi o parametru. Za parametre povezane s oksimetrijom odgoda je kraća od 2 sekunde nakon što parametar bude kontinuirano izvan raspona 5 ili više sekundi. Kod modula HemoSphere Swan-Ganz, za kontinuirani CO (CO) i povezane parametre odgoda je kraća od 360 sekundi, iako uobičajena odgoda zbog izračuna parametra iznosi 57 sekundi. Za kontinuirani CO (CO) kabela za tlak HemoSphere i povezane parametre sustava FloTrac odgoda iznosi 2 sekunde za prosjek parametara od 5 sekundi (nakon što parametar bude kontinuirano izvan raspona 5 ili više sekundi, a ukupno 7 sekundi) i 20 sekundi za prosjek parametara od 20 sekundi te 5 minuta (pogledajte Tablica 6-4 na stranici 140). Za kabel za tlak HemoSphere s parametrima izmjerenima pomoću jednokratnog pretvornika tlaka TruWave odgoda iznosi 2 sekundi nakon što parametar bude kontinuirano izvan raspona 5 ili više sekundi (ukupno 7 sekundi). Kod modula HemoSphere ClearSight, za neinvazivni kontinuirani CO (CO) i povezane hemodinamske parametre odgoda iznosi 20 sekundi. Za prikaz oblika vala krvnog tlaka u stvarnom vremenu tijekom praćenja modulom HemoSphere ClearSight odgoda iznosi 5 otkucaja srca nakon što parametar bude kontinuirano 5 otkucaja srca nakon što parametar bude kontinuirano izvan raspona 5 ili više sekundi.

Vrijednost parametra treperit će na višoj frekvenciji za fiziološki alarm visokog prioriteta u usporedbi s fiziološkim alarmom srednjeg prioriteta. Ako se istovremeno oglase alarm srednjeg i visokog prioriteta, čut će se ton fiziološkog alarma visokog prioriteta. Ako je aktivan alarm niskog prioriteta i oglasi se alarm srednjeg ili visokog prioriteta, vizualni indikator alarma niskog prioriteta zamijenit će se vizualnim indikatorom alarma višeg prioriteta.

Većina tehničkih kvarova srednjeg je prioriteta. Upozorenja i ostale poruke sustava niskog su prioriteta.

D.6 Zadane postavke jezika

Jezik	Zadane jedinice prikaza				Format vre-	Format datuma	Prosječno vri-
	PaO ₂	HGB	Visina	Težina	mena		jeme kretanja vrijednosti CO
English (US)	mmHg	g/dl	in	lbs	12 sati	MM/DD/YYYY (MM.DD.GGGG)	20 sekundi
English (UK)	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Français	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Deutsch	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Italiano	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Español	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Svenska	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Nederlands	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Ελληνικά	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Português	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
日本語	mmHg	g/dl	cm	kg	24 sata	MM/DD/YYYY (MM.DD.GGGG)	20 sekundi
中文	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Čeština	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Polski	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Suomi	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Norsk	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Dansk	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi

Tablica D-6: Zadane postavke jezika

Jezik	Zadane jedinice prikaza				Format vre-	Format datuma	Prosječno vri-
	PaO ₂	HGB	Visina	Težina	mena		jeme kretanja vrijednosti CO
Eesti	mmHg	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Lietuvių	mmHg	g/dl	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Latviešu	kPa	mmol/l	cm	kg	24 sata	DD.MM.YYYY (DD.MM.GGGG)	20 sekundi
Napomena: za sve je jezike zadana temperatura u Celzijevim stupnjevima.							

Napomena

Gore navedeni jezici služe samo za referencu i možda nisu dostupni za odabir.

Konstante izračuna

Sadržaj

E.1 Vrijednosti konstante izračuna

U načinu rada iCO (iCO), modul HemoSphere Swan-Ganz izračunava minutni volumen srca upotrebom postavke za sondu za kupelj ili sondu za mjerenje temperature u liniji pomoću konstanti za izračun navedenih u sljedećim tablicama. Modul HemoSphere Swan-Ganz automatski očitava vrstu sonde za mjerenje temperature injektata, a odgovarajuća temperatura injektata, veličina katetera i volumen injektata određuju konstantu izračuna koja će se upotrijebiti.

Napomena

Konstante izračuna navedene u nastavku nazivne su vrijednosti i općenito se primjenjuju na određene veličine katetera. Proučite upute za upotrebu katetera za konstante izračuna specifične za kateter koji se upotrebljava.

Konstante izračuna specifične za model unose se ručno u izborniku za postavljanje za način rada iCO (iCO).

Raspon temperatu-	Volumen in- jektata (ml)	Veličina katetera (French)					
re injektata* (°C)		8	7,5	7	6	5,5	
Sobna temp.	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	
Sobna temp.	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	
Rashlađena (čuvana	10	0,563	0,575	0,562	0,573	0,581	
na ledu)	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	
Rashlađena (čuvana	10	0,564	0,564	0,542	0,547	0,555	
na ledu)	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	

Tablica E-1: Konstante izračuna za sondu za mjerenje temperature kupelji

*Da biste optimizirali mjerenje srca, preporučuje se da temperatura injektata odgovara jednom od raspona temperature navedenih u uputama za upotrebu katetera.

Raspon temperatu-	Volumen in- jektata (ml)	Veličina katetera (French)					
re injektata* (°C)		8	7,5	7	6	5,5	
Sobna temp. 22,5 – 27 °C	10 5	0,601 0,294	0,599 0,301	0,616 0,311	0,616 0,307	0,624 0,310	
Sobna temp. 18 – 22,5 °C	10 5	0,593 0,288	0,593 0,297	0,603 0,295	0,602 0,298	0,612 0,304	
Rashlađena (čuvana na ledu) 5 – 18 °C	10 5	0,578 0,272	0,578 0,286	0,570 0,257	0,568 0,276	0,581 0,288	
Rashlađena (čuvana na ledu) 0 − 5 °C	10 5	0,562 0,267	0,563 0,276	0,537 0,217	0,533 0,253	0,549 0,272	

Tablica E-2: Konstante izračuna za sondu za mjerenje temperature u liniji

*Da biste optimizirali mjerenje srca, preporučuje se da temperatura injektata odgovara jednom od raspona temperature navedenih u uputama za upotrebu katetera.

Dodatak **F**

Zaštita, servis i podrška za sustav

Sadržaj

Opće održavanje	430
Čišćenje uređaja za praćenje i modula	430
Čišćenje kabela platforme	431
Servis i podrška	434
Regionalno sjedište tvrtke Edwards Lifesciences	
Odlaganje uređaja za praćenje	
Preventivno održavanje	435
Ispitivanje signala alarma	437
Jamstvo	437

F.1 Opće održavanje

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ne sadržava dijelove koji se mogu servisirati i smiju ga popravljati samo kvalificirani servisni predstavnici. Biomedicinski ili servisni tehničar u bolnici može proučiti servisni priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere za informacije o održavanju i periodičnom testiranju. Ovaj dodatak navodi upute za čišćenje uređaja za praćenje i dodatnog pribora za uređaj za praćenje i sadržava informacije o tome kako se obratiti svojem lokalnom predstavniku tvrtke Edwards radi podrške i informacija o popravku i/ili zamjeni.

UPOZORENJE

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere ne sadržava dijelove koje korisnik može servisirati. Uklanjanjem poklopca ili nekim drugim rastavljanje izložit ćete se opasnim naponima.

OPREZ

Očistite i pohranite instrument i dodatni pribor nakon svake upotrebe.

Moduli i kabeli platforme na uređaju za napredno praćenje HemoSphere osjetljivi su na elektrostatičko pražnjenje (ESD). Nemojte pokušavati otvoriti kabel ili kućište modula ili upotrebljavati uređaj ako je kućište oštećeno.

F.2 Čišćenje uređaja za praćenje i modula

UPOZORENJE

Opasnost od strujnog udara ili požara! Nemojte uranjati uređaj za napredno praćenje HemoSphere, module ili kabele platforme u neku otopinu tekućina. Nemojte dopuštati ulazak tekućina u instrument.

Uređaj za napredno praćenje i moduli HemoSphere mogu se očistiti krpicom koja ne ostavlja dlačice navlaženom sredstvima za čišćenje koja se temelje na sljedećem kemijskom sadržaju:

- 70 % izopropilni alkohol
- 2 % glutaraldehid

- 10 % otopina izbjeljivača (natrijev hipoklorit)
- otopina kvaternog amonijaka

Nemojte upotrebljavati ostala sredstva za čišćenje. Ako nije drugačije navedeno, ta su sredstva za čišćenje odobrena za sav dodatni pribor, kabele i module za napredno praćenje HemoSphere.

Napomena

Nakon umetanja, module ne treba vaditi osim ako je potrebno održavanje ili čišćenje. Ako je potrebno izvaditi module platforme, pohranite ih na hladnom, suhom mjestu u izvornom pakiranju da biste spriječili oštećenje.

OPREZ

Nemojte prolijevati ili prskati tekućinu ni na koji dio uređaja za napredno praćenje, dodatni pribor, module ili kabele HemoSphere.

Nemojte upotrebljavati otopine za dezinfekciju osim navedenih vrsta. NEMOJTE:

- dopustiti da tekućina dođe u dodir s priključkom napajanja
- dopustiti ulaz tekućine u priključke ili otvore na kućištu uređaja za praćenje ili modulima

Ako tekućina dođe u dodir s nekom od gore navedenih stavki, NEMOJTE pokušavati rukovati uređajem za praćenje. Odmah isključite napajanje i nazovite biomedicinski odjel ili lokalnog predstavnika tvrtke Edwards.

F.3 Čišćenje kabela platforme

Kabeli platforme, kao što su kabel za izlazni tlak, mogu se očistiti pomoću sredstava za čišćenje koja su navedena u Čišćenje uređaja za praćenje i modula na stranici 430 i sljedećih metoda.

OPREZ

Povremeno provjeravajte sve kabele na oštećenja. Nemojte čvrsto namotati kabele prilikom pohrane.

- 1. Navlažite krpu koja ne ostavlja dlačice dezinfekcijskim sredstvom i prebrišite površine.
- 2. Nakon dezinfekcijskog brisanja obavite brisanje radi ispiranja pomoću pamučne gaze navlažene u sterilnu vodu. Prebrišite površine dovoljno puta kako biste uklonili sve ostatke dezinfekcijskog sredstva.
- 3. Osušite površinu čistom i suhom krpom.

Pohranite kabele platforme na hladnom i suhom mjestu u izvornom pakiranju kako biste spriječili oštećenje. Dodatne upute koje se odnose na određene kabele navedene su u sljedećim pododjeljcima.

OPREZ

Nemojte upotrebljavati nikakva druga sredstva za čišćenje, prskati niti izravno prolijevati otopinu za čišćenje na kabele platforme.

Nemojte sterilizirati kabele platforme parom, zračenjem ili etilen-oksidom.

Nemojte uranjati kabele platforme.

F.3.1 Čišćenje kabela za oksimetriju HemoSphere

Upotrijebite sredstva za čišćenje navedena u prethodnom tekstu u odjeljku F.2 da biste očistili kućište kabela za oksimetriju i priključni kabel. Optičko sučelje kabela za oksimetriju mora se održavati čistime. Optička vlakna unutar optičkog priključka katetera za oksimetriju povezuju se s optičkim vlaknima u kabelu za oksimetriju. Navlažite aplikator s pamučnim vrhom koji ne ostavlja dlačice sterilnim alkoholom i nježno pritisnite da biste očistili optička vlakna u udubini na prednjoj strani kućišta kabela za oksimetriju.

OPREZ

Nemojte sterilizirati kabel za oksimetriju HemoSphere parom, zračenjem ili etilen-oksidom.

Nemojte uranjati kabel za oksimetriju HemoSphere.

F.3.2 Čišćenje pacijentova CCO kabela i priključka

Pacijentov CCO kabel sadržava električne i mehaničke komponente i stoga podliježe uobičajenom habanju tijekom upotrebe. Vizualno pregledajte izolacijski omotač kabela, reduktor tenzije i priključke prije svake upotrebe. Ako je prisutno neko od sljedećih stanja, prekinite s upotrebom kabela.

- Potrgana izolacija
- Habanje
- Priključne igle udubljene su ili savijene
- Priključak je otkrhnut i/ili napuknut
- 1. Pacijentov CCO kabel nije zaštićen od prodora tekućina. Prebrišite kabel vlažnom i mekanom krpom uz primjenu otopine 10 % izbjeljivača i 90 % vode, prema potrebi.
- 2. Osušite priključak na zraku.

OPREZ

Ako se otopina elektrolita, na primjer Ringerov laktat, uvodi u priključke kabela dok su povezani s uređajem za praćenje, a uređaj je uključen, ekscitacijski napon može izazvati elektrolitičku koroziju i brzo propadanje električnih kontakata.

Nemojte uranjati priključke kabela u deterdžent, izopropilni alkohol ili glutaraldehid.

Nemojte upotrebljavati pištolj s vrućim zrakom za sušenje kabelskih priključaka.

3. Obratite se tehničkoj podršci ili lokalnom predstavniku tvrtke Edwards za dodatnu pomoć.

F.3.3 Čišćenje kabela za tlak HemoSphere

Kabel za tlak HemoSphere može se očistiti sredstvima za čišćenje koja su navedena u Čišćenje uređaja za praćenje i modula na stranici 430 i metodama koje su određene za kabele platforme na početku ovog odjeljka (Čišćenje kabela platforme na stranici 431). Odvojite kabel za tlak iz uređaja za praćenje kako bi se priključak pretvornika osušio na zraku. Kako biste osušili priključak pretvornika ispuhivanjem, upotrijebite čisti i suhi zrak iz zidnog klimatizacijskog uređaja, komprimirani zrak ili CO₂ u aerosolu tijekom najmanje dvije minute. U slučaju sušenja priključka na sobnoj temperaturi pričekajte dva dana prije njegove upotrebe.
OPREZ

Ako se otopina elektrolita, na primjer Ringerov laktat, uvodi u priključke kabela dok su povezani s uređajem za praćenje, a uređaj je uključen, ekscitacijski napon može izazvati elektrolitičku koroziju i brzo propadanje električnih kontakata.

Nemojte uranjati priključke kabela u deterdžent, izopropilni alkohol ili glutaraldehid.

Nemojte upotrebljavati pištolj s vrućim zrakom za sušenje kabelskih priključaka.

Proizvod sadržava elektroničke dijelove. Pažljivo rukovati.

F.3.4 Čišćenje kabela za oksimetriju ForeSight

Redovito čišćenje i preventivno održavanje kabela za oksimetriju ForeSight važna je funkcija koja se treba redovito provoditi kako bi se osiguralo sigurno i učinkovito funkcioniranje kabela. Kabel ne zahtijeva kalibraciju, no preporučuju se sljedeći intervali održavanja:

• Kabel treba testirati nakon ugradnje i svakih šest (6) mjeseci nakon toga. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards za više informacija.

UPOZORENJE

Ni u kojem slučaju nemojte provoditi čišćenje ili održavanje kabela za oksimetriju ForeSight dok se on upotrebljava za praćenje pacijenta. Kabel se mora isključiti i potrebno je odvojiti kabel za napajanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere ili se kabel mora odvojiti od uređaja za praćenje, a senzori se moraju skinuti s pacijenta.

Prije početka bilo kakvog čišćenja ili održavanja provjerite ima li na kabelu za oksimetar ForeSight, kabelskim priključcima, senzorima ForeSight i ostalom dodatnom priboru oštećenja. Provjerite ima li na kabelima savijenih ili slomljenih šiljaka, napuklina ili habanja. Ako primijetite oštećenje, kabel se ne smije upotrebljavati dok se ne pregleda i servisira ili zamijeni. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Edwards.

U slučaju nepridržavanja tog postupka postoji rizik od ozbiljne ozljede ili smrti.

Za čišćenje kabela za oksimetriju ForeSight preporučuju se sljedeća sredstva za čišćenje:

- Aspeti-Wipe
- 3M Quat #25
- Metrex CaviCide
- Fenolna germicidna otopina deterdženta (prema preporukama proizvođača)
- Germicidna otopina deterdženta s kvaternim amonijakom (prema preporukama proizvođača)

Pogledajte upute za upotrebu proizvoda i oznake za detaljne informacije o aktivnim sastojcima i svim zahtjevima za dezinfekciju.

Kabel za oksimetriju ForeSight osmišljen je za čišćenje maramicama ili papirnatim krpama koje su predviđene za tu svrhu. Kada je potrebno očistiti sve površine, prebrišite cijelu površinu kabela pomoću mekane krpe navlažene u vodi za piće kako biste uklonili sve tragove nečistoća.

Kabeli senzora smiju se očistiti maramicama ili papirnatim krpama koje su predviđene za tu svrhu. Smiju se očistiti brisanjem od kućišta kabela za oksimetriju ForeSight prema priključcima senzora.

F.3.5 Čišćenje referentnog senzora za srce i regulatora tlaka

Referentni senzor za srce (HRS) i regulator tlaka mogu se očistiti primjenom sljedećih dezinfekcijskih sredstava:

Otopina 70 % izopropilnog alkohola

- Vodena otopina 10 % natrijeva hipoklorita
- 1. Navlažite čistu krpu dezinfekcijskim sredstvom i prebrišite površine.
- 2. Osušite površinu čistom i suhom krpom.

OPREZ

Nemojte dezinficirati referentni senzor za srce ili regulator tlaka autoklaviranjem ili sterilizacijom plinom. Nemojte uranjati regulator tlaka, referentni senzor za srce niti bilo kakve priključke kabela u tekućinu. Očistite i pohranite referentni senzor za srce nakon svake upotrebe.

F.3.5.1 Uklanjanje trake regulatora tlaka



Slika F-1: Uklanjanje regulatora tlaka iz trake

Kako biste uklonili regulator tlaka iz trake regulatora tlaka, povucite ovojnicu blago prema van (pogledajte korak 1 na Slika F-1 na stranici 434) i nagnite regulator tlaka kako biste ga uklonili iz ovojnice (pogledajte korak 2 na Slika F-1 na stranici 434). Traka regulatora tlaka namijenjena je za ograničenu višekratnu upotrebu. Korisnik treba procijeniti je li ponovna upotreba prikladna. Pri ponovnoj upotrebi slijedite upute za čišćenje platforme navedene u Čišćenje uređaja za praćenje i modula na stranici 430. Zamijenite u slučaju oštećenja.

F.4 Servis i podrška

Pogledajte poglavlje 15: Rješavanje problema na stranici 321 za dijagnozu i otklanjanje problema. Ako te informacije ne pomognu riješiti problem, obratite se tvrtki Edwards Lifesciences.

Tvrtka Edwards daje podršku za rad uređaja za napredno praćenje HemoSphere:

- U Sjedinjenim Državama i Kanadi nazovite 1.800.822.9837.
- Izvan Sjedinjenih Država i Kanade obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards Lifesciences.
- Pitanja vezana uz operativnu podršku pošaljite e-poštom na tech_support@edwards.com.

Prije poziva nabavite sljedeće informacije:

- serijski broj uređaja za napredno praćenje HemoSphere koji se nalazi na stražnjoj ploči
- tekst eventualnih poruka o pogreškama i detaljne informacije o prirodi problema.

F.5 Regionalno sjedište tvrtke Edwards Lifesciences

SAD:	Edwards Lifesciences LLC One Edwards Way Irvine, CA 92614 SAD 949.250.2500 800.424.3278 www.edwards.com	Kina:	Edwards (Shanghai) Medical Products Co., Ltd. Unit 2602-2608, 2 Grand Gateway, 3 Hong Qiao Road, Xu Hui District Shanghai, 200030 Kina Telefon 86.21.5389.1888
Švicarska:	Edwards Lifesciences S.A. Route de l'Etraz 70 1260 Nyon, Švicarska Telefon 41.22.787.4300	Indija:	Edwards Lifesciences (India) Pvt. Ltd. Techniplex II, 7th floor, Unit no 1 & 2, off. S.V.Road Goregaon west-Mumbai 400062 Indija Telefon +91.022.66935701 04
Japan:	Edwards Lifesciences LLC Shinjuku Front Tower 2-21-1, Kita-Shinjuku, Shinjuku-ku Tokyo 169-0074 Japan Telefon 81.3.6895.0301	Australija:	Edwards Lifesciences Pty Ltd Unit 2 40 Talavera Road North Ryde NSW 2113 PO Box 137, North Ryde BC NSW 1670 Australija Telefon +61(2)8899 6300
Brazil:	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		

F.6 Odlaganje uređaja za praćenje

Telefon 55.11.5567.5200

Brazil

Da biste izbjegli onečišćenje ili zarazu osoblja, okoline ili ostale opreme, pobrinite se da se uređaj za napredno praćenje HemoSphere i/ili kabeli prije odlaganja dezinficiraju i dekontaminiraju na odgovarajući način u skladu sa zakonima u vašoj državi za opremu koja sadržava električne i elektroničke dijelove.

Za dijelove i dodatni pribor za jednokratnu upotrebu, ako nije drugačije navedeno, pridržavajte se lokalnih propisa o odlaganju bolničkog otpada.

F.6.1 Recikliranje baterija

Zamijenite komplet baterija HemoSphere kada više ne bude u stanju održavati napunjenost. Nakon uklanjanja pridržavajte se lokalnih smjernica za recikliranje.

OPREZ

Reciklirajte ili odložite litij-ionsku bateriju u skladu sa svim saveznim, državnim i lokalnim zakonima.

F.7 Preventivno održavanje

Povremeno pregledajte vanjski dio uređaja za napredno praćenje HemoSphere kako biste provjerili opće fizičko stanje. Provjerite da kućište nije napuknuto, potrgano ili udubljeno te da je sve prisutno. Provjerite da nema znakova prolivenih tekućina niti znakova zloupotrebe.

Rutinski pregledajte ima li na žicama i kabelima znakova habanja i pucanja te provjerite da nema izloženih vodiča. Nadalje, provjerite da se vratašca kućišta na mjestu za povezivanje katetera na kabelu za oksimetriju slobodno pomiču i da se ispravno zaključavaju.

F.7.1 Održavanje baterija

F.7.1.1 Kondicioniranje baterije

Komplet baterija može zahtijevati povremeno kondicioniranje. Tu značajku smiju provesti samo obučeni zaposlenici bolnice ili tehničari. Proučite servisni priručnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere za upute o kondicioniranju.

UPOZORENJE

Opasnost od eksplozije! Nemojte otvarati bateriju, odlagati je u vatru, čuvati je na visokoj temperaturi ili stvarati kratak spoj na bateriji. Može se zapaliti, eksplodirati, procuriti ili se zagrijati, što može izazvati ozbiljne ozljede ili smrt.

F.7.1.2 Čuvanje baterija

Komplet baterija može ostati pohranjen u uređaju za napredno praćenje HemoSphere. Proučite Karakteristike i specifikacije uređaja za napredno praćenje HemoSphere na stranici 398 za ekološke specifikacije za čuvanje.

Napomena

Dugoročno čuvanje na visokim temperaturama može smanjiti vijek trajanja kompleta baterija.

F.7.2 Održavanje modula HemoSphere ClearSight

Nemojte povlačiti za kabel regulatora tlaka dok ga iskopčavate iz modula HemoSphere ClearSight. Ako je potrebno ukloniti modul iz uređaja za napredno praćenje HemoSphere, pritisnite gumb za oslobađanje da biste otključali i gurnuli modul van. Preporučuje se slanje modula HemoSphere ClearSight kvalificiranom servisnom centru tvrtke Edwards na rutinski servis i preventivne preglede radi održavanja svake dvije godine. Dodatno testiranje uključuje vizualni pregled, pregled softvera, sigurnosno i funkcionalno testiranje. Za više informacija o testiranju obratite se lokalnom predstavniku tvrtke Edwards Lifesciences.

F.7.3 Preventivno održavanje referentnog senzora za srce (HRS)

Komponenta za prst referentnog senzora za srce (HRS) može se oštetiti ako se površina izloži umjerenim ili znatnim udarcima. Iako je vjerojatnost oštećenja mala, na prikazane vrijednosti utječe razlika u visini srca i naprska. Iako oštećenje nije moguće vidjeti na referentnom senzoru za srce, obavljanjem sljedećeg postupka prije svake upotrebe moguće je potvrditi je li došlo do oštećenja:

- 1. Priključite referentni senzor za srce na regulator tlaka povezan s uređajem za praćenje HemoSphere Vita i idite na zaslon za postavljanje na nulu.
- 2. Prema uputama u Kalibracija referentnog senzora za srce na stranici 212 međusobno poravnajte dva kraja referentnog senzora za srce.
- 3. Obratite pažnju na vrijednost prikazanu na zaslonu za postavljanje na nulu.
- 4. Podignite jedan kraj referentnog senzora za srce 15 cm (6 in) iznad drugog kraja.
- 5. Provjerite je li se vrijednost promijenila za barem 5 mmHg.
- 6. Obrnite krajeve tako da se drugi kraj sada nalazi 15 cm (6 in) iznad prvog kraja.
- 7. Provjerite je li se prikazana vrijednost promijenila u obrnutom smjeru za barem 5 mmHg u odnosu na prvotnu vrijednost.

Ako ne dođe do opisane promjene vrijednosti, možda je oštećen referentni senzor za srce. Obratite se lokalnoj tehničkoj podršci kako je navedeno na unutrašnjosti prednje stranice ili u Servis i podrška na stranici 434. Za vas će se osigurati zamjenska jedinica. Ako se vrijednost promijeni, referentni senzor za srce radi pravilno i može se upotrebljavati za hemodinamsko praćenje.

F.8 Ispitivanje signala alarma

Svaki put kada se uređaj za napredno praćenje HemoSphere uključi, automatski se provodi samotestiranje. U sklopu samotestiranja oglasit će se zvuk alarma. On označava da indikatori zvučnog alarma rade ispravno. Za daljnje ispitivanje alarma za pojedinačna mjerenja povremeno namjestite ograničenja alarma i provjerite uočava li se odgovarajuće ponašanje alarma.

F.9 Jamstvo

Tvrtka Edwards Lifesciences (Edwards) jamči da je uređaj za napredno praćenje HemoSphere prikladan za svrhe i indikacije koje su opisane u označavanju u razdoblju od jedne (1) godine od datuma kupnje ako se upotrebljava u skladu s uputama za upotrebu. Ako se oprema ne upotrebljava u skladu s takvim uputama, ovo je jamstvo nevažeće i nema učinak. Ne postoji nijedno drugo izričito ili podrazumijevano jamstvo, uključujući jamstvo vezano uz tržišni potencijal ili prikladnost za određenu namjenu. Ovo jamstvo ne uključuje kabele, baterije, sonde ili kabele za oksimetriju koji se upotrebljavaju s uređajem za napredno praćenje HemoSphere. Jedina obveza tvrtke Edwards i kupčev isključivi pravni lijek za kršenje jamstva ograničeni su na popravak ili zamjenu uređaja za napredno praćenje HemoSphere po nahođenju tvrtke Edwards.

Tvrtka Edwards nije odgovorna za neposrednu, slučajnu ili posljedičnu štetu. Tvrtka Edwards nema obvezu u sklopu ovog jamstva na popravak ili zamjenu oštećenog ili neispravnog uređaja za naprednog praćenje HemoSphere ako je takvo oštećenje ili kvar nastao kupčevom upotrebom katetera koje ne proizvodi tvrtke Edwards.

Dodatak **G**

Smjernice i izjava proizvođača

Sadržaj

Elektromagnetska kompatibilnost	. 438
Upute za upotrebu	.438
Informacije o bežičnoj tehnologiji	.444

G.1 Elektromagnetska kompatibilnost

Referenca:

IEC/EN 60601-1-2:2007 i IEC 60601-2-49:2011-02

IEC/EN 60601-1-2:2014-02 i IEC 60601-2-49:2011-02

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju koje je navedeno u ovom dodatku. Kupac ili korisnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere mora se pobrinuti da se on upotrebljava u takvom okruženju. Kada su povezani s uređajem za napredno praćenje HemoSphere, svi dodatni kabeli navedeni u Tablica B-1 na stranici 409 sukladni su s EMC normama koje su navedene u prethodnom tekstu.

G.2 Upute za upotrebu

Medicinska električna oprema zahtijeva posebne mjere predostrožnosti po pitanju elektromagnetske kompatibilnosti (EMC) i potrebno ju je instalirati i pustiti u rad u skladu s informacijama o EMC-u navedenima u sljedećim informacijama i tablicama.

UPOZORENJE

Upotreba dodatnog pribora, pretvornika i kabela koje ne navodi ili ne proizvodi proizvođač ove opreme može dovesti do povećanih elektromagnetskih emisija ili smanjene elektromagnetske otpornosti ove opreme i dovesti do nepravilnog rada.

Nisu dopuštene preinake uređaja za napredno praćenje HemoSphere.

Prijenosna i mobilna RF komunikacijska oprema i ostali izvori elektromagnetskih smetnji kao što su dijatermija, litotripsija, RFID, elektromagnetski sustavi za zaštitu od krađe i detektori metala mogu utjecati na svu elektroničku medicinsku opremu, uključujući uređaj za napredno praćenje HemoSphere. Smjernice o održavanju odgovarajućeg razmaka između komunikacijske opreme i uređaja za napredno praćenje HemoSphere navedene su u Tablica G-3 na stranici 440. Učinci ostalih odašiljača RF-a nisu poznati i mogu ometati funkciju i sigurnost platforme za praćenje HemoSphere.

OPREZ

Instrument je ispitan i sukladan je s ograničenjima norme IEC 60601-1-2. Ta su ograničenja osmišljena kako bi se osigurala razumna zaštita od štetnih smetnji u uobičajenoj medicinskoj instalaciji. Ova oprema stvara, upotrebljava i može zračiti radiofrekvencijsku energiju i, ako se ne ugradi i ne upotrebljava u skladu s uputama, može izazvati štetne smetnje na okolnim uređajima u blizini. No to nije jamstvo da u određenoj instalaciji neće doći do smetnji. Ako ova oprema izazove štetne smetnje na drugim uređajima, što se može utvrditi isključivanjem i uključivanjem opreme, korisnika se potiče da pokuša ispraviti smetnje jednom ili više sljedećih mjera:

- preusmjeravanjem ili premještanjem uređaja koji prima smetnje.
- povećanjem razmaka između opreme.
- savjetovanjem s proizvođačem za pomoć.

Napomena

Karakteristike EMISIJA ove opreme čine ju prikladnom za upotrebu u industrijskim područjima i bolnicama (CISPR 11 klasa A). Ako se upotrebljava u stambenom okruženju (za koje je obično potreban CISPR 11 klasa B), ta oprema možda neće pružiti odgovarajuću zaštitu radiofrekvencijskim komunikacijskim uslugama. Korisnik će možda trebati poduzeti mjere ublažavanja, kao što su premještanje ili preusmjeravanje opreme.

Tablica G-1: Elektromagnetske emisije

Smjernice i izjava proizvođača – elektromagnetske emisije

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju koje je navedeno u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere mora se pobrinuti da se on upotrebljava u takvom okruženju.

Emisije	Sukladnost	Opis				
RF emisije CISPR 11	Skupina 1	Uređaj za napredno praćenje HemoSphere upotrebljava RF energiju samo za svoju unutarnju funkciju. Stoga su njegove RF emisije vrlo niske i nije vjerojatno da će izazvati smetnje na obližnjoj elektroničkoj opremi.				
RF emisije CISPR 11	Klasa A	Uređaj za napredno praćenje HemoSphere prikladan je za upotrebu u svij ustanovama osim domaćinstava i u ustanovama koje su izravno povezan				
Harmonijske emisije IEC 61000-3-2	Klasa A	javnu niskonaponsku mrezu napajanja koja opskrbijuje zgrade kućanstava.				
Emisije naponskih koleba- nja/treperenja IEC 61000-3-3	Sukladan					

Tablica G-2: Smjernice i izjava proizvođača – otpornost RF bežične komunikacijske opreme

lspitna frek- vencija	Pojas ¹	Usluga ¹	Usluga ¹ Modulacija ²		Razmak	Razina ispitiva- nja otpornosti					
MHz	MHz			w	Metara	(V/m)					
Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju koje je navedeno u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere mora se pobrinuti da se on upotrebljava u takvom okruženju.											
385	380 – 390	TETRA 400	Pulsna modula- cija ² 18 Hz	1,8	0,3	27					
450	430 - 470	GMRS 460, FRS 460	FM ³ ± 5 kHz odstu- panje 1 kHz sine	2	0,3	28					
710 745 780	704 – 787	LTE pojas 13, 17	Pulsna modula- cija ² 217 Hz	0,2	0,3	9					

lspitna frek- vencija	Pojas ¹	Usluga ¹	Modulacija ²	Maksimalna snaga	Razmak	Razina ispitiva- nja otpornosti						
MHz	MHz]		w	Metara	(V/m)						
Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju koje je navedeno u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere mora se pobrinuti da se on upotrebljava u takvom okruženju.												
810 870 930	800 – 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE pojas 5	Pulsna modula- cija ² 18 Hz	2	0,3	28						
1720 1845 1970	1700 – 1900	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE pojas 1, 3, 4, 25; UMTS	Pulsna modula- cija ² 217 Hz	2	0,3	28						
2450	2400 – 2570	Bluetooth, WLAN, 802,11 b/g/n, RFID 2450, LTE pojas 7	Pulsna modula- cija ² 217 Hz	2	0,3	28						
5240 5500 5785	5100 – 5800	WLAN 802,11a/n	Pulsna modula- cija ² 217 Hz	0,2	0,3	9						

Napomena: ako je potrebno postići RAZINU ISPITIVANJA OTPORNOSTI, razmak između antene odašiljača i MEDICINSKE ELEKTRIČNE (ME) OPREME ili ME SUSTAVA može se smanjiti na 1 m. Ispitna udaljenost od 1 m dopuštena je normom IEC 61000-4-3.

¹Za neke usluge uključene su samo uzlazne frekvencije.

²Nositelja treba modulirati pomoću 50 %-tnog signala kvadratnog vala radnog ciklusa.

³Kao alternativa FM modulaciji može se upotrijebiti 50 %-tna pulsna modulacija pri 18 Hz jer, iako ne predstavlja stvarnu modulaciju, to bi bio najgori scenarij.

Tablica G-3: Preporučeni razmak između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme i uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju u kojem se kontroliraju zračene RF smetnje. Kako biste pomogli spriječiti elektromagnetske smetnje, održavajte minimalni razmak između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme (odašiljača) i uređaja za napredno praćenje HemoSphere kako je preporučeno u nastavku, u skladu s maksimalnom izlaznom snagom komunikacijske opreme.

Frekvencija odašiljača	150 kHz do 80 MHz	80 do 800 MHz	800 do 2500 MHz	2,5 do 5.0 GHz
Jednadžba	d = 1,2 √P	d = 1,2 √P	d = 2,3 √P	d = 2,3 √P
Nazivna maksimalna izlazna snaga odaši- ljača (u vatima)	Razmak (metara)	Razmak (metara)	Razmak (metara)	Razmak (metara)
0,01	0,12	0,12	0,24	0,24

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju u kojem se kontroliraju zračene RF smetnje. Kako biste pomogli spriječiti elektromagnetske smetnje, održavajte minimalni razmak između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme (odašiljača) i uređaja za napredno praćenje HemoSphere kako je preporučeno u nastavku, u skladu s maksimalnom izlaznom snagom komunikacijske opreme.

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

Za odašiljače s maksimalnom izlaznom nazivnom snagom koja nije navedena u prethodnom tekstu preporučeni razmak d može se procijeniti jednadžbom u odgovarajućem stupcu, pri čemu je P maksimalna izlazna nazivna snaga odašiljača u vatima prema proizvođaču odašiljača.

Napomena 1: pri 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se razmak za viši frekvencijski raspon.

Napomena 2: te smjernice možda nisu primjenjive u svim situacijama. Na širenje elektromagnetskog zračenja utječu apsorpcija i odbijanje od građevina, predmeta i ljudi.

Tablica G-4: Koegzistencija bežičnih signala u pojasu – prag interferencije (Tol) i prag komunikacije (ToC) između uređaja za napredno praćenje HemoSphere (EUT) u invazivnom načinu i vanjskih uređaja

Specifikacije ispi-	Rezultati praga smetnji (Tol) ili praga komunikacije (ToC)									
tivanja [.]	Nepredviđena vr- sta i min. razina	Predviđena frek- vencija EUT-a (EUT)	Frekvencija ne- predviđenog sig- nala (MHz)	Razina nepredvi- đenog signala na EUT-u (dBm)	Omjer I/U (Tol ili ToC)					
A (Tol)	Razina 3 /	2437	2412	25,57	3,85					
A (ToC)	802,11n	2437	2412	47,56	-18,14					
B (Tol)	20 MHz podes.	5200	5180	32,19	-15,81					
B (ToC)	Kanal 20 dBm	5200	5180	38,53	-22,15					
C (Tol)		5765	5745	28,17	-12,15					
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	30,21	-14,19					

¹Specifikacije ispitivanja [Rezultati praga smetnji (ToI) ili praga komunikacije (ToC)]:

A. 2,4 GHz; kan. 6, 2437 MHz – invazivni način

B. 5 GHz, 20 MHz; kan. 40, (5190 – 5210 MHz) – invazivni način

C. 5 GHz, 20 MHz; kan. 153, (5755 – 5775 MHz) – invazivni način

Specifikacije ispitivanja ¹	Ekstraj	apolirani pragovi interferencije temelje se na predviđenom signalu koji se nalazi 3 m od uređaja za napredno praćenje HemoSphere								
	EIRP (W)	Razmak (m)	EIRP (W)	Razmak (m)	EIRP (W)	Razmak (m)	EIRP (W)	Razmak (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		

Specifikacije ispitivanja ¹	Ekstrapolirani pragovi interferencije temelje se na predviđenom signalu koji se nalazi 3 m od uređaja za napredno praćenje HemoSphere									
	EIRP (W)Razmak (m)EIRP (W)Razmak (m)EIRP (W)Razmak (m)EIRP (W)									
¹ Specifikacije ispit	ivanja [Re	zultati praga sm	netnji (Tol	I) ili praga komu	nikacije (ToC)]:				
A . 2,4 GHz; kan. 6, 24	437 MHz -	invazivni način								
B . 5 GHz, 20 MHz; kan. 40, (5190 – 5210 MHz – invazivni način)										
C . 5 GHz, 20 MHz; ka	n. 153, (57	55 – 5775 MHz – i	invazivni n	način)						

Tablica G-5: Koegzistencija bežičnih signala u pojasu – prag interferencije (Tol) i prag komunikacije (ToC) između uređaja za napredno praćenje HemoSphere (EUT) u neinvazivnom načinu i vanjskih uređaja

Specifikacije ispi-		Rezultati praga smetnji (Tol) ili praga komunikacije (ToC)								
tivanja [.]	Nepredviđena vr- sta i min. razina	Predviđena frek- vencija EUT-a (EUT)	Frekvencija ne- predviđenog sig- nala (MHz)	Razina nepredvi- đenog signala na EUT-u (dBm)	Omjer I/U (Tol ili ToC)					
A (Tol)	Razina 3 /	2437	2412	24,06	3,05					
A (ToC)	802,11n	2437	2412	47,96	-20,85					
B (Tol)	20 MHz podes.	5200	5180	36,19	-18,7					
B (ToC)	Kanal 20 dBm	5200	5180	36,19	-18,7					
C (Tol)		5765	5745	28,18	-12,1					
C (ToC)	(TRP/EIRP)	5765	5745	32,34	-16,26					

¹Specifikacije ispitivanja [Rezultati praga smetnji (ToI) ili praga komunikacije (ToC)]:

A. 2,4 GHz; kan. 6, 2437 MHz – neinvazivni način

B. 5 GHz, 20 MHz; kan. 40, (5190 – 5210 MHz) – neinvazivni način

C. 5 GHz, 20 MHz; kan. 153, (5755 – 5775 MHz) – neinvazivni način

Specifikacije ispitivanja ¹	Ekstraj	strapolirani pragovi interferencije temelje se na predviđenom signalu koji se nalazi 3 m od uređaja za napredno praćenje HemoSphere									
	EIRP (W)	Razmak (m)	EIRP (W)	Razmak (m)	EIRP (W)	Razmak (m)	EIRP (W)	Razmak (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			

¹Specifikacije ispitivanja [Rezultati praga smetnji (ToI) ili praga komunikacije (ToC)]:

A. 2,4 GHz; kan. 6, 2437 MHz – neinvazivni način

B. 5 GHz, 20 MHz; kan. 40, (5190 – 5210 MHz – neinvazivni način)

C. 5 GHz, 20 MHz; kan. 153, (5755 – 5775 MHz – neinvazivni način)

lspitivanje otpornosti	IEC 60601-1-2 Ispitna razina	Razina sukladnosti	Elektromagnetsko okruženje – smjernice			
Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju koje je navedeno u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere mora se pobrinuti da se on upotrebljava u takvom okruženju.						
Elektrostatičko pražnje- nje (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontaktom	± 8 kV	Podovi trebaju biti od drveta, betona ili prekriveni keramičkim pločicama. Ako su podovi prekr- iveni sintetičkim materijalom, re- lativna vlažnost treba bit najma- nje 30 %.			
	± 15 kV zrakom	± 15 kV				
Brzi električni prijelazi /	± 2 kV za vodove napajanja	± 2 kV za vodove napajanja	Kvaliteta mrežnog napajanja tre- ba biti tipična za komercijalno i/ili bolničko okruženje.			
kratki impulsi IEC 61000-4-4	± 1 kV za 1 kV za ulazne/izlazne vodove > 3 metra	± 1 kV za 1 kV za ulazne/izlazne vodove > 3 metra				
Naponski udar IEC 61000-4-5	± 1 kV međufazni napon	± 1 kV međufazni napon]			
	± 2 kV napon faza prema zemlji	± 2 kV napon faza prema zemlji				
Padovi napona, kratki prekidi i varijacije napo- na na ulaznim vodovi- ma izmjeničnog napaja- nja IEC 61000-4-11	0 % U _T (100 % pad u U _T) za 0,5 ciklusa (0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° i 315°)	0 % U _T	Kvaliteta mrežnog napajanja tre- ba biti tipična za komercijal- no ili bolničko okruženje. Ako uređaj za napredno praćenje HemoSphere zahtijeva kontinui- ran rad tijekom prekida mrežnog napajanja, preporučuje se napa- janje uređaja za napredno praće- nje HemoSphere putem nepreki- nutog napajanja ili baterije.			
	0 % U _T (100 % pad u U _T) za 1 ciklus (jedna faza pri 0°)	0 % U _T				
	70 % U _T (30 % pad u U _T) za 25/30 ciklusa (jedna faza pri 0°)	70 % U _T				
	Prekid: 0 % U _T (100 % pad u U _T) za 250/300 ciklusa	0 % U _T				
Frekvencija snage (50/60 Hz) magnetsko polje IEC 61000-4-8	30 A(rms)/m	30 A/m	Magnetska polja frekvencije sna- ge trebaju biti na razinama koje su karakteristične za uobičajenu lokaciju u uobičajenom komerci- jalnom ili bolničkom okruženju.			
Napomena: U_T je mrežni napon izmjenične struje prije primjene ispitne razine.						

Tablica G-6: Elektromagnetska otpornost (ESD, EFT, naponski udar, padovi napona i magnetsko polje)

lspitivanje otporno- sti	IEC 60601-1-2 Ispitna razina	Razina sukladnosti	Elektromagnetsko okruženje – smjernice			
Uređaj za napredno praćenje HemoSphere namijenjen je za upotrebu u elektromagnetskom okruženju koje je navedeno u nastavku. Kupac ili korisnik uređaja za napredno praćenje HemoSphere mora se pobrinuti da se on upotrebljava u takvom okruženju.						
			Prijenosna i mobilna RF komunikacijska opre- ma ne smije se upotrebljavati kraj bilo ko- jeg dijela uređaja za napredno praćenje HemoSphere, uključujući kabele, uz razmak manji od preporučenog razmaka koji se izraču- nava jednadžbom primjenjivom na frekvenciju odašiljača.			
Provedeni RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz do 80 MHz	3 Vrm	Preporučeni razmak			
			$d = [1,2] \times \sqrt{P}$; 150 kHz do 80 MHz			
Drovodoni DE	6 Vrms (ISM pojas) 150 kHz do 80 MHz	6 Vrm	$d = [1,2] \times \sqrt{P}$; 80 MHz do 800 MHz			
IEC 61000-4-6			$d = [2,3] \times \sqrt{P}$; 800 MHz do 2500 MHz			
Zračeni RF	3 V/m 80 do 2700 MHz	3 V/m	pri čemu je P maksimalna izlazna nazivna sna- ga odašiljača u vatima (W) prema proizvođa- ču odašiljača, a d je preporučeni razmak u metrima (m).			
IEC 61000-4-3			Jačina polja fiksnih RF odašiljača, kako je utvr- đeno ispitivanjem elektromagnetskog polja, ^a treba biti manja od razine sukladnosti u sva- kom frekvencijskom rasponu. ^b			
			Do smetnji može doći u blizini opreme sa slje- dećim simbolom:			
			((•))			

Tablica G-7: Elektromagnetska otpornost (zračeni i provedeni RF)

^aJačina polja nepomičnih prijenosnika, poput baznih stanica za radio (mobilne/bežične) telefone i zemaljski mobilni radio, amaterski radio, AM i FM radioprijenos te televizijski prijenos ne mogu se teorijski predvidjeti s točnošću. Za procjenu elektromagnetskog okruženja zbog nepomičnih RF prijenosnika treba razmotriti ispitivanje elektromagnetskog mjesta. Ako izmjerena jačina polja na mjestu gdje se upotrebljava uređaj za napredno praćenje HemoSphere premašuje primjenjivu razinu RF sukladnosti, uređaj za napredno praćenje HemoSphere treba pratiti kako bi se potvrdilo da radi normalno. Ako se uoči nepravilan rad, mogu biti potrebne dodatne mjere, kao što je preusmjeravanje ili premještanje uređaja za napredno praćenje HemoSphere.

^bU frekvencijskom rasponu od 150 kHz do 80 MHz, jačina polja treba biti manja od 3 V/m.

Napomena 1: pri 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se viši frekvencijski raspon.

Napomena 2: te smjernice možda nisu primjenjive u svim situacijama. Na širenje elektromagnetskog zračenja utječu apsorpcija i odbijanje od građevina, predmeta i ljudi.

G.3 Informacije o bežičnoj tehnologiji

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere sadržava bežičnu komunikacijsku tehnologiju koja omogućuje povezivost s Wi-Fi mrežom. Tehnologija uređaja za napredno praćenje HemoSphere podupire IEEE 802.11a/b/g/n s potpuno integriranim sigurnosnim tražiteljem koji osigurava provjeru autentičnosti 802.11i/ WPA2, šifriranje podataka.

Tehnički detalji o bežičnoj tehnologiji koja je primijenjena u uređaju za napredno praćenje HemoSphere navedeni su u sljedećoj tablici.

Značajka	Opis			
Wi-Fi norme	IEEE 802	IEEE 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n		
Wi-Fi mediji	Širenje spektra s izravnim slijedom (DSSS) Komplementarno šifriranje (CCK) Ortogonalno frekvencijsko multipleksiranje (OFDM)			
Wi-Fi protokol za medij- ski pristup	Višestru	Višestruki pristup mediju s izbjegavanjem sudara okvira (CSMA/CA)		
Podržane brzine Wi-Fi podataka	802.11a (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mb/s 802.11b (DSSS, CCK): 1, 2, 5,5, 11 Mb/s 802.11g (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mb/s 802.11n (OFDM, HT20, MCS 0 – 7): 6,5, 13, 19,5, 26, 39, 52, 58,5, 72,2 Mb/s 7,2; 14,4; 21,7; 28,9; 43,3; 57,8; 65 Mb/s			
Modulacija	BPSK pri 1; 6; 6,5; 7,2 i 9 Mb/s QPSK pri 2; 12; 13; 14,4; 18; 19,5 i 21,7 Mb/s CCK pri 5,5 i 11 Mb/s 16-QAM pri 24; 26; 28,9; 36; 39 i 43,3 Mb/s 64-QAM pri 48; 52; 54; 57,8; 58,5; 65 i 72,2 Mb/s			
Prostorni tokovi 802.11n	1×1 SIS	O (jedan ulaz, jedan izlaz)		
Frekvencijski pojase- vi2,4 GHz	ETSI: MIC:	2,4 GHz do 2,483 GHz 2,4 GHz do 2,495 GHz	FCC: KC:	2,4 GHz do 2,483 GHz 2,4 GHz do 2,483 GHz
Radni kanali 2,4 GHz	ETSI: MIC:	13 (3 bez preklapanja) 14 (4 bez preklapanja)	FCC: KC:	11 (3 bez preklapanja) 13 (3 bez preklapanja)
Frekvencijski pojasevi 5 GHz	ETSI:	5,15 GHz do 5,35 GHz 5,47 GHz do 5,725 GHz	FCC:	5,15 GHz do 5,35 GHz 5,47 GHz do 5,725 GHz 5,725 GHz do 5,825 GHz
	MIC:	5,15 GHz do 5,35 GHz 5,47 GHz do 5,725 GHz	KC:	5,15 GHz do 5,25 GHz 5,725 GHz do 5,825 GHz
Radni kanali 5 GHz	ETSI: MIC:	19 bez preklapanja 19 bez preklapanja	FCC: KC:	24 bez preklapanja 19 bez preklapanja
Maksimalna snaga prije- nosa Napomena: maksimalna snaga prijenosa razlikuje se ovisno o propisima pojedi- ne države. Sve su vrijedno- sti nazivne, ± 2 dBm. Pri 2,4 GHz podržan je jedan prostorni tok i širina pojasa od 20 MHz.	802.11a 6 Mb/s 54 Mb/s 802.11b 1 Mb/s 11 Mb/s 11 Mb/s 802.11c 6 Mb/s 54 Mb/s 802.11r 6,5 Mb/ 65 Mb/s 802.11r 6,5 Mb/ 65 Mb/s	15 dBm (31,623 mW) 12 dBm (19,953 mW) 16 dBm (39,81 mW) 16 dBm (39,81 mW) 16 dBm (39,81 mW) 16 dBm (25,12 mW) 12 dBm (25,12 mW) (4,24 GHz) s (MCS0) 16 dBm (39,81 mW) 5 (MCS7) 12 dBm (15,85 mW) s (MCS0) 15 dBm (31,62 mW) 5 (MCS7) 12 dBm (15,85 mW)		

Tablica G-8: Bežične informacije uređaja za napredno praćenje HemoSphere

Značajka	Opis	
Uobičajena osjetljivost	802.11a	
prijemnika	6 Mb/s –90 dBm	
Napomena: sve su vrijedno-	54 Mb/s –73 dBm (PER <= 10 %)	
sti nazivne,± 3 dBm. Razli-	802.11b	
kuje se ovisno o kanalu.	1 Mb/s –89 dBm	
	11 Mb/s -82 dBm (PER <= 8 %)	
	802.11g	
	6 Mb/s –85 dBm	
	54 Mb/s –68 dBm (PER <= 10 %)	
	802.11n (2,4 GHz)	
	MCS0 Mb/s –86 dBm	
	MCS7 Mb/s –65 dBm	
	802.11n (5 GHz HT20)	
	MCS0 Mb/s –90 dBm	
	MCS7 Mb/s –70 dBm	
Sigurnost	Norme	
	IEEE 802.11i (WPA2)	
	Sifriranje	
	Napredni standard šifriranja (AES, algoritam Rijndael)	
	Osiguravanje ključa za šifriranje	
	Unaprijed podijeljeno (PSK)	
	Dinamičko	
	802.1X Proširive vrste protokola provjere autentičnosti	
	EAP-FAST, EAP-TLS, EAP-TLS	
	PEAP-GIC, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-ILS	
	FIPS 140-2 način	
	Rad ograničen na WPA2-AES s opcijom EAP-TLS i WPA2-PSK/AES	
Sukladnost	Regulatorno područje ETSI-ja	
	EN 300 328 EN 55022:2006 Klasa B	
	EN 300 328 v1.8.1 (BT 2.1) EN 55024:1998 +A1:2001, A2:2003	
	EN 301 489-1 EN 61000-3-2:2006	
	EN 301 489-17 EN 61000-3-3:1995 +A1:2001, A2:2005	
	EN 301 893 EU 2002/95/EC (RoHS)	
	EN 60950-1	
	Regulatorno područje FCC-a (Certifikacijski ID: SQG-WB45NBT)	
	FCC 15.247 DTS – 802.11b/g (Wi-Fi): 2,4 GHz i 5,8 GHz	
	FCC 15.407 UNII – 802.11a (Wi-Fi): 2,4 GHz i 5,4 GHz	
	FCC Dio 15 Klasa B UL 60950	
	Industry Canada (Certifikacijski ID: 3147A-WB45NBT)	
	RSS-210 – 802.11a/b/g/n (Wi-Fi) – 2,4 GHz, 5,8 GHz, 5,2 GHz i 5,4 GHz	
	ICES-003, Klasa B	
	MIC (Japan) (Certifikacijski ID: 😂 🛛 201-140137	
	STD-1/1 Clanak 2 stavak 19, kategorija WW (2,4 GHz kanali 1 – 13)	
	Clanak 2 stavak 19 – 2, kategorija GZ (2,4 GHz Kanal 14)	
	Clanak 2 stavak 19 – 3, kategorija XW (5150 – 5250 W52 i 5250 – 5350 W53)	
	nc (noreja) (Certifikacijski ID: MSIP-CKM-LAI-WB45NBT)	
	NCC (Tajvan) (Certifikacijski ID: CCAM18LP0760T)	
	acma (Australija) (Certifikacijski ID: ABN 75 082 447 194)	
	ANATEL (Brazil) (Certifikacijski ID: 05725-17-10188)	
	Kina (Certifikacijski ID: 2018AJ0489(M))	

Značajka	Opis
Certifikacije	Wi-Fi Alliance 802.11a, 802.11b, 802.11g, 802.11n Provjera autentičnosti WPA Provjera autentičnosti WPA2 Ekstenzije kompatibilne sa sustavom Cisco (verzija 4) FIPS 140-2 razina 1 Linux 3.8 koji pokreće Wi-Fi modul serije 45 s opcijom ARM926 (ARMv5TEJ) – OpenSSL FIPS Object Module v2.0 (validacijski certifikat br. 1747)
Vrsta antene	PCB Dipole
Dimenzije antene	36 mm × 12 mm × 0,1 mm

G.3.1 Kvaliteta usluge za bežičnu i kabelsku tehnologiju

Kvaliteta usluge (QoS) navedena je u smislu ukupnog gubitka podataka za normalnu vezu kada uređaj za napredno praćenje HemoSphere radi uz bežični signal srednje ili visoke jačine (Tablica 8-1 na stranici 159), uz dobru mrežnu vezu. Potvrđeno je da, pod tim uvjetima, ukupan gubitak podataka bežičnim prijenosom podataka u uređaju za napredno praćenje HemoSphere iznosi manje od 5 %. Bežična tehnologija uređaja za napredno praćenje HemoSphere ima učinkovit domet od 150 stopa optičke vidljivosti te 75 stopa izvan područja optičke vidljivosti. Na učinkovit domet može utjecati prisutnost ostalih bežičnih odašiljača.

Uređaj za napredno praćenje HemoSphere podupire prijenos podataka kabelskom ili bežičnom vezom. Očekuje se da sustav koji prima podatke potvrdi sve poslane podatke. Podaci se šalju ponovno ako slanje nije uspjelo. Uređaj za napredno praćenje HemoSphere automatski pokušava ponovno uspostaviti vezu s HIS-om ili opcijom Viewfinder Hub koja je prekinuta. Ako se ne može ponovno uspostaviti prethodno postojeća veza, uređaj za napredno praćenje HemoSphere upozorava korisnika zvučnim upozorenjem i porukom (**Upozorenje: izgubljena veza s HIS-om** [pogledajte Tablica 15-6 na stranici 327] ili poruke s pogreškama povezivosti s opcijom Viewfinder Hub [pogledajte Tablica 15-9 na stranici 337]).

OPREZ

Na bežičnu kvalitetu usluge (QoS) može utjecati prisutnost drugih uređaja koji stvaraju radiofrekvencijske smetnje (RFI). Takvi RFI uređaji mogu uključivati opremu za elektrokauterizaciju, mobilne telefone, bežična računala i tablete, dojavljivače, RFID, MR ili ostale uređaje s električnim napajanjem. Kada se upotrebljava u prisutnosti snažnih RFI uređaja, potrebno je razmotriti maksimalno povećanje razmaka i promatranje potencijalnih znakova smetnji kao što su gubitak komunikacije ili smanjena snaga Wi-Fi signala.

G.3.2 Mjere bežične sigurnosti

Bežični signali zaštićeni su bežičnim sigurnosnim protokolima kao standardom za industriju (Tablica G-8 na stranici 445). Pokazalo se da su bežični sigurnosni standardi WEP i WPA osjetljivi na upade i ne preporučuju se. Tvrtka Edwards preporučuje zaštitu bežičnog prijenosa podataka omogućivanjem sigurnosti iz norme IEEE 802.11i (WPA2) i načina FIPS. Tvrtka Edwards preporučuje i provedbu mjera za mrežnu sigurnost poput virtualnih LAN-ova s vatrozidom radi dodatne zaštite podataka iz platforme za napredno praćenje HemoSphere prilikom prelaska u HIS.

G.3.3 Rješavanje problema s istovremenom pojavom problema s bežičnom tehnologijom

Instrument je ispitan i sukladan je s ograničenjima norme IEC 60601-1-2. Ako uočite komunikacijske probleme s bežičnom tehnologijom uređaja za napredno praćenje HemoSphere, provjerite održava li se minimalni razmak između prijenosne i mobilne RF komunikacijske opreme (odašiljača) i uređaja za napredno praćenje HemoSphere. Proučite Tablica G-3 na stranici 440 za dodatne pojedinosti o razmacima.

G.3.4 Izjave Savezne komisije o komunikacijama (FCC) o smetnjama

Napomena

VAŽNO! Kako bi se ispunili zahtjevi u pogledu usklađenosti izlaganja RF zračenju Savezne komisije o komunikacijama (FCC), antena koja se koristi za ovaj odašiljač mora se ugraditi uz razmak od najmanje 20 cm od svih osoba i ne smije se premještati ili raditi zajedno s nekom drugom antenom ili odašiljačem.

Izjava Savezne komisije o komunikacijama o smetnjama

Ova je oprema ispitana i utvrđeno je da je sukladna s ograničenjima za digitalne uređaje Klase B, sukladno članku 15 Pravila FCC-a. Ta su ograničenja osmišljena kako bi se osigurala razumna zaštita od štetnih smetnji u stambenoj instalaciji. Ova oprema stvara, upotrebljava i može zračiti radiofrekvencijsku energiju i, ako se ne ugradi i ne upotrebljava u skladu s uputama, može izazvati štetne smetnje na radiokomunikacijskoj opremi. No to nije jamstvo da u određenoj instalaciji neće doći do smetnji. Ako ova oprema izazove štetne smetnje u prijemu radijskih ili televizijskih signala, što se može utvrditi isključivanjem i uključivanjem opreme, korisnika se potiče da pokuša ispraviti smetnje jednom od sljedećih mjera:

- 1. preusmjeravanjem ili premještanjem antene prijemnika.
- 2. povećanjem razmaka između opreme i prijemnika.
- 3. priključivanjem opreme u utičnicu na krugu u koji nije priključen prijemnik.
- 4. Posavjetujte se s trgovcem ili iskusnim tehničarom za radijsku/televizijsku opremu za pomoć.

OPREZ

FCC Svaka izmjena ili preinaka koju nije izričito odobrila strana odgovorna za usklađenost može poništiti ovlaštenje korisnika za upravljanje ovom opremom.

Ovaj je uređaj sukladan sa člankom 15 pravila FCC-a. Rukovanje podliježe sljedećim dvama uvjetima: (1) ovaj uređaj ne smije izazvati štetne smetnje, i (2) ovaj uređaj mora prihvatiti sve primljene smetnje, uključujući smetnje koje mogu izazvati neželjen rad.

Ovaj je uređaj ograničen na upotrebu u *zatvorenim prostorima* kada radi u rasponu frekvencije od 5,15 do 5,25 GHz.

FCC zahtijeva da se ovaj proizvod upotrebljava u zatvorenim prostorima za raspon frekvencije od 5,15 do 5,25 GHz kako bi se smanjila mogućnost štetnih smetnji u istokanalnim mobilnim satelitskim sustavima.

Ovaj uređaj ne dopušta rad na kanalima 116 – 128 (5580 – 5640 MHz) za 11na i 120 – 128 (5600 – 5640 MHz) za 11a koji prekrivaju pojas 5600 – 5650 MHz.

Napomena

VAŽNO! Izjava FCC-a o izlaganju zračenju:

ova je oprema sukladna s ograničenjima FCC-a za izlaganje zračenju koja su navedena za nekontrolirano okruženje. Ovu opremu treba ugraditi i njome treba rukovati uz minimalni razmak od 20 cm između radijatora i vašeg tijela.

G.3.5 Izjave ministarstva Industry Canada

Upozorenje na opasnost od RF zračenja

Da bi se osigurala usklađenost sa zahtjevima FCC-a i ministarstva Industry Canada po pitanju izlaganja RF-u, ovaj uređaj treba postaviti na lokaciju na kojoj će antene uređaja imati minimalni razmak od barem 20 cm od svih osoba. Nije dopuštena upotreba antena većeg pojačanja i vrste antena koje nisu certificirane za upotrebu s ovim proizvodom. Uređaj se ne smije nalaziti na mjestu na kojem se nalazi neki drugi odašiljač.

Maksimalno pojačanje antene – ako integrator konfigurira uređaj tako da se antena može otkriti iz glavnog proizvoda.

Taj je radijski odašiljač (IC ID: 3147A-WB45NBT) odobrilo ministarstvo Industry Canada za rad s vrstama antena koje su navedene u nastavku s maksimalnim dopuštenim pojačanjem i potrebnom impedancijom antene za svaku navedenu vrstu antene. S ovim je uređajem strogo zabranjena upotreba vrsta antena koje nisu uključene na taj popis, a koje imaju veće pojačanje od maksimalnog pojačanja navedenog za tu vrstu.

"Da bi se smanjila mogućnost radijskih smetnji za druge korisnike, vrstu antene i njezino pojačanje treba odabrati tako da ekvivalentna izotropno zračena snaga (EIRP) ne premašuje razinu veću od potrebne za uspješnu komunikaciju."

"Ovaj je uređaj osmišljen za rad s antenom maksimalnog pojačanja od [4] dBi. Prema normama ministarstva Industry Canada, strogo je zabranjena antena većeg pojačanja. Potrebna impedancija antene iznosi 50 oma."

Ovaj je uređaj sukladan s RSS normama koje su izuzete od izdavanja dozvole ministarstva Industry Canada. Rukovanje podliježe sljedećim dvama uvjetima: (1) ovaj uređaj ne smije izazvati smetnje, i (2) ovaj uređaj mora prihvatiti sve smetnje, uključujući smetnje koje mogu izazvati neželjen rad uređaja.

G.3.6 Izjave Direktive Europske unije o radijskoj opremi (RED)

Ovaj je uređaj sukladan s bitnim zahtjevima Direktive 2014/53/EU o radijskoj opremi (RED). Primijenjene su sljedeće ispitne metode kako bi se dokazala pretpostavka sukladnosti s bitnim zahtjevima Direktive 2014/53/EU o radijskoj opremi (RED):

• EN 62368-1:2014/A11:2017

Sigurnosni zahtjevi za audio/video, informacijsku i tehnološku opremu

EN 300 328 V2.2.2: (2019-07)
 Elektromagnetska kompatibilnost i radiospektar (ERM); sustavi širokopojasnog prijenosa; oprema za

prijenos podataka koja radi u ISM pojasu od 2,4 GHz i koristi se tehnikama modulacije proširenog spektra; usklađeni EN koji obuhvaća osnovne zahtjeve iz članka 3.2 Direktive R&TTE

- EN 62311:2008 | EN 50665:2017 | EN 50385:2017 Izloženost radijskoj frekvenciji
- EN 301 489-1 V2.2.0 (2017-03)
 Elektromagnetska kompatibilnost i radiospektar (ERM); norma elektromagnetske kompatibilnosti (EMC) za radijsku opremu i usluge; 1. dio: Zajednički tehnički zahtjevi

EN 301 489-17 V3.2.0 (2017-03)
 Elektromagnetska kompatibilnost i radiospektar (ERM); norma elektromagnetske kompatibilnosti (EMC) za radijsku opremu i usluge; 17. dio: Posebni uvjeti za sustave širokopojasnog prijenosa od 2,4 GHz i RLAN opremu visokih performansi od 5 GHz

- EN 301 893 V2.1.1 (2017-05)
 Elektromagnetska kompatibilnost i radiospektar (ERM); Širokopojasne radiopristupne mreže (BRAN);
 Posebni uvjeti za RLAN opremu visokih performansi od 5 GHz
- EU 2015/863 (RoHS 3) Izjava o sukladnosti – Direktiva EU-a 2015/863; Ograničavanje upotrebe određenih opasnih tvari (RoHS)

Ovaj je uređaj širokopojasni prijenosni sustav (prijemnik) od 2,4 GHz namijenjen za upotrebu u svim državama članicama EU-a i državama EFTA-e, osim u Francuskoj i Italiji gdje se primjenjuje ograničena upotreba.

U Italiji se korisnik treba prijaviti za dozvolu kod nacionalnih tijela za spektar kako bi dobio dozvolu za upotrebu uređaja za postavljanje vanjskih radijskih veza i/ili za pružanje javnog pristupa telekomunikacijskim i/ili mrežnim uslugama.

Ovaj se uređaj ne smije upotrebljavati za postavljanje vanjskih radijskih veza u Francuskoj, a u nekim područjima izlazna RF snaga može biti ograničena na 10 mW EIRP u rasponu frekvencije od 2454 do 2483,5 MHz. Za detaljne informacije krajnji korisnik treba se obratiti nacionalnom tijelu za spektar u Francuskoj.

Tvrtka Edwards Lifesciences ovime izjavljuje da je uređaj za praćenje sukladan s osnovnim zahtjevima i ostalim relevantnim odredbama Direktive 2014/53/EU.

Glosar

Acumen Hypotension Prediction Index (HPI)

Vjerojatnost da se pacijent možda kreće prema hipotenzivnom događaju (MAP (MAP) < 65 mmHg najmanje jednu minutu).

Alarmi

Zvučni i vizualni indikatori koji javljaju rukovatelju da je izmjereni parametar kod pacijenta izvan ograničenja alarma.

Ograničenja alarma

Maksimalne i minimalne vrijednosti za parametre praćenog pacijenta.

Kabel za analogni ulaz

Kabel koji prebacuje podatke na uređaj za napredno praćenje HemoSphere s nekog drugog uređaja za praćenje.

Početna vrijednost temperature krvi

Temperatura krvi koja služi kao temelj za mjerenja minutnog volumena srca.

Krvni tlak (BP)

Krvni tlak izmjeren kabelom za tlak HemoSphere.

Temperatura krvi (BT)

Temperatura krvi u plućnoj arteriji kada je kateter ispravno postavljen.

Površina tijela (BSA)

Izračunata površina tijela čovjeka.

Način rada s bolusom (iCO)

Funkcionalno stanje modula HemoSphere Swan-Ganz u kojem se minutni volumen srca mjeri metodom termodilucije bolusa.

Ubrizgavanje bolusa

Poznati volumen tekućine koja je rashlađena ili na sobnoj temperaturi, koja se ubrizgava u otvor na kateteru za plućnu arteriju i služi kao indikator za mjerenje minutnog volumena srca.

Gumb

Slika na zaslonu s tekstom koji, kada se dodirne, pokreće neku radnju ili omogućuje pristup nekom izborniku.

Srčani indeks (CI)

Minutni volumen srca prilagođen veličini tijela.

Minutni volumen srca (CO)

Volumen krvi koji se po minuti izbaci iz srca u sistemsku cirkulaciju izmjeren u litrama po minuti.

Centralna venska zasićenost kisikom (ScvO₂)

Postotak hemoglobina zasićenog kisikom u venskoj krvi izmjeren u gornjoj šupljoj veni (SVC). Prikazan kao ScvO₂.

Centralni venski tlak (CVP)

Prosječni tlak u gornjoj šupljoj veni (desnom atriju) izmjeren vanjskim uređajem za praćenje. Označava venski povrat u desnu stranu srca.

Konstanta izračuna

Konstanta koja se koristi u jednadžbi minutnog volumena srca koja objašnjava gustoću krvi i injektata, volumen injektata i gubitak indikatora u kateteru.

Zadane postavke

Početni uvjeti rada koje sustav preuzima.

Dinamička arterijska elastičnost (Eadvn)

Dinamička arterijska elastičnost omjer je varijacije tlaka pulsa i varijacije udarnog volumena (PPV/SVV). Daje procjenu arterijske elastičnosti.

Krajnji dijastolički volumen (EDV)

Volumen krvi u desnom ventrikulu na kraju dijastole.

Indeks krajnjeg dijastoličkog volumena (EDVI)

Krajnji dijastolički volumen desnog srca prilagođen veličini tijela.

Procijenjena potrošnja kisika (VO₂e)

Izraz procijenjene brzine pri kojoj tkiva upotrebljavaju kisik, obično naveden u ml/min kisika potrošenog u sat vremena na 1 miligram suhe težine tkiva. Izračunat pomoću vrijednosti ScvO₂.

Automatski kalibrirani minutni volumen srca arterijskim tlakom FloTrac (FT-CO)

CO koji se kontinuirano izračunava iz oblika vala arterijskog krvnog tlaka.

Frekvencija srca (HR)

Broj ventrikularnih kontrakcija po minuti. Podaci o HR-u iz vanjskog uređaja za praćenje pomoću analognog ulaza navode se kao prosjek tijekom vremena i prikazuju kao HR_{avg}.

Hematokrit (Hct)

Postotak volumena krvi koji sadržava eritrocite.

Hemoglobin (HGB)

Komponenta eritrocita koja prenosi kisik. Volumen eritrocita izmjeren u gramima po decilitru.

Ikona

Slika na zaslonu koja predstavlja određeni zaslon, status platforme ili stavku u izborniku. Kada su omogućene i dodirnu se, ikone pokreću neku radnju ili omogućuju pristup nekom izborniku.

Injektat

Tekućina koja se koristi za mjerenje vrijednosti iCO (minutnog volumena srca termodilucijom bolusa).

lsprekidan srčani indeks (iCl)

Isprekidan minutni volumen srca podešen u skladu s veličinom tijela.

Isprekidan minutni volumen srca (iCO)

Isprekidano mjerenje krvi koja se po minuti izbaci iz srca u sistemsku cirkulaciju izmjereno termodilucijom.

Intervencija

Koraci poduzeti radi promjene pacijentova stanja.

Srednji arterijski tlak (MAP)

Prosječni sistemski arterijski krvni tlak izmjeren pomoću vanjskog uređaja za praćenje.

Miješana venska zasićenost kisikom (SvO₂)

Postotak hemoglobina zasićenog kisikom u venskoj krvi izmjeren u plućnoj arteriji. Prikazan kao SvO₂.

Potrošnja kisika (VO₂)

Izraz brzine pri kojoj tkiva upotrebljavaju kisik, obično naveden u ml/min kisika potrošenog u sat vremena na 1 miligram suhe težine tkiva. Izračunat pomoću vrijednosti SvO₂.

Isporuka kisika (DO₂)

Količina kisika u mililitrima po minuti (ml/min) koja se isporučuje tkivima.

Indeks isporuke kisika (DO₂I)

Količina kisika u mililitrima po minuti (ml/min/m²) koja se isporučuje tkivima, prilagođena veličini tijela.

Oksimetrija (zasićenost kisikom, ScvO₂/SvO₂)

Postotak hemoglobina zasićenog kisikom u krvi.

Test pacijentova CCO kabela

Test za provjeru cjelovitosti pacijentova CCO kabela.

Flebostatska os

Referentna os u pacijentu koja prolazi kroz pacijentov desni atrij u nekoj anatomskoj ravnini.

Physiocal

Postupak fiziološke kalibracije koristi se za dobivanje točnih očitavanja krvnog tlaka iz arterije u prstu.

Pletizmografski senzor

Uređaj ugrađen u naprstak ClearSight koji mjeri fluktuacije volumena u arteriji u prstu.

Regulator tlaka (PC2/HEMPC)

Uređaj koji pacijent nosi na ručnom zglobu i koji povezuje referentni senzor za srce i kompatibilne naprske tvrtke Edwards s modulom HemoSphere ClearSight.

Frekvencija pulsa (PR)

Broj pulsova u arterijskom krvnom tlaku po minuti.

Ejekcijska frakcija desnog ventrikula (RVEF)

Postotak volumena krvi izbačen iz desnog ventrikula tijekom sistole.

Osjetljivost

Sposobnost testa da ispravno odredi one sa stanjem (stopa stvarno pozitivnih). Matematički se definira kao: (broj stvarno pozitivnih / [broj stvarno pozitivnih + broj lažno negativnih]) × 100

Indikator kvalitete signala (SQI)

Kvaliteta oksimetrijskog signala na temelju stanja katetera i položaja u žili.

Specifičnost

Sposobnost testa da ispravno odredi one bez stanja (stopa stvarno negativnih). Matematički se definira kao: (broj stvarno negativnih / [broj stvarno negativnih + broj lažno pozitivnih]) × 100

452

Vrijednost STAT

Brza procjena vrijednosti CO/CI, EDV/EDVI i RVEF.

Udarni volumen (SV)

Količina krvi koja se izbacuje iz ventrikula svakom kontrakcijom.

Indeks udarnog volumena (SVI)

Udarni volumen prilagođen veličini tijela.

Varijacija udarnog volumena (SVV)

Varijacija udarnog volumena postotna je razlika između maksimalnog i minimalnog udarnog volumena.

Sistemski vaskularni otpor (SVR)

Izvedena mjera impedancije protoka krvi iz lijevog ventrikula (tlačno opterećenje).

Indeks sistemskog vaskularnog otpora (SVRI)

Sistemski vaskularni otpor prilagođen veličini tijela.

Sistolički nagib (dP/dt)

Maksimalni uzlazni nagib oblika vala arterijskog tlaka izmjeren iz periferne arterije.

Toplinska nit

Mjesto na CCO kateteru za termodiluciju koje prenosi malu količinu energije u krv kako bi poslužila kao indikator za kontinuirano praćenje kretanja minutnog volumena srca.

Termistor

Senzor za temperaturu kraj vrha katetera za plućnu arteriju.

Termodilucija (TD)

Varijanta tehnike dilucije indikatora koja upotrebljava temperaturnu promjenu kao indikator.

USB

Univerzalna serijska sabirnica.

Metoda volumne stezaljke

Volumen arterijske krvi održava se stalnim pomoću signala iz fotopletizmografa i brze promjene tlaka u zračnom mjehuru.

Krivulja ispiranja

Krivulja dilucije indikatora koju proizvodi ubrizgavanje bolusa. Minutni volumen srca obrnuto je povezan s područjem ispod te krivulje.

Oprez: Federal (USA) law restricts this device to sale by or on the order of a physician. pogledajte upute za upotrebu za potpune informacije o propisivanju.

Edwards, Edwards Lifesciences, logotip sa stiliziranim slovom E, Acumen, Acumen AFM, Acumen HPI, Acumen IQ, AFM, CCOmbo, CCOmbo V, ClearSight, ClearSight Jr, CO-Set, CO-Set+, FloTrac, FloTrac Jr, FORE-SIGHT, ForeSight, FORE-SIGHT ELITE, ForeSight Jr, HemoSphere, HPI (HPI), PediaSat, Physiocal, Swan, Swan-Ganz, Time-In-Target i TruWave zaštitni su znakovi tvrtke Edwards Lifesciences. Svi ostali zaštitni znakovi vlasništvo su pripadajućih vlasnika.

 $^{\odot}$ 2024. Edwards Lifesciences. Sva prava pridržana. A/W br. dijela: 10058933003/A

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

