

# **MONITOR MULTIPARAMETRI CMS 8000 VET**

# **REF** CMS8000VET (GIMA 80700)



CONTEC MEDICAL SYSTEMS CO., LTD No.112 Qinhuang West Street, Economic & Technical Development Zone, Qinhuangdao, Hebei Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA Made in China



















Via Marconi, 1 - 20060 Gessate (MI) Italy gima@gimaitaly.com - export@gimaitaly.com www.gimaitaly.com









### Copyright

#### Dichiarazione

La nostra azienda detiene tutti i diritti su questo lavoro inedito e intende mantenerlo riservato. Potremmo anche cercare di mantenere questo lavoro come un copyright non pubblicato. Questa pubblicazione deve essere utilizzata esclusivamente a scopo di riferimento, funzionamento, manutenzione o riparazione delle nostre apparecchiature. Nessuna parte di questo manuale può essere divulgata per altri scopi.

In caso di pubblicazione involontaria o deliberata, la nostra azienda intende far valere i propri diritti su questo lavoro in base alle leggi sul copyright come opera pubblicata. Coloro che hanno accesso a questo lavoro non possono copiare, utilizzare o divulgare le informazioni in questo lavoro se non espressamente autorizzato da noi a farlo.

Si ritiene che tutte le informazioni contenute in questa pubblicazione siano corrette. La nostra azienda non è responsabile per gli errori contenuti nel presente documento né per i danni incidentali o consequenziali in relazione alla fornitura, alle prestazioni o all'uso di questo materiale. Questa pubblicazione può fare riferimento a informazioni ed è protetta da copyright e brevetti e non trasmette alcuna licenza in base ai diritti di brevetto della nostra azienda, né ai diritti di altri. La nostra azienda non si assume alcuna responsabilità per eventuali violazioni di brevetti o altri diritti di terzi.

Il contenuto del presente manuale è soggetto a modifiche senza preavviso.

# Responsabilità del produttore

La nostra azienda è responsabile della sicurezza, dell'affidabilità e delle prestazioni di questa apparecchiatura solo a condizione che:

- Tutte le operazioni di installazione, ampliamento, modifica e riparazione dell'apparecchiatura siano eseguite da personale qualificato e che,
- L'apparecchiatura elettrica applicata sia conforme agli standard nazionali pertinenti; e,
- Il monitor venga utilizzato rispettando rigorosamente il presente manuale.

#### **AVVERTENZA**

# Questo monitor non è un dispositivo destinato a scopi terapeutici.

#### NOTA:

Questo apparecchio non è destinato all'uso familiare.

È importante che l'ospedale o l'organizzazione che utilizza questa apparecchiatura esegua un programma di manutenzione ragionevole. La mancata osservanza di tale programma può causare guasti alla macchina o danni alla salute umana.

Su richiesta, la nostra azienda può fornire, dietro compenso, gli schemi dei circuiti necessari, l'elenco delle illustrazioni di taratura e altre informazioni per aiutare un tecnico qualificato a eseguire la manutenzione e la riparazione di alcune parti che la nostra azienda può definire come riparabili dall'utente.

#### Garanzia

#### Lavorazione e materiali

La nostra azienda garantisce che le nuove apparecchiature, ad eccezione degli accessori, sono prive di difetti di fabbricazione e di materiali per un periodo di 18 mesi (sei mesi per le sonde multisito e il sensore SpO<sub>2</sub>) dalla data di spedizione, in condizioni di uso e manutenzione normali. L'obbligo della nostra azienda ai sensi della presente garanzia è limitato alla sola riparazione.

LA PRESENTE GARANZIA È ESCLUSIVA E SOSTITUISCE TUTTE LE ALTRE GARANZIE, ESPRESSE O IMPLICITE, COMPRESE LE GARANZIE DI COMMERCIABILITÀ O DI IDONEITÀ A UNO SCOPO PARTICOLARE.

#### Dispensa

L'obbligo o la responsabilità della nostra azienda ai sensi della presente garanzia non comprende alcuna spesa di trasporto o di altro tipo, né la responsabilità per danni diretti, indiretti o conseguenti o per ritardi derivanti dall'uso improprio o dall'applicazione di parti o accessori del prodotto o dalla sostituzione con parti non approvate dalla nostra azienda o riparate da persona diverse dal personale autorizzato dalla nostra azienda. La presente garanzia non si estende a qualsiasi strumento che sia stato sottoposto a uso anomalo, negligenza nella manutenzione o danneggiato; a qualsiasi strumento dal quale sia stata alterata o rimossa l'etichetta del numero di serie originale della nostra azienda o i marchi di identificazione del prodotto, o a qualsiasi prodotto di qualsiasi altro produttore.

#### Sicurezza, affidabilità e prestazioni

La nostra azienda non è responsabile degli effetti sulla sicurezza, l'affidabilità e le prestazioni del Monitor se:

- I componenti vengono smontati, estesi o riadattati.
- Il monitor non viene utilizzato in conformità alle istruzioni per l'uso o l'impianto elettrico del locale in questione non è conforme al NFPA 70: Codice elettrico nazionale o NFPA 99: Standard per le strutture sanitarie (al di fuori degli Stati Uniti, il locale in questione deve essere conforme a tutte le norme di installazione elettrica imposte dagli enti governativi locali e regionali).

#### Politica di restituzione

#### Procedura di restituzione

Nel caso in cui si renda necessario restituire un apparecchio alla nostra azienda, è necessario seguire la seguente procedura:

- Ottenere l'autorizzazione alla restituzione. Contattare il nostro servizio di assistenza e comunicare il numero di serie del prodotto. Il numero è riportato all'esterno della confezione di spedizione. Le spedizioni di restituzione non saranno accettate se il numero non è chiaramente visibile. Indicare il numero di modello, il numero di serie e una breve descrizione del motivo della restituzione.
- Politica di trasporto. Il cliente è responsabile delle spese di trasporto quando l'apparecchiatura viene spedita alla nostra azienda per l'assistenza (sono incluse le spese doganali).

#### Prefazione

Il presente manuale fornisce una descrizione dettagliata del monitor per quanto riguarda le prestazioni, il funzionamento e altre informazioni sulla sicurezza. Prima dell'uso, leggere attentamente il manuale d'uso per utilizzare correttamente il prodotto e garantire la sicurezza del paziente e dell'operatore.

Conservare il manuale d'uso vicino al prodotto per poterlo consultare comodamente e tempestivamente in caso di necessità.

I simboli seguenti rappresentano alcuni fatti importanti a cui è necessario prestare particolare attenzione:

Le avvertenze di sicurezza indicano la gravità dei potenziali pericoli.

**Avvertenza**: indica operazioni potenzialmente pericolose o non sicure che, se non evitate, possono causare la morte o gravi lesioni personali o danni alle cose.

**Attenzione:** indica operazioni potenzialmente pericolose o non sicure che, se non evitate, possono provocare lievi lesioni personali, guasti o danni al prodotto o danni materiali.

**Nota**: sottolinea attenzioni importanti, fornendo spiegazioni o interpretazioni per un uso migliore.

#### NOTA:

- Il manuale d'uso contiene descrizioni relative a tutte le configurazioni, pertanto parte del contenuto potrebbe non essere adatto al prodotto acquistato. In caso di dubbi, contattateci.
- Fare riferimento al dispositivo per la data di fabbricazione.
- Vita utile: 5 anni dalla data di produzione.

Il presente manuale è destinato a persone che conoscono le misure di funzionamento e hanno esperienza nell'uso del dispositivo di monitoraggio.

# Indice

Capitolo 1	Sicurezza	1
1.1 Info	ormazioni sulla sicurezza	1
1.2 Mis	sure precauzionali	2
1.3 Sim	nboli	3
Capitolo 2 Fu	nzionamento Generale	5
2.1 Inti	roduzione	5
2.2 Coi	ntroindicazioni	5
2.3 Un	ità Principale	5
2.4 Dis	play	9
Capitolo 3 Ins	stallazione	11
3.1 Ap	ertura dell'imballaggio e controllo	11
3.2 Red	quisiti ambientali	12
3.3 Ins	tallazione del monitor	12
3.4 Col	llegamento dei cavi di alimentazione	12
3.5 Acc	censione	13
3.6 Spe	egnimento	14
Capitolo 4 Me	enu di sistema	16
4.1 Ir	mpostazione delle informazioni sul paziente	16
4.2 Ir	mpostazioni di default	17
4.3 R	evisione dei trend, revisione delle misure e revisione degli eventi di allarme	18
4.4 Coi	nfigurazione di sistema	18
4.5 V	'ersione della macchina	25
4.6 C	alcolo dei farmaci	25
4.7 N	Nanutenzione	26
4.8 D	0emo	29
Capitolo 5 All	arme	30
5.1 Cla	ssificazione degli allarmi	30
5.2 Live	ello di allarme	31
	odalità di allarme	
5.4 lm	postazione degli allarmi	33
5.5 S	tato degli allarmi	35
5.6 N	Aisure in caso di allarme	36
5.7 Alla	arme di caduta della sonda	36
•	ngelamento	
6.1 E	ntrata/uscita dallo stato di congelamento	37
	enu di congelamento - FREEZE	
	livedere la forma d'onda congelata	
	legistrazione della forma d'onda congelata	
Capitolo 7 Re	gistrazione	39
	nformazioni generali sul registratore	
	ïpo di registrazione	
	vvio e arresto della registrazione	
	Operazioni del registratore e messaggi di stato	
•	chiamo	
	Grafico dei trend	
	abella dei trend	
	ichiamo della NIBP	
	lichiamo degli allarmi	
8.5 R	ichiamo della SD	49

Capit		alcolo dei farmaci e tabella di titolazione	
		Calcolo dei farmaci	
		Tabella di titolazione	
Capit	tolo 10	Monitoraggio ECG	
	10.1	Introduzione	59
	10.2	Informazioni sulla sicurezza	59
	10.3	Procedura di monitoraggio	60
	10.4	Tasti di scelta rapida della schermata ECG	63
	10.5	Impostazioni dell'ECG	65
	10.6	Allarme ECG e messaggi di segnalazione	67
	10.7	Monitoraggio del segmento ST	
	10.8	Monitoraggio ARR	71
Capit		Monitoraggio RESP	
		ntroduzione	
		nformazioni sulla sicurezza	
	11.3 I	Posizionamento dell'elettrodo RESP	77
	11.4 I	MPOSTAZIONE RESP	78
	11.5 I	Messaggio di allarme RESP	78
Capit	tolo 12	Monitoraggio della SpO2	80
	12.1	Introduzione	80
	12.2 I	nformazioni sulla sicurezza	80
	12.3 I	Misurazione della SpO2	81
	12.4	Fasi del monitoraggio	82
	12.5	Limiti della misurazione	83
	12.6	IMPOSTAZIONE della SpO <sub>2</sub>	84
	12.7	Messaggio di allarme della SpO <sub>2</sub>	85
Capit	tolo 13	Monitoraggio NIBP	86
	13.1	ntroduzione	86
	13.2	nformazioni sulla sicurezza	86
	13.3	Limiti della misurazione	87
	13.4	Fasi della misurazione	87
	13.5	Suggerimenti per l'uso	89
		Modifica dei risultati	
	13.7	Visualizzazione NIBP	90
	13.8	IMPOSTAZIONE DI NIBP	90
	13.9	TARATURA NIBP	
	13.10	Messaggio di allarme NIBP	
Capit		Monitoraggio TEMP	
•	14.1	Introduzione	
	14.2	nformazioni sulla sicurezza	
		Misurazione	
	14.4	IMPOSTAZIONE DELLA TEMPERATURA	98
	14.5	Messaggio di allarme TEMP	
Capit	tolo 15	Monitoraggio IBP	
	15.1	Introduzione	
	15.2	Informazioni sulla sicurezza	
	15.3	Procedura di monitoraggio	
	15.4	Impostare il nome dell'etichetta	
	15.5	Menu IBP	
	15.6	Impostazione della scala IBP	
	15.7		

15.8	Taratura IBP	105
15.9	Risoluzione dei problemi di taratura della pressione	106
15.10	) Informazioni e messaggi di allarme	106
Capitolo 16	Misurazione della CO2	109
16.1	Introduzione	109
16.2	Informazioni sulla sicurezza	109
16.3	Fasi del monitoraggio	110
16.4	Menu CO <sub>2</sub>	
16.5	Fattori che influenzano l'accuratezza della misurazione	115
16.6	Informazioni e notifiche di allarme	115
Capitolo 17	Batteria	118
	Introduzione	
17.2 I	Informazioni sullo stato della batteria	118
	Installazione della batteria	
	Controllo delle prestazioni della batteria	
17.5 ا	Manutenzione della batteria	119
17.6 I	Riciclaggio della batteria	120
Capitolo 18	Cura e pulizia	121
	Introduzione	
	Pulizia	
	Disinfezione	
	Sterilizzazione	
Capitolo 19	Manutenzione	124
	Controllo	
	Risoluzione dei Problemi	
19.3 I	Piano di manutenzione	126
•	Accessori	
	Accessori per ECG	
20.2	Accessori della SpO <sub>2</sub>	127
	Accessori per NIBP	
	Accessori per TEMP	
20.5	Accessori IBP	128
20.6	Accessori CO2	128
Capitolo 21	Impostazioni predefinite	129
21.1	Impostazioni predefinite di allarme e misurazione	
Appendice A	·	
Appendice E	3 Notifiche di allarme del sistema	143
Appendice (	C Abbreviazioni	148

# Capitolo 1 Sicurezza

#### 1.1 Informazioni sulla sicurezza

#### **ΔVVFRTFN7Δ**

- Prima di utilizzare il dispositivo, è necessario controllare l'apparecchiatura, il cavo del paziente, gli elettrodi ecc. In caso di difetti evidenti o di segni di invecchiamento che possano compromettere la sicurezza o le prestazioni, è necessario sostituirli.
- Il monitor è destinato ad applicazioni di monitoraggio clinico e il suo utilizzo è consentito solo al personale veterinario competente.
- Il monitor può essere utilizzato su un solo paziente alla volta.
- PERICOLO DI ESPLOSIONE: non utilizzare il dispositivo in un'atmosfera infiammabile in cui possono verificarsi concentrazioni di anestetici o altri materiali infiammabili.
- L'apertura dell'alloggiamento del monitor può comportare il rischio di scosse elettriche.
   Tutti gli interventi di manutenzione e gli aggiornamenti futuri di questa apparecchiatura devono essere eseguiti da personale addestrato e autorizzato dalla nostra azienda.
- Per evitare ritardi nel trattamento, è necessario impostare un numero sufficiente di allarmi in base alla situazione del singolo paziente e assicurarsi che il suono dell'allarme possa essere attivato quando si verifica l'allarme.
- Non toccare il paziente, il tavolo o il dispositivo durante la defibrillazione.
- Il dispositivo può essere collegato al paziente che utilizza pacemaker cardiaci o altri dispositivi di stimolazione elettrica, ma ciò può comportare dei rischi.
- Quando viene utilizzato con apparecchiature elettrochirurgiche, l'operatore (medico o infermiere) deve dare la massima priorità alla sicurezza del paziente.
- Il monitor e i dispositivi ad esso collegati devono formare un sistema equipotenziale (messa a terra di protezione).
- Se il sistema di messa a terra di protezione è instabile, il monitor deve applicare l'alimentazione interna.
- Questo dispositivo può essere collegato solo a una presa di corrente con messa a terra
  di protezione. Se la presa di corrente non è dotata di messa a terra, non utilizzarla e il
  monitor deve essere alimentato da batterie ricaricabili. Non collegare il cavo a tre fili a
  una spina a due fili.
- Le informazioni sulla forma d'onda fisiologica, sui parametri fisiologici e sugli allarmi, ecc. mostrate sul monitor sono solo per riferimento veterinario e non possono essere considerate direttamente come base per il trattamento clinico.
- Fare attenzione a posizionare il cavo di alimentazione e i vari cavi degli accessori per evitare che il paziente venga ferito o soffocato, o che i cavi si impiglino tra loro, o che siano soggetti a interferenze elettriche.
- Lo smaltimento dei materiali di imballaggio deve avvenire nel rispetto delle normative locali o del sistema di smaltimento dei rifiuti dell'ospedale. Il materiale di imballaggio deve essere tenuto fuori dalla portata dei bambini.

#### **ATTENZIONE**

- Al termine del ciclo di vita, il prodotto descritto in questo manuale e i suoi accessori devono essere smaltiti in conformità alle normative locali o ospedaliere vigenti. In caso di domande sullo smaltimento del prodotto, contattare la nostra azienda o l'ente di rappresentanza.
- In caso di dubbi sull'integrità della messa a terra esterna del monitor e sulla sua disposizione, è necessario utilizzare la batteria interna per il funzionamento.
- I campi elettromagnetici possono influire sulle prestazioni del monitor, pertanto le altre
  apparecchiature utilizzate in prossimità del monitor devono soddisfare i requisiti EMC
  appropriati. I telefoni cellulari, i raggi X o i dispositivi per la risonanza magnetica sono
  possibili fonti di interferenza perché potrebbero emettere radiazioni elettromagnetiche
  ad alta intensità.
- Prima di accendere il dispositivo, accertarsi che la tensione e la frequenza di alimentazione corrispondano all'etichetta del dispositivo o ai requisiti specificati in questo manuale.
- Quando la batteria sta per superare la sua durata, rimuoverla immediatamente dal monitor.
- Per garantire la sicurezza del paziente, utilizzare gli accessori specificati nel presente manuale.

### NOTA:

- Installare l'apparecchiatura in una posizione facile da controllare, utilizzare e manutenere.
- Se il monitor si inumidisce accidentalmente o il liquido viene versato sull'apparecchiatura o sugli accessori, in particolare se il liquido può penetrare nel monitor, contattare tempestivamente il personale di assistenza.
- Le immagini e le interfacce contenute in questo manuale sono solo di riferimento, si prega di fare riferimento a tali immagini.

# 1.2 Misure precauzionali

- Per evitare l'accumulo di carica elettrostatica, si consiglia di conservare e utilizzare il dispositivo a un'umidità relativa del 30% o superiore. Il pavimento dovrebbe essere coperto di tappeti antistatici ESD o altri materiali simili. Mentre si maneggiano le componenti, sarebbe opportuno indossare degli indumenti in tessuto non sintetico.
- Per prevenire che le parti sensibili a ESD del dispositivo subiscano delle scariche elettrostatiche, l'utente deve toccare la struttura metallica delle componenti o degli oggetti in metallo di grandi dimensioni vicino al dispositivo. Quando si utilizza il dispositivo, soprattutto quando si entra in contatto con le parti del dispositivo sensibili a ESD, l'utente deve indossare un bracciale di messa a terra progettato appositamente per i dispositivi sensibili a ESD. Per maggiori informazioni sull'utilizzo corretto, fare riferimento

alle istruzioni fornite con il bracciale.

# Formazione sulle procedure precauzionali ESD

- Tutti i potenziali utenti devono capire i simboli di avvertenza ESD e ricevere della formazione riguardo alle precauzioni ESD.
- Il contenuto di base di una procedura di formazione precauzionale ESD dovrebbe includere un'introduzione alla fisica delle cariche elettrostatiche, al livello di voltaggio normale, e ai danni alle componenti elettriche nel caso in cui l'utente vi entri in contatto con una carica elettrostatica. Inoltre, sarebbe necessaria anche una spiegazione riguardo ai metodi di prevenzione di accumulo elettrostatico e alla modalità e ai motivi per scaricare a terra l'elettricità elettrostatica accumulata dal corpo umano o sulla struttura in metallo del dispositivo o tramite l'utilizzo di un bracciale per collegare il corpo umano all'apparecchiatura o a terra.

1.3 Simboli

Il vostro dispositivo potrebbe non contenere tutti i seguenti simboli.

<u> </u>	Attenzione: Leggere e seguire atte	ntamente le istru	zioni (avvertenze) per l'uso
	Seguire le istruzioni per l'uso		
~	Corrente alternata		Fabbricante
===	Corrente continua	5	Limite strati di impilamento
Û	Standby	<u>†</u>	Alto
•	Porta USB	Ţ	Fragile, maneggiare con cautela
Å	Equipotenziale	<del></del>	Conservare in luogo fresco ed asciutto
P/N	Numero del pezzo		

REF	Codice prodotto	*	Conservare al riparo dalla luce solare
LOT	Numero di lotto	<b>€</b>	Limite di pressione atmosferica
SN	Numero di serie		Limitedi temperatura
	Data di produzione		Limite di umidità
몲	Accesso a Internet		Batteria
CE	Prodotto conforme alla Direttiva E	uropea	
Z	Smaltimento RAEE		
-  <b> </b>	Parte applicata di tipo CF protetta del defibrillatore	contro gli effetti	della scarica

# Capitolo 2 Funzionamento Generale

#### 2.1 Introduzione

Struttura e composizione: unità principale, accessori (cavi per derivazioni ECG, sensore SpO<sub>2</sub>, tubo di prolunga NIBP, bracciale NIBP, sonda TEMP, ecc.) e cavo di alimentazione.

Il monitor è applicabile per il monitoraggio clinico di gatti, cani e altri animali. È possibile monitorare parametri fisiologici quali ECG (compresa la misurazione del segmento ST e l'analisi delle aritmie), RESP, SpO<sub>2</sub>, PR, NIBP ,TEMP,EtCO2 e IBP. Le informazioni di monitoraggio possono essere visualizzate, riviste e stampate.

#### **AVVERTENZA**

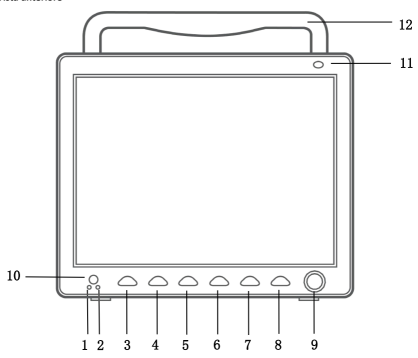
 Il monitor deve essere utilizzato da un medico qualificato o sotto la guida di un medico professionista. Il personale che utilizza il monitor deve essere adeguatamente formato.
 Il personale non autorizzato o non addestrato non deve eseguire alcuna operazione.

#### 2.2 Controindicazioni

Nessuna controindicazione.

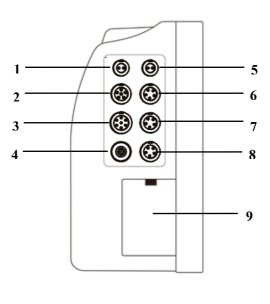
# 2.3 Unità Principale

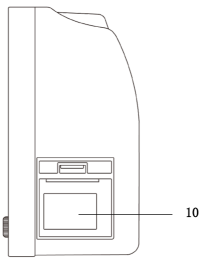
#### Vista anteriore



	1		
	Indicatore AC:		
1	On - Acceso: il monitor è collegato all'alimentazione CA;		
	Off - Spento: il monitor è scollegato dall'alimentazione CA.		
	Spia della batteria: è visualizzato in verde e lampeggia in condizioni di alimentazione		
2	a batteria; è sempre visualizzato in arancione in stato di carica e in verde a carica		
	completa.		
3	MENU: premere questo pulsante per richiamare il MENU SISTEMA, in cui l'utente		
•	può impostare le informazioni del sistema ed eseguire operazioni di revisione.		
	NIBP: premere per gonfiare il bracciale e avviare la misurazione della pressione		
4	sanguigna. Durante la misurazione, premerlo per annullare la misurazione e		
	sgonfiare il bracciale.		
5	REC/STOP: premere per avviare una registrazione in tempo reale. Il tempo di		
3	registrazione può essere impostato alla voce "RT REC TIME" del menu "RECORD".		
	SILENCE: premere questo pulsante per sospendere l'allarme (è possibile scegliere di		
	That iare per 1 o 2 minuti); nell'area dell'allarme viene visualizzato il simbolo		
	Premere questo pulsante per più di 1 secondo per disattivare tutti i tipi di		
6			
0	suoni (compresi il suono dell'allarme, il battito cardiaco, il tono del ־ ־ ɔ e il suono		
	dei tasti). Allo stesso tempo, viene visualizzato il simbolo 🗀 . Premere		
	nuovame questo pulsante per ripristinare tutti i tipi di suoni; a questo punto il		
	simbolo scompare dallo schermo.		
7	FREEZE: congela o sblocca la forma d'onda		
_			
8	MAIN: qualunque sia il livello di menu in cui si trova il sistema, premere il pulsante e		
	il sistema tornerà sempre alla schermata principale.		
	Manopola girevole		
9	Rotazione: rotazione in senso orario o antiorario per spostare il cursore		
	Pressione: premere la manopola per eseguire determinate operazioni, come		
	entrare in un menu o elaborare un comando.		
	ON/OFF		
10	ON: premere questo tasto per accendere il monitor		
	• OFF: in stato di accensione, tenendo premuto questo pulsante per 3 secondi		
	è possibile spegnere il monitor.		
11	Indicatore di allarme: indica il livello di allarme con colori diversi e frequenza di		
	lampeggiamento		
12	impugnatura		

# Vista laterale

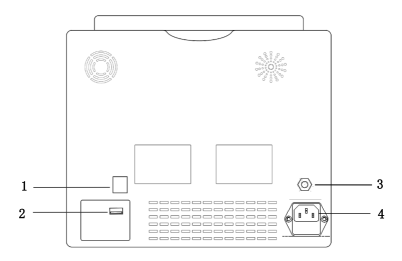




1	T1: Presa per la sonda TEMP del canale 1
2	SpO <sub>2</sub> : Presa per sensore SpO <sub>2</sub>

3	ECG: Presa per il cavo ECG	
4	NIBP: Presa per il bracciale NIBP	
5	T2: Presa per la sonda TEMP del canale 2	
6	IBP/CO <sub>2</sub> : Interfaccia IBP o CO <sub>2</sub>	Nota: [6] e [7] non possono essere collegati contemporaneamente a una funzione; se
7	IBP/CO <sub>2</sub> : Interfaccia IBP o CO <sub>2</sub>	collegati, viene riconosciuto solo il collegamento precedente.
8	Opzione: interfaccia riservata	
9	Coperchio del vano batterie	
10	Registrazione	

# Vista posteriore



1	Interfaccia di rete: interfaccia RJ45 standard, per il collegamento al sistema di monitoraggio centrale della nostra azienda tramite cavo di rete	
2	Porta USB: collegamento con dispositivi di memoria esterni	
3	Terminale di messa a terra equipotenziale: quando il monitor viene utilizzato insieme ad altre apparecchiature, utilizzare un cavo per collegare le altre apparecchiature al terminale equipotenziale del monitor, che elimina la differenza	

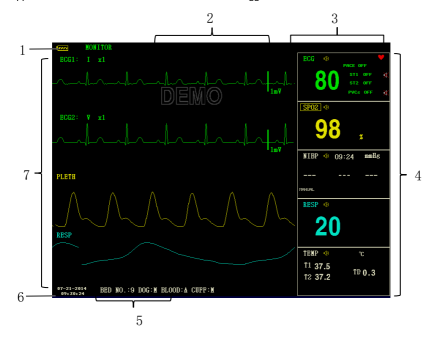
	di potenziale di terra tra i diversi dispositivi per garantire la sicurezza.
4	Porta di alimentazione CA. Fusibile: T1.6AL250V

# NOTA:

- Sostituzione del fusibile: scollegare il cavo di alimentazione, quindi smontare le viti utilizzando gli strumenti.
- L'interfaccia di rete può essere collegata solo al sistema di monitoraggio centrale della nostra azienda per formare un sistema di monitoraggio di rete.

# 2.4 Display

Il monitor dispone di uno schermo LCD TFT a colori ad alta risoluzione, che visualizza chiaramente tutti i parametri fisiologici e le forme d'onda del paziente. La figura seguente rappresenta un'interfaccia standard in stato di monitoraggio normale.



# 1.Indicatore della batteria

La batteria funziona normalmente, la parte solida rappresenta il livello della batteria.

Se la batteria è scarica, è necessario caricarla immediatamente e il monitor genera un allarme di batteria scarica.



Il monitor non contiene una batteria interna.

#### 2. Area degli allarmi tecnici

Visualizzazione degli allarmi tecnici e dei messaggi di segnalazione, visualizzazione ciclica di più informazioni.

# 3. Area degli allarmi fisiologici

Visualizzazione degli allarmi fisiologici, visualizzazione ciclica di più informazioni.

# 4. Area dei parametri

Composta da diverse aree individuali, visualizza il valore misurato corrispondente a ciascun modulo di parametro. Il nome di un singolo parametro si trova in alto a sinistra della sua area.

#### 5. Area informazioni paziente

BED NO.9: Numero del letto del paziente da monitorare

Altro: Tipo di paziente, tre opzioni: Gatto, Cane o Altro.

M Sesso del paziente, Maschio o Femmina.

BLOOD:A Gruppo sanguigno del paziente.

CUFF L: Il bracciale applicato al paziente (impostato nel menu NIBP SETUP).

6.Data e ora Indica la data e l'ora correnti, eventualmente da regolare.

#### 7. Area forma d'onda

Visualizzazione della forma d'onda dei parametri fisiologici; il nome di ciascuna forma d'onda è riportato in alto a sinistra. La modalità di filtraggio è visualizzata nella parte superiore dello schermo. Il valore di incremento di ciascun canale è visualizzato sopra la sua forma d'onda; a destra della forma d'onda è presente una scala di un millivolt.

Quando nell'interfaccia compare un menù, viene sempre individuata un'area fissa al centro dell'area della forma d'onda, che coprirà parti della forma d'onda, mentre la forma d'onda apparirà dopo l'uscita dal menu. La forma d'onda viene aggiornata a una certa velocità; per la regolazione della velocità, fare riferimento all'impostazione di ciascun parametro.

# Capitolo 3 Installazione

Il sistema dispone di un ingresso flottante per la protezione contro gli impulsi di defibrillazione. Se si utilizzano gli elettrodi corretti (vedere la sezione relativa al monitoraggio ECG) e si posizionano secondo le istruzioni del produttore, il display verrà ripristinato entro 5 secondi dalla defibrillazione.

#### **AVVERTENZA**

- Se viene rilevato un qualsiasi segno di danneggiamento del funzionamento del monitor o viene visualizzato un messaggio di errore, non utilizzarlo su alcun paziente.
   Contattare immediatamente il tecnico biomedico dell'ospedale o il nostro tecnico della manutenzione.
- Quando questo dispositivo viene collegato ad altre apparecchiature elettriche per ottenere una funzione specifica, se i pericoli di questa combinazione non possono essere determinati dalle specifiche di ciascuna apparecchiatura (ad esempio, il rischio di scosse elettriche dovute all'accumulo di corrente di dispersione), si prega di contattare la nostra azienda o esperti del settore ospedaliero per garantire che la sicurezza necessaria di tutte le apparecchiature in questa combinazione non venga danneggiata.
- Utilizzare la nostra staffa designata (opzionale). Quando si installa la staffa, evitare che le viti tocchino il circuito stampato all'interno della macchina.

# NOTA:

- Per garantire il normale funzionamento del monitor, leggere questo capitolo e il contenuto sulla sicurezza del paziente prima dell'uso e seguire i requisiti per l'installazione.
- Se il monitor riscontra un errore fatale durante l'autotest, emette un allarme.
- Conservare la confezione e i materiali di imballaggio per un eventuale trasporto o stoccaggio futuro.

#### 3.1 Apertura dell'imballaggio e controllo

Prima di aprire la confezione, controllarla attentamente. Se si riscontrano danni, contattare immediatamente lo spedizioniere.

Aprire l'imballaggio ed estrarre con attenzione lo sfigmomanometro e gli accessori. Controllare i componenti in base alla bolla di accompagnamento per verificare se il dispositivo presenta danni meccanici o se manca qualche parte. In caso di problemi, contattare immediatamente la nostra azienda.

#### AVVERTENZA

- Lo smaltimento dei materiali di imballaggio deve avvenire nel rispetto delle normative locali o del sistema di smaltimento dei rifiuti dell'ospedale. Il materiale di imballaggio deve essere tenuto fuori dalla portata dei bambini.
- Il dispositivo può essere contaminato biologicamente durante lo stoccaggio, il trasporto o l'uso. Prima dell'uso, verificare che la confezione sia intatta, in particolare gli

#### NOTA:

 Conservare la confezione e i materiali di imballaggio per un eventuale trasporto o stoccaggio futuro.

#### 3.2 Requisiti ambientali

Per garantire la sicurezza dell'installazione elettrica, rispettare le seguenti istruzioni. L'ambiente in cui viene utilizzato il monitor deve essere adeguatamente lontano da vibrazioni, polvere, gas corrosivi o infiammabili, temperatura o umidità estreme e così via. Quando viene installato in un armadio, deve esserci spazio sufficiente davanti al dispositivo per consentirne il funzionamento. Quando la porta dell'armadio è aperta, è necessario garantire uno spazio sufficiente sul retro del dispositivo per consentire una manutenzione agevole. Lasciare almeno 2 pollici (5 cm) di spazio intorno allo strumento per garantire la circolazione dell'aria.

#### **AVVERTENZA**

L'ambiente di utilizzo, conservazione e trasporto deve essere conforme ai requisiti
descritti nel presente manuale; in caso contrario, le specifiche del prodotto indicate nel
presente manuale potrebbero non essere raggiunte o addirittura causare danni al
dispositivo.

Assicurarsi che il dispositivo sia privo di condensa durante il lavoro; quando viene trasportato da una stanza all'altra, può comparire della condensa. Ciò è dovuto al fatto che il dispositivo è esposto ad aria umida e a temperature diverse.

#### 3.3 Installazione del monitor

Dopo aver verificato il corretto funzionamento, posizionare il monitor su una superficie piana o fissarlo alla parete. Per l'installazione del supporto a parete, consultare le relative istruzioni.

# 3.3.1 Posizionamento su una superficie piana

Posizionare il monitor su una superficie piana. La superficie deve essere lontana da vibrazioni, polvere o sostanze corrosive.

#### 3.4 Collegamento dei cavi di alimentazione

Utilizzare il cavo di alimentazione in dotazione al monitor. Collegare il cavo di alimentazione alla porta di alimentazione del monitor e l'altra estremità a una presa di corrente tripolare con messa a terra.

Se il monitor è dotato di un adattatore, collegare un'estremità dell'adattatore alla porta di alimentazione del monitor e un'altra estremità a una presa di corrente tripolare con messa a terra.

# NOTA:

- Collegare il cavo di alimentazione alla presa dell'ospedale. Se necessario, collegarlo con il cavo di terra equipotenziale.
- Se il dispositivo è dotato di batteria, questa deve essere caricata dopo il trasporto o lo stoccaggio. Se si accende il dispositivo direttamente senza collegarlo all'alimentazione CA, potrebbe non funzionare normalmente a causa della mancanza di elettricità. Il

dispositivo può essere caricato dopo il collegamento all'alimentazione CA, indipendentemente dal fatto che sia acceso o meno.

#### Terra

Per proteggere i pazienti e il personale veterinario, l'alloggiamento del monitor portatile deve essere collegato a terra. Pertanto, il monitor portatile è dotato di un cavo a tre fili rimovibile; quando viene inserito in una presa a tre fili corrispondente, il dispositivo viene messo a terra attraverso il filo di terra del cavo di alimentazione. Se non esiste una presa a tre fili, consultare il personale addetto alla gestione elettrica dell'ospedale.

#### **AVVERTENZA**

### Non inserire il cavo a tre fili in una presa a due fili.

Collegare il terminale di messa a terra equipotenziale del dispositivo al filo di terra. Se i pericoli di una combinazione specifica non possono essere determinati dalle specifiche di ciascuna apparecchiatura (ad esempio, il pericolo causato dall'accumulo di corrente di dispersione), contattare il produttore o gli esperti del settore per garantire che la sicurezza necessaria di tutte le apparecchiature in questa combinazione non venga danneggiata.

# Messa a terra equipotenziale

Il sistema di messa a terra di protezione del locale è realizzato con la messa a terra delle spine di alimentazione e comprende già la protezione primaria del dispositivo. Per l'esame interno del cuore o del cervello, il sistema di monitoraggio portatile deve essere collegato individualmente al sistema di messa a terra equipotenziale. Un'estremità del filo di messa a terra equipotenziale (filo di equalizzazione del potenziale) è collegata al terminale di messa a terra equipotenziale sul pannello posteriore del dispositivo e l'altra estremità è collegata a un connettore del sistema equipotenziale. Se il sistema di messa a terra di protezione è danneggiato, il sistema di messa a terra equipotenziale svolge la funzione di sicurezza di protezione del filo di terra. L'esame del cuore (o del cervello) deve essere effettuato solo in una sala veterinaria dotata di un sistema di messa a terra di protezione. Prima di ogni utilizzo, verificare che il dispositivo sia in buone condizioni di funzionamento. Il cavo di collegamento tra il paziente e il dispositivo deve essere privo di contaminazione elettrolitica.

#### 3.5 Accensione

# 3.5.1 Controllo del dispositivo

# 1. Controllo dell'aspetto

Controllo dell'aspetto del sistema di monitoraggio installato:

- Controllare scrupolosamente che il monitor non presenti danni meccanici.
- Assicurarsi che il monitor sia installato correttamente secondo il programma di installazione specificato.
- Assicurarsi che i cavi di collegamento tra il monitor e l'apparecchiatura esterna non siano danneggiati e siano collegati correttamente alle interfacce corrispondenti.
  - Assicurarsi che il modulo esterno sia collegato correttamente.
  - Assicurarsi che il coperchio della batteria sia installato.

Il capitolo Manutenzione e pulizia fornisce informazioni dettagliate sulle precauzioni, i requisiti di pulizia, la procedura di pulizia e il detergente consigliato.

#### 2. Controllo funzionale

- Avvia
- Collegare il cavo di alimentazione alla porta di alimentazione CA. Se il dispositivo utilizza la batteria interna per l'alimentazione, accertarsi che la batteria sia sufficiente.
- 2) Accendere il monitor, in normali condizioni di avvio:
  - Gli indicatori di allarme rosso e giallo si accendono rispettivamente.
  - Il sistema emette un segnale acustico ad ogni accensione e l'indicatore LED sul pannello di controllo o sullo schermo lampeggia una volta. Se il segnale acustico o il lampeggiamento sono assenti, interrompere l'uso del monitor e contattare l'azienda per la manutenzione.
  - Sullo schermo non compaiono messaggi di errore.
- Controllare tutte le funzioni di cui il paziente potrebbe avere bisogno per assicurarsi che il dispositivo possa funzionare normalmente.

#### **AVVERTENZA**

 Quando il monitor viene acceso, il sistema controlla se la funzione di allarme (allarme sonoro e luminoso) sia normale. Se la funzione di allarme funziona in modo anomalo, il monitor non può essere utilizzato per il monitoraggio del paziente e occorre contattare il servizio di manutenzione del produttore.

# NOTA:

- Caricare completamente la batteria al primo utilizzo. Mantenere il monitor collegato all'alimentazione principale prima che la batteria sia completamente carica.
  - Display
  - 1) Verificare che tutti i testi siano leggibili e che tutte le immagini siano chiare.
  - 2) Verificare che la luminosità del dispositivo sia normale.
  - Unità principale

Verificare che l'ora visualizzata sullo schermo sia corretta. Se necessario, regolare l'ora e la data.

■ Controllo del registratore

Se il monitor è dotato di un registratore, aprire lo sportello del registratore per verificare che la carta sia installata correttamente. Se la carta è esaurita, consultare il capitolo *Registrazione* per i dettagli.

#### 3.5.2 Avvio del monitoraggio

- 1. Controllare che i cavi del paziente e i sensori siano collegati correttamente.
- 2. Controllare che le impostazioni del monitor siano corrette, ad esempio "PAT TYPE" e "Pacemaker".
- 3. Per informazioni dettagliate sulla misurazione e il monitoraggio di ciascun parametro, consultare il relativo capitolo.

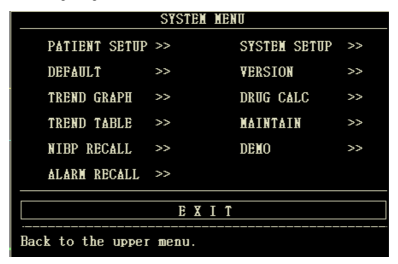
#### 3.6 Spegnimento

Spegnere il monitor seguendo i seguenti passaggi:

- 1. Scollegare i cavi e i sensori collegati al paziente.
- 2. Tenere premuto il pulsante ON/OFF per 3 secondi per spegnere il monitor.

# Capitolo 4 Menu di sistema

Questo monitor è dotato di configurazioni flessibili. È possibile personalizzare il contenuto del monitoraggio, la velocità di scansione della forma d'onda, il volume del suono e il contenuto dell'uscita. Premendo il tasto MENU sul pannello frontale del monitor, apparirà l'interfaccia mostrata nella figura seguente:



#### 4.1 Impostazione delle informazioni sul paziente

Selezionando la voce "PATIENT SETUP" nel "SYSTEM MENU", l'utente può impostare le seguenti informazioni sul paziente:

DEPT.: il reparto in cui il paziente viene curato

PAT NO.: numero del caso del paziente BED NO.: selezionabile da  $1{\sim}100$  DOCTOR: nome del medico curante

NOME: nome del paziente (caratteri validi: a~z, A~Z, 0~9, e spazio; si

possono inserire al massimo 12 caratteri)

SEX: sesso del paziente (femmina, maschio)

PAT TYPE: Tipo di paziente (opzioni disponibili: GATTO, CANE e ALTRO)

ADMIT: data di ricovero (formato: anno/mese/giorno)

BIRTH: data di nascita del paziente (formato: anno/mese/giorno)

HEIGHT (cm/pollici): altezza del paziente (girando la manopola con un

incremento/decremento di 0,5 cm/pollici ogni volta); l'unità di misura dell'altezza negli altri menu corrisponde all'unità qui

impostata.

WEIGHT (kg/lb): peso del paziente (girando la manopola con un

incremento/decremento di 0,5 kg/lb ogni volta), l'unità di misura del peso negli altri menu corrisponde all'unità qui

impostata.

BLOOD: gruppo sanguigno del paziente ((Opzioni disponibili: A, B, AB, O,

N, "N" significa gruppo sanguigno sconosciuto)

SALVA: per salvare le modifiche alle informazioni del paziente, le

informazioni corrispondenti verranno visualizzate nell'area

Informazioni paziente

DELETE: per cancellare le informazioni del paziente attuale e registrare

un nuovo paziente

Dopo aver fatto clic sul pulsante "DELETE" in questo menu, viene visualizzata la finestra di dialogo "CONFIRM TO DELETE"; è possibile selezionare "YES" oppure "NO" per decidere se cancellare le informazioni del paziente corrente.

#### NOTA:

- Se si sceglie "YES", le informazioni del paziente corrente verranno cancellate.
- Se le informazioni del paziente corrente vengono modificate, fare clic sul pulsante "SAVE", altrimenti le modifiche non saranno più valide.

# 4.2 Impostazioni di default

#### NOTA:

 Dopo aver selezionato una voce in questo sottomenu, la voce selezionata sostituirà l'impostazione attuale del sistema e diventerà di conseguenza la configurazione predefinita del sistema.



In questo sottomenu è possibile selezionare sia il default di fabbrica che quello definito dall'utente. Sempre in questo sottomenu, è possibile salvare la configurazione attuale del sistema come configurazione predefinita dall'utente. In questo momento, però, il sistema salverà automaticamente tutte le impostazioni del menu dei parametri, del guadagno ECG e della modalità di filtraggio come configurazione predefinita dall'utente in base al tipo di paziente. Verrà inoltre visualizzata la finestra di dialogo "CONFIRM TO SAVE".

Selezionare "YES" per salvare tutte le configurazioni del tipo di paziente corrente come configurazione predefinita definita dall'utente.

Selezionare "NO" per rinunciare alla modifica e il sistema manterrà la configurazione precedente.

#### NOTA:

- Dopo aver selezionato una voce qualsiasi del menu "DEFAULT" e dopo essere usciti dalla finestra di dialogo, si aprirà la finestra di dialogo "CONFIRM TO SAVE", in cui è possibile selezionare "YES" per confermare la selezione o "NO" per rinunciare alla selezione.
- **4.3** Revisione dei trend, revisione delle misure e revisione degli eventi di allarme

  Nel "SYSTEM MENU" sono presenti le voci "TREND GRAPH", "TREND TABLE", "NIBP RECALL" e
  "ALARM RECALL". Per informazioni dettagliate, consultare il *Capitolo 8 Richiamo*.

# 4.4 Configurazione di sistema

Selezionando la voce "SYSTEM SETUP" in "SYSTEM MENU", apparirà il seguente menu:



Nel menu "SYSTEM SETUP" l'utente può impostare le seguenti voci.

#### 4.4.1 Selezione del volto

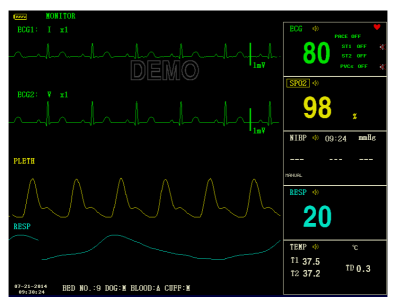
Il sistema offre 5 modalità di visualizzazione: "STAND SCREEN", "OxyCRG SCREEN", "TREND SCREEN", "BIG CHAR" e "VIEWBED SCREEN". È possibile scegliere una di queste modalità in base alle esigenze cliniche.

Selezionare la voce "FACE SELECT" nel menu "SYSTEM SETUP" per accedere al menu seguente:

	FACE SELECT
0	STANDARD SCREEN
•	oxyCRG SCREEN
•	TREND SCREEN
•	BIG CHAR
	TWELEVE LEADS
•	VIEVBED SCREEN
***	SHOW GRID
***	SHOW BORDER
	ЕХІТ

# 1. SCHERMATA DI ATTESA

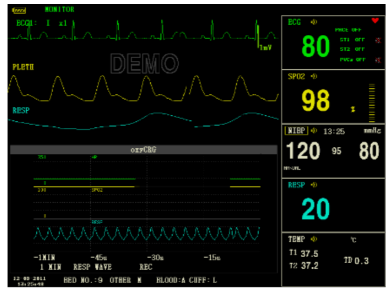
L'impostazione predefinita è "STAND SCREEN". Se la schermata corrente non è quella standard, è possibile accedere alla schermata standard selezionando "STANDARD SCREEN" e poi selezionando "EXIT" nel menu FACE SELECT menu.



Schermata di attesa

# 2. Schermata OxyCRG

Se si desidera accedere alla seguente interfaccia, selezionare "OxyCRG SCREEN" e poi "EXIT" nel menu "FACE SELECT".



Schermata OxyCRG

La schermata OxyCRG si trova nella parte inferiore dell'area della forma d'onda ed è composta dall'andamento della FC, dall'andamento della SpO<sub>2</sub> e dall'andamento della RR (frequenza respiratoria) o dalla forma d'onda RESP compressa. Sotto il trend RR o la forma d'onda RESP compressa si trova la scala del tempo del trend. Inoltre, sotto la scala temporale sono visualizzate tre etichette. Le etichette sono descritte di seguito.

# 1. Lunghezza del trend

Questa etichetta consente di selezionare la durata dei grafici dei trend visualizzati. È possibile selezionare 1 minuto, 2 minuti o 4 minuti.

2). Forma d'onda RESP compressa/trend RP

Con questa etichetta si può scegliere di visualizzare la forma d'onda della respirazione compressa o il trend RR. È possibile selezionare ONDA RESP o RR.

(3). Registrazione

È possibile selezionare l'etichetta REC per stampare il trend o la forma d'onda visualizzati nella schermata oxyCRG.

#### 3. SCHERMATA DEI TREND

Se si desidera accedere alla seguente interfaccia, selezionare "TREND SCREEN" e poi selezionare "EXIT" nel menu "FACE SELECT".



Schermata dei trend

# Grafico dei trend

Nell'area della forma d'onda, il grafico dei trend si trova sul lato destro della forma d'onda corrispondente e visualizza i trend di un parametro di ciascun modulo. Le etichette dei parametri e le loro scale sono visualizzate a sinistra del grafico dei trend.

# Lunghezza del trend

La lunghezza del trend, situata sotto il grafico del trend, è di 2 ore. Nel grafico del trend, la

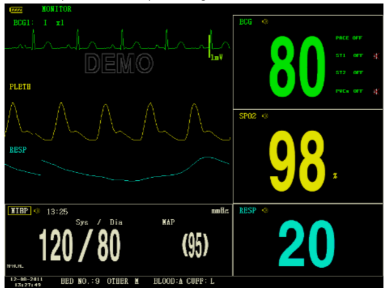
lettura della scala all'estremità destra dell'asse X è 0 ore, quella all'estremità sinistra è -2 ore.

# Selezione di un parametro dei trend

Se un modulo ha più parametri dei trend, è possibile selezionarne uno dalle opzioni dell'etichetta del parametro del grafico dei trend corrispondente. Verrà visualizzato il grafico dei trend del parametro selezionato. Ad esempio, nel grafico del trend dell'ECG, è possibile selezionare una delle opzioni dell'etichetta del parametro: FC, ST, PVC.

#### 4. CARATTERE GRANDE

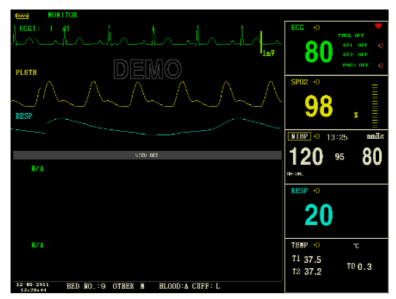
Per visualizzare il parametro in modo più chiaro a grande distanza.



Carattere grande

#### 5. SCHERMATA MONITOR CENTRALE

Questo monitor può visualizzare la forma d'onda di un parametro e tutti i dati misurati da un altro monitor paziente nello stesso sistema di rete di monitoraggio. Per accedere alla schermata seguente, aprire il menu "FACE SELECT", selezionare la voce "VIEWBED SCREEN" e quindi selezionare "EXIT".



Schermata monitor centrale

Il monitor utilizzato per visualizzare le situazioni degli altri monitor è chiamato "host monitor". Il monitor che viene visualizzato è chiamato "viewbed monitor - monitor centrale". La schermata del monitor centrale viene sempre visualizzata nella parte inferiore dell'area della forma d'onda del monitor host. È composta dalle seguenti parti.

1 Etichetta del monitor centrale

L'etichetta del monitor centrale consente di selezionare il monitor centrale che si desidera visualizzare. Visualizza il numero del letto e il nome del paziente del monitor centrale.

- (2) Area parametri del monitor centrale
- In quest'area sono visualizzati tutti i dati dei parametri del monitor centrale.
- (3) Etichetta della forma d'onda del monitor centrale

L'etichetta della forma d'onda del monitor centrale consente di selezionare una forma d'onda del monitor stesso.

(4) Area della forma d'onda del monitor centrale

L'area della forma d'onda del monitor centrale si trova sotto l'etichetta della forma d'onda centrale. Visualizza la forma d'onda selezionata tramite l'etichetta della forma d'onda del monitor centrale. La velocità di scansione è di 25 mm/s. Inoltre, le informazioni relative alla forma d'onda del monitor centrale sono visualizzate sopra la forma d'onda.

#### 4.4.2 Impostazione dell'onda

- 1. Selezionare la voce "WAVE SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP".
- Regolare il tipo di onda di un canale; l'onda corrispondente a questo canale nell'interfaccia principale cambierà di conseguenza.

# 4.4.3 Selezione dell'onda

1. Selezionare la voce "WAVE SELECT" nel menu "SYSTEM SETUP".

- 2. La forma d'onda nell'area della forma d'onda apparirà o scomparirà di conseguenza selezionando il parametro corrispondente o annullando la selezione. Il parametro in grigio non è regolabile.
- 3. Se si seleziona "FULL ECG", la forma d'onda ECG a derivazioni complete verrà visualizzata nell'area della forma d'onda in una schermata, mentre se si seleziona "STEP ECG", la forma d'onda ECG passo passo verrà visualizzata nell'area della forma d'onda.

#### NOTA:

 Le funzioni "FULL ECG" e "STEP ECG" sono disattivate per impostazione predefinita e non possono essere attivate contemporaneamente.

# 4.4.4 Impostazione dei parametri

- 1. Selezionare la voce "PARAM SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP".
- È possibile impostare il colore dei caratteri nell'area dei parametri e il colore della forma d'onda. Il colore del valore del parametro che attiva l'allarme è rosso.

# 4.4.5 Selezione dei parametri

- 1. Selezionare la voce "PARAM SELECT" nel menu "SYSTEM SETUP".
- La forma d'onda e il parametro appariranno o scompariranno di conseguenza, selezionando il parametro corrispondente o annullando la selezione.

#### 4.4.6 Impostazione del tempo

- 1. Selezionare la voce "TIME SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP".
- È possibile impostare le voci "Date" data e "Time" ora. Utilizzare il cursore per evidenziare la voce che si desidera modificare e ruotare la manopola per selezionare l'ora.
- Selezionare quindi il tasto "SAVE SET".

#### NOTA:

 L'ora del sistema deve essere impostata all'accensione del monitor (se è necessario impostare l'ora del sistema); in caso contrario, quando si esamina il contenuto contenente informazioni sull'ora, il sistema potrebbe non visualizzare l'ora corretta.

### 4.4.7 Impostazione degli allarmi

Consultare la sezione "Alarm".

# 4.4.8 Impostazione della registrazione

Selezionare la voce "RECORD" nel menu "SYSTEM SETUP" per visualizzare il seguente menu:

- REC WAVE1/REC WAVE2: Il registratore può emettere fino a 2 canali di forma d'onda alla volta. È possibile selezionare il nome della forma d'onda nella colonna di destra per "REC WAVE1" e "REC WAVE2". Se si seleziona "OFF", la forma d'onda di questo canale non verrà emessa. Queste impostazioni sono applicabili alla registrazione in tempo reale e alla registrazione temporale.
- RT REC TIME: Questa voce ha due opzioni, CONTINUAL e 8 s. "CONTINUAL" significa che una volta premuto il pulsante "REC/STOP" sul modulo del registratore o sul pannello di monitoraggio, il registratore stamperà in modo continuo la forma d'onda o il parametro fino a quando non verrà premuto nuovamente il pulsante.
- TIMING REC TIME: Rappresenta l'intervallo di tempo tra due registrazioni. Sono

disponibili dieci selezioni: "OFF, 10min, 20min, 30min, 40min, 50min, 1HOUR, 2HOURS, 3HOURS e 4HOURS". Il sistema avvia il processo di registrazione in base all'intervallo di tempo selezionato. Il tempo di registrazione è sempre di 8 secondi.

- REC RATE: Questa voce ha due opzioni, 25,0 mm/s e 50,0 mm/s.
- REC GRID: Serve a determinare il formato di uscita: OFF è senza griglia e ON è con griglia.
- CLEAR REC TASK: Quando sono presenti troppe attività di registrazione, è possibile utilizzare questa funzione per cancellare l'evento di allarme che è stato generato e che è in attesa di essere emesso.

#### NOTA:

- L'impostazione di "RT REC TIME" ha la priorità su "TIMING RECTIMING".
- Il registratore è un componente opzionale.
- Se vengono selezionate due forme d'onda uguali, il sistema cambierà automaticamente una delle forme d'onda con una diversa.

#### 4.4.9 Impostazione degli eventi

Nel processo di monitoraggio di un paziente, il verificarsi di alcuni eventi può avere un impatto sul paziente, con conseguenti modifiche della forma d'onda o dei parametri. Per analizzare questi effetti, è possibile contrassegnare manualmente alcuni eventi specifici. L'evento verrà visualizzato sul grafico e sulla tabella dei trend per facilitare l'analisi dei parametri del paziente al momento dell'evento.

Il monitor dispone di quattro tipi di eventi. È possibile specificare da soli le loro rappresentazioni.

Selezionare la voce "MARK EVENT" in "SYSTEM SETUP" per modificare gli eventi.

Come contrassegnare l'evento:

- 1. Usare la manopola per selezionare uno degli eventi A, B, C e D.
- 2. Il simbolo @ comparirà nella parte anteriore dell'evento selezionato.
- Una volta effettuata una selezione errata, è possibile premere nuovamente la manopola dell'evento per annullare la selezione. Selezionando "EXIT" si esce dal menu e la selezione diventa effettiva.

# 4.4.10 Funzionamento della SD

Fare riferimento al capitolo relativo al Richiamo SD.

### 4.5 Versione della macchina

Selezionare la voce "VERSION" nel "SYSTEM MENU". Nel menu a comparsa, è possibile conoscere la versione del software del monitor.

Nome	del	CMS8000VET
software		
Specifiche		Nessuna.
Versione		2.50311162128.66817
Standard denominazio	di ne	"Major adaptive upgrade", "Major enhancive software upgrade", "Major improvement software upgrade", "Minor corrective software upgrades", "Build"

# 4.6 Calcolo dei farmaci

È possibile utilizzare la funzione di calcolo dei farmaci e della tabella di titolazione del monitor

per calcolare la concentrazione di 15 tipi di farmaci. Per informazioni dettagliate, consultare il capitolo Calcolo dei farmaci e Tabella di titolazione.

#### 4.7 Manutenzione

#### 4.7.1 Manutenzione utente

- È necessario selezionare la voce "MAINTAIN" nel "SYSTEM MENU", quindi selezionare "USER KEY".
- Immettere la password per accedere al menu di manutenzione utente, quindi è possibile personalizzare le impostazioni di manutenzione. È possibile impostare le voci indicate di seguito:
- LANGUAGE: selezionare la lingua desiderata

■ LEAD NAMING: AHA o EURO

■ HELP SETUP: ON/OFF

■ NIBP OBSTRUCT SETUP: 1/2/3/4

Questa funzione serve a rilevare se il paziente si muove durante la misurazione della pressione sanguigna. Se il paziente si muove, il monitor emette un messaggio di allarme e interrompe la misurazione in corso, oppure la misurazione viene eseguita come di consueto.

- 1) Questa funzione è impostata su "1" come impostazione predefinita.
- 2) "1" rappresenta la riduzione della sensibilità al minimo, "4" rappresenta l'aumento della sensibilità al massimo. Più alto è il livello di sensibilità impostato e più facile è rilevare l'interferenza del movimento.
- "NETWORK CONFIGURATION": per maggiori dettagli, consultare *il capitolo 4.7.3*Configurazione di rete
- ALARM SET PASSWORD MODIFICATION: serve a modificare la password di accesso di "ALARM SETUP".

#### 4.7.2 Manutenzione di fabbrica

- È necessario selezionare la voce "MAINTAIN" nel "SYSTEM MENU", quindi selezionare "FACTORY KEY".
- Inserire la password per accedere al menu di manutenzione di fabbrica; questa funzione è disponibile solo per il personale di manutenzione specifico della nostra azienda.

# 4.7.3 CONFIGURAZIONE DI RETE

Fare clic sulla voce "NIT CONFIG"; si aprirà il seguente menu:



■ NET TYPE: CMS / CUSTOM

CMS: I'IP del server è fisso, "202.114.4.119", "LOCAL IP CONFIG" non è disponibile.

CUSTOM: quando si seleziona questa voce, l'IP di CMS e della macchina può essere modificato a seconda delle esigenze. Il menu "LOCAL IP SETUP" è il seguente.

■ LAN CARD SET: Wireless / Cablata

# NOTA:

Il monitor supporta la connessione wireless e via cavo.

#### ♦ Wireless

È necessario utilizzare la scheda di rete wireless fornita dal produttore. È necessario utilizzare un router conforme a IEEE802.11 (router di rete wireless ordinario o domestico) che supporti il metodo di autenticazione WPA, WPA2 o WEP. Il router di rete wireless deve accedere a Internet tramite WAN.

### ♦ Cablata

Il dispositivo dispone di un'interfaccia per la modalità di rete cablata e accede alla LAN cablata conforme a IEEE802.3 tramite connettore RJ45. La rete cablata deve accedere a Internet tramite la rete WAN del router.

NET TYPE: CMS o CUSTOM, selezionare il tipo di rete in base alle proprie esigenze

#### CMS

L'IP del server è fisso "202.114.4.119". Quando il monitor specifica il numero di porta, il programma ottiene automaticamente l'indirizzo IP locale e la porta da collegare.

#### **CUSTOM - PERSONALIZZATO**

In questa modalità, l'indirizzo IP e la maschera di sottorete del server e le due voci di questo monitor possono essere impostate dall'utente.

LAN CARD SET: WIRELESS/CABLATA

#### NOTA:

 Se il monitor è collegato all'unità centrale, il software dell'unità centrale deve essere installato su un server con un indirizzo IP fisso; questo indirizzo deve essere impostato in "SERVER IP".

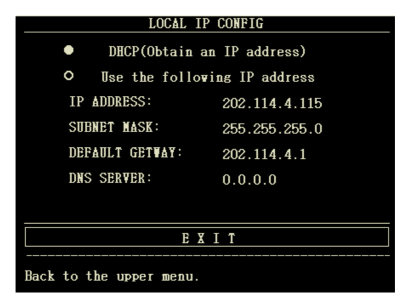
#### WIRELESS

Dopo aver selezionato la rete wireless, fare clic su "SELECT ROUTE" nel menu "NET CONFIG", quindi fare clic su "SEARCH ROUTES". Tutti i router ricercati saranno elencati sullo schermo; è possibile selezionarne uno per connettersi secondo le proprie esigenze. Se si sceglie un router con connessione sicura, viene visualizzata una finestra di dialogo per l'immissione della password.



Quando il tipo di rete è CMS, assicurarsi che la connessione tra il dispositivo e il router wireless sia riuscita. (L'indirizzo IP del server è 202.114.4.119, l'indirizzo IP di questo monitor e la maschera di sottorete sono generati dal numero di porta).

Quando il tipo di rete è CUSTOM - PERSONALIZZATO, se si utilizza il servizio DHCP, il dispositivo otterrà automaticamente il supporto di rete (IP dinamico di questo monitor, gateway, DNS, ecc.) attraverso il DHCP. Se si utilizza un IP specificato, impostare l'indirizzo IP del monitor e la maschera di sottorete, quindi fare clic sul pulsante "LOCAL IP CONFIG":



#### Cablata

Quando il tipo di rete è CMS, assicurarsi che la connessione tra il dispositivo e l'unità centrale sia riuscita. (L'indirizzo IP del server è 202.114.4.119, l'indirizzo IP di questo monitor e la maschera di sottorete sono generati dal numero di porta).

Quando il tipo di rete è PERSONALIZZATO, assicurarsi che il monitor sia collegato al router. Se si utilizza il servizio DHCP, il dispositivo otterrà automaticamente il supporto di rete (IP dinamico del monitor, gateway, DNS, ecc.) attraverso il DHCP. Se si utilizza un IP specificato, impostare l'indirizzo IP del monitor e la subnet mask.

- LOCAL NET NO: il numero di letto fisico del monitor.
- SERVER IP: inserire l'indirizzo IP o il nome di dominio del server per il software della stazione centrale
- LOCAL IP CONFIG: quando "NET TYPE" è "CUSTOM", è possibile impostare l'indirizzo IP locale
- SELECT ROUTE: quando "LAN CARD SET" è impostata su "WIRELESS", fare clic su questo pulsante per accedere al menu "SELECT ROUTE" e avviare la ricerca del router e altre operazioni.

# 4.8 Demo

Selezionare la voce "DEMO" nel "SYSTEM MENU" per accedere alla finestra di dialogo "DEMO KEY". Immettere la password "2088" e fare clic sul pulsante "CONFIRM": il sistema entrerà nello stato DEMO.

La forma d'onda demo è una forma d'onda analogica impostata dal produttore solo per mostrare le prestazioni della macchina e per formare gli utenti.

Nell'applicazione clinica, questa funzione è vietata perché potrebbe indurre il personale

veterinario a considerare la forma d'onda DEMO e i parametri come i dati reali del paziente, con il rischio di ritardare il trattamento o di eseguire un trattamento errato. Pertanto, prima di accedere a questo menu, è necessario inserire la password.

# Capitolo 5 Allarme

Quando il paziente monitorato presenta variazioni anomale dei segni vitali o il monitor stesso si guasta e non è in grado di monitorare il paziente, verrà ricordato al personale veterinario attraverso segnali acustici, luminosi, ecc.

#### **AVVERTENZA**

- In ogni singola area (ad esempio, unità di terapia intensiva o sala operatoria cardiaca), esiste il rischio che lo stesso dispositivo o dispositivi simili utilizzino preimpostazioni di allarme diverse.
- Quando il monitor viene acceso, il sistema controlla se la funzione di allarme sonoro e luminoso) sia normale.
- All'accensione del monitor, il sistema emette un segnale acustico e la luce dell'allarme lampeggia una volta. Questa funzione serve a verificare se la funzione di allarme è normale. Pertanto, l'utente deve prestare attenzione a questi segnali quando accende il dispositivo. Se la funzione di allarme opera in modo anomalo, il monitor non può essere utilizzato per il monitoraggio del paziente; contattare il produttore o il centro di assistenza tecnica.

## 5.1 Classificazione degli allarmi

Gli allarmi sono classificati come allarmi fisiologici, allarmi tecnici e messaggi di segnalazione in base alle loro caratteristiche.

### 1. Allarme fisiologici

In generale, l'allarme fisiologico si attiva nelle seguenti situazioni: uno dei parametri fisiologici del paziente supera i limiti di allarme, oppure il paziente presenta anomalie fisiologiche, ad esempio una FC superiore al limite impostato. Le informazioni sull'allarme fisiologico vengono visualizzate nell'area dell'allarme fisiologico.

## 2. Allarme tecnico

L'allarme tecnico rappresenta gli allarmi attivati da un monitoraggio anomalo o da una distorsione dei risultati del monitoraggio dovuta a un guasto del sistema, come ad esempio la mancanza di alimentazione o la batteria scarica. Le informazioni sull'allarme tecnico sono visualizzate nell'area dell'allarme tecnico.

## 3. Messaggi di segnalazione

Ad eccezione dell'allarme fisiologico e dell'allarme tecnico, questi messaggi si riferiscono alle informazioni visualizzate sullo stato del sistema, che non riguardano i segni vitali del paziente. I messaggi di segnalazione sono spesso visualizzati nell'area degli allarmi tecnici. Inoltre, alcuni messaggi di segnalazione vengono visualizzati nell'area dei parametri, ad esempio i messaggi relativi alla NIBP sono visualizzati nell'area NIBP.

#### 5.2 Livello di allarme

Gli allarmi sono classificati come allarme di alto livello, allarme di medio livello e allarme di basso livello in base alla loro gravità.

1. Allarme di alto livello

L'allarme di alto livello indica che la vita del paziente è in pericolo o che il monitor in uso presenta gravi problemi tecnici. È l'allarme più grave.

2. Allarme di livello medio

L'allarme di livello medio indica un allarme grave.

3. Allarme di basso livello

L'allarme di basso livello è un avviso generale.

#### NOTA:

- Il livello di tutti gli allarmi tecnici e dei messaggi di segnalazione e di alcuni allarmi fisiologici è determinato dal sistema e non può essere modificato dall'utente.
- Il livello della maggior parte degli allarmi fisiologici deve essere impostato dall'utente, come i limiti di allarme.

### 5.3 Modalità di allarme

Quando si verifica un allarme, il monitor può richiamare l'attenzione dell'utente in tre modi:

- Allarme sonoro
- Allarme luminoso
- Messaggio di allarme

#### 5.3.1 Allarme sonoro

Quando si verifica un allarme, il monitor emette suoni diversi per indicare gli allarmi a diversi livelli.

- Massimo: "bip-bip-bip----bip-bip, bip-bip-bip----bip-bip", frequenza: ogni 8 secondi
- Medio: "bip--bip-bip", frequenza: ogni 8 secondi
- Inferiore: "bip", frequenza: ogni 8 secondi

Gamma di pressione sonora: 45 dB ~85 dB

## 5.3.2 Allarme luminoso

Quando si verifica un allarme, l'indicatore di allarme segnala diversi livelli di allarme lampeggiando con colori e a frequenze differenti.

- Alto: l'indicatore di allarme lampeggia in rosso con una frequenza elevata
- Medio: l'indicatore di allarme lampeggia in giallo con bassa frequenza
- Basso: l'indicatore di allarme si illumina in giallo senza lampeggiare

### 5.3.3 Messaggio di allarme

Quando si verifica un allarme, i messaggi di allarme vengono visualizzati nell'area degli allarmi fisiologici e nell'area degli allarmi tecnici. Per gli allarmi fisiologici, davanti ai messaggi vengono utilizzati i seguenti segni per indicare il livello di allarme.

- Massimo: \*\*\*
- Medio: \*\*
- Inferiore: \*

Il sistema adotta anche diversi sfondi per indicare il livello di allarme fisiologico e tecnico

# distorsione.

■ Alto: rosso

■ Medio: giallo

■ Basso: giallo

#### NOTA:

- Se un sistema di monitoraggio dispone di più apparecchiature di allarme, quando si verifica un allarme, le segnalazioni visive e sonore generate da tutte le apparecchiature di allarme devono essere identiche.
- La modalità di segnalazione degli allarmi è legata al loro livello.
- Quando si verificano contemporaneamente allarmi di livello diverso, il monitor segnala l'allarme di livello più alto tra questi.

## 5.4 Impostazione degli allarmi

Selezionare la voce "ALARM SETUP" nel menu "SYSTEM SETUP"; la password iniziale è "70808". In questa interfaccia, l'utente può impostare le informazioni sul suono dell'allarme e così via.

- ALARM VOL: selettivo da 1 a 7, 1 è il volume minimo, 7 è il volume massimo.
- ALM REC TIME: tre opzioni: 8 s, 16 s, 32 s.
- ALM PAUSE TIME: due opzioni: 1 e 2 minuti.
- ALM TYPE: UNLATCH. "UNLATCH" si riferisce alla situazione in cui, una volta eliminate le cause dell'allarme, l'allarme scompare automaticamente.
- KEYVOL: selettivo da 1 a 7 e OFF.
- ALM SOUND: può essere impostato come "OFF" e sullo schermo apparirà il simbolo

Il sistema annullerà la disattivazione del suono dell'allarme nelle seguenti situazioni:

- Il monitor viene riavviato;
- Lo stato dell'allarme viene modificato, ad esempio il sistema passa allo stato di pausa dell'allarme o il suono dell'allarme viene proibito.

#### **AVVERTENZA**

- Quando il suono dell'allarme è disattivato, il monitor non emette alcun suono anche se viene attivato un nuovo allarme. Pertanto, l'utente deve scegliere con attenzione se disattivare il suono dell'allarme.
- Nello stato di SILENCE o ALARM PAUSE, impostare il suono dell'allarme come "OFF", quindi il sistema terminerà automaticamente lo stato di SILENCE o ALARM PAUSE.
- Quando il suono dell'allarme è "OFF", se l'operatore seleziona "SILENCE" o "ALARM PAUSE", il suono dell'allarme verrà ripristinato al volume precedente al momento dello spegnimento e, a questo punto, il sistema entrerà nello stato silenziato o di pausa di conseguenza.
- Non affidarsi al sistema di allarme sonoro solo per il monitoraggio del paziente; l'utente deve prestare molta attenzione alla situazione clinica effettiva del paziente.

#### NOTA:

Quando l'allarme sonoro è disattivato, nell'area dell'allarme tecnico viene visualizzato il



- La disattivazione dell'allarme sonoro è valida solo quando il dispositivo continua ad accendersi; una volta riavviato il dispositivo, questa impostazione verrà ripristinata al valore precedente.
- Il simbolo "significa che il suono dell'allarme è disattivato, il sistema non può emettere alcun suono per l'allarme, quindi l'utente deve prestare attenzione quando utilizza questa funzione. Esistono due modi per uscire da questo stato. Metodo 1: Impostare il suono dell'allarme come "ON" in "ALARM SETUP". Metodo 2: Premere il

pulsante "SILENCE", il simbolo diventerà ", quindi premere il pulsante "SILENCE" un'altra volta, il sistema tornerà allo stato di allarme normale.

## ■ Impostazione degli allarmi dei parametri

- 1. Gli allarmi dei parametri possono essere impostati in "PARAM ALM SETUP" o nel menu dei singoli parametri.
- 2. Quando l'allarme di un parametro è disattivato, accanto al parametro viene

visualizzato il simbolo "\times".

3. Per il parametro il cui allarme è impostato su "ON", l'allarme si attiva quando almeno uno dei

parametri supera il limite di allarme. Il monitor esegue le seguenti azioni:

- ◆ Lo schermo visualizza le informazioni sull'allarme nella modalità descritta sopra;
- ♦ Il monitor emette un segnale acustico con il livello e il volume di allarme corrispondenti;
- L'indicatore di allarme si accende o lampeggia;
- Vengono memorizzate le informazioni di tutti i valori dei parametri al momento dell'allarme e la forma d'onda 4/8/16 secondi prima e dopo l'allarme.
- Se la registrazione degli allarmi è attiva, il registratore avvia la registrazione degli allarmi. Per ulteriori informazioni, consultare il capitolo Registrazione.
- 4. Le seguenti informazioni possono essere impostate nei parametri di impostazione degli allarmi.
- ◆ ECG ALM SETUP: Allarme FC, livello di allarme, limiti di allarme (alto/basso), impostazione allarme ST, impostazione allarme ARR;
- SpO<sub>2</sub> ALM SETUP: SpO<sub>2</sub> ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme SpO<sub>2</sub> (alto/basso),
   PR on/off, limiti di allarme PR (alto/basso):
- ◆ NIBP ALM SETUP: ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme SYS (alto/basso), limiti di allarme MAP (alto/basso),

limiti di allarme DIA (alto/basso):

- RESP ALM SETUP: ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme (alto/basso), allarme apnea;
- TEMP ALM SETUP: ON/OFF, livello di allarme, limiti di allarme T1 (alto/basso), limiti di allarme T2 (alto/basso), limiti di allarme TD (alto).
- ◆ IBP ALM SETUP: interruttore di allarme, livello di allarme, limite di allarme superiore e inferiore dell'etichetta

corrente.

◆ CO<sub>2</sub> ALM SETUP: interruttore di allarme, livello di allarme, limite superiore/inferiore dell'allarme CO<sub>2</sub>,

limite superiore dell'allarme INS, limite superiore/inferiore dell'allarme AWRR, allarme apnea.

## 5.5 Stato degli allarmi

Oltre alle condizioni di allarme generali, è possibile impostare il monitor su quattro diversi stati di allarme, come indicato di seguito, in base alle proprie esigenze. I quattro stati di allarme hanno simboli diversi:



Dauca allarma



Allarme disattivato



Silenziato



Allarme sonoro off

## 5.5.1 Silenziato

Tenendo premuto il pulsante "SILENCE" (per oltre 1 secondo) sul pannello di controllo, tutti i suoni di allarme vengono disattivati. In stato silenziato, premendo il pulsante "SILENCE" (per non più di 1 secondo) si passa allo stato di "ALARM PAUSE" e l'allarme viene temporaneamente sospeso in base al tempo precedentemente impostato. Nello stato silenziato, continuando a premere il pulsante "SILENCE" (per più di 1 secondo), il sistema uscirà dallo stato attuale e ripristinerà il suono dell'allarme in modo corrispondente, tornando allo stato di allarme normale. Quando il sistema è in stato di "SILENCE", qualsiasi nuovo allarme attivato può interrompere lo stato di "SILENCE" e il sistema tornerà allo stato di allarme normale (allarme sonoro e luminoso).

#### 5.5.2 Pausa allarme

Premere il pulsante "SILENCE" sul pannello di controllo per disattivare tutti gli allarmi sonori, le segnalazioni luminose e le informazioni sugli allarmi fisiologici, in modo che il sistema entri nello stato di "ALARM PAUSE". Il conto alla rovescia della pausa allarme viene visualizzato nell'area

dell'allarme fisiologico e il simbolo "viene visualizzato anche in quest'area.

Periodo di pausa allarme: 1 e 2 minuti.

Quando si preme nuovamente il pulsante "SILENCE", il sistema torna allo stato normale. Inoltre,

un nuovo allarme attivato può eliminare lo stato di "ALARM PAUSE" e il simbolo "



scompare.

### NOTA:

- Dopo il ritorno allo stato normale, la presenza di un allarme dipende dall'appropriatezza della condizione di allarme, ma dopo aver premuto il pulsante "SILENCE", il sistema disattiverà in modo permanente il suono dell'allarme per la caduta del cavo e della sonda.
- Il tempo di pausa dell'allarme può essere impostato nel menu "ALARM SETUP" a seconda delle esigenze; l'impostazione predefinita è di 2 minuti.

### 5.6 Misure in caso di allarme

Il messaggio di allarme viene visualizzato nell'area delle informazioni del sistema o nell'area degli allarmi del sistema. È necessario identificare l'allarme e intervenire in modo appropriato in base alla causa dell'allarme.

- 1. Controllare le condizioni del paziente;
- 2. Confermare il parametro di allarme o il tipo di allarme;
- 3. Identificare la causa dell'allarme;
- 4. Silenziare l'allarme, se necessario:
- 5. Una volta risolta la causa dell'allarme, verificare che l'allarme funzioni correttamente.

I messaggi e le segnalazioni di allarme per ciascun parametro sono riportati nei capitoli corrispondenti di questo manuale.

## 5.7 Allarme di caduta della sonda

Se il sistema emette un allarme per la caduta della sonda, l'utente può premere il pulsante "SILENCE" sul pannello frontale del monitor. A questo punto, l'indicatore di allarme smette di lampeggiare e il monitor entra nello stato di ALARM PAUSE. Se si preme nuovamente il pulsante "SILENCE" o si attende che la pausa di allarme sia terminata, il monitor non genererà più un allarme sonoro per la caduta della sonda, ma lo ricorderà all'utente sotto forma di messaggi di allarme.

## Capitolo 6 Congelamento

Durante il monitoraggio di un paziente, è possibile congelare la forma d'onda per visualizzarla con attenzione. È possibile rivedere la forma d'onda fino a 34 secondi. Inoltre, la forma d'onda congelata può essere emessa dal registratore. La funzione di congelamento di questo monitor presenta le seguenti caratteristiche:

- Lo stato di congelamento può essere attivato in qualsiasi schermata operativa.
- Quando si accede allo stato di congelamento, il sistema esce da tutti gli altri menu operativi. Allo stesso tempo, il sistema congela tutte le forme d'onda nell'area Forma d'onda o le forme d'onda dell'ECG a derivazioni complete e la forma d'onda extra (se disponibile) nella schermata ECG a derivazioni complete. Tuttavia, l'area dei parametri si aggiorna normalmente.
- Le forme d'onda congelate possono essere riviste o registrate.

## 6.1 Entrata/uscita dallo stato di congelamento

## 6.1.1 Entrare nello stato di congelamento

Nello stato di non congelamento, premere il pulsante "FREEZE" sul pannello frontale del monitor per consentire al sistema di uscire dal menu attualmente visualizzato (se disponibile), quindi entrare nello stato di congelamento e visualizzare il menu a comparsa "FREEZE". Nello stato di congelamento tutte le forme d'onda sono congelate. In altre parole, il sistema non aggiornerà più le forme d'onda.

## 6.1.2 Uscita dallo stato di congelamento

Nello stato di congelamento, l'esecuzione di una delle seguenti operazioni ordina al sistema di uscire dallo stato di congelamento:

- Selezionare l'opzione "EXIT" nel menu "FREEZE";
- Premere nuovamente il pulsante "FREEZE" sul pannello frontale;
- Premere il pulsante di esecuzione non immediata sul pannello frontale e i pulsanti di sistema MAIN e MENU;
- Eseguire qualsiasi operazione che possa attivare la regolazione dello schermo o la visualizzazione di un nuovo menu.

Dopo l'uscita dallo stato di congelamento, il sistema si libera dello stato di congelamento, cancella le forme d'onda dello schermo e riprende a visualizzare le forme d'onda in tempo reale.

### 6.2 Menu di congelamento - FREEZE

Premendo il pulsante "FREEZE" sul pannello, il menu FREEZE apparirà nella parte inferiore dello schermo. Allo stesso tempo, il sistema entrerà nello stato di congelamento.

- WAVE 1: per selezionare la prima forma d'onda congelata da registrare. L'elenco a discesa di questa voce fornisce i nomi di tutte le forme d'onda congelate visualizzate sullo schermo.
- WAVE 2: per selezionare la seconda forma d'onda congelata da registrare. L'elenco a discesa di questa voce fornisce i nomi di tutte le forme d'onda visualizzate sullo schermo.
- RECALL: per rivedere le forme d'onda congelate.
- REC: dopo averlo selezionato, il sistema inizia a registrare le forme d'onda congelate selezionate in "WAVE 1" e "WAVE 2".
- EXIT: dopo averlo premuto, il sistema chiude il menu FREEZE ed esce dallo stato di

congelamento.

### 6.3 Rivedere la forma d'onda congelata

Spostando la forma d'onda, è possibile rivedere una forma d'onda di 34 secondi prima del momento in cui è stata congelata. Per una forma d'onda inferiore a 34 secondi, la parte rimanente viene visualizzata come una linea retta. Utilizzare la manopola per spostare il cursore sull'opzione "RECALL" del menu FREEZE. Premendo la manopola, l'opzione visualizza "L-RIGHT". Girando la manopola a sinistra o a destra, la forma d'onda congelata sullo schermo si sposterà a sinistra o a destra. Sotto il lato destro dell'ultima forma d'onda è presente una freccia che indica la direzione verso l'alto. Accanto alla freccia è presente anche una scala temporale. "0 s" viene utilizzato per contrassegnare il momento in cui le forme d'onda vengono congelate. Quando le forme d'onda si spostano verso destra, questo segno di tempo diventa "-1 s, -2 s, -3 s...".

## 6.4 Registrazione della forma d'onda congelata

Nello stato di congelamento, è possibile emettere le forme d'onda congelate visualizzate tramite il registratore. Possono essere emesse al massimo 2 forme d'onda alla volta. Nel menu FREEZE, gli elenchi a discesa "WAVE 1" e "WAVE 2" forniscono tutti i nomi delle forme d'onda congelate sullo schermo, da cui è possibile selezionare due forme d'onda. Selezionare l'opzione "REC" nel menu FREEZE per emettere i parametri generati al momento del congelamento e le due forme d'onda congelate selezionate. Se una delle due forme d'onda selezionate è disattivata o non disponibile, vengono registrati solo i parametri e l'altra forma d'onda. Se le due forme d'onda selezionate sono tutte disattivate o non disponibili, vengono registrati solo i parametri. Per quanto riguarda la funzione di registrazione delle forme d'onda congelate, è possibile registrare solo le forme d'onda visualizzate al momento del congelamento. La lunghezza del tempo di registrazione è uguale alla lunghezza della forma d'onda visualizzata sullo schermo. Ad esempio, se la velocità di una forma d'onda è relativamente elevata, la registrazione richiede un tempo inferiore. Quando si registrano forme d'onda congelate, il sistema è ancora in stato di congelamento. Al termine della registrazione, se necessario, è possibile selezionare un'altra forma d'onda da emettere e selezionare nuovamente l'opzione "REC" per registrare tutte le forme d'onda necessarie. È anche possibile registrare forme d'onda congelate premendo il pulsante "REC/STOP" sul pannello frontale. Se si seleziona l'opzione "REC" senza installare un registratore, il sistema visualizzerà "RECORDER ERROR" nella barra di stato. Per informazioni più dettagliate sulla registrazione, consultare il capitolo Registrazione.

## Capitolo 7 Registrazione

#### NOTA:

Il registratore è un componente opzionale.

## 7.1 Informazioni generali sul registratore

Per il monitor viene utilizzato un registratore a matrice termica.

Prestazioni del registratore

- Velocità di registrazione: 25 mm/s o 50 mm/s.
- Larghezza di registrazione della forma d'onda: 48 mm
- Può registrare fino a 2 forme d'onda.
- Il tempo e la forma d'onda della registrazione in tempo reale sono configurabili dall'utente.
- L'intervallo di registrazione automatica è impostato dall'utente, la forma d'onda è conforme alla registrazione in tempo reale.
- La forma d'onda della registrazione degli allarmi viene selezionata automaticamente dal monitor.

#### NOTA:

 Si consiglia di interrompere la registrazione quando viene generato l'allarme di batteria scarica. In caso contrario, il dispositivo potrebbe spegnersi per mancanza di energia.

#### 7.2 Tipo di registrazione

Il monitor offre diversi tipi di registrazione delle bande:

- Registrazione continua in tempo reale
- Registrazione in tempo reale di 8 secondi
- Registrazione automatica di 8 secondi
- Registrazione allarme
- Registrazione della forma d'onda congelata
- Registrazione di grafici/tabelle dei trend
- Registrazione della revisione ARR
- Registrazione del richiamo dell'allarme
- Registrazione del richiamo NIBP
- Registrazione del richiamo SD
- Registrazione della titolazione del calcolo del farmaco

## Registrazione in tempo reale

La registrazione in tempo reale inizia quando si preme il pulsante "REC/STOP" sul registratore.

Le forme d'onda per la registrazione continua in tempo reale e per la registrazione continua di 8 secondi sono impostate nella configurazione del sistema (di solito le prime due forme d'onda sono visualizzate sullo schermo). È possibile configurarle anche attraverso il menu. Per maggiori dettagli, consultare la sezione relativa.

Nel menu RECORD SETUP, l'utente può scegliere di stampare due forme d'onda diverse contemporaneamente o di stamparne solo una, disattivando l'altra forma d'onda. Se le due forme d'onda sono disattivate, la registrazione in tempo reale stamperà solo i parametri misurati.

## NOTA:

 Se è in corso una determinata registrazione e un altro parametro richiede una registrazione di allarme, questa verrà eseguita solo al termine della registrazione precedente.

## Registrazione automatica

Il monitor avvia una registrazione di 8 secondi in base all'intervallo di tempo impostato in "TIMING REC TIME" del menu "RECORD SETUP". Per maggiori dettagli, consultare la sezione "RECORD" nell'impostazione del sistema.

### Registrazione degli allarmi

#### Parametro Allarme

Il monitor registra le forme d'onda 4/8/16 secondi prima e dopo l'allarme (rispettivamente per un totale di 8, 16 o 32 secondi).

Questa selezione può essere impostata all'interno del Menu di sistema.

Vengono registrati anche tutti i valori dei parametri durante l'allarme.

Verranno emesse due forme d'onda in base alle seguenti regole:

- Se vengono attivati e attivati contemporaneamente più allarmi di parametri, il registratore stamperà quelli di livello più alto. Se i parametri hanno lo stesso livello di allarme, verrà stampato l'ultimo allarme.
- Se un allarme si verifica durante la registrazione di un altro parametro, verrà stampato al termine della registrazione corrente.
- Se si verificano più allarmi contemporaneamente, le loro forme d'onda vengono memorizzate e quindi stampate a turno.
- Allarme segmento ST

Il monitor registra le forme d'onda ECG a 2 canali 4, 8 o 16 secondi prima e dopo l'allarme ST (totalmente 8, 16 o 32 secondi) (selezionabile nel menu). Vengono registrati anche tutti i valori dei parametri durante l'allarme.

#### Allarme aritmia

Il monitor registra la forma d'onda 4 secondi prima e dopo l'allarme (in totale 8 secondi). Vengono registrati anche tutti i risultati delle misurazioni effettuate durante l'allarme.

### Registrazione della forma d'onda congelata

Il monitor stampa le forme d'onda selezionate in modalità di congelamento FREEZE. In questo modo è possibile catturare le forme d'onda anomale sullo schermo congelandole e registrandole.

## Registrazione di grafici/tabelle dei trend

Il monitor può stampare il grafico e la tabella del trend nell'interfaccia di revisione del trend corrente.

## Registrazione della revisione delle aritmie

Il monitor può stampare l'evento di allarme aritmia nell'interfaccia corrente ARR RECALL.

#### Registrazione del richiamo degli allarmi

Il monitor può stampare gli eventi di allarme nell'interfaccia corrente ALARM RECALL.

## Registrazione richiamo NIBP

Il monitor può stampare tutti gli eventi di revisione NIBP nell'interfaccia NIBP RECALL.

### Registrazione richiamo SD

Il monitor può stampare i dati dei trend del caso in esame.

### Tabella di Titolazione

Il monitor può stampare i messaggi nell'interfaccia TITRATION corrente.

## Note sulla registrazione

■ Tipo di registrazione:

Registrazione in tempo reale

Registrazione periodica

Registrazione del para-allarme

Registrazione dell'aritmia

Registrazione della forma d'onda congelata

Grafico dei trend

Tabella dei trend

Revisione dei para-allarmi

Revisione NIBP

Tabella di Titolazione

- Parametri di allarme, tempo di allarme e tempo di congelamento
- Numero di letto del paziente, sesso, altezza, peso, data di nascita, data di ammissione
- Nome e valore del parametro
- Ora di registrazione
- Nome della forma d'onda
- Ampiezza della forma d'onda (solo per le forme d'onda ECG)
- Derivazione ECG, scala, modalità filtro (se si dispone di forme d'onda ECG, verranno stampate entro il primo secondo o quando si cambia la derivazione, il guadagno e la modalità filtro durante la registrazione in tempo reale.)
- Data e ora

## 7.3 Avvio e arresto della registrazione

Ecco i metodi per avviare la registrazione di ciascun tipo:

Registrazione continua in tempo reale	Premere REC/STOP per avviare/arrestare la registrazione.		
Registrazione in tempo reale	Premere REC/STOP per avviare la registrazione. Si arresta		
di 8 secondi	automaticamente dopo 8 secondi di registrazione.		
Registrazione automatica	Il monitor avvia una registrazione in base all'intervallo di tempo impostato in "TIMING REC TIME" del menu "RECORD". Si arresta automaticamente dopo 8 secondi di registrazione.		
Registrazione allarme	Quando la registrazione degli allarmi è impostata su ON, il monitor avvia automaticamente una registrazione quando si verifica un allarme.		
Registrazione di forme d'onda congelate	Dopo aver accesso al menu FREEZE, utilizzare la manopola per selezionare due forme d'onda da emettere. Premere quindi il tasto REC nel menu per stampare le forme d'onda.		

	Se entrambe le opzioni "WAVE 1" e "WAVE 2" sono impostate su "OFF", vengono stampati solo i parametri misurati congelati.		
Registrazione del grafico dei	Selezionare il pulsante "REC" nel menu "TREND GRAPH" per		
trend	stampare il grafico dei trend attualmente visualizzato.		
Registrazione della tabella	Selezionare il pulsante "REC" nel menu "TREND TABLE" per		
dei trend	stampare la tabella dei trend attualmente visualizzata.		
Registrazione della revisione delle aritmie	Selezionare il pulsante "REC" nel menu "ARR RECALL" per stampare la forma d'onda dell'aritmia attualmente visualizzata e i relativi parametri.		
Registrazione della revisione degli allarmi	Accedere all'interfaccia "ALARM RECALL" da "SYSTEM MENU", selezionare il pulsante "REC" per stampare la forma d'onda e i relativi parametri attualmente visualizzati.		
Registrazione della revisione NIBP	Accedere all'interfaccia "NIBP RECALL" da "SYSTEM MENU", selezionare il pulsante "REC" per stampare i valori NIBP attualmente visualizzati.		
Registrazione della tabella di titolazione	Accedere all'interfaccia "TITRATION" dal menu "DRUG CALC", selezionare il pulsante "REC" per stampare le informazioni sulla titolazione attualmente visualizzate.		

Accedere al menu "RECORD" dal menu "SYSTEM SETUP". Selezionare il pulsante "CLEAR REC TASK": tutte le attività di registrazione verranno interrotte e tutti gli allarmi memorizzati verranno cancellati.

#### NOTA:

 È possibile premere il pulsante REC/STOP sul pannello di controllo per interrompere qualsiasi processo di registrazione in corso.

## 7.4 Operazioni del registratore e messaggi di stato

## Requisiti della carta da registrazione

È possibile utilizzare solo carta da registrazione conforme ai requisiti, altrimenti il registratore potrebbe non funzionare normalmente, la qualità della registrazione potrebbe essere scarsa o la testina della stampante termosensibile potrebbe essere danneggiata.

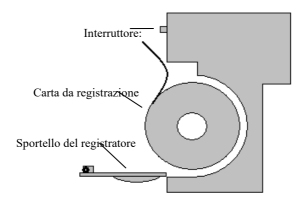
### Funzionamento corretto

- Quando il registratore è in funzione, la carta da registrazione esce costantemente. Non tirare la carta, altrimenti il registratore si danneggia.
- Non utilizzare il registratore senza carta da registrazione.

### Carta esaurita

Quando viene visualizzato l'allarme "RECORDER OUT OF PAPER", il registratore non è in grado di avviarsi. Inserire correttamente la carta da registrazione.

## Inserimento della carta



- Premere l'interruttore per aprire lo sportello del registratore.
- Inserire un nuovo rotolo di carta nel cassetto della carta, posizionandolo correttamente e facendo attenzione ai bordi.
- Far uscire la carta dall'uscita del registratore.
- Chiudere lo sportello del registratore.

#### NOTA:

 Fare attenzione quando si inserisce la carta. Evitare di danneggiare la testina termosensibile della stampante. A meno che non si sostituisca la carta del registratore o non si effettui la risoluzione dei problemi, non lasciare aperto lo sportello del registratore.

## Rimozione dell'inceppamento della carta

Quando il registratore funziona o suona in modo improprio, aprire lo sportello del registratore per verificare se la carta è inceppata. In caso affermativo, reinstallare la carta del registratore.

Messaggio di stato del registratore (allarme tecnico)

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
RECORDER OUT OF PAPER	La carta del registratore è esaurita.	Minima	Inserire un nuovo rotolo di carta da registrazione.
RECORDER ERROR	La comunicazione del registratore è anomala.	Minima	Spegnere il monitor e riavviarlo.

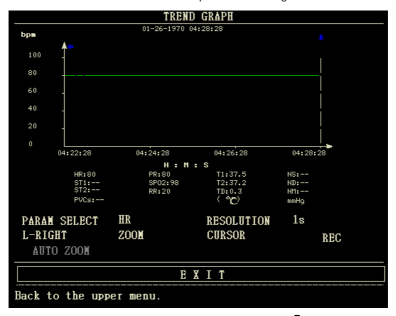
Se l'errore persiste, contattare il nostro servizio di assistenza.

## Capitolo 8 Richiamo

Il monitor offre 480 ore di dati di trend di tutti i parametri, la memorizzazione di 4800 gruppi di risultati di misurazione NIBP e 72 eventi di allarme. Tutti questi dati possono essere emessi attraverso il registratore. Utilizzando la scheda SD, è possibile rivedere i dati di trend e la forma d'onda ECG di 72 ore. Questo capitolo fornisce istruzioni dettagliate per la revisione di questi dati.

#### 8.1 Grafico dei trend

- L'ultimo trend di 1 ora viene visualizzato con una risoluzione di 1 o 5 secondi;
- L'ultimo trend di 480 ore viene visualizzato con una risoluzione di 1, 5 o 10 minuti; Selezionare "TREND GRAPH" nel SYSTEM MENU per richiamare il seguente menu:



L'asse y rappresenta il valore misurato e l'asse x il tempo. Il simbolo nella figura precedente rappresenta il cursore del grafico dei trend. Il valore indicato dal cursore viene visualizzato sotto il grafico dei trend e il tempo corrispondente viene visualizzato sopra il trend. Gli altri trend, ad eccezione di quello della NIBP, sono visualizzati come curve continue. Nel grafico dei trend NIBP, il simbolo "\*" rappresenta la coordinata del valore NIBP.

#### Per selezionare il grafico dei trend di un parametro specifico:

Selezionare la voce PARAM SELECT con il cursore e selezionare il nome del parametro richiesto ruotando la manopola; verrà quindi visualizzato il grafico dei trend di questo parametro.

### Per selezionare il grafico dei trend a 1 o 480 ore:

Selezionare la voce RESOLUTION con il cursore, scegliere 1 s/5 s per il grafico dei trend a 1 ora e

1min/5 min/10 min per il grafico di tendenza a 480 ore.

### Per visualizzare le curve dei trend precedenti o successive:

Quando appare " " " sulla parte destra dello schermo, selezionare il pulsante "L-RIGHT", girare la manopola in senso orario per visualizzare le curve di tendenza successive. Quando appare " " nella parte sinistra dello schermo, selezionare il pulsante "L-RIGHT", girare la manopola in senso antiorario per visualizzare le curve dei trend precedenti.

#### Per modificare la scala di visualizzazione

Selezionare il pulsante "ZOOM" per regolare la scala dell'asse y e modificare così la curva di tendenza in proporzione. Il valore oltre il valore massimo sarà rappresentato dal valore massimo.

## Per ottenere i dati del trend di un tempo specifico

Selezionare il tasto "CURSOR" e ruotare la manopola verso sinistra/destra; il cursore si sposterà di conseguenza e cambierà anche l'ora su cui punta il cursore. Il parametro in questo momento viene visualizzato sotto l'asse delle ascisse. Quando appare " " sulla parte destra dello schermo, il grafico dei trend si sposta verso il basso per la curva di trend successiva, mentre il cursore si sposta qui. Quando appare " " nella parte sinistra dello schermo, il grafico di tendenza si sposta verso l'alto per la curva di tendenza precedente, man mano che il cursore si sposta qui.

### Per stampare la curva dei trend

Premere il tasto REC per stampare la curva dei trend del parametro correntemente selezionato attraverso il registratore.

### Zoom automatico

L'opzione AUTO ZOOM è disponibile solo quando PARAM SELECT è impostato su "NIBP". Se il valore misurato correntemente supera l'intervallo della scala, fare clic sul pulsante "ATUO ZOOM"; la scala si regolerà automaticamente all'intervallo corretto per la misurazione corrente.

## Contrassegni degli eventi sul grafico dei trend

Se un evento è contrassegnato con A, B, C o D, sul grafico dei trend il tipo di evento (A, B, C o D) verrà visualizzato nel punto corrispondente al momento del contrassegno.

#### Esempio di funzionamento

Per visualizzare il grafico del trend NIBP dell'ultima ora:

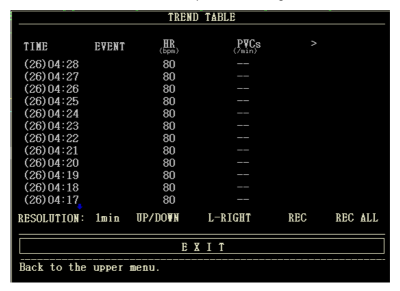
- Selezionare il pulsante "MENU" sul pannello frontale; si aprirà il "SYSTEM MENU".
- Selezionare la voce TREND GRAPH.
- Selezionare la voce "PARAM SELECT", passare a "NIBP" girando la manopola.
- Regolare "RESOLUTION" su 1s o 5 s.
- Selezionare il pulsante "L-RIGHT", girare la manopola per visualizzare le variazioni del tempo del grafico dei trend e della curva dei trend.
- Fermarsi alla sezione del tempo del trend richiesta per un'attenta analisi. Se necessario,

- selezionare il tasto ZOOM per regolare la scala di visualizzazione.
- Per ottenere i risultati della misurazione di un tempo specifico, selezionare il cursore per spostare il cursore su questo punto; il tempo e il valore corrispondenti saranno visualizzati rispettivamente sopra e sotto la curva.
- Per stampare il grafico dei trend, selezionare REC per stampare il trend NIBP attualmente visualizzato.
- Selezionare EXIT per terminare la revisione.

#### 8.2 Tabella dei trend

 Gli ultimi 480 dati della tabella dei trend possono essere visualizzati ogni 1 minuto, 5 minuti, 10 minuti, 30 minuti o 60 minuti.

Selezionare "TREND TABLE" nel SYSTEM MENU per richiamare il seguente menu:



L'ora corrispondente a ciascun gruppo di dati dei trend viene visualizzata nell'elenco più a sinistra, con la data tra parentesi. Gli eventi marcati sono elencati sotto la voce "EVENT" corrispondente all'ora della marcatura. I dati dei trend di tutti i parametri sono suddivisi in 8 gruppi.

HR , PVC

ST1, ST2

RR

T1, T2, TD

SpO<sub>2</sub>, PR

NIBP (S/M/D)

IBP1 (S/M/D), IBP2 (S/M/D)

CO2, INS, AWRR

### Per selezionare la tabella dei trend con una risoluzione specifica:

Selezionare la voce "RESOLUTION" con il cursore, girare la manopola per modificare le opzioni alla voce risoluzione, quindi l'intervallo di tempo dei dati del trend verrà modificato.

## Per visualizzare i dati dei trend precedenti o successivi:

Quando nella parte superiore dello schermo appare una "freccia verso l'alto", selezionare il tasto "UP/DOWN" e girare la manopola in senso orario per visualizzare i dati dei trend successivi. Quando nella parte superiore dello schermo compare una "freccia verso il basso", selezionare la stessa voce e ruotare la manopola in senso antiorario per visualizzare i dati di trend precedenti.

## Per visualizzare i dati dei trend di parametri diversi

Scegliere L-RIGHT per selezionare uno dei 6 gruppi di parametri. Un ">" accanto alla voce più a destra indica la pagina successiva disponibile. E "<" accanto alla voce più a sinistra indica la pagina precedente disponibile.

### Stampa della tabella dei trend

Premere il tasto REC per stampare i dati dei trend di tutti i parametri attualmente visualizzati dal registratore.

### Contrassegni di eventi sui dati dei trend

Se un evento è contrassegnato con A, B, C o D, il tipo di evento (A, B, C o D) verrà visualizzato al momento corrispondente nella tabella dei trend.

#### Esempio di funzionamento

Per visualizzare la tabella dei trend NIBP:

- Selezionare il pulsante "MENU" sul pannello frontale; si aprirà il "SYSTEM MENU".
- Selezionare la voce TREND TABLE.
- Selezionare la voce "L-RIGHT", passare a "NIBP" girando la manopola.
- Regolare "RESOLUTION" sull'opzione desiderata.
- Selezionare il pulsante "UP/DOWN", girare la manopola per visualizzare i dati dei trend NIBP in tempi diversi.
- Se si desidera stampare la tabella dei trend NIBP, selezionare il pulsante REC: il registratore stamperà i dati dei trend NIBP.
- Se si desidera stampare tutte le tabelle dei trend, selezionare il pulsante "REC ALL": il registratore stamperà tutti i dati dei trend di tutti i parametri.
- Selezionare EXIT per terminare la revisione.

### 8.3 Richiamo della NIBP

Il monitor può rivedere gli ultimi 4800 gruppi di dati di misurazione NIBP.

Selezionare NIBP RECALL nel SYSTEM MENU per richiamare il risultato e l'ora delle ultime 9 misurazioni. I dati sono elencati in ordine cronologico, dal più recente al più vecchio. È possibile visualizzare nove misurazioni in una sola schermata. Selezionare UP/DOWN per visualizzare i dati precedenti o successivi. Selezionare REC per stampare tutti i dati di misurazione di NIBP RECALL.

#### 8.4 Richiamo degli allarmi

Il richiamo degli allarmi comprende il richiamo degli allarmi fisiologici e il richiamo degli allarmi tecnici.

Richiamo allarme fisiologico

Selezionare "ALARM RECALL" nel SYSTEM MENU, quindi selezionare la voce "PHYSIOLOGICAL ALM RECALL". In questo menu, l'utente può impostare le condizioni per la revisione degli allarmi, tra cui:

#### 1) Ora di inizio e di fine della revisione

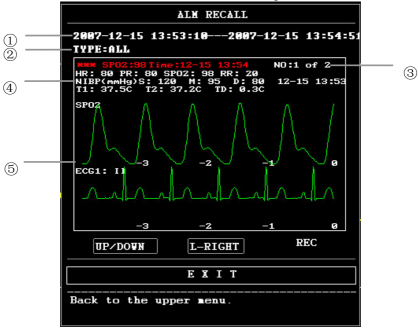
L'utente può selezionare l'ora di inizio della revisione alla voce "BEGIN TIME" e l'ora di fine alla voce "END TIME". L'ora di fine può essere impostata come ora corrente o come ora definita dall'utente.

#### 2) Evento di richiamo dell'allarme

Nell'elenco a discesa ALARM RECALL EVENT, l'utente può selezionare il parametro da rivedere. Le selezioni comprendono ALL (eventi di allarme di tutti i parametri), ECG, RESP, SpO<sub>2</sub>, NIBP, TEMP, CO<sub>2</sub>, IBP.

Dopo aver completato l'impostazione di tutte le condizioni di revisione, premere il pulsante "ALARM RECALL" per accedere al menu "ALARM RECALL".

L'interfaccia del PHYSIOLOGICAL ALARM RECALL è mostrata di seguito:



- ① Intervallo di tempo (formato: anno/mese/giorno/ora/minuto/secondo---anno/mese/giorno/ora/minuto/secondo).
- (2) Tipo di evento.
- (3) Numero di serie (formato: NO. xx di XX ).
- (4) Il valore al momento dell'allarme. Il risultato NIBP è escluso.
- (5) Forme d'onda di due canali, memorizzate per 8 s/16 s/32 s.

Per visualizzare tutte le forme d'onda durante il processo di allarme

Selezionare L-RIGHT e ruotare la manopola per visualizzare tutte le forme d'onda da 8/16/32 secondi memorizzate.

### Registrazione

Selezionando il pulsante "REC", tutti i dati di revisione attualmente visualizzati verranno emessi dal registratore.

- Richiamo degli allarmi tecnici
- Selezionare "ALARM RECALL" nel SYSTEM MENU, quindi selezionare la voce "TECHNICAL ALM RECALL".
- 2) Gli eventi di allarme tecnico sono disposti cronologicamente dal più recente al più vecchio. Quando il numero di eventi di allarme supera l'intervallo di memorizzazione, vengono visualizzati gli eventi più recenti. Premere il tasto UP/DOWN e girare la manopola per visualizzare gli eventi precedenti o successivi.

### 8.5 Richiamo della SD

L'utente può rivedere i dati del paziente memorizzati nella scheda SD sul monitor o sul PC utilizzando il software di sincronizzazione.

È necessaria una scheda SD vuota con una capacità di almeno 2G. La scheda SD montata sul monitor può memorizzare i dati dei trend (parametri tra cui: HR, PVCs, ST1, SpO<sub>2</sub>, PR, RR, T1, T2, TD, NIBP, CO2, IBP) forma d'onda ECG di 72 ore. I dati dei trend vengono memorizzati ogni 1 minuto.

#### NOTA:

- Per la revisione su PC utilizzando il software di sincronizzazione, è possibile rivedere solo le forme d'onda e i valori dei parametri relativi a ECG e SpO<sub>2</sub>. Per i dettagli, consultare le istruzioni del software di sincronizzazione. Questo capitolo introduce solo il metodo di revisione sul monitor.
- Prima di inserire la scheda SD, impostare correttamente le informazioni sul paziente.
- Se i dati di diversi pazienti devono essere salvati in una scheda SD, è necessario prima smontare la scheda SD e poi modificare le informazioni del paziente. Assicurarsi che il numero del paziente sia diverso.

## 1. Accedere al menu SD OPERATE:

Selezionare "MENU"→"SYSTEM SETUP"→"SD OPERATE", quindi accedere al menu SD OPERATE.

#### 2. Inserire la scheda SD

Se la scheda SD è stata inserita e funziona normalmente, viene visualizzato il messaggio SD device was found, please mount it by the button above".

### NOTA:

 Se appare l'informazione "SD device wasn't found, please enter SD card", è necessario uscire dal menu "SD OPERATE" e verificare che la scheda SD o l'interfaccia USB siano normali. Se il problema persiste, riavviare il monitor.

#### 3. Montare la scheda SD

Se il monitor ha trovato la scheda SD, selezionare la voce "MOUNT DEVICE"; il sistema visualizzerà dei messaggi per indicare se la scheda SD è stata montata correttamente.

### NOTA:

I dati possono essere rivisti solo dopo che la scheda SD è stata montata correttamente

per 90 secondi. In caso contrario, i due pulsanti "REVIEW TREND" e "REVIEW ECGWAVE" non sono validi.

#### 4. Esaminare il trend

- Esaminare il trend
  - (1) Selezionare la voce "REVIEW TREND" nel menu SD OPERATE.

Si aprirà il seguente menu. In questo menu è possibile selezionare il paziente che si desidera rivedere.



Le voci da sinistra a destra del menu sono: n., n. paziente, nome paziente, data di ricovero e data di nascita. Le informazioni vengono visualizzate in base al contenuto impostato nella configurazione del paziente. I pulsanti nella parte inferiore del menu comprendono:

- PAGE UP/PAGE DOWN: consente di osservare gli elenchi dei pazienti di altre pagine.
- ◆ UP/DOWN: spostare il cursore per selezionare un paziente specifico.
- REVIEW: premere questo pulsante per richiamare le informazioni sull'andamento del paziente.
- (2) Lettura delle informazioni sui dati dei trend

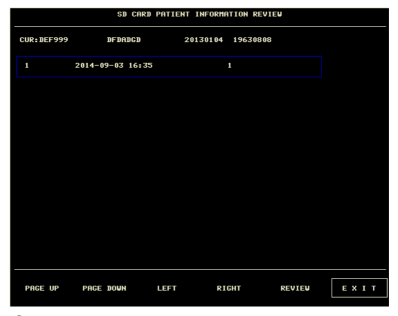
Il menu visualizza le informazioni sui dati dei trend in base al paziente selezionato.

L'intestazione, da sinistra a destra, è:

- N. paziente
- Nome del paziente
- Data di ricovero
- Data di nascita

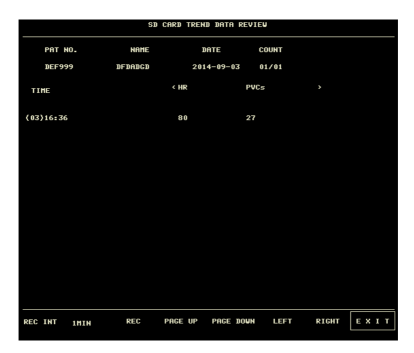
Il contenuto dell'elenco, da sinistra a destra, è:

- ◆ Il numero dell'elenco
- ◆ L'ora in cui i dati del paziente sono stati rivisti.
- ◆ La dimensione dei dati salvati al momento della revisione dei dati del paziente.



## 3 Esaminare i dati dei trend

Selezionare una voce del menu precedente con il cursore, quindi premere il pulsante "REVIEW"; i dati dei trend verranno visualizzati in un elenco. La risoluzione è di 1 minuto.

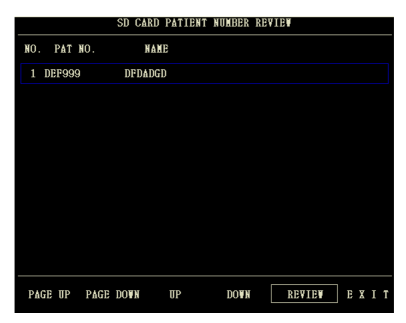


## I pulsanti sono:

- Pagina UP/ PAGE DOWN: per visualizzare i dati dei trend di tempi diversi.
- ◆ LIGHT/ RIGHT: per visualizzare i dati dei trend di diversi parametri.
- ◆ REC: per stampare l'elenco corrente.

## ■ Esame della forma d'onda ECG

① Selezionare il pulsante "REVIEW ECG WAVE" nel menu SD OPERATE, quindi scegliere un paziente specifico da esaminare.

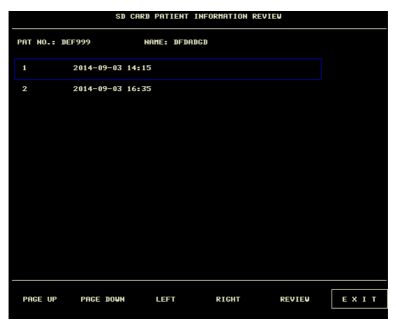


## 2 Selezionare l'intervallo di tempo che si desidera rivedere

I dati ECG vengono salvati in diversi file. È necessario salvare i dati ECG in un nuovo file ogni mezz'ora. Ad esempio, "2014-09-03 14:15" rappresenta il nome del file ECG e indica anche l'ora di inizio del salvataggio del file.

Selezionare l'intervallo di tempo:

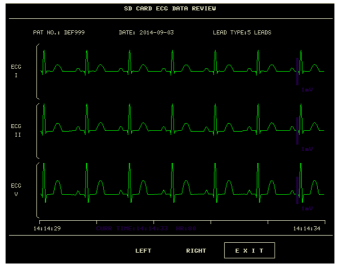
- Per esaminare la forma d'onda ECG relativa a "2014-09-03 14:15"
- ◆ Premendo il cursore, selezionare la voce "1 2014-09-03 14:15"
- Premere il pulsante "REVIEW".



## 3 Revisione della forma d'onda ECG

- ♦ L'intervallo di tempo di una finestra è di 5s.
- ♦ La finestra può visualizzare la forma d'onda ECG di 3 canali. Quando il tipo di derivazione è "5 LEADS", vengono visualizzati

ECG I, ECG II e ECG V.



5 derivazioni

• Quando il tipo di derivazione è "3 LEADS", può visualizzare solo una forma d'onda a un canale. La derivazione ECG è la stessa visualizzata sul monitor.



## 5. Smontare la scheda SD

Accedere al menu "SD OPERATE", premere "UMOUNT DEVICE". È possibile estrarre la scheda SD solo quando il sistema visualizza il messaggio "UMOUNT SD CARD SUCCESSFULLY, YOU CAN TAKE OUT THE CARD NOW."

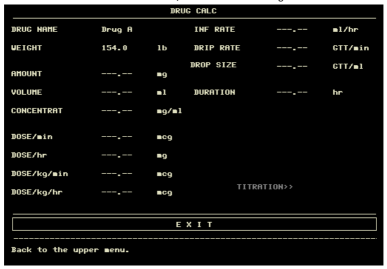
## Capitolo 9 Calcolo dei farmaci e tabella di titolazione

Questo monitor paziente portatile offre funzioni di calcolo dei farmaci e di visualizzazione della tabella di titolazione per quindici farmaci e visualizza il contenuto della tabella di titolazione sul registratore.

#### 9.1 Calcolo dei farmaci

I calcoli dei farmaci che possono essere eseguiti dal sistema sono AMINOPHYLLINE, DOBUTAMINE, DOPAMINE, EPINEPHRINE, HEPARIN, ISUPREL, LIDOCAINE, NIPRIDE, NITROGLYCERIN e PITOCIN. Oltre al DRUG A, sono disponibili anche il DRUG B, il DRUG C, il DRUG D e il DRUG E per sostituire in modo flessibile qualsiasi farmaco.

Selezionando "DRUG CALC" nel SYSTEM MENU, viene visualizzata la seguente interfaccia:



### Per il calcolo della dose vengono applicate le seguenti formule:

Concentration= Quantità / Volume

INF Rate= Dose/Concentrazione

Duration= Quantità / Dose

Dose= Tasso × Concentrazione

### Metodo operativo:

Nella finestra di calcolo del farmaco, l'operatore deve prima selezionare il nome del farmaco da calcolare e poi confermare il peso del paziente. Successivamente, l'operatore deve inserire anche altri valori noti.

Girare la manopola per spostare il cursore su ogni voce di calcolo della formula, premere la manopola e ruotarla per selezionare un valore. Una volta selezionato il valore calcolato, il risultato delle altre voci verrà visualizzato in modo corrispondente. Ogni voce di calcolo ha un limite di intervallo e se il risultato non rientra nell'intervallo, il sistema visualizza "----".

#### NOTA:

 Per il calcolo del farmaco, il prerequisito è che l'operatore inserisca innanzitutto il peso del paziente e il nome del farmaco. I valori forniti dal sistema all'inizio sono un gruppo di valori iniziali casuali, che non possono essere utilizzati come riferimento per il calcolo. Occorre invece inserire un nuovo gruppo di valori adatti al paziente, secondo il parere del medico.

- Ogni farmaco ha la sua unità fissa o serie di unità. L'operatore deve selezionare l'unità corretta seguendo le istruzioni del medico. L'unità si regolerà automaticamente nella sua serie di unità in base al valore immesso. Se il risultato espresso da questa unità supera l'intervallo, il sistema visualizza "---".
- Dopo aver immesso un valore, nel menu apparirà una segnalazione evidente che avverte l'operatore di confermare la correttezza del valore immesso. La correttezza del valore immesso è garanzia di affidabilità e sicurezza dei risultati calcolati.
- In modalità gatto, le voci Drip Rate e Drop Size sono disattivate.
- Per ogni valore immesso, il sistema propone sempre una finestra di dialogo che richiede la conferma dell'utente. È necessario prestare attenzione quando si risponde a ciascuna casella. Il risultato calcolato è affidabile solo se i valori inseriti sono corretti.
- Selezionare il nome del farmaco: Girare la manopola per selezionare la voce DRUG NAME. È possibile selezionare il nome del farmaco nell'elenco a discesa, tra cui AMINOPHYLLINE, DOBUTAMINE, DOPAMINE, EPINEPHRINE, HEPARIN, ISUPREL, LIDOCAINE, NIPRIDE, NITROGLYCERIN, PITOCIN, Drug A, Drug B, Drug C, Drug D e Drug E. È possibile generare ogni volta il calcolo per un solo tipo.

#### NOTA:

 Drug A/B/C/D/E sono solo codici per i farmaci invece dei loro nomi reali. Le unità per questi cinque farmaci sono fisse. L'operatore può selezionare le unità appropriate in base alla convenzione d'uso di questi farmaci. Le regole per esprimere le unità sono:

Le unità della serie "mg" sono utilizzate in modo fisso per i farmaci A, B e C: g, mg, mcg.

Le unità della serie "unit" sono utilizzate in modo fisso per il farmaco drug D: unit, k unit, m unit.

"mEq" viene utilizzato in modo fisso per il farmaco drug E.

Patient weight - Peso del paziente: Dopo l'accesso alla finestra DRUG CALC, l'operatore deve inserire il peso del paziente nella prima o nella seconda voce. Il peso inserito verrà utilizzato come dato indipendente solo per il calcolo della concentrazione del farmaco.

### NOTA:

• Questa funzione di calcolo del farmaco funge solo da calcolatrice. Le informazioni contenute in questa interfaccia potrebbero non riguardare il paziente attualmente monitorato. Ciò significa che il peso del paziente nel menu Drug Calculation e i dati nel menu Patient Information sono indipendenti l'uno dall'altro. Pertanto, se il peso in Patient Information cambia, il valore in Drug Calculation non ne risentirà.

### 9.2 Tabella di titolazione

#### Accedere alla tabella di titolazione:

Selezionare la voce "DRUG NAME" nel menu DRUG CALC, confermare la selezione, quindi selezionare "TITRATION»" per accedere all'interfaccia della tabella di titolazione.

L'interfaccia della tabella di titolazione è la seguente:

TITRATION Drug A					
AMOUNT	400.00mg		VOLUME	250.00	<b>n</b> 1
DOSE/min	2500.00mcg		INF RATE	93.75m1/hr	
WEIGHT	70.00kg		DRIP RATE	31.25G	TT/min
DOSE	INF RATE	DOSE	INF RATE	DOSE	INF RATE
0.00	0.00	10.00	0.38	20.00	0.75
1.00	0.04	11.00	0.41	21.00	0.79
2.00	0.08	12.00	0.45	22.00	0.83
3.00	0.11	13.00	0.49	23.00	0.86
4.00	0.15	14.00	0.53	24.00	0.90
5.00	0.19	15.00	0.56	25.00	0.94
6.00	0.23	16.00	0.60	26.00	0.98
7.00	0.26	17.00	0.64	27.00	1.01
8.00	0.30	18.00	0.68	28.00	1.05
9.00	0.34	19.00	0.71	29.00	1.09
BASIC	DOSE	STEP	1 DOSE TY	PE D	OSE/min
	UP-DOWN REC				
EXIT					
Back to the upper menu.					

### ■ Come utilizzare la tabella di titolazione:

- 1) Nella tabella di titolazione, girare la manopola per selezionare la voce BASIC. Premere e girare la manopola per selezionare INF RATE o DOSE o DRIP RATE.
- 2) Spostare il cursore sulla voce STEP. Premere la manopola per selezionare la fase. L'intervallo selezionabile è 1  $^{\sim}$  10.
- 3) Spostare il cursore sulla voce DOSE TYPE. Premere la manopola per selezionare l'unità.
- 4) Spostare il cursore sulla voce UP-DOWN, premere e ruotare la manopola per visualizzare i dati nelle pagine precedenti o successive.
- 5) Spostare il cursore sulla voce REC. Dopo aver premuto la manopola, il registratore stampa i dati visualizzati nella tabella di titolazione corrente.
- 6) Spostare il cursore sulla voce EXIT, premere la manopola per tornare al menu DRUG CALC.

## Capitolo 10 Monitoraggio ECG

#### 10.1 Introduzione

Il monitoraggio ECG produce una forma d'onda continua dell'attività elettrica cardiaca del paziente per consentire una valutazione accurata dello stato fisiologico attuale del paziente. Solo un corretto collegamento dei cavi ECG può garantire una misurazione soddisfacente. Il monitor visualizza contemporaneamente le forme d'onda ECG a 2 canali in condizioni di lavoro normali e fornisce il monitoraggio a 3/5 derivazioni, l'analisi del segmento ST e l'analisi delle aritmie.

Il cavo paziente è composto da 2 parti;

Il cavo che si collega al monitor;

il set di elettrocateteri che si collega al paziente.

- Per il monitoraggio a 5 derivazioni, l'ECG può derivare due forme d'onda da due derivazioni diverse. È possibile scegliere una derivazione specifica da monitorare dal lato sinistro della forma d'onda ECG utilizzando la manopola.
- Il monitor visualizza la frequenza cardiaca (FC), il segmento ST e l'analisi delle aritmie.
- Tutti i parametri di cui sopra possono essere impostati come parametri di allarme.

#### NOTA:

 Nelle impostazioni predefinite del monitor, le forme d'onda ECG sono le prime due visualizzate nell'area delle forme d'onda.

#### 10.2 Informazioni sulla sicurezza

### **AVVERTENZA**

- Non toccare il paziente, il tavolo vicino o l'apparecchiatura durante la defibrillazione.
- Per il monitoraggio, utilizzare esclusivamente i cavi e gli elettrodi ECG forniti dalla nostra azienda.
- Quando si collegano i cavi e gli elettrodi, assicurarsi che questi non siano a contatto con
  parti conduttrici o con la terra, in particolare che tutti gli elettrodi ECG, compresi quelli
  neutri, siano saldamente fissati al paziente. Non farli entrare in contatto con parti
  conduttrici o con la terra.
- Controllare ogni giorno che la pelle attaccata agli elettrodi ECG non sia irritata. In caso di segni di allergia, sostituire gli elettrodi ogni 24 ore o cambiare i siti.
- Prima di iniziare il monitoraggio, verificare che la derivazione funzioni normalmente. Se si scollega il cavo ECG dalla presa, sullo schermo viene visualizzato il messaggio di errore "ECG LEAD OFF" e si attiva l'allarme acustico.

#### NOTA:

- Durante la defibrillazione, utilizzare un cavo ECG a prova di defibrillazione.
- L'interferenza di uno strumento non collegato a terra vicino al paziente e l'interferenza dell'ESU possono causare l'imprecisione della forma d'onda.
- Quando un dispositivo ECG non è in grado di funzionare, come ad esempio "ECG module communication stopped", "ECG module communication error" o "ECG module

- initialization error", il monitor interromperà automaticamente il monitoraggio e segnalerà l'allarme di sistema, che è un allarme di alto livello.
- Per proteggere l'ambiente, gli elettrodi usati devono essere riciclati o smaltiti correttamente.

## 10.3 Procedura di monitoraggio

## 10.3.1 Preparazione

- 1. Preparare la pelle del paziente prima di posizionare gli elettrodi.
  - La pelle è un cattivo conduttore di elettricità, pertanto la preparazione della pelle del paziente è importante per facilitare un buon contatto tra gli elettrodi e la pelle.
  - Se necessario, rasare i peli dai siti in cui si attaccano gli elettrodi.
  - Lavare accuratamente i siti con acqua e sapone. (Non usare mai etere o alcol puro, perché aumentano l'impedenza cutanea).
  - Strofinare energicamente la pelle per aumentare il flusso sanguigno capillare nei tessuti e per rimuovere la pelle e il grasso.
  - Prima di installare gli elettrodi, lasciare asciugare completamente la pelle.
- 2. Fissare la clip o il bottone automatico agli elettrodi prima del posizionamento.
- 3. Installare gli elettrodi sul paziente. Prima di applicarli, applicare un po' di pasta conduttiva sulla pelle se l'elettrodo non contiene pasta conduttiva.
  - 4. Collegare il cavo dell'elettrodo al cavo del paziente.
  - 5. Assicurarsi che il monitor sia pronto per l'alimentazione.

### 10.3.2 Scelta del tipo di derivazione

- 1. Selezionare l'area dei parametri ECG e accedere al menu di impostazione ECG.
- 2. Impostare "LESD TYPE" su "3 LEADS" o "5 LEADS" in base al tipo di derivazione applicato.

### 10.3.3 Installazione della derivazione ECG

La seguente descrizione prende come esempio gli standard americani.

#### NOTA:

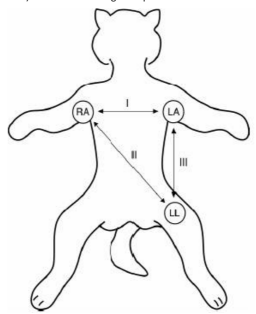
 La tabella seguente riporta i nomi delle derivazioni corrispondenti utilizzate negli standard europei e americani. (Il nome della derivazione è rappresentato rispettivamente da R, L, N, F, C nello standard europeo, mentre il nome della derivazione corrispondente nello standard americano è RA, LA, RL, LL, V).

Standard americano		Standard europeo			
Nome	della	Colore	Nome	della	Colore
derivazione			derivazione		
RA		Bianco	R		Rosso
LA		Nero	L		Giallo
LL		Rosso	F		Verde
RL		Verde	N		Nero
V		Marrone	С	•	Bianco

## Elettrodi a 3 derivazioni

Il posizionamento degli elettrodi a 3 derivazioni è illustrato di seguito:

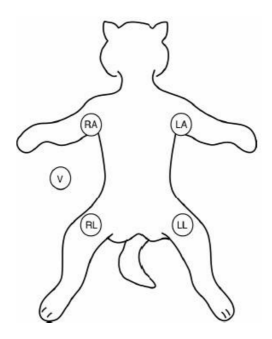
- RA (braccio destro): sulla gamba anteriore destraLA (braccio sinistro) sulla gamba anteriore sinistra
- LL (gamba sinistra) sulla gamba posteriore sinistra



## Elettrodi a 5 derivazioni

Il posizionamento degli elettrodi a 5 derivazioni è illustrato di seguito:

- RA (braccio destro): sulla gamba anteriore destra.
- LA (braccio sinistro): sulla gamba anteriore sinistra.
- RL (gamba destra): sulla gamba posteriore destra.
- LL (gamba sinistra): sulla gamba posteriore sinistra.
- V (precordiale): derivazione di esplorazione.



#### NOTA:

 Per garantire la sicurezza del paziente, tutte le derivazioni devono essere fissate al paziente.

### Posizionamento consigliato delle derivazioni ECG per i pazienti chirurgici

Il posizionamento delle derivazioni dipende dal tipo di intervento chirurgico che viene eseguito. Ad esempio, in caso di chirurgia toracica aperta, gli elettrodi possono essere posizionati lateralmente sul torace o sulla schiena. In sala operatoria, talvolta possono presentarsi inconvenienti sulla forma d'onda dell'ECG a causa dell'uso di apparecchiature ES (elettrochirurgia). Per ridurre questo fenomeno, è possibile posizionare gli elettrodi sulla spalla destra e sinistra, sul lato destro e sinistro vicino allo stomaco e la derivazione toracica sul lato sinistro della metà del torace. Evitare di posizionare gli elettrodi sulla parte superiore delle braccia, altrimenti la forma d'onda ECG sarà troppo piccola.

### **AVVERTENZA**

- Quando si utilizza un'apparecchiatura per elettrochirurgia, gli elettrodi devono essere
  collocati in una posizione equidistante dall'elettrotomo e dalla piastra di messa a terra
  per evitare la cauterizzazione. Il filo dell'elettrobisturi e il cavo ECG non devono essere
  aggrovigliati.
- Quando si utilizza un'apparecchiatura per elettrochirurgia, non posizionare mai un elettrodo vicino alla messa a terra dell'elettrobisturi, altrimenti si verificherà una forte interferenza con il segnale ECG.
- Quando il monitor è collegato a un defibrillatore e ad altri dispositivi ad alta frequenza,

- si raccomanda di utilizzare derivazioni ECG anti-defibrillazione, altrimenti il paziente potrebbe subire ustioni.
- Quando il monitor viene utilizzato con un defibrillatore, l'operatore deve evitare il
  contatto con il paziente o con il letto e l'elettrodo di defibrillazione non deve toccare
  direttamente l'elettrodo del monitor, poiché ciò potrebbe generare scintille e causare
  danni al dispositivo o lesioni al paziente.

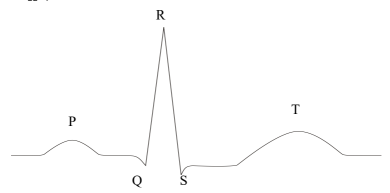
#### NOTA:

- Se una forma d'onda ECG non è accurata, mentre gli elettrodi sono correttamente collegati, provare a cambiare la derivazione.
- L'interferenza di uno strumento non collegato a terra vicino al paziente e l'interferenza dell'ESU possono causare l'imprecisione della forma d'onda.

## Un buon segnale dovrebbe essere:

- Alto e stretto, senza tacche.
- Con onda R alta completamente sopra o sotto la linea di base.
- Con il segnale del pacemaker non superiore all'altezza dell'onda R.
- Con onda T inferiore a un terzo dell'altezza dell'onda R.
- Con onda P molto più piccola dell'onda T.

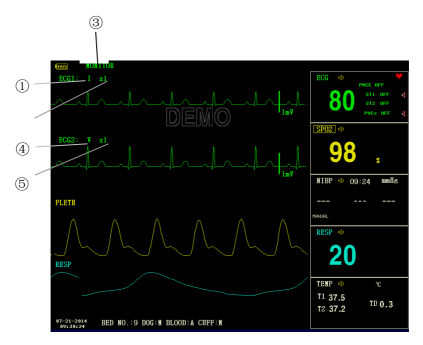
Per ottenere un'onda ECG tarata a 1 mv, l'ECG deve essere tarato. Sullo schermo viene visualizzato il messaggio "when CAL, can't monitor!" (durante CAL, non è possibile il monitoraggio).



Forma d'onda ECG in stand-by

## 10.4 Tasti di scelta rapida della schermata ECG

La figura seguente rappresenta un'interfaccia del monitoraggio a 5 derivazioni, solo a titolo di riferimento.



Tasto di scelta rapida ECG

- 1 Derivazione del canale 1:
  - Le derivazioni selezionabili sono I, II, III, aVR, aVL, aVF, V.
  - 2) Quando l'ECG è a 5 derivazioni, le derivazioni selezionabili sono: I, II, III, aVR, aVL, aVF; V. Quando l'ECG è a 3 derivazioni, le derivazioni selezionabili sono: I, II, III.
  - Le derivazioni sulla forma d'onda ECG non devono avere lo stesso nome. In caso contrario, il sistema cambierà automaticamente il nome della forma d'onda ECG utilizzata con un altro.
- ② Guadagno della forma d'onda del canale 1: per regolare l'ampiezza delle forme d'onda ECG

Selezionare il valore del guadagno per ciascun canale tra ×0,25, ×0,5, ×1, ×2 e ×4. Una scala di 1mV viene visualizzata su un lato di ciascun canale ECG. L'altezza della scala è direttamente proporzionale all'ampiezza della forma d'onda.

③ Metodo di filtraggio: per visualizzare una forma d'onda più chiara e dettagliata

È possibile selezionare tre modalità di filtro. In modalità DIAGNOSTIC, la forma d'onda ECG viene visualizzata senza filtro. In modalità MONITOR, vengono filtrati gli oggetti che possono causare falsi allarmi. La modalità SURGERY consente di ridurre gli oggetti e le interferenze delle apparecchiature di elettrochirurgia. La modalità di filtro è applicabile a entrambi i canali e viene visualizzata nella parte superiore dello schermo.

- 4 Derivazioni del canale 2: fare riferimento a 1 per informazioni dettagliate.
- (5) Guadagno della forma d'onda del canale 2: fare riferimento a (2) per informazioni

#### **AVVERTENZA**

Solo in modalità diagnostica, il sistema può fornire segnali reali non elaborati. In modalità Monitor o Surgery, le forme d'onda ECG possono presentare distorsioni di diversa entità. In queste due ultime modalità, il sistema può mostrare solo l'ECG di base; anche i risultati dell'analisi ST possono essere notevolmente influenzati. Nella modalità Surgery, i risultati dell'analisi ARR possono essere in qualche modo influenzati. Pertanto, si consiglia di monitorare il paziente in modalità diagnostica in un ambiente con interferenze relativamente ridotte.

#### NOTA:

 Quando i segnali di ingresso sono troppo grandi, il picco della forma d'onda potrebbe non essere visualizzato. In questo caso, l'utente può modificare manualmente l'impostazione del guadagno della forma d'onda ECG in base alla forma d'onda effettiva, in modo da evitare il verificarsi di fenomeni sfavorevoli.

### 10.5 Impostazioni dell'ECG

Girare la manopola per spostare il cursore sul tasto di scelta rapida ECG nell'area dei parametri e premere la manopola per accedere al menu di impostazione dell'ECG.

- ALM REC: se impostato su "ON", l'allarme FC verrà registrato una volta che si verifica l'allarme.
- HR FROM

ECG: La freguenza cardiaca viene rilevata dall'onda ECG.

SpO₂: La frequenza cardiaca viene rilevata tramite il pletismogramma, il monitor segnala "PULSE" sul lato destro del tasto di scelta rapida ECG con il suono del battito. È disponibile solo l'allarme del polso. Quando la funzione HR FROM è impostata su "PLETH", il sistema esegue solo la valutazione dell'allarme della frequenza del polso, mentre l'allarme della frequenza cardiaca non viene valutato.

AUTO: Il monitor distingue la sorgente della frequenza cardiaca in base alla qualità del segnale. La priorità della sorgente ECG è superiore a quella della sorgente SpO<sub>2</sub>. Solo quando il segnale ECG è scarso e non può essere analizzato, il sistema sceglie la sorgente SpO<sub>2</sub>; quando la qualità del segnale ECG torna normale, la sorgente della frequenza cardiaca passa automaticamente all'ECG. Finché è presente il modulo ECG, viene visualizzato il valore della frequenza cardiaca; solo quando il modulo ECG non è presente, viene visualizzato il valore della frequenza del polso.

BOTH - ENTRAMBI: Il monitor visualizza contemporaneamente FC e PR. Il valore PR viene visualizzato a destra del tasto di scelta rapida SpO<sub>2</sub>. Sono disponibili sia l'allarme FC che l'allarme PR. Per quanto riguarda il suono dell'FC o del PR in modalità BOTH, l'FC ha la priorità, cioè se l'FC è disponibile, il sistema emette il suono della frequenza cardiaca, ma se l'FC non è disponibile, emetterà il suono della frequenza del polso.

SWEEP

Le opzioni disponibili per lo SWEEP dell'ECG sono 12,5 mm/s, 25,0 mm/s e 50,0 mm/s.

- LEAD TYPE: per selezionare 5 LEADS o 3 LEADS derivazioni.
- HR CHANNEL

"CH1": per contare la freguenza cardiaca mediante la forma d'onda del canale 1

"CH2": per contare la frequenza cardiaca in base alla forma d'onda del canale 2

"AUTO": il monitor seleziona automaticamente un canale per il calcolo della freguenza cardiaca

### ECG ALM SETUP

Immettere la password iniziale "70808" per l'impostazione degli allarmi per accedere alla sua interfaccia; è possibile impostare le seguenti voci:

HR ALM: selezionare "ON" per attivare la segnalazione di allarme e la registrazione dei dati durante l'allarme della frequenza cardiaca; selezionare "OFF" per

disattivare la funzione di allarme, e verrà visualizzato nell'area dei parametri.



- ALM LEV: selezionabile tra "HI" e "MED". Level HIGH rappresenta l'allarme più grave.
  - ALM HI: per impostare il limite superiore dell'allarme della FC.
  - ALM LO: per impostare il limite inferiore dell'allarme della FC.
- ST ALM SETUP: fare riferimento alla sezione Monitoraggio del segmento ST nel seguito per i dettagli.
- ARR ALM SETUP: fare riferimento alla sezione Monitoraggio ARR nel seguito per i dettagli.

## NOTA:

- L'allarme ECG si attiva quando la frequenza cardiaca supera il valore ALM HI o scende al di sotto del valore ALM LO.
- Impostare i limiti di allarme in base alle condizioni cliniche del singolo paziente.
- L'impostazione dei limiti di allarme FC è molto importante nel processo di monitoraggio. Il limite superiore non deve essere troppo alto. Considerando i fattori di variabilità, il limite superiore dell'allarme FC dovrebbe essere al massimo 20 battiti/min più alto della frequenza cardiaca del paziente.
  - DEF POINT: per i dettagli, fare riferimento alla sezione Monitoraggio del segmento ST di seguito.
  - ARR RECALL: per i dettagli, fare riferimento alla sezione Monitoraggio ARR nel seguito.

OTHER SETUP: Selezionare questa voce per accedere al menu ECG SETUP.

- BEAT VOL: Sono disponibili 8 selezioni: OFF, 1~7, 7 indica il volume massimo. OFF indica l'assenza di suono.
- PACE: "ON" significa che il segnale rilevato sarà contrassegnato da una "1" sopra la forma d'onda ECG. "OFF" significa che non viene eseguita l'analisi del pacemaker.

### **AVVERTENZA**

- Nel caso di un paziente che utilizza un pacemaker, il misuratore di frequenza cardiaca può contare l'impulso del pacemaker quando il paziente presenta un arresto cardiaco o un'aritmia. Pertanto, non affidarsi completamente agli allarmi del cardiofrequenzimetro. I pazienti con pacemaker devono essere monitorati attentamente.
- Se si monitora un paziente con pacemaker, impostare "PACE" su On. Se si monitora un paziente senza pacemaker, impostare "PACE" su Off. Se "PACE" è attivo, il sistema non esegue alcuni tipi di analisi ARR. Per informazioni dettagliate, consultare la sezione sull'analisi dell'aritmia.
- Quando l'opzione "PACCE" è attivata, gli eventi aritmici relativi al battito prematuro ventricolare (compreso il conteggio delle PVC) non verranno rilevati, né l'analisi del segmento ST.

NOTCH: ON/OFF.EMG: ON/OFF.

■ PITCH TONE: ON/OFF

- ECG CAL: selezionare questa voce per avviare la taratura dell'ECG. Metodo per terminare la taratura: selezionare nuovamente questo pulsante nel menu o cambiare il nome della derivazione sullo schermo.
- ADJUST WAVE POS:
  - 1. CHANNEL: CHANNEL I/CHANNEL II (CANALE I/CANALE II)
- 2. UP-DOWN: per regolare l'alto e il basso della forma d'onda ECG del canale-1/canale-2
  - 3. DEF POS: per tornare alla posizione originale
- DEFAULT: selezionare questa voce per accedere alla finestra di dialogo ECG DEFAULT CONFIG, in cui l'utente può selezionare il FACTORY DEFAULT CONFIG o l'USER DEFAULT CONFIG. Dopo aver selezionato una voce ed essere usciti dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà una finestra di dialogo per chiedere la conferma dell'utente.

## 10.6 Allarme ECG e messaggi di segnalazione

### 10.6.1 Allarmi

Gli allarmi che si verificano durante il processo di misurazione dell'ECG sono di due tipi: allarme fisiologico e allarme tecnico. Nel frattempo possono comparire anche messaggi di segnalazione. Per le caratteristiche audio e visive durante la comparsa di questi allarmi e messaggi di segnalazione, fare riferimento alla relativa descrizione nel *Capitolo 5 Allarme*. Nella schermata, gli allarmi fisiologici e i messaggi di segnalazione (allarmi generali) vengono visualizzati nell'area degli allarmi fisiologici del monitor, mentre gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che non sono in grado di attivare gli allarmi vengono visualizzati nell'area degli allarmi tecnici. Questa sezione non descrive gli allarmi relativi all'aritmia e all'analisi ST.

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel

relativo menu sia su On.

Le tabelle seguenti descrivono rispettivamente i possibili allarmi che possono verificarsi durante la misurazione.

# Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di allarme
ECG SIGNAL WEAK	Non viene rilevato alcun segnale ECG del paziente.	ALTA
HR HI	Il valore di frequenza cardiaca misurato è	Selezionabile
	superiore al limite superiore di allarme.	dall'utente
HR LOW	Il valore di frequenza cardiaca misurato è inferiore	Selezionabile
	al limite di allarme inferiore.	dall'utente

## Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di allarme	Soluzione
ECG LEAD OFF 0 RESP LEAD OFF V LEAD OFF LL LEAD OFF LA LEAD OFF RA LEAD OFF	Gli elettrodi ECG si staccano dalla pelle o i cavi ECG si staccano dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che tutti gli elettrodi, le derivazioni e i cavi del paziente siano collegati correttamente.
MODULE ERROR	Guasto occasionale della comunicazione	ALTA	Se il guasto persiste, interrompere l'utilizzo della funzione di misurazione fornita da questo modulo ECG e informare il tecnico biomedico o il personale di manutenzione della nostra azienda.
NOISE	Il segnale di misurazione ECG è fortemente disturbato.	BASSA	Assicurarsi che il paziente sia tranquillo, che gli elettrodi siano collegati correttamente e che il sistema di alimentazione CA sia ben collegato alla messa a terra.

## 10.7 Monitoraggio del segmento ST

- L'impostazione predefinita per il monitoraggio del segmento ST è "OFF", pertanto il monitor non elabora l'analisi ST. È possibile impostarla su ON quando necessario.
- L'algoritmo del segmento ST può misurare l'elevazione o la depressione del segmento ST sulla derivazione specificata dall'utente. I risultati della misurazione ST vengono visualizzati numericamente nelle aree dei parametri ST1 e ST2. I dati di trend vengono visualizzati graficamente e in tabelle nei menu "TREND GRAPH" e "TREND TABLE".
- Unità: mV

- Campo di misurazione: -2,0~+2,0 mV
- Significato del valore: positivo significa innalzamento, negativo significa abbassamento.

#### NOTA:

Quando si attiva ST ANALYSIS, il monitor seleziona la modalità "DIAGNOSTIC". È
possibile impostare la modalità "MONITOR" o "SURGERY" a seconda delle esigenze.
Tuttavia, in questo momento il valore ST è gravemente distorto.

### 10.7.1 ST ON/OFF

Per attivare o disattivare la visualizzazione del parametro ST:

- Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP"; per i dettagli, fare riferimento a "ECG SETUP";
- Selezionare quindi "ST ALM SETUP" per accedere all'interfaccia, impostare "ST ANALYSIS" su on o off.

## 10.7.2 Impostazione allarme ST

Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP", inserire la password iniziale dell'impostazione dell'allarme "70808", fare clic su "ST ALM SETUP" per modificare le seguenti voci:

- ST ANAL: interruttore per l'analisi ST. Impostarlo su ON per attivare l'analisi ST o su OFF per disattivarla.
- ST ALM: selezionare "ON" per attivare il messaggio di segnalazione e la registrazione dei dati durante l'allarme dell'analisi ST; selezionare "OFF" per disattivare la

funzione di allarme e sarà presente un nell'area del parametro accanto a ST1.

L'allarme ST si attiva quando il risultato supera il limite superiore del valore ST o scende al di sotto del limite inferiore del valore ST.

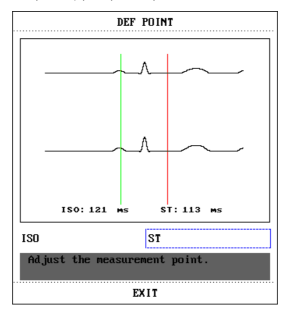
- ALM LEV: per impostare il livello di allarme ST. Sono disponibili tre selezioni: "HI", "MED" e "LO".
- ALM REC: "ON" significa che il sistema abilita il registratore alla registrazione degli allarmi.
- ALM HI: per impostare il limite superiore dell'allarme ST. L'impostazione massima è
   +2,0. Il limite superiore minimo deve essere maggiore di 0,1 rispetto al limite inferiore impostato.
- ALM LO: per impostare il limite inferiore dell'allarme ST. L'impostazione minima è
  -2,0. Il limite inferiore massimo deve essere inferiore di 0,1 rispetto al limite superiore
  impostato.

# 10.7.3 Impostazione del punto DEF

Identificare il punto di analisi per il segmento ST.

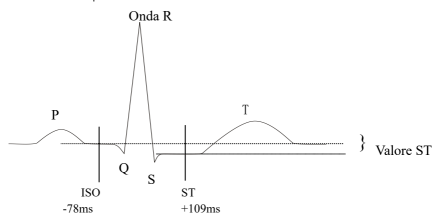
Selezionare la voce "DEF POINT" nel menu "ECG SETUP", in cui è possibile impostare il valore del punto ISO e ST.

- 1. ISO (Punto base): per impostare il punto base.
- 2. ST (punto di partenza): per impostare il punto di misurazione.



ISO e ST sono i due punti di misura del segmento ST, entrambi regolabili.

Il punto di riferimento è la posizione in cui si trova il picco dell'onda R (come nella figura seguente). Il valore di misurazione ST per ogni onda complessa del battito cardiaco è la differenza tra i due punti di misurazione.



La posizione dei punti di misurazione (ISO e ST) deve essere regolata all'inizio del monitoraggio, oppure l'FC o la forma d'onda ECG del paziente cambiano in modo significativo. Il complesso

QRS anormale non viene considerato nell'analisi del segmento ST.

### NOTA:

- Il complesso QRS anormale non viene considerato nell'analisi del segmento ST.
- Se la frequenza cardiaca o la forma d'onda dell'ECG del paziente cambiano in modo significativo, è necessario regolare i punti di misurazione; le istruzioni dettagliate sono descritte di seguito.

## 10.7.4 Regolazione del punto ISO/ST

Questi due punti possono essere regolati ruotando la manopola.

Per l'impostazione dei punti di misurazione ST, accedere alla finestra "DEF POINT". Nella finestra viene visualizzata la sagoma del complesso QRS (se il canale è spento, il sistema segnala "ST ANALYSIS KEY IS OFF!"). È regolabile tra le linee di evidenziazione della finestra. È possibile selezionare ISO o ST, quindi spostare la linea con la manopola a sinistra o a destra e decidere il punto di riferimento e il punto di misurazione.

#### NOTA:

 I limiti di allarme per due misure ST sono identici. L'impostazione dei limiti di allarme non può essere effettuata solo per un canale.

## 10.7.5 Allarmi ST e messaggi di segnalazione

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

I possibili allarmi fisiologici durante la misurazione ST sono elencati di seguito.

## Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
ST1 HI - ALTO	Il valore di misurazione ST del canale 1 è superiore al limite superiore di allarme.	Selezionabile dall'utente
STI LOW -	Il valore di misurazione ST del canale 1 è inferiore al limite	Selezionabile
BASSO	inferiore di allarme.	dall'utente
ST2 HI	Il valore di misurazione ST del canale 2 è superiore al limite	Selezionabile
312 HI	superiore di allarme.	dall'utente
CT2 LOVA	Il valore di misurazione ST del canale 2 è inferiore al limite	Selezionabile
ST2 LOW	inferiore di allarme.	dall'utente

## 10.8 Monitoraggio ARR

## Esame identificazione aritmie

L'analisi dell'aritmia è utilizzata per monitorare l'ECG di gatti e altri pazienti in ambito clinico, rilevare le variazioni della frequenza cardiaca e del ritmo ventricolare, nonché salvare gli eventi di aritmia e generare informazioni di allarme. L'analisi dell'aritmia può monitorare il paziente con o senza pacemaker. Il personale qualificato può utilizzare l'analisi dell'aritmia per valutare le condizioni del paziente (come frequenza cardiaca, frequenza delle PVC, ritmo e battito cardiaco anomalo) e decidere il trattamento di conseguenza. Oltre a rilevare i cambiamenti dell'ECG,

l'analisi dell'aritmia può anche monitorare i pazienti e dare un allarme adeguato in caso di aritmia.

- Il monitoraggio dell'aritmia è disattivato per impostazione predefinita. È possibile attivarlo quando necessario.
- Questa funzione può richiamare l'attenzione del medico sulla frequenza cardiaca del paziente, misurando e classificando l'aritmia e il battito cardiaco anomalo e attivando l'allarme.
- Il monitor può effettuare fino a 13 diverse analisi dell'aritmia.
- Il monitor può memorizzare gli ultimi 60 eventi di allarme (una forma d'onda ECG a canale singolo 4 secondi prima e dopo l'allarme) durante il processo di analisi delle aritmie. L'operatore può modificare questi eventi di aritmia attraverso questo menu.

## 10.8.1 Analisi ARR ON/OFF

Per attivare o disattivare l'analisi ARR:

- 1. Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP"; per i dettagli, fare riferimento a "ECG SETUP";
- Selezionare quindi "ARR ALARM" per accedere all'interfaccia, impostare "ARR ANAL" su on o off.

## 10.8.2 Impostazione allarme ARR

Selezionare la voce "ECG ALM SETUP" nel menu "ECG SETUP", immettere la password iniziale dell'impostazione dell'allarme

"70808", fare clic su "ARR ALM SETUP" per modificare le seguenti voci:

- ■ARR ANAL: Selezionare "ON" durante il monitoraggio. L'impostazione predefinita è "OFF".
- PVCS ALM: selezionare "ON" per attivare il messaggio di segnalazione e la registrazione dei dati quando si verifica un allarme; selezionare "OFF" per disattivare la funzione

di allarme e sarà presente un nell'area del parametro accanto ai PVC.

- ■ALM LEV: selezionabile tra HI, MED, LO. Il livello HI ALTO rappresenta l'allarme PVC più grave
- ■ALM REC: selezionare "ON" per abilitare la registrazione quando si verifica un allarme PVC.
- ■ALM HI: L'allarme PVC si attiva quando il PVC supera il valore ALM HI impostato.
- ■ARR RELEARN: premere questo pulsante per avviare una procedura di apprendimento.
- ■ARR ALM: per impostare l'allarme aritmia. In questo menu, "ALM" è l'interruttore dell'allarme, "LEV" è il livello dell'allarme, "REC" è l'interruttore della registrazione dell'allarme.

		Al	RR ALARM	
	ALH	LEV	REC	
ASYSTOLE	ON	ні	0FF	ALL ALM ON
VFIB/VTAC	ON	ні	0FF	ALL ALM OFF
R ON T	ON	MED	0FF	ALL REC ON
VT>2	ON	MED	0FF	ALL REC OFF
COUPLET	ON	MED	0FF	ALL LEV HI
PVC	ON	MED	0FF	ALL LEV MED
BIGEMINY	ON	HED	OFF	ALL LEV LOW
Page Down >> EXIT			EXIT	
Back to the upper menu.				

Impostazione dell'allarme aritmia

Selezionare "Page Down" - pagina giù per accedere all'interfaccia per l'impostazione successiva.

ARR MORE SET 2					
	ALM	LEV	REC		
TRIGENINY	ON	MED	OFF	ALL ALM OR	
TACHY	ON	MED	OFF	ALL ALM OFF ALL REC ON	
BRADY	ON	MED	OFF	ALL REC OFF	
PNC	ON	MED	OFF	ALL LEV HI	
PNP	ON	MED	OFF	ALL LEV MED	
MISSED BEATS	ON	MED	OFF	ALL LEV LOW	
Page Up	>>			EXIT	
Back to the up	Back to the upper menu.				

Impostazione dell'allarme aritmia

È possibile selezionare ALL ALM ON per attivare la funzione di allarme di tutti i tipi di aritmia e selezionare ALL ALM OFF per disattivare questa funzione. Allo stesso modo, si può scegliere ALL REC ON per attivare la funzione di registrazione per tutti i tipi di aritmia e ALL REC OFF per disattivarla. La modifica di ALM LEV può azzerare il livello di allarme di tutti i tipi di aritmia.

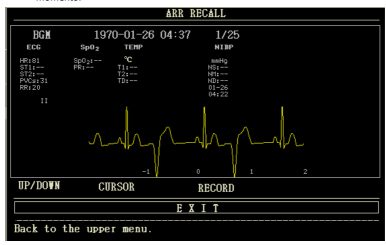
# 10.8.3 Richiamo ARR

- 1. Selezionare questa voce per rivedere e modificare i risultati dell'analisi ARR.
- 2. Selezionare la voce "ARR RECALL" nel menu "ECG SETUP"; si aprirà la seguente interfaccia.

	∆RR	RECALL		
	CURRENT TIME O	4:35:51 1.	/2	
PVC	1970-01-	26 04:35:50		
CPT	1970-01-	26 04:35:25		
MIS	1970-01-	26 04:35:21		
₽ <b>V</b> C	1970-01-	26 04:35:19		
CPT	1970-01-	26 04:35:17		
CPT	1970-01-	26 04:35:07		
PVC	1970-01-	26 04:34:55		
MIS	1970-01-	26 04:34:34		
PVC	1970-01-	26 04:34:32		
PVC	1970-01-	26 04:34:26		
UP/DOWN	CURSOR	WAVE >>	RENAME	
EXIT				
Back to the	upper menu.			

In questa interfaccia sono elencati gli eventi ARR memorizzati di recente:

- ♦ UP/DOWN SU/GIU: Osservare gli elenchi di eventi di altre pagine.
- ♦ CURSOR CURSORE: Sposta il cursore per selezionare un evento nell'elenco.
- RENAME RINOMINA: Rinomina l'evento Arr. selezionato. Girare la manopola finché non appare il nome desiderato, quindi premere la manopola.
- WAVE ONDA: Premere questo tasto per visualizzare nella finestra la forma d'onda dell'evento aritmico selezionato, l'ora in cui si è verificato e i parametri in quel momento.



Nell'interfaccia di richiamo della forma d'onda dell'aritmia:

- ♦ UP/DOWN SU/GIU: Per osservare le forme d'onda di altri eventi di aritmia.
- CURSOR CURSORE: Per osservare l'intera forma d'onda di 8s dell'evento aritmia.

- REGISTRAZIONE: Per stampare la forma d'onda visualizzata dell'evento di aritmia.
- ♦ ESCI: Per tornare al menu ARR RECALL che elenca gli eventi di aritmia.

### NOTA:

Se ci sono più di 60 eventi di aritmia, verranno conservati gli ultimi.

## 10.8.4 Allarmi PVC e messaggi di segnalazione

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

I possibili allarmi fisiologici e tecnici durante la misurazione dei PVC sono elencati di seguito.

Allarme fisiologico:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
PVCS ALM	Il valore di misurazione del PVC è superiore al	Selezionabile
	limite superiore di allarme.	dall'utente

### Allarme aritmia

L'allarme viene attivato quando si verifica un'aritmia. Se ALM è attivo, l'allarme suona e l'indicatore di allarme lampeggia. Se REC è attivo, viene stampata la registrazione dell'allarme (la forma d'onda ECG del canale analizzato 4 secondi prima e dopo l'allarme).

Gli allarmi e i messaggi di segnalazione relativi all'analisi delle aritmie sono elencati di seguito:

Allarme fisiologico:

Messaggio	Tipo di paziente compatibile	Condizione ricorrente	Livello di Allarme
ASYSTOLE	Tutti i pazienti	Non viene rilevato alcun complesso QRS per 6 secondi consecutivi.	Selezionabile dall'utente
VFIB /VTAC	Senza pacemaker	Onda di fibrillazione per 4 secondi consecutivi, oppure il numero di battiti ventricolari continui è superiore al limite superiore dei battiti ventricolari a grappolo (≥5). L'intervallo RR è inferiore a 600 ms.	Selezionabile dall'utente
VT>2	Senza pacemaker	3 ≤ il numero di PVC a grappolo < 5	Selezionabile dall'utente
COUPLET	Senza pacemaker	2 PVC consecutive	Selezionabile dall'utente
BIGEMINY	Senza pacemaker	Sf. bigemino	Selezionabile dall'utente
TRIGEMINY	Senza pacemaker	Sf. trigemino	Selezionabile dall'utente

R ON T	Senza pacemaker	La frequenza cardiaca è inferiore a 100, l'intervallo R-R è inferiore a 1/3 dell'intervallo medio, seguito da una pausa compensatoria di 1,25 volte l'intervallo R-R medio (l'onda R successiva avanza sull'onda T precedente).	Selezionabile dall'utente
PVC	Senza pacemaker	Singola PVC non appartenente al tipo di PVC sopra menzionato.	Selezionabile dall'utente
TACHY	Tutti i pazienti	5 complessi QRS consecutivi, intervallo RR inferiore a 0,5s.	Selezionabile dall'utente
BRADY	Tutti i pazienti	5 complessi QRS consecutivi, intervallo RR superiore a 1,5s.	Selezionabile dall'utente
MISSED BEATS	Senza pacemaker	Quando l'FC è inferiore a 100 battiti/min, non viene testato alcun battito cardiaco durante il periodo pari a 1,75 volte l'intervallo RR medio; oppure quando l'FC è superiore a 100 battiti/min, non viene testato alcun battito per 1 secondo.	Selezionabile dall'utente
PNP	Con pacemaker	Nessun complesso QRS e impulso di stimolazione sono disponibili durante il periodo pari a 1,75 volte l'intervallo R-R medio (solo per i pazienti con pacemaker.)	Selezionabile dall'utente
PNC	Con pacemaker	Quando è disponibile l'impulso di stimolazione, non esiste alcun complesso QRS durante il periodo pari a 1,75 volte l'intervallo R-R medio (considerando solo i pazienti con pacemaker.)	Selezionabile dall'utente

Tipo di paziente compatibile: "Tutti i pazienti": si riferisce all'esecuzione dell'analisi Arr.su pazienti con pacemaker o senza pacemaker.

Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa		di
Messaggio			
ARR LEARNING	La costruzione del modello QRS necessaria per l'analisi Arr. è	Nessun	
ARK LEARINING	in corso.	allarme	

# NOTA:

• Il nome dell'aritmia viene visualizzato nell'area degli allarmi.

<sup>&</sup>quot;Senza pacemaker": si riferisce all'esecuzione dell'analisi Arr. solo sui pazienti senza pacemaker.

<sup>&</sup>quot;Con pacemaker": si riferisce all'esecuzione dell'analisi Arr. solo sui pazienti con pacemaker.

# Capitolo 11 Monitoraggio RESP

#### 11.1 Introduzione

Metodo di misurazione: impedenza toracica. Quando il paziente respira, l'attività toracica provoca una variazione dell'impedenza toracica tra i due elettrodi ECG. Il monitor produce un'onda respiratoria sullo schermo misurando la variazione di impedenza (dovuta al movimento del torace), quindi calcola la frequenza respiratoria in base al ciclo della forma d'onda.

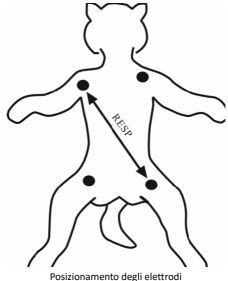
### 11.2 Informazioni sulla sicurezza

#### **AVVERTENZA**

■ La misurazione respiratoria non riconosce il motivo del soffocamento, ma dà l'allarme solo se non viene verificata la respirazione successiva entro il tempo prestabilito dopo l'ultimo respiro, quindi non può essere utilizzata a scopo diagnostico.

#### 11.3 Posizionamento dell'elettrodo RESP

Poiché per il monitoraggio dell'ECG e della respirazione vengono utilizzate le stesse derivazioni, il posizionamento delle derivazioni è molto importante. Alcuni pazienti, a causa delle loro condizioni cliniche, espandono il torace lateralmente, causando una pressione intratoracica negativa. In questi casi è meglio posizionare le due clip a coccodrillo utilizzate per il monitoraggio della respirazione lateralmente nell'area ascellare destra e laterale sinistra del torace, nel punto massimo del movimento respiratorio, per ottimizzare la forma d'onda respiratoria.



NOTA:

• Si sconsiglia di utilizzare il monitoraggio RESP su pazienti molto attivi, poiché ciò può

causare falsi allarmi.

 Posizionare gli elettrodi rossi e bianchi in diagonale per ottenere una forma d'onda respiratoria ottimale. Evitare l'area del fegato e i ventricoli del cuore nella linea tra gli elettrodi RESP, per evitare sovrapposizioni cardiache o artefatti dovuti al flusso sanguigno pulsante. Questo è particolarmente importante per i neonati.

### 11.4 IMPOSTAZIONE RESP

Premere il tasto di scelta rapida RESP sullo schermo per accedere all'interfaccia "RESP SETUP":

- ALM REC: selezionare "ON" per abilitare la stampa del report in caso di allarme RESP.
- SWEEP: 6.25mm/s, 12,5mm/s, 25,0mm/s
- WAVE AMP: La forma d'onda RESP può essere amplificata per la visualizzazione, fattore di amplificazione: ×0.25, ×0.5, ×1, ×2, ×4.
- RESP FROM: LL-RA o LA-RA
- Impostazione allarme RESP:

Inserire la password iniziale "70808" per impostare i seguenti contenuti:

- ◆ ALM: quando si verifica un allarme RESP, il sistema segnalerà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando si seleziona "OFF" e "△" apparirà nell'area dei parametri.
- lack ALM LEV: HIGH, MED e LOW ALTO, MEDIO e BASSO; l'alto rappresenta l'allarme più grave.
- ◆ ALM HI: imposta il limite superiore dell'allarme.
- ◆ ALM LO: imposta il limite inferiore dell'allarme.
- APNEA ALM: impostare il tempo di valutazione di un caso di apnea. Intervallo: 10 ~
   40 s, aumento/diminuzione di 5 s dopo ogni rotazione.
- DEFAULT: selezionare il menu "RESP DEFAULT CONFIG", in cui l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver selezionato una delle voci e dopo essere usciti dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo che richiede una conferma

## 11.5 Messaggio di allarme RESP

Tra gli allarmi fisiologici, quelli del tipo che il parametro ha superato i limiti possono attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia su On.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di RESP.

Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
22.11	Il valore di misurazione RESP è superiore al limite	Selezionabile
RR HI	superiore di allarme.	dall'utente

RR LOW	Il valore di misurazione RESP è inferiore al limite di allarme inferiore.	Selezionabile dall'utente
RESP APNEA	RESP non può essere misurato entro un intervallo di	ALTA
	tempo specifico.	ALIA

# Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
RESP LEAD OFF	RA, RL o LL si stacca.	MED	Verificare che tutti gli elettrodi, le derivazioni e i cavi siano collegati normalmente.

# Capitolo 12 Monitoraggio della SpO2

#### 12.1 Introduzione

Il pletismogramma  $SpO_2$  è utilizzato per determinare la saturazione di ossigeno dell'emoglobina nel sangue arterioso. Se, per esempio, il 97% di molecole di emoglobina nei globuli rossi nel sangue arterioso si combina con l'ossigeno, allora il sangue ha una saturazione di ossigeno  $SpO_2$  del 97%. Il valore numerico di  $SpO_2$  visualizzato sul dispositivo sarà 97%. Il valore numerico di  $SpO_2$  mostra la percentuale di molecole di emoglobina combinate con molecole di ossigeno per formare l'ossiemoglobina. Il parametro  $SpO_2/PLETH$  può anche fornire il segnale della frequenza cardiaca e un'onda pletismografica.

## Come funziona il parametro SpO<sub>2</sub>/PLETH

- La saturazione di ossigeno arterioso viene misurata con un metodo chiamato pulsossimetria. È un metodo continuo e non invasivo basato sui differenti spettri di assorbimento di emoglobina e ossiemoglobina ridotte. Misura la quantità di luce inviata dalle sorgenti luminose su un lato del sensore, che viene trasmessa attraverso il tessuto del paziente, a un ricevitore sull'altro lato. Le lunghezze d'onda del sensore sono pari a 660 nm per il LED rosso e 880 nm per il LED a infrarossi. La potenza ottica massima in uscita per il LED rosso è di 6,65 mW e per il LED a infrarossi è di 6,75 mW. I sensori ottici, in quanto componenti che emettono luce, influenzeranno altri dispositivi medici veterinari nella stessa gamma di lunghezza d'onda. Queste informazioni possono essere utili per i medici che eseguono terapie ottiche.
- La quantità di luce trasmessa dipende da molti fattori, la maggior parte dei quali sono costanti. Tuttavia, uno di questi fattori, il flusso sanguigno nelle arterie, varia nel tempo a causa della pulsazione. Misurando l'assorbimento della luce durante una pulsazione, è possibile ottenere la saturazione di ossigeno del sangue arterioso. L'individuazione della pulsazione fornisce una forma d'onda PLETH e un segnale di frequenza cardiaca.
- Il valore SpO₂ e la forma d'onda PLETH possono essere visualizzati nella schermata principale.

### 12.2 Informazioni sulla sicurezza

#### **AVVFRTFNZA**

- È possibile utilizzare solo il sensore SpO₂ specificato in questo manuale; si prega di utilizzarlo seguendo le istruzioni per l'uso e di rispettare tutte le avvertenze e le precauzioni.
- Prima del monitoraggio, verificare che il cavo del sensore sia in condizioni normali.
   Dopo aver scollegato il cavo del sensore SpO<sub>2</sub> dalla presa, il sistema visualizza il messaggio di errore "SpO<sub>2</sub> SENSOR OFF" ed emette un allarme acustico.
- Non utilizzare il sensore SpO<sub>2</sub> se la confezione o il sensore risultano danneggiati. In questo caso, fare un reso al rivenditore.
- Non intrecciare cavi di apparecchiature ES (elettrochirurgiche) e il cavo sonda SpO<sub>2</sub>.
- Un monitoraggio prolungato e continuo può aumentare il rischio di cambiamenti inattesi delle condizioni della pelle, come sensibilità anomala, rubescenza, vescicole, putrescenza repressiva e così via. È particolarmente importante controllare il

posizionamento del sensore nei pazienti con scarsa perfusione o con dermogramma immaturo mediante la collimazione della luce e il corretto fissaggio in base ai cambiamenti della pelle. Controllare periodicamente il posizionamento del sensore e spostarlo quando la pelle si deteriora. Possono essere necessari esami più frequenti per pazienti diversi.

- Le persone allergiche al silicone o all'ABS non possono utilizzare questo dispositivo.
- La sonda SpO₂ in dotazione al monitor è destinata esclusivamente all'uso con questo monitor. Il monitor è in grado di utilizzare solo la sonda SpO₂ fornita in questo manuale.
   È responsabilità dell'operatore verificare la compatibilità del monitor, della sonda e della prolunga prima dell'uso, per evitare lesioni al paziente.

#### NOTA:

- La forma d'onda della SpO₂ non è proporzionale al volume del polso.
- Alcuni modelli di tester funzionali o di manichini per la simulazione medica possono misurare la precisione del dispositivo riproducendo la curva di taratura, ma non per valutare la precisione di questo dispositivo.
- La funzione SpO₂ è tarata per mostrare la saturazione funzionale dell'ossigeno.
- Le forme d'onda PLETH non sono normalizzate, pertanto l'accuratezza dei valori misurati può diminuire quando la forma d'onda non tende a essere regolare e stabile.
   Quando la forma d'onda tende a essere regolare e stabile, il valore misurato è il migliore e la forma d'onda è la più standard.
- Il tempo di aggiornamento dei dati di misura è inferiore a 10 secondi e dipende dal valore PR. La media dei dati e altre elaborazioni del segnale non hanno alcun effetto sulla visualizzazione della SpO<sub>2</sub> e sui valori dei dati trasmessi.
- Non è necessario tarare il dispositivo durante la manutenzione.

### 12.3 Misurazione della SpO<sub>2</sub>

- Durante la misurazione, accertarsi che le parti soggette a usura soddisfino le seguenti condizioni:
- ♦ Il flusso sanguigno pulsante e la perfusione della circolazione siano buoni.
- ◆ Lo spessore non cambia; la variazione dello spessore causerà una mancata corrispondenza tra il sensore e
  - le parti soggette a usura.
- 2. PR verrà visualizzato solo nelle seguenti situazioni:
- Selezionare "HR FROM" come "SpO<sub>2</sub>" o "BOTH" nel menu ECG SETUP.
- Selezionare "HR FROM" come "AUTO" nel menu ECG SETUP e non vi è alcun segnale ECG.

### NOTA:

- Assicurarsi che l'unghia copra la luce.
- Il valore SpO<sub>2</sub> viene sempre visualizzato in un punto fisso.
- La dichiarazione di accuratezza della SpO₂ è supportata da uno studio clinico che copre l'intero intervallo.

# 12.4 Fasi del monitoraggio

- 1. Accendere il monitor.
- 2. Inserire la spina del sensore nella presa SpO<sub>2</sub>.
- Posizionamento del sensore auricolare
   Il sensore auricolare può essere facilmente posizionato come illustrato di seguito.



Posizionamento del sensore auricolare

Posizionamento del sensore della lingua
 Il sensore della lingua può essere facilmente posizionato come mostrato di seguito.



Posizionamento del sensore della lingua

## **AVVERTENZA**

 Controllare le parti soggette a usura una volta ogni 2 o 3 ore per verificare la consistenza della pelle e il corretto allineamento della luce. Se la consistenza della pelle cambia, spostare il sensore in un'altra posizione. È consigliabile cambiare le parti soggette a usura una volta ogni 4 ore.

#### NOTA:

 Non usare ossimetri fotoelettrici e sensori SpO<sub>2</sub> durante la risonanza magnetica (MRI), poiché la corrente indotta può causare ustioni.

#### 12.5 Limiti della misurazione

Durante la misurazione, l'accuratezza della misura può essere influenzata da:

- Interferenze elettriche ad alta frequenza, come le interferenze create dal sistema host o le interferenze provenienti da fonti esterne, ad esempio da apparecchiature elettrochirurgiche collegate al sistema.
- Test diagnostico.
- Unità di elettrochirurgia.
- Iniezioni di colorante intravascolare
- Effetti del campo elettromagnetico, come nel caso delle apparecchiature a risonanza magnetica nucleare.
- Eccessivo movimento del paziente (il paziente si muove attivamente o passivamente).
- Installazione non corretta del sensore o posizione di contatto non corretta del paziente
- Posizionare il sensore su un'estremità dotata di bracciale per la pressione sanguigna, catetere arterioso o linea intravascolare.
- Concentrazioni significative di emoglobina non funzionale, come carbossiemoglobina (COHb) e metemoglobina (MetHb).
- Cattiva perfusione circolare della parte da misurare
- Per alcuni pazienti speciali, è necessario effettuare un'ispezione più prudente della parte da misurare. Il sensore non può essere applicato su edemi e tessuti teneri.
- Quando il dispositivo viene portato da un ambiente freddo a un ambiente caldo o umido, non utilizzarlo immediatamente.
- Assicurarsi che il percorso ottico sia libero da ostacoli come tessuti gommati, in modo da evitare dei risultati di misurazione imprecisi.
- Un'eccessiva luminosità ambientale può influenzare il risultato della misurazione. Si tratta di lampade fluorescenti, doppia luce rubino, riscaldatori a infrarossi, luce solare diretta, ecc.
- Il sensore SpO<sub>2</sub> e il tubo di ricezione fotoelettrico devono essere disposti in modo che l'arteriola del paziente si trovi posizionata tra i due.

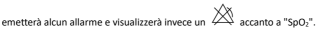
## 12.6 IMPOSTAZIONE della SpO<sub>2</sub>

Girare la manopola per spostare il cursore sul tasto di scelta rapida SpO2 nell'area dei parametri, premere la manopola per accedere al menu "SpO<sub>2</sub> SETUP".

- ALM REC: selezionare "ON", il sistema emette informazioni di allarme quando si verifica un allarme SpO<sub>2</sub>.
- SWEEP: 12,5 mm/s, 25,0 mm/s
- Impostazione dell'allarme SpO<sub>2</sub>

Impostare i seguenti contenuti dopo aver inserito la password iniziale "70808":

SpO2 ALM: scegliendo "ON", il sistema emetterà una segnale di allarme e memorizzerà le informazioni relative all'allarme SpO<sub>2</sub>; scegliendo "OFF", il sistema non



- ALM LEV: impostare il livello di allarme, selezionabile tra HI, MED e LO. HIGH ALTO rappresenta il caso più grave.
- SpO<sub>2</sub> ALM HI e SpO<sub>2</sub> ALM LO: L'allarme SpO<sub>2</sub> si attiva quando il risultato supera il valore impostato SpO<sub>2</sub> ALM HI o scende al di sotto del valore SpO<sub>2</sub> ALM LO.
- PR ALM: selezionare "ON", il sistema emette un segnale di allarme e memorizza le informazioni sull'allarme quando si verifica un allarme PR.
- PR ALM HI: L'allarme PR si attiva quando la frequenza del polso supera il valore PR ALM HI impostato.
- PR ALM LO: L'allarme PR si attiva quando il PR scende al di sotto del valore PR ALM LO.

Per individuare ulteriormente gli allarmi per i singoli parametri di misurazione, eseguire un controllo della misurazione su se stessi o utilizzando il simulatore, regolare l'impostazione dei limiti di allarme e verificare se viene attivata la risposta corretta all'allarme.

#### **AVVFRTFNZA**

Impostare il limite superiore dell'allarme SpO2 in modo che sia completamente uguale all'allarme del limite superiore dello stato spento. Un livello elevato di ossigeno provoca fibrosi negli animali prematuri. Pertanto, il limite superiore dell'allarme SpO2 deve essere scelto con attenzione in base alla pratica clinica accettata.

### NOTA:

- Quando l'allarme SpO2 impostato è inferiore all'85%, il limite superiore e inferiore dell'allarme viene visualizzato continuamente nell'area del parametro SpO2.
- DEFAULT: selezionare per accedere al menu "SpO2 DEFAULT CONFIG", in cui è possibile selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver selezionato una voce e aver abbandonato l'interfaccia, il sistema visualizzerà la finestra di

dialogo per chiedere conferma.

## 12.7 Messaggio di allarme della SpO2

#### NOTA:

## Non c'è ritardo di allarme per la SpO<sub>2</sub>.

## Informazioni sull'allarme della SpO2

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione della SpO<sub>2</sub>.

Allarme fisiologico:

Messaggio	Causa	Livello	di
		Allarme	
SpO₂ HI	Il valore di misurazione della SpO <sub>2</sub> è superiore al limite	Selezionabile	
3p02111	superiore dell'allarme.	dall'utente	
SpO <sub>2</sub> LOW	Il valore di misurazione della SpO <sub>2</sub> è inferiore al limite	Selezionabile	
SpO₂ LOW	inferiore dell'allarme.	dall'utente	
PR HI	Il valore di misurazione PR è superiore al limite	Selezionabile	
РКПІ	superiore dell'allarme.	dall'utente	
PR LOW	Il valore di misura PR è inferiore al limite inferiore	Selezionabile	
	dell'allarme.	dall'utente	

## Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
SpO <sub>2</sub> SENSOR OFF	Il sensore SpO <sub>2</sub> potrebbe essere scollegato dal paziente o dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che il sensore sia posizionato sull'orecchio o sulla lingua del paziente e che il collegamento tra il monitor e i cavi sia corretto.
SpO₂ COMM ERR	Guasto del modulo $SpO_2$ o errore di comunicazione.	ALTA	Interrompere l'uso della funzione di misurazione del modulo SpO <sub>2</sub> , informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.

## Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
SpO₂ SEARCHING PR	Il modulo SpO <sub>2</sub> sta cercando il polso.	Nessun allarme
SpO₂ SEARCH TIMEOUT	Il modulo $SpO_2$ non è in grado di rilevare il segnale $SpO_2$ per lungo tempo.	ALTA

# Capitolo 13 Monitoraggio NIBP

#### 13.1 Introduzione

Metodo di misurazione: Oscillometria. È applicabile a gatti, cani e altri animali.

Per sapere come funziona l'oscillometria, la confrontiamo con il metodo auscultatorio:

- Metodo auscultatorio: il medico ascolta la pressione sanguigna con lo stetoscopio, per ottenere la pressione sistolica e la pressione diastolica. Quando la curva della pressione arteriosa è normale, la pressione media può essere calcolata dalla pressione sistolica e dalla pressione diastolica.
- Oscillometria: la pressione sanguigna non può essere ascoltata dal monitor, ma misura l'ampiezza della vibrazione della pressione del bracciale. La vibrazione del bracciale appare quando la pressione sanguigna cambia, la pressione del bracciale corrispondente all'ampiezza massima è la pressione media, la pressione sistolica e diastolica possono essere calcolate dalla pressione media.

In una parola, il metodo auscultatorio misura la pressione sistolica e diastolica, quindi calcola la pressione media. L'oscillometria misura la pressione media e calcola la pressione sistolica e diastolica.

Il significato clinico della misurazione NIBP deve essere determinato dal medico.

## 13.2 Informazioni sulla sicurezza

## **AVVERTENZA**

- Prima della misurazione, accertarsi che la modalità di monitoraggio e il tipo di bracciale selezionato siano adatti al paziente (gatto, cane o altri animali). Poiché le impostazioni errate possono mettere a repentaglio la sicurezza del paziente, impostazioni più elevate per altri animali non sono adatte a cani e gatti.
- L'animale su cui viene eseguita la misurazione NIBP non deve essere inferiore a 2 kg.
- Non effettuare le misurazioni NIBP su pazienti affetti da anemia falciforme o in qualunque caso in cui la pelle risulti danneggiata o si pensa che possa essere danneggiata.
- Non applicare il bracciale a un arto sul quale è presente un catetere o una flebo endovenosa. Ciò potrebbe causare danni ai tessuti intorno al catetere quando l'infusione viene rallentata o bloccata durante il gonfiaggio del bracciale.
- La misurazione NIBP può essere eseguita durante l'elettrochirurgia e la scarica del defibrillatore, poiché il dispositivo ha la funzione di proteggere i pazienti ustionati.
- Il dispositivo può essere utilizzato in presenza di apparecchiature elettrochirurgiche, ma quando si utilizzano insieme, l'utente (medico o infermiere) deve garantire la sicurezza del paziente.
- Assicurarsi che il condotto d'aria che collega il bracciale della pressione sanguigna e il monitor non sia bloccato o aggrovigliato.
- La larghezza del bracciale deve essere pari al 40% della circonferenza dell'arto o ai 2/3
  della lunghezza della parte superiore del braccio. La parte gonfiabile del bracciale deve
  essere abbastanza lunga da circondare il 50-80% dell'arto. Un bracciale di dimensioni
  sbagliate può causare letture errate. Se la dimensione del bracciale è in dubbio,

- utilizzare un bracciale più grande.
- Se del liquido viene inavvertitamente spruzzato sul dispositivo o sui suoi accessori, o se può entrare nel condotto o all'interno del monitor, contattare il reparto manutenzione dell'ospedale.

### NOTA:

- In caso di dubbi sull'accuratezza delle letture, controllare i segni vitali del paziente con un metodo alternativo prima di verificare il funzionamento del monitor.
- Quando viene visualizzato l'allarme di batteria scarica, si sconsiglia di avviare la misurazione NIBP. In questa circostanza, infatti, il dispositivo potrebbe spegnersi.

#### 13.3 Limiti della misurazione

La misurazione NIBP non può essere eseguita su pazienti con frequenza cardiaca estrema (inferiore a 40 bpm o superiore a 240 bpm) o collegati a una macchina cuore-polmoni.

La misurazione può essere imprecisa o non può essere eseguita nelle seguenti condizioni:

## ■ Movimento del paziente

La misurazione diventa inaffidabile o potrebbe essere impossibile da effettuare nel caso in cui il paziente si muova, tremi o abbia le convulsioni. Tali condizioni potrebbero interferire con l'individuazione della pressione arteriosa, e il tempo di misurazione aumenterà.

## Aritmia cardiaca

La misurazione diventa inaffidabile e potrebbe essere impossibile se il paziente presenta un battito cardiaco irregolare dovuto ad aritmia cardiaca, e il tempo di misurazione aumenterà.

Macchina cuore-polmone

Le misurazioni non saranno possibili se il paziente è collegato a una macchina cuore-polmone.

Cambiamento di pressione

La misurazione diventa inaffidabile e potrebbe essere impossibile se la pressione sanguigna del paziente cambia rapidamente nel periodo di tempo in cui si sta analizzando la pressione arteriosa per ottenere dei valori di misurazione.

### Stato di shock grave

Se il paziente è in grave stato di shock o ipotermia, le misurazioni non saranno affidabili poiché la diminuzione del flusso sanguigno verso le periferie causerà la riduzione delle pulsazioni delle arterie

## Paziente grasso

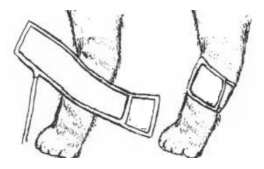
Lo spesso strato di grasso al di sotto dell'arto diminuirà la precisione di misurazione, dato che la vibrazione dell'arteria non può giungere al bracciale, a causa dell'attenuazione fornita dal grasso.

#### 13.4 Fasi della misurazione

- Confermare il tipo di paziente; se errato, modificare il "pat type" in "PATIENT SETUP" all'interno di "SYSTEM MENU".
- Collegare il tubo dell'aria all'interfaccia NIBP del dispositivo, quindi accendere il dispositivo.
- Selezionare il bracciale, assicurarsi che sia completamente sgonfio, quindi applicare il bracciale alla zampa anteriore o posteriore dell'animale seguendo le istruzioni riportate di seguito.

- Confermare la circonferenza dell'arto dell'animale.
- Per una TAC

Per i pazienti coscienti, le misurazioni dell'arteria coccigea possono essere effettuate avvolgendo il bracciale intorno alla base della coda. Per i pazienti anestetizzati, le misurazioni dell'arteria mediana dell'arto anteriore possono essere effettuate avvolgendo il bracciale intorno all'arto anteriore, tra il gomito e il carpo. Per i gatti di peso inferiore ai cinque chili, quando le misurazioni sono difficili da ottenere, si può posizionare il bracciale intorno alla gamba sopra il gomito per ottenere le misurazioni dall'arteria brachiale. Il pelo non deve essere tagliato, tranne quando è molto opaco.



Posizionamento del bracciale per gatti

## Per un CANE

Per le misurazioni nei cani, è preferibile utilizzare la posizione supina laterale destra, stemale o dorsale. Se il cane è in posizione seduta, posizionare la zampa anteriore sul ginocchio dell'operatore e prendere le misure dal metacarpo. Per il posizionamento del bracciale si consiglia di utilizzare il metacarpo, il metatarso e il tibiale anteriore. Per i pazienti anestetizzati, la maggior parte degli interventi viene eseguita sulla parte posteriore del corpo, quindi l'area metacarpale dell'arto anteriore è la più comoda. In situazioni in cui ciò non è possibile, posizionare il bracciale intorno al metatarso appena prossimale al cuscinetto tarsale o intorno alla gamba posteriore vicino al garretto. Per i pazienti coscienti, è possibile utilizzare le misurazioni dell'arteria coccigea sopra il sito della coda.



Posizionamento del bracciale per cani

## ■ Per gli animali più grandi

È preferibile che un animale di grandi dimensioni, come un cavallo o una mucca, si trovi in un box, fermo. Le misurazioni dall'arteria coccigea sulla superficie ventrale possono essere utilizzate posizionando il bracciale intorno alla base della coda.

- Collegare il bracciale al tubo dell'aria. Assicurarsi che il tubo dell'aria non sia bloccato o aggrovigliato.
- 5. Selezionare una modalità di misurazione nell'interfaccia "NIBP SETUP". Per ulteriori dettagli, fare riferimento al paragrafo seguente
  - "Suggerimenti per l'uso"
- 6. Premere il pulsante "START" sul pannello frontale per avviare la misurazione.

#### NOTA:

- L'arto scelto per la misurazione deve essere posizionato allo stesso livello del cuore dell'animale
- Se il pelo dell'animale sopra il sito dell'arteria è troppo folto o opaco per un buon contatto, deve essere tagliato.
- La larghezza del bracciale deve essere pari al 40% della circonferenza dell'arto (50% per i neonati) o ai 2/3 della lunghezza della parte superiore del braccio. La parte gonfiabile del bracciale deve essere abbastanza lunga da circondare il 50-80% dell'arto. Un bracciale di dimensioni sbagliate può causare letture errate. Se la dimensione del bracciale è in dubbio, utilizzare un bracciale più grande.

### 13.5 Suggerimenti per l'uso

- Funzionamento manuale
- Selezionare "MANUAL" nella voce "INTERVAL" dell'interfaccia "NIBP SETUP", quindi premere il pulsante "START" sul pannello frontale per avviare una misurazione manuale.
- Durante il tempo di inattività del processo di misurazione automatica, premere il pulsante "START" sul pannello frontale per avviare una misurazione manuale. Premere nuovamente il pulsante "START" per interrompere la misurazione manuale e il sistema continua la misurazione automatica.
- Misurazione automatica.

Selezionare un valore di intervallo nella voce "INTERVAL" dell'interfaccia "NIBP SETUP" per eseguire la misurazione automatica, quindi premere il pulsante "START" sul pannello frontale per avviare la prima misurazione; al termine, il sistema misurerà automaticamente in base all'intervallo di tempo.

3. Misurazione continua

Selezionare la voce "CONTINUAL" nell'interfaccia "NIBP SETUP" per avviare una misurazione continua. La misurazione continuerà per 5 minuti.

4. Interruzione della misurazione

Durante la misurazione, premere il pulsante "START" sul pannello frontale per interrompere la misurazione

### **AVVFRTFNZA**

• In modalità automatica o continua, se il tempo è troppo lungo, l'arto sfregato con il bracciale può presentare porpora, ischemia e lesioni nervose. Pertanto, durante il monitoraggio del paziente, è necessario controllare frequentemente il colore, il calore e la sensibilità dell'arto. In caso di anomalie, sostituire il bracciale o interrompere la

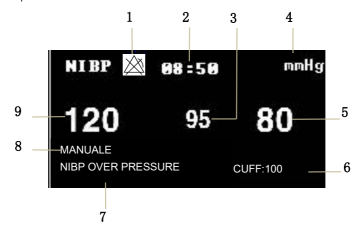
#### 13.6 Modifica dei risultati

Mantenere l'arto da misurare e il cuore del paziente in posizione orizzontale. Se ciò non fosse possibile, dovranno essere applicate le seguenti correzioni ai valori misurati:

- Se il bracciale è più alto della posizione orizzontale del cuore, il valore deve essere aggiunto di 0,75 mmHg (0,10 kPa) dopo il valore visualizzato.
- Se il bracciale è più basso della posizione orizzontale del cuore, il valore deve essere sottratto di 0,75 mmHg (0,10 kPa) dal valore visualizzato.

#### 13.7 Visualizzazione NIBP

Non esiste una forma d'onda per la misurazione NIBP, ma vengono visualizzati solo i risultati della misurazione NIBP. La figura seguente è utilizzata solo come riferimento, il vostro dispositivo potrebbe visualizzare un'interfaccia diversa.



- 1. L'allarme è disattivato
- 2. Tempo di misurazione
- 3. Pressione media
- 4. Unità: mmHg o kPa
- 5. Pressione diastolica
- 6. Pressione attuale del bracciale
- Area informazioni di segnalazione: visualizza le informazioni di segnalazione relative al NIBP.
  - 8. Modalità di misurazione
  - 9. Pressione sistolica

## 13.8 IMPOSTAZIONE DI NIBP

Spostare il cursore sul tasto di scelta rapida NIBP e premerlo per accedere all'interfaccia "NIBP SETUP".

■ ALM REC: selezionare "ON" per abilitare la stampa del report in caso di allarme NIBP.

- Unità: mmHg o kPa
- INTERVAL

Tempo di intervallo in modalità AUTO: 1/2/3/4/5/10/15/30/60/90/120/240/480/960 minuti. Dopo aver selezionato l'intervallo di tempo, nell'area di segnalazione NIBP apparirà l'informazione "Please start", quindi premere il pulsante "START" per avviare la prima misurazione automatica. Selezionare "MANUAL" nell'intervallo di tempo per interrompere la misurazione automatica e passare alla misurazione manuale.

#### ■ INFLAZIONE

Premere questo pulsante per selezionare il valore di pressione iniziale per il bracciale la prossima volta; esistono diversi intervalli di valori di pre-gonfiaggio in diverse configurazioni predefinite, come mostrato nella tabella seguente.

Configurazioni predefinite	Valore di gonfiaggio predefinito (mmHg/kPa)	Valore di gonfiaggio selezionabile in modalità manuale nel menu NIBP (mmHg/kPa)
CONFIG. PREDEFINITA DI FABBRICA PER ALTRI ANIMALI	150	80/100/120/140/150/160/180/200/220/ 240
CONFIG. PREDEFINITA DI FABBRICA PER CANI	100	80/100/120/140/150/160/180/200
CONFIG. PREDEFINITA DI FABBRICA PER GATTI	70	60/70/80/100/120
CONFIG. PREDEFINITA DELL'UTENTE PER ALTRI ANIMALI	150	80/100/120/140/150/160/180/200/220/ 240
CONFIG. PREDEFINITA DELL'UTENTE PER CANI	100	80/100/120/140/150/160/180/200
CONFIG. PREDEFINITA DELL'UTENTE PER GATTI	70	60/70/80/100/120

Premere il tasto "MENU" per accedere al menu "SYSTEM MENU", quindi selezionare una configurazione di fabbrica o una configurazione utente nel menu "DEFAULT"; dopo la configurazione, tornare all'interfaccia principale e selezionare il tasto di scelta rapida NIBP per accedere al menu "NIBP SETUP". Il valore iniziale di "Inflation" è il valore iniziale della pressione di gonfiaggio corrispondente alla configurazione di default, come indicato nella tabella precedente. Spostando il cursore sulla voce "Inflation" e premendolo, è possibile visualizzare l'intervallo dei valori di gonfiaggio (come indicato nella tabella precedente) in modalità MANUAL - MANUALE.

## NOTA:

"Inflation" è utilizzato per aiutare l'utente a selezionare la pressione di gonfiaggio del bracciale la volta successiva, ma il gonfiaggio successivo è il valore di misurazione dell'ultima pressione sistolica basata sullo stesso paziente. Il sistema momorizza il valore, riducendo così il tempo di misurazione dello stesso paziente e aumentando l'accuratezza della misurazione.

- Se l'utente imposta solo il "Patient type" nell'interfaccia "PATIENT SETUP" e non esegue alcuna selezione in "DEFAULT", il sistema funzionerà in base all'impostazione iniziale del parametro del modulo relativo al "pat type". La modifica dell'impostazione del tipo di default in "DEFAULT" modificherà il "pat type" nell'interfaccia "PATIENT SETUP".
- Impostazione allarme NIBP

Inserire la password iniziale "70808" per impostare i seguenti contenuti:

- ◆ AIM: quando si verifica un allarme di pressione, il sistema segnalerà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando si seleziona "OFF" e "

  " apparirà nell'area dei parametri.
- ◆ ALM LEV: HIGH, MED e LOW ALTO, MEDIO e BASSO; "HIGH" rappresenta l'allarme più grave.

L'allarme di pressione è impostato in base ai limiti HIGH e LOW; l'allarme si attiva quando la pressione è superiore al limite HIGH - ALTO o inferiore al limite LOW - BASSO. È possibile impostare separatamente l'allarme per la pressione sistolica, la pressione media e la pressione diastolica.

## ■ RESET

Ripristina lo stato di misurazione della pompa di pressione. Premere questo pulsante per ripristinare le impostazioni iniziali della pompa di pressione. Quando la pompa di pressione non funziona correttamente e il sistema non fornisce informazioni di segnalazione sul problema, premere questo pulsante per attivare la procedura di autotest e ripristinare così le prestazioni anomale del sistema.

#### CONTINUAL

Avvia una misurazione continua; dopo averla selezionata, il menu scompare automaticamente e la misurazione diventa continua.

NIBP VERIFY (Taratura della pressione NIBP)

La taratura della pressione NIBP deve essere eseguita almeno una volta ogni due anni o quando si ritiene che la lettura sia imprecisa.

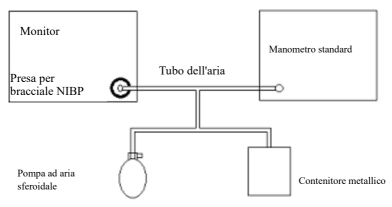
Materiali preparati:

- Manometro standard
- Contenitore metallico (500 ml)
- Pompa ad aria sferoidale
- Tubo dell'aria
- Connettore a T

Procedure di verifica del trasduttore di pressione:

Sostituire il bracciale con un contenitore metallico della capacità di 500 ml  $\pm$  5%. Collegare un manometro standard tarato, una pompa ad aria sferoidale (errore inferiore a 0,8 mmHg) e un tubo dell'aria al jack del bracciale NIBP del modulo mediante un connettore a T. Impostare il monitor in modalità "VERIFY". Gonfiare il contenitore metallico a una pressione pari a 50 e 200 mmHg con una pompa ad aria sferoidale separatamente. La differenza tra la pressione indicata

dal manometro standard e dal monitor non deve superare i 3 mmHg. In caso contrario, si prega di contattare il nostro servizio clienti.



Schema di verifica della NIBP

## ■ PNEUMATIC

Viene utilizzato principalmente per verificare se le condizioni di tenuta del circuito dell'aria sono buone. Se il test viene superato, il sistema non segnala alcuna informazione. In caso contrario, vengono visualizzate le informazioni corrispondenti nell'area delle informazioni NIBP. Il test di tenuta dell'aria NIBP deve essere eseguito almeno una volta ogni due anni o quando si ritiene che la lettura sia imprecisa.

## Materiali preparati:

- Bracciale GRANDE: uno
- Tubo dell'aria: uno
- ♦ Cilindro: uno

## Procedura del test di tenuta dell'aria:

- 1. Impostare il "PAT type" su "other".
- 2. Collegare il bracciale alla presa del bracciale NIBP.
- 3. Avvolgere il bracciale intorno al cilindro di dimensioni adeguate.



## Grafico del test di tenuta dell'aria NIBP

- 4. Selezionare "PNEUMATIC" nel menu NIBP, quindi nell'area dei parametri NIBP viene visualizzata l'informazione "Pneum testing...".
- 5. Il sistema si gonfia automaticamente a 180 mmHg.

- 6. Il sistema si sgonfia automaticamente dopo circa 20 secondi, indicando che il test di perdita d'aria è terminato.
- 7. Se nell'area dei parametri NIBP non compare alcuna informazione di segnalazione, significa che le vie aeree sono in buone condizioni e non ci sono perdite d'aria. Se invece compare l'informazione di segnalazione "NIBP PNEUMATIC LEAK", significa che la via aerea potrebbe avere delle perdite d'aria. In questo caso, l'utente deve verificare se il collegamento è allentato. Dopo aver confermato la correttezza dei collegamenti, l'utente deve eseguire nuovamente il test pneumatico.

Se la segnalazione di guasto persiste, contattare il produttore per la manutenzione.

#### **AVVERTENZA**

- Se al termine del test il sistema segnala che la via aerea NIBP presenta perdite d'aria, contattare il produttore per la manutenzione.
- DEFAULT: Selezionare "DEFAULT" per accedere all'interfaccia "NIBP DEFAULT CONFIG"; l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo la selezione, il sistema richiederà la conferma dell'utente.

#### 13.9 TARATURA NIBP

Se l'utente non riesce a tarare il NIBP, si prega di contattare il personale di manutenzione. Il trasduttore di pressione del bracciale deve essere sottoposto a manutenzione da parte di personale qualificato e deve essere tarato almeno una volta ogni due anni.

### 13.10 Messaggio di allarme NIBP

L'allarme fisiologico è un allarme che si attiva in seguito al superamento dei limiti dei parametri e che può attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia acceso.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di NIBP.

Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
SYS HI	Il valore di misurazione NIBP SYS è superiore al limite	Selezionabile
313 ПІ	superiore di allarme.	dall'utente
CVC LOVA	Il valore di misurazione NIBP SYS è inferiore al limite	Selezionabile
SYS LOW	di allarme inferiore.	dall'utente
	Il valore di misurazione NIBP DIA è superiore al	Selezionabile
DIA HI	limite superiore di allarme.	dall'utente
DIATOW	Il valore di misurazione NIBP DIA è inferiore al limite	Selezionabile
DIA LOW	di allarme inferiore.	dall'utente
NATANILII	Il valore di misurazione NIBP MAP è superiore al	Selezionabile
MEAN HI	limite superiore di allarme.	dall'utente

MEAN LOW	Il valore di misurazione NIBP MAP è inferiore al	Selezionabile
	limite di allarme inferiore.	dall'utente

Allarmi tecnici (visualizzati nell'area di segnalazione sotto il valore NIBP):

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
NIBP SELF TEST ERROR	Il trasduttore o un altro componente del modulo NIBP non è corretto.	ALTA	Interrompere la funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP COMM ERR	La comunicazione con il modulo NIBP è fallita.	ALTA	Se il problema persiste, interrompere l'uso della funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP LOOSE CUFF	Il bracciale non è avvolto correttamente o non esiste un bracciale.	BASSA	Avvolgere correttamente il bracciale.
NIBP AIR LEAK	Il bracciale, il tubo flessibile o il connettore sono danneggiati.	BASSA	Controllare e sostituire le parti che perdono; se necessario, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP AIR PRESSURE ERROR	Non è disponibile un valore di pressione stabile, ad esempio i tubi sono aggrovigliati.	BASSA	Controllare se i tubi sono aggrovigliati; se il problema persiste, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP WEAK SIGNAL	Il bracciale è troppo allentato o il polso del paziente è troppo debole.	BASSA	Utilizzare altri metodi per misurare la pressione sanguigna.
NIBP RANGE EXCEEDED	L'intervallo di misurazione supera il limite superiore specificato.	ALTA	Resettare il modulo NIBP; se il problema persiste, smettere di usare la funzione di misurazione del modulo NIBP, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP EXCESSIVE MOTION	Colpito dal movimento del braccio, il rumore del segnale è eccessivo o la	BASSA	Assicurarsi che il paziente sotto monitoraggio sia immobile.

	frequenza del polso		
	non è regolare.		
NIBP OVER PRESSURE	La pressione ha superato il limite superiore di sicurezza specificato.	ALTA	Misurare di nuovo, se il problema persiste, interrompere l'uso della funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP SIGNAL SATURATED	Movimento eccessivo	BASSA	Interrompere il movimento del paziente.
NIBP PNEUMATIC LEAK	Durante il test pneumatico viene rilevata una perdita.	BASSA	Controllare e sostituire le parti che perdono; se necessario, informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP SYSTEM FAILURE	Il sistema di pompaggio della pressione sanguigna non funziona.	ALTA	Interrompere la funzione di misurazione del modulo NIBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
NIBP CUFF TYPE ERROR	Il tipo di bracciale non è conforme al tipo di paziente.	BASSA	Selezionare un tipo di bracciale appropriato
NIBP TIME OUT	Il tempo di misurazione ha superato il tempo specificato.	BASSA	Misurare nuovamente o utilizzare altri metodi di misurazione.
NIBP ILLEGALLY RESET	Reset anomalo del modulo	ALTA	Reimpostare di nuovo.
MEASURE FAIL	Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo durante la misurazione.	ALTA	Controllare il bracciale. Assicurarsi che il paziente sotto monitoraggio sia immobile. Misurare di nuovo.

Messaggi di segnalazione: (visualizzazione nell'area di segnalazione sotto il valore NIBP)

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
Manual measure	Durante la modalità di misurazione manuale.	
Cont measuring	Durante la modalità di misurazione continua.	Nessun
Auto measuring	Durante la modalità di misurazione automatica.	allarme
Please start	Dopo aver selezionato l'intervallo di tempo in MENU	

Measurement	Premere il tasto START/STOP durante la misurazione per	
over	interromperla.	
Calibrating	Durante la tartura	
Calibration over	Taratura terminata	
Pneum testing	Durante il test pneumatico	
Pneum test over	Test pneumatico terminato	
Resetting	Modulo NIBP in fase di reset	
Reset failed	Reset del modulo NIBP fallito	

# Capitolo 14 Monitoraggio TEMP

#### 14.1 Introduzione

Due sonde TEMP possono essere utilizzate insieme per ottenere 2 dati di temperatura; tramite il confronto, è possibile ottenere la differenza di temperatura.

#### 14.2 Informazioni sulla sicurezza

### **AVVERTENZA**

- Prima del monitoraggio, verificare che il cavo della sonda sia normale. Se si scollega il cavo della sonda di temperatura dalla presa, sullo schermo viene visualizzato il messaggio di errore "T1/T2 TEMP OFF" e si attiva l'allarme acustico.
- Prendere e posizionare con cura il cavo della temperatura e il cavo, che deve essere arrotolato in modo da essere allentato quando non viene utilizzato. Se i cavi elettrici interni vengono tirati troppo, si verificano danni meccanici.
- La taratura della misurazione della temperatura è necessaria ogni due anni (o con la frequenza stabilita dalla politica delle procedure ospedaliere). Quando è necessario tarare la misura della temperatura, contattare il produttore.

### 14.3 Misurazione

Fasi della misurazione:

- 1. Selezionare una sonda TEMP appropriata in base al tipo di paziente e ai requisiti di misurazione.
- 2. Collegare correttamente la sonda TEMP al paziente.
- 3. La sonda TEMP monouso può essere utilizzata una sola volta per un solo paziente.
- 4. Verificare che le impostazioni dell'allarme siano adatte al paziente.

### NOTA:

 L'autotest della misurazione della temperatura viene eseguito automaticamente una volta ogni 30 secondi durante il monitoraggio. La procedura di test dura circa 1s e non influisce sulla normale misurazione del monitoraggio della temperatura.

## 14.4 IMPOSTAZIONE DELLA TEMPERATURA

Spostare il cursore sul tasto di scelta rapida TEMP, quindi premere il tasto per accedere al menu "TEMP SETUP".

- ALM REC: Selezionare "ON" per abilitare la stampa del report in caso di allarme TEMP.
- UNITt: °C o °F
- Impostazione allarme TEMP

Dopo aver inserito la password iniziale "70808", è possibile impostare i seguenti contenuti:

◆ ALM: selezionare "ON" per attivare il messaggio di segnalazione e la registrazione dei dati durante l'allarme TEMP; selezionare "OFF" per disattivare la funzione di allarme e



♦ ALM LEV: impostare il livello di allarme, con tre opzioni: HIGH, MED o LOW - ALTO,

## MEDIO o BASSO.

- L'allarme per T1, T2 e TD si verifica quando la temperatura misurata supera il limite alto di allarme impostato o scende al di sotto del limite basso di allarme.
- DEFAULT: selezionare "DEFAULT" per accedere all'interfaccia "TEMP DEFAULT CONFIG"; l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo la selezione, il sistema richiederà all'utente di confermare e di uscire.

## 14.5 Messaggio di allarme TEMP

Allarme che scatta in seguito al superamento dei limiti dei parametri e che può attivare il registratore per emettere automaticamente i parametri e le relative forme d'onda misurate quando si verificano gli allarmi, a condizione che l'interruttore di registrazione degli allarmi nel relativo menu sia acceso.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di TEMP.

## Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
T1 HI	Il valore di misura del canale 1 è superiore al limite superiore di allarme.	Selezionabile dall'utente
T1 LOW - BASSO	Il valore di misura del canale 1 è inferiore al limite di allarme inferiore.	Selezionabile dall'utente
T2 HI	Il valore di misura del canale 2 è superiore al limite superiore di allarme.	Selezionabile dall'utente
T2 LOW -	Il valore di misura del canale 2 è inferiore al limite di	Selezionabile
BASSO	allarme inferiore.	dall'utente
TD HI	La differenza tra due canali è superiore al limite superiore.	Selezionabile dall'utente

## Allarmi tecnici:

Messaggio di allarme	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
T1 SENSOR OFF	Il cavo della temperatura del canale 1 potrebbe essere scollegato dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
T2 SENSOR OFF	Il cavo della temperatura del canale 2 potrebbe essere scollegato dal monitor.	BASSA	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.

# Capitolo 15 Monitoraggio IBP

#### 15.1 Introduzione

Il monitor può eseguire la misurazione invasiva della pressione arteriosa (IBP) a 2 canali, generare e visualizzare la forma d'onda in tempo reale e misurare pressione sistolica, pressione media e pressione diastolica sui singoli canali.

#### 15.2 Informazioni sulla sicurezza

#### **AVVFRTFNZA**

- Verificare che gli accessori selezionati per l'applicazione al paziente siano conformi ai requisiti di sicurezza per i dispositivi medici veterinari.
- Il trasduttore IBP monouso non deve essere riutilizzato.
- L'operatore deve evitare il contatto con le parti conduttive degli accessori durante il collegamento e quando vengono applicate.
- Quando il monitor viene utilizzato con apparecchiature chirurgiche ad alta frequenza (HF) bisogna evitare la connessione conduttiva tra dette apparecchiature e il trasduttore e i cavi del monitor, per evitare ustioni al paziente.
- Se il monitor, il trasduttore o altri accessori vengono colpiti da schizzi o spruzzi di liquidi
  diversi da quello destinato ad essere infuso nella linea a pressione, o se si sospetta che
  del liquido possa essere penetrato al loro interno, rivolgersi immediatamente al servizio
  di manutenzione dell'ospedale.

# NOTA

- Utilizzare solo il trasduttore di pressione specificato nel manuale dell'utente.
- Il sensore, nuovo o usato, deve sempre essere calibrato secondo le procedure ospedaliere.

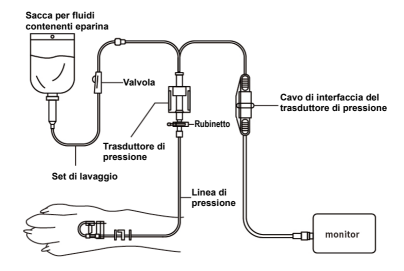
## 15.3 Procedura di monitoraggio

- 1. Inserire il cavo del sensore di pressione nell'interfaccia IBP.
- 2. Preparare la soluzione di risciacquo.
- 3. Risciacquare il sistema e scaricare completamente l'aria dai tubi. Verificare che non vi siano bolle d'aria nel sensore, perché la rilevazione dei valori ne risulterebbe compromessa.

## **AVVERTENZA**

- Se vi sono bolle d'aria nei tubi, sciacquare il sistema con l'apposita soluzione, poiché le bolle d'aria possono falsare la rilevazione dei valori pressori.
- 4. Collegare il catetere del paziente al tubo della pressione.

- 5. Posizionare il sensore allo stesso livello del cuore, sulla linea medio-ascellare.
- 6. Selezionare l'etichetta corretta.
- 7. Azzerare il trasduttore.
- 8. Dopo aver azzerato correttamente, spegnere la valvola dal trasduttore per portarla alla pressione atmosferica e attivare la valvola al paziente.



## 15.4 Impostare il nome dell'etichetta

- 1. Utilizzare il cursore per selezionare il tasto di scelta rapida IBP.
- 2. Selezionare un nome appropriato per l'etichetta.

Nome della forma	Definizione
ART	Pressione sanguigna arteriosa
PA	Pressione Arteriosa Polmonare
CVP	Pressione venosa centrale
RAP	Pressione atriale destra
LAP	Pressione atriale sinistra
ICP	Pressione intracranica
P1-P2	Pressione espansa

## 15.5 Menu IBP

Selezionare il tasto di scelta rapida IBP sullo schermo per accedere al menù "IBP (1,2) SETUP", che viene visualizzato come di seguito:



Impostare le seguenti voci dal menu:

- ALM REC: selezionare "ON" per abilitare i messaggi di allarme e la memorizzazione dei dati durante l'allarme IBP.
- SWEEP: impostare la velocità di scansione della forma d'onda IBP. Due opzioni: 12,5 mm/s o 25 mm/s.
- UNIT: mmHg / kPa / cmH2O
- FILTER:non filter, smooth, normal.
- SCALE ADJUST: selezionare per accedere al menu "IBP PRESS RULER ADJUST", in cui l'utente può regolare la posizione delle scale superiore, inferiore e media visualizzate sullo schermo.
- EXPAND PRESSURE: selezionare per accedere al menu "IBP EXPAND PRESS SET", in cui l'utente può impostare il tipo di pressione per P1 e P2.
- DEFAULT: selezionare per accedere al menu "IBP DEFAULT CONFIG", in cui l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver effettuato la selezione delle voci e dopo essere usciti dalla finestra di dialogo, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo che richiede la conferma dell'utente.
- Impostazione allarme IBP:
  - ALM: quando si verifica un allarme IBP, il sistema segnalerà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando si seleziona "OFF" e " apparirà nell'area dei parametri.
  - ALM LEV: HIGH, MED.
  - ALM LIMIT SET: selezionare per accedere al menù "IBP Alarm Limit Settings". In questo sottomenu si possono regolare le soglie superiore e inferiore di pressione sistolica, diastolica e media del canale 1 e del canale 2.

Se gli allarmi sono stati abilitati, quando la pressione sanguigna sistolica, media o diastolica superano o scendono al di sotto del limite di allarme superiore e inferiore, scatta il relativo allarme fisiologico. Per impostare le soglie di allarme (in una sola fase), selezionare anzitutto il nome da impostare, quindi impostare l'allarme pressione sistolica / l'allarme pressione diastolica / l'allarme pressione media.

### 15.6 Impostazione della scala IBP



La scala della forma d'onda viene visualizzata nell'area dedicata; le tre linee tratteggiate dall'alto verso il basso rappresentano rispettivamente la scala superiore, la scala di riferimento e la scala inferiore della forma d'onda, la cui impostazione si esegue come descritto nelle seguenti fasi:

- 1. Selezionare "SCALE ADJUST" nell'interfaccia "IBP SETUP".
- 2. Selezionare "HI", "VAL" e "LO" per impostare la scala appropriata.

### **NOTA**

 Il nome della pressione IBP1 e IBP2 può essere selezionato dall'area dei tasti di scelta rapida per la forma d'onda IBP.

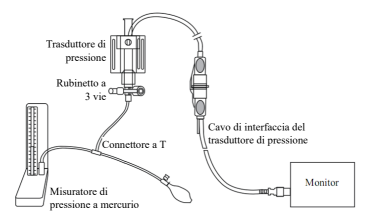
### 15.7 Azzeramento della pressione IBP

Per ottenere una lettura accurata della pressione è necessario stabilire un punto zero valido per il monitor. Calibrare il sensore in base alle esigenze dell'ospedale (almeno una volta al giorno). Le operazioni di azzeramento devono essere eseguite nelle seguenti situazioni:

- Quando si utilizza un nuovo sensore o un nuovo cavo del sensore.
- Quando si collega nuovamente il cavo del sensore e il monitor.
- Al riavvio del monitor.
- In caso di rilevazioni di dubbia accuratezza.

La calibrazione prevede le seguenti fasi:

1. Chiudere la valvola dal rubinetto a 3 vie al paziente.



- 2. Scaricare il trasduttore fino alla pressione atmosferica mediante il rubinetto a 3 vie.
- 3. Prendendo a titolo esemplificativo il canale 1: selezionare "IBP SETUP"  $\rightarrow$  "IBP PRESSURE ZERO"  $\rightarrow$  "CH1 ZERO", quindi selezionarlo per la calibrazione.
- Quando viene visualizzato il messaggio "CH1 SUCCESSFUL ZERO", chiudere la valvola alla pressione atmosferica e aprire la valvola al paziente.

### **NOTA**

 L'utente è tenuto a verificare che il sensore sia stato tarato prima dell'azzeramento, in caso contrario il dispositivo non avrà un valore di zero valido e le rilevazioni potranno essere inaccurate.

Risoluzione dei problemi di azzeramento della pressione

Causa	Soluzione
(IBP1 SENSOR OFF, FAIL)	Accertarsi che per il canale 1 non sia attivo il messaggio
SENSORE IBP1 SPENTO,	di segnalazione per sensore spento, quindi azzerare
GUASTO.	nuovamente e se il problema persiste, contattare il
	servizio di assistenza.
(DEMO, FAIL) DEMO, GUASTO.	Accertarsi che il monitor non sia in modalità DEMO,
	quindi azzerare nuovamente; se il problema persiste,
	contattare il personale di assistenza.
(PRESSURE OVER RANGE, FAIL)	Accertarsi che la valvola sia sfiatata alla pressione
PRESSIONE OLTRE I LIMITI,	atmosferica, quindi azzerare nuovamente; se il problema
GUASTO	persiste, contattare il personale di assistenza.
(PULSATILE PRESSURE, FAIL)	Accertarsi che il sensore non sia collegato al paziente,
PRESSIONE PULSATILE, GUASTO	che la valvola sia sfiatata alla pressione atmosferica,
	quindi azzerare nuovamente; se il problema persiste,
	contattare il personale di assistenza.

#### 15.8 Taratura IBP

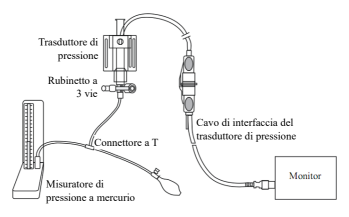
Punti di taratura con manometro a mercurio:

La taratura con manometro a mercurio deve essere eseguita quando si utilizza un sensore nuovo o secondo la periodicità indicata dalle procedure ospedaliere.

Lo scopo della taratura è garantire l'accuratezza delle misurazioni. Prima di iniziare la taratura con manometro a mercurio è necessario eseguire l'azzeramento. Se si procede alla calibrazione autonomamente, sarà necessaria l'attrezzatura indicata di seguito:

- Sfigmomanometro standard
- Connettore a T
- Tubo (circa 25 cm)

Procedura di taratura con manometro a mercurio:



Taratura IBP

#### **AVVERTENZA**

### Non eseguire mai questa procedura durante il monitoraggio del paziente.

- Prima di iniziare la taratura con manometro a mercurio è necessario eseguire l'azzeramento.
- Collegare il tubo allo sfigmomanometro.
- Assicurarsi che non vi sia alcun collegamento a pazienti.
- Collegare un'estremità del connettore a T al rubinetto a 3 vie, l'altra estremità alla camera d'aria, la terza estremità allo sfigmomanometro.
- Aprire la porta del rubinetto a 3 vie allo sfigmomanometro.
- Selezionare il canale da taratura nel menu "IBP PRESSURE CALIBRATE", quindi selezionare il valore della pressione.
- Gonfiare fino a portare la pressione dello sfigmomanometro a un valore prossimo al valore di pressione impostato.
- Regolare ripetutamente fino a quando il valore della pressione del mercurio raggiunge il

valore impostato nel menu.

- Premere il tasto "CALIBRATE", il dispositivo avvia la taratura.
- Attendere il risultato della taratura. Annotare i valori indicati dai messaggi del sistema.
- Completata la taratura, scollegare il tubo della pressione arteriosa e il connettore a T.

### 15.9 Risoluzione dei problemi di taratura della pressione

Si elencano di seguito i possibili problemi di taratura:

Causa	Soluzione
	Verificare il canale 1 controllando che il sensore
(IBP1 SENSOR OFF, FAIL!) SENSORE IBP1	sia ben collegato, quindi ripetere la taratura e se
SPENTO, GUASTO!	il problema persiste, contattare il servizio di
	assistenza.
	Assicurarsi che il monitor non sia in modalità
(DEMO, FAIL) DEMO, GUASTO.	DEMO, quindi ripetere la taratura; se il problema
	persiste, contattare il personale di assistenza.
	Assicurarsi che il valore di taratura selezionato sia
(PRESSURE OVER RANGE, FAIL)	congruo, quindi ripetere la taratura e se il
PRESSIONE OLTRE I LIMITI, GUASTO	problema persiste, contattare il servizio di
	assistenza.
	Assicurarsi che il valore della pressione indicato
(PULSATILE PRESSURE, FAIL) PRESSIONE	dallo sfigmomanometro sia costante, quindi
PULSATILE, GUASTO	ripetere la taratura e, se il problema persiste,
	contattare il servizio di assistenza.

# 15.10 Informazioni e messaggi di allarme

### Messaggi di allarme

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di segnalazione che si verificano durante la misurazione di IBP.

### Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
IS1 HI	Il valore di misurazione SYS del canale 1 è al di	Selezionabile
121 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
164 1 0 144	Il valore di misurazione SYS del canale 1 è al di	Selezionabile
IS1 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
.54	Il valore di misurazione DIA del canale 1 è al di	Selezionabile
ID1 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente

ID1 LOW	Il valore di misurazione DIA del canale 1 è al di	Selezionabile
IDI LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
IM1 HI	Il valore di misurazione MAP del canale 1 è al di	Selezionabile
IIVIT III	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
10.44 1.004/	Il valore di misurazione MAP del canale 1 è al di	Selezionabile
IM1 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
IS2 HI	Il valore di misurazione SYS del canale 2 è al di	Selezionabile
152 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
IS2 LOW	Il valore di misurazione SYS del canale 2 è al di	Selezionabile
ISZ LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
ID2 HI	Il valore di misurazione DIA del canale 2 è al di	Selezionabile
ID2 HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
ID2 LOW	Il valore di misurazione DIA del canale 2 è al di	Selezionabile
ID2 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente
IM2 HI	Il valore di misurazione MAP del canale 2 è al di	Selezionabile
IIVIZ HI	sopra del limite superiore di allarme.	dall'utente
10142 1 0044	Il valore di misurazione MAP del canale 2 è al di	Selezionabile
IM2 LOW	sotto del limite inferiore di allarme.	dall'utente

# Allarmi tecnici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	Soluzione
IBP1 SENSOR OFF	Il cavo IBP del canale 1 non è collegato al monitor.	MED	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
IBP2 SENSOR OFF	Il cavo IBP del canale 2 non è collegato al monitor.	MED	Assicurarsi che il cavo sia collegato correttamente.
IBP1SENSOR FAULT	Il sensore IBP è guasto, sostituire il sensore.	MED	Interrompere la funzione di misurazione del modulo IBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
IBP2SENSOR FAULT	Il sensore IBP è guasto, sostituire il sensore.	MED	Interrompere la funzione di misurazione del modulo IBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.

IBP(1,2) COMM ERR	Guasto del modulo IBP o errore di comunicazione	MED	Interrompere la funzione di misurazione del modulo IBP e informare il tecnico biomedico o il nostro personale di assistenza.
-------------------	---	-----	--

# Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme	
IBP1 MEASUREMENT	Il valore di misurazione IBP del canale 1 è	A.T.A	
EXCEED	oltre l'intervallo di misurazione.		
IBP2 MEASUREMENT	Il valore di misurazione IBP del canale 2 è		
EXCEED	oltre l'intervallo di misurazione.	ALTA	
IBP1 NEED ZERO-CAL	Azzeramento IBP1 non eseguito.	BASSA	
IBP2 NEED ZERO-CAL	Azzeramento IBP2 non eseguito.	BASSA	

### Capitolo 16 Misurazione della CO2

#### 16.1 Introduzione

Per misurare la concentrazione di CO<sub>2</sub> nelle vie respiratorie del paziente il dispositivo utilizza la tecnologia ad assorbimento a infrarossi. Il principio di funzionamento è che le molecole di CO<sub>2</sub> assorbono l'energia infrarossa con una lunghezza d'onda specifica e la quantità di energia assorbita è direttamente proporzionale alla concentrazione di CO<sub>2</sub>. Quando la luce infrarossa emessa dalla sorgente di luce infrarossa penetra nel campione di CO<sub>2</sub>, parte dell'energia viene assorbita dalla CO<sub>2</sub> presente nel gas. Sull'altro lato della sorgente a infrarossi, viene utilizzato un fotorilevatore per misurare l'energia residua della luce infrarossa che verrà convertita in segnale elettrico. La comparazione e la regolazione del segnale elettrico e dell'energia della luce infrarossa riflettono con precisione la concentrazione di CO<sub>2</sub> nel campione di gas.

#### Metodi di misurazione della CO2:

1. Mainstream

Collegare il sensore di CO2 all'adattatore per le vie aeree del paziente.

2. Sidestream

Il gas presente nelle vie respiratorie del paziente viene campionato a portata di campionamento costante e viene analizzato dal sensore di CO<sub>2</sub> integrato.

### La misurazione della CO2 può fornire:

- Forma d'onda della CO<sub>2</sub> a un canale.
- 2. EtCO<sub>2</sub>: Anidride carbonica di fine espirazione, valore di CO<sub>2</sub> misurato al termine dell'atto respiratorio
- 3. InsCO<sub>2</sub>: CO<sub>2</sub> minima ispirata
- 4. AwRR: Frequenza respiratoria, atti respiratori al minuto.

### 16.2 Informazioni sulla sicurezza

### **AVVERTENZA**

- Non utilizzare il dispositivo in ambiente con gas anestetico infiammabile.
- Il dispositivo può essere utilizzato solo da personale con adeguata formazione professionale e avente familiarità con il presente manuale.
- Si presti la massima attenzione a evitare scariche elettrostatiche (ESD) e interferenze elettromagnetiche (EMI) con altri strumenti.
- Nel posizionare cavi e tubi, prestare attenzione che non si intreccino e che non si schiaccino.
- Non utilizzare il modulo CO<sub>2</sub> se bagnato o con condensa.
- Non collegare il tubo di scarico al condotto di ventilazione.
- Il dispositivo e i suoi accessori sono privi di lattice.
- Se il paziente non tollera la frequenza di campionamento di 50 ml/min ± 10 ml/min, interrompere l'utilizzo del dispositivo.

#### NOTA

3. Quando non si utilizza la funzione di monitoraggio CO2, si raccomanda di impostare il "WORK MODE" su "STANDBY".

### 16.3 Fasi del monitoraggio

### 16.3.1 Azzeramento del sensore

Quando si utilizza un nuova adattatore per le vie aeree, è necessario procedere a calibratura come segue:

- ◆ Collegare il sensore al modulo CO<sub>2</sub>.
- Selezionare l'area del parametro CO₂, impostare " WORK MODE " su " MEASUREMENT " all'interno di "CO₂ SETUP"→ "OTHER SET", quindi verrà visualizzata la schermata "CO₂SENSOR WARM UP".
- Dopo il riscaldamento, installare il sensore su un adattatore per le vie aeree pulito e asciutto. L'adattatore deve essere collegato all'atmosfera e isolato da tutte le fonti di CO<sub>2</sub>, compresi ventilatori, flusso respiratorio del paziente e dell'operatore.
- Selezionare "ZERO" nell'interfaccia "CO<sub>2</sub>SETUP": sullo schermo viene visualizzato il messaggio "To initiate a CO<sub>2</sub> sensor zero".
- Il tempo di azzeramento tipico è di 6 ~ 10 s, il messaggio scompare ad azzeramento completato.

#### **AVVERTENZA**

 Quando si calibra il sensore durante la misurazione, è necessario scollegarlo dalle vie aeree del paziente.

### NOTA

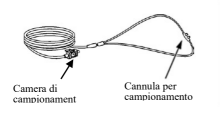
 Quando si utilizza un nuovo adattatore per le vie aeree, è necessario azzerarlo come descritto in questa sezione.

### 16.3.2 Impostazione della misurazione per il modulo CO<sub>2</sub> sidestream

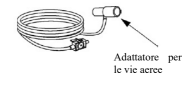
#### 16.3.2.1 Fasi della misurazione

- 1. Collegare il sensore al modulo CO<sub>2</sub>.
- 2. Impostare "WORK MODE" su "MEASUREMENT" in "CO<sub>2</sub> SETUP"→"OTHER SET".
- 3. Dopo l'avvio, sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO<sub>2</sub> SENSOR WARM UP" il modulo si trova in stato di misurazione di quasi precisione. È ora possibile procedere alla misurazione, ma l'accuratezza è bassa.
- 4. Una volta completato il riscaldamento, il modulo entra nello stato di misurazione di precisione assoluta.

### Cannula di campionamento sidestream



Cannula di campionamento per paziente non intubato



Cannula di campionamento per paziente intubato

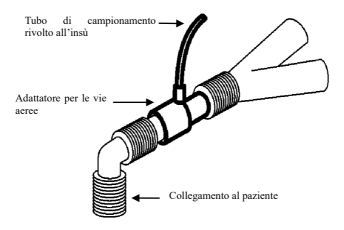
# Connessione per sidestream e paziente non intubato



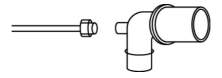
Come indossare la cannula per il

# Connessione per sidestream e paziente intubato

Su un paziente intubato, l'adattatore per le vie aeree va installato quasi all'estremità del circuito, tra la curva a gomito e il tubo a Y del ventilatore, come mostrato di seguito.



Su un paziente intubato, in presenza di adattatore per le vie aeree integrato nel circuito respiratorio, collegare la presa luer maschio sul tubo di campionamento alla porta concava dell'adattatore delle vie aeree.



### NOTA

- Scollegare la cannula, l'adattatore per le vie aeree e il tubo di campionamento dal sensore quando non in uso.
- Prima di collegare il rubinetto a 3 vie al circuito di respirazione, assicurarsi di aver collegato correttamente l'adattatore delle vie aeree e il sensore. Prima di rimuovere il sensore, assicurarsi di aver rimosso l'adattatore per le vie aeree dal circuito respiratorio.
- Prima dell'uso, controllare l'adattatore per le vie aeree. Se l'adattatore per le vie aeree danneggiato o rotto, non utilizzarlo.

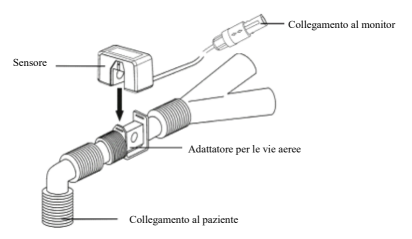
Se durante la misurazione il tubo si stacca, dopo averlo ricollegato è necessario ripetere la procedura di calibratura.

16.3.3 Impostazioni di misurazione per il modulo CO<sub>2</sub> mainstream

### NOTA

Quando si utilizza un nuovo adattatore per le vie aeree, è necessario azzerarlo come descritto in questa sezione.

- Collegare il sensore al modulo CO<sub>2</sub>.
- 2. Sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO2 SENSOR WARM UP".
- 3. Dopo il riscaldamento, collegare il sensore all'adattatore per le vie aeree.
- 4. Per l'azzeramento del sensore consultare il capitolo dedicato.
- 5. Dopo l'azzeramento, collegare il circuito come mostrato nella figura seguente.



# NOTA

- Per impedire l'accumulo di liquido sulla finestra dell'adattatore, installare il sensore al di sopra dell'adattatore. L'elevata concentrazione di liquido in questo punto può infatti ostacolare l'analisi del gas.
- Utilizzare solo un adattatore per le vie aeree sterile o monouso, per evitare contaminazioni incrociate.
- Prima dell'uso, controllare l'adattatore per le vie aeree. Se l'adattatore per le vie aeree danneggiato o rotto, non utilizzarlo.
- Controllare periodicamente il sensore di flusso e il tubo di campionamento, per prevenire gli eccessi di umidità e secrezioni.

# 16.4 Menu CO<sub>2</sub>

Ruotare la manopola fino a portarla sul tasto di scelta rapida CO<sub>2</sub> e attivare il menu "CO<sub>2</sub> Setup", come illustrato di seguito:

- ALM REC: selezionando "ON", al verificarsi di un allarme; CO<sub>2</sub> il sistema genererà le relative informazioni. L'impostazione predefinita è "OFF".
- SWEEP: per regolare la velocità di visualizzazione della forma d'onda della CO<sub>2</sub>; sono disponibili tre opzioni: "6,25 mm/s", "12,5 mm/s", o "25,0 mm/s".
- UNIT: modifica le unità di visualizzazione dei parametri CO<sub>2</sub> e InsCO<sub>2</sub>. Sono disponibili due opzioni: "mmHg" e "kPa".
- CO<sub>2</sub> ALM SETUP:

- ALM: quando si verifica un allarme CO<sub>2</sub>, il sistema richiederà e memorizzerà le informazioni sull'allarme dopo aver selezionato "ON", non emetterà alcun allarme quando si seleziona "OFF" e "Verrà visualizzato nell'area dei parametri.
- ALM LEV: sono disponibili due opzioni: HI e MED. "HI" " è l'allarme più grave, seguito dall'allarme di livello "MED". La modifica di "ALM LEV" ha effetto solo sul livello di allarme fisiologico per i parametri della CO<sub>2</sub> (compresi soglia superiore EtCO<sub>2</sub>, soglia inferiore EtCO<sub>2</sub>, soglia superiore AwRR e soglia inferiore AwRR). Il livello predefinito è "MED".
- CO<sub>2</sub> ALM HI: per regolare il limite superiore dell'allarme EtCO<sub>2</sub>. Se il valore di misurazione è superiore al limite superiore di allarme CO<sub>2</sub> sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO<sub>2</sub> TOO HIGH". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.
- CO<sub>2</sub> ALM LO: per regolare il limite inferiore dell'allarme EtCO<sub>2</sub>. Se il valore di misurazione è inferiore al limite inferiore di allarme CO<sub>2</sub>, sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO<sub>2</sub> TOO LOW". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.
- INS ALM HI: per regolare il livello superiore dell'allarme InsCO<sub>2</sub>. Se il valore di misurazione è superiore al limite superiore di allarme InsCO<sub>2</sub> sullo schermo viene visualizzato il messaggio "INS TOO HIGH". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.
- AWRR ALM HI: per regolare il limite superiore dell'allarme AwRR. Se il valore di misurazione è superiore al limite superiore di allarme, sullo schermo viene visualizzato il messaggio "AWRR TOO HIGH". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.
- AWRR ALM LO: per regolare il limite inferiore dell'allarme AwRR. Se il valore di misurazione è inferiore al limite di allarme inferiore di AwRR, sullo schermo viene visualizzato il messaggio "AWRR TOO LOW". Una volta che il valore di misurazione torna nella norma, il messaggio scompare.
- APNEA ALM: dopo aver selezionato il tempo dell'allarme APNEA (7 opzioni: 10 s, 15 s, 20 s, 25 s, 30 s, 35 s, e 40 s), trascorso l'intervallo di tempo corrispondente sullo schermo viene visualizzato il messaggio "CO<sub>2</sub> APNEA". Il livello di allarme è "HI".

OTHER SET: selezionare per accedere all'interfaccia "CO<sub>2</sub> SETUP".

- WAVE SCALE: per regolare l'area di visualizzazione dell'ampiezza della forma d'onda della CO2; sono disponibili due opzioni: "LO" o "HI", l'impostazione predefinita è "LO".
- WORK MODE: per cambiare la modalità di lavoro di CO<sub>2</sub>; sono disponibili due opzioni: MEASUREMENT o STANDBY, l'impostazione predefinita è "STANDBY". Per il monitoraggio della CO<sub>2</sub>, selezionare "MEASUREMENT".
- ATMOS (mmHg): per regolare la pressione atmosferica attuale, intervallo: 400 mmHg~850 mmHg, Risoluzione: 1 mmHg, impostazione predefinita:760 mmHg.
- O<sub>2</sub> COMPENSATE: per impostare la compensazione del gas, utilizzata insieme a "BALANCE GAS" e "APNEA". Intervallo di regolazione: 0~100%, accuratezza: 1%, impostazione

- predefinita: 16%.
- BALANCE GAS: per impostare la compensazione del gas, utilizzata insieme a "O2
   COMPENSATE" e "APNEA". Sono disponibili tre opzioni: room air, N2O e Helium.
   L'impostazione predefinita è "room air".
- APNEA: per impostare la compensazione del gas, utilizzata insieme a "O2 COMPENSATE" e "BALANCE GAS". Intervallo di regolazione: 0,0~20,0%, accuratezza: 0,1%, impostazione predefinita: 0,0%.

#### NOTA

- Il gas anestetico non viene considerato quando il gas di bilanciamento è impostato su "Helium".
- Zero: "Sample Cell Zero" è un processo rapido che consente al modulo di adattarsi alle
  caratteristiche ottiche dei diversi tipi di adattatore. Il processo "Sample Cell Zero" deve
  essere eseguito a ogni volta che si cambia il tipo di adattatore utilizzato con il modulo. Per
  un'accuratezza ottimale, il processo "Sample Cell Zero" va eseguito sempre quando si
  collega il modulo al sistema host.
- DEFAULT: selezionarlo per accedere al menu "CO₂ DEFAULT CONFIG", in cui l'utente può selezionare "FACTORY DEFAULT CONFIG" o "USER DEFAULT CONFIG". Dopo aver selezionato una voce ed essere usiciti dal menu, il sistema visualizzerà la finestra di dialogo per chiedere conferma.

#### 16.5 Fattori che influenzano l'accuratezza della misurazione

I seguenti fattori possono influire sull'accuratezza della misurazione:

- Perdita o perdita interna di gas di campionamento.
- Urto meccanico.
- Altre fonti di interferenza.

### 16.6 Informazioni e notifiche di allarme

Quando gli interruttori di allarme sono impostati su "ON" nei menu pertinenti, gli allarmi fisiologici causati dal superamento del limite di allarme da parte del parametro possono far sì che il registratore emetta automaticamente il valore del parametro di allarme e le forme d'onda corrispondenti.

Le tabelle seguenti descrivono i possibili allarmi fisiologici, gli allarmi tecnici e i messaggi di notifica che si verificano durante la misurazione di CO<sub>2</sub>.

### Allarmi fisiologici:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
CO <sub>2</sub> HI	EtCO <sub>2</sub> il valore di misurazione è superiore al limite	Selezionabile
CO <sub>2</sub> HI	superiore di allarme.	dall'utente

CO <sub>2</sub> LOW	EtCO₂ il valore di misurazione è inferiore al limite	Selezionabile
CO2 LOW	inferiore di allarme.	dall'utente
INS HI	InsCO <sub>2</sub> il valore di misurazione è superiore ai limiti	Selezionabile
IIV2 III	di allarme.	dall'utente
AVA/DD III	AwRR il valore di misurazione è superiore al limite	Selezionabile
AWRR HI	superiore di allarme.	dall'utente
AVA/DD LOVA/	AwRR il valore di misurazione è inferiore al limite	Selezionabile
AWRR LOW	inferiore di allarme.	dall'utente
CO ADNIEA	Arresto della respirazione (il modulo CO <sub>2</sub> non	A.I.T.A
CO <sub>2</sub> APNEA	rileva atti respiratori nell'intervallo specificato).	ALTA

# Allarmi tecnici:

		Livello	
N4	Carra	di	Soluzione
Messaggio	Causa		Soluzione
		Allarme	V 16
			Verificare che il sensore sia
			collegato correttamente. Se
CO <sub>2</sub> SENSOR	Errore del sensore.	ALTA	necessario, reinserire il sensore e
FAULT			resettarlo. Se l'errore persiste,
			spedire il sensore alla fabbrica per
			riparazione.
			Assicurarsi che il sensore non sia
CO <sub>2</sub> SENSOR	La temperatura del		esposto a temperature estreme.
OVER TEMP	sensore è superiore a	BASSA	Se l'errore persiste, spedire il
	40 °C		sensore alla fabbrica per
			riparazione.
CO₂ CHECK	La pressione atmosferica		Controllare se la cannula di
SAMPLING	supera l'intervallo	BASSA	campionamento è occlusa o
LINE	specificato.		attorcigliata.
CO <sub>2</sub> ZERO	È stato riscontrato un		Controllare e pulire l'adattatore e,
ERROR	errore durante	BASSA	se l'errore persiste, procedere
LKKOK	l'azzeramento		all'azzeramento.
CO₂ OUT OF	Il valore calcolato è		
RANGE	superiore al limite	BASSA	Azzerare.
KANGE	superiore di CO <sub>2</sub> .		
	Generalmente, si verifica		
	quando l'adattatore delle		
CO <sub>2</sub> CHECK	vie aeree viene rimosso		Pulire l'adattatore da eventuale
AIRWAY	dal sensore oppure	BASSA	sporcizia, sostanze appiccicose e
ADAPTER	quando vi è un blocco		umidità prima dell'azzeramento.
	ottico sulle finestre		
	dell'adattatore delle vie		

	aeree. Può anche essere causato da un falso azzeramento quando viene cambiato il tipo di adattatore.		
CO <sub>2</sub> NOT INITIALIZED	La pressione barometrica o le compensazioni del gas non sono state impostate dopo l'accensione.	BASSA	Impostare le compensazioni della pressione barometrica e del gas per eliminare questo errore.

# Messaggi di segnalazione:

Messaggio	Causa	Livello di Allarme
CO <sub>2</sub> ZERO IN PROGRESS	Azzeramento in corso	Nessun allarme
CO <sub>2</sub> SENSOR WARM UP	Indica che il sensore è in fase di riscaldamento.	Nessun allarme
CO <sub>2</sub> CHECK ADAPTER		Nessun allarme
CO <sub>2</sub> ZERO REQUIRED		Nessun allarme
CO <sub>2</sub> Sample Line	Non sono presenti kit di campionamento	Nessun
Disconnected	sidestream collegati al sensore di CO <sub>2</sub>	allarme

### Capitolo 17 Batteria

#### 17.1 Introduzione

Il dispositivo può configurare una batteria ricaricabile (batteria al litio), che garantisce il normale utilizzo del dispositivo durante gli spostamenti del paziente in ospedale o in caso di interruzione di corrente. La batteria può essere caricata una volta collegata alla rete elettrica, indipendentemente dal fatto che il dispositivo sia acceso. In caso di interruzione improvvisa dell'alimentazione, il sistema funziona a batteria.

#### 17.2 Informazioni sullo stato della batteria

Le informazioni sullo stato della batteria visualizzano le condizioni della batteria e possono essere utilizzate per stimare il tempo di monitoraggio.



La batteria funziona normalmente e il punto fisso rappresenta la potenza della

batteria.



Il livello di carica della batteria è basso e viene visualizzato l'allarme di batteria scarica,

che indica che la batteria deve essere caricata

al più presto.



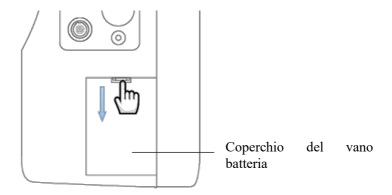
La batteria non è installata.

Il funzionamento della batteria può essere mantenuto solo per un certo periodo di tempo. Una tensione troppo bassa fa scattare l'allarme tecnico di alto livello "Low battery", quindi è necessario caricare la batteria, altrimenti il dispositivo si spegnerà dopo circa 5 minuti dal primo allarme.

#### 17.3 Installazione della batteria

Per installare o sostituire la batteria, fare riferimento ai seguenti contenuti:

1. Svitare le viti, quindi aprire il coperchio del vano batteria.



- 2. Scollegare la batteria e le linee di collegamento interne, quindi installare la nuova batteria.
- 3. Installare il coperchio del vano batteria, quindi avvitare le viti.

### 17.4 Controllo delle prestazioni della batteria

Le prestazioni della batteria possono diminuire con l'aumentare del tempo di utilizzo. Per

verificare le prestazioni della batteria, attenersi alla seguente procedura.

- Scollegare il collegamento tra il dispositivo e il paziente per interrompere tutte le operazioni di monitoraggio e misurazione.
- 2. Collegare il dispositivo alla corrente alternata per caricare continuamente la batteria per oltre 10 ore.
- 3. Scollegare la corrente alternata e utilizzare la batteria per alimentare il dispositivo fino allo spegnimento.
- 4. Il tempo di alimentazione della batteria riflette le prestazioni della batteria.

Se il tempo di alimentazione della batteria è ovviamente inferiore a quello indicato nelle specifiche, sostituire la batteria o contattare il personale di assistenza.

#### **AVVERTENZA**

- Leggere attentamente il manuale e le informazioni sulla sicurezza prima di utilizzare la batteria al litio ricaricabile (di seguito denominata "batteria").
- Tenere la batteria fuori dalla portata dei bambini.
- Non estrarre la batteria durante il monitoraggio.
- Non collegare erroneamente l'anodo e il catodo per evitare il rischio di esplosione.
- Non surriscaldare la batteria e non gettarla nel fuoco.
- Non usare la batteria vicino a fonti di fuoco o in ambienti con temperatura superiore a +60°C.
- Non gettare la batteria in acqua e non bagnarla.
- Non distruggere la batteria: non scalfire il metallo nella batteria, non colpire la batteria con martelli o altro, né utilizzare altri metodi per distruggerla, per evitare che la batteria si scaldi, faccia fumo, si deformi o bruci, causando dei rischi.
- È possibile utilizzare solo la batteria specificata dal produttore.
- La batteria può essere utilizzata solo nel dispositivo. La manutenzione necessaria deve essere eseguita SOLO da tecnici qualificati e addestrati.
- Se l'elettrolita fuoriesce e penetra nell'occhio, si prega di non strofinare l'occhio, di sciacquare immediatamente con acqua pulita e di recarsi dal medico.
- Se la batteria presenta segni di danni o perdite, sostituirla immediatamente. Non utilizzare la batteria difettosa.

### NOTA:

- Per proteggere l'ambiente, riciclare le batterie esauste secondo le norme vigenti.
- Quando il dispositivo viene spento a causa di un'interruzione di corrente, alla riaccensione il sistema salverà le ultime impostazioni prima dell'interruzione di corrente.

#### 17.5 Manutenzione della batteria

La batteria deve essere sottoposta a manutenzione periodica per prolungarne la durata d'uso; prestare attenzione alle seguenti istruzioni:

- Durante la conservazione della batteria, caricarla almeno una volta ogni 3 mesi.
- Le prestazioni della batteria devono essere controllate una volta ogni 2 anni. Inoltre, deve

- essere controllata quando il dispositivo viene sottoposto a manutenzione o si dubita che la batteria sia la causa del guasto.
- Si prega di togliere la batteria prima di trasportare il dispositivo o di non utilizzarlo per più di 3 mesi.
- Se il dispositivo non viene utilizzato per lungo tempo e la batteria non viene estratta, si prega di caricare la batteria una volta ogni 3 mesi, per evitare di ridurre la durata della batteria.

### 17.6 Riciclaggio della batteria

La batteria deve essere sostituita e riciclata correttamente se presenta danni evidenti o se non è in grado di immagazzinare normalmente l'energia. Lo smaltimento delle batterie di scarto deve avvenire nel rispetto delle leggi e dei regolamenti vigenti.

### **AVVERTENZA**

 Non smontare la batteria, non gettarla nel fuoco e non farla andare in corto circuito. La batteria può bruciare, esplodere o fuoriuscire e causare danni alle persone.

### Capitolo 18 Cura e pulizia

Per la pulizia e la manutenzione del dispositivo, utilizzare esclusivamente i materiali e i metodi elencati in questo capitolo. In caso contrario, non forniamo alcuna garanzia.

La nostra azienda ha verificato i metodi di pulizia e disinfezione descritti nel manuale. Il personale ospedaliero deve attenersi al manuale per garantire una pulizia e una disinfezione sufficienti.

#### 18.1 Introduzione

Tenere il dispositivo e gli accessori al riparo dalla polvere. Per evitare danni, rispettare le seguenti regole:

- Diluire il detergente e il disinfettante secondo le istruzioni del produttore o adottare la concentrazione più bassa possibile.
- Non immergere il dispositivo nel liquido.
- Non versare il liquido nel dispositivo o negli accessori.
- Non lasciare che il liquido penetri negli alloggiamenti.
- Non utilizzare materiali abrasivi (come lana d'acciaio o agenti lucidanti per l'argento) né solventi aggressivi (come l'acetone o detergenti contenenti acetone).

#### 18.2 Pulizia

Il dispositivo deve essere pulito periodicamente; nelle aree gravemente inquinate o con maggiore vento di sabbia, la frequenza di pulizia deve essere aumentata. Prima di procedere alla pulizia, consultare o comprendere le norme sulla pulizia del dispositivo.

Detergenti possibili:

- acqua
- detergente schiumoso/delicato
- soluzione salina all'1%
- soluzione di dialdeide glutarica al 2%
- soluzione acquosa di ipoclorito di sodio al 10%

Quando si pulisce il dispositivo con il detergente di adsorbimento o si pulisce il detergente residuo dopo la pulizia, utilizzare un panno morbido pulito e non corrosivo o un tovagliolo di carta.

### 18.2.1 Pulizia per l'host

Pulire la superficie del dispositivo seguendo i seguenti passaggi:

- 1. Spegnere il dispositivo e scollegare il cavo di alimentazione.
- Usare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire completamente la superficie esterna (compreso il display LCD) del dispositivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 4. Posizionare il dispositivo in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

#### **AVVERTENZA**

 Prima di procedere alla pulizia, assicurarsi che il dispositivo sia spento e scollegato dal cavo di alimentazione.

### ATTENZIONE

 Se il liquido viene versato nel dispositivo o negli accessori in modo incauto, contattare immediatamente la nostra azienda o il nostro personale di assistenza.

#### Nota

Non utilizzare alcol o soluzioni detergenti a base di alcol.

### 18.2.2 Pulizia degli accessori riutilizzabili

### 18.2.2.1 Pulizia dei cavi delle derivazioni ECG

- 1. Usare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire completamente la superficie del cavo di derivazione fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 2. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 3. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- 4. Posizionare il cavo in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

#### 18.2.2.2 Pulizia del bracciale NIBP

Pulire il bracciale:

- 1. Prima della pulizia, togliere la camera d'aria.
- 2. Il bracciale non deve essere lavato a secco, ma può essere lavato in lavatrice o a mano; quest'ultimo metodo può prolungare la durata del bracciale.
- 3. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 4. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- Posizionare il bracciale in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.
   Sostituire la camera d'aria:

Dopo la pulizia, installare la camera d'aria nel bracciale seguendo le seguenti istruzioni:

- 1. Arrotolare la camera d'aria nel senso della lunghezza, inserirla nel bracciale dal lato dell'apertura grande.
- 2. Infilare il tubo in pelle del sacchetto dell'aria dal piccolo foro sul bracciale, dall'interno verso l'esterno.
- 3. Regolare la posizione della camera d'aria nel bracciale.

### 18.2.2.3 Pulizia della sonda SpO2

1. Usare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire la superficie della sonda e del cavo di alimentazione fino a quando non vi sono tracce evidenti di sporco.

- 2. Usare un cotton fioc imbevuto di un detergente appropriato per pulire completamente la posizione di contatto tra la sonda e il paziente, fino a quando non vi è più traccia di sporco.
- 3. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 4. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- 5. Posizionare la sonda in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

### 18.2.2.4 Pulizia della sonda TEMP

1. Utilizzare un panno morbido con un detergente appropriato per pulire la posizione di contatto tra la sonda e il paziente

fino a quando non vi sia più sporcizia evidente.

- 2. Dopo la pulizia, utilizzare un panno nuovo o un tovagliolo di carta assorbito dall'acqua del rubinetto per eliminare i residui di detersivo fino a quando non vi è più sporco evidente.
- 3. Utilizzare un panno morbido e asciutto per pulire i residui di acqua.
- 4. Posizionare la sonda in un ambiente ventilato e ombreggiato per l'asciugatura all'aria.

#### 18.3 Disinfezione

Per evitare danni prolungati al dispositivo, la disinfezione è consigliata solo quando è indicata come necessaria nel Programma di manutenzione dell'ospedale. Prima di procedere alla disinfezione, il dispositivo deve essere pulito.

Disinfettante consigliato: isopropanolo (70%), soluzione di dialdeide glutarica al 2%, soluzione acquosa di ipoclorito di sodio al 10%.

#### 18.4 Sterilizzazione

La sterilizzazione non è consigliata per questo monitor, i prodotti correlati, gli accessori o i materiali di consumo, a meno che non sia diversamente indicato nelle istruzioni per l'uso che accompagnano gli accessori e i materiali di consumo.

# **Capitolo 19 Manutenzione**

#### **AVVERTENZA**

- L'ospedale o la struttura veterinaria che utilizza il dispositivo deve stabilire un piano di manutenzione perfetto, altrimenti potrebbe verificarsi un guasto del dispositivo con conseguenze imprevedibili, fino a mettere in pericolo la sicurezza personale.
- Tutte le ispezioni di sicurezza o gli interventi di manutenzione sui componenti da smontare devono essere eseguiti da personale di assistenza professionale, altrimenti potrebbero verificarsi guasti al dispositivo, con conseguenti rischi per la sicurezza delle persone.
- Se si riscontrano problemi, contattare il personale di assistenza o la nostra azienda.

#### 19.1 Controllo

Il dispositivo deve essere controllato completamente prima dell'uso, o dopo un uso continuo di 6-12 mesi, la manutenzione o l'aggiornamento, per garantire il normale funzionamento e l'operatività.

Gli elementi da controllare includono:

- L'ambiente e la potenza soddisfano i requisiti.
- Nessuna abrasione e buone prestazioni di isolamento per il cavo di alimentazione.
- Nessun danno meccanico per il dispositivo e gli accessori.
- Gli accessori specificati sono utilizzati.
- Le funzioni di allarme sono normali.
- Il registratore funziona normalmente, la carta di registrazione è conforme ai requisiti specificati.
- Prestazioni della batteria.
- Ogni funzione di monitoraggio è in buono stato di funzionamento.
- L'impedenza di terra e la corrente di dispersione sono conformi ai requisiti.

Se si riscontrano segni di danni allo strumento, non utilizzare il monitor per eseguire il monitoraggio del paziente. Contattare l'ingegnere veterinario dell'ospedale o il tecnico della manutenzione dell'azienda.

Tutte le ispezioni che richiedono l'apertura del dispositivo devono essere eseguite da personale di assistenza qualificato. Le ispezioni di sicurezza e manutenzione possono essere eseguite anche da personale dell'azienda.

### 19,2 Risoluzione dei Problemi

#### Mancanza di corrente

Installare la batteria quando si utilizza il dispositivo. Come se la rete elettrica fosse scollegata, il dispositivo viene alimentato dalla batteria, che resiste solo per un periodo di tempo, e verrà automaticamente commutato alla rete elettrica quando viene collegato. Un basso voltaggio della batteria fa scattare un allarme high-tech "Low battery" (batteria scarica) e il dispositivo si spegne dopo il primo allarme (circa 5 minuti), quindi tutti i dati del trend andranno persi.

### Risoluzione dei problemi

### Altri problemi relativi alla misurazione dell'ECG

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni	
Segnale ECG rumoroso o non	Assicurarsi che il paziente non tremi.	
viene controllata la forma	Filtro ECG non corretto.	
d'onda QRS.	• L'elettrodo è di scarsa qualità o è posizionato in modo errato.	
	Controllare gli elettrodi, i cavi e il loro posizionamento. Per	
	ulteriori informazioni, consultare la sezione "Monitoraggio	
	ECG".	
	Sostituire un cavo di derivazione.	
	Rimuovere il cavo ECG dall'interfaccia e reinserirlo.	
Linea di base ECG spessa.	Il cavo ECG è intrecciato.	
	Altri cavi di alimentazione sono vicini ai cavi delle derivazioni	
	ECG.	
	Frequenza di alimentazione inadeguata.	

# Altri problemi relativi alla misurazione dell'RESP

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni	
Mancata misurazione della	Controllare la qualità e il posizionamento degli elettrodi.	
RESP.	Altre apparecchiature elettriche possono interferire con la	
	misurazione.	

# Altri problemi relativi alla misurazione dell'NIBP

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni	
Non è possibile eseguire la	Controllare se il bracciale è piegato, allungato, schiacciato o	
misurazione dell'NIBP.	allentato.	
	Utilizzare un bracciale di dimensioni adeguate.	

### Altri problemi relativi alla misurazione dell'TEMP

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni	
Mancata misurazione della	Controllare se è stata utilizzata una sonda appropriata.	
ТЕМР.	Provare un'altra sonda.	

# Altri problemi relativi alla misurazione della SpO<sub>2</sub>

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
Il segnale è debole.	Controllare la sonda e il suo posizionamento.
	Attenzione: il pelo dell'animale può causare distorsioni.
	Assicurarsi che il paziente non stia tremando.

# Altri problemi relativi alla batteria

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni	
Il tempo di funzionamento	Eseguire la manutenzione della batteria secondo le	
della batteria si riduce	descrizioni del manuale	
notevolmente.		

# Altre condizioni

Nella tabella sono elencate altre possibili condizioni e ragioni.

# Altri problemi di funzionamento

Sintomi	Possibili motivi e soluzioni
---------	------------------------------

Il dispositivo non riesce a	• La batteria è scarica e l'host non è collegato alla rete	
stampare.	elettrica.	
Il valore di misura non viene	Controllare se sono stati selezionati i parametri richiesti per	
visualizzato.	la forma d'onda o l'area digitale.	
Il dispositivo non si accende.	Controllare se il cavo di alimentazione è collegato	
	correttamente.	
	Controllare i fusibili e sostituirli se necessario.	
Lo schermo si ferma	Sostituire la scheda madre, oppure contattare il tecnico per	
nell'interfaccia LOGO.	rielaborare il programma della scheda madre.	

# 19.3 Piano di manutenzione

Le seguenti operazioni possono essere eseguite solo da personale di manutenzione professionale autorizzato dalla nostra azienda. Si prega di contattare il personale di assistenza quando è necessario eseguire i seguenti interventi di manutenzione. Prima del test o della manutenzione. il dispositivo deve essere pulito e disinfettato.

manatenzione) ii aispositivo a	
Elementi di	Frequenza
controllo/manutenzione	
Controllo delle perdite	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le
d'aria NIBP.	disposizioni dell'ospedale.
Controllo della pressione	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le
NIBP.	disposizioni dell'ospedale.
Taratura TEMP.	Almeno una volta ogni due anni, oppure controllare secondo le
	disposizioni dell'ospedale.

# Capitolo 20 Accessori

### **AVVERTENZA**

- Utilizzare solo gli accessori specificati in questo capitolo, poiché altri accessori potrebbero danneggiare il monitor o non soddisfare le specifiche indicate nel presente manuale.
- Se si riscontrano danni alla confezione o agli accessori, non utilizzarli.

# 20.1 Accessori per ECG

### Elettrodi ECG

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
Clip per ECG veterinario	Ripetibile	/
Elettrodi ECG, bambino	Monouso	/

### Cavo EGG

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
A 5 derivazioni, standard americano, TPU,tipo a bottone placcato d'oro	Ripetibile	/
A 5 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a bottone placcato d'oro		
A 5 derivazioni, standard americano, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
A 5 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
A 3 derivazioni, standard americano, TPU, tipo a bottone placcato d'oro		
A 3 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a bottone placcato d'oro		
A 3 derivazioni, standard americano, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		
A 3 derivazioni, standard europeo, TPU, tipo a clip placcato d'oro per bambini		

# 20.2 Accessori della SpO<sub>2</sub>

Sonda SpO<sub>2</sub>

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
Sonda SpO₂ digitale a linguetta (CMS-N-SPO2 6P, 3M, giallo)	Ripetibile	/

# 20.3 Accessori per NIBP

# Tubo dell'aria

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
Tubo prolunga NIBP, L= 3 m (connettore a presa diretta e rapida (femmina))	Ripetibile	/

# Bracciale

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
Bracciale veterinario taglia piccola con camera d'aria (lunghezza del tubo singolo 0,2M)	Circonferenza dell'arto (6- 11 cm)	
Bracciale veterinario taglia media con camera d'aria (lunghezza del tubo singolo 0,2M)	Circonferenza dell'arto (10- 19 cm)	Ripetibile
Bracciale veterinario taglia grande con camera d'aria (lunghezza del tubo singolo 0,2M)	Circonferenza dell'arto (18- 26 cm)	

# 20.4 Accessori per TEMP

# Sonda TEMP

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
Sonda di temperatura R25=2,252K, tipo superficie del corpo, CMS-N-TEMP 2P, PVC, L = 3 m	D: 1111	,
Sonda di temperatura R25=2,252K, tipo cavità del corpo, CMS-N-TEMP 2P, PVC, L = 3 m	Ripetibile	/

# 20.5 Accessori IBP

Nome dell'accessorio	Descrizione	Note
Modulo IBP	/	
Cavo adattatore per trasduttori CMS e ABBOTT	Riutilizzabile	Utilizzo ausiliario
Sensore IBP	Monouso	

# 20.6 Accessori CO2

Nome dell'accessorio.	Descrizione	Note
Modulo CO₂ unità principale	/	,
Adattatore/tubo di campionamento	Ripetibile	/

# Capitolo 21 Impostazioni predefinite

Questa appendice documenta le principali impostazioni predefinite del monitor così come viene consegnato dalla fabbrica. Per un elenco completo e una spiegazione delle impostazioni predefinite, consultare la Guida alla configurazione fornita con il monitor. Le impostazioni predefinite del monitor possono essere modificate in modo permanente in modalità Configurazione.

### NOTA:

 Se il monitor è stato ordinato preconfigurato in base alle proprie esigenze, le impostazioni alla consegna saranno diverse da quelle qui elencate.

### 21.1 Impostazioni predefinite di allarme e misurazione

Le impostazioni vengono inserite una sola volta per riga di tabella se sono uguali per tutte le categorie di pazienti.

### 21.2 Allarme

Nome	Di fabbrica
ALARM VOL	1
ALM REC TIME	32 s
ALM PAUSE TIME	2min
ALM TYPE	SBLOCCARE
KEYVOL	1
ALM SOUND	ON (acceso)

### 21,3 ECG

Name	Di fabbrica		
Nome	ALTRO	CANE	TAC
FILTRO	Monitor		
HR ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
ALM HI	120 bpm	160 bpm	200 bpm
ALM LO	50 bpm	75 bpm	100 bpm
HR FROM	AUTO		
HR CHANNEL	CH1		
LEAD TYPE	5 LEADS		
SWEEP	25,0mm/s		

#### Esame identificazione aritmie

	ALTRO	CANE	TAC
ARR ANAL	OFF (spento)		
PVCS ALM	OFF (spento)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
ALM HI	10		

Analisi del segmento ST

Nome	Di fabbrica		
	ALTRO	CANE	TAC
ST ANAL	OFF (spento)		
ST ALM	OFF (spento)		
ST ALM LEV	MED		
ST ALM SEC	OFF (spento)		
ST ALM HI	0,20	•	
ST ALM LO	-0,20		

### **21.4 RESP**

News	Di fabbrica		
Nome	ALTRO	CANE	TAC
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
ALM HI	30 giri/min		100 giri/min
ALM LO	8 giri/min		30 giri/min
SWEEP	25mm/s		
APENA ALM	20 s		
WAVE AMP	X1		
RESP FROM	LL-RA		

21.5 SpO<sub>2</sub>

Nome	Di fabbrica		
	ALTRO	CANE	TAC
SpO <sub>2</sub> ALM	ON (acceso)		

ALM LEV	Н		
ALM REC	OFF (spento)		
SpO <sub>2</sub> ALM HI	100		95
SpO <sub>2</sub> ALM LOW	90		80
SWEEP	25mm/s		
PR ALM	ON (acceso)		
PR ALM HI	120 bpm 160 bpm 200		200 bpm
PR ALM LO	50 bpm	75 bpm	100 bpm

# 21,6 NIBP

	Di fabbrica		
Nome	ALTRO	CANE	TAC
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
SYS ALM HI	160 mmHg	120 mmHg	90 mmHg
SYS ALM LO	90 mmHg	70 mmHg	40 mmHg
MEAN ALM HI	110 mmHg	90 mmHg	70 mmHg
MEAN ALM LO	60 mmHg	50 mmHg	25 mmHg
DIA ALM HI	90 mmHg	70 mmHg	60 mmHg
DIA ALM LO	50 mmHg	40 mmHg	20 mmHg
UNITÀ	mmHg		
INTERVAL	MANUALE		
INFLAZIONE	150 mmHg	100 mmHg	70 mmHg

# **21.7 TEMP**

Name	Di fabbrica		
Nome	ALTRO	CANE	TAC
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
T1 HI	39,0		
T1 LO	36,0		

T2 HI	39,0
T2 LO	36,0
TD HI	2,0
UNITÀ	°C

# 21,8 IBP

None		Di fabbrica		
Nome		altro	cane	gatto
ALM		ON (acceso)		
ALM LEV		MED		
ALM REC		OFF (spento)		
SWEEP		25,0mm/s		
IBP1 UNIT		mmHg		
IBP2 UNIT		mmHg		
FILTRO		Senza filtro		
Limiti di allarme		Pressione sistolica/diastolica (media) (mmHg)		
Lilling all allarin		altro	cane	gatto
ART, P1, P2	ALM HI	160/90(110)	120/70(90)	90/60(70)
ANI, 1 1, 1 2	LM LO	90/50(70)	70/40(50)	55/20(35)
PA	ALM HI	35/16(20)	60/4(26)	60/4(26)
PA	LM LO	10/0(0)	24/-4(12)	24/-4(12)
Limiti di allarm	ne	Adulto Ped Neo		Neo
CVP, RAP,	ALM HI	10	4	4
LAP, ICP	LM LO	0	0	0

# 21.9 CO<sub>2</sub>

Name	Di fabbrica		
Nome	altro	cane	gatto
ALM	ON (acceso)		
ALM LEV	MED		
ALM REC	OFF (spento)		
CO <sub>2</sub> ALM HI	45		

CO ALNALO	20		
CO <sub>2</sub> ALM LO	30		
NS ALM HI	4	T	
AWRR ALM HI	30	30	100
AWRR ALM LO	8	8	30
APNEA ALM	20 s		
SWEEP	25,0mm/s		
Unità	mmHg		
WAVE SCALE	BASSA		
WORK MODE	Standby		
ATMOS(mmHg)	760		
O2 COMPENSATE	16		
BALANCE GAS	Aria		
APNEA	0,0		

# Appendice A Specifiche di prodotto

### A.1 Classificazione

Tipo anti-elettroshock	Apparecchiature alimentate interne ed esterne
Grado di resistenza ai liquidi nocivi	IPX0
Modalità di funzionamento	Lavoro continuo

# A.2 Caratteristiche fisiche

Modello del dispositivo	Dimensione (L×L×H)	Peso
CMS8000VET	314mm×145mm×264mm	<3.0 kg(accessori esclusi)

### A.3 Ambiente di lavoro

Se utilizzato o conservato al di fuori dell'intervallo di temperatura e umidità specificato, il dispositivo potrebbe non soddisfare le specifiche di prestazione qui elencate.

Ambiente di lavoro	
Temperatura	+5~+40°C
Umidità	15~85%
Pressione atmosferica	700~1060 hPa
Ambiente di conservazione	
Temperatura	-20~+55°C
Umidità	≤95 %(senza condensa)
Pressione atmosferica	500~1060 hPa

### A.4 Alimentazione

Tensione di ingresso	100-240 V $\sim$
Frequenza	50/60 Hz
Potenza in ingresso	≤150 VA
Fusibile	FUSE T1.6AL250V
Batteria interna	
Tipo di batteria	Batteria agli ioni di litio
Tensione della batteria	7,4 VDC
Capacità della batteria	5000 mAh
Tempo minimo di	180min
alimentazione	Condizioni di lavoro: utilizzare una batteria nuova completamente
	carica, a temperatura ambiente: 25°C
	Configurazione del dispositivo: misurazione continua per ECG e
	SpO <sub>2</sub> ; misurazione NIBP in modalità AUTO, intervallo di misurazione:
	15 minuti

Tempo di ricarica	90%: circa 4 ore, completamente carico: 5 ore
-------------------	---

# A.5 Display

Dimensioni (diagonale)	12,1 pollici, display TFT a colori
Risoluzione	800×600
Informazioni sul display	Forma d'onda fino a 8 canali

# A.6 LED sull'host

Indicatore di Allarme	Un indicatore di allarme (rosso/giallo)
Indicatore della batteria	Uno
Indicatore dell'alimentazione CA	Uno

# A.7 Registratore (opzione)

A.7 Registratore (opzione)	
Tipo di registratore	Matrice termica di punti
Forma d'onda	2 canali
Ampiezza di registrazione	48 mm
Lunghezza della carta	20 m
Velocità della carta	25 mm/s、50 mm/s
Tipo di registrazione	Registrazione continua in tempo reale
	Registrazione in tempo reale di 8 secondi
	Registrazione automatica di 8 secondi
	Registrazione degli allarmi dei parametri
	Registrazione del fermo immagine della forma d'onda
	Registrazione di grafici/tabelle dei trend
	Registrazione della revisione degli eventi ARR
	Registrazione della revisione degli eventi di allarme
	Registrazione della revisione NIBP
	Registrazione della revisione su scheda SD
	Registrazione del calcolo del farmaco e della tabella di titolazione

### A.8 Memorizzazione dei dati

A.8 Memorizzazione dei dati	
Richiamo del trend	Breve: 1 ora, risoluzione: 1 secondi
	Lunga: 480 ore, risoluzione: 1 minuto
Richiamo eventi di	Allarme fisiologico: revisione per 72 eventi di allarme di tutti i
allarme	parametri e 8/16/32 secondi della forma d'onda corrispondente.
	Allarme tecnico: 500 eventi di allarme tecnico
Revisione degli eventi di	Revisione di 60 eventi di allarme aritmia e di 8 secondi della forma
allarme aritmia	d'onda corrispondente.
Revisione della	Frame degli ultimi 1900 gruppi di deti NIDD
misurazione NIBP	Esame degli ultimi 4800 gruppi di dati NIBP

Revisione della scheda	Revisione dei dati di trend: risoluzione: 1 minuto
SD	Forma d'onda ECG di 72 ore

# A.9 ECG

Madalità darivazioni		
Modalità derivazioni	3 conduttori: I, II, III	
	5 conduttori: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V	
Forma d'onda	3 conduttori: Forma d'onda a 1 canale	
	5 conduttori: Forma d'onda a 2 canali, è po	ossibile visualizzare fino a
	7 canali di forma d'onda su un unico display.	•
Stile delle derivazioni	AHA (standard americano), IEC (standard eu	ropeo)
Sensibilità	2,5 mm/mV(×0,25),5 mm/mV(×0,5),10 mm/mV(×1),20	
	mm/mV(×2),40 mm/mV(×4)	
Velocità di scansione	12.5mm/s, 25mm/s, 50mm/s	
Risposta in frequenza	Diagnosi: 0.05~75 Hz(+0.4 dB, -3 dB); 76~15	0 Hz(+0.4 dB,-4.5 dB)
(larghezza di banda)	Monitoraggio: 0,67~40 Hz (+0,4 dB, -3 dB)	
	Chirurgia: 1~20 Hz (+0,4 dB, -3 dB)	
CMRR	Monitoraggio: ≥100 dB	
	Chirurgia: ≥100 dB	
	Diagnosi: ≥90 dB	
NOTCH - tacca	50/60 Hz (il filtro NOTCH può essere	attivato o disattivato
	manualmente)	
Controllo della	DC per il cavo di derivazione attivo: $\leq$ 0,1 $\mu$ A	
derivazione		
Tempo di recupero	Dopo la defibrillazione ≤5 s (sotto mo	nitoraggio e intervento
della linea di base	chirurgico)	
Segnale di taratura	1 mV (valore picco-picco), precisione: ±5%	
Impulso di stimolazione		
panee an etimenazione		
Display a impulsi	Derivazione II	
_	Derivazione II Ampiezza: ±2~±700 mV	
Display a impulsi		
Display a impulsi	Ampiezza: ±2~±700 mV	
Display a impulsi	Ampiezza: ±2~±700 mV  Larghezza: 0,1~2 ms	
Display a impulsi Indicatore di impulso	Ampiezza: $\pm 2^{-}\pm 700 \text{ mV}$ Larghezza: $0,1^{-}2 \text{ ms}$ Tempo di salita: $10^{-}100 \mu\text{s}$	
Display a impulsi Indicatore di impulso	Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms         Tempo di salita:       10~100 μs         Ampiezza:       ±2~±700 mV	
Display a impulsi Indicatore di impulso	Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms         Tempo di salita:       10~100 μs         Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms	
Display a impulsi Indicatore di impulso Rifiuto dell'impulso	Ampiezza: $\pm 2^{\sim}\pm700$ mVLarghezza: $0,1^{\sim}2$ msTempo di salita: $10^{\sim}100$ μsAmpiezza: $\pm 2^{\sim}\pm700$ mVLarghezza: $0,1^{\sim}2$ msTempo di salita: $10^{\sim}100$ μs	
Display a impulsi Indicatore di impulso Rifiuto dell'impulso  Velocità di rotazione minima in ingresso  Limiti di allarme	Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms         Tempo di salita:       10~100 μs         Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms         Tempo di salita:       10~100 μs         3,5 V/s RTI	Passo (bpm)
Display a impulsi Indicatore di impulso Rifiuto dell'impulso  Velocità di rotazione minima in ingresso	Ampiezza: ±2~±700 mV Larghezza: 0,1~2 ms Tempo di salita: 10~100 μs Ampiezza: ±2~±700 mV Larghezza: 0,1~2 ms Tempo di salita: 10~100 μs 3,5 V/s RTI  Range(bpm) ALTRO: (limite basso+1)~300	Passo (bpm)
Display a impulsi Indicatore di impulso Rifiuto dell'impulso  Velocità di rotazione minima in ingresso  Limiti di allarme	Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms         Tempo di salita:       10~100 μs         Ampiezza:       ±2~±700 mV         Larghezza:       0,1~2 ms         Tempo di salita:       10~100 μs         3,5 V/s RTI	Passo (bpm)
Display a impulsi Indicatore di impulso Rifiuto dell'impulso  Velocità di rotazione minima in ingresso Limiti di allarme Limite alto FC  Limite basso FC	Ampiezza: ±2~±700 mV Larghezza: 0,1~2 ms Tempo di salita: 10~100 μs Ampiezza: ±2~±700 mV Larghezza: 0,1~2 ms Tempo di salita: 10~100 μs 3,5 V/s RTI  Range(bpm) ALTRO: (limite basso+1)~300	, , ,
Display a impulsi Indicatore di impulso Rifiuto dell'impulso  Velocità di rotazione minima in ingresso Limiti di allarme Limite alto FC	Ampiezza: $\pm 2^{\sim} \pm 700$ mV  Larghezza: $0,1^{\sim} 2$ ms  Tempo di salita: $10^{\sim} 100  \mu s$ Ampiezza: $\pm 2^{\sim} \pm 700$ mV  Larghezza: $0,1^{\sim} 2$ ms  Tempo di salita: $10^{\sim} 100  \mu s$ 3,5 V/s RTI  Range(bpm)  ALTRO: (limite basso+1) $^{\sim} 300$ CANE / GATTO: (limite basso+1) $^{\sim} 350$	, ,

	CANE / GATTO: 15~350 bpm
Precisione	±1 % o ±1 bpm, a seconda del valore maggiore
Risoluzione	1 bpm
Precisione dell'allarme	±2 bpm
Massima capacità di soppressione dell'onda T	1,2mV
Media FC	Nell'intervallo RR degli ultimi 6 secondi, prendere il valore medio dopo aver rimosso i valori massimo e minimo. La frequenza cardiaca visualizzata sullo schermo viene aggiornata ogni secondo.
Tempo di risposta del cardiofrequenzimetro alla variazione della frequenza cardiaca	Da 80 a 120 bpm: < 8 s Da 80 a 40 bpm: < 8 s
Accuratezza del cardiofrequenzimetro e risposta al ritmo irregolare	Dopo la fase stabile (20s), i valori della FC sono: Bigemino ventricolare: 80 bpm±1 bpm Bigemino ventricolare alternativo lento: 60 bpm±1 bpm Bigemino ventricolare alternativo rapido: 120 bpm ±1 bpm Sistole bidirezionale: 95 bpm±1 bpm
Tempo di ALLARME per ta	chicardia
Tachicardia ventricolare: ampiezza =1 mV(p-v), frequenza cardiaca =206 bpm	Guadagno 1.0: 8 s
	Guadagno 0.5: 8 s
	Guadagno 2.0: 8 s
Tachicardia ventricolare: ampiezza	Guadagno 1.0: 8 s
=2 mV(p-v), frequenza cardiaca =195 bpm	Guadagno 0.5: 8 s
	Guadagno 2.0: 8 s
Tipo di aritmia	ASISTOLIA, BIGEMINO, VFIB/VTAC, TRIGEMINO, PVC, R SU T, DISTICO, BATTITI MANCATI, VT>2, PNC, TACHICARDIA, PNP, BRADICARDIA
Misurazione del segment	o ST
Intervallo di misurazione	-2.0mV~+2.0mV
Precisione	-0.8 mV~+0.8 mV: ±0,04 mV o ±10 %, a seconda di quale sia il valore

maggiore.
Altro intervallo: non specificato

## A.10 RESP

Metodo di misurazione	Impedenza		
Guadagno della forma	2,5 mm/mV(×0,25),5 mm/mV(×0,5),10 mm/mV(×1),20		
d'onda	mm/mV(×2),40 mm/mV(×4)		
Intervallo di impedenza	0.205.0		
di misura	0,3~5 Ω		
Gamma di impedenza	500×3500 O		
della linea di base	500~2500 Ω		
Impedenza differenziale	-3 F MO		
in ingresso	>2,5 MΩ		
Larghezza di banda	0,2~2,5 Hz		
Velocità di scansione	6.25mm/s, 12,5mm/s, 25mm/s		
RR			
Intervallo di	00150 cisi/coin.etc		
misurazione	0~150 giri/minuto		
Risoluzione	1 giri/min		
Descriptions	Ogiri/min∼6giri/min: non specificato;		
Precisione	7giri/min~150giri/min:±2 giri/min o±2%.		
Allarme apnea	10~40 s		
Limiti di allarme	intervallo (giri/min) Passo (giri/min)		
Limite allarme alto	(limite basso+1)~150		
Limite allarme basso	ALTRO: 0~(limite alto-1) 1		
	CANE / GATTO: 0~(limite alto-1)		

### A.11 NIBP

Metodo di misurazione	Oscillometrica			
Modalità di	Manual, Auto, STAT			
funzionamento				
Intervallo di	1, 2, 3, 4, 5, 10, 1	5, 30, 60, 90, 120,	240, 480, 960 n	nin
misurazione in modalità				
AUTO				
Periodo di misura in	5min			
modalità STAT				
Parametri di misura	SYS, DIA, MEAN			
Intervallo di		ALTRO	CANE	TAC
misurazione NIBP	Pressione	30~270	30~235	30~135
(mmHg)	sistolica			
	Pressione	10~220	10~195	10~100
	diastolica			
	Pressione	20~235	20~210	20~110

	media		
Precisione	Errore medio massimo: ±5 mmHg		
	Mx. Deviazione Standard: 8 mmHg		
Risoluzione della	1 mmHg		
pressione			
Precisione della	±3 mmHg		
pressione del bracciale			
Protezione contro	Modalità OTHER- ALTRO: 297 mmHg±3 mm	nHg	
sovrapressione	Modalità DOG- CANE: 240 mmHg±3 mmHg		
	Modalità CAT- GATTO: 147 mmHg±3 mmHg		
Limiti di allarme	Intervallo (mmHg)	Passo (mmHg)	
Limite alto della	ALTRO: (limite basso+1)~270		
pressione sistolica	CANE: (limite basso+1)~235		
	GATTO: (limite basso+1)~135		
Limite basso della	30~(limite alto-1)		
pressione sistolica	50 (IIIIIIte aito-1)		
Limite alto della	ALTRO: (limite basso+1)~220		
pressione diastolica	CANE: (limite basso+1)~195		
	GATTO: (limite basso+1)~100	1	
Limite basso della	10~(limite alto-1)		
pressione diastolica	10 (IIIIIIte aito-1)		
Limite alto della	ALTRO: (limite basso+1)~235		
pressione media	CANE: (limite basso+1)~210		
	GATTO: (limite basso+1)~110		
Limite basso della	20~(limite alto-1)		
pressione media	20 (111111112 8110-1)		

# A.12 SpO<sub>2</sub>

· · ·			
Intervallo di	0~100%		
misurazione e			
visualizzazione			
Risoluzione	1%		
Precisione	70~100 %: ±2 %;		
	0~69 %: non specificato;		
Ciclo di aggiornamento	Circa 1 s		
Limiti di allarme	Intervallo(%)	Passo (%)	
Limite superiore SpO <sub>2</sub>	(limite basso+1)~100	_	
Limite inferiore SpO <sub>2</sub>	0~(limite alto-1)		
PR			
Misurazione e	25~250 bpm		
visualizzazione			
VISUAIIZZAZIONE			

Precisione	±2 bpm o ±2%, a seconda di quale dei due sia il maggiore		
Ciclo di aggiornamento	1 s		
Limiti di allarme	Range(bpm)	Passo (bpm)	
Limite alto PR	(limite basso+1)~250	1	
Limite basso PR	25~(limite alto-1)		

### A.13 TEMP

Metodo di misurazione	Metodo del termistore		
Canale	Doppio canale		
Tipo di sonda	YSI-2.252 K		
Luogo di misurazione	Sonda sulla superficie del corpo: ascella		
	Sonda della cavità corporea: cavo orale, ret	to	
Intervallo di	0~50°C		
misurazione			
Risoluzione	0,1 °C		
Precisione	±0,1°C		
Ciclo di aggiornamento	Circa 1 s		
Tempo medio di	<10 s		
risposta			
Tempo di risposta	≤2 min		
all'allarme			
Unità	°C o °F		
Limiti di allarme	Range(°C) Passo(°C)		
T1/T2 limite alto	(limite basso +1)~50		
Limite basso T1/T2	0~(limite alto-1)	0,1	
Limite alto TD	0~50		

### A.14 IBP

Metodo di misurazione	Misurazione invasiva e diretta	
Canale	Doppio canale	
Intervallo di misurazione	-50~300 mmHg	
Risoluzione	1 mmHg	
Precisione	Il valore maggiore tra ±2 % o 1 mmHg.	
Tempo di aggiornamento	Circa 1 s	
Sensore di pressione		
Sensibilità	5 uV/V/mmHg	
Intervallo di impedenza	300~3000 Ω	
Spostamento di	<0.04 mm³ /100 mmHg	

volume			
Unità	mmHg, kPa, cmH2O		
Limiti di allarme	Intervallo (mmHg) Passo (mmHg)		
SYS ALM HI			
MEAN ALM HI	(limite basso+1)~350		
DIA ALM HI			
SYS ALM LO		1	
MEAN ALM LO	-50~(limite alto-1)		
DIA ALM LO			

# A.15 CO<sub>2</sub>

Modalità misurazione	di	Tecnologia di assorbimento dei raggi infrarossi		
Velocità campionamento	di	50ml/min ± 10ml/min		
Parametri di misura		EtCO <sub>2</sub> , InsCO <sub>2</sub> ,	Awrr	
later alle	JI:	CO <sub>2</sub>	0~150 mmHg	
Intervallo	di	InsCO <sub>2</sub>	0~150 mmHg	
misurazione		AwRR	2~150 giri/minuto	
		60	0,1 mmHg(0~69 mmHg)	
Risoluzione		CO <sub>2</sub>	0,25 mmHg(70~150 mmHg)	
Risoluzione		IncCO	0,1 mmHg(0~69 mmHg)	
		InsCO <sub>2</sub>	0,25 mmHg(70~150 mmHg)	
			±2 mmHg, 0~40 mmHg	
Precisione	di	CO <sub>2</sub>	Lettura ±5%, 41~70 mmHg	
misurazione			Lettura ±8%, 71~100 mmHg	
misurazione			Lettura ±10%, 101~150 mmHg	
		AwRR	±1 giri/min	
			A 25 °C, la curva di CO <sub>2</sub> inspirata/espirata può	
		Mainstream	essere visualizzata entro 15s, soddisfacendo tutte	
Tempo	di		le specifiche entro i 2 minuti.	
inizializzazione			A 25 °C, la curva di CO <sub>2</sub> inspirata/espirata può	
		Sidestream	essere visualizzata entro 20s, soddisfacendo tutte	
		le specifiche entro i 2 minuti.		
		<60 ms——interfaccia delle vie aeree riutilizzabile o monouso per		
Tempo di salita	per	adulti		
Mainstream		<60 ms——interfaccia delle vie aeree riutilizzabile o monouso per		
		uso pediatrico		
Scostamento dell'accuratezza		soddisfa i requisiti di accuratezza entro 6 ore		

Tempo di aggiornamento	1 s	
Tempo di ritardo per sidestream	2~3 s	
Ritardo allarme apnea AwRR	10~40 s	
Limiti di allarme	Intervallo	Fase
CO <sub>2</sub> ALM HI	(limite basso +1) ~150 mmHg	
CO <sub>2</sub> ALM HI CO <sub>2</sub> ALM LO	(limite basso +1) ~150 mmHg 0~(limite alto -1)mmHg	
	, ,	1
CO <sub>2</sub> ALM LO	0~(limite alto -1)mmHg	1

Appendice B Notifiche di allarme del sistema

Appendice B Notifiche di allarme del sistema			
NOTIFICA	CAUSA	MISURA	
"XX HIGH"	Il valore XX supera il limite di allarme superiore.	Controllare se i limiti di allarme sono appropriati e la situazione attuale	
"XX LOW"	Il valore di XX è inferiore al limite di allarme inferiore.	del paziente.	
XX rappresenta il valore di	parametri quali FC, ST1, ST2, RI	R, SpO <sub>2</sub> , NIBP, ecc. nel sistema.	
"ECG saturation, the signal is invalid"	II segnale ECG supera l'intervallo di misurazione.	Controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione; controllare le condizioni del paziente.	
"ECG WEAK SIGNAL"	Il segnale ECG del paziente è troppo piccolo e il sistema non può eseguire l'analisi ECG.	Controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione; controllare le condizioni del paziente.	
"RESP APNEA"	Il segnale di respirazione del paziente è troppo piccolo e il sistema non può eseguire l'analisi RESP.	Controllare il collegamento del cavo di collegamento e la situazione attuale del paziente.	
"ASYSTOLE"	Il paziente soffre di Ar. ASISTOLICA.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"VFIB/VTAC"	Il paziente soffre di ar. di VFIB/VTAC.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"COUPLET"	Il paziente soffre di ar. di COPPIA.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"BIGEMINY"	Il paziente soffre di Ar. di BIGEMINIA.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"TRIGEMINY"	Il paziente soffre di ar. di TRIGEMINIA.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"R ON T"	Il paziente soffre di ar. di R SU T.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"TACHY"	Il paziente soffre di TACHICARDIA.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.	
"BRADY	Il paziente soffre di	Verificare le condizioni del paziente;	

	BRADICARDIA.	controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"VT>2"	Il paziente soffre di ar. di VT>2.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"MISSED BEATS"	Il paziente soffre di ar. di battiti mancati.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"PNP"	Il pacemaker non viene stimolato.	Controllare il collegamento del pacemaker; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione; controllare le condizioni del paziente.
"PNC"	Non viene acquisito il segnale del pacemaker.	Verificare le condizioni del paziente; controllare il collegamento tra l'elettrodo e il cavo di derivazione.
"ECG LEAD OFF o RESP LEAD OFF"	La derivazione RL dell'ECG non è collegata correttamente o la derivazione ECG non è collegata correttamente.	Controllare il collegamento della derivazione RL o del cavo della derivazione ECG.
"V LEAD OFF"	La derivazione V dell'ECG non è collegata correttamente.	Controllare il collegamento della derivazione V.
"LL LEAD OFF"	La derivazione LL dell'ECG non è collegata correttamente.	Controllare il collegamento della derivazione LL.
"LA LEAD OFF"	La derivazione LA dell'ECG non è collegata correttamente.	Controllare il collegamento della derivazione LA.
"RA LEAD OFF"	La derivazione RA dell'ECG non è collegata correttamente.	Controllare il collegamento della derivazione RA.
"RESP LEAD OFF"	Almeno una delle derivazioni RA, RL e LL non è collegata correttamente.	Controllare il collegamento della derivazione RA, RL o LL.
"SpO <sub>2</sub> SENSOR OFF"	II sensore SpO₂ non è collegato correttamente.	Controllare il collegamento del sensore SpO <sub>2</sub> .
"SpO <sub>2</sub> SEARCHING PR"	Il sensore SpO₂ non è	Controllare il collegamento del

	collegato correttamente o il braccio del paziente si sta muovendo.	sensore SpO <sub>2</sub> ; controllare le condizioni del paziente.
"SpO <sub>2</sub> SEARCH TIMEOUT"	Il segnale del polso del paziente è troppo ridotto e il sistema non può eseguire l'analisi del segnale del polso.	Controllare il collegamento del sensore; verificare le condizioni del paziente.
"T1 SENSOR OFF"	Il sensore T1 non è collegato correttamente.	Controllare il collegamento del sensore T1.
"T2 SENSOR OFF"	Il sensore T2 non è collegato correttamente.	Controllare il collegamento del sensore T2.
"ECG NOISE"	nei segnali ECG compaiono segnali di interferenza maggiori.	Controllare il collegamento del cavo delle derivazioni ECG; controllare la situazione attuale del paziente. Controllare se il paziente si muove troppo.
"XX COMM ERR"	Il modulo XX non riesce a comunicare normalmente con l'host.	Riavviare il monitor; se l'errore persiste, contattare il produttore.
XX rappresenta tutti i moduli dei parametri del sistema, come ECG, NIBP, SpO <sub>2</sub> , ecc.		come ECG, NIBP, SpO <sub>2</sub> , ecc.
"KEYBOARD COMM ERR"	La tastiera è guasta e non può essere utilizzata.	Contattare il produttore per la riparazione.
"WIRELESS CONNECT ERROR"  "CAN'T FIND WIRELESS DEVICE"	La parte di rete del sistema presenta problemi, per cui il sistema non è in grado di raggiungere la funzione di rete.	Contattare il produttore per la riparazione.
"LOW POWER"	Batteria scarica.	Caricare la batteria collegando il cavo CA.
"RECORDER OUT OF PAPER"	Manca la carta da registrazione	Installare la carta da registrazione.
"RECORDER ERROR"	Il registratore comunica in modo anomalo.	Spegnere il dispositivo e riavviarlo.

"NIBP INIT ERR"  "NIBP SELFTEST ERR"	Errore di inizializzazione NIBP	Eseguire il programma di ripristino nel menu NIBP. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP ILLEGALLY RESET"	Durante la misurazione NIBP si è verificato un reset illegale.	Controllare le vie aeree del NIBP per verificare se ci sono ostruzioni. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP COMM ERR"	La parte di comunicazione NIBP ha un problema.	Eseguire il programma di ripristino nel menu NIBP. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP LOOSE CUFF"	Il bracciale NIBP non è collegato correttamente.	Ricollegare il bracciale NIBP.
"NIBP AIR LEAK"	Il bracciale NIBP non è collegato correttamente o ci sono perdite nelle vie aeree.	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP AIR PRESSURE ERROR"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP WEAK SIGNAL"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare se l'impostazione del tipo di paziente è corretta. Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione
"NIBP RANGE EXCEEDED"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP EXCESSIVE MOTION"	Il braccio del paziente si muove.	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.

"NIBP OVER PRESSURE"	Forse ci sono pieghe nelle vie aeree.	Controllare la scorrevolezza delle vie aeree e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP SIGNAL SATURATED"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP TIME OUT"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP CUFF TYPE ERR"	Forse il bracciale usato non è adatto al tipo di paziente.	Verificare che il tipo di paziente sia impostato correttamente. Controllare se il bracciale è conforme al tipo di paziente.
"NIBP PNEUMATIC LEAK"	La via aerea NIBP presenta delle perdite.	Controllare il collegamento di ogni parte o sostituire il bracciale con uno nuovo. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"MEASURE FAIL"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.
"NIBP SYSTEM FAILURE"	Si verifica un problema durante la misurazione della curva. Il sistema non può eseguire la misurazione, l'analisi o il calcolo.	Controllare il collegamento di ogni parte e la situazione del paziente. Se il problema persiste, contattare il produttore per la riparazione.

# Appendice C Abbreviazioni

## C.1 Elenco delle unità

Abbreviazione	Descrizione
μΑ	microampere
μV	microvolt
А	ampere
Ah	ampere ora
bpm	battito al minuto
ōC	centigrado
cm	centimetro
dB	decibel
ºF	fahrenheit
g	grammo
h	ora
Hz	hertz
pollici	pollici
k	chilo
kg	chilogrammo
kPa	kilopascal
L	litro
lb	libbra
m	metro
mAh	milliampere ora
mcg	microgrammo
mEq	milliequivalente
mg	milligrammo
min	minuto
ml	millilitro
mm	millimetro
mmHg	millimetri di mercurio
cmH <sub>2</sub> O	centimetri di acqua
ms	millisecondo
mV	millivolt
mW	milliwatt
ΜΩ	megaohm
nm	nanometro
giri/min	respiri al minuto
s	secondi
V	volt
VA	volt ampere

Ω	ohm
W	watt

C.2 Elenco terminologico

Abbreviazione	Descrizione
AC	corrente alternata
Adu	adulto
AHA	Associazione cardiaca americana
aVF	derivazione aumentata per il piede sinistro
aVL	derivazione aumentata per il braccio sinistro
aVR	derivazione aumentata per il braccio destro
BP	pressione sanguigna
CMS	sistema di monitoraggio centrale
COHb	carbossiemoglobina
DC	corrente continua
Dia	diastolica
DPI	punto per pollice
ECG	elettrocardiografo
EMI	interferenza elettromagnetica
ESD	scarica elettrostatica
ESU	unità elettrochirurgica
FC	frequenza cardiaca
CEI	Commissione Elettrotecnica Internazionale
IEEE	Istituto degli ingegneri elettrici ed elettronici
LA	braccio sinistro
LCD	display a cristalli liquidi
LED	diodo ad emissione di luce
LL	gamba sinistra (elettrodo)
MAP	pressione arteriosa media
MetHb	metemoglobina
MRI	risonanza magnetica
N/D	non applicabile
Neo	neonato
NIBP	pressione sanguigna non invasiva
oxyCRG	cardio-respirogramma con ossigeno
Ped	Pediatrico
Pleth	pletismogramma
PR	frequenza del polso
PVC	contrazione ventricolare prematura
RA	braccio destro
Rec	registrazione, registrazione

Resp	respirazione
RL	gamba destra (elettrodo)
RR	frequenza respiratoria
SpO <sub>2</sub>	saturazione dell'ossigeno arterioso dalla pulsossimetria
SV	volume della corsa
SIS	pressione sistolica
TD	differenza di temperatura
Temp.	temperatura
USB	bus seriale universale



**Smaltimento:** Il prodotto non deve essere smaltito assieme agli altri rifiuti domestici. Gli utenti devono provvedere allo smaltimento delle apparecchiature da rottamare portandole al luogo di raccolta indicato per il riciclaggio delle apparecchiature elettriche ed elettroniche

#### CONDIZIONI DI GARANZIA GIMA

Si applica la garanzia B2B standard Gima di 12 mesi.