

# Nellcor™

## Система мониторинга пациента Bedside SpO<sub>2</sub>



© 2012 Covidien. COVIDIEN, COVIDIEN с логотипом, логотип Covidien и Nellcor™ являются зарегистрированными в США и/или других странах товарными знаками компании Covidien llc.

В настоящем документе содержится служебная информация, защищенная законом об авторском праве. Все права защищены. За исключением случаев, предусмотренных законами об авторском праве, воспроизведение, обработка и перевод запрещены.

---

## Содержание

<b>1</b>	<b>Введение</b>	
<b>1.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>1</b>
<b>1.2</b>	<b>Информация по технике безопасности</b>	<b>1</b>
1.2.1	Символы и обозначения	1
1.2.2	Предупреждения	2
1.2.3	Предупреждения	4
<b>1.3</b>	<b>Получение технической поддержки</b>	<b>6</b>
1.3.1	Техническое обслуживание	6
1.3.2	Сопутствующая документация	6
<b>1.4</b>	<b>История версий</b>	<b>7</b>
<b>1.5</b>	<b>Сведения о гарантии</b>	<b>7</b>
<b>2</b>	<b>Краткое описание изделия</b>	
<b>2.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>9</b>
<b>2.2</b>	<b>Описание изделия</b>	<b>10</b>
<b>2.3</b>	<b>Указания к применению</b>	<b>10</b>
<b>2.4</b>	<b>Вид изделия</b>	<b>11</b>
2.4.1	Компоненты передней панели и дисплея	11
2.4.2	Задняя панель	15
2.4.3	Символы на изделии и коробке	16
<b>3</b>	<b>Установка</b>	
<b>3.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>17</b>
<b>3.2</b>	<b>Предупреждения по технике безопасности</b>	<b>17</b>
<b>3.3</b>	<b>Распаковка и осмотр</b>	<b>18</b>
<b>3.4</b>	<b>Настройка</b>	<b>19</b>
3.4.1	Подключение питания	20
3.4.2	Использование встроенной батареи	21
3.4.3	Подключение пульсоксиметрического датчика Nellcor™	23
<b>4</b>	<b>Эксплуатация</b>	
<b>4.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>25</b>
<b>4.2</b>	<b>Предупреждения по технике безопасности</b>	<b>25</b>
<b>4.3</b>	<b>Интерфейс пользователя</b>	<b>26</b>
4.3.1	Включение системы мониторинга	26
4.3.2	Выключение системы мониторинга	28

---

<b>4.4</b>	<b>Переход по меню</b>	<b>28</b>
4.4.1	Структура меню	30
4.4.2	Меню БЫСТРОГО ДОСТУПА	31
4.4.3	Меню НАСТРОЙКИ	33
4.4.4	Меню СИГНАЛА ТРЕВОГИ/ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ	37
4.4.5	Меню РЕЖИМА ПАЦИЕНТА	39
4.4.6	Меню ФОРМЫ СИГНАЛА SpO <sub>2</sub>	40
<b>4.5</b>	<b>Управление сигналами тревоги и предельными значениями</b>	<b>41</b>
4.5.1	Звуковые сигналы тревоги	43
4.5.2	Визуальные сигналы тревоги	45
<b>4.6</b>	<b>Заводские настройки по умолчанию</b>	<b>45</b>
<b>4.7</b>	<b>Напоминание об обслуживании</b>	<b>47</b>
<b>5</b>	<b>Управление данными</b>	
<b>5.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>49</b>
<b>5.2</b>	<b>Табличные данные тренда</b>	<b>49</b>
<b>5.3</b>	<b>Графические данные тренда</b>	<b>51</b>
<b>5.4</b>	<b>Обмен данными с внешними устройствами</b>	<b>52</b>
5.4.1	Интерфейс вызова медсестры	52
5.4.2	Загрузка данных тренда	54
5.4.3	Обновление программного обеспечения	66
<b>6</b>	<b>Вопросы эффективности</b>	
<b>6.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>67</b>
<b>6.2</b>	<b>Оксиметрия</b>	<b>67</b>
6.2.1	Частота пульса	67
6.2.2	Насыщение кислородом	67
<b>6.3</b>	<b>Вопросы эффективности</b>	<b>68</b>
6.3.1	Краткое описание	68
6.3.2	Состояние пациента	68
6.3.3	Вопросы эффективности датчика	69
6.3.4	Снижение уровня ЭМИ (электромагнитного излучения)	71
<b>6.4</b>	<b>Получение технической поддержки</b>	<b>72</b>
<b>7</b>	<b>Профилактическое обслуживание</b>	
<b>7.1</b>	<b>Краткое описание</b>	<b>73</b>
<b>7.2</b>	<b>Очистка</b>	<b>73</b>
<b>7.3</b>	<b>Переработка и утилизация</b>	<b>74</b>
<b>7.4</b>	<b>Обслуживание батарей</b>	<b>74</b>

---

7.5	Периодические проверки безопасности .....	76
7.6	Ремонт .....	76
<b>8</b>	<b>Устранение неполадок</b>	
8.1	Краткое описание .....	77
8.2	Общие сведения .....	77
8.3	Описание ошибки .....	78
8.4	Возврат .....	80
<b>9</b>	<b>Дополнительные принадлежности</b>	
9.1	Краткое описание .....	81
9.2	Nellcor™ Оксиметрические датчики .....	81
9.3	Дополнительное оборудование .....	84
9.4	Проверка на биологическую совместимость .....	85
<b>10</b>	<b>Принцип работы</b>	
10.1	Краткое описание .....	87
10.2	Теоретические принципы .....	87
10.3	Автоматическая калибровка .....	88
10.4	Функциональный тестер и тренажеры пациента .....	89
10.5	Уникальные технологии .....	90
10.5.1	Функциональная и фракциональная насыщенность .....	90
10.5.2	Сравнение полученных показаний насыщения с расчетными .....	90
10.5.3	Период обновления данных, усреднение данных и обработка сигналов .....	91
10.6	<b>SatSeconds™ Функция управления сигналами тревоги ..</b>	<b>92</b>
10.6.1	Первое SpO <sub>2</sub> событие .....	93
10.6.2	Второе SpO <sub>2</sub> событие .....	94
10.6.3	Третье SpO <sub>2</sub> событие .....	95
10.6.4	Защитная функция SatSeconds .....	96
<b>11</b>	<b>Спецификация изделия</b>	
11.1	Краткий обзор .....	97
11.2	Физические характеристики .....	97
11.3	электрические характеристики .....	98
11.4	Условия окружающей среды .....	98

---

<b>11.5</b>	<b>Значение тональных сигналов</b>	<b>99</b>
<b>11.6</b>	<b>Рабочие характеристики</b>	<b>100</b>
<b>11.7</b>	<b>Звуковое давление</b>	<b>102</b>
<b>11.8</b>	<b>Соответствие изделия</b>	<b>102</b>
<b>11.9</b>	<b>Декларация производителя</b>	<b>103</b>
11.9.1	Электромагнитная совместимость (EMC)	103
11.9.2	Соответствие датчика и кабелей	108
11.9.3	Испытания на безопасность	108

**A Клинические исследования**

<b>A.1</b>	<b>Краткий обзор</b>	<b>111</b>
<b>A.2</b>	<b>Методы</b>	<b>111</b>
<b>A.3</b>	<b>Испытуемая группа</b>	<b>112</b>
<b>A.4</b>	<b>Результаты исследования</b>	<b>112</b>
<b>A.5</b>	<b>Неблагоприятные явления или отклонения</b>	<b>114</b>
<b>A.6</b>	<b>Заключение</b>	<b>114</b>

---

## Таблицы

табл. 1-1. Значение предупреждающих символов .....	1
табл. 2-1. Цвета дисплея .....	15
табл. 2-2. Описания символов .....	16
табл. 3-1. Стандартные компоненты .....	19
табл. 4-1. Структура меню и доступные параметры .....	30
табл. 4-2. Состояние тревоги .....	42
табл. 4-3. Состояние звука .....	44
табл. 4-4. Диапазоны значений параметров и заводские настройки по умолчанию .....	45
табл. 5-1. Коды рабочих состояний .....	58
табл. 8-1. Распространенные проблемы и методы устранения .....	78
табл. 9-1. Nellcor™ Модели оксиметрических датчиков и габариты пациента .....	82
табл. 11-1. Диапазоны характеристик при перевозке, хранении и эксплуатации .....	98
табл. 11-2. Значения тональных сигналов .....	99
табл. 11-3. Тренды .....	100
табл. 11-4. Точность и диапазоны пульсового оксиметрического датчика .....	101
табл. 11-5. Звуковое давление в децибелах .....	102
табл. 11-6. Рекомендации по электромагнитному излучению .....	103
табл. 11-7. Рекомендации по устойчивости к электромагнитному излучению .....	105
табл. 11-8. Рекомендуемое расстояние .....	106
табл. 11-9. Кабели и датчики .....	108
табл. 11-10. Характеристики тока утечки на заземление и корпус .....	109
табл. 11-11. Ток, наложенный на пациента, и ток риска изоляции пациента .....	110
табл. A-1. Демографические данные .....	112
табл. A-2. SpO <sub>2</sub> Точность датчиков Nellcor™ по сравнению с точностью ко-оксиметров .....	112

---

## Иллюстрации

рис.2-1.	Компоненты передней и боковой панели .....	11
рис.2-2.	Компоненты дисплея .....	12
рис.2-3.	Компоненты задней панели .....	15
рис.3-1.	Подключение пульсоксиметрического датчика к интерфейсному кабелю. ....	24
рис.4-1.	Пример начального экрана .....	27
рис.4-2.	Экран сохранения изменений .....	29
рис.4-3.	Меню БЫСТРОГО ДОСТУПА SpO <sub>2</sub> с выбранным звуковым сигналом тревоги .....	31
рис.4-4.	Меню БЫСТРОГО ДОСТУПА ЧП с отключенным звуковым сигналом тревоги .....	32
рис.4-5.	Выбор громкости .....	33
рис.4-6.	Выбор громкости .....	34
рис.4-7.	Меню режима отклика .....	35
рис.4-8.	Пункт меню "Удалить все данные тренда" .....	36
рис.4-9.	Параметры меню сигналов тревоги/предельных значений .....	38
рис.4-10.	Меню режима пациента .....	39
рис.4-11.	Выделение области экрана сигнала .....	40
рис.4-12.	SpO <sub>2</sub> Меню формы сигнала .....	41
рис.5-1.	Экран табличных данных тренда .....	49
рис.5-2.	Экран графических данных тренда .....	51
рис.5-3.	Схема интерфейса вызова медсестры .....	53
рис.5-4.	Пункт меню "Загрузка данных тренда" .....	55
рис.5-5.	Состояние загрузки данных тренда .....	56
рис.5-6.	Пример распечатки данных тренда .....	59
рис.5-7.	Пример окна установщика драйвера Bridge .....	61
рис.5-8.	Пример окна мастера нового оборудования .....	61
рис.5-9.	Кнопка ДИСПЕТЧЕР УСТРОЙСТВ на вкладке оборудования .....	63
рис.5-10.	Пример списка оборудования в окне диспетчера устройств .....	64
рис.5-11.	Пример начального окна USB to UART Bridge Properties .....	65
рис.5-12.	Пример списка скоростей на вкладке настроек порта .....	66
рис.10-1.	Кривая разложения оксигемоглобина .....	91
рис.10-2.	Серия событий SpO <sub>2</sub> .....	92
рис.10-3.	Первое SpO <sub>2</sub> событие: сигнала SatSeconds нет .....	93
рис.10-4.	Второе SpO <sub>2</sub> событие: сигнала SatSeconds нет .....	94
рис.10-5.	Третье SpO <sub>2</sub> событие: звучит сигнал SatSeconds .....	95
Рис. А-1.	Измененный график анализа по методу Бланда- Альтмана .....	113



# 1 Введение

## 1.1 Краткое описание

В этом руководстве приведены сведения о системе мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.



### Примечание.




Перед использованием внимательно прочтите данное руководство, *Рекомендации по использованию* дополнительных принадлежностей, все предупреждения и технические характеристики.

## 1.2 Информация по технике безопасности

В этом разделе приведена важная информация об использовании системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>. В разделах руководства представлены также другие ценные сведения о технике безопасности. Система мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub> в руководстве называется "системой мониторинга".

### 1.2.1 Символы и обозначения

табл. 1-1. Значение предупреждающих символов

Символ	Значение
	<b>ВНИМАНИЕ</b> Пользователи предупреждаются о возможных серьезных негативных последствиях (смерть, травма, причинение вреда) для пациента, пользователя или оборудования.
	<b>Осторожно!</b> Указывает на условия или действия, которые могут привести к порче оборудования или иного имущества.
	<b>Примечание</b> Примечания содержат дополнительные указания или сведения.

### 1.2.2 Предупреждения



**ВНИМАНИЕ!**

Опасность взрыва — не используйте систему мониторинга там, где применяются легковоспламеняющиеся обезболивающие средства.



**ВНИМАНИЕ!**

Опасность взрыва — не используйте батареи других производителей. Не используйте вместе батареи разных типов и моделей (сухие, никель-металлогидридные или литий-ионные).



**ВНИМАНИЕ!**

Не используйте систему мониторинга, оксиметрический датчик, кабели или разъемы, если они повреждены.



**ВНИМАНИЕ!**

Как и при использовании любого медицинского оборудования, подключенные кабели должны проходить так, чтобы не захлестывать и не сдавливать пациента.



**ВНИМАНИЕ!**

Не прикасайтесь к соединениям вход, выход или другим контактам и пациенту одновременно.



**ВНИМАНИЕ!**

Не поднимайте и не берите систему мониторинга за пульсоксиметрический датчик или интерфейсный кабель. Кабель может отсоединиться, а система — упасть на пациента; также возможно повреждение поверхности.



**ВНИМАНИЕ!**

Для безопасности пациента не следует ставить систему мониторинга так, что она может упасть.



**ВНИМАНИЕ!**

ЖК-дисплей содержит токсичные химикаты. Не разбивайте его. При физическом контакте с разбитым дисплеем возможен перенос или попадание внутрь токсичных веществ.

**ВНИМАНИЕ!**

Обязательно отключайте и относите в сторону систему мониторинга и датчики на время исследования МРТ. При попытке использовать систему в ходе МРТ возможны ожоги, снижение точности показаний системы или ухудшение снимка.

**ВНИМАНИЕ!**

Система мониторинга только дополняет сведения, полученные от пациента. Параллельно необходимо проверять клинические признаки и симптомы.

**ВНИМАНИЕ!**

На показания системы мониторинга может повлиять состояние пациента, слишком резкие движения, качество датчиков, атмосферные условия и электромагнитные помехи от соседних устройств.

**ВНИМАНИЕ!**

Система мониторинга предназначена для больниц или других лечебных учреждений. С ней должен работать обученный медперсонал.

**ВНИМАНИЕ!**

Если помещение ярко освещено, подключенный датчик нужно накрыть непрозрачным материалом. Иначе показания могут быть неточными. На оксиметрические показания и сигналы пульса могут влиять определенные условия окружающей среды, ошибки при креплении датчика и некоторые состояния пациента. Нормы техники безопасности см. в соответствующих разделах руководства.

**ВНИМАНИЕ!**

Система мониторинга не защищена от воздействия дефибриллятора. На время дефибрилляции или использования электрохирургического блока ее можно не отключать, но в процессе дефибрилляции или сразу после нее показания могут быть неточными.

**ВНИМАНИЕ!**

При многократном использовании в системе могут сохраниться данные тренда нескольких пациентов.



**ВНИМАНИЕ!**

Все подключения между системой мониторинга и другими устройствами должны соответствовать применимым стандартам безопасности медицинских систем, например, IEC 60601-1. Несоблюдение этого правила может привести к утечке тока и сбою заземления.



**ВНИМАНИЕ!**

Не отключайте звуковой сигнал и не снижайте громкость, если это может угрожать безопасности пациента.



**ВНИМАНИЕ!**

Не задавайте разные предельные значения сигнализации для одинакового или сходного оборудования в одной зоне.

### 1.2.3 Предупреждения



**Осторожно!**

При использовании или хранении в условиях, не соответствующих указанным в руководстве, а также при сильной тряске или падении работа системы мониторинга может нарушиться.



**Осторожно!**

Не распыляйте и не проливайте какую-либо жидкость на систему мониторинга, дополнительные принадлежности, разъемы, переключатели или отверстия в корпусе, поскольку это может привести к поломке. Ни в коем случае не ставьте посуду с жидкостью на систему. Если на нее пролилась жидкость, выньте батареи, протрите насухо и вызовите техника, чтобы убедиться, что все в порядке.



**Осторожно!**

Аксессуары, подключаемые к интерфейсу данных системы мониторинга, должны соответствовать стандарту IEC 60950-1 по оборудованию для обработки данных. Все сочетания приборов должны соответствовать стандарту IEC 60601-1:2005 "Требования к медицинским электросистемам". Все, кто подключает к сигнальному входу или выходу дополнительное оборудование, настраивают медицинскую систему и, соответственно, обязаны обеспечить соответствие стандарту IEC 60601-1:2005 и IEC 60601-1-2:2007.



**Осторожно!**

После подключения к системе мониторинга любого прибора нужно проверить работоспособность устройств перед клиническим использованием. Система и подключенный прибор должны быть подключены к заземлению.



**Осторожно!**

Для обеспечения оптимальной эффективности изделия и точности измерения используйте только дополнительные принадлежности, поставляемые или рекомендованные компанией Covidien. Применяйте дополнительные принадлежности согласно рекомендациям производителя и стандартам организации. Используйте только дополнительные принадлежности, прошедшие рекомендованную проверку на биологическую совместимость в соответствии со стандартом ISO10993-1.

Использование дополнительных принадлежностей, датчиков и кабелей, не рекомендованных производителем, может снизить точность показаний и повысить уровень ЭМИ и/или снизить электромагнитную устойчивость.



**Осторожно!**

Если целостность внешнего защитного проводника или оборудования под вопросом, система мониторинга работает от батареи.



**Осторожно!**

Эта система мониторинга генерирует, использует и может излучать радиочастотную энергию, создавая помехи для работы соседних устройств, при несоблюдении инструкций по установке и использованию.



**Осторожно!**

Перед использованием систему мониторинга и все дополнительные принадлежности нужно проверить на наличие следов физического повреждения или сбоев в работе. Не используйте неисправное оборудование.

## 1.3 Получение технической поддержки

### 1.3.1 Техническое обслуживание

За технической информацией и помощью обращайтесь в Covidien или к местному представителю Covidien.

**Covidien Служба технической поддержки: мониторинг  
пациента**

15 Hampshire Street

Mansfield, MA 02048 USA

1.800.635.5267, 1.925.463.4635,  
или обращайтесь к местному представителю Covidien

**[www.covidien.com](http://www.covidien.com)**

При звонке в Covidien или местному представителю Covidien будьте готовы сообщить серийный номер системы мониторинга. Укажите номер версии микропрограммного обеспечения, который отображается при начальной самопроверке (POST).

### 1.3.2 Сопутствующая документация

**Руководство пользователя системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>** — В руководстве содержатся общие сведения об эксплуатации системы и устранении неполадок или ошибок. Перед использованием системы мониторинга внимательно прочтите руководство.

**Nellcor™ Рекомендации по использованию пульсового оксиметрического датчика** — Рекомендации по выбору и использованию датчика. Перед подключением любого рекомендованного Covidien пульсоксиметрического датчика см. соответствующие *Рекомендации по использованию*.

**Точность данных сатурации** — Относящиеся к конкретному датчику рекомендации по достижению нужного уровня точности показаний SpO<sub>2</sub>. Рекомендации опубликованы на сайте [www.covidien.com](http://www.covidien.com).

**Руководство по обслуживанию системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>** — Сведения по обслуживанию системы, предназначенные для квалифицированных техников.

## 1.4 История версий

Номер документа и версии позволяют определить актуальность редакции. Когда Covidien выпускает новую редакцию, номер версии меняется. При внесении незначительных поправок и обновлений номер сохраняется. Если изменений много, может измениться номер документа.

## 1.5 Сведения о гарантии

Содержание настоящего документа может измениться без предупреждения. Covidien не дает никаких гарантий по этому вопросу, включая в том числе подразумеваемые гарантии пригодности для продажи или для конкретной цели. Covidien не несет ответственность за ошибки в данном документе, а также за косвенные или случайные убытки, понесенные из-за предоставления, содержания или использования настоящего материала.

Страница намеренно оставлена пустой



## 2 Краткое описание изделия

### 2.1 Краткое описание



#### **ВНИМАНИЕ!**

**Состояние пациента может вызвать ошибки в показаниях. Если результат измерения вызывает сомнения, проверьте показания с помощью другого метода, пригодного для клинических условий.**

В этой главе приведены основные сведения о системе мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>. Благодаря уникальной технологии оксиметрии и конструкции система предоставляет сотрудникам больниц, клиническим врачам и сиделкам точные и своевременные данные по нескольким параметрам.

#### **Насыщение артериальной крови кислородом (SpO<sub>2</sub>)**

Функциональный показатель оксигемоглобина в сравнении с суммой показателей оксигемоглобина и деоксигемоглобина

- **Частота пульса (ЧП)** — Зафиксированное количество сердечных сокращений (ударов в минуту)
- **Плетизмографический сигнал (Pleth)** — Ненормализованный сигнал, соответствующий относительной силе пульса
- **Рабочее состояние** — Состояние системы мониторинга, включая сигнализацию и сообщения
- **Данные пациента** — Данные тренда текущего пациента в реальном времени
- **Сообщения датчика** — Данные реального времени, полученные от закрепленного на пациенте датчика

## 2.2 Описание изделия

Система Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub> осуществляет непрерывный неинвазивный мониторинг функционального насыщения артериальной крови кислородом (SpO<sub>2</sub>) и частоты пульса.

## 2.3 Указания к применению



### **ВНИМАНИЕ!**

**Система мониторинга только дополняет сведения, полученные от пациента. Параллельно необходимо проверять клинические признаки и симптомы.**

Система мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub> предназначена для непрерывного неинвазивного мониторинга функционального насыщения артериальной крови кислородом (SpO<sub>2</sub>) и частоты пульса. Система мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub> используется только по назначению врача для мониторинга состояния новорожденных, детей и взрослых, а также пациентов с хорошей или слабой перфузией в больницах и других лечебных учреждениях, а также при перевозке пациентов по больнице.



### **Примечание.**

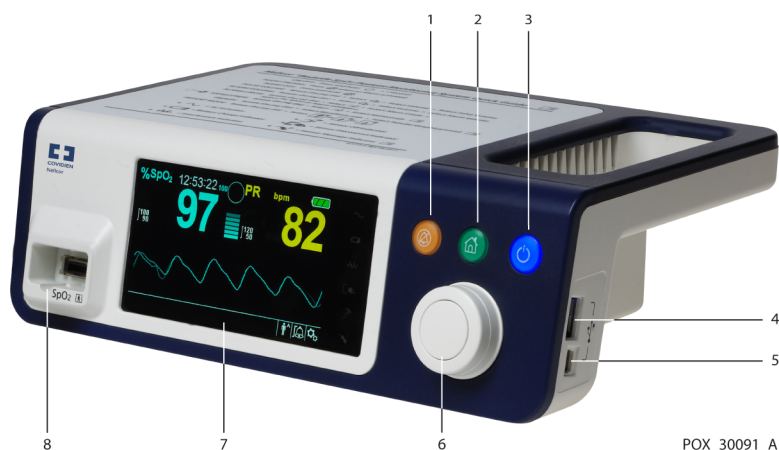
- Под термином "больница" обычно понимаются общедоступные помещения для пациентов, операционные, процедурные кабинеты, помещения для интенсивной и клинической терапии внутри больницы или другого лечебного учреждения.
- К лечебным учреждениям относятся кабинеты терапевтов, кабинеты лечения сном, учреждения, обслуживаемые квалифицированным младшим медперсоналом, хирургические кабинеты и центры для лечения подострых состояний.
- Перевозки по больнице включают перемещения пациента в пределах больницы или другого лечебного учреждения.









## 2.4 Вид изделия

### 2.4.1 Компоненты передней панели и дисплея

#### Передняя и боковые панели

рис.2-1. Компоненты передней и боковой панели








- |   |   |  |   |
|---|---|--|---|
| 1 |  | Кнопка временного отключения сигнала тревоги | Нажмите кнопку, чтобы включить и выключить звуковую сигнализацию. См. <a href="#">Переход по меню</a> , стр. 28.  |
| 2 |  | Кнопка возврата                              | Нажмите, чтобы выйти из текущего меню и открыть главный экран. См. <a href="#">Переход по меню</a> , стр. 28.   |
| 3 |  | Кнопка питания                               | Нажмите и удерживайте кнопку, чтобы включить или выключить систему мониторинга (питание от сети или литиево-ионных аккумуляторов). См. <a href="#">Переход по меню</a> , стр. 28. |
| 4 |  | USB-порт (USB A)                             | Интерфейс USB применяется для обновления программного обеспечения.  |
| 5 |  | USB-порт (USB B)                             | Интерфейс мини-USB служит для скачивания данных тренда.   |
| 6 |  | Поворотный переключатель                     | Используется для перехода по меню и настройки функций дисплея и системы мониторинга.  |
| 7 |  | ЖК-дисплей                                   | Используется для мониторинга графической и числовой информации о пациенте и отображения сообщений о состоянии и предупреждений.   |
| 8 |  | SpO2 разъем                                  | Используется для подключения интерфейсного кабеля и SpO2 датчика.   |

## Дисплей

рис.2-2. Компоненты дисплея



POX\_30089\_A

- |   |   |   |  |
|---|---|---|--|
| 1 |   | Верхний и нижний предел тревог          | Отражает предельное верхнее и нижнее SpO2 значение сатурации и частоты пульса. Каждый раз, как уровень насыщения крови кислородом или частота пульса выходит за пределы этих значений, подается звуковой сигнал.   |
| 2 |  | SpO2 значение реального времени         | Уровень насыщения гемоглобина кислородом. Текущие настройки верхнего и нижнего предела сигнализации отображаются слева от динамического SpO2 значения в виде меньших значений.   |
| 3 |  | Время                                   | Текущее время в часах, минутах и секундах.   |
| 4 |  | Амплитуда пульса (индикаторная полоска) | Указывает на частоту и относительную (ненормализованную) силу пульса. Чем сильнее пульс, тем больше подсвечивается полосок.  |
| 5 |  | Значок SatSeconds™                      | Функция SatSeconds™ позволяет управлять сигнализацией при небольших или кратковременных SpO2 превышениях предельных значений. Если функция SatSeconds™ включена, значок SatSeconds окрашивается по часовой стрелке, когда система управления сигнализацией SatSeconds обнаруживает SpO2 показания, выходящие за указанные пределы. Если показания SpO2 возвращаются в пределы допустимого, окраска значка SatSeconds постепенно исчезает в направлении против часовой стрелки. После того, как значок SatSeconds окрашивается полностью, звучит сигнал со средним приоритетом. Значение по умолчанию для взрослых — 100. См. <a href="#">SatSeconds™ Функция управления сигналами тревоги</a> , стр. 92. |

6		Значок включенной сигнализации	Если показания выходят за пределы порогового значения сигнализации, отображается сообщение сигнализации и этот значок. Подается звуковой и визуальный сигнал. См. дополнительные значки сигнализации в разделе См. <a href="#">Область меню сигнала тревоги</a> , стр. 14.
7		Значение частоты пульса в реальном времени.	Частота пульса в ударах в минуту. Текущие настройки верхнего или нижнего предельного значения частоты пульса отображаются слева от динамического значения более мелким шрифтом.
8		Значок состояния батареи	<p>Показывает оставшийся заряд встроенной батареи, рассчитанной на 5 или 10 часов работы.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Заряженная батарея</b> — Немигающий зеленый значок батареи показывает, что система мониторинга работает от встроенной батареи с полным зарядом.</li> <li>• <b>Низкий заряд батареи</b> — За 15 минут до полной разрядки батареи подается сигнал с низким приоритетом. На дисплее отображается мигающее желтое сообщение Низкий заряд батареи. Не подключившись к сети, нельзя приостановить сигнализацию. Включите систему мониторинга в сеть переменного тока, чтобы прервать сигнал.</li> <li>• <b>Критически низкий заряд батареи</b> — Примерно за пять (5) минут до отключения батареи подается сигнал с высоким приоритетом. На дисплее отображается мигающее красное сообщение Критически низкий заряд батареи. Когда батарея разрядится полностью, система мониторинга автоматически выключится. Во избежание потери данных тренда или настроек подключите ее к сети переменного тока.</li> </ul>
9		Индикатор питания переменного тока	Горит не мигая, когда система подключена к сети переменного тока.
10		Индикатор заряда батареи.	Горит, когда заряжается встроенная батарея системы мониторинга, рассчитанная на 5 или 10 часов работы.
11		Индикатор помех	Горит, если качество сигнала системы мониторинга постепенно снижается. Часто периодически включается, когда система мониторинга динамически настраивает количество данных, необходимых для замера SpO2 и частоты пульса. Если индикатор горит постоянно, система мониторинга увеличила количество данных, необходимых для измерения SpO2 и частоты пульса. В этом случае может снизиться достоверность при отслеживании быстрого изменения значений. <sup>1</sup>

12		Индикатор отключенного датчика	Отображается, если датчик не касается пациента.
13		Индикатор отсоединенного датчика	Отображается, если датчик не подключен к системе мониторинга.
14		Индикатор сообщения датчика	Отображается, если датчик не подходит для системы.
15		Область меню настроек	Отображается при выборе различных параметров меню для настройки функций с помощью поворотного переключателя.
16	 	Область меню сигнала тревоги	Текущее состояние звуковой сигнализации. <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Сигнал тревоги временно отключен</b> — Сообщение отображается в меню сигнала тревоги, когда звуковая сигнализация временно отключается.</li> <li>• <b>Сигнал тревоги выключен</b> — Сообщение отображается в меню, если звуковой сигнал выключен.</li> </ul>
17	  	Область режима пациента	Выбранный режим пациента. <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Взрослый</b> — Отображается в области режима пациента, если выбраны предельные значения сигнализации для взрослых. Это режим по умолчанию.</li> <li>• <b>Ребенок</b> — Отображается в области режима пациента, если выбраны предельные значения сигнализации для детей.</li> <li>• <b>Новорожденный</b> — Отображается в области режима пациента, если выбраны предельные значения сигнализации для новорожденных.</li> </ul>
18		Область информационного сообщения	Здесь отображаются сообщения о состоянии или запрос действий пользователя.
19		Плетизмографические сигналы	Эта ненормализованная форма волны сигналы датчика в реальном времени, соответствующие относительной силе пульса на входе.

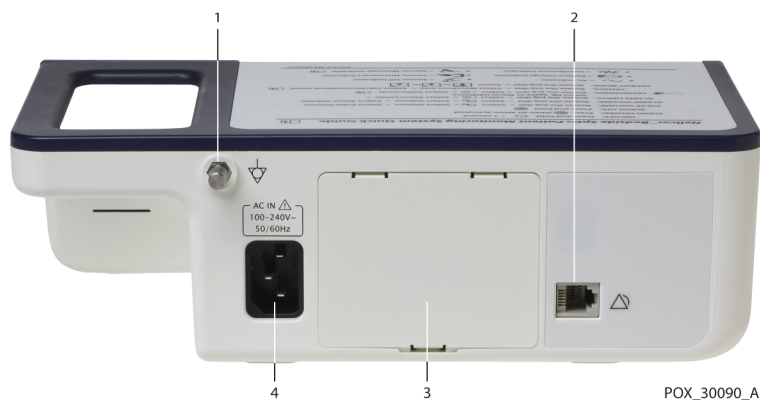
1. Качество сигнала может снизить дневной свет, неудачное расположение датчика, электрические помехи, электрохирургическое вмешательство, действия пациента и т. д.

табл. 2-1. Цвета дисплея

Цвет	Состояние	Функция
Голубые значения	Стабильное	Значение SpO <sub>2</sub> и плетизмографический сигнал
Желтые значения		Частота пульса
Черный фон		Общий фон
Красный фон	Мигание	Сигнал тревоги с высоким приоритетом
Желтый фон		Состояние тревоги
Зеленый шрифт	Стабильное	Информационное сообщение
Желтый шрифт		Сообщение с низким или средним приоритетом
Красный шрифт	Мигание	Сообщение с высоким приоритетом
Зеленый, желтый или красный значок батареи	Стабильное	Нормальный, низкий или критически низкий заряд батареи

## 2.4.2 Задняя панель

рис.2-3. Компоненты задней панели



- |   |                                    |   |                                 |
|---|------------------------------------|---|---------------------------------|
| 1 | Эквипотенциальный разъем           | 3 | Крышка батареи                  |
| 2 | Порт для средства вызова медсестры | 4 | Разъем питания переменного тока |

### 2.4.3 Символы на изделии и коробке

табл. 2-2. Описания символов

Символ	Описание	Символ	Описание
	Тип BF		Порт данных
	Эквипотенциальность		Дата изготовления
	Устройство используется только по назначению врача		Не мочить
	Внимание, см. прилагаемую документацию		Хрупкий предмет
	Предельное атмосферное давление		UL
	Предельная влажность		Маркировка CE
	Предельная температура		Изготовитель
	Этой стороной вверх		Представитель ЕС
	Обязательно следуйте инструкциям по использованию		См. инструкции по использованию
	Защита от протечек жидкости		Соответствующая утилизация отходов электрического и электронного оборудования



## 3 Установка

### 3.1 Краткое описание

В этой главе содержатся сведения об установке и настройке системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub> перед первым использованием.

### 3.2 Предупреждения по технике безопасности



**ВНИМАНИЕ!**

Убедитесь, что динамик ничего не заслоняет. В противном случае сигнал можно не услышать.



**ВНИМАНИЕ!**

Чтобы устройство работало точно и не ломалось, не подвергайте систему мониторинга воздействию высокой влажности (например, не выставляйте под дождь). Это может привести к поломке или снижению точности показаний. См. [Спецификация изделия](#), стр. 97.



**ВНИМАНИЕ!**

Систему мониторинга не следует использовать вплотную к другому оборудованию или ставить на него. Если соблюдение этого правила невозможно, проследите за системой и убедитесь, что она нормально работает в желаемой конфигурации.



**ВНИМАНИЕ!**

Не используйте неисправную на вид систему мониторинга, оксиметрический датчик, кабели или разъемы.



**ВНИМАНИЕ!**

Используйте только предназначенные для системы Nellcor датчики и кабели, подключаемые к разъему для датчика. Подключение любых других кабелей или датчиков влияет на точность данных и может привести к неприятным последствиям.



**ВНИМАНИЕ!**

Подключайте к системе мониторинга только пульсовой оксиметрический интерфейсный кабель Nellcor™. Использование другого кабеля может снизить эффективность системы.



**Осторожно!**

При утилизации или переработке компонентов устройства, включая аксессуары, следуйте местным правительственным нормам и инструкциям.

### 3.3 Распаковка и осмотр

Система мониторинга поставляется в одной картонной коробке. Внимательно осмотрите ее в поисках следов повреждений. Если коробка выглядит испорченной, немедленно обратитесь в службу технической поддержки Коропорация Covidien. Не отправляйте обратно упаковочный материал и системы мониторинга, предварительно не связавшись с компанией Covidien. См. *Техническое обслуживание*, стр. 6.



**Примечание.**

Перед использованием в клинических условиях квалифицированный техник должен проверить систему мониторинга Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>, следуя процедурам, описанным в *Руководстве по обслуживанию*.

В комплект поставки системы мониторинга входит набор стандартных компонентов. Иногда дополнительно поставляются аксессуары. Убедитесь, что все перечисленные в упаковочном листе предметы находятся в коробке.



**Примечание.**

Информацию о ценах и процедуре заказа можно получить в службе технической поддержки Коропорация Covidien.

табл. 3-1. Стандартные компоненты

Компонент	Количество
Система мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO2	1
Nellcor™ пульсоксиметрический интерфейсный кабель	1
Компакт-диск и/или руководство оператора <sup>1</sup>	1
Литиево-ионная батарея, M-BPL-1 (21) 5 часов	1
Шнур питания переменного тока	1

1. Для удобства просмотра и печати по мере надобности компания Covidien поставляет руководства по системе мониторинга в электронном виде. В службе технической поддержки или у местного представителя компании Covidien можно заказать бесплатную печатную версию Руководства оператора системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO2 или платную версию Руководства по обслуживанию системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO2.

## 3.4 Настройка



### ВНИМАНИЕ!

При использовании в США не следует включать систему в розетку, отключаемую настенным переключателем. Это повышает риск перебоя в питании.



### Осторожно!

Систему мониторинга нужно включить в подходящую розетку.




### Осторожно!

Если существуют сомнения в исправности источника переменного тока, убедитесь, что батарея системы мониторинга полностью заряжена.

### 3.4.1 Подключение питания

Система мониторинга работает от сети переменного тока или встроенной батареи. Перед подключением питания проверьте безопасность оборудования. См. [Периодические проверки безопасности](#), стр. 76.

### Подключение шнура питания переменного тока:

1. Убедитесь, что розетка переменного тока правильно заземлена и подает энергию с указанным напряжением и частотой (100-240 В, ~ 50-60 Гц).
2. Подключите охватывающий разъем шнура питания к гнезду на задней панели системы мониторинга.
3. Включите вилку шнура в правильно заземленную розетку переменного тока.
4. При необходимости подключите провод заземления.
  - Подключите разъем провода к эквипотенциальному разъему на задней панели.
  - Соедините защелку заземляющего провода с клеммой заземления в стене.
-  5. Убедитесь, что **индикатор зарядки батареи** горит.



#### Примечание.

При подключении к сети **индикатор зарядки батареи** горит, даже если устройство не включено. Если он не загорается, см. раздел См. [Устранение неполадок](#), стр. 77.

#### Если индикатор зарядки батареи не горит, выполните следующие действия.

1. Проверьте шнур питания.
2. Проверьте разъем питания.
3. Проверьте розетку.
4. Убедитесь, что встроенная батарея правильно установлена и заряжена.
5. Обратитесь к квалифицированному технику или местному поставщику.

### 3.4.2 Использование встроенной батареи



#### ВНИМАНИЕ!

**Чем чаще батарея заряжалась и разряжалась, тем короче срок между подачей сигнала низкого заряда и отключением системы.**



#### Примечание.

Если систему мониторинга не планируется использовать в течение шести (6) месяцев, выньте батарею.

**Примечание.**

Если устройство не используется, настоятельно рекомендуется полностью заряжать батарею раз в шесть (6) месяцев.

**Примечание.**

При очень низком заряде батареи система мониторинга не всегда работает.

**Примечание.**

Для непрерывного использования или для зарядки встроенной батареи настоятельно рекомендуется не отключать систему мониторинга от сети.

**Примечание.**

При длительной зарядке батареи время между подачей сигнала разряда и отключением сокращается. Квалифицированный техник должен периодически проверять и при необходимости заменять батарею.

В системе мониторинга есть встроенная батарея, которая используется, если устройство нельзя подключить к сети. С полностью разряженной батареей система работать не может. Если значок состояния батареи горит, система работает от нее.

Перед использованием внутренней батареи проверьте безопасность оборудования. См. [Периодические проверки безопасности](#), стр. 76.

Оптимальный срок службы новой, полностью заряженной батареи достижим при следующих обычных условиях:

- использование в обычном режиме (измерение SpO<sub>2</sub> и ЧП с использованием плетизмографа);
- звуковые сигналы пульса включены (громкость пульса: 4 (по умолчанию));
- настройка SatSeconds включена;
- сигналов тревоги нет;
- устройство работает при температуре 25°C (±5°C).

**Примечание.**

Существуют батареи двух типов: стандартная на 5 часов и дополнительная на 10 часов.

**Примечание.**

Даже если система мониторинга отключена, **индикатор зарядки батареи** горит при перезарядке.

**Примечание.**

Разряженная батарея на 5 часов работы полностью заряжается за четыре (4) часа, а батарея, рассчитанная на 10 часов работы, — за восемь (8) часов.

Перед включением систему с полностью разряженной батареей нужно включить в розетку переменного тока и подождать как минимум три (3) минуты. При работе от батареи загорается значок состояния заряда.

**Зарядка встроенной батареи**

1. Чтобы зарядить частично или полностью разряженную батарею, включите систему мониторинга в розетку. См. [Подключение питания](#), стр. 19.
2. Убедитесь, что **индикатор зарядки батареи** горит.

### 3.4.3 Подключение пульсоксиметрического датчика Nellcor™

**ВНИМАНИЕ!**

При неправильном подключении или использовании датчика SpO<sub>2</sub> возможно повреждение тканей. Не затягивайте его слишком туго, не используйте дополнительную ленту и не оставляйте на одном месте слишком надолго. Осмотрите место крепления датчика согласно указаниям из раздела *Рекомендации по использованию* и убедитесь, что кожа не повреждена, а датчик правильно расположен и хорошо прилегает к телу.

**ВНИМАНИЕ!**

Не подключайте к рекомендованному Корпорация Covidien интерфейсному кабелю удлинители. Это снизит качество сигнала и может привести к появлению неточных показаний.

**ВНИМАНИЕ!**

Используйте только рекомендованный Корпорация Covidien оксиметрический датчик и интерфейсные кабели. Другие кабели могут снизить эффективность устройства. Не подключайте к разъему датчика компьютерные кабели.

**ВНИМАНИЕ!**

Если помещение ярко освещено, подключенный датчик нужно накрыть непрозрачным материалом, иначе показания могут быть неточными.

**Осторожно!**

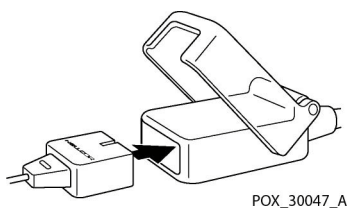
Оптимальной эффективности изделия и точности измерения можно достичь только с помощью аксессуаров, поставляемых или рекомендованных компанией Корпорация Covidien. Применяйте их согласно *Рекомендациям по использованию*. Используйте только аксессуары, прошедшие рекомендованную проверку на биологическую совместимость в соответствии со стандартом ISO10993-1.

Перед подключением датчика проверьте безопасность оборудования. Сведения о выборе датчика см. в разделе См. *Периодические проверки безопасности*, стр. 76. См. *Nellcor™ Оксиметрические датчики*, стр. 81.

**Правильное подключение оксиметрического датчика Nellcor™:**

1. Выберите подходящий для пациента и области применения датчик Nellcor™. При этом нужно учесть вес и уровень активности пациента, уровень перфузии, место крепления датчика, потребность в стерильности и предположительный период мониторинга.
2. Прочтите прилагаемые *Рекомендации по использованию* и осторожно закрепите датчик на пациенте. Следуйте всем предупреждениям из *Рекомендаций по использованию*.
3. Подключите интерфейсный кабель к порту датчика на передней панели и надежно подключите кабель к датчику. Когда система мониторинга определит пульс, она перейдет в рабочий режим и выведет на дисплей данные пациента в реальном времени.

**рис.3-1.** Подключение пульсоксиметрического датчика к интерфейсному кабелю.



**Сообщение датчика** отображается в случае, если устройство не может определить уровень SpO<sub>2</sub> или частоту пульса.



**Примечание.**

Если датчик плохо подключен, система мониторинга может потерять сигнал.



**Примечание.**

К физиологическим состояниям, медицинским процедурам или внешним факторам, способным помешать системе мониторинга получать и отображать показания, относится гемоглобиновая дисфункция, артериальные красители, слабая перфузия, темная пигментация и нанесенные на кожу краски (например, лак для ногтей, косметика или оттеночный крем).



## 4 Эксплуатация

### 4.1 Краткое описание

В этой главе описаны методы просмотра и сбора данных о насыщении крови пациента кислородом с помощью системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>. Перед использованием системы мониторинга внимательно прочтите настоящее руководство.

### 4.2 Предупреждения по технике безопасности



#### **ВНИМАНИЕ!**

Система мониторинга только дополняет сведения, полученные от пациента. Параллельно необходимо проверять клинические признаки и симптомы.



#### **ВНИМАНИЕ!**

При неверном подключении или использовании оксиметрического датчика возможно повреждение тканей. Не затягивайте его слишком туго, не используйте дополнительную ленту и не оставляйте на одном месте слишком надолго. Осмотрите место крепления датчика согласно указаниям из раздела *Рекомендации по использованию* и убедитесь, что кожа не повреждена, датчик правильно расположен и хорошо прилегает к телу.



#### **ВНИМАНИЕ!**

При мониторинге пациент должен находиться под пристальным наблюдением. Возможно, хотя и маловероятно, что электромагнитные сигналы из внешних по отношению к пациенту и системе мониторинга источников могут привести к появлению неточных показаний. При оценке состояния пациента не полагайтесь только на них. Устройство проверено и признано соответствующим предельным значениям для медицинских устройств согласно требованиям IEC 60601-1-2: 2007. Эти предельные значения призваны обеспечить достаточную защиту от помех в типичном медицинском учреждении.



**ВНИМАНИЕ!**

Оптимальная эффективность работы и точность измерения достигается только при использовании дополнительных принадлежностей, поставляемых или рекомендованных компанией Covidien. Применяйте их согласно соответствующим рекомендациям по использованию.



**ВНИМАНИЕ!**

Не используйте поврежденные оксиметрические датчики. Не применяйте датчики с открытыми оптическими компонентами. На погружайте датчики целиком в воду, растворители или моющие растворы, поскольку датчики и разъемы не являются водостойкими. Не стерилизуйте датчики излучением, паром или этиленоксидом. См. инструкции по очистке в *Рекомендациях по использованию* многоцветных датчиков.



**Осторожно!**

Не подключайте к разъему датчика компьютерные кабели.



**Осторожно!**

Сообщение об отключении датчика и соответствующий сигнал тревоги свидетельствуют о том, что оксиметрический датчик отсоединен или его проводка неисправна. Проверьте разъем и при необходимости замените разъем или кабель, либо замените и то, и другое.

## 4.3 Интерфейс пользователя

### 4.3.1 Включение системы мониторинга



**ВНИМАНИЕ!**

Убедитесь, что динамик ничего не заслоняет. В противном случае можно не услышать сигналы.



**Осторожно!**

Если какой-либо индикатор или элемент дисплея не горит или динамик не издает звуков, не используйте систему мониторинга. Обратитесь к квалифицированному технику.

Перед использованием мониторинговой системы в клинических условиях необходимо проверить ее работоспособность и безопасность.

После выполнения самопроверки при включении (POST) звучит тональный сигнал POST. Он подтверждает работоспособность динамика. Если динамик не работает, сигналы тревоги не будут слышны.



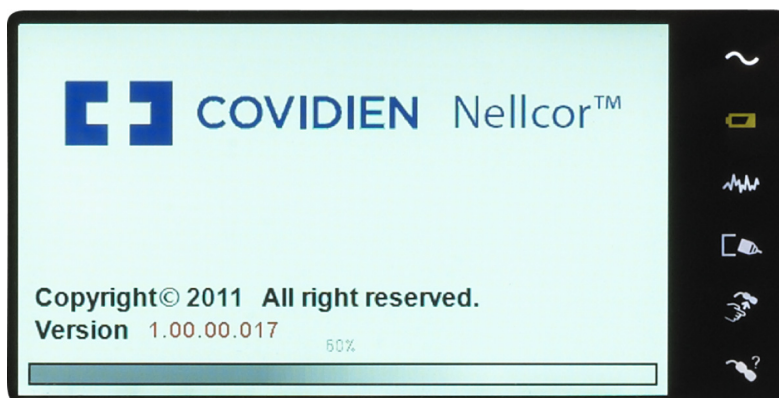
**Примечание.**

При нажатии любой кнопки раздается тональный сигнал верного или неверного действия. Если этого не происходит, обратитесь к технике.

**Чтобы включить систему мониторинга, выполните следующие действия.**

1. Нажмите **кнопку питания** и удерживайте более одной (1) секунды.
2. Убедитесь, что на дисплее примерно на две (2) секунды высветилась версия программного обеспечения, индикатор сигнала тревоги SpO<sub>2</sub> и частота пульса.

рис.4-1. Пример начального экрана



POX\_30092\_A

3. Убедитесь, что после завершения POST звучит тональный сигнал *POST*.



**Примечание.**

Не используйте систему мониторинга, если при включении раздается повторяющийся высокий сигнал тревоги. Обратитесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.

### 4.3.2 Выключение системы мониторинга

После использования системы мониторинга безопасно отключите ее.

**Чтобы отключить систему мониторинга, выполните следующие действия.**

1. Нажмите кнопку питания, расположенную справа на корпусе устройства, и удерживайте примерно секунду.
2. На экране должно появиться сообщение Система отключается.



**Примечание.**

Чтобы отключить систему мониторинга после неоднократных сбросов или блокировки, кнопку питания нужно удерживать не менее 15 секунд.

### 4.4 Переход по меню

Для перехода по меню используются три кнопки и поворотный переключатель.

Нажмите необходимую **кнопку интерфейса**.



1. **Кнопка питания** — Нажмите эту синюю кнопку и удерживайте ее в нажатом состоянии, чтобы включить или отключить питание системы мониторинга. После включения питания она начинает светиться и не гаснет вплоть до отключения.



2. **Кнопка возврата** — Нажмите и удерживайте эту зеленую кнопку как минимум две (2) секунды, чтобы выйти из меню и вернуться на основной экран мониторинга. После включения питания она начинает светиться и не гаснет вплоть до отключения.



3. **Кнопка временного отключения сигнала тревоги** — Нажмите и удерживайте эту оранжевую кнопку как минимум две (2) секунды, чтобы отключить или включить звуковые сигналы. После включения питания она начинает светиться и не гаснет вплоть до отключения.

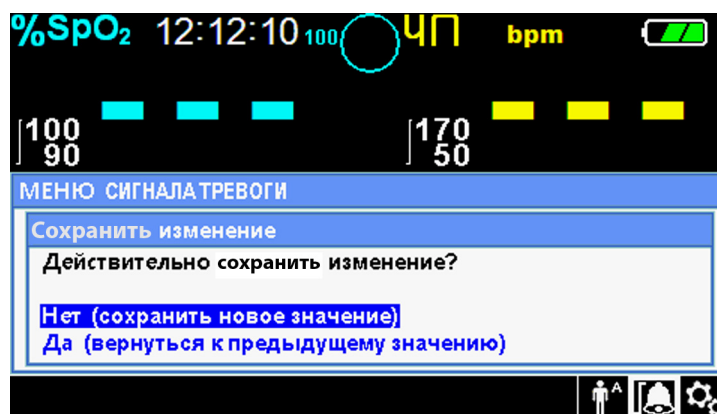
Поверните или нажмите **поворотный переключатель**, чтобы перейти в другую часть экрана и выбрать пункт меню.



#### Примечание.

Если пользователь нажмет и удержит в нажатом состоянии кнопку возврата, предварительно выбрав пункт меню, но не сохранив изменения, система предложит ему подтвердить сброс всех новых настроек. Появляется предупреждение о том, что пользователю нужно либо сохранить все неподтвержденные изменения (сохранить новое значение), либо отменить их (вернуться к предыдущему значению) до того, как делать что-либо еще.

рис.4-2. Экран сохранения изменений



1. **Переход по меню** — Поворачивайте переключатель по часовой стрелке или в обратном направлении, пока цветная рамка не окажется в нужном месте. При любом повороте дисплея либо выполняется переход, либо меняется настройка.
2. **Выбор** — Нажмите на переключатель, чтобы выбрать нужную область, а затем продолжайте вращать его, пока не выделите нужный параметр. Затем нажмите еще раз.

Кроме того, на ЖК-дисплее отображаются легко читаемые числовые значения насыщенности кислородом и частоты пульса (голубым и желтым соответственно). См. [табл. 2-1](#). на стр. 15.

#### 4.4.1 Структура меню

табл. 4-1. Структура меню и доступные параметры

Компонент	Варианты выбора	По умолчанию
<b>Меню БЫСТРЫЙ ДОСТУП К СИГНАЛАМ ТРЕВОГИ</b>		
Меню SpO2	SatSeconds™ настройка управления сигналом тревоги (выкл., 10, 25, 50, 100)  Верхний (21-100) SpO2 предел сигнала тревоги Нижний (20-99) SpO2 предел сигнала тревоги Отключение SpO2 сигналов тревоги	100  В зависимости от режима пациента <i>См. табл. 4-1.</i> на стр. 30
Меню ЧАСТОТА ПУЛЬСА (ЧП)	Верхний (30-245) предел сигнала тревоги частоты пульса Нижний (25-240) предел сигнала тревоги частоты пульса Отключение сигналов тревоги частоты пульса	
<b>Меню НАСТРОЙКИ</b>		
ГРОМКОСТЬ	Громкость сигнала тревоги (1-8)	5
	Громкость сигнала клавиши (выкл., 1-7)	4
	Громкость пульса (выкл., 1-7)	4
РЕЖИМ (режим отклика)	Нормально, Быстро	Нормально
ЗАГРУЗКА ДАННЫХ ТRENDA	Пуск (Отмена или Возврат), Возврат	--
УДАЛИТЬ ВСЕ ДАННЫЕ ТRENDA	Нет, Да	--
СЕРВИСНОЕ МЕНЮ	(только для квалифицированных техников)	--
<b>Меню СИГНАЛА ТРЕВОГИ/ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ</b>		
SpO2 Параметры ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ	Верхний (21-100) SpO2 предел сигнала тревоги Нижний (20-99) SpO2 предел сигнала тревоги Отключение SpO2 сигналов тревоги	В зависимости от режима пациента. <i>См. табл. 4-1.</i> на стр. 30.
Параметры ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ ЧАСТОТЫ ПУЛЬСА	Верхний (30-245) предел сигнала тревоги частоты пульса Нижний (25-240) предел сигнала тревоги частоты пульса Отключение сигналов тревоги частоты пульса	
Параметр SATSECONDS	Настройка управления сигналом тревоги SatSeconds™ (выкл., 10, 25, 50, 100)	100

табл. 4-1. Структура меню и доступные параметры (продолжение)

Компонент	Варианты выбора	По умолчанию
<b>Меню РЕЖИМА ПАЦИЕНТА</b>		
Параметр ВЗРОСЛЫЙ	Выбор стандартных пороговых значений по умолчанию для взрослых.	<i>См. табл. 4-1. на стр. 30.</i>
Параметр РЕБЕНОК	Выбор стандартных пороговых значений по умолчанию для детей.	
Параметр НОВОРОЖДЕННЫЙ	Выбор стандартных пороговых значений по умолчанию для новорожденных.	
<b>SpO<sub>2</sub> Меню ФОРМЫ СИГНАЛА</b>		
Параметр СКОРОСТЬ РАЗВЕРТКИ	6,25 мм/с, 12,5 мм/с, 25,0 мм/с	25,0 мм/с
Параметр ТАБЛИЧНЫЙ ТРЕНД	Табличное представление тренда данных	--
Параметр ГРАФИЧЕСКИЙ ТРЕНД	Графическое представление тренда данных	

#### 4.4.2 Меню БЫСТРОГО ДОСТУПА

Для быстрого доступа к настройкам предельных значений сигналов тревоги используются следующие параметры меню.

1. **Меню SpO<sub>2</sub>** — Доступ к настройкам предельных значений сигналов тревоги SpO<sub>2</sub>, отключению тревоги и управлению сигналами SatSeconds. Основные сведения см. в разделе *См. Меню СИГНАЛА ТРЕВОГИ/ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ*, стр. 37. Выбранная по умолчанию настройка управления сигналом тревоги SatSeconds для взрослых — 100. Существуют также настройки ВЫКЛ., 10, 25 и 50. См. *SatSeconds™ Функция управления сигналами тревоги*, стр. 92.

рис.4-3. Меню БЫСТРОГО ДОСТУПА SpO<sub>2</sub> с выбранным звуковым сигналом тревоги

2. **Меню ЧП** — Быстрый доступ к настройкам предельных значений сигналов тревоги частоты пульса (ЧП) и отключению сигнализации. См. [Меню СИГНАЛА ТРЕВОГИ/ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ](#), стр. 37.

**рис.4-4.** Меню БЫСТРОГО ДОСТУПА ЧП с отключенным звуковым сигналом тревоги



**Чтобы выбрать настройки предельных значений сигналов тревоги с помощью меню быстрого доступа, выполните следующие действия.**

1. Поворачивайте переключатель, пока не побелеет поле SpO<sub>2</sub> или поле значения частоты пульса (ЧП) в реальном времени.
2. Нажмите на поворотный переключатель.
3. Поворачивайте его, пока не выберете нужное поле.
  - Доступные пороговые значения сигнала тревоги SpO<sub>2</sub>
    - Возможны следующие значения управления сигналами SatSeconds™: ВЫКЛ., 10, 25, 50, 100. По умолчанию выбрано 100. См. [SatSeconds™ Функция управления сигналами тревоги](#), стр. 92.
    - Верхний и нижний предел сигнализации SpO<sub>2</sub>
    - Отключение звуковых сигналов тревоги SpO<sub>2</sub> при выходе за пределы пороговых значений SpO<sub>2</sub>
  - Предельные значения сигналов тревоги частоты пульса
    - Верхний и нижний предел сигнализации частоты пульса
    - Отключение звукового сигнала тревоги при выходе за пределы порогового значения частоты пульса



4. Нажмите на переключатель, чтобы выбрать поле.
5. Поверните его, чтобы выбрать другое поле.
6. Выйдите из меню одним из описанных способов.
  - Выберите поворотом переключателя пункт Возврат и нажмите на него.
  - Нажмите кнопку возврата и удерживайте, пока не откроется первый экран.

#### 4.4.3 Меню НАСТРОЙКИ

Медперсонал может настраивать громкость, режим и данные тренда.

**Чтобы открыть меню НАСТРОЙКИ, выполните следующие действия.**



1. Выделите значок меню поворотом переключателя.
2. Нажмите на переключатель, чтобы выбрать меню НАСТРОЙКИ.

#### Громкость

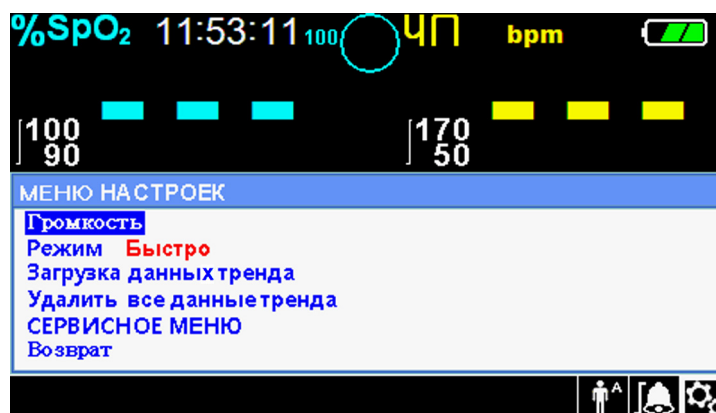
Откройте этот пункт меню, чтобы настроить громкость.

**Чтобы выбрать нужную громкость звукового сигнала, выполните следующие действия.**



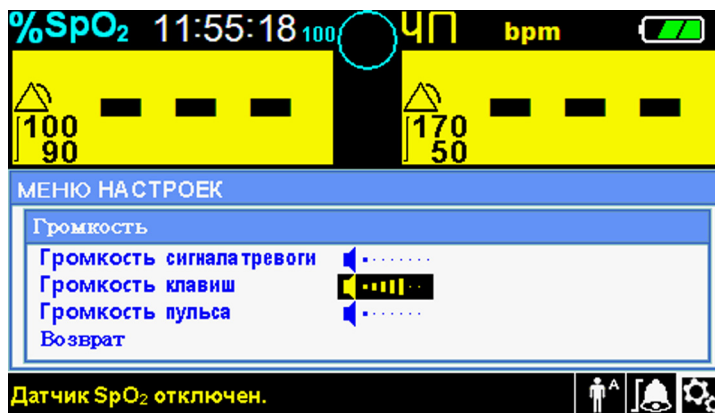
1. Откройте меню НАСТРОЙКИ.
2. Выберите поворотом переключателя пункт ГРОМКОСТЬ.

рис.4-5. Выбор громкости



3. Нажмите на переключатель, чтобы открыть настройки сигналов тревоги, звуков клавиш или пульса.
  - Настройка громкости сигналов тревоги имеет значение от 1 до 8.
  - Настройка громкости звуков клавиш имеет значение от 1 до 7 с возможностью отключения.
  - Настройка громкости звуков пульса (плетизмографического сигнала) имеет значение от 1 до 7 с возможностью отключения
4. Поверните переключатель, чтобы выбрать нужный уровень громкости.
5. Нажмите на переключатель, чтобы сохранить нужный уровень громкости.

рис.4-6. Выбор громкости



### Режим (режим отклика)

Режим отклика ("Нормально" или "Быстро") определяет скорость реакции системы мониторинга на изменение данных SpO<sub>2</sub>. Это не влияет на расчет алгоритмом частоты пульса и запись данных тренда. Настройка режима отклика не отражается на алгоритме расчета частоты пульса и не меняет интервал записи данных тренда (через каждую секунду). По умолчанию выбран нормальный режим.

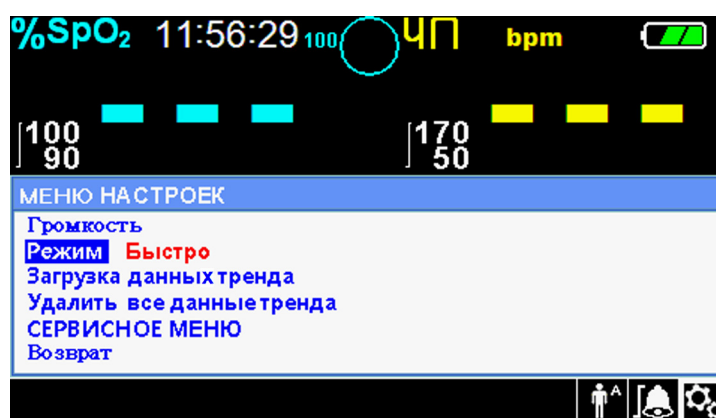
**Чтобы настроить режим отклика, выполните следующие действия.**



1. Откройте меню НАСТРОЙКИ.
2. Выберите поворотом переключателя пункт РЕЖИМ.

3. Выберите нормальный или быстрый режим нажатием переключателя.
- **Нормальный режим отклика** — Реакция на изменения насыщения крови кислородом в течение 5-7 секунд.
  - **Быстрый режим отклика** — Реакция на изменения насыщения крови кислородом в течение 2-4 секунд. Этот режим особенно полезен в том случае, если необходимо пристальное наблюдение за состоянием пациента.

рис.4-7. Меню режима отклика

**Примечание.**

В режиме быстрого отклика система мониторинга может подавать больше сигналов тревоги SpO<sub>2</sub> и частоты пульса, чем ожидается.

**Загрузка данных тренда**

Откройте этот параметр меню, чтобы загрузить данные тренда пациента. См. [Загрузка данных тренда](#), стр. 54.

## Удалить все данные тренда

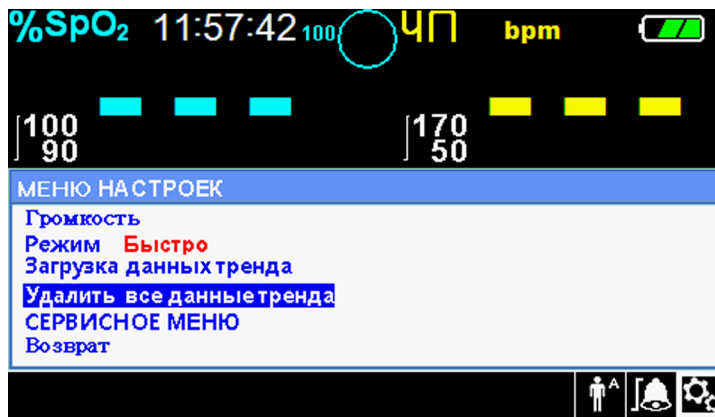
Откройте этот параметр меню, чтобы удалить все данные тренда пациента.

**Чтобы удалить все данные тренда, выполните следующие действия.**



1. Откройте меню НАСТРОЙКИ.
2. Выделите с помощью переключателя пункт УДАЛИТЬ ВСЕ ДАННЫЕ ТРЕНДА.

рис.4-8. Пункт меню "Удалить все данные тренда"



3. После появления сообщения "Действительно удалить все данные тренда?" выберите один из вариантов.
  - Выберите с помощью переключателя пункт НЕТ, чтобы сохранить все данные тренда.
  - Выберите с помощью переключателя пункт ДА, чтобы удалить все данные тренда
  - Выберите с помощью переключателя пункт ВОЗВРАТ, чтобы вернуться в меню ПАРАМЕТРЫ.

## Сервисное меню

Настройки сервисного меню может менять только квалифицированный техник. Для открытия меню необходим пароль. Инструкции см. в *Руководстве по обслуживанию*.

#### 4.4.4 Меню СИГНАЛА ТРЕВОГИ/ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ



##### **ВНИМАНИЕ!**

Не отключайте звуковой сигнал и не снижайте громкость, если это может угрожать безопасности пациента.



##### **ВНИМАНИЕ!**

Перед каждым использованием проверьте предельные значения сигнализации и убедитесь, что они соответствуют состоянию пациента. Убедитесь, что значения не превышают стандартных пороговых значений, установленных учреждением.



##### **ВНИМАНИЕ!**

Не задавайте разные предельные значения сигнализации для одинакового или сходного оборудования в одной зоне.

Медперсонал может настраивать пороговые значения SpO<sub>2</sub> и частоты пульса, которые отличаются от выбранных по умолчанию. Изменения сохраняются до повторного изменения или отключения питания. Измененные пороговые значения SpO<sub>2</sub> и частоты пульса (ЧП) отображаются в соответствующих числовых областях. Кроме того, с помощью настройки сигнала тревоги SatSeconds™ медперсонал может регулировать частоту выхода за пределы пороговых значений SpO<sub>2</sub>, меняя настройку SatSeconds™. Чем выше значение, тем реже подается сигнал.

%SpO<sub>2</sub>  
99

**Числовая область SpO<sub>2</sub>** — Уровень насыщения гемоглобина кислородом.

Мигающие нули отображаются на дисплее при потере сигналов пульса, мигающее значение SpO<sub>2</sub> на желтом фоне — при выходе уровня сатурации за пределы пороговых значений. При поиске сигнала пульса система продолжает обновлять показания на дисплее. Текущие настройки верхнего и нижнего предела сигнализации отображаются слева от динамического SpO<sub>2</sub> значения в виде меньших значений. Выбранные по умолчанию настройки предельных значений сигнализации см. в разделе См. [Заводские настройки по умолчанию](#), стр. 45.

PR bpm  
80

**Числовая область частоты пульса (ЧП)** — Частота пульса в ударах в минуту.

Мигающие нули отображаются на дисплее при потере сигналов пульса, а мигающее значение частоты пульса на желтом фоне — при выходе за пределы пороговых значений. При поиске сигнала пульса система продолжает обновлять показания на дисплее. Частоты ниже 20 или выше 250 ударов в минуту отображаются как 0 и 250 соответственно. Текущие настройки верхнего или нижнего предельного значения частоты пульса отображаются слева от динамического значения более мелким шрифтом. Выбранные по умолчанию настройки предельных значений сигнализации см. в разделе См. [Заводские настройки по умолчанию](#), стр. 45.

**Чтобы настроить предельные значения сигнализации, выполните следующие действия.**

1. Выделите значок меню СИГНАЛЫ ТРЕВОГИ поворотом переключателя.
2. Нажмите на переключатель, чтобы выбрать меню СИГНАЛЫ ТРЕВОГИ/ ПРЕДЕЛЬНЫЕ ЗНАЧЕНИЯ.
  - Предельные значения определяют диапазон сигналов частоты пульса (ЧП) и SpO<sub>2</sub>.
  - С помощью параметра "Сигнал тревоги SatSeconds™" можно управлять нарушениями диапазона SpO<sub>2</sub>.
  - С помощью значка отключения сигнала тревоги медперсонал может отключать сигнал SpO<sub>2</sub> и/или частоты пульса.
3. Выделите нужный параметр поворотом переключателя.
4. Нажмите на переключатель, чтобы выбрать его.

**рис.4-9.** Параметры меню сигналов тревоги/предельных значений



5. Поверните переключатель, чтобы изменить значение параметра. Предельные значения для взрослых, детей и новорожденных см. в разделе См. [Структура меню](#), стр. 30.
  - Доступные пороговые значения сигнала тревоги SpO<sub>2</sub>
    - Верхний и нижний предел сигнализации SpO<sub>2</sub>
    - Отключение звуковых сигналов тревоги SpO<sub>2</sub> при выходе за пределы пороговых значений SpO<sub>2</sub>

- Предельные значения сигналов тревоги частоты пульса
    - Верхний и нижний предел сигнализации частоты пульса
    - Отключение звукового сигнала тревоги при выходе за пределы порогового значения частоты пульса
  - Возможны следующие значения управления сигналами SatSeconds™: ВЫКЛ., 10, 25, 50, 100. По умолчанию выбрано 100. См. [SatSeconds™ Функция управления сигналами тревоги](#), стр. 92.
6. Нажмите на переключатель, чтобы сохранить нужное значение.
  7. Поверните его, чтобы выделить другой параметр или нажмите ВОЗВРАТ, чтобы вернуться в меню НАСТРОЙКИ.

#### 4.4.5 Меню РЕЖИМА ПАЦИЕНТА

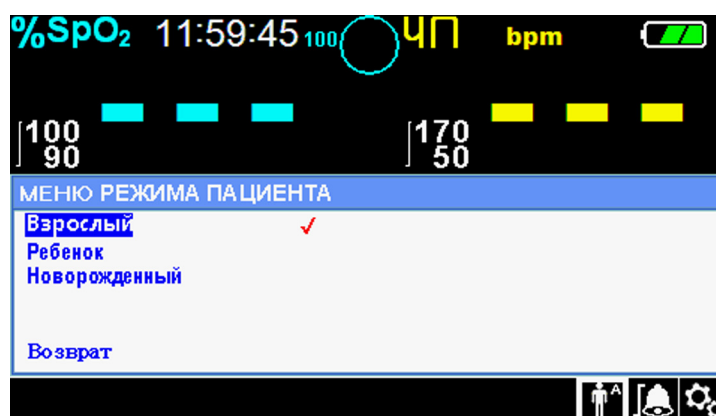
Откройте это меню, чтобы выбрать РЕЖИМ ПАЦИЕНТА: "Взрослый", "Ребенок" или "Новорожденный".

**Чтобы выбрать режим пациента, выполните следующие действия.**



1. Выделите значок меню режима пациента поворотом переключателя.
2. Нажмите переключатель, чтобы открыть окно режима.

рис.4-10. Меню режима пациента



3. Повернув переключатель, выделите подсветкой нужный вариант режима: "Взрослый", "Ребенок" или "Новорожденный". Режим и оксиметрический датчик подбирается по массе тела. См. *Рекомендации по применению датчика*.



Взрослый: для взрослых.



Ребенок: для детей.



Новорожденный: для младенцев.

4. Нажмите на переключатель, чтобы сохранить нужный режим.
5. Нажмите кнопку ВОЗВРАТ, чтобы закрыть меню.

#### 4.4.6 Меню ФОРМЫ СИГНАЛА SpO<sub>2</sub>

Медперсонал может выбирать скорость развертки плетизмографического сигнала и табличное или графическое представление тренда.

**Чтобы открыть меню ФОРМЫ СИГНАЛА, выполните следующие действия.**



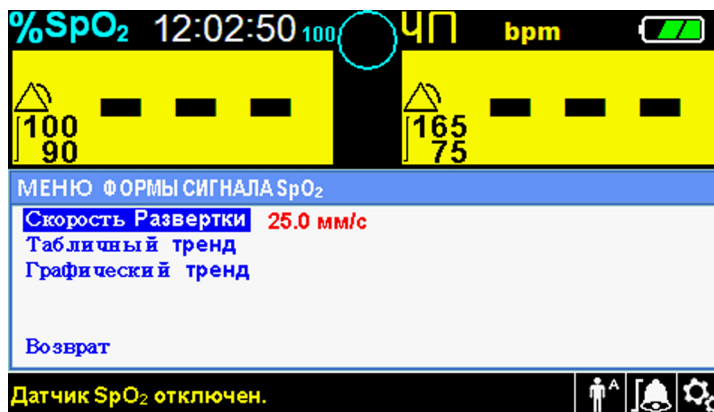
1. Выделите область экрана сигнала, повернув переключатель.

рис.4-11. Выделение области экрана сигнала





2. Нажмите на переключатель, чтобы открыть меню формы сигнала SpO<sub>2</sub>.

рис.4-12. SpO<sub>2</sub> Меню формы сигнала

- **Скорость развертки** — Откройте меню, чтобы задать скорость движения графика сигнала SpO<sub>2</sub> по экрану. Чем выше скорость, тем больше отображается данных. Есть следующие настройки: 6,25 мм/с, 12,5 мм/с и 25,0 мм/с.
- **Табличный тренд** — Отображение табличного представления тренда. См. [Табличные данные тренда](#), стр. 49.
- **Графический тренд** — Отображение графического представления тренда. См. [Графические данные тренда](#), стр. 51.

#### 4.5 Управление сигналами тревоги и предельными значениями



##### ВНИМАНИЕ!

Не отключайте звуковой сигнал и не снижайте громкость, если это может угрожать безопасности пациента.



##### ВНИМАНИЕ!

Перед каждым использованием проверьте предельные значения сигнализации и убедитесь, что они соответствуют состоянию пациента. Убедитесь, что значения не превышают стандартных пороговых значений, установленных учреждением.



**ВНИМАНИЕ!**

**Убедитесь, что динамик ничего не заслоняет. В противном случае сигнал можно не услышать.**

Когда система мониторинга обнаруживает определенные условия и требует внимание пользователя, она включает сигнал тревоги.

Используются визуальные и звуковые индикаторы высокого, среднего и низкого приоритета. В качестве звуковых сигналов используются прерывистые сигналы, гудки и звонки. Сигналы с высоким приоритетом важнее сигналов с низким и средним приоритетом. См. [Устранение неполадок](#), стр. 77.

**табл. 4-2.** Состояние тревоги

Приоритет	Частота	Цвет	Сообщения
Высокий	Звук через каждые 4 с	Красный Сообщение, быстро мигающее значение	SpO2 Потеря сигнала пульса
			Критически низкий заряд батареи
Средний	Звук через каждые 8 с	Желтый Сообщение, медленно мигающее значение	Выход за пределы порогового значения высокой частоты пульса
			Выход за пределы порогового значения низкой частоты пульса
			Выход за пределы высокого значения SpO2
			Выход за пределы низкого значения SpO2
Низкий	Звук через каждые 16 с	Желтый, без мигания	SpO2 Отсоединение кабеля/датчика
			SpO2 Датчик отключен
			Низкий заряд батареи
			Техническая ошибка системы: EEE 001

табл. 4-2. Состояние тревоги (продолжение)

Приоритет	Частота	Цвет	Сообщения
Информационное сообщение	--	--	SpO2 Поиск сигнала пульса
			Обнаружен артефакт сигнала
			В прошлый раз система была некорректно отключена
			Звуковой сигнал тревоги отключен, приостановлен
			Нажмите кнопку "Возврат" для выхода из режима...

**Примечание.**

Звуковые и визуальные сигналы системы мониторинга в сочетании с клиническими признаками и симптомами являются для медперсонала основным источником информации об угрозе здоровью пациента.

**Примечание.**

Если система мониторинга неисправна, обратитесь в отдел технической поддержки Коропорация Covidien, к квалифицированному технику или местному поставщику.

#### 4.5.1 Звуковые сигналы тревоги

**ВНИМАНИЕ!**

**Не отключайте звуковой сигнал и не снижайте громкость, если это может угрожать безопасности пациента.**




К звуковым сигналам относятся прерывистые тональные сигналы и гудки. Медперсонал может приостановить сигнал на указанный период **временного отключения сигнала тревоги** в 30, 60, 90 или 120 секунд. Визуальные сигналы тревоги подаются. По умолчанию период приостановки составляет 60 секунд. Чтобы сделать один из указанных периодов настройкой по умолчанию, обратитесь к квалифицированному технику. Для этого используется СЕРВИСНОЕ МЕНЮ.



**Примечание.**

Отсрочки сигналов не должны превышать указанные в настоящем руководстве величины более чем на 10 секунд.

**табл. 4-3.** Состояние звука

Значок сигнала тревоги	Состояние
	Сигнал включен
	Сигнал тревоги временно отключен
	Сигнал тревоги выключен

**Чтобы временно отключить сигнал тревоги, выполните следующие действия.**



1. Нажмите кнопку **Сигнал тревогивременно отключен**, чтобы немедленно приостановить сигнализацию. Через указанное в разделе **Сигнал тревогивременно отключен** время, если причина не исчезнет, сигнал возобновится.
2. Примите соответствующие меры.



**Примечание.**

Кнопка **Сигнал тревогивременно отключен** используется для приостановки сигналов, поданных из-за технических ошибок. Сигналы, относящиеся к батарее и физическому состоянию пациента, приостановить, не принимая никаких мер, нельзя.



Чтобы включить сигнализацию в период действия команды **Сигнал тревоги временно отключен**, снова нажмите кнопку **Сигнал тревоги временно отключен**. Если в этот период сработает другой сигнал тревоги, система мониторинга включит всю сигнализацию.

**Чтобы временно отключить сигнал тревоги, выполните следующие действия.**



1. Нажмите кнопку **Сигнал тревоги временно отключен**.



2. Для отмены нажмите кнопку **Сигнал тревоги временно отключен** еще раз.

Если режим **Сигнал тревоги временно отключен** используется, звуковая сигнализация не работает в течение указанного времени, и над соответствующим предельным значением отображается значок **Сигнал тревоги временно отключен**.



#### **Примечание.**

Для отключения сигналов выхода за пороговые значения используются меню пороговых значений. См. [Меню СИГНАЛА ТРЕВОГИ/ПРЕДЕЛЬНЫХ ЗНАЧЕНИЙ](#), стр. 37.

### 4.5.2 Визуальные сигналы тревоги

Визуальные сигналы отображаются на экране по приоритетам, независимо от состояния звуковой сигнализации. См. [табл. 4-1](#). на стр. 30.

## 4.6 Заводские настройки по умолчанию

Система мониторинга поставляется с заводскими настройками по умолчанию. Чтобы изменить их, обратитесь к квалифицированному технику.

**табл. 4-4.** Диапазоны значений параметров и заводские настройки по умолчанию

Параметр	Диапазоны/значение	Заводские настройки по умолчанию		
		Взрослый	Ребенок	Новорожденный
SpO <sub>2</sub>				
%SpO <sub>2</sub> Верхний предел сигнала тревоги	21-100% (с шагом 1%)	100%		95%
%SpO <sub>2</sub> Нижний предел сигнала тревоги	20-99% (с шагом 1%)	90%		85%
%Отключение сигнала предельного значения SpO <sub>2</sub>	Вкл., выкл.	Выкл.		
Сигнал тревоги SatSeconds™	Выкл., 10, 25, 50, 100	100		
<b>Частота пульса</b>				

**табл. 4-4.** Диапазоны значений параметров и заводские настройки по умолчанию (продолжение)

Параметр	Диапазоны/значение	Заводские настройки по умолчанию		
		Взрослый	Ребенок	Новорожденный
Верхний предел частоты пульса	30-245 ударов в минуту (с шагом 5 ударов)	170 ударов в минуту		200 ударов в минуту
Нижний предел частоты пульса	25-240 ударов в минуту (с шагом 5 ударов)	50 ударов в минуту	75 ударов в минуту	100 ударов в минуту
Отключение сигнала предельного значения частоты пульса	Вкл., выкл.	Выкл.		
<b>Табличные тренды</b>				
Прокрутка	1, 5, 100, 500	1		
<b>Графические тренды</b>				
SpO <sub>2</sub>	Вкл., выкл.	Вкл.		
ЧП	Вкл., выкл.	Вкл.		
<b>Прочее</b>				
Режим пациента	Взрослый, Ребенок, Новорожденный	Взрослый		
Громкость сигнала тревоги	1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8	5		
Громкость клавиш	Выкл., 1, 3, 5, 2, 4, 6, 7	4		
Громкость пульса	Выкл., 1, 3, 5, 2, 4, 6, 7	4		
Настройки даты/времени <sup>1</sup>	гг/мм/дд, мм/дд/гг, дд/мм/гг	гг/мм/дд		
Приостановка сигнала тревоги <sup>1</sup>	30, 60, 90, 120 с	60 с		
Тип звукового сигнала <sup>1</sup>	IEC60601-1-8	IEC60601-1-8		
Напоминающий сигнал тревоги <sup>1</sup>	ВЫКЛ., 3, 10 мин.	3 мин.		
Режим (режим отклика)	Нормально, Быстро	Нормально		
Параметры загрузки данных тренда	Скорость передачи данных в бодах: 19200, 38400, 57600, 115200 бод/сек.	19200 бод/сек		

**табл. 4-4.** Диапазоны значений параметров и заводские настройки по умолчанию (продолжение)

Параметр	Диапазоны/значение	Заводские настройки по умолчанию		
		Взрослый	Ребенок	Новорожденный
	Протокол: ASCII 1, ASCII 2	ASCII 1		
Скорость развертки	6,25, 12,5, 25,0 мм/с	25,0 мм/с		
Настройки включения питания <sup>1</sup>	Заводские настройки по умолчанию, последние настройки, настройки по умолчанию для учреждения	Последние настройки		
Язык <sup>1</sup>	Китайский, чешский, голландский, датский, английский, финский, французский, немецкий, греческий, итальянский, корейский, норвежский, польский, португальский, русский, словацкий, испанский, шведский, турецкий	Английский		

1. Чтобы изменить этот параметр, квалифицированный техник должен открыть сервисное меню, как описано в *Руководстве по обслуживанию*.

## 4.7 Напоминание об обслуживании

Раз в два года приглашайте квалифицированного техника для периодического обслуживания и проверки безопасности системы. См. *Периодические проверки безопасности*, стр. 76. При механической или функциональной неисправности обращайтесь в Корпорация Covidien или к местному представителю Корпорация Covidien. См. *Получение технической поддержки*, стр. 6.

Страница намеренно оставлена пустой



# 5 Управление данными

## 5.1 Краткое описание

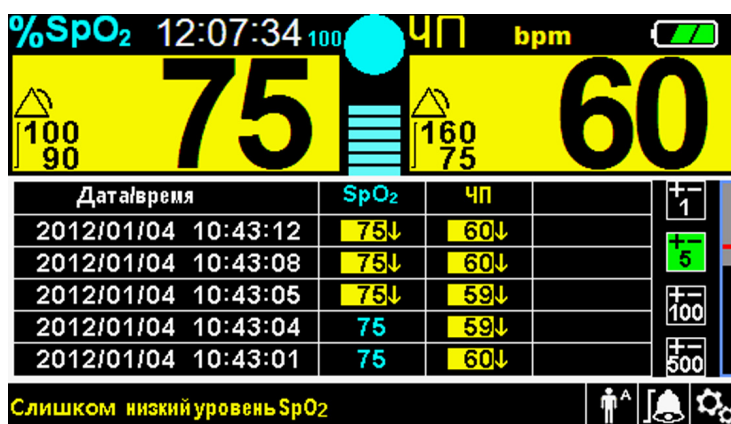
В этой главе приведены сведения о доступе к данным тренда пациента, полученным с помощью системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>. Эти сведения можно просмотреть в любое время после сохранения в системе мониторинга.

В памяти может находиться до 96 часов таких данных. В начале система замеряет показатели жизненно важных функций и сохраняет данные через каждые четыре (4) секунды. Кроме того, она сохраняет все сигналы тревоги по физиологическим показаниям и ошибки. История данных тренда сохраняется даже в случае выключения питания системы. После заполнения буфера система начинает заменять самые старые данные новыми.

## 5.2 Табличные данные тренда

Система мониторинга выводит данные тренда по всем отслеживаемым параметрам в табличной форме, если пользователь выбирает соответствующий вариант просмотра. Самые свежие данные находятся вверху.

рис.5-1. Экран табличных данных тренда





**Чтобы выбрать *табличный тренд*, выполните следующие действия.**

1. Выделите область сигнала поворотом переключателя.
2. Нажмите на переключатель, чтобы открыть меню формы сигнала. SpO<sub>2</sub>
3. Выберите **Табличный тренд**:

**Чтобы просмотреть *табличные данные тренда*, выполните следующие действия.**

1. Чтобы просмотреть данные, поверните переключатель.
  - **При повороте по часовой стрелке** выполняется переход вперед, к более новым данным.
  - **При повороте против часовой стрелки** выполняется переход назад, к более старым данным.
2. Еще раз нажмите на переключатель, чтобы настроить скорость прокрутки. Чем больше значение, тем она выше.



**Примечание.**

Максимальная эффективность просмотра достигается за счет многократной регулировки скорости прокрутки. Например, используйте настройку +/-500, чтобы быстро найти нужный штамп времени, а затем нажмите переключатель и выберите настройку +/-1, чтобы просмотреть отдельные события за этот период.

3. Просмотрев данные, нажмите кнопку ВОЗВРАТ, чтобы закрыть табличное представление.

### 5.3 Графические данные тренда

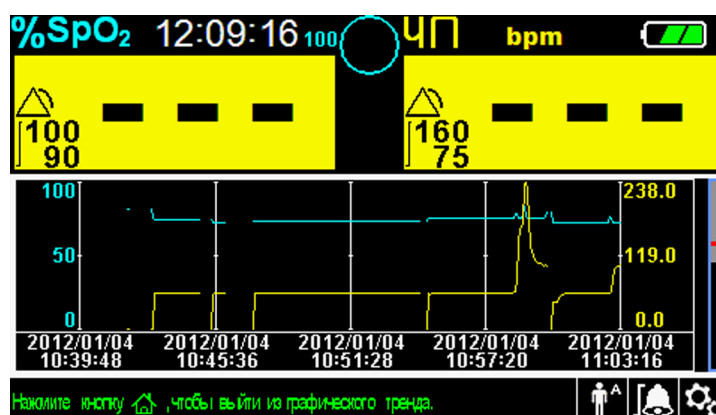
Система мониторинга выводит данные тренда по всем отслеживаемым параметрам в виде графика, если пользователь включает эту настройку. По вертикали указаны фиксированные значения. Горизонтальная ось разделена на 24 минутных интервала. Самые свежие данные находятся справа.



**Чтобы выбрать *графический тренд*, выполните следующие действия.**

1. Выделите область сигнала поворотом переключателя.
2. Нажмите на переключатель, чтобы открыть меню формы сигнала SpO<sub>2</sub>.
3. Выберите **Графический тренд**.

рис.5-2. Экран графических данных тренда



**Чтобы просмотреть графические данные тренда, выполните следующие действия.**

1. Выберите поворотом переключателя пункт **Прокрутка**.
2. Нажмите на переключатель, чтобы активировать его.
3. Чтобы просмотреть данные, поверните переключатель.
  - **При повороте по часовой стрелке** выполняется переход вперед, к более новым данным.
  - **При повороте против часовой стрелки** выполняется переход назад, к более старым данным.
4. Просмотрев данные, нажмите кнопку ВОЗВРАТ, чтобы закрыть графическое представление.

## 5.4 Обмен данными с внешними устройствами



### **ВНИМАНИЕ!**

Все соединения между системой мониторинга и другими устройствами должны соответствовать применимым стандартам безопасности медицинских систем (например, IEC 60601-1). Несоблюдение этого правила может привести к опасной утечке тока и нарушению заземления.

На правой и задней панели системы есть выходы для обмена данными.

- **Интерфейс вызова медсестры (RJ11)** — Позволяет медперсоналу удаленно отслеживать сигналы тревоги через локальную систему вызова медсестры.
- **USB-интерфейс** — Позволяет обновлять микропрограммное обеспечение. См. *Руководство по обслуживанию*.
- **Интерфейс мини-USB** — Позволяет скачивать данные тренда и подключаться к персональному компьютеру (ПК).

### 5.4.1 Интерфейс вызова медсестры



### **ВНИМАНИЕ!**

Не используйте функцию вызова медсестры как основной источник сигналов тревоги. Звуковые и визуальные сигналы системы мониторинга в сочетании с клиническими признаками и симптомами являются для медперсонала основным источником информации об угрозе здоровью пациента.



### **ВНИМАНИЕ!**

Функция не работает при *временном отключении сигнала тревоги*.



### **Осторожно!**

Перед использованием проверьте функцию вызова медсестры, особенно при настройке системы мониторинга на новом месте. Один из способов проверки — создать ситуацию, вызывающую сигнал тревоги (например, отсоединить датчик) и выяснить, сработал ли вызов.

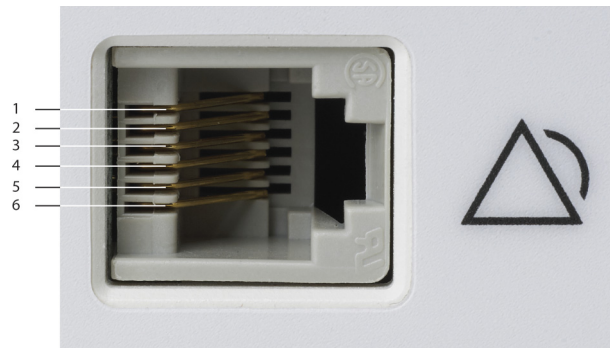


### **Примечание.**

Обмен данными (с помощью интерфейса вызова медсестры) ограничен пределами учреждения.

Функция вызова медсестры системы мониторинга работает совместно с местной системой вызова. Через нее передается звуковой сигнал. При наличии связи с портом вызова и ведущей системой сигналы передаются как при питании от сети, так и при питании от аккумуляторной батареи.

**рис.5-3.** Схема интерфейса вызова медсестры



POX\_30108\_A

- |   |                                    |
|---|------------------------------------|
| 1 | Контакт вызова нормально замкнут   |
| 2 | Общий провод вызова медсестры      |
| 3 | Контакт вызова нормально разомкнут |

При передаче сигнала на пост медсестры замыкается реле. Контакты 2 и 3 образуют релейное соединение, замыкающееся по сигналу тревоги. Контакты 1 и 2 образуют релейное соединение, замыкающееся по сигналу тревоги. Контакт 2 является общим для обоих реле.

**Чтобы подключить кабель вызова медсестры, выполните следующие действия.**

1. Возьмите конец кабеля с разъемом RJ11.
2. Надежно вставьте его в порт вызова.
3. Подключите другой конец кабеля к ведущей системе.

## 5.4.2 Загрузка данных тренда



### **Осторожно!**

**Все, кто подключает ПК к порту вывода данных, настраивают медицинскую систему и, соответственно, обязаны обеспечить соответствие стандарту 60601-1-1 и стандарту по электромагнитной совместимости 60601-1-2.**



### **Осторожно!**

**Искажения сигнала, вызываемые различными внешними причинами, могут снизить точность отображаемых значений.**

Чтобы скачать данные тренда, подключите порт мини-USB к ПК. Любой подключаемый к порту данных ПК должен иметь сертификат соответствия стандарту IEC Standard 60950. Все сочетания оборудования должны соответствовать требованиям стандарта IEC Standard 60601-1-1. Используйте любой протокол связи ASCII.

- Nellcor™ ASCII protocol (ASCII 1)
- Формат ASCII, совместимый с несколькими табличными редакторами (ASCII 2)



### **Примечание.**

Пользователи могут импортировать данные тренда пациента в редактор электронных таблиц. Для этого используется экспорт в формат ASCII 2. Перед тем, как пытаться загрузить данные, попросите квалифицированного техника настроить функцию.

### **Совместимость с ПК**

- Windows Vista/XP/Server 2003/2000
- ЦП Pentium 100 МГц
- 256 МБ ОЗУ
- HyperTerminal или аналогичное программное обеспечение

### **Аппаратное обеспечение**

- Кабель данных мини-USB
- компакт-диск, если нужен USB-драйвер.

Через COM-порт, расположенный сбоку на корпусе системы мониторинга, можно получать собранные данные тренда. Данные передаются с использованием существующих программных драйверов для USB-устройств. Поэтому изменение драйверов USB-интерфейса, скорее всего, не потребуется. Если на компьютере по какой-то причине нет нужного USB-драйвера, скопируйте его с прилагаемого компакт-диска или обратитесь в службу технической поддержки. См. *Альтернативные USB-драйверы*, стр. 60.



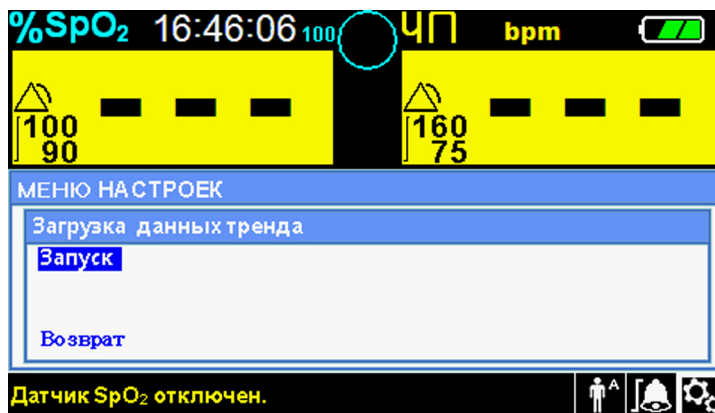
#### Примечание.

При любых загрузках данных тренда используются заводские или настройки по умолчанию или локальные настройки, предварительно заданные техником. Это относится к скорости передачи и протоколу связи.

#### Чтобы скачать данные тренда, выполните следующие действия.

1. Включите систему мониторинга нажатием кнопки.
2. Выделите значок меню НАСТРОЙКИ поворотом переключателя.
3. Нажмите на переключатель, чтобы выбрать меню НАСТРОЙКИ.
4. Поверните переключатель, чтобы выбрать подменю ЗАГРУЗКА ДАННЫХ ТРЕНДА.

рис.5-4. Пункт меню "Загрузка данных тренда"



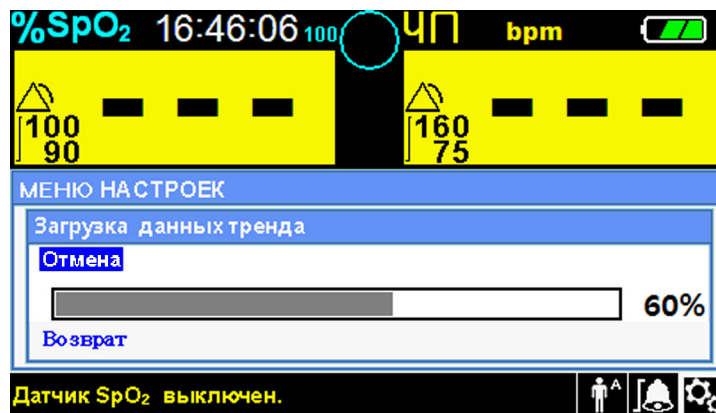
5. Нажмите на переключатель, чтобы выбрать меню ЗАГРУЗКА ДАННЫХ ТРЕНДА.
6. Подключите кабель мини-USB к системе мониторинга и компьютеру.
  - a. Возьмите конец кабеля с разъемом мини-USB.
  - b. Плотно вставьте его в нижний мини-USB порт данных.
  - c. Прочно вставьте другой конец кабеля в USB-порт ведущей системы.
7. Убедитесь, что компьютер правильно определил систему мониторинга. Если нет, загрузите соответствующий драйвер согласно инструкциям. См. [Чтобы установить драйвер USB с компакт-диска, выполните следующие действия.](#), стр. 60.
8. Запустите HyperTerminal. См., [стр. 57](#).
9. Снова нажмите на переключатель, поскольку выделен пункт ПУСК. Откроется индикатор состояния загрузки и надпись ПУСК сразу же сменится надписью ОТМЕНА.



#### Примечание.

Пользователь может отменить скачивание на любом этапе загрузки, выбрав пункт меню ОТМЕНА, а затем выбрав ВОЗВРАТ.

рис.5-5. Состояние загрузки данных тренда



10. Убедитесь, что система мониторинга отправляет данные тренда на персональный компьютер. При этом на экране можно прокрутить список записей с данными тренда. Если значения данных тренда не отображаются, проверьте подключение и убедитесь, что на ПК есть программа HyperTerminal. Если все правильно работает, убедитесь, что в системе записана история данных тренда. Обратитесь за консультацией в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.



11. Дождитесь появления сообщения ВЫВОД ЗАВЕРШЕН.
12. Сохраните данные тренда пациента на диск компьютера или куда-либо еще (в зависимости от правил учреждения).

### Запуск HyperTerminal

1. Нажмите кнопку ПУСК в основной панели задач.
2. Выберите мышью подменю ПРОГРАММЫ, СЛУЖЕБНЫЕ ПРОГРАММЫ, СВЯЗЬ, HYPERTERMINAL.



#### Примечание.

При первом запуске программы HyperTerminal пользователю предлагается выбрать программу Telnet по умолчанию. Выберите ДА или НЕТ в зависимости от местных правил.

3. Щелкните пункт HYPERTERMINAL.
4. Когда откроется окно подключения, введите в поле "Имя" нужное имя файла.
5. Найдите в списке нужный значок.



6. Выберите значок .
7. Нажмите кнопку ОК.



#### Примечание.

Если компьютер не подключен к системе мониторинга кабелем мини-USB, нужного СОМ-порта не будет в списке.

8. Когда откроется окно подключения к порту, найдите пункт ПОДКЛЮЧИТЬСЯ С ПОМОЩЬЮ и щелкните стрелку, чтобы открыть список модемов.
9. Выберите нужный СОМ-порт.
10. Нажмите кнопку ОК.

11. Выберите в окне свойств нужные значения.
  - a. Задайте скорость передачи в бодах (битах в секунду), соответствующую настройкам системы мониторинга. По умолчанию выбрано 19200 бит/с.
  - b. Убедитесь, что выбран бит данных 8.
  - c. Убедитесь, что бит контроля четности не выбран.
  - d. Убедитесь, что выбран стоп-бит 1.
  - e. Убедитесь, что контроль передачи не выбран.
12. Нажмите кнопку ОК.



**Примечание.**

Для проверки связи включите загрузку, выбрав пункт ПУСК. Если в окне HyperTerminal не отображаются значения данных, попробуйте выбрать другой COM-порт. Откройте меню ФАЙЛ, выберите пункт СОЗДАТЬ ПОДКЛЮЧЕНИЕ, выберите другой порт и дождитесь появления данных в HyperTerminal.

**Чтобы интерпретировать скачанные данных тренда, выполните следующие действия.**

1. Просмотрите данные в виде таблицы в окне HyperTerminal или на распечатке с компьютера.

**табл. 5-1.** Коды рабочих состояний

Код	Значение	Код	Значение
AO	Сигнализация отключена	PH	Сигнал верхнего предела частоты пульса
AS	Сигнализация временно отключена	PL	Сигнал нижнего предела частоты пульса
BU	Используется батарея	PS	Поиск сигнала пульса
LB	Низкий заряд батареи	SD	Датчик отсоединен
LM	Искажение сигнала, пульс не определяется	SH	Сигнал верхнего предела насыщения
LP	Потеря сигнала пульса	SL	Сигнал нижнего предела насыщения
ID	Обнаружен артефакт сигнала	SO	Датчик отключен
MO	Артефакт сигнала		

рис.5-6. Пример распечатки данных тренда

1	Covidien VERSION 1.00.00 ADULT	TREND 100SAT-S	SpO2 Limit: 90-100%	PR Limit: 50-120BPM	
2	TIME	%SPO2	PR	PA	Status
	11-Feb-26 16:16:40	---	---	---	SD
	11-Feb-26 16:16:44	---	---	---	SO
	11-Feb-26 16:16:48	75	201	127	
	11-Feb-26 16:16:50	75	200	127	
	11-Feb-26 16:16:52	75	200	127	
	11-Feb-26 16:16:56	75	200	127	
	11-Feb-26 16:17:00	75	200	127	
	11-Feb-26 16:17:04	75	201	127	
	11-Feb-26 16:17:08	75	201	129	
	11-Feb-26 16:17:12	75	200	133	
	11-Feb-26 16:17:16	75	200	129	
3	11-Feb-26 16:17:20	75	154	106	PS

Output Complete

4 5 6 7 8

POX\_30109\_A

1	Заголовки столбца продукта	Источник данных, версия микропрограммного обеспечения и настройки системы
2	Заголовки столбца данных пациента	Соответствующая дата и время
3	Столбец времени	Штамп даты и времени по часам реального времени
4	Вывод завершен	Сообщение о завершении скачивания данных тренда
5	%SpO2	Текущее значение насыщения
6	PR	Текущий пульс
7	PA	Текущая амплитуда пульса
8	Состояние	Текущее состояние системы мониторинга

- Убедитесь, что выбраны правильные настройки данных пациента. В частности, это версия программного обеспечения и ее код CRC (полностью состоящий из нулей), а также текущий метод просмотра данных: форма сигнала, тренд или график; предельные значения сигналов тревоги; режим пациента и настройка SatSeconds.
- Просматривайте время, SpO<sub>2</sub>, или столбец PR, пока не найдете нужную запись.
- Чтобы найти нужные данные системы, см. коды рабочих состояний в таблице См. *Коды рабочих состояний*, стр. 58.

## Альтернативные USB-драйверы

- Скачайте драйвер с диска на подключенный компьютер.
- Обратитесь в службу технической поддержки или к местному представителю Covidien.



### **Примечание.**

На следующих рисунках показаны экраны, которые пользователь может увидеть при установке драйвера с компакт-диска. Язык операционной системы может меняться.

### **Чтобы установить драйвер USB с компакт-диска, выполните следующие действия.**

1. Вставьте компакт-диск для системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub> в дисковод компьютера.
2. Скопируйте COVIDIEN USB в файл UART Bridge Driver в формате zip в папку программы на ПК.
3. Щелкните архив правой кнопкой мыши.
4. Выберите пункт ИЗВЛЕЧЬ.
5. Откройте разархивированную папку.
6. Запустите исполняемый файл установщика драйвера.

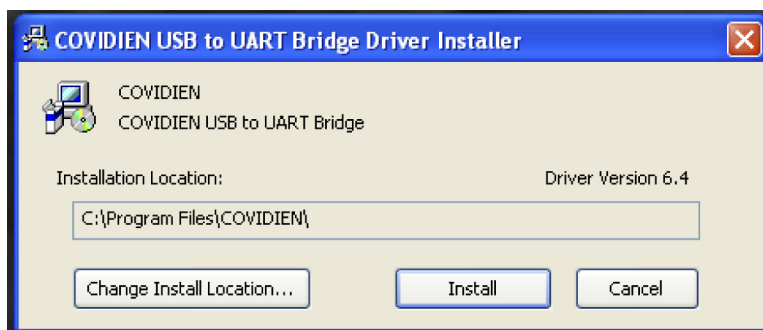


### **Примечание.**

Чтобы изменить место установки драйвера, выберите пункт ИЗМЕНИТЬ МЕСТО УСТАНОВКИ.

7. Нажмите кнопку **УСТАНОВИТЬ**

**рис.5-7.** Пример окна установщика драйвера Bridge



POX\_30122\_A

8. Перезагрузите компьютер, чтобы применить изменения.
9. Подключите систему мониторинга к ПК, вставив USB-разъем в порт компьютера, а разъем мини-USB — в порт системы мониторинга.
10. Дождитесь, пока ПК определит новое устройство и запустит мастер установки, который поможет выполнить настройку. Не нажимайте кнопку **ОТМЕНА**.

**рис.5-8.** Пример окна мастера нового оборудования



POX\_30124\_A

11. В появившемся окне нажмите кнопку **ДАЛЕЕ**, чтобы скопировать драйвер на ПК.
12. Внимательно прочтите лицензионное соглашение и нажмите кнопку, подтверждающую принятие условий.
13. Нажмите **ДАЛЕЕ**, чтобы принять соглашение.
14. Проверьте папку назначения. Чтобы выбрать другую папку, нажмите кнопку **ОБЗОР**.
15. Нажмите **ДАЛЕЕ**, чтобы подтвердить выбор папки.
16. Нажмите кнопку **УСТАНОВИТЬ**, чтобы начать установку драйвера. Не нажимайте кнопку **ОТМЕНА**.



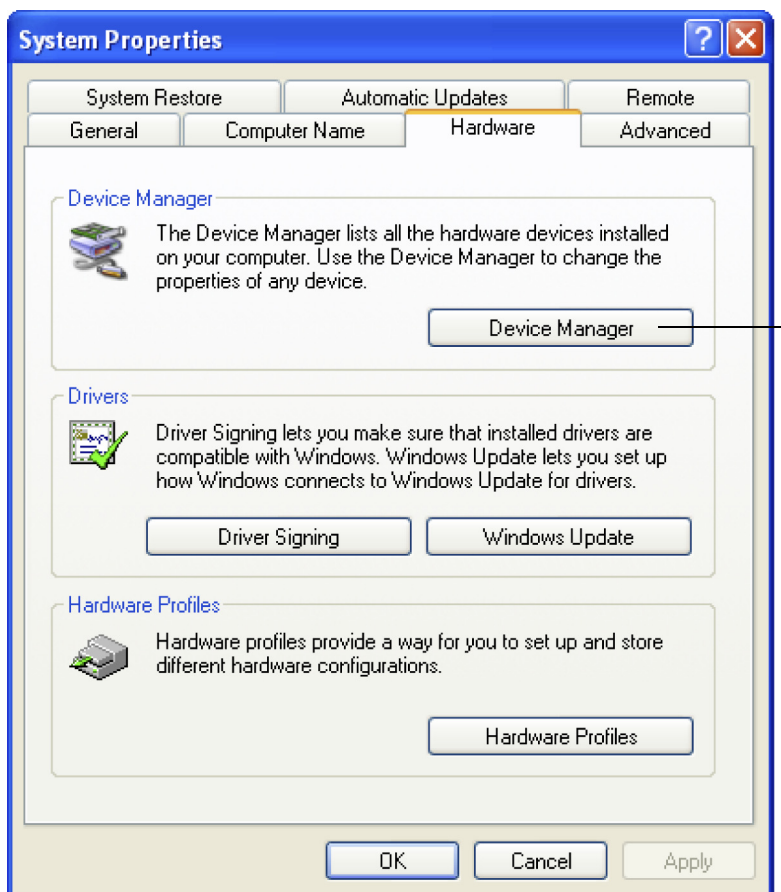
**Примечание.**

Если появится всплывающее окно системы безопасности Windows, выберите установку драйвера.

17. В открывшемся окне нажмите кнопку **ОК**.
18. Перезагрузите компьютер, чтобы применить изменения.
19. Выберите в меню кнопки **ПУСК** пункт "Настройки" и откройте "Панель управления".
20. Выберите пункт "Система", чтобы открыть окно свойств системы.

- Щелкните вкладку "Оборудование" и нажмите кнопку ДИСПЕТЧЕР УСТРОЙСТВ.

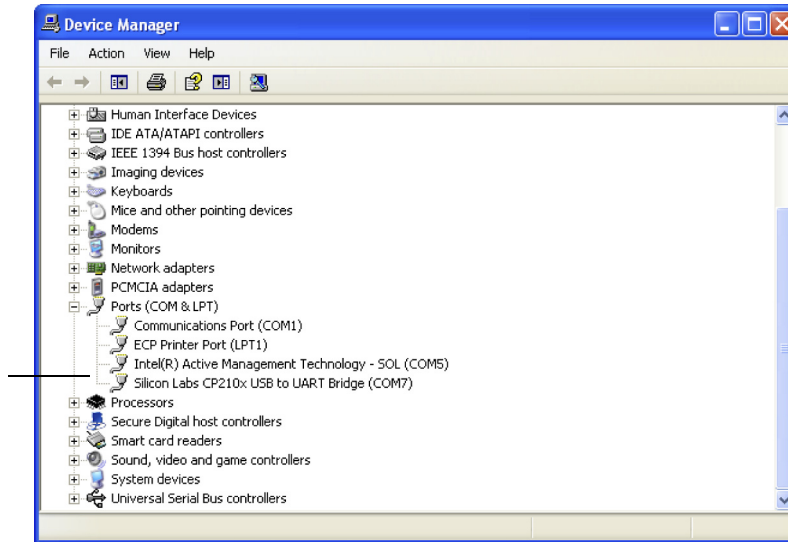
рис.5-9. Кнопка ДИСПЕТЧЕР УСТРОЙСТВ на вкладке оборудования



POX\_30119\_A

22. Выберите из списка пункт "Порты".

рис.5-10. Пример списка оборудования в окне диспетчера устройств



POX\_30126\_A

23. Дважды щелкните пункт "Silicon Labs CP210x USB to UART Bridge".



**Примечание.**

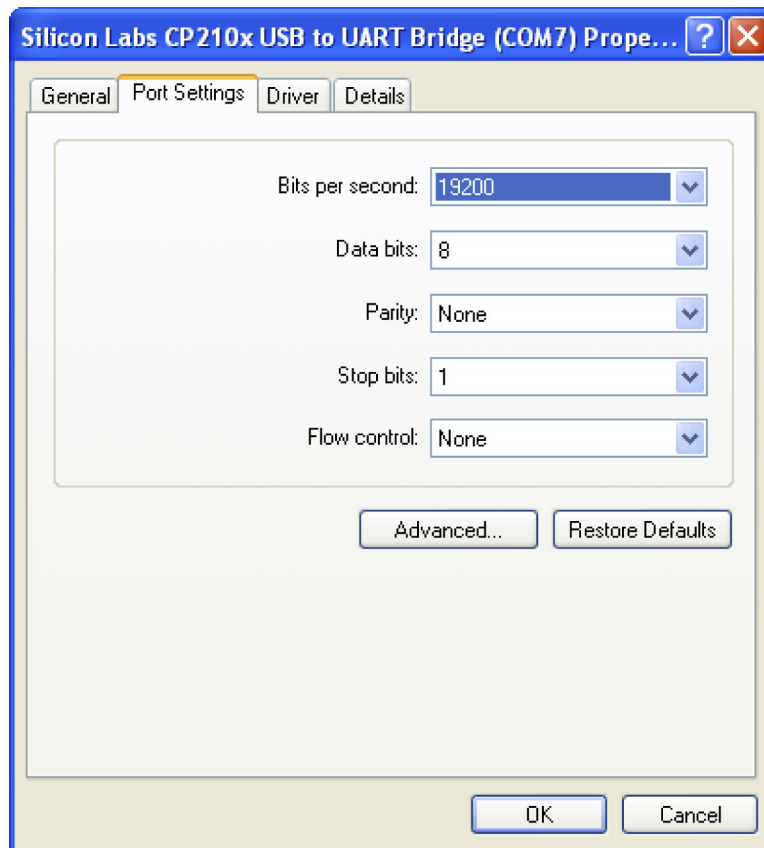
Указанный порт должен соответствовать порту, указанному в HyperTerminal.  
См. [Запуск HyperTerminal](#), стр. 57.



**рис.5-11.** Пример начального окна USB to UART Bridge Properties

POX\_30125\_A

24. Щелкните вкладку "Настройки порта".
25. Выберите скорость передачи данных: 19200, 38400, 57600 или 115200. Заводская настройка по умолчанию — 19200 бит/с.

**рис.5-12.** Пример списка скоростей на вкладке настроек порта

POX\_30127\_A

26. Нажмите ОК, чтобы закрыть окно.
27. См. *Чтобы скачать данные тренда, выполните следующие действия.*, стр. 55 и перейдите к этапу 8, чтобы подключить систему мониторинга к компьютеру через HyperTerminal.

### 5.4.3 Обновление программного обеспечения

Обновление программного обеспечения системы мониторинга должен выполнять квалифицированный техник, согласно инструкциям из *Руководства по обслуживанию*.

## 6 Вопросы эффективности

### 6.1 Краткое описание

В этой главе приведены сведения об оптимизации эффективности системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.

Проверьте эффективность системы мониторинга с помощью процедур, описанных в *Руководстве по обслуживанию*. Перед установкой и использованием в клинике квалифицированный техник должен выполнить эти процедуры.

### 6.2 Оксиметрия



#### **ВНИМАНИЕ!**

**На оксиметрические показания и сигналы пульса могут влиять определенные условия окружающей среды, ошибки при креплении датчика и некоторые состояния пациента.**

#### 6.2.1 Частота пульса

Система мониторинга фиксирует только частоту пульса в диапазоне от 20 до 250 ударов в минуту. Частота выше 250 ударов в минуту отображается как 250. Частота ниже 20 ударов отображается как нулевая (0).

#### 6.2.2 Насыщение кислородом

Система мониторинга фиксирует уровни насыщения кислородом в диапазоне от 1% до 100%.

## 6.3 Вопросы эффективности

### 6.3.1 Краткое описание

В данном разделе содержатся сведения об оптимизации эффективности системы мониторинга.

Проверьте эффективность системы мониторинга с помощью процедур, описанных в *Техническом руководстве по функциональной проверке импульсного оксиметрического датчика SRC-MAX*. Перед установкой и использованием в клинике квалифицированный техник должен выполнить эти процедуры, а затем повторять их каждые 2 года в рамках профилактического техобслуживания. См. *Ремонт*, стр. 76.

### 6.3.2 Состояние пациента

Ошибки при креплении датчика и определенные состояния пациента могут отразиться на точности показаний системы мониторинга и привести к потере сигнала пульса.

- Анемия — при анемии содержание артериального кислорода падает. Хотя показания SpO<sub>2</sub> выглядят нормальными, у пациента с анемией возможна гипоксия. При коррекции анемии возможно повышение содержания артериального кислорода. Система мониторинга не всегда выводит показания SpO<sub>2</sub>, если гемоглобин у пациента падает ниже 5 г/дл.
- Гемоглибиновая дисфункция — дисфункциональный гемоглобин (например, карбоксигемоглобин, метгемоглобин и сульфогемоглобин) не переносит кислород. Показания SpO<sub>2</sub> могут выглядеть нормальными, но из-за нехватки переносящих кислород гемоглобина у пациента возникает гипоксия. Помимо пульсоксиметрии рекомендуется проводить дополнительные обследования.
- На точность измерения могут влиять и другие состояния пациента:
  1. слабая периферическая перфузия.
  2. избыточная активность пациента;
  3. Пульсация вен
  4. темная пигментация кожи;
  5. Внутрисосудистые красители, например, идоцианин зеленый и метилен голубой.

6. Нанесенные снаружи красители (лак для ногтей, косметика, оттеночный крем)
7. Дефибрилляция

### 6.3.3 Вопросы эффективности датчика



#### **ВНИМАНИЕ!**

на оксиметрические показания и сигнал пульса могут влиять определенные условия окружающей среды, ошибки при креплении датчика и некоторые состояния пациента.



#### **ВНИМАНИЕ!**

При неверном подключении или слишком долгом использовании оксиметрического датчика возможно повреждение тканей. Осматривайте место крепления, как сказано в *Рекомендациях по использованию*.



#### **ВНИМАНИЕ!**

Используйте только рекомендованные Covidien датчики и кабели при подключении к разъему датчика. Подключение любых других кабелей или датчиков влияет на точность данных и может привести к неприятным последствиям.



#### **ВНИМАНИЕ!**

Если помещение ярко освещено, подключенный датчик нужно накрыть непрозрачным материалом, иначе показания могут быть неточными.

#### **Неточные показания датчика**

Неточные показания пульсового оксиметрического датчика Nellcor™ могут возникнуть по разным причинам:

- неправильное крепление оксиметрического датчика;
- размещение датчика рядом с манжетой для измерения кровяного давления, артериальным катетером или системой внутривенного вливания;
- внешнее освещение;
- отсутствие на датчике непрозрачного материала в ярко освещенном помещении;
- избыточная активность пациента;

- темная пигментация кожи;
- внутрисосудистые красители или нанесенные на кожу краски, например, лак для ногтей или оттеночный крем.

### **Потеря сигнала**

Сигнал-пульса-может быть потерян по нескольким причинам:

- оксиметрический датчик прилегает слишком плотно;
- манжета для измерения кровяного давления наложена на ту же конечность, что и датчик;
- непроходимость артерий рядом с датчиком;
- слабая периферическая перфузия.

### **Рекомендации по использованию**

Выберите подходящий оксиметрический датчик Nellcor™, закрепите его согласно указаниям и обратите внимание на все предупреждения, содержащиеся в прилагаемых *Рекомендациях по использованию*. Удалите с места наложения все посторонние вещества, например, лак для ногтей. Периодически проверяйте правильность расположения датчика.

Мощные источники света, например, хирургические лампы (особенно ксеноновые), билирубиновые лампы, флуоресцентные светильники, инфракрасные нагревательные лампы и прямой солнечный свет может снизить эффективность оксиметрического датчика Nellcor™. Во избежание влияния рассеянного света нужно правильно прикрепить датчик и закрыть его непрозрачным материалом.

Если проблемы связаны с активностью пациента, попробуйте принять следующие меры.

- Убедитесь, что оксиметрический датчик Nellcor™ правильно и надежно закреплен.
- Переместите его на область тела, которая менее подвижна.
- Используйте клеящийся датчик, плотнее прилегающий к коже.
- Используйте новый датчик со свежим клеем.
- По возможности не позволяйте пациенту двигаться.

Если на эффективность влияет слабая перфузия, попробуйте использовать налобный датчик Nellcor™ SpO<sub>2</sub> (Max-Fast), который активно работает при наличии сужения сосудов. Налобные датчики Nellcor™ SpO<sub>2</sub> особенно подходят для пациентов, лежащих на спине, и пациентов с механической вентиляцией легких. При слабой перфузии налобные датчики Nellcor™ SpO<sub>2</sub> реагируют на изменения значений SpO<sub>2</sub> на 60 секунд раньше цифровых.

#### 6.3.4 Снижение уровня ЭМИ (электромагнитного излучения)



##### **ВНИМАНИЕ!**

При мониторинге пациент должен находиться под пристальным наблюдением. Возможно, хотя и маловероятно, что электромагнитные сигналы из внешних по отношению к пациенту и системе мониторинга источников могут привести к появлению неточных показаний.



##### **ВНИМАНИЕ!**

Оборудование, передающее на радиочастотах или любые соседние источники электрических помех могут нарушить работу системы мониторинга.



##### **ВНИМАНИЕ!**

Крупные устройства, которые включаются и выключаются с помощью переключающего реле, могут повлиять на работу системы мониторинга. Не используйте ее рядом с такими устройствами.



##### **ВНИМАНИЕ!**

Система мониторинга предназначена для мест, где прохождению сигнала может мешать электромагнитное излучение. Возможно, что при наличии такого излучения показания будут казаться неверными, или возникнут сбои.



##### **Осторожно!**

устройство прошло испытания и признано соответствующим предельным значениям для медицинских устройств согласно стандарту IEC 60601-1-2: 2007. Эти предельные значения призваны обеспечить достаточную защиту от помех в типичном медицинском учреждении.

В учреждениях здравоохранения используется большое количество радиочастотного передающего оборудования и других источников электрических помех (например, электрохирургические устройства,

мобильные телефоны, переносные радиостанции для двусторонней связи, электроприборы и телевизоры высокого разрешения). Сильные помехи, вызываемые такими устройствами, (из-за близкого расположения или мощности) могут нарушить работу системы мониторинга.

Хаотичные показания, перебои в работе системы и прочие неполадки могут быть связаны с этим. В таком случае следует осмотреть место установки, найти источник помех и принять соответствующие меры.

- Отключите соседнее оборудование или изолируйте источник помех.
- Перенаправьте или переместите мешающее оборудование.
- Увеличьте расстояние между ним и системой мониторинга.
- Включите оборудование в розетку из другой цепи.

Система мониторинга генерирует, использует и может излучать радиочастотную энергию. При несоблюдении инструкций по установке и использованию она может создавать помехи, мешающие работе соседних устройств. Обратитесь за помощью в службу технической поддержки.

## 6.4 Получение технической поддержки

За технической информацией и помощью обращайтесь в службу поддержки или к квалифицированному технику. См. [Получение технической поддержки](#), стр. 6.



# 7 Профилактическое обслуживание

## 7.1 Краткое описание

В этой главе описаны необходимые этапы обслуживания, ремонта и правильной очистки системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.

## 7.2 Очистка



### **ВНИМАНИЕ!**

**Не распыляйте и не проливайте жидкости на систему мониторинга, аксессуары, разъемы, переключатели и отверстия в корпусе.**



### **ВНИМАНИЕ!**

**Перед очисткой выньте из системы батареи.**

При очистке поверхности и дезинфекции системы следуйте стандартным процедурам организации или указанным ниже рекомендациям.

- **Очистка поверхности** — Для очистки поверхности системы мониторинга используется мягкая ткань, смоченная в неабразивном моющем средстве, которое можно купить в магазине. Протрите верхнюю, нижнюю и переднюю поверхность системы, не прикладывая излишних усилий.
- **Дезинфекция** — Возьмите мягкую ткань, смоченную мягкой смесью 10% хлорного отбеливателя и водопроводной воды, и осторожно протрите поверхность системы.

Инструкции по очистке датчиков см. в соответствующих рекомендациях по использованию. Перед очисткой Nellcor™ пульсоксиметрического датчика прочтите прилагаемые *рекомендации по использованию*. Содержание инструкций зависит от типа датчика. Следуйте процедурам очистки и дезинфекции из прилагаемых *Рекомендаций по использованию*.

Не проливайте жидкость на систему мониторинга, особенно возле разъемов. Если это случайно произойдет, сотрите жидкость и полностью просушите систему перед использованием. При наличии сомнений в исправности системы пригласите квалифицированного техника.

### 7.3 Переработка и утилизация

После завершения срока службы систему, батарею и аксессуары нужно утилизировать или переработать согласно применимым местным и региональным нормам.

### 7.4 Обслуживание батареи



**ВНИМАНИЕ!**

Опасность взрыва — не используйте вместе батареи разных изготовителей, типов и моделей (сухие, никель-металлогидридные или литий-ионные).



**ВНИМАНИЕ!**

Опасность взрыва — при подключении не перепутайте полюса батареи. Не заряжайте неправильно подключенную батарею.



**Осторожно!**

Covidien настоятельно рекомендует заряжать батарею как минимум через каждые шесть (6) месяцев.



**Осторожно!**

При утилизации или переработке компонентов устройства, включая батареи, следуйте местным правительственным нормам и инструкциям.



**Осторожно!**

Не допускайте короткого замыкания батареи — при этом генерируется тепло. Избегайте коротких замыканий, не позволяйте батарее соприкасаться с металлическими предметами, особенно при перевозке.



**Осторожно!**

Не припаивайте батарею. Нагрев может привести к порче предохранительного выпуска на крышке батареи.



**Осторожно!**

Не деформируйте батарею за счет избыточного давления. Не бросайте, не роняйте, не сгибайте и не ударяйте ее.

**Осторожно!**

Не используйте зарядные устройства, не рекомендованные Covidien.

**Осторожно!**

Правильно обращайтесь с батареей, используйте только согласно рекомендациям Covidien.

**Осторожно!**

Во избежание несчастных случаев держите батарею вне досягаемости детей.

**Осторожно!**

При наличии неполадок батареи немедленно поместите систему в безопасное место и вызовите квалифицированного техника.

**Примечание.**

В менюобслуживания отображается количество циклов глубокого разряда батареи. Система фиксирует такой цикл, когда напряжение опускается ниже уровня "критически низкого заряда батареи". См. *Руководство по обслуживанию*.

**Примечание.**

Если устройство длительное время не будет работать, снимите батарею.

**Примечание.**

При длительном хранении системы емкость батареи может снизиться. Полная зарядка разряженной батареи занимает около четырех (4) или восьми (8) часов, в зависимости от типа.

Для обеспечения оптимальной эффективности регулярно проверяйте батарею.

- Зарядите ее, если система не использовалась в течение шести (6) месяцев. Для этого нужно подключить систему к сети переменного тока.
- Через каждые 2 года приглашайте техника для замены батареи. Инструкции по технике безопасности и замене батареи см. в *Руководстве по обслуживанию*.

## 7.5 Периодические проверки безопасности

Корпорация Covidien рекомендует через каждые 24 месяца приглашать квалифицированного техника для выполнения следующих проверок.

- Осмотр оборудования на предмет наличия механических и функциональных дефектов или износа.
- Проверка читабельности ярлыков с предупреждениями. Если ярлыки повреждены или не читаются, обратитесь в Корпорация Covidien или к местному представителю Корпорация Covidien.
- Проверка работоспособности всех интерфейсных клавиш, кабелей и аксессуаров.

## 7.6 Ремонт



### **ВНИМАНИЕ!**

**Снимать крышку и работать с внутренними компонентами может только квалифицированный техник.**



### **Осторожно!**

**Систему мониторинга необходимо утилизировать в соответствии с местными требованиями и нормами.**

Система мониторинга не требует периодического обслуживания, за исключением очистки, ухода за батареей и процедур, разработанных организацией. Дополнительные сведения см. в *Руководстве по обслуживанию*.

- Система мониторинга не требует калибровки.
- Через каждые два (2) года приглашайте квалифицированного техника для замены батареи.
- Если возникнет необходимость ремонта, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику. См. [Получение технической поддержки](#), стр. 6.

## 8 Устранение неполадок

### 8.1 Краткое описание

В этой главе описано устранение распространенных проблем с использованием системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.

### 8.2 Общие сведения



#### **ВНИМАНИЕ!**

При наличии сомнений в точности любого показания проверяйте жизненные показатели пациента альтернативными методами. Пригласите квалифицированного техника для проверки работоспособности системы мониторинга.



#### **ВНИМАНИЕ!**

Снимать крышку и работать с внутренними компонентами может только квалифицированный техник.

Если система мониторинга обнаружит ошибку, на экране появится ее код. В *Руководстве по обслуживанию* приведены все коды ошибок. При возникновении ошибки проверьте и заново подключите разъемы питания и убедитесь, что батарея полностью заряжена. Если ошибка не исчезнет, запишите код и обратитесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.

## 8.3 Описание ошибки

табл. 8-1. Распространенные проблемы и методы устранения

Проблема	Разрешение
Индикатор заряда батареи не горит	<p>Проверьте шнур питания. Проверьте батарею. Проверьте разъем питания. Проверьте розетку.</p>
<p>Сообщение датчика SpO<sub>2</sub>Поиск сигнала пульса. Обнаружен артефакт сигнала. SpO<sub>2</sub>Датчик отключен. SpO<sub>2</sub>Отсоединение кабеля/ датчика. SpO<sub>2</sub>Потеря сигнала пульса.</p>	<p>См. <i>Вопросы эффективности</i>, стр. 67. Проверьте состояние пациента, попросите его лежать спокойно, проверьте перфузию. Проверьте все соединения. Переместите датчик. Проверьте или замените клеевой фиксатор. Переместите датчик. Прогрейте место контакта. Накройте датчик. Используйте налобный, ручной или ушной датчик (только для взрослых). Используйте Nellcor™ клеещийся датчик. Закрепите кабель. Прикрепите датчик ко лбу с помощью фиксатора (MAX-FAST) Удалите с ногтей лак. Ослабьте датчик (слишком тугая фиксация). Устраните внешние помехи (вызванные электрохирургическим устройством или мобильным телефоном). Замените кабель и/или датчик. Очистите место крепления (MAX-R).</p>
Устройство не реагирует на нажатие кнопки питания	<p>Нажмите кнопку питания и удерживайте более одной (1) секунды. Проверьте подключение вилки к розетке. Убедитесь, что индикатор переменного тока мигает. Убедитесь, что к источнику переменного тока не подключено другое оборудование. Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Нет реакции на нажатие кнопки	<p>Убедитесь, что кнопка "Возврат" не нажата при отображении обычного экрана. Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Задержка на этапе POST после включения	<p>Включите и выключите систему кнопкой питания. Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Система зависла	<p>При зависании звучит зуммер. Нажмите кнопку питания и удерживайте ее 15 секунд, чтобы выполнить принудительное завершение работы системы. Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>

табл. 8-1. Распространенные проблемы и методы устранения (продолжение)

Проблема	Разрешение
Нет изображения	<p>Убедитесь, что кнопки подсвечиваются. Если нет, включите устройство, нажав кнопку питания.</p> <p>Убедитесь, что индикатор переменного тока горит или мигает.</p> <p>Подключите к тому же источнику переменного тока другое устройство и проверьте, работает ли оно.</p> <p>Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Возникают неполадки экрана; при включении не подается тональный сигнал	<p>Не используйте систему мониторинга; обратитесь к квалифицированному технику или в службу технической поддержки Корепорация Covidien.</p>
Нет звука	<p>Убедитесь, что громкость не находится на уровне 0 или 1.</p> <p>Убедитесь, что звуковые сигналы тревоги не отключены.</p> <p>Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Сообщение о том, что в прошлый раз система была некорректно отключена	<p>Проверьте временные настройки, например, предельные значения сигнализации, режим отклика и режим пациента. При сбросе могут быть восстановлены заводские или базовые настройки по умолчанию.</p> <p>Нажмите кнопку питания, чтобы перезагрузить систему.</p> <p>Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Неверная дата и время	<p>Задайте время в меню настроек.</p> <p>Проверьте формат даты.</p> <p>Если система неверно отображает дату и время даже после перезагрузки, резервная батарея неисправна.</p> <p>Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Система работает от батареи даже после подключения к сети	<p>Проверьте, правильно ли шнур питания включен в розетку.</p> <p>Убедитесь, что индикатор переменного тока горит или мигает.</p> <p>Подключите к тому же источнику переменного тока другое устройство и проверьте, работает ли оно.</p> <p>Замените шнур питания.</p> <p>Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>
Низкий/критически низкий заряд батареи	<p>Включите устройство в розетку сети переменного тока и дождитесь полной зарядки батареи.</p> <p>Проверьте подключение вилки к розетке.</p> <p>Убедитесь, что индикатор переменного тока горит или мигает.</p> <p>Подключите к тому же источнику переменного тока другое устройство и проверьте, работает ли оно.</p> <p>Проверьте дату изготовления батареи.</p> <p>Если проблема не исчезнет, обращайтесь в службу технической поддержки или к квалифицированному технику.</p>

табл. 8-1. Распространенные проблемы и методы устранения (продолжение)

Проблема	Разрешение
Сомнительные показания пациента, ошибочно помеченные или отсутствующие данные	См. <a href="#">Вопросы эффективности</a> , стр. 67. Проверьте состояние пациента. При необходимости замените датчик или кабель. Проверьте все соединения и при необходимости переподключите их. Устраните источники электромагнитных помех. Снизьте освещенность окружающей среды.
Сбои при использовании порта данных.	Убедитесь, что кабель USB правильно подключен. Отключите кабель, перегрузите систему и подключите снова. Убедитесь в том, что скорость передачи системы и компьютера в бодах совпадают. Проверьте состояние ПК на вкладке "Сведения о регистрации системы" меню оборудования на ПК. Проверьте COM-порт. Переустановите драйвер, предоставленный Covidien.
Электромагнитные помехи	См. <a href="#">Снижение уровня ЭМИ (электромагнитного излучения)</a> , стр. 71.
Техническая ошибка системы	Не используйте систему мониторинга; обратитесь к квалифицированному технику или в службу технической поддержки Корпорация Covidien.

Полные сведения о сигналах тревоги см. в разделе См. [Управление сигналами тревоги и предельными значениями](#), стр. 41.

## 8.4 Возврат

Обращайтесь в Корпорация Covidien или к местному представителю Корпорация Covidien за инструкциями по отправке, включая номер разрешения на возврат товара (RGA). См. [Получение технической поддержки](#), стр. 6. Если иное не указано Корпорация Covidien, возвращать вместе с системой датчик или другие аксессуары не нужно. Упакуйте систему мониторинга в оригинальную коробку. Если ее нет, используйте подходящую коробку и упаковочный материал для защиты системы при перевозке. Для возврата пригоден любой метод доставки с гарантией подтверждения.



## 9 Дополнительные принадлежности

### 9.1 Краткое описание

В этой главе содержатся сведения о подборе оксиметрического датчика для системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.

### 9.2 Nellcor™ Оксиметрические датчики



**ВНИМАНИЕ!**

Перед использованием внимательно прочтите *Рекомендации по использованию датчиков* со всеми предупреждениями и инструкциями.



**ВНИМАНИЕ!**

Используйте только предназначенные для системы Nellcor датчики и кабели, подключаемые к разъему для датчика. Подключение любых других кабелей или датчиков влияет на точность данных и может привести к неприятным последствиям.



**ВНИМАНИЕ!**

Не используйте поврежденный датчик или кабель. Не используйте датчики с открытыми оптическими компонентами.



**ВНИМАНИЕ!**

При неверном подключении или слишком долгом использовании оксиметрического датчика возможно повреждение тканей. Периодически осматривайте место крепления, как сказано в *Рекомендациях по использованию*.



**ВНИМАНИЕ!**

На оксиметрические показания и сигнал пульса могут влиять определенные условия окружающей среды, ошибки при креплении датчика и некоторые состояния пациента.



**ВНИМАНИЕ!**

**Не погружайте датчик в воду и не мочите его.**



**Осторожно!**

**Nellcor™ Клеящиеся оксиметрические датчики предназначены только для одного пациента. Не используйте их повторно.**

При выборе Nellcor™ оксиметрического датчика учитывайте следующее: вес и уровень активности пациента, адекватность перфузии, возможность крепления датчика, потребность в стерильности и ожидаемую длительность мониторинга. Используйте при выборе следующую таблицу или обращайтесь в Корпорация Covidien или к местному представителю Корпорация Covidien. См. [Вопросы эффективности датчика](#), стр. 69. Используйте пульсовый оксиметрический интерфейсный кабель Nellcor™ для подключения оксиметрического датчика к системе мониторинга.

**табл. 9-1.** Nellcor™ Модели оксиметрических датчиков и габариты пациента

<b>Nellcor™ Оксиметрический датчик</b>	<b>SKU</b>	<b>Пациент Габариты</b>
Датчик Nellcor™ Preemie SpO <sub>2</sub> , неклеящийся (одноразовый)	SC-PR	<1,5 кг
Датчик Nellcor™ для новорожденных SpO <sub>2</sub> , не клеящийся (одноразовый)	SC-NEO	1,5-5 кг
Датчик Nellcor™ для взрослых SpO <sub>2</sub> , не клеящийся (одноразовый)	SC-A	>40 кг
Датчик Nellcor™ для взрослых и новорожденных SpO <sub>2</sub> , (многократное использование с клеем)	OXI-A/N	<3 или >40 кг
Датчик Nellcor™ для детей и новорожденных SpO <sub>2</sub> , (многократное использование с клеем)	OXI-P/I	3-40 кг
Датчик Nellcor™ для детей SpO <sub>2</sub> , из двух частей (стерильный, -одноразовый)	P	10-50 кг
Датчик Nellcor™ для новорожденных и взрослых SpO <sub>2</sub> , из двух частей (стерильный, -одноразовый)	N	<3 или >40 кг
Датчик Nellcor™ для взрослых SpO <sub>2</sub> , из двух частей (стерильный, -одноразовый)	A	> 30 кг
Датчик Nellcor™ для новорожденных и взрослых SpO <sub>2</sub> (стерильный, -одноразовый)	MAX-N	<3 или >40 кг
Датчик Nellcor™ для маленьких детей SpO <sub>2</sub> (стерильный, -одноразовый)	MAX-I	3-20 кг

**табл. 9-1.** Nellcor™ Модели оксиметрических датчиков и габариты пациента (продолжение)

<b>Nellcor™ Оксиметрический датчик</b>	<b>SKU</b>	<b>Пациент Габариты</b>
Датчик Nellcor™ для детей SpO <sub>2</sub> (стерильный, -одноразовый)	MAX-P	10-50 кг
Датчик Nellcor™ для взрослых SpO <sub>2</sub> (стерильный, -одноразовый)	MAX-A	> 30 кг
Датчик Nellcor™ для взрослых большого размера SpO <sub>2</sub> (стерильный, -одноразовый)	MAX-AL	> 30 кг
Назальный датчик Nellcor™ для взрослых SpO <sub>2</sub> (стерильный, -одноразовый)	MAX-R	>50 кг
Nellcor™ Налобный SpO <sub>2</sub> датчик	MAX-FAST	>10 кг
Датчик Nellcor™ для взрослых SpO <sub>2</sub> , многократного использования (нестерильный)	DS-100A	>40 кг
Nellcor™ Датчик SpO <sub>2</sub> , универсальный, многократного использования (нестерильный)	D-YS	>1 кг
Nellcor™ Зажим для уха SpO <sub>2</sub> , многократного использования (нестерильная)	D-YSE	> 30 кг
Зажим Nellcor™ детский SpO <sub>2</sub> , многократного использования (нестерильный)	D-YSPD	3-40 кг



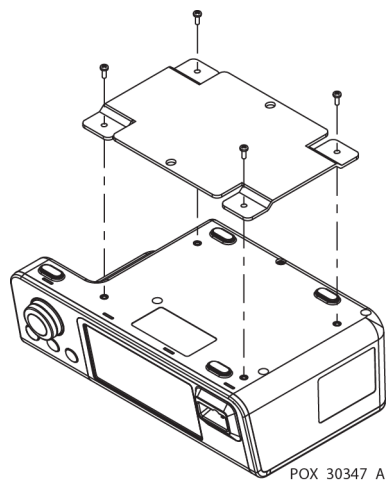
**Примечание.**

К физиологическим состояниям, медицинским процедурам или внешним факторам, способным помешать системе мониторинга получать и отображать показания, относится гемоглобиновая дисфункция, артериальные красители, слабая перфузия, темная пигментация и нанесенные на кожу краски (например, лак для ногтей, косметика или оттеночный крем).

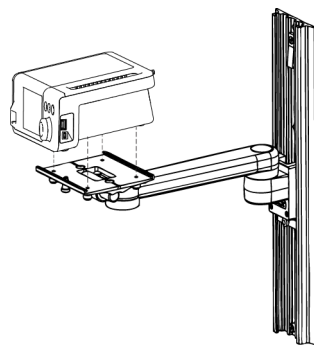
### 9.3 Дополнительное оборудование

За сведениями о дополнительном оборудовании для системы мониторинга обращайтесь в компанию Covidien или к местному представителю компании Covidien.

**Пластинчатый адаптер** подходит к стандартным, имеющимся на рынке кронштейнам GCX и позволяет надежно закрепить систему на стенном кронштейне или поворотной стойке.



**Настенное крепление и канал GCX** крепится к пластинчатому адаптеру, который крепится к ручке.



**Поворотная стойка GCX** крепится к пластинчатому адаптеру.



POX\_30346\_A

**Корпорация Covidien Служба технической поддержки:  
мониторинг пациента**

15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048 USA

1.800.635.5267, 1.925.463.4635

или обращайтесь к местному представителю Корпорация Covidien

[www.covidien.com](http://www.covidien.com)

## 9.4 Проверка на биологическую совместимость

Проверка оксиметрических датчиков Nellcor™ на биологическую совместимость выполняется в соответствии со стандартом ISO 10993-1 ("Биологические испытания медицинских устройств, часть 1: Оценка и тестирование"). Оксиметрические датчики прошли рекомендованные проверки на биологическую совместимость и соответствуют стандарту ISO 10993-1.

Страница намеренно оставлена пустой

# 10 Принцип работы

## 10.1 Краткое описание

В этой главе описаны принципы работы системы мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.

## 10.2 Теоретические принципы

Система мониторинга определяет функциональное насыщение крови кислородом по методу пульсовой оксиметрии. Для этого нужно приложить пульсовой оксиметрический датчик Nellcor™ к пульсирующему артериальному сосудистому ложу, например, пальцу руки или ноги. Датчик содержит двойной источник света и фотодетектор.

Обычно кости, ткани, пигмент и венозные сосуды поглощают постоянное количество света. Артерия пульсирует и поглощает переменное количество света. Коэффициент поглощения света преобразуется в показание функционального насыщения кислородом (SpO<sub>2</sub>).

На точность определения SpO<sub>2</sub> влияет состояние пациента, метод наложения датчика и характеристики окружающей среды. См. [Вопросы эффективности](#), стр. 67.

В основе метода пульсоксиметрии лежат два принципа: поглощение красного и инфракрасного света оксигемоглобином и деоксигемоглобином (по данным спектрометрии) отличается; объем артериальной крови в тканях (и, соответственно, поглощение света кровью) при пульсации (регистрируемой методом плетизмографии) меняется. Система мониторинга определяет SpO<sub>2</sub>, пропуская красный и инфракрасный свет в артериальное ложе и замеряя изменения в поглощении света при пульсации. В качестве источников света используются низко-вольтные светодиоды- красного и инфракрасного света; в качестве фотодетектора используется фотодиод.

Поскольку оксигемоглобин и деоксигемоглобин по-разному поглощает свет, количество поглощаемого кровью красного и инфракрасного света определяет насыщение гемоглобина кислородом.

Система мониторинга определяет насыщение артериального гемоглобина кислородом по характеру пульсации артерий. В фазе систолы в сосудистое ложе попадает свежая порция артериальной крови. Объем крови и поглощение света растет. В фазе диастолы объем крови и поглощение света достигает минимума. Система мониторинга определяет  $SpO_2$  на основе разницы между максимальным и минимальным поглощением (измерение во время систолы и диастолы). Таким образом, основное внимание уделяется поглощению света пульсирующей артериальной кровью, а влияние неппульсирующих поглотителей (ткани, кости и венозная кровь) исключается.

### 10.3 Автоматическая калибровка

Поскольку степень поглощения света гемоглобином зависит от длины волны и поскольку средняя длина волны LEDs меняется, чтобы точно зафиксировать  $SpO_2$ , необходимо определить среднюю длину красного LEDs пульсового оксиметрического датчика.

При мониторинге программное обеспечение подбирает коэффициенты, соответствующие длине волны красного СИД конкретного датчика; затем они используются для определения  $SpO_2$ .

Кроме того, для компенсации разницы в толщине тканей интенсивность светодиодного датчика автоматически подстраивается.



#### **Примечание.**

На определенных этапах автоматической калибровки на плезмографический сигнал на дисплее системы мониторинга на короткое время принимает форму ровной линии. Это нормальное явление, не требующее вмешательства пользователя.



## 10.4 Функциональный тестер и тренажеры пациента

Некоторые модели имеющихся в продаже настольных функциональных тестеров и тренажеров пациента могут быть использованы для проверки правильного функционирования системы мониторинга Covidien Nellcor™, датчиков и кабелей. См. руководство оператора для отдельного тестирующего устройства при проведении процедур, специфических для модели используемого тестера. Хотя такие устройства могут быть полезны для проверки функционирования датчика, кабелей и системы мониторинга, они не могут предоставить данные, необходимые для правильной оценки точности измерений системы SpO<sub>2</sub>.

Полная оценка точности измерений SpO<sub>2</sub> требует, как минимум, расчета характеристик длины волн датчика и воспроизведения сложного оптического взаимодействия датчика и тканей пациента. Эти возможности выходят за рамки возможностей известных настольных тестеров. Точность измерения SpO<sub>2</sub> может быть оценена только в естественных условиях путем сравнения показаний системы мониторинга со значениями, сопоставимыми с измерениями SaO<sub>2</sub>, полученными из одновременно отбираемой пробы артериальной крови с помощью лабораторного СО-оксиметра.

Многие функциональные тестеры и тренажеры для пациентов были разработаны для взаимодействия с ожидаемыми кривыми калибровки системы мониторинга и могут быть пригодны для использования с системами мониторинга и / или датчиками. Не все подобные устройства, тем не менее, адаптированы для использования с цифровой системой калибровки OxiMax™. Хотя это не повлияет на процедуру использования тренажера для проверки функциональных возможностей системы, отображаемые измерения SpO<sub>2</sub> могут отличаться от настройки тестирующего устройства. Для обеспечения надлежащего функционирования системы мониторинга, эта разница будет воспроизводиться с течением времени от системы мониторинга в систему мониторинга в пределах технических характеристик испытательного устройства.

## 10.5 Уникальные технологии

### 10.5.1 Функциональная и фракционная насыщенность

Данная система мониторинга определяет функциональную насыщенность. Количество оксигемоглобина выражается в процентах от общего количества гемоглобина, способного переносить кислород. Значительные количества дисфункциональных гемоглобинов (например, карбоксигемоглобина и метгемоглобина) не обнаруживаются. Напротив, гемоксиметры (например, IL482) определяют фракционную насыщенность и выражают количество оксигемоглобина в процентах от общего измеренного количества, включая дисфункциональные гемоглобины. Для сравнения функциональных показателей насыщенности с фракционными, полученными с помощью другой системы, данные необходимо преобразовать по следующему уравнению.

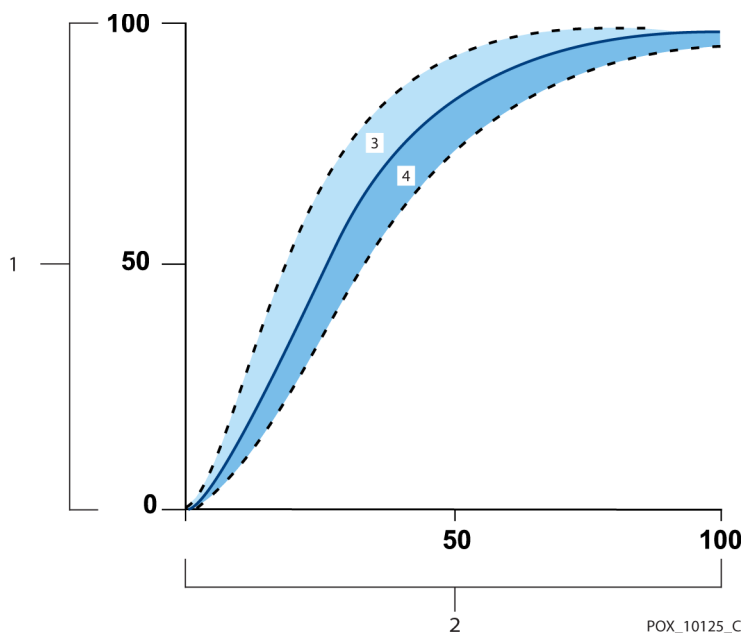
$$\Phi = \frac{\phi}{100 - (\eta + \Lambda)} \times 100$$

$\Phi$	функциональная насыщенность	$\eta$	% карбоксигемоглобина
$\phi$	фракционная насыщенность	$\Lambda$	% метгемоглобина

### 10.5.2 Сравнение полученных показаний насыщения с расчетными

При вычислении насыщения на основе парциального давления кислорода в газах крови (PO<sub>2</sub>) полученное значение может отличаться от показаний SpO<sub>2</sub> системы мониторинга. Обычно это происходит, если при расчете насыщения не учитывается поправка на переменные, например, водородный показатель, температуру, парциальное давление двуокиси углерода (PCO<sub>2</sub>) и 2,3-DPG. Соответственно, отношение PO<sub>2</sub> к SpO<sub>2</sub> меняется.

рис.10-1. Кривая разложения оксигемоглобина



- |   |                                 |   |  |
|---|---------------------------------|---|--|
| 1 | % оси насыщения                 | 3 | Повышенный уровень рН; повышенная температура, $PCO_2$ и 2,3-DPG |
| 2 | Ось $PO_2$ (мм ртутного столба) | 4 | Сниженный уровень рН; повышенная температура, $PCO_2$ и 2,3-DPG  |

### 10.5.3 Период обновления данных, усреднение данных и обработка сигналов

Усовершенствованный алгоритм обработки сигналов OxiMax™ автоматически увеличивает количество данных, необходимых для измерения  $SpO_2$  и частоты пульса, в зависимости от условий измерения. Алгоритм OxiMax™ автоматически расширяет динамическое время усреднения, необходимое сверх семи (7) секунд, при ухудшенных или трудных условиях измерений, вызванных низкой перфузией, искажением сигнала, рассеянным светом, электрокоагуляцией, другими помехами, или комбинацией этих факторов, что приводит к увеличению динамического усреднения. Если итоговое время динамического усреднения превышено на 20 секунд  $SpO_2$ , алгоритм устанавливает режим поиска пульса, продолжая обновлять  $SpO_2$  и значения частоты пульса каждую секунду.

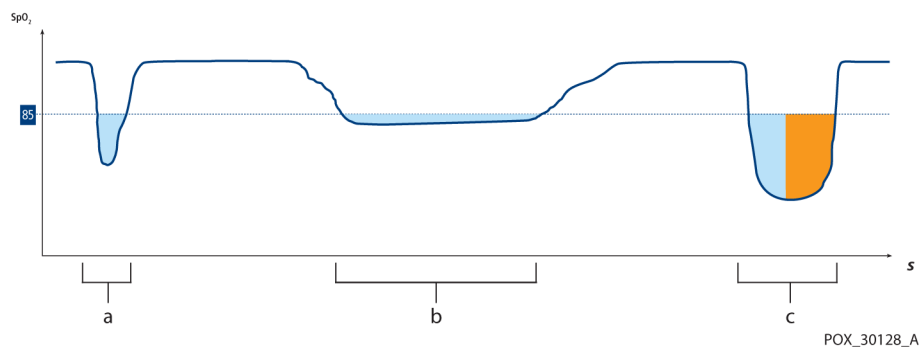
Когда все эти условия становятся еще более затруднительными, количество необходимых данных будет увеличиваться. Если время динамического усреднения достигает 40 секунд, и/или 50 секунд для частоты пульса, сигнализация низкой приоритетности выявляет результаты: алгоритм устанавливает режим Pulse Timeout (Время ожидания пульса) и система мониторинга сообщает о нулевом насыщении, указывая состояние потери пульса, в результате чего появляется звуковой предупредительный сигнал.

## 10.6 SatSeconds™ Функция управления сигналами тревоги

Система мониторинга отслеживает процент количества связанного гемоглобина, насыщенного кислородом крови. При обычном управлении верхние и нижние предельные значения сигналов тревоги относятся к уровням SpO<sub>2</sub>. Если уровень SpO<sub>2</sub> колеблется у предельного значения, при каждом нарушении подается сигнал тревоги. SatSeconds отслеживает степень и длительность уменьшения насыщения как показатель серьезности ситуации. Так, функция SatSeconds помогает отличить важные события от мелких и кратковременных периодов снижения насыщенности, способных вызвать ложную тревогу.

Рассмотрим серию событий, ведущих к нарушению предельных значений сигнализации SatSeconds. У взрослого пациента уровень насыщения несколько раз упал незначительно и один раз — сильно.

рис.10-2. Серия событий SpO<sub>2</sub>



- a Первое SpO<sub>2</sub> событие
- b Второе SpO<sub>2</sub> событие
- c Третье SpO<sub>2</sub> событие

### 10.6.1 Первое SpO<sub>2</sub> событие

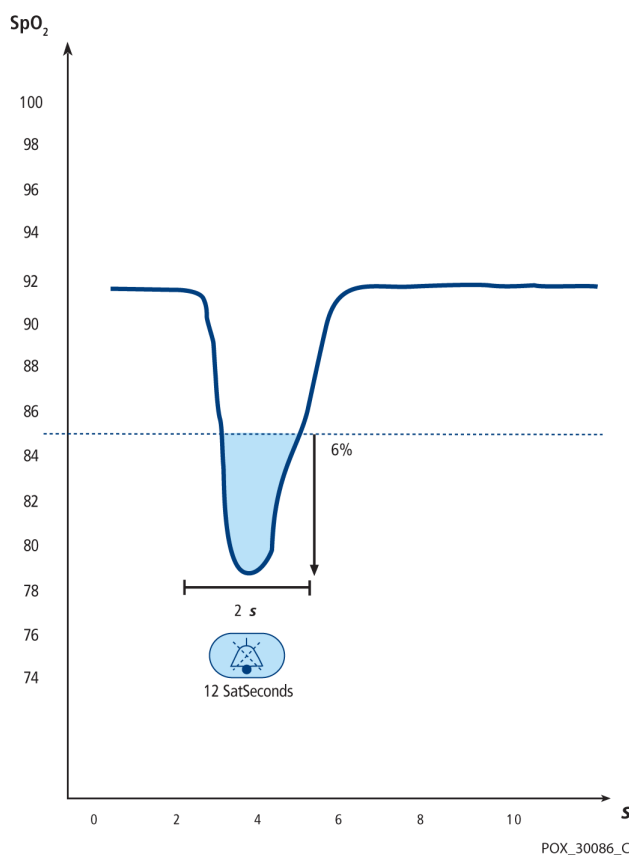
Рассмотрим первое событие. Предположим, что предельное значение сигнала тревоги SatSeconds — 25. У пациента уровень SpO<sub>2</sub> падает до 79% на две (2) секунды, а затем снова поднимается выше нижнего уровня сигнализации 85%.

падение на 6% ниже порогового значения  
сигнализации x 2 секунды

**12 SatSeconds**; сигнала нет

Поскольку выбрано предельное значение SatSeconds 25, а фактическое значение SatSeconds равно 12, звукового сигнала не будет.

**рис.10-3.** ПервоеSpO<sub>2</sub> событие: сигнала SatSeconds нет



## 10.6.2 Второе SpO<sub>2</sub> событие

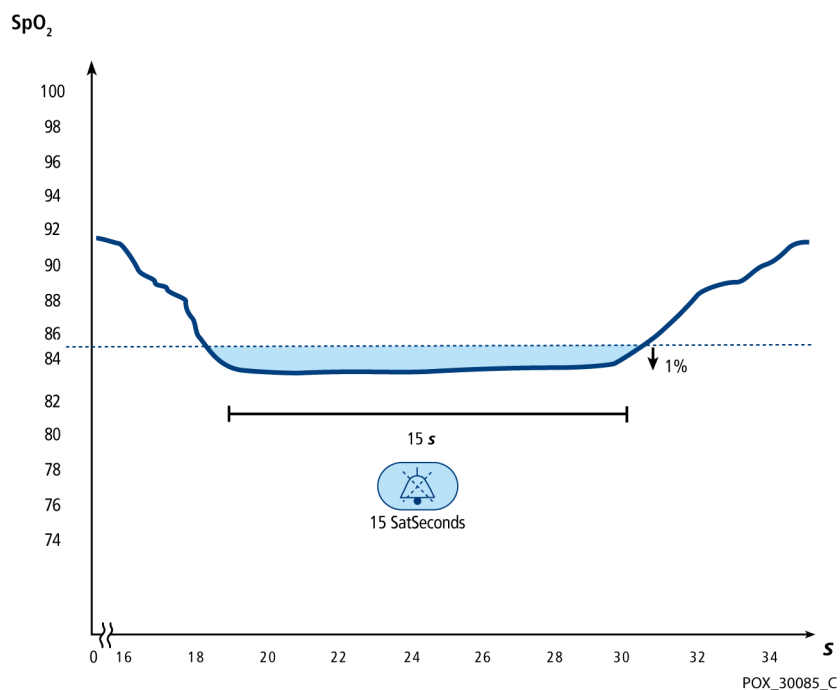
Рассмотрим второе событие. Предположим, что предельное значение сигнала тревоги SatSeconds по-прежнему 25. У пациента уровень SpO<sub>2</sub> падает до 84% на пятнадцать (15) секунд; затем снова поднимается выше нижнего уровня сигнализации 85%.

падение на 1% ниже порогового значения  
сигнализации x 15 секунд

**15 SatSeconds**; сигнала нет

Поскольку выбрано предельное значение SatSeconds 25, а фактическое значение SatSeconds равно 15, звукового сигнала не будет.

**рис.10-4.** ВтороеSpO<sub>2</sub> событие: сигнала SatSeconds нет



### 10.6.3 Третье SpO<sub>2</sub> событие

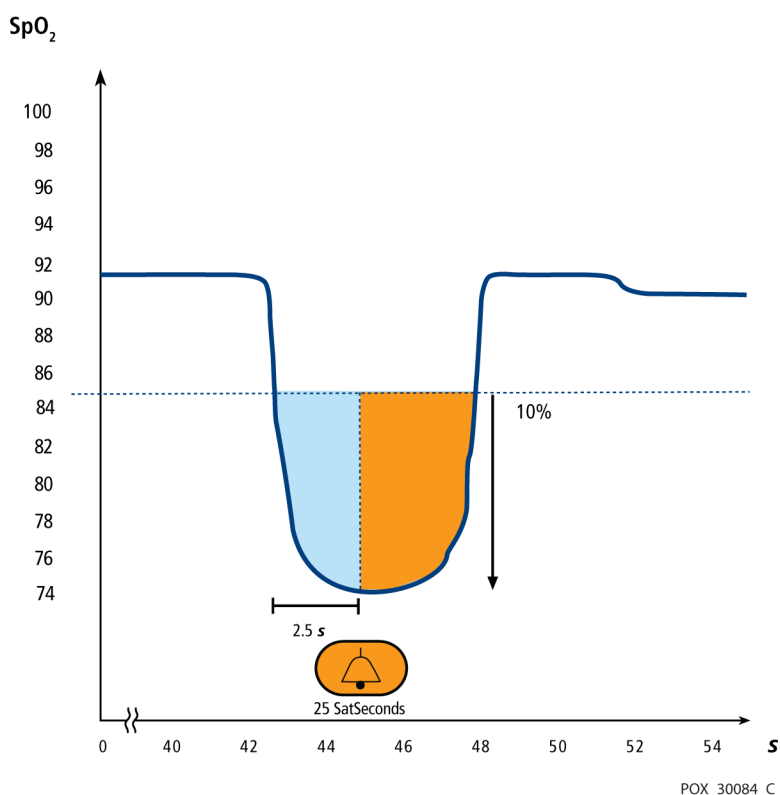
Рассмотрим третье событие. Предельное значение SatSeconds все еще 25. В третий раз уровень насыщенности SpO<sub>2</sub> упал до 75%, то есть на 10% ниже порогового значения 85%. Поскольку он не вернулся к нижнему уровню сигнализации за указанные 2,5 секунды, подается звуковой сигнал.

падение на 10% ниже порогового значения  
сигнализации x 2,5 секунды

**25 SatSeconds**; подан сигнал

При таком уровне сатурации предельное время события до подачи сигнала SatSeconds составляет 2,5 секунды.

рис.10-5. Третье SpO<sub>2</sub> событие: звучит сигнал SatSeconds



#### 10.6.4 **Защитная функция SatSeconds**

Защитная функция SatSeconds предназначена для пациентов, у которых уровень сатурации часто падает ниже предела, но не остается на этом уровне достаточно долго, чтобы прошло настроенное время SatSeconds. Если предельные значения нарушаются не менее трех раз за 60 секунд, сигнал подается, даже если заданное для SatSeconds время еще не прошло.



# 11 Спецификация изделия

## 11.1 Краткий обзор

В этой главе приведены физические и рабочие технические характеристики Система мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>. Убедитесь, что все требования к продукции будут выполнены перед установкой система мониторинга.

## 11.2 Физические характеристики

### Корпус

Вес 1,6 кг с батареей

Габариты 255 × 82 × 165 мм

### Дисплей

Размер экрана диагональ 109,22 мм

Тип экрана Жидкокристаллический, TFT, белая светодиодная подсветка, конус просмотра 30°, оптимальное расстояние наблюдения 1 метр

Разрешение 480 × 272 пикселей

### Элементы управления

Регулятор Поворотный переключатель

Кнопки Питание, временное отключение сигнализации, возврат

### Сигналы тревоги

Категории Состояние пациента и системы

Приоритет Низкий, средний, высокий

Уведомления Звуковые и визуальные

Настройка По умолчанию и по отдельности

Уровень громкости сигнала тревоги 45-80 дБ

### 11.3 Электрические характеристики

Батарейное питание	100-240 В пер. тока, 50/60 Гц, 45 ВА
Напряжение и емкость литиево-ионной батареи на 5 часов <sup>1</sup>	10,8 В/2200 мА/ч
Напряжение и емкость литиево-ионной батареи на 10 часов <sup>1</sup>	10,8 В/4400 мА/ч
Соответствие стандарту	91/157/ЕЕС
Быстродействующий предохранитель	2 А 32 В пер./пост. тока
Быстродействующий предохранитель	500 мА 32 В пер. тока/50 В пост. тока

1. Обычно новая батарея работает в течение указанного срока при нормальном режиме отклика, сигнализации пульса, включенной функции SatSeconds, без обмена данными с внешними устройствами, без звуковых сигналов, при температуре 25°C ± 5°C.

### 11.4 Условия окружающей среды



#### Примечание.

При выходе за пределы указанного диапазона температур и влажности система может работать с меньшей эффективностью.

Табл. 11-1. Диапазоны характеристик при перевозке, хранении и эксплуатации

	Транспортировка и хранение	Условия эксплуатации
Температура	-20-60 °C	5-40 °C
Высота над уровнем моря	-304-6096 м	-170-4877 м
Давление	50-106 кПа (14,7-31,3 дюймов ртутного столба)	58-103 кПа (17,1-30,4 дюймов ртутного столба)
Относительная влажность	15-93% без-конденсации	

## 11.5 Значение тональных сигналов

Табл. 11-2. Значения тональных сигналов

Категория тонального сигнала	Описание
<b>Сигнал тревоги с высоким приоритетом</b>	
Уровень громкости	Регулируемый (1-8)
Частота основного тона ( $\pm 20$ Гц)	976 Гц
Длительность импульса ( $\pm 20$ мс)	150 мс (IEC60601-1-8)
Число импульсов во всплеске	10, интервал между сигналами 4 с (IEC60601-1-8)
Повторы	Непрерывно
<b>Сигнал тревоги со средним приоритетом</b>	
Уровень громкости	Регулируемый (1-8)
Частота основного тона ( $\pm 20$ Гц)	697 Гц
Длительность импульса ( $\pm 20$ мс)	150 мс (IEC60601-1-8)
Число импульсов во всплеске	3, интервал между сигналами 8 с (IEC60601-1-8)
Повторы	Непрерывно
<b>Сигнал тревоги с низким приоритетом</b>	
Уровень громкости	Регулируемый (1-8)
Частота основного тона ( $\pm 20$ Гц)	488 Гц
Длительность импульса ( $\pm 20$ мс)	250 мс (IEC60601-1-8)
Количество импульсов	1, интервал между сигналами 16 с (IEC60601-1-8)
Повторы	Непрерывно
<b>Тональный напоминающий сигнал</b>	
Уровень громкости	Не меняется
Частота основного тона ( $\pm 20$ Гц)	800 Гц
Длительность импульса ( $\pm 20$ мс)	200 мс
Количество импульсов	1 импульс в секунду, интервал между сериями импульсов 3-10 мин.
Повторы	Непрерывно

**Табл. 11-2.** Значения тональных сигналов (продолжение)

Категория тонального сигнала	Описание
<b>Звук клавиш</b>	
Уровень громкости	Регулируемый (выкл., 1-7) (ошибочные нажатия игнорируются)
Частота основного тона ( $\pm 20$ Гц)	440 Гц (допустимый), 168 Гц (ошибка)
Длительность импульса ( $\pm 20$ мс)	110 мс
Количество импульсов	н/п
Повторы	Без повторов
<b>Тональный сигнал прохождения проверки POST</b>	
Уровень громкости	Не меняется
Частота основного тона ( $\pm 20$ Гц)	813 Гц
Длительность импульса ( $\pm 20$ мс)	1500 мс
Количество импульсов	н/п
Повторы	Без повторов

## 11.6 Рабочие характеристики

**Табл. 11-3.** Тренды

Типы	Графический и табличный
Память	До 88000 событий данных Дата и время, сигналы тревоги, частота пульса и показания SpO <sub>2</sub>
Графический формат	Всего 2 графика График параметров SpO <sub>2</sub> График параметров частоты пульса
Табличный формат	Все параметры в одной таблице
Дисплей	5 списков

Табл. 11-4. Точность и диапазоны пульсового оксиметрического датчика

Тип диапазона	Значения диапазона
<b>Диапазоны измерений</b>	
уровень насыщения SpO <sub>2</sub>	от 1% до 100%
Диапазон частоты пульса	от 20 до 250 ударов в минуту (уд./мин.)
Диапазон перфузии	от 0,03% до 20%
Скорость развертки дисплея	6,25 мм/с, 12,5 мм/с, 25,0 мм/с
<b>Точность показаний</b>	
Точность показаний частоты пульса	20-250 ударов в минуту $\pm 3$ единицы
SpO <sub>2</sub> точность показаний насыщенности <sup>1</sup>	70-100%, $\pm 2$ единицы, новорожденные: $\pm 3$ единицы
<b>Рабочий диапазон и диссипация</b>	
Длина волны красного цвета	Примерно 660 нм
Длина инфракрасной волны	Примерно 900 нм
Оптическая выходная мощность	Менее 15 мВт
Диссипация мощности	52,5 мВт

1. система мониторинга измерения вероятностные; около двух третей измерений система мониторинга могут попасть в этот диапазон точности (ARMS). Для просмотра результатов теста см. раздел о «Клинические исследования». Для получения полного списка точности показаний SpO<sub>2</sub> полной линейки выпускаемых датчиков Nellcor™, свяжитесь с Корпорация Covidien, местным представителем Корпорация Covidien, или перейдите на сайт [www.covidien.com](http://www.covidien.com).

## 11.7 Звуковое давление

Табл. 11-5. Звуковое давление в децибелах

Тип сигнала	Настройка объема			
	Высокий (7-8)	Умеренно высокий (5-6)	Умеренно низкий (3-4)	Низкий (1-2)
Высокий приоритет	83,6-87,4 дБ	74,1-77,9 дБ	65,6-69,5 дБ	57,6-61,1 дБ
Средний приоритет	82,0-84,7 дБ	70,2-74,8 дБ	64,5-66,9 дБ	53,6-57,9 дБ
Низкий приоритет	77,2-81,7 дБ	69,5-72,6 дБ	60,1-63,8 дБ	50,8-56,0 дБ

## 11.8 Соответствие изделия

<b>Соответствие стандартам</b>	EN ISO 9919:2009, EN ISO 80601-2-61:2011 EN IEC 60601-1:2005 EN IEC 60601-1-2:2-е издание EN IEC 60601-1:1998 + A1:1991 + A2:1995 EN 60601-1:1990 + A11:1993 + A12:1993 + A13:1996 CAN/CSA C22.2 No. 601.1 M90 UL 60601-1: 1-ое издание
<b>Классификация оборудования</b>	
Тип защиты от поражения электрическим током:	Класс I (встроенная батарея)
Уровень защиты от поражения электрическим током:	Тип BF — рабочая часть аппарата
Режим работы	Непрерывный
Электромагнитная совместимость	IEC 60601-1-2:2007
Проникновение жидкости	IPX2
Степень безопасности	Не использовать в присутствии легковоспламеняющихся анестетиков.

## 11.9 Декларация производителя

### 11.9.1 Электромагнитная совместимость (EMC)



#### **ВНИМАНИЕ!**

**Использование иных аксессуаров, датчиков пульсоксиметрии и кабелей, помимо указанных, может привести к получению неточных показаний система мониторинга и увеличению излучения система мониторинга.**



#### **Осторожно!**

**Оптимальной эффективности изделия и точности измерения можно достичь только с помощью аксессуаров, поставляемых или рекомендованных компанией Коропорация Covidien. Принадлежности следует использовать в соответствии с *Указания по применению*. Используйте только дополнительные принадлежности, прошедшие рекомендованную проверку на биологическую совместимость в соответствии со стандартом ISO10993-1.**

**Использование дополнительных принадлежностей, датчиков и кабелей, не рекомендованных производителем, может снизить точность показаний система мониторинга и повысить уровень ЭМИ и/или снизить электромагнитную устойчивость система мониторинга.**

система мониторинга используется только по назначению врача и только в помещении с электромагнитными характеристиками, соответствующими стандарту. система мониторинга необходимо использовать в указанной электромагнитной среде.

### Электромагнитные излучения

Табл. 11-6. Рекомендации по электромагнитному излучению

Эмиссионный тест	Соответствие стандарту	Руководство по электромагнитному полю окружающей среды
Радиочастотные помехи Стандарт CISPR 11	Группа 1 Класс В	Оксиметр может использоваться во всех учреждениях.
Гармонические помехи IEC/EN 61000-3-2	Класс А	Оксиметр может использоваться во всех учреждениях.
Флуктуации напряжения/ пульсирующие излучения IEC/EN 61000-3-3	Соответствует стандарту	Оксиметр может использоваться во всех учреждениях.

## Устойчивость к электромагнитному излучению



### Примечание.

В некоторых ситуациях эти общие рекомендации могут быть неприменимы. На распространение электромагнитных волн оказывают влияние поглощение и отражение волн от зданий, предметов и людей.

Табл. 11-7. Рекомендации по устойчивости к электромагнитному излучению

Устойчивость Тест	IEC/EN 60601-1-2 Тестовый уровень	Соответствие стандарту Уровень	Руководство по электромагнитному полю окружающей среды
Электростатический разряд (ESD) IEC/EN 61000-4-2	±6 кВ контакт ±8 кВ воздух	±6 кВ контакт ±8 кВ воздух	Пол должен быть деревянным, бетонным, или он должен быть покрыт керамической плиткой. Если полы покрыты синтетическим материалом, то относительная влажность должна составлять не менее 30%.
Быстрые электрические переходные процессы/всплески IEC/EN 61000-4-4	±2 кВ для линий электропитания ±1 кВ для линий ввода/вывода	±2 кВ для линий электропитания ±1 кВ для линий ввода/вывода	Качество электропитания должно быть типичным для промышленных и/или медицинских учреждений.
Броски тока IEC/EN 61000-4-5	±1 кВ дифференциальный режим ±2 кВ обычный режим	±1 кВ дифференциальный режим ±2 кВ обычный режим	Качество электропитания должно быть типичным для промышленных и/или медицинских учреждений.
Понижение напряжения, кратковременные перебои в подаче электропитания и перепады напряжения IEC/EN 61000-4-11	<5% UT (>95% понижение в UT) для 0,5 цикла	<5% UT (>95% понижение в UT) для 0,5 цикла	Качество электропитания должно быть типичным для промышленных и/или медицинских учреждений.  Если необходимо продолжить использование прибора при отключении электропитания, рекомендуется использовать источник бесперебойного питания или аккумулятор.  <b>Примечание.</b> UT – переменное напряжение сети до применения тестового уровня.
	40% UT (60% понижение в UT) для 5 циклов	40% UT (60% понижение в UT) для 5 циклов	
	70% UT (30% понижение в UT) для 25 циклов	70% UT (30% понижение в UT) для 25 циклов	
	<5% UT (>95% понижение в UT) для 5 секунд	<5% UT (>95% понижение в UT) для 5 секунд	



Табл. 11-7. Рекомендации по устойчивости к электромагнитному излучению (продолжение)

Устойчивость Тест	IEC/EN 60601-1-2 Тестовый уровень	Соответствие стандарту Уровень	Руководство по электромагнитному полю окружающей среды
Магнитное поле промышленной частоты (50/60 Гц) IEC/EN 61000-4-8	3 А/м	3 А/м	Возможно, потребуется расположить прибор подальше от источников магнитных полей промышленной частоты или установить магнитные экраны.

Табл. 11-8. Рекомендуемое расстояние

Устойчивость Тест	IEC/EN 60601-1-2 Тестовый уровень	Соответствие стандарту Уровень	Руководство по электромагнитному полю окружающей среды
	<b>Частота передатчика</b>		<b>Формула для расчета расстояния (d)</b>
Кондуктивная радиочастота IEC/EN 61000-4-6	3 среднеквадр. знач. (В) 150 кГц 80 МГц	3 среднеквадр. знач. (В) 150 кГц 80 МГц	$d = 1,2\sqrt{P}$ От 150 кГц до 80 МГц
Излучаемая радиочастота IEC/EN 61000-4-3	3 В/м 80 МГц 800 МГц	3 В/м 80 МГц 800 МГц	$d = 1,2\sqrt{P}$ От 80 МГц до 800 МГц
	3 В/м 800 МГц 2,5 ГГц	3 В/м 800 МГц 2,5 ГГц	$d = 2,3\sqrt{P}$ от 800 МГц до 2,5 ГГц
<b>Номинальная максимальная выходная мощность (P) передатчика в ваттах</b>	<b>Расстояние между объектами в метрах</b>		
	<b>От 150 кГц до 80 МГц</b>	<b>От 80 МГц до 800 МГц</b>	<b>от 800 МГц до 2,5 ГГц</b>
0,01	0,12	0,12	0,23
0,10	0,38	0,38	0,73
1,00	1,20	1,20	2,30
10,00	3,80	3,80	7,30
100,00	12,00	12,00	23,00

Для передатчиков, номинальная максимальная выходная мощность которых не указана в приведенной выше таблице, расстояние между объектами (d) может быть рассчитано по формуле в соответствующем столбце, где P — максимальная мощность [номинальная мощность передатчика в ваттах (W)], в зависимости от производителя передатчика.



**Примечание.**

На электрическое медицинское оборудование может оказывать влияние мобильная и портативная аппаратура высокочастотной связи. Такая аппаратура РЧ-связи должна использоваться на определенном расстоянии от система мониторинга (в том числе от кабелей), которое должно быть не меньше расстояния, рассчитанного по соответствующей формуле для частоты передатчика.

**11.9.2 Соответствие датчика и кабелей**



**ВНИМАНИЕ!**

**Использование аксессуаров, датчиков и кабелей, которые не были указаны, может привести к получению неточных показаний система мониторинга и увеличению излучения система мониторинга.**

Табл. 11-9. Кабели и датчики

Компонент	Максимальная длина
<b>Датчики</b>	
Кабель пульсового оксиметрического датчика	0,5 м
<b>Кабели</b>	
Кабель питания	3,0 м
Порт для средства вызова медсестры	1,8 м
Пульсовой оксиметрический интерфейсный кабель	3,0 м

**11.9.3 Испытания на безопасность**

**Исправность заземления**

100 миллиом и менее

**Ток утечки**

В следующих таблицах указано максимально допустимый ток утечки на заземление и корпус, а также на пациента.

Табл. 11-10. Характеристики тока утечки на заземление и корпус

<b>Ток утечки на заземление</b>					
<b>Условие</b>	<b>Полярность линии переменного тока</b>	<b>Линейный кабель</b>	<b>Нейтраль Линейный кабель</b>	<b>IEC 60601-1</b>	<b>IEC 60601-1 ANSI/AAMI ES 60601-1: 2005</b>
Нормально	Нормально	Замкнуто	Замкнуто	500 мкА	300 мкА
Единоразовая неисправность		Разомкнуто	Замкнуто	1000 мкА	
		Замкнуто	Разомкнуто		
Нормально	Обратная полярность	Замкнуто	Замкнуто	500 мкА	300 мкА
Единоразовая неисправность		Разомкнуто	Замкнуто	1000 мкА	
		Замкнуто	Разомкнуто		
<b>Ток утечки на корпус</b>					
<b>Условие</b>	<b>Полярность линии переменного тока</b>	<b>Нейтраль Линейный кабель</b>	<b>Заземлении линии питания</b>	<b>IEC 60601-1 ANSI/AAMI ES 60601-1: 2005</b>	
Нормально	Нормально	Замкнуто	Замкнуто	100 мкА	
Единоразовая неисправность		Разомкнуто	Замкнуто	500 мкА	
		Замкнуто	Разомкнуто		
Нормально	Обратная полярность	Замкнуто	Замкнуто	100 мкА	
Единоразовая неисправность		Разомкнуто	Замкнуто	500 мкА	
		Замкнуто	Разомкнуто		

**Табл. 11-11.** Ток, наложенный на пациента, и ток риска изоляции пациента

<b>Риск поражения током пациента</b>				
<b>Условие</b>	<b>Полярность линии переменного тока</b>	<b>Нейтральная линия</b>	<b>Кабель заземления линии питания</b>	<b>IEC 60601-1 ANSI/AAMI ES 60601-1: 2005</b>
Нормально	Нормально	Замкнуто	Замкнуто	100 мкА
Единоразовая неисправность		Разомкнуто	Замкнуто	500 мкА
		Замкнуто	Разомкнуто	
Нормально	Обратная полярность	Замкнуто	Замкнуто	100 мкА
Единоразовая неисправность		Разомкнуто	Замкнуто	500 мкА
		Замкнуто	Разомкнуто	
<b>Ток риска изоляции пациента</b>				
<b>Условие</b>	<b>Полярность линии переменного тока</b>	<b>Нейтральная линия</b>	<b>Кабель заземления линии питания</b>	<b>IEC 60601-1 ANSI/AAMI ES 60601-1: 2005</b>
Единоразовая неисправность	Нормально	Замкнуто	Замкнуто	5000 мкА
	Обратная полярность	Замкнуто	Замкнуто	

# А Клинические исследования

## А.1 Краткий обзор

В настоящем приложении содержатся данные о клинических исследованиях сенсоров Nellcor™, которые используются с системами мониторинга пациента Система мониторинга пациента Nellcor™ Bedside SpO<sub>2</sub>.

Одно (1) проспективное, контролируемое клиническое исследование гипоксии, проведенное для демонстрации точности Nellcor™ датчиков при их использовании с системой мониторинга дыхания пациента Nellcor™ Bedside Respiratory Patient Monitoring System. Исследование проводилось с группой здоровых добровольцев в одной клинической лаборатории. Была установлена точность по сравнению с ко-оксиметрией.

## А.2 Методы

В настоящее исследование были включены данные, полученные от 11 здоровых добровольцев. Для обеспечения сбалансированного исследования датчики вращались на пальцах и на лбу пациента. Значения SpO<sub>2</sub>, поступающие со всех инструментов, постоянно фиксировались, а вдыхаемый кислород контролировался до достижения пяти стабильных плато кривой при намеченной сатурации около 98, 90, 80, 70 и 60%. На каждом плато кривой с периодичностью 20 секунд было взято по шесть проб артериальной крови, что составило приблизительно 30 проб на каждого пациента. Каждая проба артериальной крови бралась в течение двух (2) дыхательных циклов (приблизительно 10 секунд), в то же время данные SpO<sub>2</sub> собирались и помечались для прямого сравнения с CO<sub>2</sub>. Каждый образец артериальной крови анализировался по крайней мере двумя из трех ко-оксиметров IL, и для каждой пробы высчитывалось среднее значение SaO<sub>2</sub>. Конец спокойного выдоха CO<sub>2</sub>, частота дыхания и способ дыхания постоянно контролировались в ходе исследования.

### А.3 Испытуемая группа

Табл. А-1. Демографические данные

Тип	Класс	Общая
Пол	Мужской	5
	Женский	6
Раса	Белый	8
	Латиноамериканец	2
	Афроамериканец	1
	Азиат	0
Возраст	--	19-48
Вес	--	108-250
Пигмент кожи	Очень светлый	2
	Оливковый	5
	Темно-оливковый/ средне-черный	3
	Очень темный/сине- черный	1

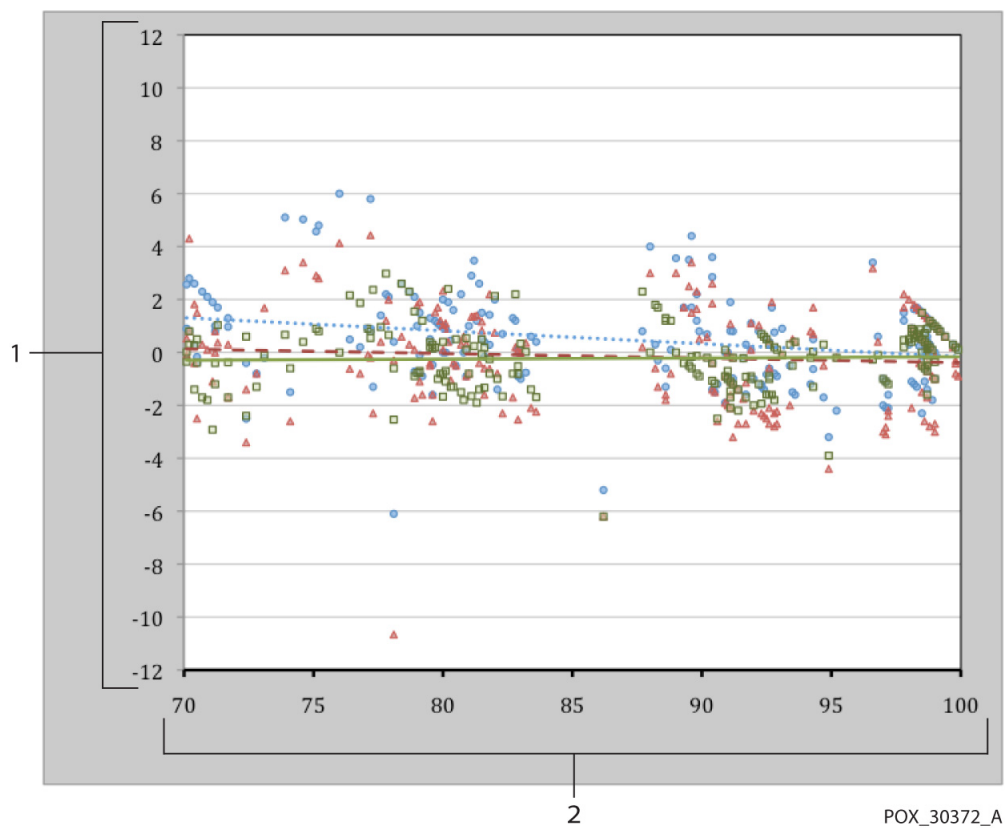
### А.4 Результаты исследования

Точность рассчитывалась с использованием разницы среднеквадратичных значений.

Табл. А-2. SpO<sub>2</sub> Точность датчиков Nellcor™ по сравнению с точностью ко-оксиметров

Десяток SpO <sub>2</sub>	MAX-A		MAX-N		MAX-FAST	
	Точки измерения	Руки	Точки измерения	Руки	Точки измерения	Руки
60-70	71	3,05	71	2,89	71	2,22
70-80	55	2,35	55	2,32	55	1,28
80-90	48	1,84	48	1,73	48	1,48
90-100	117	1,23	117	1,68	117	0,98

Рис. А-1. Измененный график анализа по методу Бланда-Альтмана



- |   |   |       |   |
|---|---|-------|---|
| 1 | Тестовый датчик;<br>Среднее значение ко-оксиметра<br>70-100% SpO <sub>2</sub> | 2     | Среднее значение ко-оксиметра<br>70-100% SpO <sub>2</sub> |
| ● | Плата оксиметра с датчиком MAX-A  | ⋯⋯⋯   | Линия тренда датчика MAX-A                                |
| ▲ | Плата оксиметра с датчиком MAX-N  | - - - | Линия тренда датчика MAX-N                                |
| ■ | Плата оксиметра с датчиком<br>MAX-FAST  | —     | Линия тренда датчика MAX-FAST                             |

## **А.5 Неблагоприятные явления или отклонения**

Как и ожидалось, в ходе исследования не возникло неблагоприятных явлений и отклонений от протокола.

## **А.6 Заключение**

Сведенные результаты показали, что для уровня сатурации 60-80% SpO<sub>2</sub>, критерий допустимости система мониторинга был достигнут при тестировании с помощью датчиков MAX-A, MAX-N и MAX-FAST. Сведенные результаты показали, что для уровня сатурации 70-100% SpO<sub>2</sub>, критерий допустимости был достигнут.



## Алфавитный указатель

<b>А</b>		
Анемия .....	68	
<b>В</b>		
Внимание		
Использование нерекомендованного		
оборудования .....	5	
Опасность взрыва .....	2	
Попадание жидкости .....	4	
Разбитый ЖК-дисплей .....	2	
Сильное освещение .....	3	
Снижение громкости .....	4	
возврата, возврат оксиметра .....	80	
Вопросы эффективности		
Датчик .....	69	
Состояние пациента .....	68	
Электромагнитное излучение .....	72	
Выбор датчика .....	82	
<b>Г</b>		
Гемоглибиновая дисфункция .....	68	
<b>Д</b>		
Дезинфекция .....	73	
<b>И</b>		
Измеренная насыщенность .....	90	
Индикатор		
Датчик отключен .....	14	
Датчик отсоединен .....	14	
Заряд батареи .....	13, 20, 22	
Питание переменного тока .....	13	
Помехи .....	13	
Сообщение датчика .....	14	
<b>К</b>		
Кабели .....	108	
Калибровка .....	76	
Кнопка		
Возврат .....	11	
Питание .....	11	
Сигнал тревоги временно отключен .....	11	
Краткие сведения об оксиметрии .....	87	
<b>Н</b>		
Насыщенность		
Измеренная .....	90	
Расчетная .....	90	
Фракциональная .....	90	
Функциональная .....	90	
<b>О</b>		
Область меню сигнала тревоги .....	14	
Область применения .....	10	
Оксиметрия		
Насыщенность .....	67	
Частота пульса .....	67	
Основная спецификация исправности .....	108	
Осторожно!		
Дополнительное оборудование .....	4	
Избыточно жесткие условия окружающей		
среды .....	4	
Попадание жидкости .....	4	
Проверка оборудования .....	5	
Проверка работоспособности .....	5	
Радиочастотная энергия .....	5	
Точность .....	5	
Утилизация батареи .....	76	
Целостность проводника .....	5	
Очистка .....	73	
<b>П</b>		
Перевозка		
Высота над уровнем моря .....	98	
Относительная влажность .....	99	
Температура .....	98	
Передняя панель .....	11, 12, 102	
Предупреждение		
Использование нерекомендованного		
оборудования .....	103	
Проверка на биологическую совместимость .....	85	
Проверка эффективности .....	67, 68	
Пульсоксиметрический датчик Nellcor™		
Вопросы эффективности .....	69	
Дезинфекция .....	73	
Подключение .....	23	
<b>Р</b>		
Расчетная насыщенность .....	90	
РЧ-оборудование .....	106	
<b>С</b>		
Сигнал тревоги временно отключен .....	44	
Символы		
UL .....	16	
Атмосферное давление .....	16	
Внимание .....	16	
Дата изготовления .....	16	
Изготовитель .....	16	
Маркировка CE .....	16	
Не мочить .....	16	
Порт данных .....	16	
Предельная влажность .....	16	
Предельная температура .....	16	
Представитель ЕС .....	16	
Тип VF .....	16	
Только по назначению врача .....	16	
Хрупкий предмет .....	16	
Эквивалентность .....	16	
Этой стороной вверх .....	16	
Система мониторинга		
Гарантия .....	7	
Область применения .....	10	
Описание изделия .....	10	
Сопутствующая документация .....	6	
Сообщение, датчик .....	24	
Спецификации тока утечки на землю .....	108	

---

<b>Т</b>	
Табличные данные тренда .....	50
Технические характеристики	
физические .....	97, 111
электрические характеристики .....	101
Ток	
Риск (Применяемый к пациенту и Изоляция) .....	110
Утечка (заземление и корпус) .....	108
<b>У</b>	
Управление сигналами тревоги	
SatSeconds .....	30, 92
Условия эксплуатации	
Высота над уровнем моря .....	98
Относительная влажность .....	99
Температура .....	98
Устранение неполадок, техническая поддержка .....	6
<b>Ф</b>	
Физические характеристики .....	101
Фракциональная насыщенность .....	90
Функциональная насыщенность .....	90
Функция	
Загрузка данных тренда .....	54
Интерфейс вызова медсестры .....	52
Управление сигналами тревоги	
SatSeconds™ .....	92
<b>Х</b>	
Хранение	
Высота над уровнем моря .....	98
Относительная влажность .....	99
Температура .....	98
<b>Ц</b>	
Цвета, дисплей .....	15
<b>Э</b>	
Электромагнитная совместимость (EMC)	
Расстояние .....	106
РЧ-оборудование .....	106, 107
Устойчивость к электромагнитному излучению .....	105
Электромагнитное излучение .....	71, 72
Элементы управления .....	11, 15



**Rx**  
**ONLY**


**CE**  
0123

Part No. 10006074 Rev. B (A7251-1) 07/2012

© 2012 Covidien.

 Covidien llc

15 Hampshire Street, Mansfield, MA 02048 USA.

 Covidien Ireland Limited, IDA Business & Technology Park, Tullamore.

[www.covidien.com](http://www.covidien.com)

1.800.NELLCOR [T]

[www.nda.ru](http://www.nda.ru)