



Hillrom™

Welch Allyn®
Connex® Spot Monitor



Upute za upotrebu

Verzija softvera 1.5X

© 2023 Welch Allyn. Sva prava pridržana. Kao podrška u predviđenoj upotrebi proizvoda opisanog u ovoj publikaciji kupcu proizvoda dopušta se kopiranje ove publikacije s medija koje isporučuje tvrtka Welch Allyn samo za internu distribuciju. Ni jedna druga upotreba, reprodukcija ili distribucija ove publikacije ili bilo kojeg njezinog dijela nije dopuštena bez pisanog dopuštenja tvrtke Welch Allyn.

Pravna izjava. Welch Allyn, Inc. („Welch Allyn“) ne preuzima odgovornost za ozljeđu koja bi mogla rezultirati radi (i) nepridržavanja pravila o pravilnoj upotrebi proizvoda u skladu s uputama, mjerama opreza, upozorenjima ili napomenama o namijenjenoj upotrebi objavljenih u ovom priručniku ili (ii) nezakonite ili nepravilne upotrebe proizvoda.

Welch Allyn, Connex, SureTemp, FlexiPort i SureBP registrirani su žigovi tvrtke Welch Allyn. EcoCuff žig je tvrtke Welch Allyn.

RD SET žig je tvrtke Masimo Corporation. LNCS, ReDisposable, SET, LNOP i Masimo registrirani su žigovi tvrtke Masimo Corporation. Posjedovanje ili kupnja uređaja opremljenog modulom Masimo Masimo SpO2- ne prenosi nikakvu izričitu ili podrazumijevanu licenciju za upotrebu uređaja s neovlaštenim senzorima ili kabelima koji bi, sami ili u kombinaciji s ovim uređajem, bili u okviru jednog ili više patenata koji se odnose na ovaj uređaj.

Više informacija o patentu Masimo pronađite na www.masimo.com/patents.htm.

Nellcor SpO2 Patient Monitoring System with OxiMax Technology i Nellcor SpO2 OxiMax Technology žigovi su tvrtke Medtronic company.

Braun i ThermoScan registrirani su zaštitni znakovi tvrtke Braun GmbH.

Nonin registrirani je žig tvrtke Nonin Medical, Inc.

Oznaka riječi i logotipi *Bluetooth* registrirani su žigovi u vlasništvu tvrtke *Bluetooth SIG, Inc.*, a svaka je upotreba takvih oznaka od strane tvrtke Welch Allyn pod licencijom.

Softver u ovom proizvodu pod autorskim je pravima 2023. tvrtke Welch Allyn ili njenih dobavljača. Sva prava pridržana. Softver je zaštićen zakonima o autorskim pravima Sjedinjenih Američkih Država i međunarodnim odredbama koje se primjenjuju širom svijeta. Prema takvim zakonima stjecatelj licencije ima pravo upotrebljavati kopiju softvera koji je ugrađen na ovaj instrument kako je predviđeno u radu proizvoda na kojem je ugrađen. Softver se ne smije kopirati, dekompilirati, preinačiti, rastavljati ili na drugi način reducirati u oblik koji je razumljiv ljudima. Ovo nije prodaja softvera ili bilo koje kopije softvera; sva prava, naslov i vlasništvo nad softverom zadržavaju tvrtka Welch Allyn i njeni dobavljači.

Ovaj proizvod može sadržavati softver poznat kao „besplatni“ softver ili softver „otvorenog koda“ (FOSS). Tvrta Hill-Rom upotrebljava i podržava upotrebu FOSS-a. Vjerujemo da FOSS naše proizvode čini robusnjim i sigurnijim, a nama i našim klijentima pruža veću fleksibilnost. Kako biste saznali više o FOSS-u koji se može koristiti u ovom proizvodu, posjetite naše web-mjesto za FOSS na adresi hillrom.comopensource. Tamo gdje je to potrebno, kopija izvornog koda za FOSS dostupna je na našem web-mjestu za FOSS.

PATENTI/PATENT hillrom.com/patents.

Proizvod može biti pokriven jednim patentom ili više njih. Pogledajte prethodno navedenu internetsku adresu. Tvrta Hill-Rom vlasnici su europskih, američkih i drugih patenata i prijava patena na čekanju.

Za informacije o nekom proizvodu obratite se tehničkoj podršci tvrtke Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/.

REF 108931, 80030151 ver. A

Datum izmjene: 2023-08

Ovaj se priručnik odnosi na # 901058 VITAL SIGNS MONITOR CORE



Welch Allyn, Inc.
4341 State Street Road
Skaneateles Falls, NY 13153 SAD

hillrom.com

Welch Allyn, Inc. podružnica je tvrtke Hill-Rom Holdings, Inc.



0297

Ove upute za uporabu namijenjene su za uporabu u Australiji
Ovlašteni australski sponzor
Welch Allyn Australia Pty. Ltd.
1 Baxter Drive
Old Toongabbie NSW 2146
Australija

EC REP



Welch Allyn Limited
Navan Business Park
Dublin Road
Navan, Co. Meath
C15 AW22 Irska



Sadržaj

Uvod	1
Namjena	1
Povezani dokumenti	2
 Simboli i definicije	 3
 O upozorenjima i mjerama opreza	 7
Opća upozorenja i mjere opreza	7
Preostali rizici	15
Prijavljivanje štetnih događaja	16
 Kontrole, indikatori i priklučci	 17
 Postavljanje	 21
Materijal i dodatna oprema	21
Povežite bateriju	21
Montirajte monitor	22
Pričvrstite umetak za sondu i temperaturnu sondu	23
Izvadite temperaturnu sondu i umetak za sondu	23
Povežite NIBP crijevo	23
Iskopčajte crijevo za NIBP	23
Povežite SpO ₂ kabel	24
Iskopčajte SpO ₂ kabel	24
Pričvrstite dodatak	24
Odvojite dodatak	24
Iskopčajte napajanje izmjeničnom strujom	24
 Pokretanje	 25
Napajanje	25
Načini prijave	30
Profil	32
Opće funkcije zaslona	36
Osnovni zasloni	37
Zasloni skočnih prozora	40
Navigacija	40
 Upravljanje podacima o pacijentu	 43
Učitajte podatke o pacijentu s pomoću skenera ili RFID čitača	44
Dodajte pacijenta	44
Potražite pacijenta na popisu pacijenta s pomoću skenera ili RFID čitača	45
Upravljajte evidencijom pacijenta	45
Modifikatori	46

Popis pacijenata	46
Alarmi	49
Prikaz sažetka vitalnih znakova	49
Bilježenje u sustavu alarma	49
Ograničenja alarma	49
Signal podsjetnika na alarm	49
Vrsta alarma	50
Lokacije obavijesti o alarmima	50
Ikone na kartici Home (Početno)	52
Ponovno postavite (pauzirajte ili isključite) zvučne alarne	53
Prilagodite ograničenja alarma za vitalne znakove	54
Izmijenite obavijest zvučnog alarma	56
Poruke alarma i prioriteti	56
Uređaj za poziv medicinske sestre	57
Praćenje pacijenata	59
Potrebni parametri	59
Intervali	59
NIBP	62
Temperatura	65
SpO ₂	75
Respiration rate (Brzina disanja) (RR)	80
Prilagođeno bodovanje (bodovi za rano upozorenje)	83
Modifikatori i ručni parametri	83
Alat za konfiguraciju	84
Napredne postavke	84
Održavanje i servis	85
Obavite periodične provjere	85
Zamijenite bateriju monitora	85
Zamijenite bateriju radne površine APM	86
Zahtjevi za čišćenje	88
Odlaganje uređaja	93
Rješavanje problema	95
Poruke za neinvazivno mjerjenje krvnog tlaka (NIBP)	95
Poruke za SpO ₂	102
Poruke o temperaturi	115
Poruke o podacima o pacijentu i liječniku	124
Radio poruke	127
Poruke o povezivanju	133
Sistemske poruke	135
Poruke o ažuriranju softvera	138
Poruke za Bluetooth	139
Poruke za APM	139
Specifikacije	143
Fizičke specifikacije	143
Specifikacije okruženja	151
Radio monitora	152
Modul Bluetooth	153
Opcije konfiguracije	154

Datum proizvodnje: kako dekodirati serijski broj	155
Kalibracija	156
Standardi i sukladnost	157
Opća sukladnost i standardi	157
Rugulatorna sukladnost radio opreme	157
Smjernice i deklaracija proizvođača	163
Elektromagnetska kompatibilnost	163
Informacije o emisijama i otpornosti	165
Dodatak	171
Odobrena dodatna oprema	171
Jamstvo	182

Uvod

U ovom su priručniku opisane mogućnosti uređaja Connex Spot Monitor (monitor) te njegov rad. Informacije, uključujući ilustracije, odnose se na monitor konfiguriran s neinvazivnim krvnim tlakom (NIBP), temperaturom tijela, pulsnom oksimetrijom (SpO₂), brzinom disanja (RR) i pulsom. Ako konfiguracija vašeg monitora nema neku od ovih opcija, neke informacije u ovom priručniku možda se ne primjenjuju na vaš uređaj.

Prije upotrebe monitora, pročitajte odjeljke priručnika koji se odnose na vašu upotrebu monitora.

Namjena

Connex Spot Monitor fiziološki je monitor za pacijente namijenjen stručnoj upotrebi u kliničkom okruženju.

Indikacije za uporabu

Uređaji Connex Spot Monitors namijenjeni su da ih upotrebljavaju kliničari i medicinsko kvalificirano osoblje za praćenje neinvazivnog mjerjenja krvnog tlaka, frekvencije pulsa, neinvazivnog mjerjenja funkcionalne zasićenosti arterijskog hemoglobina kisikom (SpO₂) i tjelesne temperature pri normalnom i aksilarnom načinu mjerjenja za neonatalne, pedijatrijske i odrasle pacijente. Najvjerojatnije lokacije za praćenje pacijenata su opći medicinski ili kirurški odjeli te opća bolnička okruženja i ona alternativne skrbi.

Prodaja ovog uređaja dopušta se isključivo po nalogu liječnika ili ovlaštenog zdravstvenog djelatnika.

Kontraindikacije

Ovaj sustav nije namijenjen za upotrebu:

- na pacijentima koji su priključeni na kardiopulmonalnu prijemosnicu
- na pacijentima koji se prevoze izvan zdravstvene ustanove
- u blizini MRI uređaja
- u hiperbaričnoj komori
- u blizini zapaljivih anestetika
- u blizini uređaja za elektro-kauterizaciju

Za kontraindikacije SpO₂ senzora potražite upute za upotrebu proizvođača senzora.

Za sustav konfiguriran s uređajem Masimo SpO2 i senzorom za prst SpO2 kojim se po izboru može mjeriti brzina disanja (RRp), neinvazivno mjerjenje brzine disanja nije namijenjeno za upotrebu na neonatalnim pacijentima i dojenčadi.

Povezani dokumenti

Pri upotrebi ovog priručnika pročitajte i sljedeće dokumente:

- *Connex® Spot Monitor Servisni priručnik* <https://assets.hillrom.com/is/content/hillrom/80019225LITPDFpdf>
- Welch Allyn Service Tool:
<https://www.hillrom.com/en/services/welch-allyn-service-tool/>
- *Welch Allyn Service Tool Priručnik za instalaciju i konfiguraciju:*
<https://www.hillrom.com/en/services/welch-allyn-service-tool/>
- *CD s uputama za upotrebu termometra Welch Allyn Braun ThermoScan® PRO 6000*
- *CD s uputama za upotrebu stanice za punjenje Welch Allyn Braun ThermoScan® PRO 6000*
- *Upute za upotrebu uređaja za ispitivanje kalibracije Welch Allyn 9600 Plus* <https://assets.hillrom.com/is/content/hillrom/80020333LITPDFpdf>
- Web-mjesto tvrtke Hillrom: hillrom.com

Simboli i definicije

Simboli u dokumentu

Informacije o podrijetlu ovih simbola potražite u rječniku simbola tvrtke Welch Allyn:
welchallyn.com/symbolsglossary.



UPOZORENJE Upozorenja u ovom priručniku identificiraju uvjete ili prakse koje mogu dovesti do bolesti, ozljeda ili smrti. Izjave o upozorenju prikazane su sa sivom pozadinom u crno-bijelom dokumentu.



OPREZ Mjere opreza u ovom priručniku identificiraju uvjete ili prakse koje mogu rezultirati oštećenjem opreme ili druge imovine ili gubitkom podataka.



Slijedite upute za upotrebu (IFU) – obavezna radnja.

Primjerak uputa za upotrebu dostupan je na ovom web-mjestu.

Tiskani primjerak uputa za upotrebu može se naručiti od tvrtke Welch Allyn s isporukom u roku od 7 kalendarskih dana.

Simboli za napajanje



Stanje čekanja



Ekvipotencijalno uzemljenje



Utikač



Nema baterije ili kvar baterije



Prisustvo izmjenične struje,
baterija potpuno puna



Razina napunjenoosti baterije

	Prisustvo izmjenične struje, baterija se puni		Baterija
	Izmjenična struja (AC)		Punjiva baterija
	Nazivna ulazna snaga, istosmjerna struja		Nazivna ulazna snaga, AC
Li-ion	Litij-ionska baterija		Istosmjerna struja (DC)
	Zaštitno uzemljenje (Protective Earth – PE)		

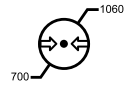
Simboli povezivosti

	Bluetooth®		Ethernet
	USB		Poziv medicinske sestre
	Snaga bežičnog signala <ul style="list-style-type: none"> • Izvrsno (4 trake) • Dobro (3 trake) • Dovoljno (2 trake) • Slabo (1 traka) • Nema signala (nema traka) • Nema veze (prazno) 		

Razni simboli

	Proizvođač		Primjenjeni dijelovi tipa BF otporni na defibrilaciju
	Identifikator proizvoda		Serijski broj

REF	Broj ponovne narudžbe		RoHS oznake za Kinu za kontrolu zagađenja uzrokovanih električkim uređajima. XX označava razdoblje uporabe sigurne za okoliš u godinama.
EC REP	Ovlašteni predstavnik za Europsku zajednicu		Uvoznik
	Nemojte ponovno koristiti, uređaj za jednokratnu uporabu		Odvojeno prikupljanje električne i elektroničke opreme. Nemojte odložiti kao nesortirani komunalni otpad.
	Neionizirajuće elektromagnetsko zračenje		Poziv za održavanje
	Svjetlo zadatka	Rx ONLY	Dostupno samo na recept ili „namijenjeno uporabi od strane ili po nalogu licenciranog zdravstvenog stručnjaka“
	Ovom stranom gore		Lomljivo
IPX2	IP = oznaka zaštite International Protection X = nema zaštite od prodora stranih tijela 2 = zaštićeno od kapanja vode do 15° nagiba kućišta		Australian Communications and Media Authority (ACMA) Radio Compliance Mark (Oznaka za radio usklađenost (RCM)).
	Ograničenje temperature	GTIN	Globalni broj trgovачke jedinice
	Ograničenje slaganja jedno na drugo prema broju		Čuvati na suhom
	Ograničenje vlažnosti		Može se reciklirati

	Simbol odobrenja PSE za kategoriju A za Japan		Medicinski uređaj
 1060 700			Ograničenje atmosferskog tlaka

Simboli na prijenosnom postolju

	Maksimalne granice opterećenja za siguran rad		Težina u kilogramima (kg)
	OPREZ Mjere opreza u ovom priručniku identificiraju uvjete ili prakse koje mogu rezultirati oštećenjem opreme ili druge imovine ili gubitkom podataka.		

Simbol zaslona

	Indikator postupka za radnje poput izvođenja mjerena i povezivanja prijenosnog računala
---	---

O upozorenjima i mjerama opreza

Upozorenja i mjere opreza mogu se pojaviti na monitoru, na pakiranju, na spremniku za prijevoz ili u ovom dokumentu.

Monitor je siguran za pacijente i liječnike kada se koristi u skladu s uputama i upozorenjima te mjerama opreza prikazanim u ovom priručniku.

Prije upotrebe monitora, upoznajte se s dijelovima ovih uputa za upotrebu koja se odnose na vašu upotrebu monitora.



UPOZORENJE Upozorenja u ovom priručniku identificiraju uvjete ili prakse koje mogu dovesti do bolesti, ozljeda ili smrti.



Pozor Mjere opreza u ovom priručniku identificiraju uvjete ili prakse koje mogu rezultirati oštećenjem opreme ili druge imovine ili gubitkom podataka.

Opća upozorenja i mjere opreza



UPOZORENJE Opasnost za sigurnost proizvoda. Zaštite lozinke i fizički pristup računalima i poslužiteljima s Connex Spot Monitorom. Slijedite lokalnu i institucijsku praksu i propise za zaštitu podataka o pacijentima. Neovlašten pristup može dovesti do gubitka povjerljivosti podataka, oštećenja podataka, nedostupnosti uređaja i pokušaja dohvaćanja vjerodajnica za mrežu klijenta s Connex Spot Monitora.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Mnoge varijable okoline, uključujući fiziologiju pacijenta i kliničku primjenu, mogu utjecati na točnost i učinkovitost monitora. Stoga, prije liječenja pacijenta morate provjeriti sve informacije vitalnih znakova, osobito NIBP, RR i SpO₂. Ako je točnost mjerjenja upitna, provjerite mjerjenje pomoću druge klinički prihvatljive metode.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Kako biste osigurali cjelovitost podataka i povjerljivost podataka o pacijentu, spremite očitanja i izbrisite prikaz zaslona monitora između pacijenata.



UPOZORENJE Opasnost od ozljeda. Kabelom napajanja iskopčajte opremu kako biste je izolirali iz napajanja. Opremu postavite na način da je olakšan pristup kabelu i njegovo iskapčanje.

-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Oštećeni kabeli i pribor mogu utjecati na sigurnost pacijenta i rukovatelja. Monitor nikad nemojte podizati držeći ga za kabel napajanja ili priključke za pacijenta. Redovito provjeravajte ima li znakova habanja, ogrebotina ili drugih oštećenja na kabelu izmjeničnog napajanja, manžeti za mjerjenje krvnog tlaka, kabelu modula za SpO₂ i drugom priboru. Po potrebi ih zamijenite.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Tijekom defibrilacije držite elektrode dalje od senzora monitora i drugih vodljivih dijelova koji su u kontaktu s pacijentom.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Svaka vanjska kompresija cijevi ili manžeta za mjerjenje krvnog tlaka može uzrokovati ozljede pacijenata, pogreške u sustavu ili netočna mjerena.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Operite ruke kako bi se smanjio rizik od prijenosa zaraze i nozokomialne infekcije.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Monitor ili pribor nemojte postavljati ni na jedno mjesto s kojeg bi mogli pasti na pacijenta.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Provjerite identitet pacijenta na monitoru nakon ručnog unosa ili skeniranja crtičnog koda i prije ispisivanja ili prijenosa evidencije pacijenta. Neuspješna identifikacija točnog pacijenta može dovesti do ozljede pacijenta.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Ako višekratno upotrebljavate način rada za hitno stanje, periodički pratite ruku pacijenta kako biste se pobrinuli da cirkulacija ne oslabi te da manžeta ostane na mjestu. Dugotrajno oslabljena cirkulacija ili neodgovarajući položaj manžete može uzrokovati modrice.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Manžetu nemojte stavljati na ruku na strani na kojoj je izvršena mastektomija. Ako je potrebno, upotrijebite femoralnu arteriju kako biste proveli mjerjenje.
-  **UPOZORENJE** Rizik od netočnog mjerjenja. Manžetu nemojte stavljati na mjesta na kojima može ometati pravilnu cirkulaciju. Manžetu nemojte stavljati na mjesta na kojima je cirkulacija ugrožena ili na ekstremitetu koji se upotrebljava za intravensku infuziju. Na istom ekstremitetu istovremeno nemojte koristiti SpO₂ senzor na prstu i manžetu za mjerjenje krvnog tlaka. To može uzrokovati privremeni gubitak pulsiranog protoka, što će rezultirati nepostojanjem očitanja ili netočnim očitanjem SpO₂ ili pulsa dok se protok ne vrati.
-  **UPOZORENJE** Manžetu nemojte upotrebljavati na mjestima na pacijentu na kojima je koža osjetljiva ili oštećena. Često provjeravajte ima li iritacije na mjestu gdje je postavljena manžeta.
-  **UPOZORENJE** Kvar opreme i opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte prekrivati dovod zraka ili otvore za ispusne plinove na stražnjoj strani i podnožju monitora. Pokrivanje tih otvora može uzrokovati pregrijavanje monitora ili prigušivanje alarma.
-  **UPOZORENJE** Ova oprema nije prikladna za uporabu u blizini električnih kirurških uređaja.
-  **UPOZORENJE** Zbog sigurnosti rukovatelja i pacijenta periferna oprema i pribor koji mogu doći u izravni kontakt s pacijentom moraju biti u skladu sa svim važećim zahtjevima vezanim uz sigurnost, EMC te regulatornim zahtjevima.

-  **UPOZORENJE** Oštećenje opreme i opasnost od ozljede. Prilikom prenošenja monitora na prijenosnom postolju pravilno pričvrstite sve kabele i cijevi pacijenta kako biste ih držali podalje od kotača i smanjili opasnost od spoticanja.
-  **UPOZORENJE** Oštećenje opreme i opasnost od ozljede. Izmjene na monitoru smiju izvoditi samo kvalificirani servisni predstavnici tvrtke Welch Allyn. Izmjena monitora može biti opasna za pacijente i osoblje.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od požara i eksplozije. Monitorom ili priborom nemojte rukovati u prisutnosti zapaljive mješavine anestetika sa zrakom, kisikom ili dušikovim(I) oksidom; u okolinama bogatima kisikom ili drugim potencijalno eksplozivnim okolinama.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od požara i strujnog udara. Priključite LAN kabele koji se nalaze unutar perimetra jedne zgrade. Vodljivi LAN kabeli koji obuhvaćaju više zgrada mogu uzrokovati opasnost od požara ili strujnog udara, osim ako nisu opremljeni svjetlovodnim kabelima, odvodnicima munje ili drugim primjenjivim sigurnosnim značajkama.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od strujnog udara. Oprema mora biti povezana samo s glavnim napajanjem s uzemljenjem.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od strujnog udara. Nemojte otvarati monitor ili ga pokušati popraviti. Monitor ne sadrži dijelove koje može servisirati korisnik. Izvodite samo postupke rutinskog čišćenja i održavanja koji su opisani u ovom priručniku. Pregled i servisiranje unutarnjih dijelova obavlja samo ovlašteno servisno osoblje.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od strujnog udara. Svi ulazni i izlazni priključci signala (I/O) namijenjeni su za priključivanje samo uređaja koji su sukladni s IEC 60601-1 ili drugim IEC standardima (na primjer, IEC 60950), kako je primjenjivo na monitor. Priključivanje dodatnih uređaja s monitorom može povećati probaj električne energije na kućište ili protok električne energije za pacijenta. Za održavanje sigurnosti rukovatelja i pacijenta, razmotrite zahtjeve standarda IEC 60601-1. Izmjerite probaj električne energije kako biste potvrdili da ne postoji opasnost od strujnog udara.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od eksplozije ili zaraze. Nepropisno odlaganje baterija može stvoriti opasnost od eksplozije ili zaraze. Nemojte nikada odlagati baterije u kontejnere za smeće. Baterije uvijek reciklirajte u skladu s lokalnim propisima.
-  **UPOZORENJE** Monitor upotrebljavajte samo kako je opisano u ovim uputama za upotrebu. Monitor nemojte upotrebljavati na pacijentima kako je opisano u odjeljku Kontraindikacije.
-  **UPOZORENJE** Ograničenja alarma specifična su za pacijenta ili ustanovu. Liječnik mora postaviti ili provjeriti ograničenja alarma koja su prikladna za svakog pacijenta. Svaki put kada se monitor uključi, morate provjeriti jesu li postavke alarma prikladne za pacijenta prije nego što ga počnete nadzirati.
-  **UPOZORENJE** Rizik od neispravnog mjerjenja. Nije predviđeno da se monitor upotrebljava za vrijeme prijevoza pacijenata izvan ustanove. Nemojte upotrebljavati monitor za mjerjenja kod bilo kojeg pacijenta u prijevozu.
-  **UPOZORENJE** Rizik od neispravnog mjerjenja. Na monitor nemojte priključivati više od jednog pacijenta.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerena. Ulaz prašine i čestica može utjecati na točnost mjerena krvnog tlaka. Monitor upotrebljavajte u čistim okruženjima kako biste osigurali točnost mjerena. Ako primijetite da se na otvorima za prozračivanje monitora nakupljuju prašina ili vlakna, zatražite kvalificiranog servisnog tehničara da ga pregleda i očisti.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerena. Nemojte izlagati temperaturama većim od 122 °F (50 °C).



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerena. Monitor nemojte upotrebljavati na pacijentima koji su priključeni na kardiopulmonalnu prijemosnicu.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerena. Monitor nemojte upotrebljavati na pacijentima koji imaju grčeve ili tremore.



UPOZORENJE Tekućine mogu oštetići elektroniku u monitoru. Spriječite prolijevanje tekućine po monitoru.

Ako se tekućine proliju po monitoru:

1. Isključite monitor.
2. Iskopčajte utikač napajanja.
3. Iz monitora izvadite bateriju.
4. S monitora uklonite tekućinu i osušite ga.



Bilješka Ako su tekućine eventualno ušle u monitor, maknite monitor iz uporabe sve dok se pravilno ne osuši te dok ga ne pregleda i provjeri stručni servis.

5. Ponovno umetnute bateriju.
6. Ponovno ukopčajte utikač napajanja.
7. Uključite monitor i provjerite funkcionalnost normalno prije uporabe.



UPOZORENJE Ako padne ili se ošteti, monitor možda neće raditi ispravno. Zaštitite ga od teških mehaničkih udaraca. Monitor nemojte upotrebljavati ako primijetite bilo kakve znakove oštećenja. Kvalificirano servisno osoblje mora za svaki monitor koji je pao ili je oštećen provjeriti radi li pravilno prije njegovog ponovnog stavljanja u uporabu.



UPOZORENJE Neispravne baterije mogu ošteti monitor. Ako baterija pokazuje znakove oštećenja ili pucanja, mora se odmah zamijeniti i to samo s baterijom koju je odobrila tvrtka Welch Allyn.



UPOZORENJE Opasnost od ozljeda. Nepravilno rukovanje baterijom može dovesti do stvaranja topline, dima, eksplozije ili požara. Nemojte izlagati kratkom spoju, gnječiti, bacati u vatru ili rasklapati bateriju. Nemojte nikada odlagati baterije u kontejnere za smeće. Baterije uvijek reciklirajte u skladu s nacionalnim ili lokalnim propisima.



UPOZORENJE Upotrebljavajte samo dodatke koje je odobrila tvrtka Welch Allyn i to u skladu s proizvođačevim uputama za upotrebu. Upotreba neodobrenog dodatnog pribora s monitorom može utjecati na sigurnost pacijenta i rukovatelja te ugroziti rad i preciznost proizvoda i poništiti jamstvo proizvoda.



UPOZORENJE Oprema i pribor koji su postavljeni na zidu moraju se instalirati u skladu s priloženim uputama. Tvrta Welch Allyn nije odgovorna za integritet bilo koje instalacije koju nije izvršilo servisno osoblje tvrtke Welch Allyn. Obratite se ovlaštenom servisnom predstavniku tvrtke Welch Allyn ili drugom kvalificiranom servisnom osoblju kako biste se pobrinuli da se instalacija i postavljanje svog pribora provede profesionalno radi sigurnosti i pouzdanosti.



UPOZORENJE Tvrta Welch Allyn nije odgovoran za integritet napajanja u ustanovi. Ako se sumnja u integritet napajanja ili zaštitnog vodiča uzemljenja, monitorom uvijek upravljajte samo na baterijskom napajanju kada je priključen na pacijentu.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Kao i kod druge medicinske opreme, pažljivo usmjerite kabele za pacijente kako biste smanjili mogućnost da se pacijent zapetlja ili uguši.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Nemojte upotrebljavati monitor ili pribor tijekom snimanja magnetskom rezonancijom (MR) ili u okruženju za MR.



UPOZORENJE Radi sigurnosti izbjegavajte slaganje više uređaja jednog na drugi ili postavljanje drugih predmeta na uređaj tijekom rada.



UPOZORENJE Radi zaštite od ozljeda pridržavajte se sljedećih uputa:

- Nemojte postavljati uređaj na površine na kojima je vidljiva prolivena tekućina.
- Nemojte namočiti ili uroniti uređaj u tekućinu.
- Upotrebljavajte otopine za čišćenje isključivo prema uputama iz ovog priručnika.
- Nemojte pokušavati očistiti uređaj dok pratite pacijenta.



UPOZORENJE Opasnost od strujnog udara. Kako biste se zaštitili od strujnog udara, uvijek uklonite i u potpunosti iskopčajte sav pribor, uključujući senzore, prije kupanja pacijenta.



UPOZORENJE Održavajte minimalni razmak od 30 cm između bilo kojeg dijela monitora i prijenosne radiofrekvencijske komunikacijske opreme (uključujući periferne uređaje poput kabela antena i vanjskih antena). Rad monitora može se pogoršati ako se ne pridržavate odgovarajućeg razmaka.



Pozor Opasnost od strujnog udara. Ne sterilizirajte monitor. Steriliziranjem bi se monitor mogao oštetići.



Pozor Federalni zakon Sjedinjenih Država dopušta prodaju, distribuciju ili uporabu ovog monitora isključivo liječnicima ili licenciranim zdravstvenim djelatnicima ili po nalogu istih.



Pozor Opasnost od elektromagnetskih smetnji. Monitor je usklađen sa svim primjenjivim nacionalnim i međunarodnim normama za elektromagnetske smetnje. Ove su norme namijenjene za smanjivanje elektromagnetskih smetnji medicinske opreme. Premda se ne očekuje da će ovaj monitor predstavljati probleme drugim kompatibilnim uređajima ili da će na njega utjecati drugi kompatibilni uređaji, može doći do smetnji. Kao mjera opreza, izbjegavajte upotrebu monitora u blizini druge opreme. Ako uočite smetnje opreme, po potrebi promijenite lokaciju opreme ili pogledajte proizvođačeve upute za upotrebu.



Pozor Nemojte pomicati postolje dok je izvor napajanja uključen u utičnicu.



Pozor Ne sterilizirajte monitor. Steriliziranjem bi se monitor mogao oštetiti.



Pozor Za punjenje izvora napajanja monitora upotrebljavajte samo kabele izmjeničnog napajanja klase I (s uzemljenjem).



Pozor Nemojte isključivati monitor dugim pritiskom gumba  ako monitor ispravno radi. Na taj će se način izgubiti podaci o pacijentu i postavke konfiguracije.



Pozor Nikada nemojte pomicati monitor ili mobilni stalak povlačenjem za kabele. Ovo može dovesti do prevrtanja monitora ili oštećenja kabela. Nikada nemojte povući kabel za napajanje da biste ga iskopčali iz strujne utičnice. Uvijek uhvatite utikač da biste iskopčali kabel za napajanje. Držite kabel dalje od tekućina, izvora topline i oštih rubova. Zamijenite kabel za napajanje ako se zaštita od naprezanja, izolacija kabela ili metalne igle oštete ili se počnu odvajati od utikača.



Pozor Nemojte premašiti maksimalna ograničenja težine za vaše prijenosno postolje s košarom ili posudama. Pogledajte odjeljak „Specifikacije“ za maksimalna ograničenja težine za košaru/posude i prijenosno postolje.



Pozor Za priključivanje prijenosnog računala na USB priključak upotrebljavajte samo kabel tvrtke Welch Allyn. Svaki laptop koji je spojen na monitor mora se pokrenuti na bateriji, napajanju sukladnom standardu 60601-1 ili izolacijskom transformatoru sukladnom standardu 60601-1.



Pozor Ako dodirni zaslon ne reagira ispravno, pogledajte odjeljak za rješavanje problema. Ako se problem ne može riješiti, prekinite uporabu monitora i kontaktirajte ovlašteni servisni centar tvrtke Welch Allyn ili kvalificirano servisno osoblje.

Upozorenja, mjere opreza i napomene u vezi s pulsnim oksimetrom Masimo Pulse CO-Oximeter



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte rukovati pulsnim CO-oksimetrom osim ako nije provjeroeno da su postavke točne.



UPOZORENJE Nemojte upotrebljavati pulsni CO-oksimetar ako izgleda oštećeno ili se sumnja na oštećenje.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Ako neko mjerjenje izgleda upitno, najprije provjerite vitalne znakove pacijenta nekim drugim načinom i zatim provjerite radi li pulsni CO-oksimetar ispravno.



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Neispravna mjerena brzina disanja mogu biti izazvana sljedećim:

- nepravilna primjena senzora
- niska arterijska perfuzija
- artefakt uzrokovan gibanjem
- niska arterijska zasićenost kisikom
- prekomjerna buka u prostoriji ili okolini



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Neispravna očitanja SpO₂ mogu biti izazvana sljedećim:

- nepravilna primjena i postavljanje senzora
- povišene razine COHb ili MetHb: do povišenih razina COHb ili MetHb može doći i pri naizgled normalnom SpO₂. Kada se sumnja na povišene razine COHb ili MetHb, treba provesti laboratorijsku analizu (CO-oksimetrija) uzorka krvi.
- povišene razine ukupnog bilirubina
- povišene razine derivata hemoglobina
- vazospastične bolesti poput Raynaudove i periferne vaskularne bolesti
- hemoglobinopatije i poremećaji sinteze poput talasemija, bolesti hemoglobina Hb s, Hb c, bolest srpastih stanica itd.
- hipokapnična ili hiperkapnička stanja
- ozbiljna anemija
- vrlo niska arterijska perfuzija
- artefakti izazvani ekstremnim gibanjem
- abnormalna pulzacija vene ili suženje vene
- ozbiljna vazokonstrikcija ili hipotermija
- arterijski kateteri i intraaortni balon
- intravaskularne boje, poput indocijanin zelenila ili metilenskog modrila
- izvana nanesena boja ili tekstura, poput laka za nokte, akrilnih noktiju, šljokica itd.
- madeži, tetovaže, izbjlijedjeli dijelovi kože, vlaga na koži, deformirani ili abnormalni prsti. itd.
- poremećaji boje kože



UPOZORENJE Interferirajuće tvari: boje ili bilo koja tvar koja sadrži boje, koje mijenjaju uobičajenu pigmentaciju krvi mogu uzrokovati pogrešna očitanja.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar ne smije se upotrebljavati kao jedini temelj za postavljanje dijagnoze ili donošenje odluka u pogledu terapije. Treba se upotrebljavati zajedno s kliničkim znakovima i simptomima.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar nije namijenjen za upotrebu kao jedini temelj za postavljanje dijagnoze ili donošenje odluka u pogledu liječenja u vezi sa sumnjom na trovanje ugljičnim monoksidom. Namijenjen je da se upotrebljava zajedno s dodatnim metodama procjene kliničkih znakova i simptoma.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar nije monitor za apneju.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar može se upotrebljavati tijekom defibrilacije, ali to može utjecati na točnost ili dostupnost parametara i mjerena.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar može se upotrebljavati tijekom elektrokauterizacije, ali to može utjecati na točnost ili dostupnost parametara i mjerena.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar ne smije se upotrebljavati za analizu aritmije.



UPOZORENJE SpO₂ je empirijski kalibriran u zdravim odraslim volonterima s normalnim razinama karboksihemoglobina (COHb) i methemoglobina (MetHb).



UPOZORENJE Nemojte prilagođavati, popravljati, otvarati, rastavljati na dijelove ili modificirati pulsni CO-oksimetar ili dodatnu opremu. Može doći do ozljede osoblja ili oštećenja opreme. Ako je potrebno, pulsni CO-oksimetar vratite radi servisiranja.



UPOZORENJE Na optička mjerjenje koja se temelje na pletizmografu (npr. SpO₂ i RR_p) može utjecati sljedeće:

- Nepravilna primjena senzora ili upotreba neodgovarajućeg senzora.
- Manžeta za mjerjenje tlaka u krvi postavljena na istu ruku na kojoj je senzor.
- Intravaskularne boje poput indocijanin zelenila ili metilenskog modrila.
- Venska kongestija.
- Abnormalna pulzacija vene (npr. trikuspidalna regurgitacija, Trendelenburgov položaj).
- Abnormalni puls zbog fizioloških stanja ili izazvan vanjskim faktorima (npr. srčane aritmije, intraaortni balon itd.).
- Izvana nanesena boja ili tekstura, poput laka za nokte, akrilnih noktiju, šljokica itd.
- Vlaga, madeži, izbljijedjeli dijelovi kože, lom nokta, deformirani prsti ili strani predmeti na putu svjetla.
- Povišene razine ukupnog bilirubina.
- Fiziološka stanja koja mogu značajno podignuti krivulju disocijacije kisika.
- Fiziološka stanja koja mogu utjecati na vazomotorni tonus ili promijene u vazomotornom tonusu.



Pozor Nemojte postaviti pulsni CO-oksimetar na mjesto gdje pacijent može promijeniti kontrole.



Pozor Kada pacijenti prolaze fotodinamičku terapiju, mogu biti osjetljivi na svjetlost. Pulsna oksimetrija može se upotrebljavati pod pažljivim kliničkim nadzorom tijekom kratkog razdoblja kako bi se smanjile smetnje s fotodinamičkom terapijom.



Pozor Pulsni CO-oksimetar nemojte postaviti na električnu opremu koja bi mogla utjecati na uređaj sprječavajući ga da pravilno radi.



Pozor Ako vrijednosti SpO₂ ukazuju na hipoksemiju, treba uzeti uzorce krvi za laboratorij kako bi se potvrdilo stanje pacijenta.



Pozor Ako se poruka Low Perfusion (Niska perfuzija) često prikazuje, pronađite mjesto za praćenje s boljom perfuzijom. U međuvremenu procijenite pacijenta i, ako je potrebno, provjerite stanje oksigenacije na druge načine.



Pozor Promijenite mjesto primjene ili zamijenite senzor i/ili kabel za pacijenta kada se na monitoru glavnog računala prikaže „Replace sensor“ (Zamijeni senzor) i/ili „Replace patient cable“ (Zamijeni kabel za pacijenta) ili dugotrajna poruka o slaboj kvaliteti signala (poput „Low SIQ“ (Niska kvaliteta signala)). Te poruke mogu pokazati da je vrijeme praćenja pacijenta isteklo na kabelu za pacijenta ili senzoru.



Pozor Ako upotrebljavate pulsnu oksimetriju tijekom zračenja cijelog tijela, držite senzor izvan polja zračenja. Ako se senzor izloži zračenju, očitanje može biti netočno ili uređaj može očitati nulu tijekom trajanja aktivnog razdoblja zračenja.



Pozor Uređaj mora biti konfiguriran tako da odgovara lokalnoj frekvenciji električne energije kako bi se uklonio šum uzrokovani fluorescentnim svjetlima i drugim izvorima.



Pozor Kako biste se pobrinuli da su ograničenja alarma odgovarajuća za pacijenta koji se prati, provjerite ograničenja pri svakoj upotretbi pulsog CO-oksimetra.



Pozor Varijacije u mjerjenjima hemoglobina mogu biti značajne i na njih može utjecati tehnika uzorkovanja kao i fiziološko stanje pacijenta. Rezultate koji pokazuju nedosljednost s kliničkim statusom pacijenta treba ponoviti i/ili nadopuniti podacima dodatnih ispitivanja. Uzorke krvi treba analizirati laboratorijskim uređajem prije donošenja kliničkih odluka kako bi se u potpunosti razumjelo stanje pacijenta.



Pozor Pulski CO-oksimetar nemojte uranjati u otopinu za čišćenje i nemojte ga pokušavati sterilizirati autoklavom, zračenjem, parom, plinom, etilen-oksidom ili nekim drugim načinom. To će ozbiljno oštetiti pulski CO-oksimetar.



Pozor Odlaganje proizvoda – Pridržavajte se lokalnih zakona glede odlaganja uređaja i/ili pripadajućeg pribora.



Pozor Kako biste smanjili radijske smetnje, druga električna oprema koja emitira radijsku frekvenciju ne smije biti u blizini pulsnog CO-oksimetra.



Pozor Zamijenite kabel ili senzor kada se prikazuje poruka da treba zamijeniti senzor ili se stalno prikazuje poruka o slaboj kvaliteti signala tijekom praćenja uzastopnih pacijenata nakon dovršetka koraka rješavanja problema navedenih u ovom priručniku.



Bilješka Funkcionalni uređaj za ispitivanje ne može se upotrebljavati za procjenu točnosti pulsnog CO-oksimetra.



Bilješka Vrlo intenzivna ekstremna svjetla (poput stroboskopa) usmjerenja na senzor mogu ometati dobivanje očitanja vitalnih znakova na pulsnom CO-oksimetru.



Bilješka Nemojte jako namotati kabele za pacijenta ili ih omotati oko uređaja jer to može oštetiti kabele za pacijenta.



Bilješka Dodatne informacije specifične za senzore Masimo koji su kompatibilni s pulsnim oksimetrom, uključujući informacije o radu parametara/mjerjenja tijekom kretanja i niske perfuzije, možete pronaći u uputama za upotrebu senzora.



Bilješka Kabeli i senzori isporučuju se s tehnologijom X-Cal za smanjenje rizika od netočnih očitanja i neočekivanog gubitka praćenje pacijenta. Specificirano vrijeme trajanja praćenja pacijenta pogledajte u uputama za upotrebu za kabel ili senzor.



Bilješka Fiziološka stanja koja rezultiraju gubitkom signala koji pulsira mogu rezultirati nedostatkom očitanja SpO₂ ili RR_p.

Preostali rizici

Ovaj je proizvod u skladu s relevantnim normama o elektromagnetskim smetnjama, mehaničkoj zaštiti, radnom učinku i biokompatibilnosti. Međutim, pri upotretbi proizvoda nije moguće u potpunosti ukloniti moguće opasnosti za pacijenta ili korisnika od sljedećeg:

- ozljeda ili oštećenja uređaja povezanih s elektromagnetskim opasnostima,
- ozljeda povezanih s mehaničkim opasnostima,
- ozljeda povezanih s nedostupnošću uređaja, funkcije ili parametra,
- Ozljede povezane s nepropisnom upotrebom, kao što je neodgovarajuće čišćenje i/ili

- ozljeda povezanih s izlaganjem uređaja biološkim okidačima, što može dovesti do teške sistemske alergijske reakcije.

Prijavljivanje štetnih događaja

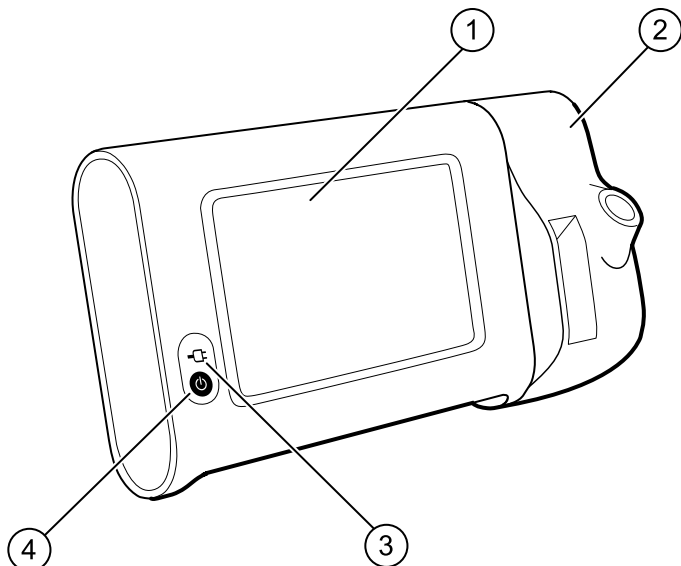
Obavijest korisnicima i/ili pacijentima u EU-u – svaki ozbiljan štetni događaj do kojeg je došlo u vezi s uređajem treba prijaviti proizvođaču i nadležnom tijelu države članice u kojoj se korisnik i/ili pacijent nalaze.

Kontrole, indikatori i priključci



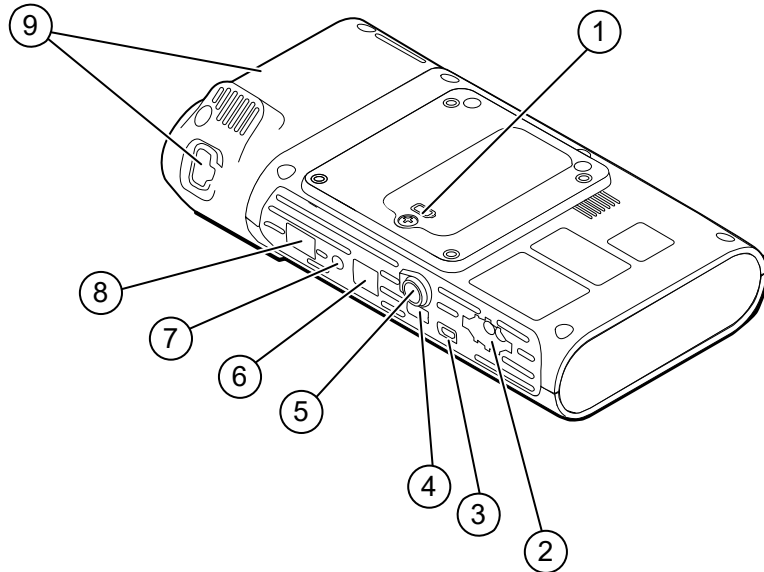
Bilješka Vaš model možda ne sadrži sve ove značajke.

Pogled sprijeda, lijevo



Br.	Značajka	Opis
1	LCD zaslon	Dodirni zaslon od 7 in u boji nudi grafičko korisničko sučelje
2	Mjesto za termometar	Drži jedinicu SureTemp na sigurnom mjestu na monitoru
3	Indikator napunjenošt baterije i stanja napajanja	LED pokazuje stanje punjenja i napajanja kada je uređaj priključen na izmjeničnu struju: <ul style="list-style-type: none"> • zeleno: baterija je napunjena • žuto: baterija se puni • treperi: monitor se uključuje
4	Gumb napajanja	Plavi gumb na donjem lijevom kutu monitora: <ul style="list-style-type: none"> • Njime se uključuje monitor

Br.	Značajka	Opis
		<ul style="list-style-type: none"> Monitor postavlja u stanje mirovanja, osim kada je aktivno stanje alarm-a (kratko pritisnite) Pokreće monitor iz stanja mirovanja

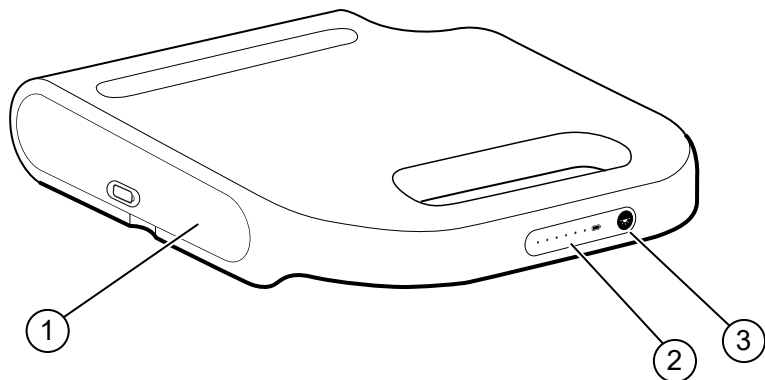
Pogled straga, dolje lijevo

Br.	Značajka	Opis
1	Odjeljak za baterije (iza poklopca)	Ovdje je smještena baterija (pričvrsni vijak pričvršćuje poklopac na monitor)
2	NIBP	Kabel za NIBP priključuje se na monitor
3	USB klijent priključak	Omogućuje vezu s vanjskim računalom radi testiranja i nadogradnje softvera
4	USB priključak	Povezuje radnu površinu APM s monitorom
5	Priključak napajanja	Povezuje radnu površinu APM i sav pribor s monitorom
6	Ethernet RJ-45	Nudi žičanu vezu s računalnom mrežom
7	Poziv medicinske sestre	Omogućuje vezu sa sustavom poziva medicinske sestre
8	SpO2	Povezuje odabrani SpO2 sustav s monitorom
9	Mjesto za termometar	Prikazana konfiguracija predstavlja modul SureTemp i priključak za sondu

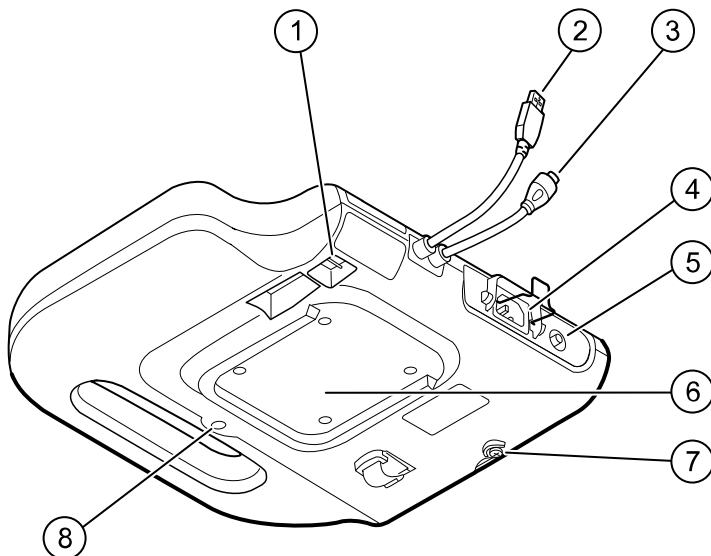
APM

Ovaj se odjeljak odnosi samo na uređaje s postoljem APM (Accessory Power Management). APM je stalak za dodatnu opremu s radnom površinom, napajanjem za poboljšano vrijeme rada uređaja i organizacijske posude za raspoređivanje senzora i kabela za dostupne parametre.

Pogled sprijeda, gore lijevo



Br.	Značajka	Opis
1	Odjeljak za baterije (iza poklopca)	Ovdje se nalazi baterija
2	Indikator prikaza napunjenošt baterije	Označava razinu napunjenošt baterije
3	Prekidač za svjetlo	Uključuje svjetlo ispod radne površine APM

Pogled straga, dolje desno

Br.	Značajka	Opis
1	USB priključci (2)	Omogućuju priključivanje dodatne opreme
2	USB kabel	Povezuje radnu površinu APM s monitorom
3	Kabel napajanja za APM	Povezuje radnu površinu APM s monitorom
4	Priključak napajanja	Omogućuje vanjsko napajanje izmjeničnom strujom
5	Podnožje (ekvipotencijalni terminal)	Predviđeno je za ispitivanje električne sigurnosti i za spajanje vodiča za izjednačavanje potencijala
6	Utor za postavljanje	Mjesto za učvršćivanje radne površine APM kada je montirana na stalak APM-a (s 4 vijka)
7	Vijak za poklopac baterije	Pričvršćuje poklopac baterije za radnu površinu APM
8	Svjetlo za APM	Osvjetljuje posude za pribor i put za stalak APM-a

Postavljanje

Materijal i dodatna oprema

Popis svih odobrenih materijala i dodatne opreme potražite u odjeljku Odobrena dodatna oprema u Dodacima.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Očistite sve dodatne dijelove, uključujući kabele i cijevi, prije nego što pohranite pribor na uređaj ili kolica. Tako se smanjuje rizik od prijenosa zaraze i nozokomijalne infekcije. Upute potražite u „Čišćenje opreme“ u odjeljku „Održavanje i servis“.

Povežite bateriju

Ovaj se postupak odnosi na inicijalno podešavanje monitora. Baterija je umetnuta u odjeljak za bateriju kada dobijete novi monitor. Međutim, ona nije povezana.

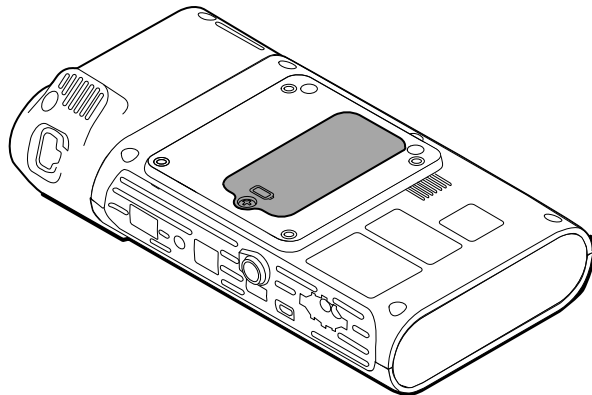


UPOZORENJE Opasnost od ozljeda. Nepravilno rukovanje baterijom može dovesti do stvaranja topline, dima, eksplozije ili požara. Nemojte izlagati kratkom spoju, gnječiti, bacati u vatu ili rasklapati bateriju. Nemojte nikada odlagati baterije u kontejnere za smeće. Baterije uvijek reciklirajte u skladu s nacionalnim ili lokalnim propisima.



UPOZORENJE Upotrebljavajte samo dodatke koje je odobrila tvrtka Welch Allyn i koristite ih u skladu s proizvođačevim uputama za uporabu. Uporaba neodobrenog dodatnog pribora s monitorom može utjecati na sigurnost pacijenta i rukovatelja te ugroziti rad i preciznost proizvoda i poništiti jamstvo proizvoda.

1. Postavite monitor na ravnu površinu dok je zaslon okrenut prema dolje da biste pristupili poklopcu baterije.



2. Pronađite poklopac baterije, označen s  na poleđini monitora.
3. Križnim odvijačem otpustite neispadajući vijak na dnu poklopca baterije i zatim uklonite poklopac.
4. Izvadite bateriju da biste pristupili ulazu priključka baterije na monitoru.
5. Umetnute priključak baterije u ulaz priključka baterije na monitoru.
6. Umetnute bateriju u odjeljak za bateriju.
7. Vratite poklopac baterije i zatim zategnjite neispadajući vijak na dnu poklopca baterije.



Bilješka Nemojte pretjerano zategnuti vijak.

Montirajte monitor

Connex Spot Monitor može se montirati na klasični nosač MS3 Classic Mobile Stand, nosač Mobile Work Surface (MWS), nosač Accessory Power Management (APM), Desktop Stand (DST) ili zidni nosač. Slijedite upute za sastavljanje ili upute za upotrebu isporučene sa stalom ili zidnim nosačem. Ako imate stalak APM, slijedite upute u vezi s ekvipotencijalnim priključkom.

Kada se montira na bilo koji nosač, osim APM-a, obavezno je zasebno napajanje.

Povežite izvor napajanja na napajanje izmjeničnom strujom

Možete priključiti monitor u strujnu utičnicu. Napajanje putem baterije može se koristiti nakon punjenja baterije.

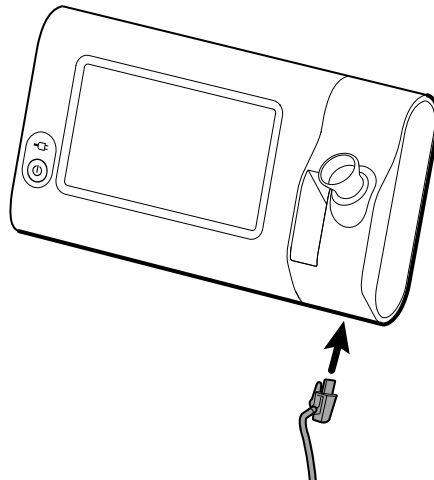
Pogledajte upute za napajanje izmjeničnom strujom u *uputama za uporabu* isporučenim uz stalak za montiranje monitora.

Povežite APM i monitor na napajanje izmjeničnom strujom

Za povezivanje monitora sa stalom APM, pogledajte *Upute za sastavljanje APM-a*.

Pričvrstite umetak za sondu i temperaturnu sondu

1. Poravnajte otvore na monitoru i umetak za sondu i umetnите umetak za sondu u monitor.
Umetak za sondu sjeda na mjesto kada se ispravno postavi.
2. Pričvrstite priključak sonde SureTemp na dno monitora.



3. Umetnute sondu SureTemp u umetak za sondu.
4. Umetnute kutiju s poklopcem za sondu Welch Allyn u odjeljak lijevo od umetka za sondu.
Dodatne kutije s poklopcem za sondu mogu se skladištiti u donjim odjeljcima kolica ako se kolica koriste.

Izvadite temperaturnu sondu i umetak za sondu

Slijedite ove korake za odvajanje kabela sonde i uklanjanje umetka za sondu.

1. Pritisnite ježičak na priključku sonde SureTemp i izvucite ga iz ulaza priključka. Ulaz priključka sonde nalazi se na dnu monitora.
2. Izvadite sondu SureTemp iz umetka za sondu.
3. Uhvatite umetak za sondu i povucite ga prema gore za uklanjanje iz monitora.

Povežite NIBP crijevo

1. Postavite palac i kažiprst na ježičke priključka crijeva i čvrsto stisnite.
2. Poravnajte priključak crijeva s ulazom priključka crijeva na dnu monitora.
3. Umetnute priključak crijeva i čvrsto ga gurnite dok oba ježička ne kliknu.

Iskopčajte crijevo za NIBP

1. Postavite palac i kažiprst na ježičke priključka crijeva.



Bilješka Uvijek uhvatite crijevo za ježičke priključka. Nemojte povlačiti crijevo.

2. Stisnite i povucite jezičke dok se priključak ne iskopča.

Povežite SpO2 kabel



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte koristiti oštećeni senzor ili kabel za pulsnu oksimetriju ili senzor s izloženim električnim ili optičkim komponentama.

1. Poravnajte priključak SpO2 kabela s ulazom priključka kabela na dnu monitora.
2. Umetnute priključak kabela i čvrsto ga gurnite dok ne sjedne na mjesto.

Iskopčajte SpO2 kabel

1. Postavite palac i kažiprst na priključak SpO2 kabela. Nemojte uhvatiti kabel.
2. Izvucite priključak SpO2 kabela iz ulaza.

Pričvrstite dodatak



Pozor Dodaci povezani s ovim monitorom moraju se napajati putem baterije. Nemojte koristiti vanjski izvor napajanja dodatka kada je povezan s monitorom.

Za pričvršćivanje dodatka na monitor, slijedite *upute za uporabu* isporučene uz dodatak.



Pozor Povežite kabele tako da spriječite zaplitanje.

Odvojite dodatak

Za odvajanje dodatka od monitora, slijedite upute isporučene uz dodatak.

Iskopčajte napajanje izmjeničnom strujom



Pozor Nikada nemojte pomicati monitor ili mobilni stalak povlačenjem za kabele. Ovo može dovesti do prevrtanja monitora ili oštećenja kabela. Nikada nemojte povući kabel za napajanje da biste ga iskopčali iz strujne utičnice. Uvijek uhvatite utikač da biste iskopčali kabel za napajanje. Držite kabel dalje od tekućina, izvora topline i oštih rubova. Zamijenite kabel za napajanje ako se zaštita od naprezanja, izolacija kabela ili metalne igle oštete ili se počnu odvajati od utikača.

1. Uhvatite kabel za napajanje.
2. Izvucite kabel za napajanje iz strujne utičnice.

Pokretanje

Napajanje

Gumb napajanja koji se nalazi na donjem lijevom kutu monitora izvodi više funkcija.

- Njime se uključuje monitor.
- Pokreće monitor iz stanja mirovanja.
- Otvara skočni dijalog s kontrolama za odjavu, isključivanje i ulazak u stanje mirovanja (osim kada je stanje alarma aktivno)



Pozor Kad monitor radi normalno, za isključivanje nemojte upotrebljavati dugi pritisak gumba napajanja. Izgubit ćete podatke o pacijentu i postavke konfiguracije. Dodirnite kartice **Settings > Device** (Uredaj) kako biste isključili monitor.

LED u središtu simbola napajanja prikazuje status napunjenoosti baterije.

- Zeleno označava da je izmjenično napajanje prisutno i da je baterija potpuno napunjena.
- Žuto označava da je izmjenično napajanje prisutno i da se baterija puni.

Uključite monitor

Monitor izvodi kratko dijagnostičko samotestiranje svaki put kad se uključi. Ako dođe do situacije koja aktivira alarm, upozorenje se prikazuje na području Status u gornjem dijelu zaslona uređaja. Prikazan primjer u plavoj boji je alarm vrlo niskog prioriteta koji se može prikazati pri uključivanju ako treba napuniti bateriju.



Low battery 30 minutes or less remaining.



UPOZORENJE Kako biste osigurali sigurnost pacijenta, obratite pozornost na dva zvučna pokazatelja (zvučni signal i zvuk iz zvučnika) i pratite vizualna upozorenja pri uključivanju barem jednom dnevno. Ispravite pogreške sustava prije korištenja monitora. Pored zvučnih pokazatelja, područje Status na zaslonu prikazuje kodiranje boja, ikone i poruke koje vam pomažu razlikovati klinički prioritet i radnje, ako je potrebno.

Vrsta upozorenja	Boja	Primjer ikone upozorenja
Visoki alarm	Crvena	
Srednji alarm	Treperi narančasto	
Niski alarm	Postojano narančasto	
Vrlo nizak alarm	Cijan	
Informativna poruka	Plava	



UPOZORENJE Postojano narančasto svjetlo ukazuje na alarm niske razine. Trepereće narančasto svjetlo ukazuje na alarm srednje razine. Trepereće crveno svjetlo ukazuje na alarm visoke razine.



UPOZORENJE Uvijek pratite monitor tijekom uključivanja. Ako se neki zaslon ne uključi ispravno ili se prikazuje kôd pogreške sustava ili poruka, odmah obavijestite kvalificirano osoblje ili nazovite najbližu službu za korisnike ili tehničku podršku tvrtke Welch Allyn. Nemojte koristiti monitor dok se problem ne ukloni.



Pozor Uvijek koristite monitor s dovoljno napunjrenom i ispravnom baterijom.



Pozor Tijekom praćenja intervala, monitor je uvijek povezan s izmjeničnom strujom.



Pozor Koristite samo kabel za napajanje izmjeničnom strujom razreda I (uzemljeni) kako biste napunili bateriju za ovaj monitor.

Pritisnite da biste uključili monitor.

Kad se uređaj uključuje, LED svjetlo treperi dok monitor ne prikaže zaslon pokretanja i emitira zvučni signal za uključivanje.

Pojavit će se skočni prozor, ovisno o konfiguraciji i funkcionalnosti.

- Prilikom prvog uključivanja, monitor će zatražiti da postavite jezik, datum i vrijeme. Smjernice potražite u "Promijenite jezik" i "Podesite datum i vrijeme".
- Ako je vaša ustanova odabrala format prijave, prva slika koju vidite je zaslon za prijavu.
- Ako vaša ustanova nije odabrala format prijave, prva slika koju vidite je kartica Home (Početno).

- Ako je funkcija Bluetooth omogućena, dostupan je popis uparenih uređaja i opcija za dodavanje novog uređaja.

Bluetooth bežična tehnologija



Bilješka Vaš model možda ne sadrži sve ove značajke.

Bežična tehnologija Bluetooth dostupna je u profilu Office (Ured).

Status za Bluetooth

Monitor s bežičnom tehnologijom Bluetooth prikazuje status između monitora i uređaja u području za Status.

Slika	Opis
Nema slike	Radio za Bluetooth je ISKLJUČEN
Ikona Bluetooth pojavljuje se u području Status	Radio za Bluetooth je UKLJUČEN
Ikona Bluetooth polako se uključuje i isključuje	Monitor se uparuje s uređajem
Ikona Bluetooth brzo se uključuje i isključuje	Monitor se povezuje s uređajem
Ikona Bluetooth pojavljuje se uokvirena u području Statusa	Monitor i uređaj povezani su i monitor je spremam za prijenos podataka

Da biste poslali podatke, najprije morate upariti i povezati monitor i uređaj.

Uparite uređaj putem bežične tehnologije Bluetooth

Kada se monitor s bežičnom tehnologijom Bluetooth uključi i već postoje upareni uređaji, prikazat će se skočni zaslon na kojem se navode uređaji dostupni za povezivanje s monitorom. Slijedite upute u nastavku za uparivanje dodatnog uređaja s monitorom.



1. Dodirnite .
2. Dodirnite **Add new device** (Dodaj novi uređaj).
3. Za prijenosno računalo odaberite monitor s popisa dostupnih uređaja u programu za upravljanje uređajima Bluetooth u programskoj traci na prijenosnom računalu.



Bilješka Za tablet odaberite monitor (uređaj WACSM) s popisa dostupnih uređaja u programu za upravljanje uređajima Bluetooth na tabletu. Prikazat će se poruka „This device is now discoverable“ (Ovaj se uređaj sada može otkriti) te će se na zaslonu uređaja i monitora prikazati broj potvrde. Na tebletu dodirnite **Pair** (Upari).

4. Potvrdite da se brojevi na uređaju i na monitoru podudaraju, zatim dodirnite **Accept** (Prihvati) na prijenosnom računalu.

Prikazuje se poruka da su monitor i uređaj upareni.

5. Na zaslonu monitora dodirnite **OK** (U redu).

Dodirnite ikonu tipkovnice u polju *Name this connection:* (Dodijeli ime ovoj vezi:) i počnite upisivati željeno ime uređaja.

6. Nakon što unesete željeno ime dodirnite **Save** (Spremi).
Novi naziv prikazuje se na popisu uparenih Bluetooth® uređaja.

Povežite uređaje bežičnom tehnologijom Bluetooth i preuzmite podatke

1. Odaberite prijenosno računalo s popisa uparenih uređaja na zaslonu za povezivanje putem funkcije Bluetooth.
Ikona Bluetooth u području Device Status (Status uređaja) brzo treperi tijekom povezivanja monitora i prijenosnog računala.
Kada se monitor i prijenosno računalo povežu, kratko će se prikazati informativna poruka s nazivom povezanog prijenosnog računala. Kada poruka nestane, naziv povezanog prijenosnog računala prikazat će se u gornjem lijevom dijelu zaslona i ikona Bluetooth veze će se pojaviti u području povezanosti.
2. Indikator napretka vrtjet će se tijekom preuzimanja podataka na prijenosno računalo.
Bluetooth veza ostaje aktivna dok se preuzimanje ne završi. Nakon uspješnog preuzimanja, sustav briše podatke s monitora i prekida vezu između monitora i prijenosnog računala.
3. Ponovite postupak po potrebi ili dodirnite gumb **Cancel** (Odustani) da biste zatvorili zaslon za povezivanjem putem funkcije Bluetooth.

Preimenujte uređaj (primjenjuje se samo na standardni Bluetooth)

Možete preimenovati upareni uređaj iz sustava ili promijeniti generički naziv u određeni naziv.

1. Odaberite gumb strelice s desne strane naziva uređaja koji želite urediti u *popisu uređaja BlueTooth*.
Dodirnite ikonu tipkovnice u polju *Name this connection*: (Dodijeli ime ovoj vezi:) i počnite upisivati željeno ime uređaja.
2. Upišite ime, dodirnite **OK** (U redu) na zaslonu tipkovnice i zatim dodirnite **Save** (Spremi).
Novi naziv pojavljuje se u dijelu *Bluetooth device list* (Upareni uređaji Bluetooth).

Bluetooth Low Energy (BLE) (Bluetooth tehnologija niske energije)

S pomoću alata Welch Allyn Product Configuration Tool (Alat za konfiguriranje proizvoda) (verzija 1.9.0 ili novija) omogućite povezivanje tehnologijom Bluetooth Low Energy (BLE) i ažurirajte datoteku konfiguracije za Connex Spot Monitor (monitor).

Pogledajte „Napredne postavke“ u Servisnom priručniku za upute o omogućavanju konfiguracije tehnologije Bluetooth Low Energy.

1. Uključite Connex Spot Monitor.
 2. Otvorite mobilnu aplikaciju na uređaju. Prikazuje popis uređaja Vitals (Vitalni znakovi).
 3. U mobilnoj aplikaciji odaberite uređaj Vitals. Ako prvi put povezujete mobilni uređaj s proizvodom Connex Spot Monitor:
 - a. Prikazuje se zahtjev za uparivanje putem Bluetootha: „WACSM... would like to pair with your ...“ (WACSM... se želi upariti s vašim uređajem ...)
 - b. Uparite uređaj i Connex Spot Monitor dodirom opcije **OK** (U redu) na uređaju Connex Spot Monitor nakon zahtjeva: „A Bluetooth® Low Energy device is attempting to connect“ (Bluetooth uređaj niske energije pokušava se spojiti)
 - c. Nakon prikaza zaslona za potvrdu uparivanja dodirnite **Pair** (Upari) u mobilnoj aplikaciji.
- Prikazat će se početni zaslon mobilne aplikacije.

Podesite datum i vrijeme

Ovisno o konfiguraciji vaše ustanove, datum i vrijeme možda su već podešeni. Ako je vrijeme podešeno u mrežnoj konfiguraciji, mrežno vrijeme poništiti će ručno podešeno vrijeme.

1. Dodirnite karticu **Settings** (Postavke).
2. Dodirnite okomitu karticu **Date / Time** (Datum / Vrijeme).
3. Podesite datum i vrijeme pomoću tipkovnice ili tipka ▲ ili ▼.



Bilješka Oznake datuma i vremena na spremlijenim mjerjenjima pacijenta prilagodit će se kada promijenite postavke datuma i vremena.

Promijenite jezik

Pogledajte "Napredne postavke" u *Servisnom priručniku* za upute o promjeni jezika.

Isključite monitor

Ako isključite monitor gumbom , mjerena pacijenta zadržat će se u memoriji monitora najviše 24 sata. Ova spremljena mjerena bit će dostupna za pozivanje ili elektronički prijenos na mrežu. Ova metoda također osigurava da će se sve konfiguracijske postavke koje ste promijenili i spremili zadržati pri sljedećem pokretanju.

1. Pritisnите .

Ako je dostupno ažuriranje softvera, poruka sustava pitat će vas želite li nadograditi softver.

2. Ako želite ažurirati softver, dodirnite **OK** (U redu).
3. Ako nema poruke sustava, prikazat će se dijaloški okvir sa sljedećim opcijama.
 - Sign out (Odjava) (ako ste prijavljeni s ID-jem kliničara)
 - Power down (Isključivanje)
 - Sleep (Mirovanje)
 - Cancel (Odustani)
4. Dodirnite jednu od opcija.

Ovisno o odabranoj opciji, monitor će vas odjaviti kao kliničara kako bi se drugi kliničar mogao prijaviti, isključiti se, prijeći u način rada Sleep (Mirovanje) ili se vratiti na prethodni zaslon. Baterija se nastavlja puniti u načinu rada Sleep (Mirovanje).

Ponovno postavite monitor

1. Ako monitor prestane raditi, pritisnite i držite gumb  koji se nalazi u donjem lijevom kutu monitora za ponovno postavljanje monitora.
2. Ako se prikaže prozor s opcijama isključivanja, prelaska u stanje mirovanja ili otkazivanja, nastavite držati gumb .

Monitor se ponovno postavlja.



Pozor Nemojte isključivati monitor dugim pritiskom gumba  ako monitor ispravno radi. Na taj će se način izgubiti podaci o pacijentu i postavke konfiguracije. Pogledajte "Isključite monitor" za isključivanje monitora.

Stanje mirovanja

Nakon zadanog vremena, monitor prelazi u stanje mirovanja. Različite vrste neaktivnosti imaju različite vremenske odgode:

- Kad je prošlo zadano vrijeme od posljednjeg pritiska zaslona
- Senzorski moduli ne koriste se za snimanje vitalnih znakova
- Ako monitor nema aktivan alarm

Monitor ne ulazi u stanje mirovanja kada je u nadgledanju intervala.

Tri situacije uzrokuju da monitor napusti način mirovanja:

- Pritisnut je gumb napajanja.
- Dodirnut je zaslon.
- Pojavio se alarm.

Uđite u stanje mirovanja

1. Pritisnite .
2. Ako nema poruke sustava, prikazat će se dijaloški okvir sa sljedećim opcijama.
 - Sign out (Odjava) (ako ste prijavljeni s ID-jem kliničara)
 - Power down (Isključivanje)
 - Sleep (Mirovanje)
 - Cancel (Odustani)
3. Dodirnite **Sleep.** (Mirovanje).

Monitor ulazi u stanje Sleep (Mirovanje).

Izađite iz stanja mirovanja

1. Pritisnite  ili dodirnite zaslon.
(Ako je vaša ustanova odabrala format prijave, prikazuje se dijaloški okvir Login (Prijava).)
2. Ako ste aktualni korisnik i morate se prijaviti u formatu specifičnom za ustanovu, koristite skener ili tipkovnicu za unos svog ID-a i lozinke.
Ako se ponovno prijavljujete na monitor, monitor se vraća na zaslon koji je bio prethodno vidljiv, zadržava kontekst pacijenta i održava vitalne znakove koji su se prethodno mogli snimiti.
3. Ako ste novi korisnik, koristite skener crtičnog koda ili tipkovnicu za unos svog ID-a i lozinke.

Načini prijave

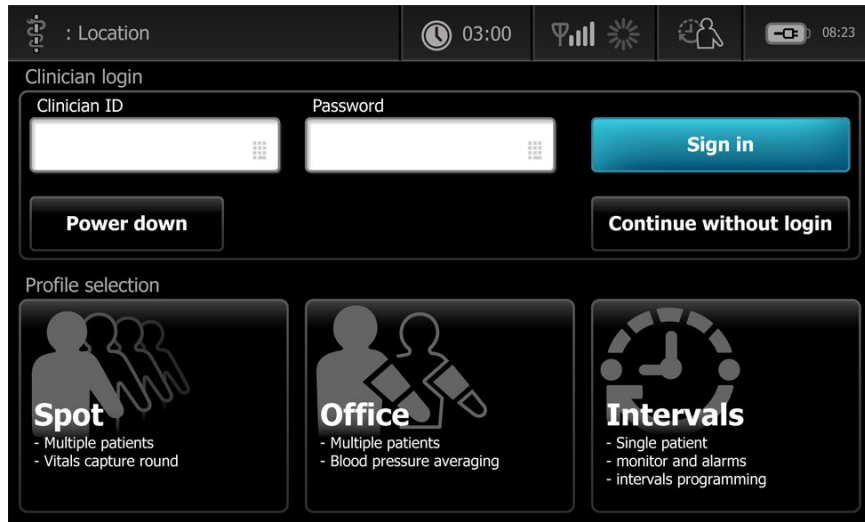
Na monitor se možete prijaviti na dva načina:

- Prijavom na zaslonu za prijavu ako je vaša ustanova odabrala format prijave.
- Prijavom na kartici Clinician (Liječnik) ako je vaša ustanova nije odabrala format prijave.

Prijavite se putem zaslona za prijavu

1. Unesite svoj ID i lozinku u odgovarajuća polja s pomoću tipkovnice, skenera crtičnog koda ili RFID čitača i zatim dodirnite **Sign in** (Prijava).

Područje Profile selection (Odabir profila) postaje aktivno i sadrži jedan do tri profila.



- Odaberite željeni profil između profila prikazanih za vašu razinu dozvola.

Prikazuje se kartica Home (Početno) za odabrani profil.

Prijavite se putem kartice Clinician (Kliničar)

- Dodirnite kartice **Settings > Clinician** (Postavke > Kliničar).
 - Unesite svoj ID i lozinku u odgovarajuća polja s pomoću tipkovnice, skenera crtičnog koda ili RFID čitača i zatim dodirnite **Sign in** (Prijava).
- ID kliničara prikazuje se u polju Clinician ID (ID kliničara) na ovoj kartici i u području Status na kartici Home (Početno).

Upotrijebite skener crtičnog koda ili RFID čitač

Monitor omogućava skeniranje crtičnih kodova pacijenta i kliničara te očitanje RFID kartica radi unosa informacija o ID-u. Skener crtičnog koda (skener) i RFID čitač podržavaju linijske i dvodimenzionalne crtične kodove.

Ako to još niste napravili, slijedite upute isporučene sa skenerom ili RFID čitačem kako biste ih povezali s monitorom.



Bilješka Pogledajte upute proizvođača kako biste se uvjerili da su skener ili RFID čitač postavljeni u način rada USB Com Emulation (USB Com emulacija). Potvrdite vrstu inačice EMR kojom se vaša ustanova koristi.

- Izvadite skener ili RFID čitač iz držača.
- Držite skener ili RFID čitač oko 15,4 cm ispred crtičnog koda ili RFID kartice i pritisnite okidač ili gumb tako da se svjetlo iz skenera ili RFID čitača prikaže na crtičnom kodu ili RFID kartici.

Kada skener ili RFID čitač uspješno očita crtični kod ili RFID karticu i odgovoreno je na potrebne upite za uparivanje ID broja na uređaju ili sustavu vanjskog glavnog računala, ID broj prikazuje se u ciljanom području (Patient frame (Okvir pacijenta), podatkovno polje ili područje Device Status (Status uređaja)). Pogledajte dodatne napomene u nastavku.

Ako skener ili RFID čitač ima poteškoća pri očitavanju crtičnog koda ili RFID kartice, polako prilagođavajte udaljenost i kut između skenera ili RFID čitača i crtičnog koda ili RFID kartice dok

pritišćete okidač ili gumb na skeneru ili RFID čitaču. Ako i dalje ima poteskoća, uvjerite se da je crtični kod ili RFID kartica što je više moguće ravna.



Bilješka Možete skenirati crtični kod pacijenta iz kartice Home (Početno). Skenirani ID prikazuje se u Patient frame (Okvir pacijenta) na kartici Home (Početno).



Bilješka Skeniranje ID-a kliničara dok je okno Clinician ID (ID kliničara) otvoreno unosi skenirani ID u odjeljak Clinician ID (ID kliničara) u području Device Status (Status uređaja). Dodirnite **OK** (U redu) za povratak na karticu Home (Početno) za izvođenje mjerjenja pacijenta.

Profil

Monitor nudi više profila, uključujući Spot (Brzo), Office (Ured) i Intervals (Intervali).



Bilješka Vaš model možda ne sadrži sve ove značajke.

Profil Spot (Brzo)

Profil Spot (Brzo) optimiziran je za brzo bilježenje vitalnih znakova višestrukih pacijenata s prilagođenim i dodatnim parametrima, formatom za prijavu specifičnim za određenu ustanovu, bilježenjem vitalnih znakova i pregledom više pacijenata.

Kartica Home (Početno) za profil Spot (Brzo) prikazuje sljedeće parametre i značajke:

- NIBP-a
- Puls
- Respiration rate (Brzina disanja)
- Temperatura
- SpO2
- Custom scores (Prilagođeni rezultati)
- Dodatni parametri
- Mogućnost za WiFi i ethernet

Parametrima koji se mogu konfigurirati može se pristupiti u profilu Spot (Brzo) na kartici Home (Početno) dodirom relativnog parametra.



Profil Office (Ured)

Profil Office (Ured) optimiziran je za bilježenje vitalnih znakova u ambulantnim uvjetima unutar konteksta vanjskih pacijenata i izbornom funkcijom Bluetooth.

Kartica Home (Početno) za profil Office (Ured) prikazuje sljedeće parametre i značajke:

- NIBP-a
- Puls
- Temperatura
- SpO2
- Respiration rate (Brzina disanja)
- BMI
- Height, weight, pain (Visina, težina, bol)
- Mogućnost USB i Bluetooth



Profil Intervals (Intervali)

Profil Intervals (Intervali) optimiziran je za epizodno nadgledanje jednog pacijenta bez nadzora s provjerom i alarmima za jednog pacijenta.

Kartica Home (Početno) za profil Intervals (Intervali) prikazuje sljedeće parametre i značajke:

- NIBP-a
- Puls
- Respiration rate (Brzina disanja)
- Temperatura
- SpO₂
- Alarms (Alarme)
- Custom scores (Prilagođeni rezultati)
- Dodatni parametri
- Mogućnost za WiFi i ethernet

Parametrima koji se mogu konfigurirati može se pristupiti u profilu Intervals (Intervali) na kartici Home (Početno) dodirom relativnog parametra.



Usporedba značajki profila

Monitor nudi više profila, uključujući Spot (Brzo), Office (Ured) i Interval (Interval).



Bilješka Vaš model možda ne sadrži sve ove značajke.

Usporedba značajki profila

U sljedećoj tablici uspoređuju se značajke profila.

Značajka	Spot (Brzo)	Office (Ured)	Intervals (Intervali)
Konfiguirajte i upotrebjavajte postavke vremenskog intervala		X	X
Praćenje i konfiguriranje ograničenja alarma			X
Praćenje i reagiranje na fiziološke alarme			X
Pristup kartici Alarms (Alarmi)			X
Očitajte NIBP-a, SpO ₂ , brzinu disanja, temperaturu i puls	X	X	X
Promjena vrste pacijenta (adult (odrasli), pediatric (pedijatrijski), neonate (novorođenčad))	X	X	X
Prikaz i unos ručnih parametara (height (visina), weight (težina), pain (bol), respiration (disanje), temperature (temperatura) i BMI) ¹	X	X	X
Spremanje trenutačno prikazanih podataka na memorijski uređaj	X	X	X
Spremanje podataka o pacijentu	X	X	X
Provjera podataka o pacijentu	X	X	X
Pristup kartici Patients (Pacijenti)	X		X
Pristup kartici Review (Pregled)	X	X	X
Pristup kartici Settings (Postavke)	X	X	X

¹Termometri Braun IR koji su konfiguirani za rad s monitorom automatski prenose podatke o temperaturi u temperaturni okvir. Temperaturu možete unijeti ručno ako temperaturu pacijenta mjerite termometrom koji nije povezan s monitorom, a temperaturu ste odabrali kao jedan od četiri ručna parametra za prikaz.

Odaberite profil iz područja za prijavu

Ako je vaša ustanova konfigurirala monitore Connex Spot s formatom specifičnim za ustanovu, zaslon Log in (Prijava) prikazat će se kada se monitor uključi.

1. Prijavite se na monitor.
Prikazuje se zaslon za odabir Profile (Profil) s do tri profila.
2. Dodirnite željeni profil.
Prikazuje se kartica Home (Početno) za odabrani profil.

Ako promijenite profil tijekom izvođenja mjerena pacijenta ili dok se prikazuju nespremljena mjerena pacijenta, mjerena će se izbrisati.

Promijenite profil

1. Dodirnite karticu **Settings** (Postavke).
2. Dodirnite okomitu karticu **Profiles** (Profili).
3. Dodirnite željeni profil.
4. Dodirnite karticu **Home** (Početno) da biste došli na zaslon *Home* (Početno) i započeli s korištenjem odabranog profila.

Profili se ne smiju mijenjati tijekom izvođenja mjerena pacijenta ili dok se na zaslonu prikazuju nespremljena mjerena pacijenta. Izmjenom profila izbrisat će se svi podaci o mjerenu iz uređaja i zaustavit će se pokretanje intervala.

Opće funkcije zaslona

Mnoga područja parametara na zaslonu omogućuju unos podataka. Dodirnite ikonu da biste izvršili navedenu funkciju.

Ikona	Opis
	Brojčana tipkovnica za unos brojčanih podataka.
	Brojčano-slovna tipkovnica za unos brojčanih i slovnih podataka.
	Tipka Shift sljedeće upisano slovo prebacuje u veliko tiskano.
	Polje s podacima u koje se unose podaci.
	Tipka Back (Natrag) za brisanje podataka počevši s desne strane podataka koji se unose.

Ikona	Opis
	Tipka Next (Sljedeće) snima unesene podatke, briše polje s podacima i prelazi na sljedeće polje za unos podataka.
	Tipka OK (U redu) snima unesene podatke i zatvara tipkovnicu koja se upotrebljava za unos podataka.
	Tipka Cancel (Odustani) zatvara tipkovnicu bez snimanja unesenih podataka.
	Tipka Alpha (Alfa) u gornjem lijevom kutu tipkovnicu vraća na osnovni slovni raspored.
	Tipka Symbol (Simbol) u gornjem lijevom kutu mijenja tipkovnicu iz osnovnog brojčanog rasporeda u raspored za simbole i posebne znakove.
	Tipka Diacritical marks (Dijakritičke oznake) u gornjem lijevom kutu mijenja tipkovnicu iz osnovnog slovnog rasporeda i prikazuje dijakritičke oznake za odabrani jezik.

Osnovni zasloni

Monitor ima osnovne i skočne zaslone.

Osnovni zasloni imaju ove dijelove:



Stavka	Opis
1 Status	Na vrhu zaslona pojavljuje se područje statusa i sadrži informacije o značajkama koje se odnose na cijeli sustav.

Stavka	Opis
2 Sadržaj	Područje sadržaja prikazuje informacije određene primarnom — ili globalnom — navigacijskom karticom odabranom pri dnu zaslona. Područje sadržaja može imati i okomite kartice na lijevoj strani zaslona koje se odnose na odabranu osnovnu navigaciju. Može prikazati i sažetak informacija o aktualnim vitalnim znakovima.
3 Osnovna navigacija	Ovisno o profilu u uporabi osnovna navigacijska kartica tog profila pojavljuje se pri dnu zaslona.

Status baterije

Indikator statusa baterije prikazuje stanje baterije.

Status baterije prikazan je ikonama u gornjem desnom kutu zaslona monitora. Status predstavlja nekoliko mogućih situacija:

- Monitor spojen je na izvor napajanja i baterija se puni ili je potpuno napunjena. Procijenjena razina napunjenosti prikazana je kao postotak kapaciteta.
- Monitor nije povezan s izvorom napajanja i radi na napajanju baterijom. Preostalo procijenjeno vrijeme punjenja koje predstavlja sve dostupne baterije na monitoru i stalku prikazuje se serijom od 1 do 4 crtice i prikazom sati/minuta.
- monitor spojen je na izvor napajanja, ali baterija ne održava razinu napunjenosti (ili je uklonjena).

Crtice	Opis
4	Rad na bateriji, napunjenost baterije je visoka; 76 % do 100 %; preostalo vrijeme prikazivanja (HH:MM)
3	Rad na bateriji, napunjenost baterije je srednja; 51 % do 75 %; preostalo vrijeme prikazivanja (HH:MM)
2	Rad na bateriji, napunjenost baterije je niska; 26 % do 50 %; preostalo vrijeme prikazivanja (HH:MM)
1	Rad na bateriji, napunjenost baterije je vrlo niska; 11 % do 25 %; preostalo vrijeme prikazivanja (HH:MM)

Kad se baterija ne napuni i napunjenost postaje niska, na području Status pojavljuje se žuti alarm vrlo niskog prioriteta.



Bilješka Pratite preostalu napunjenost baterije putem indikatora napunjenosti baterije i ukopčajte monitor u utičnicu čim budete u mogućnosti.

Ako se alarm s malim prioritetom odbije ili ako ne poduzmete nikakvu radnju punjenja baterije, pojavljuje se crveni alarm visokog prioriteta i oglašava se kada je napunjenost baterije kritično niska. Odmah uključite monitor u zidnu utičnicu kako biste sprječili da se isključi.

Poruke alarma i informativne poruke

Područje statusa uređaja sadrži poruke alarma i informativne poruke koje su privremene ili postoje dok god se stanje na koje se poruka odnosi zadržava. Poruke alarma i informativne poruke također mogu uključivati kontrole ili ponašanje koje možete upotrijebiti za upravljanje porukama alarma i informativnim porukama.

Kada monitor otkrije stanje alarma, okvir s vitalnim znacima koji se odnosi na alarm treperi i pojavljuje se poruka alarma. Kada se pojavi više alarma, najprije se prikaže poruka s najvišom prioritetom. Možete proći kroz svaku poruku alarma tako da dodirnete tipku za prebacivanje između poruka alarma.

Informativne poruke vas upućuju na interakciju s monitorom na određeni način ili pružaju informacije koje ne zahtijevaju radnju. Informativnu poruku možete odbaciti odabirom kontrole povezane s porukom ili čekajući da poruka istekne.

Način rada zaključavanja zaslona

Zaključavanje zaslona blokira prikaz informacija o pacijentu i sprječava bilo kakav unos podataka, što može biti korisno prilikom čišćenja zaslona.

Zaslon se zaključava u sljedećim situacijama:

- Dodirnuli ste **Display lock** (Zaključavanje zaslona).
- Nema interakcije s monitorom



Bilješka Ovisno o konfiguraciji vaše ustanove, zaključani zaslon možda prekriva podatke o pacijentu kad se javi događaj s alarmom niskog ili vrlo niskog prioriteta.

Zaključajte zaslon

Slijedite ove korake za dodirivanje zaslona bez aktiviranja kontrola.

1. Dodirnite ikonu baterije u području Status ili dodirnite karticu **Settings** (Postavke).
2. Dodirnite okomitu karticu **Device** (Uređaj).
3. Dodirnite **Display lock** (Zaključavanje zaslona).

Moguće je konfigurirati automatsko zaključavanje zaslona nakon prethodno određenog vremena neaktivnosti. Pogledajte "Postavke konfiguracije" za daljnje upute.

Otključajte zaslon

Ako je u vašoj ustanovi konfiguiran format prijave s ID brojem kliničara, slijedite korake u nastavku. U suprotnom jednostavno dodirnite ikonu lokota za otključavanje zaslona.

1. Unesite svoj ID ili skenirajte ID i lozinku pomoću skenera crtičnog koda ili tipkovnice.
2. Slijedite upute na zaslonu za otključavanje zaslona.

Na uređaj se prijavljujete skeniranjem ili ručnim unosom svog ID-a i lozinke. Kada ćete se pokušavati prijaviti na uređaj, prikazat će se dijaloški okvir s pitanjem: „Would you like to log the current user, XXX, out?“ (Želite li odjaviti aktualnog korisnika XXX?).

Ako odaberete „No“ (Ne), prethodni korisnik ostat će prijavljen. Ako odaberete OK (U redu), uređaj će odjaviti prethodnog korisnika, prijaviti vas i poslati vas na početnu karticu.

Ručni unos i modifikatori parametara

Parametre možete ručno promijeniti promjenom vrijednosti parametara ili s pomoću skočnog zaslona za unos određenih vrijednosti.

Promijenite jedinicu parametra

Neovlaštene osobe mogu promijeniti mjerne jedinice za NIBP-a ili temperaturu u kartici Advanced settings > Parameters (Napredne postavke > Parametri).

1. Pristupite opciji Advanced Settings (Napredne postavke).
 - a. Dodirnite karticu **Settings** (Postavke).
 - b. Dodirnite karticu **Advanced** (Napredno).
 - c. Unesite lozinku i dodirnite **OK** (U redu).
 - Prikazuje se kartica General (Općenito).
 2. Dodirnite karticu **Parameters** (Parametri).
- Za NIBP-a upotrijebite padajući izbornik kako biste odabrali mmHg ili kPa. Za temperaturu upotrijebite padajući izbornik kako biste odabrali °F ili °C.

Ručno promijenite okvir

1. Pritisnite i držite okvir, kao što je **NIBP**.
Prikazuje se zaslon Modifiers (Modifikatori).
2. Ručno unesite vrijednost za parametar tako da dodirnete ikonu tipkovnice u polju za ručni unos i zatim dodirnete **OK** (U redu) na tipkovnici.
3. Nakon što popunite sve modifikatore, dodirnite **OK**. (U redu).
4. Dodirnite **Save** (Spremi) za spremanje mjerenja.

Zasloni skočnih prozora

Kada se prikaže skočni prozor, ne možete pristupiti ni gumbima ni kontrolama na zaslonu iza skočnog prozora. Navedena radnja na skočnom zaslonu mora se izvršiti ili, ako je dopušteno, aktivno odbaciti ili poništiti prije nego što ostali zasloni postanu aktivni.

Postoje slučajevi kada se pojavljuju višestruki slojevi skočnih prozora. U tim se slučajevima može pristupiti sam najgornjem skočnom prozoru. Navedena radnja na najgornjem skočnom prozoru mora se izvršiti ili, ako je dopušteno, aktivno odbaciti ili poništiti prije nego što se aktivira skočni prozor koji je iza.

Navigacija

Na monitoru postoje četiri vrste navigacije:

- Osnovne kartice
- Okomite kartice
- Naredbeni gumbi
- Prečaci

Osnovne kartice

Osnovne kartice pri dnu zaslona omogućuju vam da se prebacujete između kartica i mijenjate kontrole u području sadržaja na monitoru. Profil koji odaberete određuje koje su kartice dostupne. Kartica koju odaberete određuje koje se informacije prikazuju na zaslonu. Pet osnovnih kartica su:

- Home (Početno)
- Patient (Pacijent)
- Alarms (Alarne)
- Review (Pregled)
- Settings (Postavke)

Okomite kartice

Okomite kartice na lijevoj strani zaslona omogućuju vam da krenete u dodatna područja osnovne kartice. Prikazane okomite kartice određuje odabrana osnovna kartica.

Naredbeni gumbi

Naredbeni gumbi, kao što je gumb Start Intervals (Pokreni intervale), omogućuju vam kretanje i radnje.

Prečaci

Prečaci pružaju učinkovito sredstvo za navigaciju. Na primjer, dodirivanjem područja baterije u statusnoj traci možete doći do opcije Settings (Postavke) [**Settings > Device**] (Postavke > Uređaj) ili dodirivanjem područja sata u statusnoj traci omogućuje kretanje do opcije Settings (Postavke) [**Settings > Date/Time**] (Postavke > Datum/Vrijeme) i prikazuje više informacija o tom dijelu monitora.

Kartica Home (Početno)

Kartica Home (Početno) prikazuje podatke o pacijentu:

- Područje Status, uključujući status alarma i baterije
- Područje Patient (Pacijent), uključujući ime i ID
- NIBP
- SpO2
- Respiration rate (Brzina disanja)
- Puls
- Temperatura
- Prilagođeno bodovanje (dodatni parametri / Early Warnings Scores (Bodovi za rano upozorenje))
- Područje Action (Radnja), uključujući Clear (Očisti) i Save (Spremi)

Kartica Patient (Pacijent)

Kartica Patient (Pacijent) može sadržavati zaslon Patient Summary (Sažetak pacijenta) ili Patient List (Popis pacijenata).

- Patient name (Ime pacijenta)
- Patient Location (Mjesto pacijenta)
- Patient ID (ID pacijenta)
- Patient Type (Vrsta pacijenta)

- Područje Action (Radnja), uključujući OK (U redu) i Cancel (Odustani)

Kartica Alarms (Alarmi)

Kartica Alarms (Alarmi) sadrži okomite kartice:

- General (Općenito)
- NIBP
- Puls
- SpO2
- Respiration rate (Brzina disanja)
- Temperatura

Kartica General (Općenito) sadrži parametarske kontrole za ograničenja alarma, kontrole volumena, audio kontrole i ponovno postavljanje alarma.

Kartica Review (Pregled)

Kartica Review (Pregled) prikazuje podatke o pacijentu koji su prethodno snimljeni. Podaci se mogu pregledati za jednog ili za više pacijenata. Na kartici Review (Pregled) prikazuju se osnovni i prilagođeni parametri, a nudi i kontrole:

- Patient name (Ime pacijenta)
- Date/Time (Datum/vrijeme)
- Core vital signs (Osnovni vitalni znakovi)
- Custom parameters (Prilagođeni parametri)
- Kontrole, uključujući View (Prikaz), Send (Slanje) i Delete (Brisanje)

Kartica Settings (Postavke)

Kartica Settings (Postavke) omogućuje uređivanje određenih funkcija uređaja. Sadrži okomite navigacijske kartice:

- Intervals (Intervali)
- Profiles (Profilii)
- Uređaj
- Date/Time (Datum/vrijeme)
- Clinician (Liječnik)
- Advanced (Napredno) (ova okomita kartica zaštićena je lozinkom i dostupna je samo ovlaštenom osoblju)

Podesite svjetlinu zaslona

Moguće je podesiti 10 razina svjetline zaslona. Podesite svjetlinu zaslona na kartici Device (Uređaj) u Settings (Postavke).

1. Na kartici Settings (Postavke), dodirnite **Device** (Uređaj).
2. U području Brightness (Svjetlina), dodirnite ▲ ili ▼ da biste posvijetlili ili potamnili zaslon.

Upravljanje podacima o pacijentu

Podacima o pacijentu upravlja putem kartice Patient (Pacijent).



Na kartici Patient (Pacijent) možete učiniti sljedeće:

- Skenirati ID broj pacijenta s pomoću skenera crtičnog koda i dohvatiti podatke pacijenta iz sustava vanjskog glavnog računala
- Potražiti i dohvatiti podatke pacijenta iz sustava vanjskog glavnog računala
- Unijeti dodatne podatke o pacijentu
- Dodati novog pacijenta
- Dohvatiti popis



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Kako biste osigurali cjelovitost podataka i povjerljivost podataka o pacijentu, spremite očitanja i izbrišite prikaz zaslona monitora između pacijenata.



UPOZORENJE Potvrdite identitet pacijenta na monitoru nakon ručnog unosa ili unosa putem crtičnog kôda i prije spremanja ili prijenosa podataka o pacijentu. Neuspješna identifikacija točnog pacijenta može dovesti do ozljede pacijenta.

Učitajte podatke o pacijentu s pomoću skenera ili RFID čitača

Možete se koristiti skenerom ili RFID čitačem za pretraživanje postojeće evidencije pacijenta i izvršiti ADT podudaranje imena pacijenta.



Bilješka Ako je monitor povezan s mrežom, može primiti ime pacijenta iz evidencije pacijenta koja je povezana sa skeniranim ID brojem.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Provjerite identitet pacijenta na monitoru nakon ručnog unosa ili skeniranja crtičnog koda i prije ispisivanja ili prijenosa evidencije pacijenta. Neuspješna identifikacija točnog pacijenta može dovesti do ozljede pacijenta.

1. Potvrdite da je otvorena kartica Home (Početno).
2. Skenirajte crtični kod pacijenta skenerom ili RFID čitačem.

Patient ID (ID pacijenta) prikazuje se u okviru Patient (Pacijent).

Ako skener ili RFID čitač nije dostupan ili nije ispravan, ručno unesite podatke o pacijentu s pomoću tipkovnice na zaslonu.

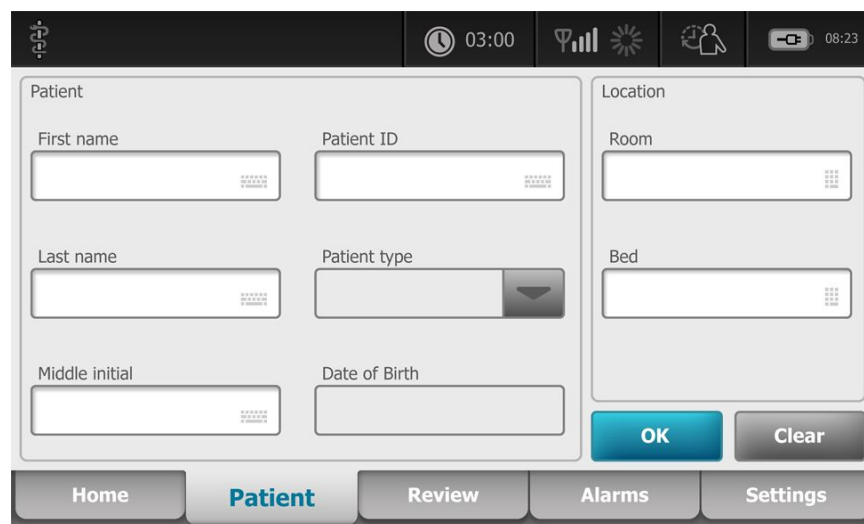
Dodajte pacijenta



Bilješka Ova je opcija dostupna u profilima Spot (Brzo) i Intervals (Intervali).



Bilješka Ako je konfiguriran za dohvaćanje pacijenata s vanjskog sustava glavnog računala, uređaj neće dopustiti ručni unos podataka o pacijentu.



1. Ako je omogućen za ručni unos pacijenta, dodirnite karticu **Patient** (Pacijent).
2. Dodirnite **New patient** (Novi pacijent).
3. Ako je omogućeno, dodirnite u bilo kojem polju i unesite podatke o pacijentu.
4. Dodirnite **Next** (Sljedeće) za listanje kroz polja s podacima o pacijentu.



Bilješka Možete koristiti skener crtičnog koda da biste unijeli ID



pacijenta u polje Patient ID (ID pacijenta). Dodirnite u polju Patient ID (ID pacijenta) skenirajte crtični kod i dodirnite **OK** (U redu).

- Dodirnite **OK** (U redu) za spremanje i povratak na karticu Home (Početno).

Potražite pacijenta na popisu pacijenta s pomoću skenera ili RFID čitača



Bilješka Ova je opcija dostupna u profilima Spot (Brzo) i Intervals (Intervali).

Dodirnite karticu **Patient** (Pacijent) ili skenirajte ID pacijenta na početnom zaslonu.

Kada je ID pacijenta skeniran, rezultat za ID pacijenta iz popisa pacijenata vraća se na karticu Home (Početno)

Upravljaljte evidencijom pacijenta

Evidencija pacijenta može se poslati u mrežu ili izbrisati.

- Dodirnite karticu **Review** (Pregled).

WACSM - 01054614		Date / Time	NIBP	Temp	PR	SpO2	RR	Score
	677883	▶ 26/02 16:07			92	93		
	677883	▶ 26/02 16:07	129/80		91	92		
	677883	▶ 26/02 16:05	134/91	99.0	84			
	677883	▶ 26/02 15:58		93.7	85	96	21	
		26/02 15:57	145/92		80	95	21	

Send **Delete** View All

Home **Patient** **Alarms** **Review** **Settings**



Bilješka Mjerenja koja su aktivirala fiziološki alarm istaknuta su bojom.



Bilješka Ako je vaš uređaj konfiguriran za prilagođeno bodovanje, prikazat će se stupac bodova za rano upozorenje (Score (Bodovi)).

- Odaberite pacijente tako da dodirnite potvrdni okvir pored njihovih imena.
- Dodirnite **Send** (Pošalji) za prijenos evidencije na mrežu ili **Delete** (Izbriši) za trajno uklanjanje evidencije po želji.



Pozor Provjerite identitet pacijenta na monitoru nakon ručnog unosa ili skeniranja crtičnog koda i prije prijenosa evidencije pacijenta.



Bilješka Ikona ukazuje da je evidencija poslana na mrežu.



Bilješka Možete konfigurirati neke profile i postavke za automatsko slanje mjerenja na mrežu.



Bilješka Mjerenja pacijenta starija od 24 sata automatski se brišu iz kartice Review (Pregled).



Bilješka Oznake datuma i vremena na spremlijenim mjeranjima pacijenta prilagodit će se kada promijenite postavke datuma i vremena.

Modifikatori

Zaslon Modifiers (Modifikatori) omogućuje unos dodatnih podataka za trenutačna mjerena.

Podesite modifikatore

1. Pritisnite i držite željeni parametar na kartici Home (Početno).
Prikazuje se zaslon Modifiers (Modifikatori).
2. Dodirnite željeni parametar na zaslonu Modifiers (Modifikatori) i s pomoću tipkovnice ručno unesite parametre NIBP-a, SpO2 , Pulse Rate (Puls), RR (Brzina disanja), Temperature (Temperatura) ili Additional (Dodatno).
3. Dodirnite **OK** (U redu) da biste prihvatili unos.
4. Dodirnite **OK** (U redu) da biste prihvatili promjene i za povratak na karticu Home (Početno) ili dodirnite **Cancel** (Odustani) za brisanje svih unosa.

Postavke Modifier (Modifikator) brišu se nakon isključivanja i ponovnog uključivanja monitora, nakon brisanja ili spremanja kartice Home (Početno) ili kada odaberete novog pacijenta.

Popis pacijenata

Na zaslonu Patient List (Popis pacijenata) možete učiniti sljedeće:

- Skenirati ID broj pacijenta s pomoću skenera crtičnog koda i dohvatiti podatke pacijenta iz sustava vanjskog glavnog računala
- Potražiti i dohvatiti podatke pacijenta iz sustava vanjskog glavnog računala
- Unijeti dodatne podatke o pacijentu
- Dodati novog pacijenta
- Dohvatiti popis



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Provjerite identitet pacijenta na monitoru nakon ručnog unosa ili skeniranja crtičnog koda i prije ispisivanja ili prijenosa evidencije pacijenta. Neuspješna identifikacija točnog pacijenta može dovesti do ozljede pacijenta.

Odaberite pacijenta

Opcije za odabir prethodno pohranjenih pacijenata s kartice List (Popis) razlikuju se ovisno o sljedećim uvjetima:

- Aktivni profil
- Podešeni kontekst pacijenta
- Veza s mrežom
- Veza sa središnjom stanicom

Na temelju podebljanog teksta, slijedite dolje navedene korake koji se primjenjuju na pacijenta i uređaj.

1. **U svim profilima osim Office (Ured), kada kontekst pacijenta nije podešen na uređaju:**

- a. Dodirnite karticu **Patient** (Pacijent).

Prikazuje se zaslon Patient List (Popis pacijenata).

- b. Ako je monitor povezan na mrežu, dodirnite **Retrieve list** (Dohvati popis) za ažuriranje popisa pacijenata na zaslonu.

Monitor dohvaća popis pacijenata s mreže.

- c. Dodirnite identifikator pacijenta (ime, ID broj ili lokacija) koji želite odabrati ili skenerom ili RFID čitačem skenirajte ID pacijenta.



Bilješka Podaci o pacijentu mogu se sortirati uzlaznim ili silaznim redoslijedom biranjem retka zaglavja i dodirom ▲ ili ▼. Ako se oznaka za sortiranje ne prikaže u stupcu, dodirnite zaglavje da bi se pojavio gumb ▲.

- d. Na zaslonu Patient Summary (Sažetak pacijenta) dodirnite **OK** (U redu).

Odabrani identifikator pacijenta prikazuje se na kartici Home (Početno).



Bilješka Zaslon Patient Summary (Sažetak pacijenta) ne može se uređivati; međutim, moguće je promijeniti vrstu pacijenta.



Bilješka Pacijenti se mogu filtrirati pomoću polja za pretraživanje unosom identifikatora pacijenta (ime, ID broj ili lokacija).



Bilješka Ako je konfiguirano, vrsta pacijenta odabire se na temelju datuma rođenja pacijenta primljenog s mreže. Možete ručno promijeniti Patient type (Vrsta pacijenta) tako da se prebacujete između opcija Adult (Odrasli), Pediatric (Pedijatrijski) ili Neonate (Neonatalni) na zaslonu Patient Summary (Sažetak pacijenta).

2. **U svim profilima osim Office (Ured), za podešavanje jednokratnog konteksta pacijenta:**

- a. Dodirnite karticu **Patient** (Alarmi).

Prikazuje se kartica List (Popis).

- b. Dodirnite **New Patient** (Novi pacijent) da bi se prikazao zaslon sa sažetkom pacijenta.

- c. Dodirnite  u bilo kojem polju i zatim unesite podatke o pacijentu ili skenerom skenirajte ID pacijenta.

- d. Dodirnite **Next** (Sljedeće) za listanje kroz polja s podacima o pacijentu.

- e. Dodirnite **OK** (U redu) za spremanje i povratak na karticu Home (Početno).

Alarms

Monitor prikazuje fiziološke alarne i tehničke alarne. Fiziološki alarne javljaju se kada mjerena vitalnih znakova izađu izvan postavljenih ograničenja alarma, ali se javljaju samo u profilu Intervals (Intervali). Tehnički alarne pojavljuju se u svim profilima.



Bilješka Pogledajte *Servisni priručnik* za detaljnije pojedinosti o odgoditi uvjeta alarma za SpO2 i RRp.



Bilješka Tri načina komunikacije—USB, Ethernet i IEEE 802.11—nisu namijenjeni za alarne u stvarnom vremenu.

Prikaz sažetka vitalnih znakova

Na vrhu kartice Alarms (Alarms) nalazi se sažetak glavnih vitalnih znakova.

Ne možete kontrolirati nijedan osnovni parametar vitalnih znakova iz sažetog prikaza.

Bilježenje u sustavu alarma

Nakon potpunog gubitka napajanja u SUSTAVU ALARMA, postojeće datoteke dnevnika bit će spremljene, ali nove datoteke dnevnika neće se spremati dok se ponovno ne uspostavi napajanje.

SUSTAV ALARMA spremi 14 dana dnevnika alarma i ako dosegne 14 dana bilježenja, izbrisat će najstariji zapisani dan.

Ograničenja alarma

Ustanova određuje zadana ograničenja alarma i ugrađuju se u konfiguracijsku datoteku. Samo ovlašteno osoblje ustanove može urediti ta ograničenja.

Signal podsjetnika na alarm

Za sve alarne pojavljuje se signal podsjetnika na alarm ako je globalni alarmni zvuk zaustavljen ili isključen. Interval signala podsjetnika isti je kao i interval alarma s kojim se pojavljuje.

Vrsta alarma

Vrsta	Prioritet	Boja	Zvučni signal alarma
<ul style="list-style-type: none"> Prekoračena je granica NIBP-a, SpO₂ ili brzine disanja Neki tehnički alarmi Prekoračeno je ograničenje za puls. 	Visok	Crvena	10-pulsni ton
<ul style="list-style-type: none"> Neki tehnički alarmi 	Srednji	Žuta	3-pulsni ton
<ul style="list-style-type: none"> Prekoračeno je ograničenje za temperaturu. Neki tehnički alarmi 	Nizak	Žuta	2-pulsni ton 1-pulsni ton

Lokacije obavijesti o alarmima



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Ako se oslanjate na obavijesti vizualnih alarma, održavajte jasnú vidljivost monitora i/ili uređaja za poziv medicinske sestre. Glasnoću postavite prema potrebi s obzirom na okruženje i razinu buke.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte postavljati parametre alarma na ekstremne razine. Postavljanje ekstremnih parametara moglo bi učiniti alarmni sustav beskorisnim, što bi moglo uzrokovati ozljede pacijenata.

Uređaj za poziv medicinske sestre

Kada je kabel uređaja za poziv medicinske sestre povezan i ako je omogućen poziv medicinske sestre, monitor odmah obaveštava sustav poziva medicinske sestre kada se pojavi alarm. Postavke obavijesti za poziv medicinske sestre navedene su u postavkama konfiguracije.

Kartica Home (Početno)

Obavijesti kartice Home (Početno)

Obavijest	Opis
Područje statusa uređaja	Područje mijenja boju i prikazuje poruku s pripadajućom ikonom ili gumbom statusa. Ako je zvuk alarma u intervalu pauze, pojavit će se odbrojavanje vremena. Ako je aktivirano više alarma i poruka s informacijama, područje statusa uređaja pokazuje alarm najviše razine prioriteta. Ako su alarmi jednaki po prioritetu, pojavljuje se poruka najnovijeg alarma. Možete proći kroz poruke za svaki aktivni alarm.
Okvir parametara	Okvir parametarske kartice treperi u boji prioriteta alarma. Dodirnite ovo područje da biste zaustavili ili isključili zvučni signal alarma. Vizualni indikatori i obavijest o pozivu medicinske sestre nastaviti će se prikazivati tijekom stanja pauziranog zvuka.

Obavijesti kartice Home (Početno)

Obavijest	Opis
Kontrola ograničenja alarma	Ikona u ovoj kontroli označava status postavki ograničenja alarma. Crvene i žute ikone označavaju mjerena koja su premašila ograničenja alarma. Dodirnite ovu kontrolu da biste se kretali prema kartici specifičnih parametara na kojoj možete izmijeniti postavke ograničenja alarma.

Ikone na kartici Home (Početno)

Ikone u okvirima parametara

Ikone u okvirima parametara označavaju postavke obavijesti alarma. Kada su alarmi uključeni, ikone će biti sive dok se ne pojavi alarm. Zatim će ikone promijeniti boju kako bi se označio prioritet alarma. Crvene ikone predstavljaju alarne visokog prioriteta, a žute ikone predstavljaju alarne srednjeg ili niskog prioriteta.

Ikone u okvirima parametara

Ikona	Naziv i status
	Alarm je isključen. Za ovaj parametar neće se pojaviti vizualni ili zvučni alarmi niti obavijest za poziv medicinske sestre.
	Alarm je uključen. Omogućene su audio i vizuelne obavijesti i poziv medicinske sestre.
	Zvuk alarma je isključen. Prikazat će se samo vizuelne obavijesti, uključujući poziv medicinskih sestara.
	Zvuk alarma je pauziran. Zadano trajanje pauze zvuka alarma iznosi 1 minuta. Ikona ostaje sve dok se vrijeme pauziranja ne odbroji do 0. Ovlašteno osoblje može konfigurirati ovaj parametar.

Ikone na području Device Status (Status uređaja)

Ikone u području Device Status (Status uređaja) su crno-bijele, ali pozadinsko područje mijenja boju i označava prioritet alarma. Poruke prate ove ikone. Te ikone mogu biti kontrole ili pokazivači statusa.

Ikone na području Device Status (Status uređaja)

Ikona	Naziv i status
	Alarm je aktiviran. Jedan alarm je aktiviran ili više njih. Dodirnite ovu ikonu da biste zaustavili ili isključili zvučni signal.
	Zvuk alarma je isključen. Zvučni signali su onemogućeni, ali ograničenja alarma i vizuelni signali alarma ostaju aktivni.

Ikone na području Device Status (Status uređaja)

Ikona	Naziv i status
	<p>Više se alarma uključuje. Dodirnite ovu ikonu da biste prošli kroz poruke za svaki aktivni alarm.</p>
	<p>Zvuk alarma je pauziran. Zvučni signal je zaustavljen na period od 90 sekundi do 15 minuta. Ikona ostaje sve dok se vrijeme pauziranja ne odbroji do 0. Dodirnite ovu ikonu da biste ponovno postavili interval pauze. Interval pauze određuju postavke na kartici Advanced (Napredno).</p>

Ponovno postavite (pauzirajte ili isključite) zvučne alarme

Karakteristike zvučnog alarma

- Nakon ponovnog postavljanja zvučnog alarma, neki tonovi neće se vratiti, no ostali će se vratiti nakon intervala pauze ako se stanje alarma ne riješi. Postavke u kartici Advanced (Napredno) određuju duljinu intervala pauze.
- Ako se tijekom intervala pauze pojavi novo stanje alarma, oglasit će se novi zvučni signal.

Pauzirajte ili isključite zvučni alarm

1. U području Device Status (Status uređaja) dodirnite .
 - Vizualne indikacije ostaju u okviru parametara sve dok se stanje ne riješi ili dok se ne obavi sljedeće mjerjenje.

- U području Device Status (Status uređaja), ako se ikona promjeni u  i ako se poruka i dalje prikazuje, brojač odbrojava i zvučni signal se vraća nakon intervala pauze.



Možete ponovno dodirnuti  za ponovno pokretanje brojača.

Ako ste odgovorili na NIBP alarm i prekoračili više ograničenja NIBP-a, prvi zvučni signal i poruka nestaju, ali se s vremenskim brojačem prikazuje još jedna poruka o ograničenju NIBP-a. Nakon odbrojavanja oglašava se novi zvučni signal NIBP-a, osim ako ne dodirnete  da biste odbacili sve preostale poruke o ograničenju NIBP-a.

2. Ako su aktivirani višestruki alarmi, gumb za prebacivanje alarma pojavit će se u području Device Status (Status uređaja). Odgovorite na više alarma na sljedeći način:



- Dodirnite u području Device Status (Status uređaja). (Pogledajte napomenu u nastavku.)
- Pročitajte poruku alarma za drugi alarm.



- Dodirnite .
- Nastavite dodirivati više gumba za prebacivanje alarma i ponovno postavite tonove dok ne pročitate sve poruke.



Bilješka Gumb za prebacivanje više alarma prikazat će broj aktivnih alarma unutar ikone alarma. Ispod njega će se pojaviti skup točaka koji ukazuje na redoslijed prikaza alarma od najvišeg (lijevo) do najnižeg (desno) prioriteta (kao i najnovije alarne u slučaju višestrukih alarma istog prioriteta).

Prilagodite ograničenja alarma za vitalne znakove



Bilješka Ograničenja alarma možda su postavljena na temelju datuma rođenja (DOB) pacijenta.



Bilješka Ograničenja alarma mogu se promijeniti.

Možete prilagoditi ograničenja alarma za vitalne znakove ili isključiti provjeru ograničenja alarma za pojedinačne parametre.



UPOZORENJE Korisnik može prilagoditi ograničenja alarma. Sve postavke ograničenja alarma trebaju uzeti u obzir stanje pacijenta i potrebe za akutnom njegovom. Odgovarajuća ograničenja alarma trebaju se podesiti za svakog pacijenta.



Pozor Monitor će se vratiti na zadane postavke u slučaju nestanka napajanja. Svaki put kada uključite monitor, morate podesiti odgovarajuća ograničenja alarma za pacijenta.

- Na kartici Home (Početno) dodirnite kontrole za ograničenja alarma u odabranom okviru



parametra. Na primjer, pritisnite da biste prilagodili ograničenja alarma za NIBP.

- Prilagodite ograničenja alarma za vitalne znakove.

- Za podešavanje ograničenja: dodirnite ili ili dodirnite tipkovnicu za podešavanje željenog gornjeg i donjeg ograničenja alarma.



- Za isključivanje ili uključivanje ograničenja alarma za vitalni znak: ili . Ovaj se gumb mijenja za ukazivanje na trenutačno stanje alarma.

Ako isključite provjero ograničenja alarma za vitalni znak, vizualni ili zvučni alarmi za ova ograničenja neće se oglasiti. Ako je provjera ograničenja alarma isključena, ikona će se

promijeniti u  na kartici Home (Početno) u okviru parametra.

Izmijenite obavijest zvučnog alarma

Možete promijeniti glasnoću za sve zvučne alarme.



UPOZORENJE Alarm mora biti dovoljno glasan kako biste ga mogli čuti na mjestu na kojem se nalazite. Podesite glasnoću s obzirom na zvukove iz okruženja.

Kada podešavate parametre na kartici Alarms (Alarmi), mjerjenja se prikazuju na vrhu kartice.

1. Dodirnite karticu **Alarms** (Alarmi). Prikazuje se okomita kartica General (Općenito).
2. Dodirnite karticu za svaki parametar kako biste izmijenili zvučne obavijesti o alarmu za taj parametar.
 - Za podešavanje ograničenja: dodirnite ▲ ili ▼ ili dodirnite tipkovnicu za podešavanje željenog gornjeg i donjeg ograničenja alarma.
 - Da biste uključili ili isključili zvučne alarne, odaberite gumb **Alarm audio on** (Uključi zvuk alarma) ili **Alarm audio off** (Isključi zvuk alarma).

Ako isključite zvučne alarne, vizualni alarne i dalje će se prikazivati u području Device Status (Status uređaja) i na kartici Home (Početno) u okvirima parametara.



Simbol u području Device Status (Status uređaja) označava da je zvučni alarm



isključen, a slično zvono prikazat će se i u okvirima parametara . Ako dođe do stanja alarma, zvono će postati crveno ili narančasto u okviru alarma, u skladu s prioritetom



- alarmi, kao što je prikazano ovdje: ili ili .
- Da biste promijenili glasnoću alarma: odaberite gumb za glasnoću pored **High** (Visoko), **Medium** (Srednje) ili **Low** (Nisko).

Čut ćete kratki zvučni signal koji ukazuje na glasnoću.



Bilješka Periodično testirajte zvučnik biranjem različitih glasnoća zvuka i osluškivanjem različitih tonova.

3. Da biste ponovno postavili postavke na originalnu konfiguraciju, dodirnite **Alarm reset** (Ponovno postavi alarm).

Poruke alarma i prioriteti

Sljedeća tablica prikazuje poruke fizioloških alarma i njihove prioritete.

U odjeljku "Rješavanje problema" pogledajte poruke tehničkih alarma.

Fiziološki alarmi

Poruka alarma	Prioritet
Prekoračeno je ograničenje alarma. Sistolički NIBP je VISOK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Sistolički NIBP je NIZAK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Dijastolički NIBP je VISOK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Dijastolički NIBP je NIZAK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. MAP za NIBP je VISOK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. MAPA NIBP – NISKO.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Puls je VISOK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Puls je NIZAK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. SpO2 je VISOK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. SpO2 je NIZAK.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Brzina disanja je VISOKA.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Brzina disanja je NISKA.	Visok
Prekoračeno je ograničenje alarma. Temperatura je VISOKA.	Srednji
Prekoračeno je ograničenje alarma. Temperatura je NISKA.	Srednji

Uređaj za poziv medicinske sestre

Monitor može se povezati sa sustavom za pozivanje medicinske sestre putem kabela koji se povezuje s priključkom za uređaj za poziv medicinske sestre.

Kada je kabel uređaja za poziv medicinske sestre povezan i ako je omogućen poziv medicinske sestre, monitor odmah obaveštava sustav poziva medicinske sestre kada se pojavi bilo koji alarm koji premašuje zadani prag. Sustav za pozivanje medicinske sestre također se sinkronizira s alarmnim okvirom i zvučnim upozorenjima na monitoru.

Pragovi za Nurse Call (Poziv medicinske sestre) podešavaju se u postavkama konfiguracije.

Za priključivanje monitora na sustava za pozivanje medicinske sestre morate imati kabel s adapterom za vaš sustav za pozivanje medicinske sestre (REF 6000-NC), vrijednosti 24 V pri najviše 500 mA. Za informacije o naručivanju pogledajte odjeljak *Odobrena dodatna oprema* u Dodatku.



UPOZORENJE Nemojte se oslanjati isključivo na uređaj za poziv medicinske sestre za nadziranje pacijenta. Iako opcija poziv medicinske sestre omogućava daljinsko obaveštavanje o stanju alarma, nije namijenjena zamjeni odgovarajućeg nadziranja pacijenata od strane obučenih lječnika.



Bilješka Kada se pojavi alarm pacijenta, dodirivanjem ikone alarma u području statusa uređaja zvuk alarma pauzira se na 1 minutu, kao što je navedeno u zadanim postavkama u Advanced Settings (Napredne postavke), ali vizualni indikatori alarma na monitoru i opcija poziv medicinske sestre nastavljaju se prikazivati.

Praćenje pacijenata

U ovom su odjeljku dane upute za upotrebu parametara dostupnih na ovom uređaju, upute o načinu promjene postavki i ograničenja alarma za te parametre te načinu mjerjenja parametara.

Prije nego što se usredotoči na svaki parametar, u odjeljku su navedene značajke koje se općenito primjenjuju na parametre na vašem uređaju: standardni i prilagođeni modifikatori i ručna poništavanja.

Potrebni parametri

Ako je potreban parametar, pri dnu parametara pojavit će se gumb Skip (Preskoči), a u donjem desnom kutu zaslona pojavit će se gumb Next (Sljedeće). Parametri mogu zahtijevati tri vrste unosa podataka.

- Brojevi
- Padajući popisi
- Gumbi opcija parametara

Ako ne želite snimati podatke za parametar, pojavit će se dijaloški okvir koji potvrđuje da se parametar ne snima.

Ako imate obavezan parametar, on ima prednost pred drugim definiranim parametrima.

Kada su svi parametri dovršeni ili ste preskočili sve potrebne parametre, mogu se pojaviti izborni parametri. Kad ih dovršite ili preskočite, dodirom gumba Next (Sljedeće) vratit ćete se na karticu Home (Početno).



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Mnoge varijable okoline, uključujući fiziologiju pacijenta i kliničku primjenu, mogu utjecati na točnost i učinkovitost monitora. Stoga, prije liječenja pacijenta morate provjeriti sve informacije vitalnih znakova, osobito NIBP i SpO₂. Ako je točnost mjerena upitna, provjerite mjerjenje pomoću druge klinički prihvatljive metode.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Tijekom defibrilacije elektrode držite dalje od senzora monitora i drugih vodljivih dijelova koji su u kontaktu s pacijentom.

Intervali

Monitor može automatski snimiti NIBP i SpO₂ mjerjenja, ovisno o intervalima koje odaberete na kartici Settings (Postavke).



Bilješka Ako je monitor konfiguriran s neobaveznom opcijom brzine disanja, on također mjeri brzinu disanja putem analize SpO2 fotopletizmogramom (RRp).

Na kartici Settings (Postavke), kartica Intervals (Intervali) nudi sve značajke intervala. Ovoj kartici možete pristupiti iz profila Office (Ured) i Intervals (Intervali).

U profilu Intervals (Intervali) možete postaviti tri vrste intervala:

- Automatic (Automatski)
- Program
- Stat (Hitno stanje)

U profilu Office (Ured), možete postaviti Averaging intervals (Uprosječivanje intervala).

Na kartici Intervals (Intervali) možete učiniti sljedeće:

- Konfigurirati intervale
- Isključiti intervale

Kada je mjerenje završeno, okvir za taj parametar prikazuje mjerenje dok se ne završi novo mjerenje.



Bilješka Tijekom intervala, svaki automatsko i ručno spremanje mjerenja pacijenta briše sva mjerenja iz okvira Manual parameters (Ručni parametri).



Bilješka Kako biste onemogućili zvučnu potvrdu poslanih podataka o intervalima:

1. Dodirnite karticu **Settings** (Početna).
2. Odaberite **Silent send** (Tiko slanje) dodirivanjem potvrdnog okvira pored Silent send (Tiko slanje).

Gumb Intervals (Intervali) mijenja se u vremenski mjerač, koji broji do sljedećeg automatskog mjerenja.

Automatska mjerenja traju sve dok ne isključite intervale.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Intervale nemojte upotrebljavati na novorođenčadi izvan svoga raspona sluha. Provjerite može li se zvuk čuti s mesta na kojem namjeravate biti.

Automatski intervali

Monitor možete konfigurirati za automatska mjerenja NIBP i SpO2 u dosljednim intervalima.



Bilješka Alarm ne isključuje intervale. Naknadna automatska mjerenja nastavljaju se izvršavati kao što je planirano.

Pokrenite automatske intervale

1. Postavite ispravnu manžetu na kožu nadlaktice pacijenta.
2. Na kartici Home (Početno) dodirnite . Okomita kartica Intervals (Intervali) prikazuje se na kartici Settings (Postavke).
3. Dodirnite **Automatic** (Automatski).
4. Pomoću tipkovnice ili ▲ ili ▼ unesite vrijeme između mjerenja NIBP-a.
5. Dodirnite gumb **Start intervals** (Pokreni intervale).

Programski intervali

Monitor dolazi sa šest prilagođenih programa. Jedan je program uvijek dostupan za prilagodbu kako bi zadovoljio vaše specifične potrebe. Ako vaša ustanova ne konfigurira svih preostalih pet programa, u bilo kojem trenutku možete prilagoditi preostale programe.

Brojevi ispod naziva programa označavaju duljinu vremena između svakog intervala u ciklusu.

Pokrenite intervale programa

Morate biti u profilu Intervals (Intervali) ili Office (Ured) za pristup intervalima.



Bilješka Kako biste upotrijebili opciju Automatic Intervals (Automatski intervali) u profilu Office (Ured), postavite Intervals Program (Program intervala) pod Advanced settings > Program (Napredne postavke > Program).

1. Postavite ispravnu manžetu na kožu nadlaktice pacijenta.
2. Na kartici Home (Početno) dodirnite .
- Okomita kartica Intervals (Intervali) prikazuje se na kartici Settings (Postavke).
3. Odaberite **Program**.
- Prikazuje se prethodno konfigurirani zaslon Program s dostupnim programima i intervalom između mjerjenja prikazanim s desne strane programa.
4. Dodirnite program koji želite koristiti.
5. Ako želite promijeniti interval za odabrani program, koristite tipkovnicu s desne strane programa za unos novog intervala.
6. Dodirnite gumb **Start intervals** (Pokreni intervale).

Intervali Stat (Hitno)

Monitor možete konfigurirati za kontinuirana mjerjenja NIBP.

Kada na kartici Intervals (Intervali) u izborniku Settings (Postavke) odaberete Stat (Hitno), monitor će ponavljati mjerjenja NIBP 5 minuta, započinjući novi ciklus svaki put kada se manžeta ispusti ispod sigurnog venskog povratnog tlaka(SVRP) na 2 sekunde.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Ako višekratno upotrebljavate način rada za hitno stanje, periodički pratite ruku pacijenta kako biste se pobrinuli da cirkulacija ne oslabi te da manžeta ostane na mjestu. Dugotrajno oslabljena cirkulacija ili neodgovarajući položaj manžete može uzrokovati modrice.

Trenutačne vrijednosti tlaka izmjerene putem manžete ne prikazuju se dinamično tijekom očitanja Stat (Hitno). Kartica Home (Početno) prikazuje očitanje NIBP-a iz prethodnog ciklusa dok se trenutačni ciklus ne završi.



Bilješka Dodirnite **STOP** (Zaustavljanje) kako biste zaustavili intervale. Da biste ponovno pokrenuli interval, vratite se na zaslon intervala Stat (Hitno).

Pokrenite intervale Stat (Hitno)

1. Postavite ispravnu manžetu na kožu nadlaktice pacijenta.

2. Na kartici Home (Početno) dodirnite .

Zaslon Intervals (Intervali) prikazuje se na kartici Settings (Postavke).

3. Dodirnite **Stat** (Hitno stanje).
4. Dodirnite gumb **Start intervals** (Pokreni intervale).

Uprosječivanje intervala

Program za uprosječivanje intervala omogućuje bilježenje prosječnih očitanja za NIBP pacijenta i izborno očitanje PR tijekom određenog vremenskog razdoblja.

Pokrenite intervale uprosječivanja



Bilješka Morate se nalaziti u profilu Office (Ured) za pristup intervalima uprosječivanja.



Bilješka Ovlašteno osoblje može konfigurirati intervale uprosječivanja u naprednim postavkama.



Bilješka PR uprosječivanje ne može se izračunati bez NIBP uprosječivanja.

1. Postavite ispravnu manžetu na kožu nadlaktice pacijenta.

2. Na kartici Home (Početno) dodirnite

Okomita kartica Intervals (Intervali) prikazuje se na kartici Settings (Postavke).

3. Dodirnite program koji želite koristiti. Na primjer, dodirnite **Program 2**.



Bilješka Kako biste uključili PR uprosječivanje, dodirnite potvrdni okvir pored **Pulse Rate** (Puls).

4. Dodirnite gumb **Start intervals** (Pokreni intervale).

Naziv Program prikazuje se na kartici Home (Početno) zajedno s prosječnim očitanjem kako se očitanja generiraju.

5. Dodirnite **Save** (Spremi) nakon završetka intervala uprosječivanja.

NIBP

Mjerenja NIBP



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Luer priključke nemojte instalirati na cijev krvnog tlaka. Uporaba luer priključaka u ručnim ili automatskim sustavima za mjerjenje krvnog tlaka stvara rizik od nehotičnog povezivanja s intravenskim (IV) cijevima, što može uvesti zrak u krvožilni sustav pacijenta.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Svaka vanjska kompresija cijevi ili manžeta za mjerjenje krvnog tlaka može uzrokovati ozljede pacijenata, pogreške u sustavu ili netočna mjerjenja.



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Manžetu nemojte stavljati na mjesta na kojima može ometati pravilnu cirkulaciju. Manžetu nemojte stavljati na mjesta na kojima je cirkulacija ugrožena ili na ekstremitet koji se upotrebljava za intravensku infuziju. Na istom ekstremitetu istovremeno nemojte koristiti SpO₂ senzor na prst i manžetu za mjerjenje krvnog tlaka. To može uzrokovati privremenim gubitak pulsiranog protoka, što će rezultirati nepostojanjem očitanja ili netočnim očitanjem SpO₂ ili pulsa dok se protok ne vrati.



UPOZORENJE Manžetu nemojte upotrebljavati na mjestima na pacijentu na kojima je koža osjetljiva ili oštećena. Često provjeravajte ima li iritacije na mjestu gdje je postavljena manžeta.



UPOZORENJE Očitanja NIBP-a mogu biti netočne za pacijente s umjerenom do teškom aritmijom.



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Mjerenja pulsa koja se generiraju putem manžete za mjerjenje krvnog tlaka ili putem modula za SpO₂ podložna su artefaktima i možda neće biti jednako točna kao mjerjenja pulsa generirana putem EKG-a ili putem ručne palpacije.



UPOZORENJE Budite oprezni prilikom mjerjenja krvnog tlaka s pomoću oscilometrijskih uređaja za krvni tlak u teško bolesne novorođenčadi i ranije rođene dojenčadi jer ti uređaji obično mijere visoke vrijednosti kod ove populacije pacijenata.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Rizik od neispravnog mjerjenja. Manžetu nemojte stavljati na mjesta na kojima mogu ometati pravilnu cirkulaciju. Manžetu nemojte stavljati na mjesta na kojima je cirkulacija ugrožena ili na ekstremitet koji se upotrebljava za intravensku infuziju.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Manžetu nemojte stavljati na ruku na strani na kojoj je izvršena mastektomija. Ako je potrebno, upotrijebite femoralnu arteriju kako biste proveli mjerjenje.



UPOZORENJE Moguća pogreška pri mjerenu. Koristite se samo manžetama i priborom za mjerjenje krvnog tlaka tvrtke Welch Allyn. Njihova zamjena može rezultirati pogreškom pri mjerenu.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Pobrinite se da su sva priključna mjesta hermetički zatvorena prije uporabe. Pretjerano curenje može utjecati na očitanja.



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Smanjite što je više moguće pomicanje manžete i ruke tijekom očitanja. Pretjerano kretanje može promijeniti čitanja.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Pravilno postavite manžetu za mjerjenje krvnog tlaka kako biste osigurali točnost očitanja krvnog tlaka.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Manžete upotrebljavajte samo onda kada indeksna oznaka arterije ulazi u ispisani raspon naveden na manžeti, inače će doći do pogrešnih očitanja.



Pozor Rizik od neispravnog mjerjenja. Svaka vanjska kompresija cijevi ili manžeta za mjerjenje krvnog tlaka može uzrokovati pogreške u sustavu ili netočna mjerjenja.

Smješten u gornjem lijevom kutu kartice Home (Početno) okvir NIBP sadrži podatke i značajke relevantne za neinvazivno mjerjenje krvnog tlaka. Okvir nudi različite značajke, temeljene na profilu koji upotrebljavate.

Dodatne smjernice o najboljim praksama pri mjerenu krvnog tlaka pogledajte u članku [Savjeti za točno mjerjenje krvnog tlaka](#) na web-mjestu tvrtke Hillrom.

Prikaz mjerena NIBP

U svim profilima, okvir može prikazivati sistolička i dijastolička mjerena i izračune MAP. Ovlašteno osoblje može konfigurirati zadani prikaz u opciji Advanced settings (Napredne postavke). Zadnje mjerene NIBP ostaje na zaslonu ako ne dotaknete Save (Spremi) ili Clear (Očisti) ili dok se ne izvrši novo mjerene.

Ako je neko mjerene NIBP-a izvan raspona ili se ne može utvrditi, okvir NIBP ispred mjerena prikazuje "++" ili "--". Svi drugi parametri NIBP-a ne prikazuju vrijednosti.

Indikator prikaza

Dodirnite okvir NIBP da biste se prebacivali između prikaza.

Gumbi

S pomoću gumba s desne strane okvira izvršite različite zadatke, ovisno o profilu koji upotrebljavate. Dostupnost funkcija ovisi o odabranom profilu. Dodatne informacije potražite u odjeljku Profili.

Tehnički alarmi i mjerena NIBP

Tehnički alarm zaustavlja svako mjerene NIBP. Nakon što se alarm riješi, pojavljuje se gumb za pokretanje i možete započeti novo mjerene NIBP.

Manžete za NBP



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Upotrebljavajte samo one manžete i crijeva za mjerene krvnog tlaka koji su navedeni kao odobreni pribor kako biste jamčili sigurna i precizna mjerena NIBP-a.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Odrasle ili pedijatrijske postavke monitora ili manžete nikad nemojte upotrebljavati za mjerene NIBP-a na novorođenom pacijentu. Granice napuhavanja za odrasle i pedijatrijske pacijente mogu biti prekomjerne za novorođene pacijente, čak i ako se upotrebljava manžeta za novorođenčad.



UPOZORENJE Učinkovitost sfigmomanometra nije utvrđena za trudnice, uključujući pacijente s preeklampsijom.



Pozor Ispravno određivanje veličine manžete za mjerene krvnog tlaka važno je za točno očitanje krvnog tlaka. Manžeta koja je premala može pružiti netočna visoka očitanja, a prevelika manžeta može pružiti netočno prenisko očitanje.

Monitor upotrebljava oscilometrijsku metodu za određivanje krvnog tlaka; stoga, ako se manžeta proteže do antekubitalne jame (udubina u laktu), još uvijek možete dobiti točno očitanje krvnog tlaka.

Ako upotrebljavate manžetu za NIBP s jednom cijevi, krvni tlak možete mjeriti samo metodom u jednom koraku. Monitor će automatski prijeći na zadanu postavku StepBP.

Izvedite jedno mjerene NIBP

1. Dodirnite **START** (Pokreni) za pokretanje jednog mjerena.

Gumb START (Pokreni) pretvara se u narančasti gumb STOP (Zaustavi). NIBP uvijek prikazuje trenutačnu stopu napuhavanja. Nakon završetka, parametar NIBP prikazuje završeno mjerjenje NIBP.

2. Dodirnite **Save** (Spremi) za spremanje prikazanog mjerjenja u evidenciji pacijenta.
Ovo će se mjerjenje prikazivati dok ga ne spremite ili dok ne pokrenete drugo mjerjenje NIBP.

Mjerenje intervala za NIBP

Za postavljanje intervala morate biti u profilu Intervals (Intervali) ili Office (Ured). U odjeljku "Interval i" potražite upute o postavljanju intervala.

Zadani interval za mjerjenja NIBP je 15 minuta. Po potrebi možete podesiti taj interval.

Zaustavite automatska mjerena

Morate biti u profilu Intervals (Intervali) ili Office (Ured) za pristup intervalima.

1. Na kartici Home (Početno) dodirnite 
2. Dodirnite **Stop intervals** (Zaustavi intervale).

Otkažite mjerjenje NIBP

Dodirnite **STOP** (Zaustavi) u parametru NIBP.

Monitor otakuje mjerjenje NIBP i prikazuje se poruka koja vas obaveštava da je očitanje NIBP zaustavljeno i da očitanje nije snimljeno.

Ako su intervali uključeni, ikona brojača odbrojava vrijeme do sljedećeg automatskog mjerjenja.

Konfigurirajte alarne za NIBP

1. Uvjerite se da koristite profil Intervals (Intervali) koji sadrži karticu Alarms (Alarmi).
2. Dodirnite karticu **Alarms** (Alarmi).
3. Dodirnite okomitu karticu **NIBP**.
4. Unesite željeno gornje i donje ograničenje za alarne za mjerjenja sistole i dijastole te izračun MAP pomoću tipkovnice ili ▲ ili ▼.
5. Dodirnite karticu **Home** (Početno).

Nove postavke alarma prikazuju se u kontrolnom gumbu Alarm Limit (Ograničenje alarma).

Temperatura

Konfigurirajte alarne za temperaturu

Morate se nalaziti u profilu Intervals (Intervali) za podešavanje ograničenja za alarne.

1. Dodirnite karticu **Alarms** (Alarmi).
2. Dodirnite okomitu karticu **Temperature** (Temperatura).
3. Unesite željeno gornje i donje ograničenje za alarne pomoću tipkovnice ili ▲ ili ▼.
4. Dodirnite karticu **Home** (Početno).

Nove postavke alarma prikazuju se u kontrolnom gumbu Alarm Limit (Ograničenje alarma).

Opća upozorenja za temperaturu i mjere opreza



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta: o uporabi ovog uređaja s djecom, trudnicama ili dojiljama treba odlučiti obučeni liječnik koji upotrebljava opremu.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Kako bi se zajamčila optimalna točnost, uvek potvrdite da su odabrani ispravan način rada i mjesto uporabe.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte premašiti preporučeno trajanje mjerjenja temperature u izravnom načinu rada. Za precizno mjerjenje preporuča se mjerjenje trajanja 3 minute na usnoj i rektalnoj lokaciji i 5 minuta ispod pazuha. Nemojte kontinuirano mjeriti dulje od 10 minuta ni u jednom načinu rada.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Temperaturu uvek mjerite s dobro pričvršćenim jednokratnim poklopcom sonde. Ako ne upotrijebite poklopac sonde, može doći do prijenosa zaraze među pacijentima i netočnog očitanja temperature.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Za vrijeme mjerjenja temperature uvek budite s pacijentom.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Rizik od neispravnog mjerjenja. Termometar nemojte upotrebljavati ako primjetite bilo kakve znakove oštećenja na sondi ili instrumentu. Ako je sonda termometra pala ili je oštećena, maknite ju iz uporabe i neka ju pregleda kvalificirano servisni tehničar.

Temperaturni okvir

U temperaturnom okviru možete izmjeriti temperaturu pacijenta.

Smješten u donjem desnom kutu kartice Home (Početno) temperaturni okvir sadrži podatke i značajke relevantne za mjerjenje temperature. Okvir nudi različite značajke, temeljene na profilu koji upotrebljavate.

Prikaz mjerjenja temperature

U svim profilima okvir prikazuje temperaturu u stupnjevima Celzijevim ili Fahrenheitovim. Zadani prikaz možete konfigurirati u postavkama Advanced (Napredno).

Odabir mesta

Izvadite temperaturnu sondu i dodirnite **Temperature site control** (Upravljanje mjestom za temperaturu) kako biste izvršili odabir među raznim lokacijama.

Ikona	Opis
	Pedijatrijski aksilarno

Ikona	Opis
	Odrasli aksilarno
	Oralno
	Rektalno. Kod monitora koji su konfigurirani s temperaturnim modulom, crvenim oknom za rektalnu sondu i sondom zadani je rektalni način rada.
	Način rada za uho. Monitor prikazuje način rada za uho kada prima mjerjenje temperature od termometra za uho.

Ako se upotrebljava rektalna sonda, pojavljuje se rektalna ikona u temperaturnoj kartici i značajka Site Selection (Odabir mjesta) nije dostupna.

Gubi za temperaturu

Gumbi s desne strane okvira omogućuju izvršavanje različitih zadataka, ovisno o profilu koji upotrebljavate. Profil koji odaberete određuje koje su funkcije dostupne.

Ikona	Naziv gumba	Opis
	Temperature alarm (Temperaturni alarm)	Prikazuje ograničenja i status alarma. Dodirnite gumb za prikaz kartice Alarms (Alarmi).
	Direct mode (Izravni način rada)	Dodirnite gumb za ulaz u izravni način rada.

Temperaturni modul SureTemp® Plus

Temperaturni modul koristi termistorski termometar i prediktivni algoritam za izračunavanje temperature pacijenata u načinu predviđanja.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte premašiti preporučeno trajanje mjerjenja temperature u izravnom načinu rada. Za precizno mjerjenje preporuča se mjerjenje trajanja 3 minute na usnoj i rektalnoj lokaciji i 5 minuta ispod pazuha. Nemojte kontinuirano mjeriti dulje od 10 minuta ni u jednom načinu rada.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Rizik od neispravnog mjerjenja. Oralne/aksilarne sonde (plavi gumb za izbacivanje na vrhu sonde) i plava zamjenjiva okna za sonde upotrebljavaju se samo za oralno i aksilarno mjerjenje temperaturre. Rektalne sonde (crveni gumb za izbacivanje) i crvena zamjenjiva okna za sonde upotrebljavaju se samo za rektalno mjerjenje temperature. Uporaba pogrešne zamjenjive sonde može dovesti do prijenosa zaraze kod pacijenata. Uporaba sonde na pogrešnom mjestu rezultirat će pogreškama u očtanju temperature.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Kod rektalnog mjerjenja temperature vrh sonde umetnite maksimalno 5/8 inča (oko 1,5 cm) unutar rektuma odraslih i maksimalno 3/8 inča (oko 1 cm) unutar rektuma djece kako bi se izbjegao rizik od perforacije crijeva.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Aksilarno mjerite temperaturu uvijek izravnim kontaktom između poklopca sonde i kože. Pažljivo postavite sondu pod pazuho, izbjegavajući kontakt s drugim predmetima ili materijalom.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Temperaturu uvijek mjerite s dobro pričvršćenim jednokratnim poklopcem sonde tvrtke Welch Allyn. Ako ne upotrijebite poklopac sonde, može doći do nelagode pacijenta zbog grijanja sonde, prijenosa zaraze među pacijentima i netočnog očitanja temperature.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Kako bi se zajamčila optimalna točnost, uvijek potvrdite da su odabrani ispravan način rada i mjesto uporabe.



UPOZORENJE Nikada nemojte upotrebljavati oštećenu temperaturnu sondu. Termometar se sastoji od visokokvalitetnih preciznih dijelova i mora biti zaštićen od jakog mehaničkog udarca. Termometar nemojte upotrebljavati ako primijetite bilo kakve znakove oštećenja na sondi ili monitoru. Ako je sonda termometra pala ili je oštećena, maknite ju iz uporabe i neka ju pregleda kvalificirano servisno osoblje.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Kod rektalnog mjerjenja po potrebi za udobnost pacijenta nanesite tanki sloj lubrikanta na poklopac sonde. Uporaba pretjerane količine lubrikanta može utjecati na točnost očitanja.



Pozor Rizik od neispravnog mjerjenja. Aktivnosti pacijenata kao što je naporna vježba, konzumiranje vrućih ili hladnih tekućina, jedenje, žvakanje žvakačih guma ili dražeja, četkanje zuba ili pušenje mogu utjecati na mjerjenje oralne temperature unutar perioda do 20 minuta.



Pozor Rizik od neispravnog mjerjenja. Uvijek upotrebljavajte nove pokrove sonde koji su uzeti iz pretinca za poklopce na monitoru kako bi se jamčilo precizno mjerjenje temperature. Poklopci sonde koji su uzeti s drugih mesta ili koji nisu stabilizirani na sobnoj temperaturi mogu rezultirati netočnim mjerjenjem temperature.



Pozor Poklopci sonde su jednokratni, ne-sterilizirani i predviđeni za uporabu na jednom pacijentu. Sonde se također ne steriliziraju. Nemojte autoklavirati sonde ni poklopce sondi. Pobrinite se da se poklopci sondi odlazu prema zahtjevima ustanove ili lokalnim propisima.

Odabir načina rada temperature

Monitor s temperaturnim modulom mjeri temperaturu pacijenta u načinima rada Predictive (Prediktivno, normalno) ili Direct (Izravno). Zadana postavka je način Predictive (Prediktivno).

Prediktivni način rada



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Kako bi se zajamčila optimalna točnost, uvijek potvrdite da su odabrani ispravan način rada i mjesto uporabe.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte premašiti preporučeno trajanje mjerjenja temperature u izravnom načinu rada. Za precizno mjerjenje preporuča se mjerjenje trajanja 3 minute na usnoj i rektalnoj lokaciji i 5 minuta ispod pazuha. Nemojte kontinuirano mjeriti dulje od 10 minuta ni u jednom načinu rada.

Prediktivni način rada je jednokratno mjerjenje koje mjeri temperaturu u približno 6 – 15 sekundi. Uklanjanjem sonde iz okna sonde, postavljanjem poklopca sonde i držanjem vrha sonde na mjestu mjerjenja započinje se mjerjenje u prediktivnom načinu rada. Monitor oglasit se zvučni signal za prikaz završetka predviđenog mjerjenja.

Izravni način rada

Izravni način rada nudi neprekidno mjerjenje temperature. Za oralna i rektalna mjerjenja preporučuje se mjeriti temperaturu sve dok se temperatura ne stabilizira ili tijekom 3 minute. Za aksilarna mjerjenja preporučuje se mjeriti temperaturu sve dok se temperatura ne stabilizira ili tijekom 5 minuta. Monitor prelazi i izravni način rada otprilike 60 sekundi nakon što se sonda izvadi iz okna sonde.



Pozor Monitor ne zadržava temperaturu izravnog načina rada u memoriji, osim ako postoji uvjet za oglašavanje alarma za fiziološku temperaturu. Ako postoji uvjet za oglašavanje alarma za fiziološku temperaturu, monitor automatski spremi mjerjenje u podatke o pacijentu. Za mjerjenja temperature unutar normalnog raspona važno je zabilježiti temperaturu prije uklanjanja sonde termometra s mjernog mjesta, a zatim ju ručno unijeti u podatke o pacijentu. Nakon što se temperaturna sonda vrati u okno, mjerjenje temperature uklanja se s kartice Home (Početno).

Nakon 10 minuta korištenja izravnog načina rada, monitor zaustavlja ažuriranje mjerjenja, stvara stanje tehničko alarma i briše mjerjenje.

Izmjerite temperaturu u načinu rada Predictive (Prediktivno)



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Kako biste osigurali optimalnu točnost, uvijek potvrdite da su odabrani ispravan način rada i mjesto mjerjenja.



Pozor Poklopci za sondu su za jednokratnu uporabu i nesterilni. Sonde se također ne steriliziraju. Nemojte autoklavirati sonde ni poklopce sondi. Vodite računa da se poklopci za sondu odlože na otpad u skladu sa zahtjevima ustanove ili lokalnim propisima.

1. Izvadite temperaturnu sondu iz umetka za sondu.

- Monitor emitira zvučni signal prilikom ulaska u stanje pripravnosti.
2. Umetnute sondu u novi poklopac za sondu i čvrsto pritisnite ručku sonde prema dolje.
 3. Dodirnite **Temperature site control** (Kontrola mesta mjerena temperatura) da biste odabrali mjesto mjerena: oralno, aksilarno kod djeteta ili aksilarno kod odrasle osobe.
 4. Držite vrh sonde na mjestu mjerena.
- Tijekom mjerena u temperaturnom okviru prikazuje se indikator postupka.
- Monitor emitira zvučni signal kada se izmjeri konačna temperatura (za oko 6 do 15 sekundi). Temperatura se i dalje prikazuje u temperaturnom okviru u stupnjevima Celzijeve i Fahrenheitove ljestvice čak i nakon vraćanja sonde u umetak za sondu.
5. Za prebacivanje u način rada Direct (Izravno), dodirnite **Direct mode** (Izravni način rada) nakon mjerena u načinu Predictive (Prediktivno). Kada se prebaci u način Direct (Izravno), temperaturni okvir u donjem lijevom kutu mijenja se u „MODE: Direct...“ (Način rada: Izravno...).
- Monitor emitira zvučni signal na početku mjerena u načinu Direct (Izravno).

Izmjerite temperaturu u načinu rada Direct (Izravno)

Temperatura sonde prikazuje se u načinu rada Direct (Izravno) sve dok vrh sonde ostane na mjestu mjerena i unutar radnog raspona temperature pacijenta. Temperatura pacijenta dosegnut će konačnu vrijednost za oko 3 minute kod oralnog i rektalnog mjerena i za oko 5 minuta kod aksilarnog mjerena.

Monitor ulazi u način rada Direct (Izravno) na sljedeće načine.

- Nakon što dovršite mjerena u načinu rada Predictive (Prediktivno), dodirnite zaslon za prebacivanje s načina rada Predictive (Prediktivno) u Direct (Izravno). Kada se prebaci u način Direct (Izravno), okvir temperature u donjem lijevom kutu mijenja se u „MODE: Direct...“ (Način rada: Izravno...).
- Izvadite sondu iz umetka za sondu, umetnute poklopac sonde, odaberite mjesto za mjerena temperature i izložite sondu zraku duže od 60 sekundi. Okvir temperature mijenja se u „MODE: Direct...“ (Način rada: Izravno...).
- Ako imate pacijenta čija je tjelesna temperatura ispod normalnog raspona temperature i slijedite prethodni korak, senzor sonde prepoznaje ovo stanje i isključuje grijać sonde kako bi se prilagodio nižoj tjelesnoj temperaturi.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerena. Kako biste osigurali optimalnu točnost, uvijek potvrdite da su odabrani ispravan način rada i mjesto mjerena.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte premašiti preporučeno trajanje mjerena temperature u načinu rada Direct (Izravno). Preporuča se kontinuirano trajanje mjerena od 3 minute za oralno i rektalno mjerena i 5 minuta za aksilarno mjerena za dobivanje točnih mjerena. Nemojte kontinuirano mjeriti duže od 10 minuta u bilo kojem načinu rada.



Pozor Poklopci za sondu su za jednokratnu uporabu i nesterilni. Sonde su također nesterilne. Nemojte čistiti sonde i poklopce za sonde u autoklavu. Vodite računa da se poklopci za sonde odlože na otpad u skladu sa zahtjevima ustanove ili lokalnim propisima.

1. Izvadite temperaturnu sondu iz umetka za sondu.
Monitor emitira zvučni signal prilikom ulaska u stanje pripravnosti.
2. Umetnute sondu u novi poklopac za sondu i čvrsto pritisnite ručku sonde prema dolje.
3. Dodirnite **Temperature site control** (Kontrola mesta mjerena temperatura) da biste odabrali mjesto mjerena: oralno, aksilarno kod djeteta ili aksilarno kod odrasle osobe.

Oko 60 sekundi nakon uklanjanja sonde iz umetka za sondu, okvir temperature promijenit će se u način Direct (Izravno).

Monitor emitira zvučni signal na početku mjerena u načinu rada Direct (Izravno).

4. Držite vrh sonde na mjestu za oralno ili rektalno mjerjenje ukupno 3 minute i 5 minuta za aksilarno mjerjenje.
5. Tijekom dobivanja mjerena u okviru temperature prikazuje se kontinuirano mjerjenje temperature pacijenta u stupnjevima Celzijeve i Fahrenheitove ljestvice.



Bilješka Monitori ne zadržavaju temperaturu iz načina rada Direct (Izravno) u memoriji. Stoga je važno zabilježiti temperaturu prije uklanjanja sonde s mesta mjerena, a zatim je ručno zabilježiti u evidenciji pacijenta.

6. Uklonite sondu nakon dobivanja mjerena temperature i čvrsto pritisnite gumb na vrhu sonde za izbacivanje poklopca sonde.
7. Vratite sondu u umetak za sondu da biste nastavili mjeriti temperature u načinu Predictive (Prediktivno).

Izmjerite temperaturu rektalno



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Prilikom rektalnog mjerjenja temperature, umetnite vrh sonde oko 1,5 cm u rektum odrasle osobe i samo 1 cm u rektum djeteta kako bi se izbjegla perforacija debelog crijeva.



UPOZORENJE Rizik od križne kontaminacije ili nozokomijalne infekcije. Temeljito pranje ruku značajno smanjuje rizik od križne kontaminacije i nozokomijalne infekcije.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte premašiti preporučeno trajanje mjerjenja temperature u načinu rada Direct (Izravno). Preporuča se kontinuirano trajanje mjerjenja od 3 minute za oralno i rektalno mjerjenje i 5 minuta za aksilarno mjerjenje za dobivanje točnih mjerjenja. Nemojte kontinuirano mjeriti duže od 10 minuta u bilo kojem načinu rada.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Kako biste osigurali optimalnu točnost, uvijek potvrdite da su odabrani ispravan način rada i mjesto mjerjenja.



Pozor Poklopci za sondu su za jednokratnu uporabu i nesterilni. Sonde su također nesterilne. Nemojte čistiti sonde i poklopce za sonde u autoklavu. Vodite računa da se poklopci za sonde odlože na otpad u skladu sa zahtjevima ustanove ili lokalnim propisima.

1. Izvadite rektalnu temperaturnu sondu iz umetka za rektalnu sondu.
Monitor emitira zvučni signal prilikom ulaska u stanje pripravnosti. Zadana postavka za Temperature Site Control (Kontrola lokacije mjerjenja temperature) je rektalna.
2. Umetnute rektalnu sondu u novi poklopac za sondu i čvrsto pritisnite ručku sonde prema dolje.
3. Izmjerite temperaturu rektalno pridržavajući se najboljih medicinskih praksi. Tijekom izvođenja mjerjenja u okviru temperature prikazuje se indikator postupka.
4. Monitor emitira zvučni signal kada se dosegne konačna temperatura (za oko 10 do 13 sekundi). Temperatura se i dalje prikazuje u okviru temperature u stupnjevima Celzijeve i Fahrenheitove ljestvice čak i nakon vraćanja sonde u umetak za sondu.



Bilješka Za prebacivanje u način rada Direct (Izravno), dodirnite **Direct mode** (Izravni način rada) nakon mjerjenja u način Predictive (Prediktivno). Kada se prebaci u način Direct (Izravno), okvir temperature (u donjem lijevom kutu) mijenja se u „MODE: Direct...“ (Način rada: Izravno...). Monitor emitira zvučni signal na početku mjerjenja Direct (Izravno).



Bilješka Monitori ne zadržavaju temperaturu iz načina rada Direct (Izravno) u memoriji. Stoga je važno zabilježiti temperaturu prije uklanjanja sonde s mesta mjerjenja, a zatim je ručno zabilježiti u evidenciji pacijenta.

5. Uklonite sondu nakon završetka mjerjenja temperature i čvrsto pritisnite gumb na vrhu sonde za izbacivanje poklopca sonde.
6. Vratite sondu u umetak za sondu.

Termometar Braun ThermoScan® PRO 6000

Termometar Braun ThermoScan PRO 6000 omogućuje prijenos mjerjenja temperature uha na monitor.

Procitajte upute za upotrebu proizvođača termometra prije pokušaja konfiguriranja, upotrebe, otklanjanja poteškoća ili održavanja termometra.



UPOZORENJE Tekućine mogu oštetiti elektroniku unutar termometra. Spriječite proljevanje tekućine po termometru. Ako se po termometru prolije tekućina, osušite termometar čistom krpom. Provjerite radi li pravilno i točno. Ako su tekućine eventualno ušle u termometar, maknite ga iz uporabe sve dok se pravilno ne osuši te dok ga ne pregleda i provjeri kvalificirano servisno osoblje.



Pozor Poklopci sonde su jednokratni, ne-sterilizirani i predviđeni za uporabu na jednom pacijentu. Termometar nije steriliziran. Nemojte autoklavirati termometar ni poklopce sondi. Pobrinite se da se poklopci sondi odlažu prema zahtjevima ustanove ili lokalnim propisima.



Pozor Termometar nema dijelove koje korisnik može servisirati. Ako je potreban servis, obratite se tehničkoj podršći tvrtke Hillrom: [hillrom.com/en-us/about-us/\(locations\).](http://hillrom.com/en-us/about-us(locations).)



Pozor Termometar i poklopce sondi pohranite na suhom mjestu, bez prašine, kontaminacije i dalje od izravne sunčeve svjetlosti. Održavajte temperaturu okoline na mjestu pohrane poprilično ujednačenom i unutar raspona od 10 °C do 40 °C (od 50 °F do 104 °F).

Izmjerite temperaturu u uhu



UPOZORENJE Poklopci za sondu su samo za jednokratnu uporabu. Ponovna uporaba poklopca za sondu može dovesti do širenja bakterija i križne kontaminacije.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Koristite samo poklopce za sondu Braun ThermoScan s ovim termometrom.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Često pregledajte prozor sonde i održavajte ga čistim, suhim i neoštećenim. Otisci prstiju, cerumen, prašina i druge nečistoće smanjuju prozirnost prozora i rezultiraju nižim mjerjenjima temperature. Da biste zaštitili prozor uvijek držite termometar u postolju za dodatke kada se ne koristi.



Pozor Rizik od neispravnog mjerjenja. Prije mjerjenja temperature uvjerite se da u uhu nema prepreka i prekomjerno nakupljenog cerumena.



Pozor Rizik od neispravnog mjerjenja. Sljedeći čimbenici mogu utjecati na mjerjenja temperature u uhu do 20 minuta:

- Pacijent je ležao na uhu.
- Uho pacijenta je pokriveno.
- Pacijent je bio izložen vrlo visokim ili niskim temperaturama.
- Pacijent je plivao ili se kupao.
- Pacijent je nosio slušni aparat ili čepić za uho.



Pozor Rizik od neispravnog mjerjenja. Ako su se u ušni kanal stavile kapi ili drugi lijekovi za uho, izmjerite temperaturu u uhu koje nije tretirano.



Bilješka Temperatura izmjerena u desnom uhu može se razlikovati od temperature izmjerene u lijevom uhu. Stoga uvijek mjerite temperaturu u istom uhu.



Bilješka Kada monitor primi mjerjenje temperature u uhu, prikazat će mjerjenje na zaslonu Home (Početno). Ako kartica Home (Početno) već sadrži mjerjenje temperature, novo mjerjenje će ga zamijeniti.

Za mjerjenje temperature i prijenos na monitor:

1. Uvjerite se da je monitor uključen.
2. Izvadite termometar za uho iz postolja za dodatke.
3. Pronađite kutiju s poklopcom za sondu u postolju za dodatke.
4. Čvrsto gurnite vrh sonde u kutiju s poklopcom za sondu.
Kada je poklopac za sondu postavljen, termometar će se automatski uključiti.
5. Pričekajte dok ne čujete zvučni signal da je termometar spremna za rad i dok se na zaslonu termometra ne prikažu tri crtice.
6. Postavite sondu u ušni kanal, zatim pritisnite i pustite gumb **Start** (Pokreni).
 - Ako se sonda ispravno stavi u ušni kanal, svjetlo ExacTemp će treperiti. Kada termometar detektira precizno mjerjenje, svjetlo ExacTemp svijetlit će postojano, dugi zvučni signal ukazat će na završetak mjerjenja, a na zaslonu će se prikazati rezultat.
 - Ako se sonda neispravno stavi u ušni kanal ili se pomakne tijekom mjerjenja, svjetlo ExacTemp će se isključiti, čut će se nekoliko uzastopnih kratkih zvučnih signala i prikazat će se poruka POS (pogreška položaja).
7. Kada završite s mjerjenjem temperature, pritisnite gumb za izbacivanje da biste izbacili poklopac za sondu.
8. Vratite termometar u postolje za dodatke.

LED svjetlo na postolju treperi dok se mjerjenje prenosi.

Nakon uspješnog prijenosa, temperatura i temperaturna ljestvica prikazuju se na kartici Home (Početno) u skladu s postavkama monitora.



Bilješka Samo se posljednje mjerjenje prenosi na monitor.



Bilješka Mjerena koja su već prenesena na monitor ne mogu se ponovno prenijeti.

Za više informacija o funkcijama termometra pogledajte upute za upotrebu proizvođača termometra.

Promijenite temperaturnu ljestvicu termometra za uho

Upute za prebacivanje između Celzijeve i Fahrenheitove ljestvice pogledajte u uputama za upotrebu proizvođača termometra.

Napunite bateriju termometra za uho

Za punjenje baterije:

1. Postavite termometar u postolje za dodatke.
2. Uvjerite se da je monitor povezan na napajanje izmjeničnom strujom.
3. Uvjerite se da je monitor uključen.

LED svjetlo na postolju ukazuje na status punjenja baterije:

- Narančasto: baterija se puni.

- Zeleno: baterija je napunjena.
- Ne svijetli: baterija se ne puni.



Bilješka Punjenje baterije nastavlja se dok se monitor nalazi u načinu rada uštede energije zaslona.



Bilješka Preporučuje se da upotrebljavate samo punjivu bateriju tvrtke Welch Allyn za termometar jer nije moguće puniti druge baterije u postolju.

SpO₂

Praćenje SpO₂ i pulsa kontinuirano mjeri funkcionalnu zasićenost kisikom arteriolarnog hemoglobina kao i puls pacijenta putem pulsnog oksimetra. Mjerenja SpO₂ ažuriraju se svake sekunde $\pm 0,5$ sekundi.

Kod SpO₂ senzora koje nude tvrtke Nonin, Masimo i Nellcor za uporabu s monitorom testirana je biokompatibilnost u skladu s ISO 10993.

Okvir SpO₂

Okvir SpO₂ prikazuje podatke i kontrole koje se koriste u mjerenjima pulsne oksimetrije.

Okvir nudi brojčani prikaz i prikaz valnog oblika za podatke SpO₂. Možete se prebacivati između prikaza tako da dodirnete lijevu stranu okvira.

Okvir SpO₂ ostaje prazan ako nije učinjeno mjerenje SpO₂.

Brojčani prikaz za SpO₂

Brojčani prikaz pokazuje postotak zasićenosti SpO₂ i amplitudu pulsa. Značajke ovog prikaza razlikuju se ovisno o vrsti omogućenog senzora i odabranom profilu.

Postotak zasićenosti SpO₂ kreće se između nula i 100. Očitanje SpO₂ ažurira se svake sekunde +/- 0,5 sekundi.

Amplituda pulsa

Traka amplitude pulsa pokazuje otkucaje i relativnu snagu pulsa. Kako se otkriveni puls pojačava, tako će biti više osvijetljenih crtica.

Razina perfuzije

Razina perfuzije (LofP) je relativno očitanje jačine pulsa na mjestu praćenja. LofP je brojčana vrijednost koja pokazuje jačinu infracrvnog signala (IR) koji se vraća s mjesta praćenja. Prikaz LofP ima raspon od 0,02 posto (vrlo slaba jačina pulsa) do 20 posto (vrlo snažna jačina pulsa). LofP je relativni broj i varira između mjesta za praćenje i od pacijenta do pacijenta, budući da fiziološki uvjeti variraju.

Masimo prikazuje LofP kao brojčanu vrijednost i odnosi se na nju kao Perfusion Index (Indeks perfuzije). Nonin prikazuje LofP kao boju (žutu ili crvenu) samo kad je LofP niska, na temelju algoritma senzora.

Za vrijeme postavljanja senzora LofP može se upotrijebiti za procjenu prikladnosti mjesta primjene traženjem mjeseta s najvišim LofP brojem. Stavljanje senzora na mjesto s najjačom amplitudom pulsa (najviši LofP broj) poboljšava performanse tijekom gibanja. Pratite trend za LofP kako biste uočili promjene u fiziološkim uvjetima.

Upravljanje alarmima SatSeconds™

Značajka SatSeconds sustav upravljanja alarmima SpO2 koji je dostupan samo kod monitora koji su opremljeni tehnologijom Nellcor™ SpO2 OxiMax™.

Značajka SatSeconds je umnožak vremena i veličine kojim pacijent izlazi izvan ograničenja alarma za SpO2. Na primjer, tri boda ispod ograničenja alarma za 10 sekundi je jednako 30 SatSeconds. Alarm se aktivira samo kada desaturacijski događaj dosegne granicu SatSeconds. Značajkom SatSeconds upravlja liječnik i može se postaviti na 0, 10, 25, 50 ili 100 SatSeconds. Ako se događaj desaturiranja samostalno riješi unutar unaprijed određenog vremena, sat će se automatski ponovno postaviti i monitor neće oglasiti alarm.



Bilješka Značajka SatSeconds ima ugrađeni sigurnosni protokol koji oglašava alarm kad se vrijednost za SpO2 naruši tri puta u bilo kojoj mjeri ili trajanju unutar razdoblja od 1 minute.

Mjerenje intervala SpO2

Kako biste postavili intervale, morate biti u profilu Intervals (Intervali) ili Office (Ured), međutim, opcija Intervals (Intervali) dostupna je samo za NIBP mjerenja. U odjeljku "Intervali" potražite upute o postavljanju intervala. Za opis utjecaja na prikazane i prenesene vrijednosti SpO2 pulsa, pogledajte upute za upotrebu proizvođača SpO2.

Izmjerite SpO2 i puls

Senzor SpO2 mjeri zasićenost kisikom i puls. Za monitore opremljene senzorom za prst Masimo SpO2 senzor SpO2 po izboru mjeri i brzinu disanja. (Po izboru, pogledajte *Servisni priručnik* za dostupne opcije nadogradnje.) Zasićenost kisikom prikazana je kao postotak od nule (0) do 100 %. Zasićenost kisikom i puls ažuriraju se i osvježavaju svake sekunde, ± 0,5 sekundi.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Koristite samo Masimo senzore i dodatke s Masimo monitorima.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Koristite samo Nellcor senzore i dodatke s Nellcor monitorima.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Teška anemija može uzrokovati pogrešna očitanja SpO2.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Pulsnji oksimetar može se koristiti tijekom defibrilacije, ali očitanja mogu biti netočna i do 20 sekundi.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Pogrešno postavljeni senzori ili senzori koji se djelomično pomaknu mogu uzrokovati precijenjeno ili podcijenjeno očitanje stvarne zasićenosti arterijske krvi kisikom.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Vensko zagušenje može uzrokovati podcijenjeno očitanje stvarne zasićenosti arterijske krvi kisikom. Stoga osigurajte dobar venski izljev s mjesto koje se nadzire. Senzor se ne bi trebao nalaziti ispod razine srca (npr., senzor na ruci pacijenta u krevetu s rukom koja visi do poda).



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerjenja. Koristite samo Nonin senzore i dodatke s Nonin monitorima.



UPOZORENJE Pulsiranje iz intraortalnog balona može povećati puls koji se prikazuje na monitoru. Provjerite puls pacijenta u odnosu na puls EKG-a.

-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte pokušati ponovno obrađivati, popraviti ili reciklirati senzore ili kabele za pacijenta. Tako možete oštetiti električne komponente.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Pulsni oksimetar NIJE namijenjen za uporabu kao monitor za apneju.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Koristite samo Masimo senzore za jednokratnu uporabu na istom pacijentu kako bi se izbjegla križna kontaminacija.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte koristiti traku za pričvršćivanje senzora na mjesto; ovo može ograničiti protok krvi i dovesti do netočnih očitanja. Uporaba dodatne trake može dovesti do oštećenja kože ili senzora.
-  **UPOZORENJE** Osim ako nije drugačije određeno, nemojte sterilizirati senzore ili kabele pacijenta zračenjem, parom, autoklavom ili etilen oksidom. Pogledajte upute za čišćenje u uputama za uporabu za Masimo senzore za višekratnu uporabu.
-  **UPOZORENJE** Opasnost od ozljede pacijenta. Može doći do gubitka signala pulsa kod pacijenata koji imaju tešku anemiju ili hipotermiju.
-  **UPOZORENJE** SpO₂ je empirijski kalibriran u zdravim odraslim volonterima s normalnim razinama karboksihemoglobina (COHb) i methemoglobin (MetHb).
-  **UPOZORENJE** Vrlo intenzivna ekstremna svjetla, poput stroboскопa, usmjerena na senzor mogu ometati dobivanje očitanja vitalnih znakova na pulsnom oksimetru.
-  **UPOZORENJE** Mjerenje pulsa možda neće otkriti određene aritmije jer se temelji na optičkoj detekciji pulsa perifernog protoka. Nemojte koristiti pulsni oksimetar umjesto analize aritmije temeljenu na EKG-u.
-  **UPOZORENJE** Upotrijebite pulsni oksimetar kao uređaj za rano upozorenje. Dok pratite trend hipoksije kod pacijenta, koristite laboratorijske instrumente za analizu uzorka krvi radi boljeg razumijevanja stanja pacijenta.

**UPOZORENJE** Na preciznost mjerenja SpO₂ može utjecati nešto od sljedećeg:

- povišene razine ukupnog bilirubina
- povišene razine methemoglobin (MetHb)
- povišene razine karboksihemoglobina (COHb)
- poremećaji sinteze hemoglobina
- niska perfuzija na nadziranom mjestu
- prisutnost koncentracija nekih intravaskularnih boja, dovoljna za promjenu pacijentove uobičajene arterijske pigmentacije
- pomicanje pacijenta
- stanja pacijenta kao što su drhtanje i udisanje dima
- artefakt uzrokovan gibanjem
- nalakirani nokti
- slaba perfuzija kisika
- hipotenzija ili hipertenzija
- teška vazokonstrikcija
- šok ili srčani zastoj
- venske pulsacije ili iznenadne i značajne promjene u pulsu
- blizina okruženja s MR
- vlaga u senzoru
- prekomjerno svjetlo iz okoline, posebno fluorescentno
- korištenje krivog senzora
- senzor je prečvrsto zategnut



Pozor Ako koristite pulsnu oksimetriju tijekom zračenja cijelog tijela, držite senzor izvan polja zračenja. Ako se senzor izloži zračenju, očitanje može biti netočno ili uređaj može očitati nulu tijekom trajanja aktivnog razdoblja zračenja.



Pozor Instrument mora biti konfiguriran tako da odgovara lokalnoj frekvenciji električne energije kako bi se uklonio šum uzrokovan fluorescentnim svjetlima i drugim izvorima.



Pozor Budite oprezni prilikom primjene senzora na mjesto s ugroženim integritetom kože. Primjena trake ili pritiska na takvo mjesto može smanjiti cirkulaciju i/ili uzrokovati daljnje oštećenje kože.



Pozor Ako se poruka Low Perfusion (Niska perfuzija) često prikazuje, pronađite mjesto za praćenje s boljom perfuzijom. U međuvremenu procijenite pacijenta i, ukoliko je to potrebno, provjerite stanje oksigenacije na druge načine.



Pozor Potrebno je rutinski provjeravati cirkulaciju distalno od mjesta senzora.



Pozor Nemojte mijenjati senzor na bilo koji način. Izmjene mogu utjecati na učinak i/ili točnost.

1. Provjerite je li kabel senzora spojen na monitor.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Senzor i produžni kabel namijenjeni su samo za priključivanje na opremu za pulsnu oksimetriju. Nemojte pokušavati spojiti ove kabele na računalo ili sličan uređaj. Uvijek sljedite upute proizvođača senzora za održavanje i uporabu senzora.

2. Očistite mjesto primjene. Uklonite sve što bi moglo ometati rad senzora, primjerice lak za nokte.



Bilješka Ne upotrebljavajte jednokratne senzore kod pacijenata koji imaju alergiju na ljepilo.

3. Pričvrstite senzor na pacijenta prema uputama za uporabu proizvođača pridržavajući se svih upozorenja i mjera opreza.



Bilješka Ako je potreban sterilni senzor, odaberite senzor koji je odobren za sterilizaciju i sljedite upute proizvođača senzora za sterilizaciju senzora.

Postavite senzor i manžetu za NIBP na različite ekstremitete kako biste smanjili nepotrebne alarme kada pratite ove parametre u isto vrijeme.



Bilješka Pogledajte upute proizvođača senzora za odabir ispravnog senzora.

4. Potvrdite da se na monitoru prikazuju podaci o SpO₂ i puls u roku od 6 sekundi nakon postavljanja senzora na pacijenta.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Neispravna primjena senzora ili predugo vrijeme uporabe senzora može uzrokovati oštećenje tkiva. Povremeno pregledajte mjesto senzora kako je navedeno u uputama proizvođača senzora.

Prikazani puls dobiva se sa senzora tijekom mjerena SpO₂. Ako SpO₂ nije dostupan, puls se dobiva iz NIBP-a. Monitor prepoznaje SpO₂ ili NIBP kao izvor za dobivanje pulsa.

Alarm će se oglasiti ako isključite senzor tijekom mjerena u načinu rada Intervals (Intervali).

Ako se SpO₂ kontinuirano mjeri na pacijentu dulje vrijeme, promijenite položaj senzora najmanje svaka tri sata ili prema uputama proizvođača senzora.

Okvir za puls

Okvir pulsa nalazi se u gornjem desnom dijelu kartice Home (Početno). Okvir pulsa prikazuje podatke, informacije i kontrole koje se koriste pri očitanju pulsa.

Puls se uobičajeno mjeri na SpO₂ senzoru. Ako SpO₂ nije dostupan, puls se mjeri putem NIBP-a ili ručno.

Izvor pulsa prikazan je ispod brojčanog prikaza pulsa.



UPOZORENJE Rizik od neispravnog mjerena. Mjerena pulsa koja se generiraju putem manžete za mjerenu krvnog tlaka ili putem modula za SpO₂ podložna su artefaktima i možda neće biti jednaktočna kao mjerena pulsa generirana putem EKG-a ili putem ručne palpacije.

Konfigurirajte alarme za puls

Morate se nalaziti u profilu Intervals (Intervali) za konfiguriranje alarma za puls.

1. Dodirnite karticu **Alarms** (Alarmi).
2. Dodirnite okomitu karticu **Pulse rate** (Puls).
3. Unesite željeno gornje i donje ograničenje za alarne pomoću tipkovnice ili ▲ ili ▼.
4. Dodirnite karticu **Home** (Početna).

Nove postavke alarma prikazuju se u kontrolnom gumbu pulse rate alarm limit (Ograničenje alarma za puls).

Alarmi za SpO₂

Ograničenja alarma za SpO₂

Donje ograničenje alarma je 50 – 98 %. Gornje ograničenje alarma je 52 – 100 %.

Konfigurirajte alarne SpO₂

1. Uvjerite se da koristite profil Intervals (Intervali) koji sadrži karticu Alarms (Alarmi).
2. Dodirnite karticu **Alarms** (Početna).
3. Dodirnite okomitu karticu **SpO₂**.
4. Unesite željeno gornje i donje ograničenje za alarne pomoću tipkovnice ili ▲ ili ▼.
5. Dodirnite karticu **Home** (Početna).

Nove postavke alarma prikazuju se u kontrolnom gumbu alarm limit (Ograničenje alarma).

Respiration rate (Brzina disanja) (RR)

Monitor mjeri brzinu disanja analizom fotopletizmograma SpO₂ (RRp). Za monitore opremljene senzorom za prst Masimo SpO₂ senzor SpO₂ po izboru mjeri i brzinu disanja. (Po izboru, pogledajte *Servisni priručnik* za dostupne opcije nadogradnje.)

Mjerenje brzine disanja (uz upotrebu uređaja Masimo SpO₂)

Senzoru Masimo SpO₂ namijenjenom za upotrebu s monitorom ispitana je biokompatibilnost u skladu s normom ISO 10993.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Nemojte rukovati pulsnim CO-oksimetrom osim ako nije provjereno da su postavke točne.



UPOZORENJE Nemojte upotrebljavati pulsni CO-oksimetar ako izgleda oštećeno ili se sumnja na oštećenje.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Ako neko mjerenje izgleda upitno, najprije provjerite vitalne znakove pacijenta nekim drugim načinom i zatim provjerite radi li pulsni CO-oksimetar ispravno.



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Neispravna mjerena brzina disanja mogu biti izazvana sljedećim:

- nepravilna primjena senzora
- niska arterijska perfuzija
- artefakt uzrokovani gibanjem
- niska arterijska zasićenost kisikom
- prekomjerna buka u prostoriji ili okolini



UPOZORENJE Rizik od netočnog mjerjenja. Neispravna očitanja SpO₂ mogu biti izazvana sljedećim:

- nepravilna primjena i postavljanje senzora
- povišene razine COHb ili MetHb: do povišenih razina COHb ili MetHb može doći i pri naizgled normalnom SpO₂. Kada se sumnja na povišene razine COHb ili MetHb, treba provesti laboratorijsku analizu (CO-oksimetrija) uzorka krvi.
- povišene razine ukupnog bilirubina
- povišene razine derivata hemoglobina
- vazospastične bolesti poput Raynaudove i periferne vaskularne bolesti
- hemoglobinopatije i poremećaji sinteze poput talasemija, bolesti hemoglobina Hb s, Hb c, bolest srpastih stanica itd.
- hipokapnična ili hiperkapnička stanja
- ozbiljna anemija
- vrlo niska arterijska perfuzija
- artefakti izazvani ekstremnim gibanjem
- abnormalna pulzacija vene ili suženje vene
- ozbiljna vazokonstrikcija ili hipotermija
- arterijski kateteri i intraaortni balon
- intravaskularne boje, poput indocijanin zelenila ili metilenskog modrila
- izvana nanesena boja ili tekstura, poput laka za nokte, akrilnih noktiju, šljokica itd.
- madeži, tetovaže, izbljedjeli dijelovi kože, vlaga na koži, deformirani ili abnormalni prsti. itd.
- poremećaji boje kože



UPOZORENJE Interferirajuće tvari: boje ili bilo koja tvar koja sadrži boje, koje mijenjaju uobičajenu pigmentaciju krvi mogu uzrokovati pogrešna očitanja.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar ne smije se upotrebljavati kao jedini temelj za postavljanje dijagnoze ili donošenje odluka u pogledu terapije. Treba se upotrebljavati zajedno s kliničkim znakovima i simptomima.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar nije namijenjen za upotrebu kao jedini temelj za postavljanje dijagnoze ili donošenje odluka u pogledu liječenja u vezi sa sumnjom na trovanje ugljičnim monoksidom. Namijenjen je da se upotrebljava zajedno s dodatnim metodama procjene kliničkih znakova i simptoma.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar nije monitor za apneju.



UPOZORENJE Pulsni CO-oksimetar može se upotrebljavati tijekom defibrilacije, ali to može utjecati na točnost ili dostupnost parametara i mjerena.



UPOZORENJE Pulsnji CO-oksimetar može se upotrebljavati tijekom elektrokauterizacije, ali to može utjecati na točnost ili dostupnost parametara i mjerjenja.



UPOZORENJE Pulsnji CO-oksimetar ne smije se upotrebljavati za analizu aritmije.



UPOZORENJE SpO₂ je empirijski kalibriran u zdravim odraslim volonterima s normalnim razinama karboksihemoglobina (COHb) i methemoglobin (MetHb).



UPOZORENJE Nemojte prilagođavati, popravljati, otvarati, rastavljati na dijelove ili modificirati pulsnji CO-oksimetar ili dodatnu opremu. Može doći do ozljede osoblja ili oštećenja opreme. Ako je potrebno, pulsnji CO-oksimetar vratite radi servisiranja.



UPOZORENJE Na optička mjerjenje koja se temelje na pletizmografu (npr. SpO₂ i RRp) može utjecati sljedeće:

- Nepravilna primjena senzora ili upotreba neodgovarajućeg senzora.
- Manžeta za mjerjenje tlaka u krvi postavljena na istu ruku na kojoj je senzor.
- Intravaskularne boje poput indocijanin zelenila ili metilenskog modrila.
- Venska kongestija.
- Abnormalna pulzacija vene (npr. trikuspidalna regurgitacija, Trendelenburgov položaj).
- Abnormalni puls zbog fizioloških stanja ili izazvan vanjskim faktorima (npr. srčane aritmije, intraaortni balon itd.).
- Izvana nanesena boja ili tekstura, poput laka za nokte, akrilnih noktiju, šljokica itd.
- Vlaga, madeži, izbljedjeli dijelovi kože, lom nokta, deformirani prsti ili strani predmeti na putu svjetla.
- Povišene razine ukupnog bilirubina.
- Fiziološka stanja koja mogu značajno podignuti krivulju disocijacije kisika.
- Fiziološka stanja koja mogu utjecati na vazomotorni tonus ili promijene u vazomotornom tonusu.

Okvir Respiration Rate (RR) (Brzina disanja)



Bilješka Brzina disanja primjenjuje se samo na monitor opremljen senzorom za prst Masimo SpO₂.

Okvir Respiration Rate (RR) (Brzina disanja) prikazuje podatke iz opcije pulsnog oksimetra. Numerički prikaz brzine disanja (RR) pokazuje broj udisaja u minuti (BPM). Značajke ovog prikaza razlikuju se na temelju odabranog profila i vrste pacijenta, međutim u svim profilima okvir može prikazati mjerjenje brzine disanja.

Zadnje mjerjenje brzine disanja ostaje na zaslonu ako ne dotaknete Save (Spremi) ili Clear (Očisti) ili dok se ne izvrši novo mjerjenje. Okvir Respiration Rate (RR) (Brzina disanja) ostaje prazan ako nije izmjerena brzina disanja. Mjerjenja brzine disanja dostupna su samo za odrasle i pedijatrijske pacijente.

- Za odrasle, niži raspon ograničenja alarma je 5 do 67 BPM.
- Za odrasle, viši raspon ograničenja alarma je 7 do 69 BPM.
- Za pedijatrijske pacijente, niži raspon ograničenja alarma je 5 do 67 BPM.
- Za pedijatrijske pacijente, viši raspon ograničenja alarma je 7 do 69 BPM.

Očitanje brzine disanja ažurira se svake sekunde +/- 0,5 sekundi.



Bilješka Ručni unos dostupan je za neonatalne pacijente.

- Za neonatalne pacijente, niži raspon ograničenja alarma je 1 do 96 BPM.
- Za neonatalne pacijente, viši raspon ograničenja alarma je 3 do 98 BPM.

Alarmi brzine disanja

Ograničenja alarma brzine disanja

- Za odrasle, niži raspon ograničenja alarma je 5 do 67 BPM.
- Za odrasle, viši raspon ograničenja alarma je 7 do 69 BPM.
- Za pedijatrijske pacijente, niži raspon ograničenja alarma je 5 do 67 BPM.
- Za pedijatrijske pacijente, viši raspon ograničenja alarma je 7 do 69 BPM.

Ograničenja alarma za ručno unesene brzine disanja

- Za neonatalne pacijente, niži raspon ograničenja alarma je 1 do 96 BPM.
- Za neonatalne pacijente, viši raspon ograničenja alarma je 3 do 98 BPM.

Konfigurirajte alarme za brzinu disanja

1. Uvjerite se da koristite profil Intervals (Intervali) koji sadrži karticu Alarms (Alarmi).
 2. Dodirnite karticu **Alarms** (Alarmi).
 3. Dodirnite okomitu karticu **Respiration rate** (Brzina disanja).
 4. Unesite željeno gornje i donje ograničenje za alarme pomoću tipkovnice ili ▲ ili ▼.
 5. Dodirnite karticu **Home** (Početno).
- Nove postavke alarma prikazuju se u kontrolnom gumbu Alarm Limit (Ograničenje alarma).

Prilagođeno bodovanje (bodovi za rano upozorenje)



UPOZORENJE Sigurnost pacijenta je ugrožena. Prilagođeni rezultati i poruke služe kao vodiči za protokole vaše ustanove; **nemojte prilagođenim rezultatima zamjenjivati fiziološke alarne pacijenta**. Odgovarajuće postavke alarma moraju se postaviti i održavati kako bi se zajamčila sigurnost pacijenta.

Prilagođeni rezultati određeni su putem alata za konfiguraciju na web-mjestu tvrtke Welch Allyn. Redoslijed kojim su parametri prilagođenih rezultata uneseni u alat za konfiguraciju jest redoslijed kojim će se pojaviti u prilagođenom rezultatu.

Prilagođeni rezultati omogućuju da konfigurirate određene parametre koji se temelje na standardima prakse vaše ustanove koji izračunavaju rezultate za praćenje pacijenata. Ovi rezultati generiraju poruke o statusu pacijenta na temelju odabranih parametara. Ove se poruke nude samo kao podsjetnici.

Modifikatori i ručni parametri

Modifikatori omogućuju spremanje dodatnih podataka za mjerjenja određenog pacijenta:

- prilagođeni modifikatori specifični su za ustanovu ili jedinicu; prilagođeni modifikatori postavljaju se tijekom početne konfiguracije koju zatraži vaša ustanova.

Ručni parametri su osnovna mjerena koja možete fizički unijeti na monitor, kao što su visina, težina, temperatura i bol.

Unos prilagođenog bodovanja (dodatni parametri)



Bilješka Ovlašteno osoblje može izabrati i konfigurirati prilagođeno bodovanje i može postaviti opciju Manual Parameters (Ručni parametri) i Modifiers (Modifikatori) s pomoću internetskog alata Configuration (Konfiguracija).



Bilješka Ako su odabrani ručni parametri, u okviru parametara Manual (Ručno) na zaslonu Home (Početno) prikazat će se samo pet vrsta parametara.

1. Dodirnite željeni parametar za prilagođeno bodovanje na kartici Home (Početno).
2. Na zaslonu *Additional parameters* (Dodatni parametri) odaberite željeni parametar. Parametri koji su odabrani naglašeni su. Kako biste se pomicali udesno za prikaz više parametara, dodirnite **>**. Kako biste se pomicali ulijevo za prikaz više parametara, dodirnite **<**.
3. Ako ima više parametara, na zaslonu *Additional parameters* (Dodatni parametri) za prilagođene parametre koji se mogu konfigurirati dodirnite **Next** (Dalje) dok ne dođete do zaslona *Custom score summary* (Sažetak prilagođenog bodovanja).



Bilješka Uvjerite se da je ID trenutačnog pacijenta ispravan prije spremanja.

4. Dodirnite **OK** (U redu).
5. Dodirnite **Next** (Sljedeće) za povratak na karticu Home (Početno).
6. Dodirnite **Save** (Spremi) za spremanje podataka.

Alat za konfiguraciju

Alat za konfiguraciju internetski je alat. Alat za konfiguraciju omogućuje postavljanje postavki uređaja za vašu ustanovu. Za više informacija obratite se prodajnom predstavniku.

Napredne postavke

U servisnom priručniku za Connex Spot Monitor pročitajte informacije za Advanced settings (Napredne postavke).

Održavanje i servis

Obavite periodične provjere

1. Provjerite sljedeće najmanje jednom dnevno:
 - Zvuk iz zvučnika, osobito prilikom pokretanja
 - Poravnanje zaslona osjetljivog na dodir
 - Datum
 - Vrijeme
2. Vizualno provjerite sljedeće najmanje jednom tjedno:
 - Monitor radi oštećenja ili kontaminacije
 - Sve kabele i priključke radi oštećenja ili kontaminacije
 - Integritet svih mehaničkih dijelova, uključujući poklopce
 - Čitljivost i pričvršćenost svih sigurnosnih oznaka na monitoru
 - Sve dodatke (manžete, crijeva, sonde, senzore) radi trošenja ili oštećenja
 - Aktualna revizija dokumentacije za monitor
3. Vizualno provjerite sljedeće najmanje jednom mjesечно:
 - Kotače mobilnog stalka radi trošenja i neispravanog rada
 - Vijke za montažu na zidnim jedinicama ili kolica radi labavosti i trošenja

Provjera

Redovito pregledavajte CSM i pribor kako biste provjerili ima li istrošenosti, habanja ili oštećenja. Nemojte ga upotrebljavati ako primijetite znakove oštećenja, ako ne radi, izgleda da ne radi ispravno ili primijetite promjenu u radnom učinku. Zatražite pomoć od tehničke podrške tvrtke Hillrom.

Zamijenite bateriju monitora

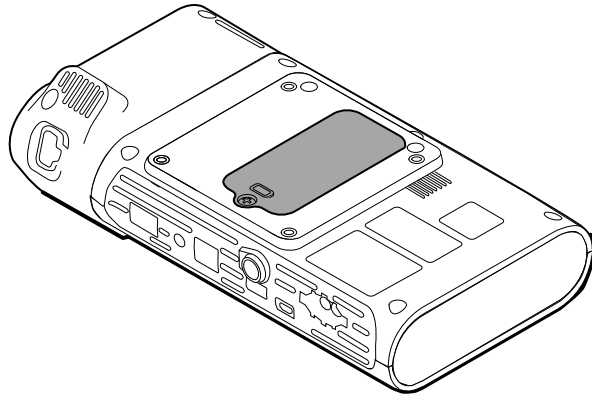


UPOZORENJE Opasnost od ozljeda. Nepravilno rukovanje baterijom može dovesti do stvaranja topline, dima, eksplozije ili požara. Nemojte izlagati kratkom spoju, gnječiti, bacati u vatru ili rasklapati bateriju. Nemojte nikada odlagati baterije u kontejnere za smeće. Baterije uvijek reciklirajte u skladu s nacionalnim ili lokalnim propisima.



UPOZORENJE Upotrebljavajte samo dodatke koje je odobrila tvrtka Welch Allyn i koristite ih u skladu s proizvođačevim uputama za uporabu. Korištenje neodobrenih dodataka s monitorom može utjecati na sigurnost pacijenta i korisnika te može ugroziti performanse i točnost proizvoda i poništiti jamstvo za proizvod.

1. Postavite monitor na ravnu površinu dok je zaslon okrenut prema dolje da biste pristupili poklopcu baterije.



2. Pronađite poklopac baterije, označen s .
3. Križnim odvijačem otpustite neispadajući vijak na dnu poklopca baterije i zatim uklonite poklopac.
4. Izvadite staru bateriju iz odjeljka za bateriju.
5. Iskopčajte priključak baterije iz ulaza priključka baterije na monitoru.
6. Umetnите priključak nove baterije u ulaz priključka baterije na monitoru.
7. Umetnите novu bateriju u odjeljak za bateriju.
8. Vratite poklopac baterije i zatim zategnjite neispadajući vijak na dnu poklopca baterije.



Bilješka Nemojte pretjerano zategnuti vijak.

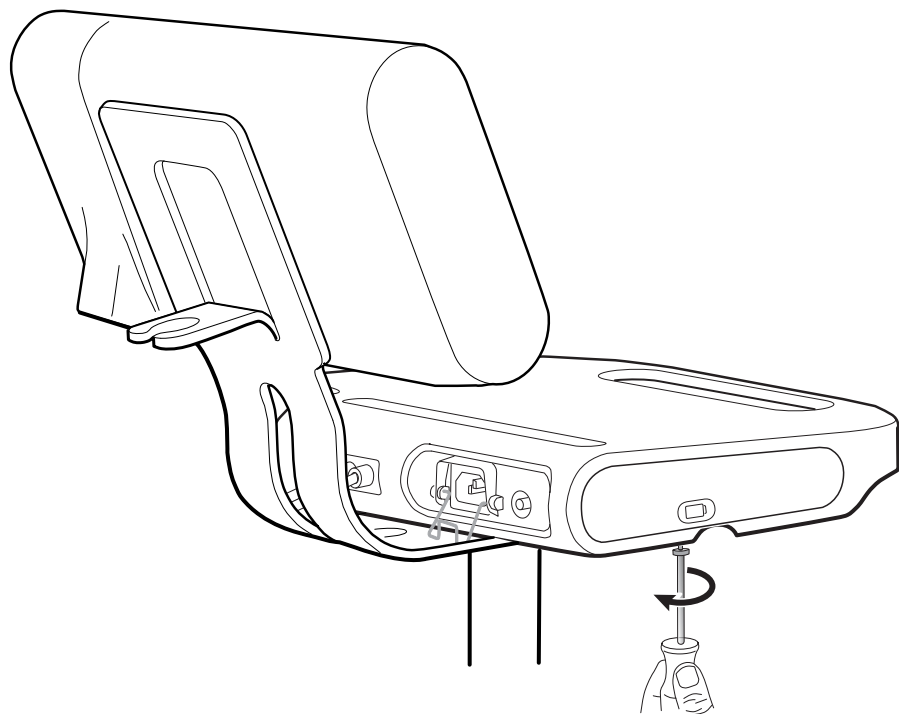
Zamijenite bateriju radne površine APM

Izključite monitor i iskopčajte kabel za napajanje iz strujne utičnice prije vađenja baterije radne površine APM.

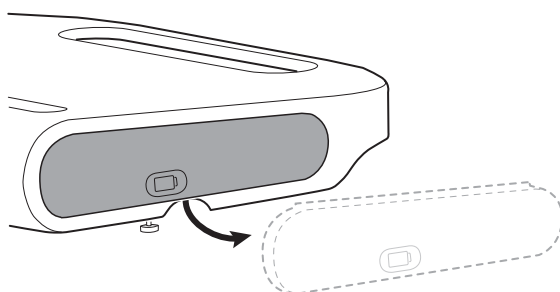


Bilješka Ne morate ukloniti radnu površinu APM sa stalka za vađenje baterije radne površine APM.

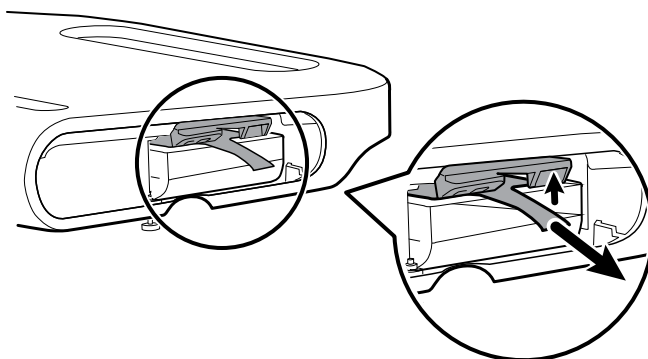
1. Otpustite neispadajući vijak na dnu radne površine APM s kojim je pričvršćen poklopac baterije.



2. Uklonite poklopac baterije i stavite ga sa strane.



3. Lagano podignite zasun jednom rukom i povucite jezičak na vrhu baterije drugom rukom kako biste izvadili bateriju iz utora.



4. Umetnute novu bateriju u utor.



Bilješka Vodite računa da je jezičak na vrhu baterije okrenut prema vama.

5. Vratite poklopac baterije i zategnite neispadajući vijak na dnu radne površine APM.

Zahtjevi za čišćenje

U ovom odjeljku prikazani su postupci čišćenja uređaja Connex Spot Monitor (uključujući monitor, postolja, radnu površinu APM-a, pribor, košaru i posude za pribor).

Tvrta Welch Allyn odobrila je ove upute kako biste svoj Connex Spot Monitor gore navedeni pribor mogli pripremiti za ponovnu uporabu. Redovito ga čistite u skladu s protokolima i standardima vaše ustanove ili lokalnim propisima. Ako je monitor uključen, zaključajte zaslon.



UPOZORENJE Opasnost od ozljede pacijenta. Očistite sve dodatne dijelove, uključujući kabele i cjevi, prije nego što pohranite pribor na uređaj ili stalak. Tako se smanjuje rizik od prijenosa zaraze i nozokomijalne infekcije.



UPOZORENJE Opasnost od strujnog udara. Prije čišćenja monitora, iskopčajte kabel izmjeničnog napajanja iz utičnice i izvora napajanja.



UPOZORENJE Opasnost od strujnog udara. Monitor ili pribor NEMOJTE uranjati u tekućinu niti autoklavirati. Monitor i pribor nisu otporni na toplinu.



UPOZORENJE Tekućine mogu oštetiti elektroniku unutar monitora. Sprječite prolijevanje tekućine po monitoru.



Pozor Ne sterilizirajte monitor. Steriliziranjem bi se monitor mogao oštetiti.

Ako se tekućine proliju po monitoru:

1. Isključite monitor.
2. Iskopčajte kabel napajanja iz utičnice i izvora napajanja.
3. Iz monitora izvadite bateriju.
4. S monitora uklonite tekućinu i osušite ga.



Bilješka Ako su tekućine eventualno ušle u monitor, maknite monitor iz uporabe sve dok se pravilno ne osuši te dok ga ne pregleda i provjeri stručni servis.

5. Ponovno umetnите bateriju.
6. Ponovno ukopčajte kabel napajanja.
7. Uključite monitor i provjerite funkcionira li normalno prije uporabe.

Pripremite se za čišćenje opreme



Pozor Neka sredstva za čišćenje nisu prikladna za sve komponente ovog uređaja. Koristite samo odobrena sredstva za čišćenje i pridržavajte se ograničenja navedenih za neke komponente u sljedećoj tablici. Korištenje neodobrenih sredstava za čišćenje može dovesti do oštećenja komponenti.



Pozor Nemojte koristiti otopine bjelila bilo koje vrste za čišćenje metalnih električnih kontakata. One će oštetići uređaj.

Odaberite sredstvo za čišćenje iz sljedeće tablice.

Odjeljak 1. Odobreno za sve komponente monitora Connex Spot

Sredstvo za čišćenje	Dodatne informacije
Accel INTERVention	
Accel TB	
CaviWipes	
Univerzalne maramice Clinell®	
Oxiver TB	
Sani-Cloth® Plus	
Super Sani-Cloth®	
Otopina 70-postotnog izopropilnog alkohola	Naneseno na čistu krpu

Odjeljak 2. Nije odobreno za sve komponente monitora Connex Spot



Bilješka Sljedeća sredstva za čišćenje NISU odobrena za čišćenje monitora Connex Spot s Braun ThermoScan PRO 6000.

Sredstvo za čišćenje	Dodatne informacije
Bacillol® AF Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Cleancide	
Clinitex® Detergent Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Clorox Dispatch Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Clorox Fuzion	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Clorox HealthCare Bleach Germicidal Cleaner	
Mikrozid® AF Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Oxivir® 1 Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Oxivir Plus 1:40 Solution	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Maramice s neutralnim deterdžentom Reynard Neutral Detergent Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu

Sredstvo za čišćenje	Dodatne informacije
Dezinfeksijske maramice Reynard Premier Disinfectant Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Sani-Cloth Active Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Bjelilo Sani-Cloth®	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Sani-Cloth® Prime Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Sekusept™ Plus 1.5% Solution	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Super HDQ® L10	Odnos razrjeđivanja od 15 ml na 4 l vode (1:256) nanesen na čistu krpnu
Maramice za čišćenje Tuffie5	
Viraguard Wipes	Nije odobreno za upotrebu na zaslonu
Virex II (256)	Odnos razrjeđivanja od 15 ml na 4 l vode (1:256) nanesen na čistu krpnu
10-postotna otopina bjelila	(0,5 % – 1 % natrijeva hipoklorita) naneseno na čistu krpnu

Obrišite prolivene tekućine s monitora

Tekućine mogu oštetiti elektroniku u monitoru. Slijedite sljedeće korake ako se tekućine proliju na monitor.

1. Isključite monitor.
2. Iskopčajte kabel za napajanje iz strujne utičnice i izvora napajanja.
3. Izvadite bateriju iz monitora.
4. Obrišite tekućinu s monitora.
5. Vratite bateriju.
6. Ponovno povežite kabel za napajanje.
7. Uključite monitor i provjerite radi li monitor ispravno prije uporabe.

Ako tekućine uđu u monitor, nemojte ga koristiti dok ga pravilno ne osuši, pregleda i testira ovlašteno servisno osoblje.

Očistite opremu

Zaključavanje zaslona onemogućava prikaz podataka o pacijentu i sprječava unos, što može biti korisno prilikom čišćenja zaslona.

Pridržavajte se uputa proizvođača sredstva za čišćenje za pripremu otopine, ako je primjenjivo, i očistite sve izložene površine monitora, radnu površinu APM-a, posude ili košare za dodatke, kabele i stalke. Obrišite sve površine dok se ne uklone vidljive nečistoće. Mijenjate maramice ili krpe tijekom postupka čišćenja po potrebi.



UPOZORENJE Opasnost od strujnog udara. Nemojte otvarati monitor ili ga pokušati popraviti. Monitor ne sadrži dijelove koje može servisirati korisnik. Izvodite samo postupke rutinskog čišćenja i održavanja koji su opisani u ovom priručniku. Pregled i servisiranje unutarnjih dijelova obavlja samo ovlašteno servisno osoblje.



Pozor Steriliziranje monitora može dovesti do oštećenja uređaja.

Čišćenje



Bilješka Iskopčajte kabel za napajanje izmjeničnom strujom iz strujne utičnice.

1. Natopite krpu odobrenom otopinom za dezinfekciju ili upotrijebite dezinfekcijsku maramicu.
2. Obrišite sve površine uređaja, uključujući gornju stranu, bočne strane, prednju stranu, stražnju stranu i donju stranu uređaja. Upotrijebite onoliko maramica koliko je potrebno za obrisati sve površine.
3. Izbjegavajte nakupljanje ostataka na LCD zaslonu. Nakon čišćenja obrišite LCD zaslon čistom krpom navlaženom vodom, zatim ga osušite čistom, suhom krpom.
4. Ako je vaš uređaj konfiguiran termometrom SureTemp, uklonite sondu termometra i obrišite cijelu sondu.
5. Obrišite žice, kabele i stalak.
6. Odložite sve upotrijebljene maramice u otpad.
7. Temeljito operite ruke.

Dezinfekcija



Bilješka Iskopčajte kabel za napajanje izmjeničnom strujom iz strujne utičnice.

1. Svježom odobrenom dezinfekcijskom maramicom obrišite sve površine uređaja, uključujući gornju stranu, bočne strane, prednju stranu, sondu termometra, stražnju stranu i donju stranu uređaja.
2. Upotrijebite onoliko maramica koliko je potrebno da sve obrađene površine budu vidljivo vlažne u trajanju od 2 minute. Po potrebi upotrijebite dodatne dezinfekcijske maramice kako bi obrađena površina ostala vidljivo vlažna u navedenom razdoblju od 2 minute.
3. Obrišite žice, kabele i stalak. Pobrinite se da sve te površine budu vidljivo vlažne u trajanju od 2 minute.
4. Odložite sve upotrijebljene maramice u otpad.
5. Temeljito operite ruke.

Osušite opremu

1. Ostavite sve komponente osim LCD zaslona da se suše na zraku.
2. Obrišite LCD zaslon čistom krpom dok ne postane suh.

Uskladištite uređaj

Skladištite uređaj u skladu sa smjernicama ustanove kako bi uređaj ostao čist, suh i spreman za servis.

Čišćenje dodataka

Dodaci uključuju komponente poput manžeta i crijeva za mjerjenje krvnog tlaka, SpO₂ senzora i kabela, termometara i skenera crtičnog koda. Slijedite upute proizvođača dodatka za čišćenje i dezinfekciju.

Za čišćenje zidne ploče i nosača VESA koristite samo čistu krpu navlaženu 70-postotnim izopropilnim alkoholom.

Za termometar Braun ThermoScan PRO 6000 koristite samo odobrena sredstva za čišćenje navedena u proizvođačevim uputama za čišćenje. Neodobrena sredstva za čišćenje mogu oštetiti uređaj i ometati prijenos podataka.

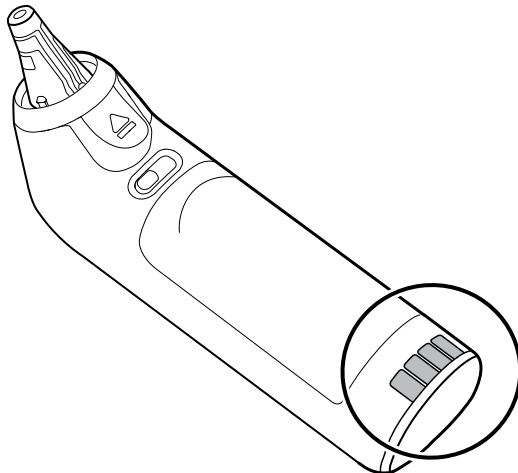
Očistite kontakte Braun ThermoScan PRO 6000

Nečistoće koje se nakupe na električnim kontaktima Braun ThermoScan PRO 6000 mogu ometati prijenos podataka. Tvrta Welch Allyn preporučuje čišćenje kontakata na termometru i postolju jednom svaka 4 mjeseca za optimalan rad.

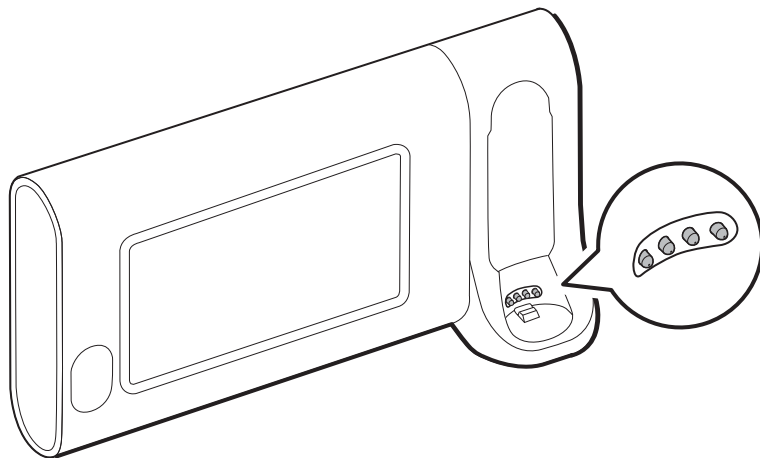


Pozor Nemojte koristiti otopine bjelila bilo koje vrste za čišćenje metalnih električnih kontakata. One će oštetiti uređaj.

1. Lagano navlažite vatu 70-postotnim izopropilnim alkoholom.
2. Izvadite termometar iz postolja i očistite metalne električne kontakte na termometru s vatom.



3. Stavite termometar u stranu 1 minutu kako bi se kontakti osušili na zraku.
4. Očistite metalne električne kontakte na postolju uređaja s vatom.



5. Ostavite kontakte da se suše na zraku 1 minutu.
6. Vratite termometar Braun u postolje.

Odlaganje uređaja

Odlaganje proizvoda mora biti u skladu sa sljedećim koracima:

1. Slijedite upute za čišćenje iz ovog dijela korisničkog priručnika.
2. Prije nego što odlože uređaj u otpad ili ga stave izvan pogona, klijenti trebaju vratiti sve zadane tvorničke postavke da bi izbrisali osjetljive, povjerljive ili vlasničke podatke koji su jedinstveni za njihovu glavnu mrežu, među ostalim sve podatke o pacijentima.
3. Razvrstajte materijale prije postupka recikliranja
 - Komponente se trebaju rastaviti i reciklirati prema vrsti materijala
 - Plastika se reciklira zajedno s plastičnim otpadom
 - Metal se reciklira s metalnim otpadom
 - To se odnosi i na sitan otpad koji težinski sadrži više od 90 % metala
 - Odnosi se i na vijke i spojnice
 - Elektroničke komponente, uključujući kabel napajanja, moraju se rastaviti i reciklirati kao Otpadna električna i elektronička oprema (Direktiva OEEO)
 - Baterije se moraju izvaditi iz uređaja i reciklirati u skladu s Direktivom OEEO

Korisnici se moraju pridržavati svih saveznih, državnih, regionalnih i/ili lokalnih zakona i propisa koji se odnose na sigurno odlaganje medicinskih proizvoda i dodatnog pribora. U slučaju nedoumica korisnik uređaja najprije se mora obratiti tehničkoj podršci tvrtke Hillrom radi uputa o protokolima za sigurno odlaganje.

Specifične informacije o odlaganju ili sukladnosti pogledajte na stranici www.welchallyn.com/weee ili se obratite tehničkoj podršci tvrtke Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/.

Rješavanje problema

Ovaj odjeljak prikazuje tablice tehničkih alarma i informativnih poruka, kao i opise problema koji ne generiraju poruke koji vam pomažu u otklanjanju poteškoća na monitoru.



Bilješka Opisi problema bez poruka pojavljuju se na kraju ovog odjeljka.

Kada monitor otkrije određene događaje, na vrhu zaslona pojavit će se poruka u području statusa uređaja. U nastavku su vrste poruka.

- Informativne poruke, koje se pojavljuju na plavoj pozadini.
- Alarmi vrlo niskog prioriteta koji se pojavljuju na cijan pozadini.
- Alarmi niskog i srednjeg prioriteta koji se pojavljuju na žutoj pozadini.
- Alarmi visokog prioriteta koji se pojavljuju na crvenoj pozadini.

Poruke tehničkih alarma su niskog ili vrlo niskog prioriteta ako nisu navedene u stupcu poruka.

Liječnici ne mogu pregledavati dnevnike alarma. Međutim, svi se zapisi prenose tvrtki Welch Allyn na redovnoj osnovi. U slučaju neplaniranog nestanka struje, sve informacije, uključujući zapise uređaja i podatke o pacijentu, ostaju na sustavu.

Poruku možete odbaciti dodirivanjem poruke na zaslonu ili, za neke poruke, možete pričekati da poruka istekne.

Kako biste upotrebljavali ove tablice, pronađite poruku koja se prikazuje na zaslonu u lijevom stupcu tablice. Ostatak retka objašnjava moguće uzroke i predlaže radnje koje mogu riješiti problem.



Bilješka Upute da „pozovete servis“ u sljedećim tablicama podrazumijevaju da se trebate obratiti kvalificiranom servisnom osoblju u vašoj ustanovi kako biste istražili problem.

Poruke za neinvazivno mjerjenje krvnog tlaka (NIBP)

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Korisnik je otkazao očitanje NIBP-a.	Korisnik je otkazao mjerjenje NIBP.	Obrišite alarm i pokušajte ponovo izvršiti NIBP.	Informacija
NIBP ne radi. 050002	Mjerjenje NIBP nije dostupno.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Srednji

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. 050003	Mjerenje NIBP možda je netočno, došlo je do kretanja pacijenta ili postavke za dobivanje očitanja pacijenata možda nisu točne.	Provjerite jesu li postavke NIBP-a/ Srednji način rada za pacijenta prikladni. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Srednji
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. 050004	Previše artefakta, parametri krvnog tlaka ne mogu se izračunati.	Nije moguće utvrditi krvni tlak. Provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite postavke napuhavanja. 050005	Niska razina napuhavanja prilikom pokušaja mjerenja krvnog tlaka.	Provjerite jesu li postavke NIBP-a/ Nizak način rada za pacijenta prikladni. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze i potvrđite da cijevi nisu savinute. 050006	Cijevi NIBP-a su savinute ili je došlo do kvara u kalibraciji pretvornika NIBP-a.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Srednji
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. 050007	Mjerenje krvnog tlaka prerano je odbačeno.	Provjerite jesu li postavke NIBP-a/ Nizak način rada za pacijenta prikladni. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. 050008	Nije bilo dovoljno koraka u pokušaju mjerenja.	Nije moguće utvrditi krvni tlak. Provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta.	Nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite postavke napuhavanja. 050009	Postoje podaci o pacijentu koji nisu valjani za odabrani način rada.	Provjerite jesu li postavke NIBP-a/ Srednji način rada za pacijenta prikladni. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Srednji
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. 05000A	Ponovno napuhivanje stiglo je prekasno prilikom pokušaja mjerenja.	Nije moguće utvrditi krvni tlak. Provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta.	Nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite postavke napuhavanja. 05000B	Bilo je mnogo pokušaja ponovnog napuhavanja prilikom pokušaja mjerenja.	Nije moguće utvrditi krvni tlak. Provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta.	Nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze i potvrđite da cijevi nisu savinute. 05000C	Tlak se ne može spustiti ispod sigurnog venskog povratnog tlaka.	Nije moguće smanjiti tlak u manžeti. Provjerite jesu li cijevi savinute i je li priključak u redu.	Srednji
NIBP curenje zraka; provjerite manžetu i priključke cijevi. 05000D	Curenje je otkriveno u BP ciklusu.	Provjerite cijevi i priključke.	Nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Nema prikaza.	Provjera sigurnosti nije uspjela pri pokušaju mjerjenja.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze; ograničite kretanje pacijenta. 05000F	Tlak NIBP-a nije stabilan i nulta vrijednost pretvornika ne može se postaviti.	Tlak NIBP-a nije stabilan i nulta vrijednost pretvornika ne može se postaviti. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Srednji
NIBP ne radi. 050105	WACP poruka o CRC nepodudaranju na modulu za NIBP.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050201	Modul za NIBP ne primjenjuje ovu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050202	Modul za NIBP ne podržava ovu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050203	U modulu za NIBP ponestalo je memorije.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050205	Modul za NIBP primio je neispravni parametar.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050206	Parametar koji daje modul za NIBP je izvan dopuštenog raspona za navedenu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050207	Poruka modula za NIBP zahtijeva objekt, ali ga ne sadrži.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050208	Objekt modula za NIBP koji se isporučuje s porukom nije se mogao deserializirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050209	Objekt modula za NIBP nije se mogao serijalizirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05020A	Poruka modula za NIBP provodi zahtjev ili radnju kada stanje modula zabranjuje taj zahtjev ili tu radnju.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP nije kalibriran. 050503	Pogreška kontrolnog zbroja tvorničkog EEPROM-a na NIBPu. Unutarnja konfiguracija uređaja je oštećena.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050504	Pogreška kontrolnog zbroja korisničkog EEPROM-a. Podaci o konfiguraciji koji se mogu postaviti u korisničkom	Kalibrirajte modul za NIBP. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
	konfiguracijskom izborniku oštećeni su ili izgubljeni na NIBP-u.		
NIBP ne radi. 050505	POST kvar A/D pretvarača	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP nije kalibriran. Kalibrirajte modul. 050509	Kalibriranje modula za NIBP nije bilo uspješno, kalibracijski potpis je nula.	Kalibrirajte modul za NIBP.	Vrlo nizak
Algoritam nije valjan. Odaberite ispravni algoritam i pokušajte ponovno. 05050A	Algoritam za NIBP nije valjan. Softver komponente NIBP pokušao je konfigurirati senzor na nedopušten način.	Potvrdite algoritam. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050513	Kôd inicijacije za NIBP nije valjan.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Način rada za pacijenta nije valjan. Odaberite ispravni način rada za pacijenta i pokušajte ponovno. 050514	Način rada za pacijenta na NIBP-u nije valjan. Softver komponente NIBP pokušao je konfigurirati senzor na nedopušten način.	Potvrdite ispravni način rada za pacijenta. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050515	Konfiguracija modula za NIBP nije valjana.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050516	Kvar modula za NIBP.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperatura okoline je izvan raspona. Izbrisite pogrešku i pokušajte ponovno. 050517	Temperatura okoline je izvan raspona na NIBP-u.	Vratite uređaj u normalne temperaturne raspone i pokušajte ponovo.	Vrlo nizak
Baterija slaba. Uključite u utičnicu. 050518	Napajanje modula za NIBP je preslabo.	Priključite uređaj u utičnicu kako biste napunili bateriju.	Vrlo nizak
Baterija je previše napunjena. Isključite iz prejaka. utičnice. 050519	Napajanje modula za NIBP je napunjena. Isključite iz prejaka.	Baterija je previše napunjena. Uklonite s izvora punjenja.	Vrlo nizak
NIBP nije kalibriran. Kalibrirajte modul. 050601	NIBP nije uspio učitati zapis kalibracije sigurnosnih procesora s EEPROM-a.	Kalibrirajte modul za NIBP. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050602	Sigurnosni procesor za NIBP nije uspješno izvršio kontrolni zbroj ROM-a.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
NIBP nije kalibriran. Kalibrirajte modul. 050603	Sigurnosni procesor za NIBP nije kalibriran, nedostaje kalibracijski potpis.	Kalibrirajte modul za NIBP. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Prekoračena su ograničenja tlaka u manžetni. 050604	Kvar sustava NIBPa. Prevelik tlak.	Ograničite pomicanje pacijenta.	Srednji
Preuranjeni auto ciklus je preskočen. 050605	Automatski ciklus NIBP-a je preskočen. Zahtjev za SVRP nije zadovoljen.	Tlak u manžeti nije niži od sigurnosnog povratnog tlaka dovoljno dugo da se omogući ciklus.	Vrlo nizak
Tlak u manžeti je previsok. Izbrisite pogrešku za ponovni pokušaj. 050606	Tlak u manžeti NIBP-a predugo je iznad SVRP.	Provjerite spojeve manžete. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Srednji
NIBP ne radi. 050607	NIBP ne može obrisati sigurnosna upozorenja.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050608	Sigurnosni procesor NIBP-a prestao je reagirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Prerano je zatražen način rada za hitno stanje. Izbrisite za ponovni pokušaj. 050609	Pretjerano vrijeme NIBP-a u načinu rada za hitno stanje. Vrijeme između očitanja je kraće od jedne minute pa očitanja plus vrijeme između očitavanja rezultiraju situacijom u kojoj je uređaju potrebno 15 minuta da bi dovršio ciklus uprosječivanja.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nije moguće odrediti NIBP; provjerite veze i potvrđda da cijevi nisu savinute. 05060A	Pretvornici za NIBP se ne podudaraju.	Pretvornici su iznad 5 mmHg i razlika u tlaku je veća od 40 mmHg. Provjerite postoje li kod manžete uklještene ili začepljene cijevi. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Srednji
NIBP nije kalibriran. Kalibrirajte modul. 05060B	Pogreška kontrolnog zbroja tvorničkog EEPROM-a na NIBP-u. Unutarnja konfiguracija uređaja je oštećena.	Kalibrirajte modul za NIBP. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05060C	Naredba za NIBP nije provedena.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05060D	Pogrešan broj podataka za NIBP.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05060E	Pogreška raspona podataka za NIBP.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
NIBP ne radi. 05060F	U NBP-u ne postoji POST pogreška koju treba izbrisati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050610	NIBP ne može izbrisati ovu POST pogrešku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050611	Naredba NIBP-a nije vrsta naredbe.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050612	Vremensko oraničenje komunikacije za NIBP.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050613	Zaglavlje odziva NIBP-a je pogrešno.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050614	Kontrolni zbroj odziva NIBP-a je pogrešan.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050615	Primljeno je previša podataka NIBP-a.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050616	NIBP FPROM pogreška brisanja.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050617	NIBP FPROM pogreška u programiranju.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 050618	Ciljani tlak NIBP-a nije valjan.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Provjerite postavke napuhavanja manžete.	Cilj napuhavanja manžete je poništen jer je maksimalni tlak bio prenizak.	Promijenite cilj napuhavanja ili maksimalni tlak tako da cilj napuhavanja manžete bude za najmanje 20 mmHg niži od maksimalnog tlaka.	Informacija
Cijev ne odgovara konfiguraciji uređaja.	Prebacivanje na StepBP.	Promijenite vrstu cijevi na dvostruki lumen ili promijenite konfiguraciju algoritma u StepBP.	Informacija
NIBP ne radi. 05FF01	Od senzora je primljen neprepoznati WACP parametar.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF02	Vrijeme čekanja na odziv senzora je isteklo.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
NIBP ne radi. 05FF03	Dogodila se pogreška pri deserializiranju WACP poruke primljene od senzora.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF04	Slanje poruke WAPC stoga nije uspjelo.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF05	Vremensko ograničenje čekanja na asinkronu poruku senzora.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF06	Jedan ili više neodređenih brojčanih podataka kada očitavanje statusa pokazuje U redu.	Provjerite vezu. Ograničite pomicanje pacijenta.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF07	Kôd za očitavanje statusa senzora nije prepoznat.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF08	Neuspjeh pri uključivanju senzora.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF09	Neuspjeh WACP spoja.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF0A	Pogreška pri pronalaženju programskih datoteka tijekom POST-a.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF0B	Datoteka za nadogradnju .pim je oštećena.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF0C	Ne može se pristupiti konfiguiranom direktoriju programske datoteke za nadogradnju.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Problem s konfiguracijom uređaja. 05FF0D	Nedostaje konfiguirani parametar (NIBP ili SpO2) koji se koristi u Intervalima.	Za Intervale upotrebljavajte konfiguirane parametre.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF0E	Senzor NIBP-a neočekivano je izvršio ponovno postavljanje.	Izbrišite pogrešku i pokušajte ponovno.	Vrlo nizak
NIBP ne radi. 05FF0F	Programske datoteke senzora NIBP-a nisu se uspjеле nadograditi.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Cijev ne odgovara konfiguraciji uređaja.	Postavke vrste cijevi i stvarna vrsta cijevi ne podudaraju se.	Promijenite postavku vrste cijevi kako bi odgovarala stvarnoj vrsti cijevi.	Informacija

Poruke za SpO₂

Opće poruke za SpO₂

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
SpO ₂ ne radi. 044900	Modul za SpO ₂ ne reagira	Interni kvar hardvera modula za SpO ₂ . Zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 044a00	Modul za SpO ₂ ne reagira	Informativna pogreška. Softver glavnog računala pokušava ukloniti pogrešku ponovnim pokretanjem modula za SpO ₂ . Nije potrebna nikakva radnja.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 044b00	Modul za SpO ₂ prestao je slati podatke	Informativna pogreška. Softver glavnog računala pokušava ukloniti pogrešku ponovnim pokretanjem modula za SpO ₂ . Nije potrebna nikakva radnja.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 044c00	SpO ₂ je iz modula primio paket s lošom cikličkom provjerom redundancije (CRC)	Informativna pogreška. Glavno računalo primilo je paket s lošom cikličkom provjerom redundancije (CRC) iz modula za SpO ₂ . Dotični se paket zanemaruje. Nije potrebna nikakva radnja.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 044d00	Samotestiranje uključivanja modula za SpO ₂ nije bilo uspješno	Interni kvar hardvera modula za SpO ₂ . Zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 044e00	Isteklo je vrijeme za samotestiranje uključivanja modula za SpO ₂	Interni kvar hardvera modula za SpO ₂ . Zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruke Masimo

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Senzor nije priključen. Izbrisite za ponovni pokušaj. 040600	Kabel modula za SpO ₂ nije priključen	Priključite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . 040700	Vijek trajanja kabela modula za SpO ₂ je istekao	Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . 040800	Kabel modula za SpO ₂ nije kompatibilan s monitorom	Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . Vrlo nizak. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . 040900	Monitor ne prepoznae kabel modula za SpO ₂	Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . Vrlo nizak. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . 040a00	Kabel modula za SpO ₂ je neispravan	Zamijenite kabel modula za SpO ₂ . Vrlo nizak. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Senzor nije priključen. Izbrisite za ponovni pokušaj. 040b00	Senzor SpO ₂ nije priključen na monitor	Priključite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Vijek trajanja senzora je istekao. Zamijenite senzor SpO ₂ . 040c00	Vijek trajanja senzora SpO ₂ je istekao	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nekompatibilan senzor. Zamijenite senzor SpO ₂ . 040d00	Monitor ne prepoznae senzor SpO ₂	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nekompatibilan senzor. Zamijenite senzor SpO ₂ . 040e00	Senzor SpO ₂ nije prepoznat	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan,	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Zamijenite senzor SpO ₂ . 040f00	Senzor SpO ₂ je neispravan	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite senzor SpO ₂ . Zamijenite senzora i kabela modula za kabel modula za SpO ₂ SpO ₂ . 041000	Pojavila se pogreška u radu senzora i kabela modula za kabel modula za SpO ₂ SpO ₂ . 041000	Provjerite priključak senzora i kabela. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Senzor nije priključen. Izbrisite za ponovni pokušaj. 041100	Samoljepljivi senzor SpO ₂ nije priključen	Priključite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Vijek trajanja senzora je istekao. Zamijenite senzor SpO ₂ . 041200	Vijek trajanja samoljepljivog senzora SpO ₂ je istekao	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nekompatibilan senzor. Zamijenite senzor SpO ₂ . 041300	Samoljepljivi senzor SpO ₂ nije kompatibilan	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO ₂ . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nekompatibilan senzor. Zamijenite senzor SpO ₂ . 041400	Samoljepljivi senzor SpO ₂ nije prepoznat	Zamijenite senzor SpO ₂ . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO ₂ . Ako je	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Zamijenite senzor SpO2 . 041500	Samoljepljivi senzor SpO2 je neispravan	Zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Traži se signal pulsa. 041800	Traži se puls za SpO2	Traženje pulsa dio je normalnog rada i nema povezanu korektivnu radnju.	Visok
Otkrivene su smetnje za SpO2 . Izbrisite za ponovni pokušaj. 041900	Otkrivene su smetnje na modulu za SpO2 .	Nije potrebna nikakva radnja.	Vrlo nizak
Nizak indeks perfuzije. Izbrisite za ponovni pokušaj. 041a00	Kvaliteta pulsa na SpO2 senzoru je granična ili postoji artefakt.	Ponovno postavite senzor na mjesto za nadzor s boljom perfuzijom. Procijenite pacijentovo stanje i, ako je to indicirano, provjerite status opskrbljenosti kisikom na drugi način. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Demo način rada je aktivan. 041b00	Parametar za SpO2 je u demo načinu rada	Ništa. ¹	Vrlo nizak
Senzor nije priključen. Izbrisite za ponovni pokušaj. 041c00	Provjerite priključak senzora SpO2	Provjerite priključak senzora i kabela. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 041e00	Red čekanja modula za SpO2 preplavljen je neobrađenih podacima	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	
SpO2 se ponovno pokreće. 041f00	Postoji kvar hardvera modula za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 042000	Postoji kvar na upravljačkoj jedinici modula za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 042100	Postoji kvar čuvara modula za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 ne radi. 042200	Postoji neispravna vrsta ploče za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
SpO2 se ponovno pokreće. 042300	Postoji neispravno stanje glavne upravljačke jedinice za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 042400	SRAM prijenos za SpO2 nije bio uspješan	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 042500	Red čekanja modula za SpO2 preplavljen je SRAM zadacima	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 042600	Baza podataka za SpO2 ne radi ispravno	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 042700	Uredaj s izbrisivom memorijom za SpO2 nije valjan	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042800	Došlo je do pogreške u konfiguraciji napona anode SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042900	Postoji problem s analognim uzemljenjem za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042a00	Postoji problem s digitalnim uzemljenjem za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042b00	Postoji problem s uzemljenjem LED svjetla za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042c00	Postoji problem s referentnim naponom za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042d00	Postoji problem s naponom jezgre DSP-a za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042e00	Postoji problem s filtriranim ulaznim naponom za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 042f00	Postoji problem s ulazno/izlaznim naponom DSP-a za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 043000	Postoji problem s pozitivnim naponom detektora za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO ₂ , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO ₂ se ponovno pokreće. 043100	Postoji problem s negativnim naponom detektora za SpO ₂	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	
SpO2 se ponovno pokreće. 043200	Postoji problem s pozitivnim naponom LED svjetla za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043300	Postoji problem s naponom LED pogona za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043400	Postoji problem s pozitivnim naponom predpojačivača za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043500	Postoji problem s identifikacijom SpO2 senzora	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
SpO2 se ponovno pokreće. 043600	Postoji problem s termistorom modula za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043700	Postoji problem sa strujom LED svjetla za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043800	Postoji problem s predpojačivačem modula za SpO2	Otkriven je kvar. Postoje dva moguća uzroka tih kvarova. Prvo, snaga koja se dobiva na ploči nije u skladu sa specifikacijom. U tom slučaju kvar se može izbrisati nakon uklanjanja osnovnog uzroka. Drugo, ploča ima stvarni kvar hardvera i oporavak nije moguć. Preporuka je zamijeniti modul za SpO2 , a ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavnu ploču monitora.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 044300	Modul za SpO2 primio je loš paket	U glavnom PCBA-u (funkcionalni sklop tiskanog kruga) postoji interni softverski kvar. Ažurirajte softver. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 044400	Modul za SpO2 primio je neispravnu naredbu	U glavnom PCBA-u (funkcionalni sklop tiskanog kruga) postoji interni softverski kvar. Ažurirajte softver. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 044500	Modul za SpO2 primio je naredbu koja bi rezultirala s više izlaznih podataka nego što brzina prijenosa podataka može podržati	U glavnom PCBA-u (funkcionalni sklop tiskanog kruga) postoji interni softverski kvar. Ažurirajte softver. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 044600	Modul za SpO2 primio je naredbu koja zahtijeva aplikaciju koja nije prisutna	U glavnom PCBA-u (funkcionalni sklop tiskanog kruga) postoji interni softverski kvar. Ažurirajte	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		softver. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
SpO2 se ponovno pokreće. 044700	Modul za SpO2 primio je naredbu dok je još bio zaključan	U glavnom PCBA-u (funkcionalni sklop tiskanog kruga) postoji interni softverski kvar. Ažurirajte softver. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Loša kvaliteta signala SpO2 . Provjerite senzor. 044f00	Loša kvaliteta signala SpO2 za zasićenje Provjerite senzor.	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 045000	Slaba pouzdanost za PR	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Loša kvaliteta signala SpO2 . Provjerite senzor. 045100	Slaba pouzdanost za PI	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Niska pouzdanost za RRp. Provjerite senzor. 045200	Niska pouzdanost za RRp	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Premjestite senzor na mjesto s boljom perfuzijom ili mjesto s manje pomicanja. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
¹ Demo način prijavljuje se kada demo alat Masimo ukopčate u priključak kabela za pacijenta. Ovaj alat oponaša priključenog pacijenta i upotrebljava se samo u razvojnom okruženju. Budući da ovaj alat oponaša pacijenta koji zapravo nije priključen, NIKAD ne smije biti prisutan u kliničkoj okolini.			

Poruke za Nellcor

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Senzor nije priključen. Senzor SpO2 nije priključen Izbrišite za ponovni pokušaj. 043900		Priklučite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel za SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Traži se signal pulsa. Traži se puls za SpO2 043a00		Ništa ¹	Visok
Otkrivene su smetnje za SpO2 . Izbrišite za ponovni pokušaj. 043c00	Otkrivene su smetnje na modulu za SpO2 .	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043d00	Hardverska pogreška na modulu za SpO2	Otkrivena je hardverska pogreška na modulu. Zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043e00	Hardverska pogreška na modulu za SpO2	Otkrivena je hardverska pogreška na modulu. Zamijenite modul.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 043f00	Softverska pogreška na modulu za SpO2	Otkrivena je softverska pogreška na modulu. Pričekajte modul da se ponovno pokrene.	Vrlo nizak
SpO2 se ponovno pokreće. 044000	Modul za SpO2 primio je lošu poruku	Ništa. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/ .	Vrlo nizak
Zamijenite senzor SpO2 . 044100	Senzor SpO2 u kvaru.	Zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
SpO2 se ponovno pokreće. 044200	Modul za SpO2 primio je lošu poruku	Ništa. Obratite se tehničkoj podršci tvrtke Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/ .	Vrlo nizak

¹Traženje pulsa dio je normalnog rada i nema povezanu korektivnu radnju.

Poruke za Nonin

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Senzor nije priključen. Senzor SpO2 nije priključen Izbrišite za ponovni pokušaj. 040100		Priklučite senzor SpO2 , ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel modula za SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Traži se signal pulsa. 040200	Ništa	Ništa ¹	Visok
Otkrivene su smetnje za SpO2 . Izbrišite za ponovni pokušaj. 040400	Otkrivene su smetnje za SpO2 .	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nizak indeks perfuzije za SpO2 . Izbrišite za ponovni pokušaj. 040500	Kvaliteta pulsa na SpO2 senzoru je granična ili postoji artefakt	Ponovno postavite senzor na pacijenta. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite senzor SpO2 . Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite kabel. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite funkcionalnost modula zamjenom senzora odgovarajućim ispitivačem za SpO2 . Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

¹Traženje pulsa dio je normalnog rada i nema povezanu korektivnu radnju.

Poruke o temperaturi

Poruke SureTemp

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 030105	WACP poruka o CRC nepodudaranju na temperaturnom modulu.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030201	Temperaturni modul ne primjenjuje ovu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030202	Temperaturni modul ne podržava ovu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030203	U temperaturnom modulu ponestalo je memorije.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030205	Temperaturni modul primio je neispravni parametar.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030206	Parametar koji daje temperaturni modul je izvan dopuštenog raspona za navedenu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030207	Poruka temperaturnog modula zahtjeva objekt, ali ga ne sadrži.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030208	Objekt temperaturnog modula koji se isporučuje s porukom nije se mogao deserijalizirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030209	Objekt temperaturnog modula nije se mogao serijalizirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03020A	Poruka temperaturnog modula provodi zahtjev/radnju kada stanje modula zabranjuje taj zahtjev/tu radnju.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 03020B	Stavka koju je zatražio Interni kvar. Ako se problem nastavi trenutačno nije dostupna zbog stanja modula.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030503	Tvorničke postavke temperaturnog modula i podaci o kalibraciji su oštećeni.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030504	Korisničke postavke temperaturnog modula su oštećene.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030509	Kalibracija temperaturnog modula nije postavljena.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03050C	Zapisnik pogrešaka u temperaturnom modulu je oštećen.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030516	Otkriven je hardverski kvar na temperaturnom modulu.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030518	Napajanje temperaturnog modula je preslabo.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030519	Napajanje temperaturnog modula je prejako.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03051A	Otkriveno je da je referentni strujni krug temperaturnog modula pod naponom ili nestabilan.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperatura okoline je izvan raspona. Izbrisite za ponovni pokušaj. 030801	Mjerenje temperaturnog modula je ispod dopuštenih temperaturnih vrijednosti i izvan granica niske vrijednosti za okolinu ili pacijenta.	Provjerite jesu li uvjeti veći od 50 °F ili 10 °C. Ako su uvjeti valjani, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperatura okoline je izvan raspona. Izbrisite za ponovni pokušaj. 030802	Mjerenje temperaturnog modula je iznad dopuštenih	Provjerite jesu li uvjeti manji od 104 °F ili 40 °C. Ako su uvjeti valjani, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
	temperaturnih vrijednosti i izvan granica visoke vrijednosti za okolinu ili pacijenta.	dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	
Temperaturni modul ne radi. 030803	Interni kalibracijski otpornik temperaturnog modula (RCAL) na ploči je oštećen ili kontaminiran (impuls je predug).	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030804	Interni kalibracijski otpornik temperaturnog modula (RCAL) na ploči je oštećen ili kontaminiran (impuls je prekratak).	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030805	Otpornik provjere internog kruga temperaturnog modula (PTB) na ploči je oštećen (vrijednost je iznad dozvoljene).	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030806	Otpornik provjere internog kruga temperaturnog modula (PTB) na ploči je oštećen (vrijednost je ispod dozvoljene).	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperatura okoline je izvan raspona. Izbrisite za ponovni pokušaj. 030807	Vrijeme A/D mjerena temperaturnog modula je isteklo.	Provjerite jesu li uvjeti veći od 50 °F ili 10 °C. Ako su uvjeti valjni, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite temperaturnu sondu. 030808	Sonda temperaturnog modula nije karakterizirana/ kalibrirana.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Umetnite ispravno okno sonde označeno bojom. 030809	Na temperaturnom modulu nema okna sonde.	Umetnite okno sonde.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03080A	Temperaturni modul našao je na problem pri spremaju na EEPROM monitora u biotehnološkom načinu rada.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 03080B	Mehanizam za otkrivanje pogrešaka na temperaturnom modulu otkrio je pogrešku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite temperaturnu sondu. 03080C	Mehanizam za otkrivanje pogrešaka na sondi temperaturnog modula otkrio je pogrešku.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03080D	Mehanizam za otkrivanje pogrešaka u zapisniku temperaturnog modula otkrio je pogrešku.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03080E	Mehanizam za otkrivanje pogrešaka u kalibraciji temperaturnog modula otkrio je pogrešku.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Priklučite temperaturnu sondu. 03080F	Temperaturni modul otkrio je da sonda nije priključena.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite temperaturnu sondu. 030810	Temperaturni modul ne može točno-pročitati EEPROM sonde ili je sonda napustila tvornicu bez ispitivanja.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030811	Temperaturni modul ima nevažeći indeks događaja	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030812	Došlo je do problema prilikom čitanja EEPROM-a temperaturnog modula ili spremanja na EEPROM monitora u biotehnološkom načinu rada.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite temperaturnu sondu. Šifra 030813	Temperaturni modul naišao je na problem prilikom čitanja EEPROM-a sonde.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030814	Temperaturni modul – KVAR U PREUZIMANJU	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
	KONFIG. TEMPERATURE		
Temperturni modul ne radi. 030815	Temperturni modul – KVAR U ISPORUČIVANJU KONFIG. TEMPERATURE	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperturni modul ne radi. 030816	Temperturni modul – KVAR NEISPRAVNOG PTR-a ZA KONFIG. TEMPERATURE	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperturni modul ne radi. 030817	Temperturni modul ima interni kvar. EEPROM nije pokrenut.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nije moguće otkriti novu temperaturu. Ponovite mjerjenje. 030818	Kad se isključi, grijач temperturnog modula pokazuje da je uključen.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Nije moguće otkriti novu temperaturu. Ponovite mjerjenje. 030819	Kad se uključi, grijач temperturnog modula pokazuje da je isključen.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperturni modul ne radi. 03081A	Temperturni modul HTR_Q je uključen, a HTRC je isključen, ali još uvijek pod naponom.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperturni modul ne radi. 03081B	Temperturni modul HTR_Q je trostruki s omogućenim HTRC-om i može grijati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperturni modul ne radi. 03081C	Temperturni modul je uključio Q&C, a napon grijачa nije dovoljno visok.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperturni modul ne radi. 03081D	Sigurnosni hardver grijacha temperturnog modula trebao se isključiti, ali nije.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Zamijenite temperturnu sondu. 03081E	Sonda temperturnog modula je iznad 112 °F ili 43,3 °C.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Zamijenite temperaturnu sondu. 03081F	Temperaturni modul previše grije.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030820	Pogreška sučelja glavnog računala temperaturnog modula	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperatura okoline je izvan raspona. Izbrisite za ponovni pokušaj. 030821	Temperaturni modul je na temperaturi okoline većoj od 45 °C.	Provjerite jesu li uvjeti manji od 104 °F ili 40 °C. Ako su uvjeti valjani, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperatura okoline je izvan raspona. Izbrisite za ponovni pokušaj. 030822	Temperaturni modul je na preniskoj temperaturi okoline.	Provjerite jesu li uvjeti veći od 50 °F ili 10°C. Ako su uvjeti valjani, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030823	Temperaturni modul ima nevažeći algoritam SureTemp.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030824	Temperaturni modul prelazi maksimalni napon baterije.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030825	Temperaturni modul je ispod minimalnog napona baterije.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030826	Napon baterije temperaturnog modula nije postavljen.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030827	Predviđeni algoritam temperaturnog modula nije postavljen.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030828	Temperatura okoline temperaturnog modula nije postavljena.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 030829	Temperaturni modul ima sondu koja ne reagira. Termistor se pomaknuo s vrha ili je grijač pokvaren.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03082A	Temperaturni modul prima loše vrijednosti povećanja od sonde.	Kvar sonde. Zamijenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 03082B	Temperaturni modul prima lošu vrijednost odziva sonde.	Kvar sonde. Zamjenite sondu. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03C800	Temperaturni modul ne radi.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03C900	Nije moguće deserijalizirati poruke temperaturnog modula.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03CA00	Primljena je nepodržana poruka od temperaturnog modula.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03CB00	Nije moguće poslati poruku temperaturnom modulu.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03CC00	Vrijeme za komunikaciju s temperaturnim modulom ističe.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03CD00	Nadogradnja temperaturnog modula nije uspjela.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03CE00	Nije moguće pročitati PIM datoteku.	Pokušajte ponovno ažurirati uređaj.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 03CE01	Nije bilo moguće pristupiti direktoriju datoteke za nadogradnju.	Pokušajte ponovno ažurirati uređaj.	Vrlo nizak
Vrijeme za izravni način rada je isteklo.	Vrijeme za izravni način rada ističe.	Vrijeme za učitavanje izravnog načina rada ističe.	Informacija
Izgubljen je kontakt s tkivom. 03CE01	Izgubljen je kontakt s tkivom prilikom pokušaja provedbe mjeranja temperature ili je mjeranje provedeno uz ograničeni kontakt s tkivom.	Provjerite kontakt s tkivom i ponovite mjerjenje.	Informacija
Ponovno postavljanje temperaturnog modula. 03D000	Temperaturni modul neočekivano je izvršio ponovno postavljanje.	Ništa	Vrlo nizak

Poruke za Braun 6000

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 3F0105	WACP poruka o CRC nepodudaranju.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0201	Modul ne primjenjuje ovu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0202	Modul ne podržava ovu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0203	U modulu ponestalo je memorije.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0204	Nijedan parametar nije predviđen za navedenu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0205	Predviđeni parametar nije valjan za navedenu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0206	Predviđeni parametar je izvan dopuštenog raspona za navedenu poruku.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0207	Poruka zahtijeva objekt, ali ga ne sadrži.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0208	Objekt koji se isporučuje s porukom nije se mogao deserjalizirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0209	Objekt se nije mogao serijalizirati.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F020A	Poruka provodi zahtjev/radnju kada stanje modula zabranjuje taj zahtjev/tu radnju.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F020B	Stavka koju se traži trenutačno nije dostupna zbog stanja modula.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0503	Tvorničke postavke i podaci o kalibraciji su oštećeni.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0504	Korisničke postavke su oštećene.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 3F0509	Kalibracija nije postavljena.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F050C	Zapisnik pogrešaka je oštećen.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0516	Otkriven je kvar hardvera.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0518	Napajanje modula je preslabo.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0519	Napajanje modula je prejako.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F051A	Otkriveno je da je referentni strujni krug pod naponom ili nestabilan.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0821	Temperatura okoline je previsoka.	Provjerite jesu li uvjeti manji od 104°F ili 40°C. Ako su uvjeti valjni, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0822	Temperatura okoline je preniska.	Provjerite jesu li uvjeti veći od 50°F ili 10°C. Ako su uvjeti valjni, a problem se nastavi pojavljivati, zamijenite sondu. Ako se problem i dalje nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0824	Baterija prelazi maksimalni napon.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0833	Senzor ne radi.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3F0E04	Razina napunjenoosti baterije je niska.	Napunite bateriju. Ako se problem nastavi pojavljivati, provjerite bateriju.	Vrlo nizak
Nije moguće otkriti novu temperaturu. Ponovite mjerjenje.	Na termometru nije bilo dostupnih mjerena temperature u trenutku kada je usidren.	Ako je mjerene trebalo biti dostupno, ponovite mjerjenje. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Informacija
Termometar je možda nepravilno usidren. Provjerite kontakte i veze.	Komunikacija s usidrenim uređajem tvrtke Braun nije uspjela.	Termometar je možda nepravilno usidren. Provjerite kontakte i veze. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Informacija
Temperaturni modul ne radi. 3FFF01	Od senzora je primljen neprepoznati WACP parametar.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Temperaturni modul ne radi. 3FFF02	Vrijeme čekanja na odziv senzora je isteklo.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3FFF03	Dogodila se pogreška pri deserializiranju WACP poruke primljene od senzora.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Temperaturni modul ne radi. 3FFF04	Slanje poruke WAPC stoga nije uspjelo.	Interni kvar. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite modul.	Vrlo nizak
Ponovno usidrite uređaj tvrtke Braun. 3FFF05	Istekao je protuprovalni brojač vremena.	Nakon mjerjenja ponovno usidrite termometar.	Vrlo nizak

Poruke o podacima o pacijentu i liječniku

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Nije moguće prepoznati liječnika. Na glavnom računalu nije konfiguriran pružatelj usluge.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati liječnika. Pogreška u pružatelju usluge sigurnosti.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati liječnika. Korisnik nije pronađen.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati liječnika. ID ili lozinka sustava nisu valjani.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati liječnika. Račun je onemogućen/istekao.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati liječnika. Lozinka je istekla/potrebno je ponovno postavljanje.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Nije moguće prepoznati liječnika. Pogreška u grupnom članstvu.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati liječnika. Dodirnite Clear (Očistiti) za brisanje svih podataka.	Provjera autentičnosti liječnika nije bila uspješna. Dodirnite Clear (Očistiti) za brisanje svih podataka.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće prepoznati pacijenta. Dodirnite Clear (Očistiti) za brisanje svih podataka.	Provjera autentičnosti pacijenta nije bila uspješna. Dodirnite Clear (Očistiti) za brisanje svih podataka.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Shema baze podataka nema podataka; ponovno se izrađuje.	Baza podataka je izbrisana zbog ažuriranja sheme.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Baza podataka je nečitljiva za vrijeme pokretanja; ponovno se izrađuje. 1F0001	Baza podataka nije se mogla učitati za vrijeme pokretanja.	Pritisnite OK (U redu) za odbacivanje.	Vrlo nizak
Pogreška pri pristupu PDM bazi podataka; PDM se ponovno pokreće. 1F0002	Baza podataka je oštećena kada je uređaj u radu.	Pritisnite OK (U redu) za odbacivanje.	Vrlo nizak
Maksimalni broj zapisa o pacijentu + Najstariji zapis prepisan.	Podaci su izbrisani jer je bilo više od 400 zapisa.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nema spremljenih podataka.	Ručno spremanje nije dopušteno.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Spremanje je bilo uspješno.	Ručni zapis je spremljen.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Za spremanje podataka potreban je ID pacijenta.	ID pacijenta potreban je kako biste spremili podatke.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Za pokretanje intervala pacijenta.	ID pacijenta potreban je kako potreban je ID pacijenta.	biste pokrenuli intervale. Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Za spremanje podataka potreban je ID liječnika.	ID liječnika potreban je kako biste spremili podatke.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Za pokretanje intervala ID liječnika potreban je kako potreban je ID biste pokrenuli intervale liječnika.		Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Za spremanje podataka potrebno je podudaranje ID-a pacijenta.	Podudaranje ID-a pacijenta potrebno je kako biste spremili podatke.	N/P	Informacija
Za pokretanje intervala potrebno je podudaranje ID-a pacijenta.	Podudaranje ID pacijenta potrebno je kako biste pokrenuli intervale.	N/P	Informacija
Za spremanje podataka potrebno je podudaranje ID-a liječnika.	Podudaranje ID-a liječnika potrebno je kako biste spremili podatke.	N/P	Informacija
Za pokretanje intervala potrebno je podudaranje ID-a liječnika.	Podudaranje ID liječnika potrebno je kako biste pokrenuli intervale.	N/P	Informacija
Automatsko spremanje nije moguće.	Uređaj nije mogao provesti automatsko spremanje.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Skeniranje crtičnog kôda nije prihvaćeno.	Skeniranje crtičnog kôda nije dostupno.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nevažeći parametar NIBP intervala tijekom snimanja intervala.	Otkriven je parametar intervala koji nije valjan.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Spremanje je bilo uspješno.	Automatsko spremanje bilo je uspješno u profilu Office (Ured).	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Neposlani zapisi: N od M	Postoje neposlani zapisi koji čekaju kada se uređaj isključi.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Skeniranje crtičnog kôda nije dostupno. Ručno unesite podatke o pacijentu.	Skeniranje crtičnog kôda nije dostupno. Ručno unesite podatke o pacijentu.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nevažeći parametar SpO2 intervala tijekom snimanja intervala.	Otkriven je parametar intervala SpO2 intervala tijekom koji nije valjan.	Ako su SpO2 intervali omogućeni, a SpO2 senzor za prst je uklonjen, zaustavite intervale ili ponovno postavite SpO2 senzor za prst.	Informacija

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	

Radio poruke

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Radio ne radi. 350001	Deserializacija nije bila uspješna. Postoji problem u komunikaciji između glavnog računala i radija.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350002	Dopuštenja. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350003	Operacijski sustav nije podržan. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350004	Nepoznato. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350006	Provjera autentičnosti nije valjana. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350008	Nepoznata SDC pogreška. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350009	SDC konfiguracija nije valjana. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35000a	SDC profil nije valjan. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 35000c	EAP vrsta za SDC nije valjana. Na monitoru postoji interni softverski kvar: pokušajte konfigurirati postavke koje se ne primjenjuju u trenutačnom načinu provjere autentičnosti na radiju.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i	SDC parametar nije valjan. Laird SDK odbacuje parametar koji je konfiguiran.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan,	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
pokušajte ponovo. 35000d		provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	
Radio ne radi. 35000e	Nije prepoznato. Pogreška kompatibilnosti verzije javlja se ako se na radio ili monitor dodaju nove značajke, a nadogradnja softvera radija ne uspije nakon što je monitor uspješno ažuriran.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35000f	Nema datoteke sa statistikom. Na radiju postoji interni softverski kvar koji ukazuje na pogrešku Linux jezgre.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350010	Nedostaje sučelje. Na radiju postoji interni softverski kvar koji ukazuje na pogrešku Linux jezgre ili neuspjeh pri pokušaju pokretanja mrežnog sučelja.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350011	Sučelje je nepoznato. Postoji problem u komunikaciji između glavnog računala i radija.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350013	Nije u EAP načinu rada. Na monitoru postoji interni softverski kvar: pokušajte konfigurirati postavke koje se ne primjenjuju u trenutačnom načinu provjere autentičnosti na radiju.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350014	Metoda za interni EAP nije valjana. Na monitoru postoji interni softverski kvar: pokušajte konfigurirati postavke koje se ne primjenjuju u trenutačnom načinu provjere autentičnosti na radiju.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350015	Memorija je potrošena. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350016	Razina zapisnika nije valjana. Postoji problem u komunikaciji na radiju.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350017	Put certifikata je predug. Na radiju postoji interni softverski kvar. Radio ima fiksnu duljinu puta.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno	Nedostaje certifikat klijenta. Radio se pokušao konfigurirati	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350018	za EAP način rada koji zahtijeva certifikat klijenta, a on nije instaliran.	postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350019	Nedostaje CA certifikacija. Radio je pokušao omogućiti provjeru poslužitelja, ali nedostaje CA certifikacija.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35001e	Zahtjev za MAC nije uspio. Na radiju postoji interni softverski kvar koji ukazuje na pogrešku Linux jezgre ili neuspjeh pri pokušaju pokretanja mrežnog sučelja.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35001f	Način rada napajanja nije valjan. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350020	Nedostaju rezultati nakon provedene radnje. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350021	Format rezultata nakon provedene radnje. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350025	Komponenta nije prepoznata. Pogreška kompatibilnosti verzije javlja se ako se na radio ili monitor dodaju nove značajke, a nadogradnja softvera radija ne uspije nakon što je monitor uspješno ažuriran.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350027	Nedostaje datoteka isporuke. Na radiju na kojem nedostaje datoteka postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350028	Nespreman. Prikazuje se kad je uključen opširni način zapisa.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350029	Veza je prekinuta. Postoji problem u komunikaciji između glavnog računala i radija. Nema spoja na utičnici.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i	Parametar nije valjan. Na monitoru pojавio se softverski	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
pokušajte ponovo. 35002a	problem prilikom pokušaja konfiguriranja radija.	Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	
Radio ne radi. 35002b	Istek vremena. Postoji problem u komunikaciji između glavnog računala i radija.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35002c	Pogreška utičnice. Postoji problem u komunikaciji između glavnog računala i radija.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35002e	Najam DHCP-a ne može se raščlaniti. Na radiju postoji interni softverski kvar (pogreška čitanja i pretvaranja datoteke najma DHCP-a)	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350032	Lozinka certifikata nije valjana. Radio je pogrešno konfiguiran lozinkom koja ne odgovara certifikatu.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350033	Serijalizacija nije bila uspješna. Na radiju ili monitoru postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350034	Nedostaje PAC datoteka. Konfiguracija radija je pogrešna (konfiguriran je za EAP-FAST i PAC ručno, ali ništa od navedenog nije priloženo)	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350035	Lozinka za PAC datoteku nije valjana. Konfiguracija radija pogrešna je (konfiguriran je za EAP-FAST i PAC ručno, ali lozinka za PAC nije točna)	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350036	BSSID format nije valjan. Došlo je do interne softverske pogreške na radiju (vezano za značajku AP skeniranja, možda se neće dogoditi s trenutačnim softverom Laird).	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350037	Certifikat ID-a nije poznat. Na monitoru postoji interni softverski kvar: pokušalo se	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan,	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
	tražiti status certifikata za certifikat koji ne postoji.	provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	
Radio ne radi. 350038	Podaci o certifikatu nedostaju. Uredaj traži status certifikata za certifikat koji nije instaliran na radiju.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350039	Broj niza nije valjan. Uredaj traži fragment statusa certifikata koji ne postoji.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 35003c	CCKM nije dozvoljen. Pokušalo se upotrijebiti CCKM izvan načina rada WPA2-Enterprise.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35003d	Slanje nije uspjelo. Radio nije uspio poslati poruku glavnom računalu.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35003e	Nije moguće pohraniti globalne konfiguracijske postavke u datoteku sigurnosne kopije.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 35003f	Spajanje konfiguracije. Na radiju postoji interni softverski kvar.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350041	Na radiju nije moguće konfigurirati DHCP 60.	Provjerite konfiguraciju radija. Ako je problem i dalje prisutan, ponovno postavite radio na tvorničke postavke. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350042	Opcija DHCP je oštećena. Datoteka opcije DHCP nije u očekivanom formatu.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350043	Nije moguće izbrisati datoteku. Na radiju postoji interni softverski kvar (pojavljuje se za učitavanje Opcije 60 i tvorničke postavke).	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite radio.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Radio ne radi. 350046	SDC vrijednost nije valjana. Pojavio se softverski problem prilikom pokušaja konfiguriranja radija.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primjenite ga. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Nije moguće uspostaviti mrežnu komunikaciju. Radio je izvan dometa mreže. 350100	Nema IP adrese nakon 30 sekundi. Nije moguće povezati.	Provjerite postavke za ESSID i radio način rada.	Vrlo nizak
Konfiguracija radija nije valjana. Ponovno konfigurirajte i pokušajte ponovo. 350200	Nema IP adrese nakon 30 sekundi. Nije moguće provjeriti autentičnost.	Provjerite sigurnosne postavke radija.	Vrlo nizak
DHCP radio kartice je istekao. 350300	Nema IP adrese nakon 30 sekundi. Nije moguće dobiti DHCP adresu.	Provjerite postavke DHCP poslužitelja.	Vrlo nizak
Izgubljena mrežna komunikacija. Radio je izvan dometa mreže. 350400	Radio je izgubio vezu.	Provjerite je li pristupna točka i dalje uključena i u dometu.	Vrlo nizak
Radio ne radi. 350500	POST neuspjeh	Ponovno pokrenite uređaj i ponovno omogućite radio. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite radio.	Vrlo nizak
Nadogradnja softvera radija nije uspjela. 350600	Nadogradnja softvera radija nije uspjela.	Ponovno pokrenite monitor.	Informacija
Radijski certifikat je zastario. 350800	Pokazuje da je radijski certifikat zastario. Sat može biti netočan zbog čega certifikat nije unutar valjanog raspona datuma.	Sat treba postaviti na točno vrijeme ili treba ažurirati certifikat.	Vrlo nizak
Učitavanje certifikata bilo je uspješno.	Certifikat radio klijenta uspješno je učitan s glavnog računala.	Ništa.	Informacija
Učitavanje certifikata nije bilo uspješno.	Certifikat radio klijenta nije učitan.	Pokušajte ponovno.	Informacija

Poruke o povezivanju

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Nije moguće dobiti IP adresu ozičenog uređaja. 210000	Nema ozičene veze.	Potvrdite funkcionalnost i konfiguraciju za DHCP.	Vrlo nizak
Mreža nije pronađena; Izgubljena je ethernet DHCP provjerite priključak mrežnog kabela. 210100	Izgubljena je ethernet DHCP adresa.	Provjerite ozičenu vezu prema uređaju, a zatim potvrdite funkcionalnost i konfiguraciju za DHCP.	Vrlo nizak
Nije moguće komunicirati s NRS-om. 360000	Ne može se komunicirati s NRS-om.	Provjerite IP konfiguraciju i funkcionalnost za NRS.	Vrlo nizak
Pogreška u komunikaciji s glavnim računalom. 1A0000	Kvar zbog isteka vremena za komunikaciju s vanjskim glavnim računalom.	Potvrdite da su usluge vanjskog glavnog računala učitane i pokrenute na poslužitelju. Ako se problem nastavi pojavljivati, provjerite postoje li nadogradnje softvera za monitor ili sustav.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. CRC nepodudaranje. 1A0001	WACP stog otkrio je CRC nepodudaranje u poruci.	Provjerite podatke i pokušajte ponovno. Ako se problem nastavi pojavljivati, обратите се administratoru sustava.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Poruka nije podržana. 1A0002	Vanjsko glavno računalo NACK – glavno računalo ne podržava poruku/objekt.	Provjerite monitor i pokušajte ponovno. Ako se problem nastavi pojavljivati, обратите се administratoru sustava.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Parametar nije valjan. 1A0003	Poruka ima parametar koji nije valjan.	Provjerite podatke i pokušajte ponovno. Ako se problem nastavi pojavljivati, обратите се administratoru sustava.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Deserializirajte objekt. 1A0004	Monitor nije uspio deserializirati objekt.	Provjerite podatke i pokušajte ponovno. Ako se problem nastavi pojavljivati, обратите се administratoru sustava.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Poruka nije podržana. 1A0005	Glavno računalo je u stanju u kojem ne može prihvati poruku.	Provjerite podatke i pokušajte ponovno. Ako se problem nastavi pojavljivati, обратите се administratoru sustava.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Potreban je ID pacijenta. 1A0006	U poruci nedostaje ID pacijenta.	U zapis dodajte ID pacijenta.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Potreban je ID liječnika. 1A0007	U poruci nedostaje ID liječnika.	U zapis dodajte ID liječnika.	Vrlo nizak
Podaci su odbačeni. Vremensko	Poruka sadrži vremensko nepodudaranje.	Pobrinite se da se vrijeme na monitoru i poslužitelju podudara.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
nepodudaranje. 1A0008			
Nije moguće uspostaviti mrežnu komunikaciju. 1A0009	Nema dostupne mrežne veze.	Povežite uređaj na aktivnu mrežu kako bi se mogao uvesti ID liječnika.	Vrlo nizak
Povezivanje nije moguće zbog nevaljanog certifikata klijenta. 1A000A	Oštećen ili nevaljan certifikat.	Ažurirajte certifikat klijenta.	Vrlo nizak
Istekao je certifikat klijenta. 1A000B	Istekao je rok valjanosti certifikata.	Ažurirajte certifikat klijenta.	Vrlo nizak
Nema veze za slanje.	Nema veze za slanje.	Ništa	Informacija
Slanje nije bilo uspješno.	Slanje nije bilo uspješno.	Ništa	Informacija
Pogreška u zapisu. Pokušajte ponovno.	NACK za povezivost primljen je za NRS/ECS/CS/NCE.	NRS/ECS/CS/NCE NACK koji je specifičan za određeni zapis, a liječnik ga može fiksirati u sljedećem zapisu.	Informacija
Slanje je bilo uspješno.	Podaci su uspješno poslati putem USB/BT veze.	Ništa	Informacija
Certifikat klijenta nije uspješno učitan. Unutarnja pogreška.	Učitavanje certifikata klijenta nije moguće.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Certifikat klijenta nije uspješno učitan.	Certifikat klijenta uspješno je učitan.	Ništa	Informacija
Učitavanje certifikata klijenta nije bilo uspješno.	Neuspješno učitavanje.	Opet umetnite USB pogon i pokušajte ponovo.	Informacija
Učitavanje certifikata klijenta nije bilo uspješno. Format certifikata nije valjan.	Certifikat je oštećen.	Izradite novi certifikat klijenta.	Informacija
Učitavanje certifikata klijenta nije bilo uspješno. Izvan valjanog vremenskog raspona.	Ne podudaraju se datumi certifikata.	Izradite novi certifikat klijenta.	Informacija
Certifikat klijenta nije učitan.	Omogućena je autentifikacija klijenta, ali nije učitan certifikat klijenta.	Učitajte valjan certifikat klijenta.	Informacija
Certifikat klijenta istječe za 30 dana.	Uskoro će isteći rok valjanosti certifikata.	Ažurirajte certifikat klijenta.	Informacija

Sistemske poruke

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
000001	Kvar sustava	Ponovno pokrenite monitor.	N/P
000002	Kvar sustava	Ponovno pokrenite monitor.	N/P
000003	Kvar sustava	Ponovno pokrenite monitor.	N/P
000004	Kvar sustava	Ponovno pokrenite monitor.	N/P
000005	Kvar sustava	Ponovno pokrenite monitor.	N/P
000006	Kvar sustava	Ponovno pokrenite monitor.	N/P
Interni kvar hardvera. 140100	Sustav korijenskih datoteka je oštećen; ponovno pokretanje nije moguće.	Ponovno pokrenite monitor. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite glavni PCBA.	N/P
Interni kvar hardvera. 1C1000	Pristup EEPROM-u nije uspio. Pokretanje sustava je moguće, no označena komunikacija je onemogućena.	Reprogramirajte EEPROM. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Interni kvar hardvera. 1C1005	Neuspjeh testiranja SPL memorije, monitor će oglasiti SOS uzorak.	Ponovno pokrenite monitor. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite glavni PCBA.	N/P
Slaba baterija, preostaje 5 minuta ili manje. 1C1006	PIC komunikacija monitora nikad ne započinje ili se prekine. Komunikacija se neće oporaviti pri pokretanju ili tijekom rada.	Ponovno pokrenite monitor. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamjenite glavni PCBA.	N/P
Slaba baterija, preostaje 5 minuta ili manje. 1C1007	Razina napunjenoosti baterije je iznimno niska.	Priključite napajanje izmjeničnom strujom kako biste napunili monitor.	Vrlo nizak
Ažuriranje nije bilo uspješno. Ponovno pokrenite uređaj i pokušajte ponovo. 1C1008	Razina napunjenoosti baterije je kritično niska.	Priključite napajanje izmjeničnom strujom kako biste napunili monitor.	Visok
Baterija glavnog računala se ne puni. 1C100A	Ažuriranje softvera nije bilo uspješno.	Ponovno pokrenite monitor. Ako je problem i dalje prisutan, zamjenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
	Baterija glavnog računala se ne puni.	Ponovno pokrenite monitor. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela. Ako je problem i dalje prisutan, provedite funkcionalne	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		provjere za glavno računalo. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite bateriju. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA.	
Tvorničke su postavke sada aktivne. 3A0001	Aktivne su tvorničke postavke konfiguracije.	Monitor je konfiguriran na tvorničke postavke, sve su korisničke postavke ponovno postavljene.	Vrlo nizak
Nije moguće učitati konfiguraciju s USB uređaja. 3A0002	Nije moguće učitati datoteku s vanjskog USB memorijskog uređaja.	Pokušajte ponovno uspostaviti USB vezu. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite je li format USB pogona ispravan. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite USB uređaj. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Interni kvar hardvera. Uređaj će se isključiti. 1C100D	Problem s napajanjem. PMIC je prevruć.	Provjerite temperaturu radnog okruženja. Ostavite monitor da se ohladi prije ponovnog rada. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela. Ako je problem i dalje prisutan, provedite funkcionalne provjere za glavno računalo. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite bateriju. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Ulazni napon je prenizak. Uređaj će se isključiti. 1C100C	Problem s napajanjem. Ulazni napon za PMIC je prenizak.	Provjerite temperaturu radnog okruženja. Ostavite monitor da se ohladi prije ponovnog rada. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela. Ako je problem i dalje prisutan, provedite funkcionalne provjere za glavno računalo. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite bateriju. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Dogodilo se neočekivano ponovno ponovno pokretanje. 1C1012	Monitor se neočekivano ponovno ponovno pokrenuo.	Nastavite s uobičajenim radom.	Visok
Audio sustav ne radi. 1D0100	Zvučnik ili audio kodek imaju pogrešku.	Zamijenite zvučnik. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Baterija za CSM nije instalirana. 1C100E	U monitoru nema baterije.	Provjerite je li baterija u monitoru i ugradite ju ako nedostaje. Ako je problem i dalje prisutan, provedite dijagnostičke provjere na monitoru. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
U ovom trenutku isključivanje uređaja nije dostupno.	Kvar isključivanja sustava.	Monitor se ne može trenutno isključiti. Isključite izmjenično napajanje i uklonite bateriju.	Informacija

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Nisu pronađene valjane datoteke.	Na USB prijenosnoj memoriji nisu pronađene valjane datoteke.	Ponovo umetnite USB memoriju a valjanim datotekama.	Informacija
Ažuriranje programskih datoteka bilo je uspješno.	Softver se uspješno ažurirao.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Zvučni alarmi su isključeni.	Zvučni alarm na monitoru je isključen.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Napredne postavke nisu dostupne.	Napredne postavke nisu dostupne jer monitor nije u stanju mirovanja.	Potvrdite da nikakvi senzori nisu priključeni na monitor, da nikakvi alarmi nisu aktivni i da nema podataka koji nisu spremljeni u profilu Spot (Brzo) ili Intervals (Intervali).	Informacija
USB pribor je isključen. USB uređaj isključen je iz monitora.		Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Napredne postavke	Kôd naprednih postavki ispravno je unesen.	Poruka o statusu informacija; Izađite iz naprednih postavki za odbacivanje.	Informacija
Spremanje nije bilo uspješno.	Konfiguracija uređaja ili zapisnici nisu spremljeni na USB uređaj.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Spremanje je bilo uspješno.	Konfiguracija uređaja ili zapisnici su spremljeni na USB uređaj.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Preuzima se nadogradnja softvera. Nemojte isključiti.	Nije moguće isključiti uređaj dok je instaliranje softvera u tijeku.	N/P	Informacija
Ponovno postavljanje tvorničkih postavki bilo je uspješno.	Monitor je ponovno postavljen na tvorničke postavke.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Ponovno postavljanje tvorničkih postavki nije bilo uspješno. Prilagođena datoteka konfiguracije nije izbrisana.	Ponovno postavljanje tvorničkih postavki na monitoru nije bilo uspješno.	Poruka o statusu informacija; Izađite iz naprednih postavki za odbacivanje.	Informacija
Prijenos konfiguracije bio je usješan.	Konfiguracija uređaja uspješno je prenesena.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nije moguće učitati konfiguraciju.	Konfiguracija uređaja nije uspješno prenesena.	N/P	Informacija

Poruke o ažuriranju softvera

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Ažuriranje softvera: isteklo je vrijeme za prijenos datoteke manifesta ili se veza prekinula tijekom preuzimanja. Potvrdite vezu i pokušajte ponovo.	Isteklo je vrijeme za prijenos datoteke manifesta ili se veza prekinula tijekom preuzimanja.	Potvrdite vezu i pokušajte ponovo.	Informacija
Ažuriranje softvera: isteklo je vrijeme za prijenos datoteke paketa ili se veza prekinula tijekom preuzimanja. Potvrdite vezu i pokušajte ponovo.	Isteklo je vrijeme za prijenos datoteke paketa ili se veza prekinula tijekom preuzimanja.	Potvrdite vezu i pokušajte ponovo.	Informacija
Ažuriranje softvera: datoteka tokena nije valjana.	Pojavila se datoteka tokena koja nije valjana.	Potvrdite i ažurirajte datoteku tokena.	Informacija
Ažuriranje softvera: nije moguće pronaći datoteku manifesta na poslužitelju.	Datoteka manifesta nije pronađena napon poslužitelju.	Potvrdite da je datoteka manifesta napon poslužitelju.	Informacija
Ažuriranje softvera: potvrda potpisa datoteke manifesta nije uspjela.	Potvrda potpisa datoteke manifesta nije uspjela.	Obnovite programski paket i pokušajte ponovo.	Informacija
Ažuriranje softvera: datoteka paketa je oštećena. Obnovite paket i pokušajte ponovno.	Datoteka paketa je oštećena, nema očekivano SHA256 raspršivanje.	Obnovite programski paket i pokušajte ponovo.	Informacija
Ažuriranje softvera: nije moguće pronaći datoteku paketa.	Datoteka paeta ne može se pronaći.	Potvrdite da je datoteka paketa napon poslužitelju.	Informacija
Ažuriranje softvera: instalacija nije uspjela. Ponovno pokrenite uređaj i pokušajte ponovo.	Barem jedan od podsustava nije se uspio instalirati.	Ponovno pokrenite monitor.	Informacija
Ažuriranje softvera: nadogradnja nije bila uspješna. Nedovoljno prostora na disku.	Na particiji ponostaje prostora.	Oslobodite odgovarajući prostor za obavljanje nadogradnje.	Informacija
Ažuriranje softvera: ažuriranje nije bilo uspješno. Programske datoteke nisu kompatibilne.	Trenutačna verzija programskih datoteka niža je od one koju zahtijeva datoteka tokena.	Pokušajte provesti ažuriranje na raniji softverski paket.	Informacija
Ažuriranje softvera: interna pogreška	SWUP za NIBP ne radi.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
programa za ažuriranje softvera (SWUP)			
Ažuriranje softvera: interna pogreška upravitelja	Upravitelj za ažuriranje softvera ne radi.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Nadogradnja softvera 350600	Softver radia nije nadograđen. Softver radia nije uspjela.	Provjerite postoji li ažuriranje softvera i primijenite ga. Ako je poruka i dalje prisutna, zamijenite radio.	Vrlo nizak

Poruke za Bluetooth

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
Bluetooth ne radi. 370001	Monitor je otkrio Bluetooth uređaj koji nije funkcionalan	Ponovno pokrenite monitor. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite Bluetooth radio. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Bluetooth ne radi. 370002	Monitor ne može očitati modul Bluetooth	Zamijenite Bluetooth radio. Ako se problem nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA.	Vrlo nizak
Povezivanje uređaja putem Bluetooth bilo je uspješno	Bluetooth uređaj je povezan	Ništa.	Informacija
Veza s Bluetooth uređajem je prekinuta	Bluetooth veza je prekinuta	Ništa.	Informacija

Poruke za APM

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
APM ne radi. 1C1001	APM je otkriven kao povezan, ali ne postoji komunikacija preko APM serijskog priključka	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
APM ne radi. 1C100B	Baterija za APM je postavljena, ali ne komunicira s monitorom.	Izvršite dijagnostičke provjere na monitoru. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite bateriju za APM.	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	
Baterija za APM nije postavljena ili ima pogrešku. 1C100F	Baterija za APM nije postavljena.	Provjerite je li baterija za APM postavljena, ako nije, postavite ju. Ako je problem i dalje prisutan, provedite dijagnostičke provjere na monitoru. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
APM je iskopčan. 1C1002	APM je iskopčan iz monitora, a monitor je uključen.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
USB kabel je iskopčan. 1C1003	USB koncentrator APM-a je iskopčan iz monitora, a monitor je uključen.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
APM je ukopčan.	APM je ukopčan, dok je monitor uključen.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Informacija
APM ne radi. 1C1010	USB koncentrator APM-a je ukopčan, a kabel za komunikaciju monitora je iskopčan.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
APM ne radi. 1C1004	PIC APM-a ne može komunicirati s akcelerometrom.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
APM ne radi. 1C1009	Ažuriranje softvera za PIC APM-a kao i svi naknadni pokušaji istog nisu uspjeli.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, pokušajte ponovno ažurirati softver. Ako je problem i	Vrlo nizak

Poruka	Mogući uzrok	Predložena radnja	Prioritet alarma
		dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	
APM ne radi. 1C100B	Baterija za APM se ne puni.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak
APM ne radi.	Status za USB APM-a mijenja se iz iskopčanog u ukopčano nakon pokretanja monitora.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, pokušajte ponovno ažurirati softver. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Informacija
Uređaj radi u načinu rada baterije.	Kabel za napajanje izmjeničnom strujom je iskopčan.	Poruka o statusu informacija; pritisnite gumb OK (U redu) za odbacivanje.	Informacija
Stanje mirovanja nije dostupno. U tijeku je nadziranje intervala.	Način mirovanja nije dopušten kada su u tijeku intervali.	Zaustavite sve aktivne intervale.	Informacija
Stanje mirovanja nije dostupno. Alarm je aktivran.	Način mirovanja nije dopušten kada su aktivni alarmi.	Izbrišite sve aktivne alarne.	Informacija
Zaključavanje zaslona nije dostupno. Nedostaje kontekst o pacijentu.	Zaključavanje nije dopušteno bez podataka o aktivnom pacijentu.	Unesite podatke o pacijentu	Informacija
Kabel napajanja je iskopčan. 1C1011	Kabel za komunikaciju APM-a je ukopčan, a USB kabel APM-a je iskopčan.	Ponovno pokrenite monitor i APM. Ako je problem i dalje prisutan, provjerite priključke kabela monitora i APM-a. Ako je problem i dalje prisutan, pokušajte ponovno ažurirati softver. Ako je problem i dalje prisutan, zamijenite APM. Ako se poruka nastavi pojavljivati, zamijenite glavni PCBA na monitoru.	Vrlo nizak

Specifikacije

Fizičke specifikacije

Klasifikacije zaštite, sve konfiguracije monitora

Značajka	Specifikacija
Električni podaci	Model sklopa napajanja: FW8031M/DT/15 Ulaz: 100 – 240 V AC, 50 – 60 Hz, 0,6 A – 0,3 A Izlaz: 15 V DC, 2,0 A
	Model sklopa napajanja: MENB1035A1500F02 Ulaz: 100 – 240 V AC, 50 – 60 Hz, 0,8 A – 0,5 A Izlaz: 15 V DC, 2,33 A
Radni ciklus	Neprekidan rad
Vrsta zaštite od strujnog udara	Oprema s unutrašnjim napajanjem klase I
Razina zaštite od strujnog udara, za dijelove koji se primjenjuju na pacijentima	Vrsta BF, otporno na defibrilaciju IEC EN 60601-1, 2. i 3. izdanje
Vrijeme oporavka nakon pražnjenja defibrilatora	Manje od ili jednako 15 sekundi
Zapaljivi anestetici	 UPOZORENJE Nije pogodno za uporabu sa zapaljivim anesteticima.
Stupanj zaštite koji osigurava kućište u pogledu štetnog ulaska tekućina	IPX2 zaštita od kapanja vode do 15° nagiba kućišta
Visina	Standardno kućište: 6,3 in. (16,1 cm) Prošireno kućište: 6,5 in. (16,5 cm) s uređajem Braun Prošireno kućište: 6,4 in. (16,3 cm) s uređajem SureTemp
Širina	Standardno kućište: 9,2 in. (23,4 cm) Prošireno kućište: 11,7 in. (29,8 cm) s uređajem Braun

Klasifikacije zaštite, sve konfiguracije monitora

	Prošireno kućište: 11,7 in. (29,8 cm) s uređajem SureTemp
Dubina	Standardno kućište: 2,3 in. (5,8 cm) Prošireno kućište: 4,4 in. (11,0 cm) s uređajem Braun Prošireno kućište: 4,2 in. (10,6 cm) s uređajem SureTemp
Težina (uključujući bateriju)	Standardno kućište: 2,9 lb (1,3 kg) Prošireno kućište: 3,7 lb (1,7 kg) s uređajem Braun Prošireno kućište: 3,5 lb in. (1,6 kg) s uređajem SureTemp

Rezolucija grafičkog prikaza

Dimenzije	6,5 in. (Š) x 4,1 in. (V) x 0,13 in. (D) (164,9 mm [V] x 103,8 mm [Š] x 3,40 mm [D])
Aktivno područje	6,1 in. (Š) x 3,4 in. (V) (154,08 mm [Š] x 85,92 mm [V])
Rezolucija	800 x 480 piksela
Raspored piksela	RGB (crveno, zeleno, plavo)
Veličina piksela	63,2 μm (Š) x 179 μm (V)
Svjetlina	530 cd/m ²

Glasnoća zvučnika

Minimalni izlazni zvučni tlak	60 dB na 1,0 metar
-------------------------------	--------------------

Zvuk alarma i pulsa prema IEC 60601-1-8

Frekvencija pulsa (f_0)	150 – 1000 Hz
Broj harmonijskih komponenata u rasponu od 300 Hz do 4000 Hz	najmanje 4
Efektivno trajanje pulsa (t_d)	visoki prioritet: 75 – 200 ms srednji i niski prioritet: 125 – 250 ms
Vrijeme porasta (t_r)	10 – 20 % vrijednosti t_d
Vrijeme pada ¹ (t_f)	$t_f \leq t_s - t_r$



Bilješka Raspon relativne razine zvučnog tlaka u harmonijskim komponentama mora biti između minimalno barem 53 dBA i maksimalno barem 80 dBA pri frekvenciji pulsa.

¹Sprječava preklapanje pulsa

Specifikacije baterije

Specifikacije baterije s 2 čelije ¹	Sati rada
Neprekidno vrijeme snimanja (Nellcor)	5,22
6 pacijenta/sat - 41 ciklus pacijenta (Nellcor)	6,83
8 pacijenta/sat - 54 ciklusa pacijenta (Nellcor)	6,78
8 pacijenta/sat - 55 ciklusa pacijenta (Nonin)	6,90
Akutna njega neprekidni ciklusi od 10 minuta - 49 ciklusa pacijenta - tlak, temp., SpO ₂ , bez radija, bez skenera (Nellcor)	8,22
Akutna njega neprekidni ciklus od 10 minuta - 50 ciklusa pacijenta - tlak, temp., SpO ₂ , bez radija, bez skenera (Nonin)	8,37
Akutna njega neprekidni ciklusi od 10 minuta - 49 ciklusa pacijenta - tlak, temp., SpO ₂ , bez radija, bez skenera (Masimo)	8,29
Akutna njega neprekidni ciklusi od 10 minuta - 41 ciklus pacijenta - tlak, temp., SpO ₂ , radio, skener (Nellcor)	6,84
Akutna njega neprekidni ciklus od 10 minuta - 41 ciklus pacijenta - tlak, temp., SpO ₂ , radio, skener (Nonin)	6,96
Akutna njega neprekidni ciklusi od 10 minuta - 41 ciklus pacijenta - tlak, temp., SpO ₂ , radio, skener (Masimo)	6,90

¹ Nellcor je zadana opcija za ove primjere.

Specifikacije prijenosnog postolja

Prijenosno postolje	Maksimalno ograničenje težine za košaru/posude	Maksimalno ograničenje težine za prijenosno postolje
7000-MS3	2,0 lb /0,9 kg	22 lb /10 kg
7000-MWS	Prednja posuda: 5,0 lb / 2,27 kg Stražnja posuda: 4,0 lb / 1,81 kg	44 lb /20 kg
7000-APM	Prednja posuda: 5,0 lb / 2,27 kg Stražnja posuda: 4,0 lb / 1,81 kg	44 lb /20 kg

Specifikacije sustava za poziv medicinske sestre

Specifikacije povezivanja sustava za poziv medicinske sestre

Uredaj za poziv medicinske sestre	24 V pri najviše 500 mA
-----------------------------------	-------------------------

Specifikacije za NIBP

Specifikacije za NIBP

Raspon tlaka manžete	Zadovoljava ili premašuje norme IEC/ISO 80601-2-30 za raspon tlaka manžete
----------------------	--

Sistolički raspon	Odrasli: od 30 do 260 mmHg (StepBP, SureBP) Pedijatrijski: od 30 do 260 mmHg (StepBP, SureBP) Novorođenčad: od 20 do 120 mmHg (StepBP)
-------------------	--

Dijastolički raspon	Odrasli: od 20 do 220 mmHg (StepBP, SureBP) Pedijatrijski: od 20 do 220 mmHg (StepBP, SureBP) Novorođenčad: od 10 do 110 mmHg (StepBP)
---------------------	--

Cilj napuhavanja manžete	Odrasli: 160 mmHg (StepBP) Pedijatrijski: 140 mmHg (StepBP) Novorođenčad: 90 mmHg (StepBP)
--------------------------	--

Maksimalni ciljni tlak	Odrasli: 280 mmHg (StepBP, SureBP) Pedijatrijski: 280 mmHg (StepBP, SureBP) Novorođenčad: 130 mmHg (StepBP)
------------------------	---

Vrijeme utvrđivanja krvnog tlaka	Uobičajeno: 15 sekundi Maksimalno: 150 sekundi
----------------------------------	---

Točnost krvnog tlaka	Zadovoljava ili premašuje standarde ANSI/AAMI SP10: 2002 za točnost neinvazivnog krvnog tlaka (± 5 mmHg srednja pogreška, 8 mmHg standardno odstupanje)
----------------------	--

Raspon srednjeg arterijskog tlaka (MAP)	Odrasli: od 23 do 230 mmHg (StepBP, SureBP)
Formula koja se koristi za izračun MAP-a daje približnu vrijednost.	Pedijatrijski: od 23 do 230 mmHg (StepBP, SureBP)
	Novorođenčad: od 13 do 110 mmHg (StepBP)

Raspon pulsa (putem određivanja krvnog tlaka)	Odrasli: od 30 do 200 otk./min (StepBP, SureBP)
	Pedijatrijski: od 30 do 200 otk./min (StepBP, SureBP)

Specifikacije za NIBP

	Novorođenčad: od 35 do 220 otk./min (StepBP)
Točnost pulsa (putem određivanja krvnog tlaka)	±5,0 % (±3 otk./min)
Kritično previsok tlak	Odrasli: 300 mmHg ±15 mmHg Pedijatrijski: 300 mmHg ±15 mmHg Novorođenčad: 150 mmHg maksimum

Specifikacije temperaturnog modula SureTemp Plus**Specifikacije temperaturnog modula SureTemp Plus**

Raspon temperature	26,7 °C do 43,3 °C (80 °F do 110 °F)
Točnost kalibracije	±0,1 °C (±0,2 °F) (izravan način rada)
Klinička pristranost (°C)	Oralno: 0,01 Rektalno: - 0,12 Pedijatrijski aksilarno: - 0,03 Za odrasle aksilarno: 0,13
Granice slaganja (°C)	Oralno: 0,63 Rektalno: 0,59 Pedijatrijski aksilarno: 0,56 Za odrasle aksilarno: 0,43
Klinička ponovljivost (°C)	Oralno: 0,14 Rektalno: 0,29 Pedijatrijski aksilarno: 0,14 Za odrasle aksilarno: 0,14

Specifikacije uređaja Braun ThermoScan Pro 6000**Specifikacije termometra Braun ThermoScan PRO 6000 (za dodatne informacije pogledajte upute za uporabu uređaja Braun ThermoScan PRO 6000)**

Raspon temperature	20 °C do 42,2 °C (68 °F do 108 °F)
Točnost kalibracije	• ±0,2 °C (±0,4 °F) za temperature u rasponu od 35,0 °C do 42 °C (95 °F do 107,6 °F)

Specifikacije termometra Braun ThermoScan PRO 6000 (za dodatne informacije pogledajte upute za uporabu uređaja Braun ThermoScan PRO 6000)

- $\pm 0,25^\circ\text{C}$ ($\pm 0,5^\circ\text{F}$) za temperature izvan tog raspona
-

Razlučivost prikaza	0,1 °F ili °C
Klinička pristranost	0,09 °C (0,16 °F)
Granice slaganja	0,58 °C (1,0 °F)
Klinička ponovljivost	0,19 °C (0,34 °F)

Specifikacije SpO₂

Dodatne informacije potražite u uputama za upotrebu proizvođača senzora.



Bilješka Funkcionalni uređaji za ispitivanje ne mogu se upotrebljavati za procjenu točnosti monitora pulsne oksimetrije.

Funkcionalni ispitivači mogu biti korisni za provjeru rada senzora pulsne oksimetrije, kabela i monitora, ali ne mogu pružiti podatke potrebne za pravilnu procjenu točnosti mjerjenja SpO₂ sustava. Potpuno vrednovanje točnosti mjerjenja SpO₂ zahtijeva kao minimum prikladne značajke valne duljine senzora i reprodukciju složene optičke interakcije senzora i pacijentova tkiva. Te su mogućnosti izvan opsega poznatih laboratorijskih (bench-top) ispitivača. Točnost mjerjenja SpO₂ može se vrednovati samo in vivo uspoređujući očitanja pulsnog oksimетra s mjerenjima SaO₂ dobivenim iz istodobno uzorkovane arterijske krvi izrađenih s pomoću laboratorijskog CO-oksimetra.



Bilješka Obratite se proizvođaču senzora za dodatne podatke o kliničkom ispitivanju SpO₂.



Bilješka Dodatne informacije o točnosti potražite u uputama za uporabu proizvođača senzora.

Specifikacije modula za SpO₂ (specifikacije za Masimo, pogledajte fuznote 1, 2, 3, 4, 5 i 6)

Mjerni raspon performansi za SpO ₂	od 1 do 100 %
MasimoSpO₂ Specifikacije	Točnost određena kad se upotrebljava s monitorima pulsne oksimetrije Masimo SET ili licenciranim modulima za pulsnu oksimetriju Masimo SET s pomoću kabla za pacijenta serije PC i bez kretanja. Brojevi predstavljaju standardno odstupanje ± 1 . Standardno odstupanje plus ili minus jedan predstavlja 68 % stanovništva.
Masimo SpO ₂ , bez kretanja	60 – 80 \pm 3 %, odrasli/pedijatrijski/dojenčad 70 – 100 \pm 2 %, odrasli/pedijatrijski/dojenčad; \pm 3 %, novorođenčad

Specifikacije modula za SpO₂ (specifikacije za Masimo, pogledajte fusnote 1, 2, 3, 4, 5 i 6)

Masimo SpO ₂ , kretanje	70 – 100 ± 3 %, odrasli/pedijatrijski/dojenčad/novorođenčad
------------------------------------	---

Masimo SpO ₂ , niska perfuzija	70 – 100 ± 2 %, odrasli/pedijatrijski/dojenčad/novorođenčad
---	---

Perfuzija	od 0,02 % do 20 %
-----------	-------------------

Masimo puls, bez kretanja	25 – 240 ± 3 otk./min, odrasli/pedijatrijski/dojenčad/novorođenčad
---------------------------	--

Masimo puls, kretanje	25 – 240 ± 5 otk./min, odrasli/pedijatrijski/dojenčad/novorođenčad
-----------------------	--

Masimo puls, niska perfuzija	25 – 240 ± 3 otk./min, odrasli/pedijatrijski/dojenčad/novorođenčad
------------------------------	--

Puls	od 25 do 240 otkucaja u minuti (otk./min) Bez kretanja: ± 3 znamenke Kretanje: ± 5 znamenki
------	---

Zasićenost	od 60 % do 70 % Odrasli, novorođenčad: ± 3 znamenke
------------	--



Bilješka Točnost zasićenosti varira ovisno o vrsti senzora. Dodatne informacije o točnosti potražite u *uputama za uporabu* senzora.

Masimo Specifikacije brzine disanja	4 do 70 respiracija po minuti (rpm), 3 RPM ARMS 1 RPM srednja pogreška Odrasli i pedijatrijski pacijenti
--	---

Vodič za točnost senzora Nellcor ^{7,8}	Točnost mjerjenja SpO ₂ može se vrednovati samo in vivo uspoređujući očitanja pulsnog oksimetra s mjerenjima SpO ₂ dobivenim iz istodobno uzorkovane arterijske krvi izrađenih s pomoću laboratorijskog CO-oksimetra. Točnost za SpO ₂ potvrđena je s pomoću ekvivalentnog ispitivanja disanja tvrtke Covidien putem elektroničkih mjerjenja radi dokazivanja istovrijednosti s predikatnim uređajem Nellcor N600x. Predikatni uređaj Nellcor N600x provjeren je provođenjem kliničkih ispitivanja disanja na ljudima.
--	---

Puls	od 25 do 240 otkucaja u minuti (otk./min) ± 3 znamenke (bez kretanja)
------	---

Zasićenost	od 70% do 100%
------------	----------------

Specifikacije modula za SpO₂ (specifikacije za Masimo, pogledajte fusnote 1, 2, 3, 4, 5 i 6)

	Bilješka Točnost zasićenosti varira ovisno o vrsti senzora.	Odrasli, novorođenčad: ± 3 znamenke Niska perfuzija: 0,02 % do 20 % ± 2 znamenke																																										
Otkriveni puls		od 20 do 250 otkucaja u minuti (otk./min) ± 3 znamenke																																										
Vodič za točnost senzora Nonin																																												
		Ispitivanje točnosti za SpO ₂ provodi se tijekom induciranih studija hipoksije na zdravim ispitanicima nepušačima svijetle i tamne kože u uvjetima kretanja i nekretanja u nezavisnom istraživačkom laboratoriju. Izmerena vrijednost senzora kod arterijske zasićenosti hemoglobina (SpO ₂) uspoređena je s vrijednošću kisika arterijskog hemoglobina (SaO ₂), određenog iz uzorka krvi laboratorijskim CO-oksimetrom. Točnost senzora u usporedbi s uzorcima CO-oksimetra izmjerena kroz raspon za SpO ₂ od 70 do 100 %. Podaci o točnosti izračunavaju se s pomoću korijena srednjeg kvadrata (vrijednost A _{rms}) za sve ispitanike, prema ISO 9919: 2005, Standardna specifikacija za pulsne oksimetre za točnost.																																										
Perfuzija		40 – 240 otk./min. Odrasli/Pediatrijski = +/- 3 znamenke; novorođenče = +/- 3 znamenke																																										
Puls		od 18 do 321 otkucaja u minuti (otk./min) Bez kretanja (od 18 do 300 otk./min): ± 3 znamenke Kretanje (od 40 do 240 otk./min): ± 5 znamenki																																										
Zasićenost		<table> <tr> <td>Bilješka Točnost zasićenosti varira ovisno o vrsti senzora.</td> <td>od 70% do 100%</td> <td>od 70% do 100%</td> </tr> <tr> <td>Odrasli/pediatrijski</td> <td>Novorođenčad</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Bez kretanja</td> <td>Bez kretanja</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Oksimetar za prst: ± 2 znamenke</td> <td>Oksimetar za prst: ± 3 znamenke</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Flex: ± 3 znamenke</td> <td>Flex: ± 3 znamenke</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Soft Sensor: ± 2 znamekne</td> <td>Soft Sensor: N/P</td> <td></td> </tr> <tr> <td>8000R: ± 3 znamekne</td> <td>8000R: N/P</td> <td></td> </tr> <tr> <td>8000 Q: ± 4 znamenke</td> <td>8000 Q: N/P</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Kretanje</td> <td>Kretanje</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Oksimetar za prst: ± 2 znamenke</td> <td>Oksimetar za prst: ± 3 znamenke</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Flex: ± 3 znamenke</td> <td>Flex: ± 4 znamenke</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Soft Sensor: ± 3 znamenke</td> <td>Soft Sensor: ± 4 znamenke</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Niska perfuzija</td> <td>Niska perfuzija</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Svi senzori: ± 2 znamenke</td> <td>Svi senzori: ± 3 znamenke</td> <td></td> </tr> </table>	Bilješka Točnost zasićenosti varira ovisno o vrsti senzora.	od 70% do 100%	od 70% do 100%	Odrasli/pediatrijski	Novorođenčad		Bez kretanja	Bez kretanja		Oksimetar za prst: ± 2 znamenke	Oksimetar za prst: ± 3 znamenke		Flex: ± 3 znamenke	Flex: ± 3 znamenke		Soft Sensor: ± 2 znamekne	Soft Sensor: N/P		8000R: ± 3 znamekne	8000R: N/P		8000 Q: ± 4 znamenke	8000 Q: N/P		Kretanje	Kretanje		Oksimetar za prst: ± 2 znamenke	Oksimetar za prst: ± 3 znamenke		Flex: ± 3 znamenke	Flex: ± 4 znamenke		Soft Sensor: ± 3 znamenke	Soft Sensor: ± 4 znamenke		Niska perfuzija	Niska perfuzija		Svi senzori: ± 2 znamenke	Svi senzori: ± 3 znamenke	
Bilješka Točnost zasićenosti varira ovisno o vrsti senzora.	od 70% do 100%	od 70% do 100%																																										
Odrasli/pediatrijski	Novorođenčad																																											
Bez kretanja	Bez kretanja																																											
Oksimetar za prst: ± 2 znamenke	Oksimetar za prst: ± 3 znamenke																																											
Flex: ± 3 znamenke	Flex: ± 3 znamenke																																											
Soft Sensor: ± 2 znamekne	Soft Sensor: N/P																																											
8000R: ± 3 znamekne	8000R: N/P																																											
8000 Q: ± 4 znamenke	8000 Q: N/P																																											
Kretanje	Kretanje																																											
Oksimetar za prst: ± 2 znamenke	Oksimetar za prst: ± 3 znamenke																																											
Flex: ± 3 znamenke	Flex: ± 4 znamenke																																											
Soft Sensor: ± 3 znamenke	Soft Sensor: ± 4 znamenke																																											
Niska perfuzija	Niska perfuzija																																											
Svi senzori: ± 2 znamenke	Svi senzori: ± 3 znamenke																																											

¹ SpO₂, točnost je određena ispitivanjem na zdravim odraslim dobrovoljcima u rasponu od 60 do 100 % SpO₂ u odnosu na laboratorijski pulsni oksimetar. Točnost za SpO₂ određena je na 16 neonatalnih pacijenata jedinice za neonatalnu intenzivnu skrb u rasponu starosti od 7 do 135 dana i težine između 0,5 i 4,25 kg. Sedamdeset i devet (79) uzoraka podataka prikupljeno je u rasponu od 70 do 100 % SaO₂ s rezultirajućom točnošću od 2,9 % SpO₂.

² Kod senzora Masimo provjerena je točnost u uvjetima bez kretanja u studijama ljudske krvi na zdravim odraslim muškim i ženskim dobrovoljcima s pigmentacijom u rasponu svijetlo-tamne kože u induciranim studijama hipoksije u rasponu od 70 do 100 % SpO₂ u odnosu na laboratorijski pulsni oksimetar i monitor EKG-a. Ova je varijacija jednak standardnom odstupanju plus ili minus jedan. Standardno odstupanje plus ili minus jedan obuhvaća 68 % stanovništva.

³ Kod senzora Masimo provjerena je točnost u uvjetima kretanja u studijama ljudske krvi na zdravim odraslim muškim i ženskim dobrovoljcima s pigmentacijom u rasponu svijetlo-tamne kože u induciranim studijama hipoksije u rasponu od 70 do 100 % SpO₂ u odnosu na laboratorijski CO-oksimetar i monitor EKG-a. Ova je varijacija jednak standardnom odstupanju plus ili minus jedan, što predstavlja 68 % stanovništva.

⁴ Kod tehnologije Masimo SET provjerena je točnost za nisku perfuziju u Benchtop ispitivanjima u odnosu na simulator Bioteck Index 2 i simulator Masimo snage signala veće od 0,02 %, a prijenosa većeg od 5 % za zasićenosti u rasponu od 70 do 100 %. Ova je varijacija jednak standardnom odstupanju plus ili minus jedan, što predstavlja 68 % stanovništva.

⁵ Kod senzora Masimo provjerena je točnost pulsa u rasponu od 25 do 240 otk./min u Benchtop ispitivanjima u odnosu na simulator Bioteck Index 2. Ova je varijacija jednak standardnom odstupanju plus ili minus jedan, što predstavlja 68 % stanovništva.

⁶ Sljedeće tvari mogu ometati mjerjenje pulsne oksimetrije:

- povišene razine methemoglobin (MetHb) mogu dovesti do netočnih mjerjenja za SpO₂,
- povišene razine karboksihemoglobin (COHb) mogu dovesti do netočnih mjerjenja za SpO₂,
- teška anemija može uzrokovati pogrešne očitanja SpO₂,
- boje ili bilo koja tvar koja sadrži boje, koje mijenjaju uobičajenu pigmentaciju krvi mogu uzrokovati pogrešna očitanja,
- povišene razine ukupnog bilirubina mogu dovesti do netočnog očitanja za SpO₂.

⁷ Neki modeli komercijalno dostupnih Benchtop funkcionalnih testera i simulatora pacijenata mogu se upotrijebiti za provjeru ispravnosti funkcija senzora, kabela i monitora pulsnih oksimetroa Nellcor. Pogledajte upute za rukovatelja svakog pojedinog ispitnog uređaja u postupcima specifičnim za model testera koji se koristi.

⁸ Mnogi funkcionalni ispitivači i simulatori pacijenata oblikovani su za sučelje s očekivanim kalibracijskim krivuljama pulsног oksimetra i mogu biti prikladni za upotrebu s monitorima i/ili senzorima Nellcor. Međutim, nisu svi takvi uređaji prilagođeni za upotrebu s digitalnim kalibracijskim sustavom NellcorOXIMAX. Iako to ne utječe na upotrebu simulatorsa za provjeru funkcionalnosti sustava, prikazane mjerne vrijednosti za SpO₂ mogu se razlikovati od postavke ispitnog uređaja. Kod monitora koji radi ispravno ova će se razlika moći reproducirati tijekom vremena i od monitora do monitora unutar specifikacija izvedbe ispitnog uređaja.

Specifikacije okruženja

Radna temperatura

10 °C do 40 °C (50 °F do 104 °F)

Temperatura za pohranu	-20 °C do 50 °C (-4 °F do 122 °F)
Nadmorska visina i tlak zraka prikladni za rad	Od -1250 do 10.000 ft. (od -381 m do 3.048 m) 70 kPa do 106 kPa
Radna vlažnost	od 15 % do 90 % (nekondenzirajuće)
Vlažnost prilikom skladištenja	od 15 % do 95 % (nekondenzirajuće)

Radio monitora

Radio monitora radi na mrežama 802.11.

Bežično mrežno sučelje	IEEE 802.11 a/b/g/n	
Frekvencija	Frekvencijski pojasevi od 2,4 GHz	Frekvencijski pojasevi od 5 GHz
	2,4 GHz do 2,483 GHz	5,15 GHz do 5,35 GHz (C 36/40/44/48/52/56/60/64)
		5,47 GHz do 5,725 GHz (Ch 100/104/108/112/116/120/124/128/132/136/140)
		5,725 GHz do 5,85 GHz (Ch 149/153/157/161/165)
Kanali	Kanali od 2,4 GHz	5 GHz
	Do 14 (3 bez preklapanja); ovisno o zemlji	Do 23 bez preklapanja; ovisno o zemlji
Provjera autentičnosti / šifriranje	WPA2 (Wi-Fi Protected Access) – CCMP protokol Advanced Encryption Standard (AES) WPA2 Personal – ključ od 64 heksadecimalne znamenke / ASCII pristupni izraz od 8 do 63 znaka Vrste protokola WPA2 Enterprise 802.1x Extensible Authentication Protocol (EAP): EAP-TLS, EAP-TTLS, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-GTC, PEAP TLS, EAP-FAST	
Antena	Ethertronics WLAN_1000146	
Bežične brzine prijenosa podataka	802.11a (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mbps 802.11b (DSSS, CCK): 1, 2, 5, 5, 11 Mbps 802.11g (OFDM): 6, 9, 12, 18, 24, 36, 48, 54 Mbps 802.11n (OFDM, HT20, MCS 0-7): 6, 5, 13, 19, 5, 26, 39, 52, 58, 5, 72, 2 Mbps	
Odobrenja agencija	SAD: FCC dio 15.247, pododjeljak C, FCC dio 15.407, pododjeljak E Europa: Direktiva o radijskoj opremi 2014/53/EU Kanada: (IC) RSS-210 standard. IC 3147A-WB45NBT za Wi-Fi uređaje, IC 3147A-BT800 za Bluetooth uređaje	

Singapur: model BT800, proizvođača Laird, sukladan s IDS standardima

Protokoli	UDP, DHCP, TCP/IP
Protokoli za prijenos podataka	UDP/TCP/IP
Izlazna snaga	Tipično 39,81 mW, ovisno o zemlji ERP 98,4 mW
Pomoći standardi IEEE	802.11d, 802.11e, 802.11h, 802.11i, 802.1X

Da biste osigurali sukladnost s lokalnim propisima, provjerite je li odabrana točna zemlja u kojoj je pristupna točka instalirana. Ovaj se proizvod može koristiti uz sljedeće(a) ograničenje(a):

Norway - Does not apply for the geographical area within a radius of 20 km from the center of Ny-Ålesund.



Bilješka Efektivna izotropno izražena snaga (EIRP).



Bilješka Neke zemlje ograničavaju uporabu pojaseva od 5 GHz. Radio monitora mreže 802.11a koristi samo kanale na koje ukazuje pristupna točka s kojom je radio povezan. Informatički odjel bolnice mora konfigurirati pristupne točke za rad s odobrenim domenama.

Modul Bluetooth

Kategorija	Značajka	Izvršenje
Bežična specifikacija	Bluetooth	2.1 + EDR
	Frekvencija	2,402 – 2,480 GHz
	Maksimalna snaga odašiljanja	Klasa 1 +8 dBm od antene
	ERP	5,66 mW
	Osjetljivost prijema	-89 dBm
	Raspon	Oko 100 metara
	Brzine prijenosa podataka	Do 3 Mbps (zrakom)
Sučelje glavnog računala	USB	Puna brzina USB 2.0
	GPIO	Četiri linije koje se mogu konfigurirati (1,8 V/3,3 V podesivo po VDD_PADS)
Načini rada	HCI	Sučelje upravljačkog računala preko USB-a

	HID proxy način	Korisničko sučelje
EEPROM	2-žice	64 K bita
Koegzistencija	802.11 (WiFi)	Podržane su CSR sheme s tri žice (Unity-3, Unity-3e i Unity+)
Napon napajanja	Napajanje	5 V ± 10 %
Potrošnja energije	Struja	Neaktivni način ~ 5 mA Prijenos datoteka ~ 58 mA
Opcija antene	Unutarnja	Višeslojna keramička antena s do 41 % učinkovitosti
Fizički	Dimenzije	8,5 × 13 × 1,6 mm (modul BT800) 16 × 43 × 11 (BT820 USB ključ)
Okruženje	Rad	od -30 °C do 85 °C
	Pohrana	od -40 °C do 85 °C
Razno	Bez olova	Bez olova i RoHS sukladnost
	Jamstvo	1 godina
Odobrenja	Bluetooth	Odobren upravljački podsustav
	FCC / IC / CE	Sve serije BT800

Opcije konfiguracije



Bilješka Neki brojevi modela i značajke proizvoda opisani u ovom dokumentu možda nisu dostupni u vašoj zemlji. Najnovije informacije o značajkama proizvoda zatražite od korisničke podrške tvrtke Hillrom.



Bilješka Ako su uređaju dodane opcije, aktualna konfiguracija neće odgovarati opisu modela.

Uređaj ima više konfiguracija. S pomoću sljedeće tablice odredite konfiguracije modela 7100, 7300, 7400 i 7500. Možda nisu dostupne sve konfiguracije. Brojevi modela uključuju jednu stavku iz svakog stupca.

Primjeri: 75CE-B (Sjeverna Amerika), 71XE-4 (Ujedinjeno Kraljevstvo)

Pogledajte *Servisni priručnik* za opcije nadogradnje koje su dostupne za svaku konfiguraciju prikazanu u nastavku:

Model	Parametar	
	SpO2	Temperatura
71 = serija 7100 Value	W = Nonin X = Prazno / ništa	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = Prazno / ništa
73 = serija 7300 Bluetooth	C = Covidien / Nellcor M = Masimo R = Masimo SpO2/RRp W = Nonin X = Prazno / ništa	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = Prazno / ništa
74 = serija 7400 WiFi-ready	C = Covidien / Nellcor M = Masimo R = Masimo SpO2/RRp W = Nonin	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = Prazno / ništa
75 = serija 7500 WiFi	C = Covidien / Nellcor M = Masimo R = Masimo SpO2/RRp W = Nonin	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = Prazno / ništa

Datum proizvodnje: kako dekodirati serijski broj

Serijski broj (SN) uređaja sadrži brojne pojedinosti o njegovoj proizvodnji. Prve četiri znamenke serijskog broja uređaja otkrivaju lokaciju proizvodnje uređaja, a zadnje četiri znamenke pokazuju datum proizvodnje.

SN: PPPPXXXXWWYY

gdje je

PPPP = broj tvornice (1000 = Skaneateles, NY, SAD)

XXXX = sljedni broj

Počevši od 0001 i povećavajući za 1 kroz sve brojeve materijala uređaja;

Ponovno postavljanje na 0001 na početku nove godine 1. siječnja u 12 sati;

Ponovno postavljanje na 00001 kada sljedni broj iskoristi 9999.

WW = tjedan proizvodnje

YY = godina proizvodnje

Kalibracija

Uređaj nema određeno ograničenje vremena upotrebe. Uređaj može biti u upotrebi dok nije potreban popravak ili dok rad ne ukaže na to da nije kalibriran. Međutim, ako se na uređaju prikaže šifra pogreške, prekinite s upotrebom uređaja i dajte ga na pregled kvalificiranom servisnom tehničaru.

Preporučene intervale za servisiranje pogledajte u *Servisnom priručniku za Welch Allyn Connex Spot Monitor (CSM)*. Provjere točnosti i kalibracija preporučuju se samo ako je kućište uređaja otvoreno ili ako se sumnja na probleme. U slučaju da je kućište uređaja otvoreno ili se sumnja na probleme, uređaj pošaljite na popravak.

Nije potrebna godišnja kalibracija.

Standardi i sukladnost

Opća sukladnost i standardi

Monitor je sukladan sa sljedećim standardima:

IEC 60601-1, 60601-1-2, 60601-1-6, 62366-1, 60601-1-8, 60601-2-30, 62304, 80601-2-30 ISO 13485, 14971, 80601-2-56, 80601-2-61, 81060-1, 81060-2

Standardi specifični za pojedinu državu uključeni su u primjenjivu Izjavu o sukladnosti.



Rugulatorna sukladnost radio opreme

Slijedite sljedeće korake za pristup regulatornim odobrenjima za rad modula odašiljača:

- Dodirnite **Settings** (Dodaj novi uređaj).
- Unesite Advanced Settings Code (Šifra naprednih postavki). (Pogledajte „Napredne postavke“ u servisnom priručniku.)
- Dodirnite opciju **Network** (Mreža).

Savezno povjerenstvo za komunikacije (FCC)

VAŽNA NAPOMENA Da biste ispunili zahtjeve FCC-a u vezi s radiofrekveničkim izlaganjem, antenu korištenu za ovaj odašiljač morate instalirati tako da je udaljena najmanje 20 cm od svih osoba i ne smije se nalaziti uz druge antene ili odašiljače ili raditi u kombinaciji s njima.

Izjava o smetnjama Saveznog povjerenstva za komunikacije (Federal Communication Commission – FCC)

Ova je oprema testirana i utvrđeno je da zadovoljava ograničenja za digitalne uređaje razreda B, sukladno s dijelom 15 pravila FCC-a. Ta su ograničenja postavljena na način da pružaju razumnu zaštitu od štetnih smetnji pri instalaciji u stambenim prostorima.

Ova oprema stvara, upotrebljava i može emitirati radiofrekveničku energiju te može uzrokovati štetne smetnje u radijskoj komunikaciji ako nije postavljena i ne upotrebljava se u skladu s uputama. Međutim, ne može se jamčiti da neće doći do smetnji u određenoj izvedbi.

Ako ova oprema uzrokuje štetne smetnje u radijskom ili televizijskom prijemu, što se može utvrditi isključivanjem i uključivanjem opreme, korisnik može pokušati ukloniti smetnje s pomoću jedne od sljedećih mjera:

1. Preusmjerite ili premjestite antenu za prijam.
2. Povećajte razmak između opreme i prijamnika.
3. Priključite opremu u utičnicu u nekom drugom strujnom krugu od onoga u koji je spojen prijamnik.
4. Za pomoć se obratite prodavaču ili iskusnom tehničaru za radio/TV.

UPOZORENJE FCC-a Sve promjene ili izmjene koje strana odgovorna za sukladnost nije izričito odobrila mogle bi dovesti do poništenja ovlasti korisnika za rukovanje ovom opremom.

Ovaj je uređaj u skladu s dijelom 15 pravila FCC-a. Rad je podložan sljedećim dvama uvjetima:

1. Ovaj uređaj ne smije uzrokovati štetne smetnje.
2. Ovaj uređaj mora prihvatići sve primljene smetnje, uključujući smetnje koje mogu prouzročiti neželjeni rad.

Ovaj uređaj ne omogućuje rad na kanalima 116 – 128 (5580 – 5640 MHz) za 11na i 120-128 (5600 – 5640 MHz) za 11a koji se prelapaju s pojasom od 5600 do 5650 MHz.

VAŽNA NAPOMENA Izjava FCC-a o izlaganju zračenju

Ova je oprema u skladu s ograničenjima FCC-a za izlaganje zračenju koja su postavljena za nekontrolirano okruženje. Opremu treba postaviti i njome se koristiti tako da je minimalna udaljenost između izvora zračenja i vašeg tijela 20 cm.

ISED Canada

Izjava organizacije ISED Canada

Ovaj je uređaj sukladan sa standardima RSS ISED Canada za nelicencirane radijske uređaje. Rad je podložan sljedećim dvama uvjetima:

1. Ovaj uređaj ne smije uzrokovati smetnje.
2. Ovaj uređaj mora prihvatići sve smetnje, uključujući i smetnje koje mogu prouzročiti neželjen rad uređaja.

Ovaj radijski odašiljač (IC: 3147A-WB45NBT) odobrila je organizacija Industry Canada za rad s tipovima antena navedenima u nastavku s navedenom najvišom razinom signala.

Za ovaj uređaj strogo je zabranjena upotreba tipova antena koji nisu navedeni na popisu i koji imaju višu razinu signala od najviše razine navedene za određeni tip.

Antenna Information	Type	Connector	Operating Frequencies (MHz)/Antenna Gain (dBi)				
			2400- 2483.5	5150- 5250	5250- 5350	5470- 5725	5725- 5850
MAG.LAYERS EDA-1513-25GR2-B2-CY	Dipole	SMA Jack Reverse	2	2	2	2	2
MAG.LAYERS PCA-4606-2G4C1-A13-CY	PCB Dipole	UFL	2.21	2.21	2.21	2.21	2.21

Antenna Information	Type	Connector	Operating Frequencies (MHz)/Antenna Gain (dBi)				
			2400- 2483.5	5150- 5250	5250- 5350	5470- 5725	5725- 5850
Laird Connectivity NanoBlade-IP04	PCB Dipole	UFL	2	3.9	3.9	4	4
Laird Connectivity MAF95310 Mini NanoBlade	PCB Dipole Flex	UFL	2.79	3.38	3.38	3.38	3.38
Laird Connectivity NanoBlue-IP04	PCB Dipole	UFL	2	-	-	-	-
Ethertronics WLAN_1000146	PIFA	UFL	2.5	3.5	3.5	3.5	3.5
SAA MG7018-41-000-R	Dipole	UFL	1.87	0.85	0.6	0.94	0.92
SAA MG7324-41-000-R	Dipole	UFL	1.32	1.04	1.6	2.75	2.24

OPREZ

1. Uređaj za rad u pojasu od 5150 do 5250 MHz namijenjen je samo za upotrebu u zatvorenom prostoru radi smanjenja štetnih smetnji mobilnim satelitskim sustavima koji upotrebljavaju isti kanal.
2. Ako uređaj ima odvojivu antenu ili antene, najviša razina signala dopuštena za uređaje u pojasevima od 5250 do 5350 MHz i od 5470 do 5725 MHz mora biti tolika da je oprema i dalje sukladna s ograničenjem ekvivalentne izotropne zračene snage (EIRP).
3. Ako uređaj ima odvojivu antenu ili antene, najviša razina signala dopuštena za uređaje u pojasu od 5725 do 5850 MHz mora biti tolika da je oprema i dalje sukladna s ograničenjima ekvivalentne izotropne zračene snage (EIRP) koja su navedena kao primjerena za rad od točke do točke i drugi rad.

Rad u pojasu od 5,25 – 5,35 GHz ograničen je na upotrebu u zatvorenom prostoru.

Izjava o izlaganju zračenju

Ova je oprema u skladu s kanadskim ograničenjima za izlaganje zračenju koja su postavljena za nekontrolirano okruženje. Opremu treba postaviti i njome se koristiti tako da je minimalna udaljenost između izvora zračenja i vašeg tijela 20 cm.

Europska unija

Ovaj je uređaj u skladu s osnovnim zahtjevima Direktive za radijsku opremu 2014/53/EU (RED). Metode ispitivanja u nastavku primijenjene su kako bi se dokazala pretpostavka usklađenosti s bitnim zahtjevima Direktive za radijsku opremu 2014/53/EU (RED):

- **EN 62368-1:2014/A11:2017** Sigurnosni zahtjevi za audio/video te opremu za informacije i tehnologiju
- **EN 300 328 v2.2.2 (2019-07)** Elektromagnetska kompatibilnost i radijski spektar (ERM); širokopojasni prijenosni sustavi; oprema za prijenos podataka koja radi u ISM pojasu od 2,4 GHz i koja upotrebljava tehniku modulacije raspršenog spektra; Harmonizirana europska norma koja obuhvaća bitne zahtjeve iz članka 3.2. Direktive R&TTE.
- **EN 62311:2008 | EN 50665:2017 | EN 50385:2017** radiofrekvencijsko izlaganje.
- **EN 301 489-1 v2.2.0 (2017-03)** Elektromagnetska kompatibilnost i radijski spektar (ERM); Norma za elektromagnetsku kompatibilnost (EMC) za radijsku opremu i službe 1. dio: učestali tehnički zahtjevi.
- **EN 301 489-17 V3.2.0 (2017-03)** Elektromagnetska kompatibilnost i radijski spektar (ERM); Norma za elektromagnetsku kompatibilnost (EMC) za radijsku opremu i službe 17. dio: Posebni uvjeti za širokopojasne prijenosne sustave od 2,4 GHz i RLAN opremu visokog radnog učinka od 5 GHz.
- **EN 301 893 V2.1.1 (2017-05)** Elektromagnetska kompatibilnost i radijski spektar (ERM); Mreže sa širokopojasnim radijskim pristupom (BRAN); Posebni uvjeti za RLAN opremu visokog radnog učinka od 5 GHz.
- **EU 2015/863 (RoHS 3)** Izjava o sukladnosti – EU Direktiva 2015/863; Smanjenje opasnih tvari (RoHS).

This device is a 2.4 GHz wideband transmission system (transceiver), intended for use in all EU member states and EFTA countries, except in France and Italy where restrictive use applies.

In Italy the end user should apply for a license at the national spectrum authorities in order to obtain authorization to use the device for setting up outdoor radio links and/or for supplying public access to telecommunications and/or network services.

This device may not be used for setting up outdoor radio links in France and in some areas the RF output power may be limited to 10 mW EIRP in the frequency range of 2454 – 2483.5 MHz. For detailed information the end-user should contact the national spectrum authority in France.

Hereby, Welch Allyn declares that this RLAN is in compliance with the essential requirements and other relevant provisions of Directive 2014/53/EU.

Međunarodna RF usklađenost

Brazil	Agência Nacional de Telecomunicações (ANATEL)	 MODEL: WB45NBT 05725-17-10188	Este equipamento opera em caráter secundário, isto é, não tem direito a proteção contra interferência prejudicial, mesmo de estações do mesmo tipo, e não pode causar interferência a sistemas operando em caráter primário.
Meksiko	Instituto Federal de Telecommunicaciones (Federal Telecommunications Institute—IFETEL	Ovaj proizvod sadržava odobren modul, broj modela WB45NBT, IFETEL br. RCPLAWB14-2006	
Singapur	Infocomm Development Authority of Singapore (IDA) 新加坡资讯通信发 展管理局	Model BT800. Proizvodi Laird. U skladu s IDS standardima	
Južnoafrička Republika	Independent Communications Authority of South Africa		TA2016/2122
Južna Koreja	Korea Communications Commission (대한민 국 방송통신위원회) – KCC	Oprema razreda A (Industrial Broadcasting & Communication Equipment) A급 기기 (업무용 방송통신기자재) 	Ova je oprema industrijska oprema (razred A) za elektromagnetske valove i prodavač ili korisnik bi trebao to uzeti u obzir, a ova će se oprema koristiti na mjestima osim u kućanstvima. 이 기기는 업무용(A급) 전자파적합기기 로서 판매자 또는 사용자는 이 점을 주 의하시기 바라며, 가정외의 지역에서 사용하는 것을 목적으로 합니다.

Tajvan	National Communications Commission (國家通訊傳播委員會) NCC 	NCC-TAIWAN 依據【低功率射頻器材技術規範】 取得審驗證明之低功率射頻器材，非經核准，公司、商號或使用者均不得擅自變更頻率、更原設計之特性及功能。低功率射頻器材之使用不得影響飛航安全及干擾合法通信；經發現有干擾現象時，應立即停用，並改善至無干擾時方得繼續使用。前述合法通信，指依電信管理法規定作業之無線電通信。低功率射頻器材須忍受合法通信或工業、科學及醫療用電波輻射性電機設備之干擾。
Tajland	 <p>เครื่องวิทยุคมนาคมนี้ ได้รับยกเว้น ไม่ต้องได้รับใบอนุญาตให้ใช้ ใช้ซึ่งเครื่องวิทยุคมนาคม หรืออัลตราโซนิกวิทยุคมนาคมตามประกาศ กสทช. เรื่อง เครื่องวิทยุคมนาคม และสถานีวิทยุ คมนาคมที่ได้รับยกเว้นไม่ต้องได้รับใบอนุญาต วิทยุคมนาคมตามพระราชบัญญัติวิทยุคมนาคม พ.ศ. 2498</p> <p> nccn. โทรคบหาก ก้าวถัดไปเพื่อประโยชน์ Call Center 1200 (Insw)</p>	เครื่องวิทยุคมนาคมนี้มีระดับการรับรังสีไม่มากถูกไฟฟ้าความแรงรุนแรงความปลดล็อกที่ต่อสุขภาพของมนุษย์จากการใช้เครื่องวิทยุคมนาคมที่ดำเนินงานคณะกรรมการกำกับฯ กำหนด Registracijski broj = RT 1925
Filipini		Ispitivanje tipa NTC-a – br. ESD-1613022C

Smjernice i deklaracija proizvođača

Elektromagnetska kompatibilnost

Potrebne su posebne mjere opreza u pogledu elektromagnetske kompatibilnosti (EMC) koje se primjenjuju za svu medicinsku opremu. Ovaj je uređaj sukladan s normom IEC 60601-1-2/EN 60601-1-2.

- Sva medicinska električna oprema treba se instalirati i pustiti u pogon u skladu s informacijama o EMC-u koje su navedene u ovim *Uputama za upotrebu*.
- Prijenosna i mobilna RF komunikacijska oprema može utjecati na ponašanje medicinske električne opreme.

Monitor je usklađen sa svim primjenjivim i potrebnim normama za elektromagnetske smetnje.

- Obično ne utječe na opremu i uređaje u blizini.
- Na njega obično ne utječu oprema i uređaji u blizini.
- Nije sigurno upravljati monitorom u prisutnosti visokofrekventne kirurške opreme.
- Međutim, predlaže se izbjegavati korištenje monitora u neposrednoj blizini druge opreme.



Bilješka Ključni radni zahtjevi monitora povezani su s mjeranjem krvnog tlaka, zasićenja kisikom i mjerjenja temperature. U prisutnosti elektromagnetskih smetnji uređaj će prikazati šifru pogreške. Kada elektromagnetske smetnje prestanu, monitor će se samostalno oporaviti i raditi kako je predviđeno.



Bilješka Zbog svojih karakteristika zračenja ova oprema pogodna je za uporabu u industrijskim pogonima i bolnicama (CISPR 11 klasa A). Ako se koristi u rezidencijalnim područjima (za koja je u pravilu potrebna CISPR 11 klasa B), ova oprema možda neće pružiti odgovarajuću zaštitu radiofrekvenčnim komunikacijskim uređajima. Korisnik će možda morati poduzeti mjere kao što su premještanje ili zakretanje opreme.



UPOZORENJE Treba izbjegavati upotrebu monitora pored druge opreme ili medicinskih električnih sustava ili na njima jer to može rezultirati nepravilnim radom. Ako je takva upotreba potrebna, monitor i ostalu opremu treba nadzirati kako bi se potvrdilo da rade normalno.



UPOZORENJE Upotrebljavajte samo dodatnu opremu koju tvrtka Welch Allyn preporučuje za upotrebu s monitorom. Dodatna oprema koju nije preporučila tvrtka Welch Allyn može utjecati na EMC emisije ili otpornost.



UPOZORENJE Održavajte minimalni razmak od 30 cm između bilo kojeg dijela monitora i prijenosne radiofrekvencijske komunikacijske opreme (uključujući periferne uređaje poput kabela antena i vanjskih antena). Rad monitora može se pogorsati ako se ne pridržavate odgovarajuće udaljenosti.

Informacije o emisijama i otpornosti

Elektromagnetske emisije

Monitor je namijenjen uporabi u niže navedenim elektromagnetskim okruženjima. Kupac ili korisnik monitora trebao bi se pobrinuti da se koristi u takvom okruženju.

Test emisija	Sukladnost	Elektromagnetsko okruženje - smjernice
RF emisije CISPR 11	Skupina 1	Monitor upotrebljava radiofrekvencijsku energiju samo za unutarnji rad. Stoga su njegove radiofrekvencijske emisije veoma niske i nije vjerojatno da će uzrokovati smetnje kod električke opreme u blizini.
RF emisije CISPR 11	Klasa B	Monitor je prikladan za uporabu svugdje, uključujući i u domaćinstvu i na lokacijama izravno povezanim na javnu niskonaponsku mrežu napajanja koja opskrbљuje stambene zgrade.
Harmoničke emisije IEC 61000-3-2	Klasa A	
Emisije kolebanja/ treperenja napona IEC 61000-3-3	Sukladno	 UPOZORENJE Ova oprema/sustav namijenjen je samo za uporabu od strane zdravstvenih djelatnika. Ova oprema/sustav može uzrokovati radijske smetnje ili može poremetiti rad obljužne opreme ^a . U tom slučaju će možda biti potrebno poduzeti određene mjere tj. promjeniti orientaciju monitora, premjestiti ga ili zaštititi lokaciju.

^a Monitor sadrži razdjelni multipleksni odašiljač za ortogonalnu frekvenciju od 5 GHz ili odašiljač frekvencijskog spektra širenja frekvencije od 2,4 GHz u svrhu bežične komunikacije. Radio radi prema zahtjevima različitih agencija, uključujući FCC 47 CFR 15.247 i direktivu o radijskoj opremi 2014/53/EU. Odašiljač je isključen iz zahtjeva za EMC 60601-1-2, ali ga treba uzeti u obzir prilikom rješavanja mogućih problema smetnji između ovog i drugih uređaja.

Elektromagnetska otpornost

Monitor je namijenjen uporabi u niže navedenim elektromagnetskim okruženjima. Kupac ili korisnik monitora trebao bi se pobrinuti da se koristi u takvom okruženju.

Test otpornosti	Razina testiranja IEC 60601	Razina sukladnosti	Elektromagnetsko okruženje - smjernice
Eektrostatsko pražnjenje (ESD) IEC 61000-4-2	± 8 kV kontaktno ± 2 kV, ± 4 kV, ± 8 kV, ± 15 kV ± 15 kV zrakom	± 8 kV	Podovi trebaju biti od drva, betona ili obloženi keramičkim pločicama. Ako su podovi prekriveni sintetičkim materijalom, relativna vlažnost zraka mora biti najmanje 30 %.
Električni brzi tranzijent/rafal IEC 61000-4-4	± 2 kV za vodove napajanja ±1 kV za ulazne/ izlazne vodove	± 2 kV ±1 kV	Kvaliteta mrežnog električnog napajanja mora biti uobičajena za komercijalno ili bolničko okruženje.

Elektromagnetska otpornost

Prenapon IEC 61000-4-5	$\pm 0,5 \text{ kV}$, $\pm 1 \text{ kV}$ Od voda do voda	$\pm 1 \text{ kV}$	Kvaliteta mrežnog električnog napajanja mora biti uobičajena za komercijalno ili bolničko okruženje.
	$\pm 0,5 \text{ kV}$, $\pm 1 \text{ kV}$, $\pm 2 \text{ kV}$ Od voda do uzemljenja	$\pm 2 \text{ kV}$	
Propadi napona, kratki prekidi i naponske promjene na ulaznim vodovima napajanja IEC 61000-4-11	0 % U_T ; 0,5 ciklusa Pri 0° , 45° , 90° , 135° , 180° , 225° , 270° i 315°	0 % U_T ; 0,5 ciklusa	Kvaliteta napajanja treba biti onakva kakva se uobičajeno upotrebljava u komercijalnom ili bolničkom okruženju. Ako je korisniku monitora potreban neprekidan rad tijekom prekida u mrežnom napajanju, preporuča se da se napajanje monitora ostvari pomoću izvora besprekidnog napajanja ili pomoću baterije.
	0 % U_T ; 1 ciklus	0 % U_T ; 1 ciklus	
	70 % U_T ; 25/30 ciklusa Jedna faza: pri 0°	70 % U_T ; 25/30 ciklusa	
	0 % U_T ; 250/300 ciklusa	0 % U_T ; 250/300 ciklusa	
Magnetsko polje frekvencije napajanja (50/60 Hz) IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	Magnetska polja frekvencije napajanja trebala bi biti na razinama karakterističnim za tipičnu lokaciju u uobičajenom komercijalnom ili bolničkom okruženju.

Napomena: U_T je napajanje izmjeničnom strujom prije primjene ispitne razine.

Elektromagnetska otpornost

Monitor je namijenjen uporabi u niže navedenim elektromagnetskim okruženjima. Kupac ili korisnik monitora trebao bi se pobrinuti da se koristi u takvom okruženju.

Ispitivanje otpornosti	Ispitna razina IEC 60601	Razina sukladnosti	Elektromagnetsko okruženje – smjernice
			Mobilna oprema za RF komunikaciju, ne smije se približavati bilo kojem dijelu monitora, uključujući kable, više nego što je preporučeno jednadžbom primjenjivom na frekvenciju odašiljača.

Preporučeni razmak

Vođeni RF IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz do 80 MHz	3 Vrms	$d = [\frac{3,5}{V_1}] \sqrt{P}$
----------------------------	-----------------------------	--------	----------------------------------

Elektromagnetska otpornost

6 Vrms u ISM i
amaterskim radijskim
pojasevima između
150 kHz i 80 MHz

$$d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$$

Zračena RF
IEC 61000-4-3

6 Vrms u ISM i
amaterskim radijskim
pojasevima između
150 kHz i 80 MHz

$$d = \left[\frac{23}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 800 \text{ MHz do } 2,7 \text{ GHz}$$

$$d = \left[\frac{12}{E_1} \right] \sqrt{P} \quad 80 \text{ MHz do } 800 \text{ MHz}$$

gdje je P maksimalna nazivna izlazna snaga odašiljača u vatima (W), a d je preporučeni razmak u metrima (m). Jakosti polja fiksnih RF odašiljača, određene elektromagnetskim ispitivanjem lokacije^a trebale bi biti manje od razine sukladnosti u svakom rasponu frekvencija^b. Može doći do smetnji u blizini opreme označene sljedećim simbolom:



Napomena 1: pri 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se viši raspon frekvencija.

Napomena 2: ove se smjernice možda neće moći primijeniti u svim situacijama. Na širenje elektromagnetskih valova utječu apsorpcija i odbijanje od struktura, objekata i ljudi.

^aJakosti polja iz fiksnih odašiljača, kao što su bazne stanice za radijske telefone (mobilne/bežične) i zemaljske mobilne radio stanice, amaterski radio, srednji i ultrakratki val i TV-emitiranje ne mogu se teoretski precizno predvidjeti. Za procjenu elektromagnetskog okružja s obzirom na fiksne RF odašiljače treba razmotriti elektromagnetsko ispitivanje lokacije. Ako izmjerena jakost polja na lokaciji postavljanja monitora prelazi iznad spomenutu razinu sukladnosti radiofrekvencijskog zračenja, potrebno je motriti monitor kako bi se potvrdilo normalno funkcioniranje. Primijetite li nepravilnosti u radu, možda će biti potrebne dodatne mjere poput promjene orientacije ili premještanja opreme.

^bIznad frekvencijskog raspona od 150 kHz do 80 MHz, jakosti polja trebale bi biti manje od 3 V/m.

Specifikacije ispitivanja za OTPORNOST PRIKLJUČKA KUĆIŠTA na blizinska magnetska polja

Frekvencija ispitivanja	Modulacija	ISPITNA RAZINA OTPORNOSTI (A/m)
30 kHz ^{a)}	CW	8
134,2 kHz	Modulacija impulsa ^{b)} 2,1 kHz	65 ^{c)}
13,56 MHz	Modulacija impulsa ^{b)} 50 kHz	7,5 ^{c)}

^{a)} Ovo ispitivanje primjenjivo je samo za medicinsku električnu opremu i medicinske električne sustave namijenjene za uporabu u okruženjima za kućnu njegu.

^{b)} Nosač mора biti moduliran s pomoću 50-postotnog kvadratnog valnog signala radnog ciklusa.

^{c)} r.m.s. prije primjene modulacije

Preporučena udaljenost između prenosive i mobilne radiofrekvencijske komunikacijske opreme i monitora

Monitor je namijenjen uporabi u elektromagnetskom okruženju u kojem su smetnje zbog zračene radiofrekvencijske energije kontrolirane. Kupac ili korisnik monitora može spriječiti elektromagnetsku interferenciju održavanjem minimalne udaljenosti između prenosive i mobilne radiofrekvencijske komunikacijske opreme (odašiljači) i monitora kao što je preporučeno u nastavku, prema maksimalnom izlaznom naponu komunikacijske opreme.

Razmak s obzirom na frekvenciju odašiljača (m)

Nazivna maksimalna izlazna snaga odašiljača (W)	150 kHz do 80 MHz izvan ISM pojaseva	150 kHz do 80 MHz u ISM pojasevima	80 MHz do 800 MHz	800 MHz do 2, 7 GHz
	$d = [\frac{3,5}{V_1}] \sqrt{P}$	$d = [\frac{12}{V_2}] \sqrt{P}$	$d = [\frac{12}{E_1}] \sqrt{P}$	$d = [\frac{23}{E_1}] \sqrt{P}$
0,01	0,12	0,20	0,12	0,23
0,1	0,37	0,63	0,38	0,73
1	1,17	2,00	1,20	2,30
10	3,69	6,32	3,79	7,27
100	11,67	20,00	12,00	23,00

Za odašiljače čija maksimalna izlazna snaga nije navedena u gornjoj tablici preporučeni razmak d u metrima (m) može se procijeniti putem jednadžbe primjenjive na frekvenciju odašiljača, gdje je P maksimalna nazivna izlazna snaga odašiljača u vatima (W) prema proizvođaču odašiljača.

Napomena 1: pri 80 MHz i 800 MHz primjenjuje se razmak za viši raspon frekvencija.

Napomena 2: ove se smjernice možda neće moći primijeniti u svim situacijama. Na širenje elektromagnetskih valova utječu apsorpcija i refleksija od struktura, predmeta i ljudi.

Specifikacije ispitivanja za otpornost prolaza preko kućišta za bežičnu radiofrekvenčnu telekomunikacijsku opremu

Ispitna frekvencija (MHz)	Pojas ^a MHz	Usluga ^a	Modulacija ^b	Maksimalna snaga (W)	Udaljenost (m)	Razina ispitivanja otpornosti (V/m)
385	380 – 390	TETRA 400	Pulsna modulacija ^b 18 Hz	1,8	0,3	27
450	430 – 470	GMRS 460, FRS 460	FM ^c ± 5 kHz odstupanja 1 kHz sinus	2	0,3	28
710	704 – 787	LTE pojas 13, 17	Pulsna modulacija ^b 217 Hz	0,2	0,3	9
745						
780						
810	800 – 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850,	Pulsna modulacija ^b 18 Hz	2	0,3	28
870						
930		LTE pojas 5				
1720	1700 – 1990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE	Pulsna modulacija ^b 217 Hz	2	0,3	28
1845						
1970		pojas 1, 3, 4, 25; UMTS				
2450	2400 – 2570	Bluetooth,* WLAN 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE pojas 7	Pulsna modulacija ^b 217 Hz	2	0,3	28
5240	5100 – 5800	WLAN 802.11 a/n	Pulsna modulacija ^b 217 Hz	0,2	0,3	9
5500						
5785						

^a Za neke usluge uključene su samo uzlazne frekvencije.

^b Nosač mora biti moduliran s pomoću 50-postotnog kvadratnog valnog signala radnog ciklusa.

^c Kao alternativa FM modulaciji, 50-postotna modulacija impulsa na 18 Hz može se upotrebljavati jer, iako ne predstavlja stvarnu modulaciju, predstavlja najgori slučaj.

Dodatak

Odobrena dodatna oprema

U sljedećim se tablicama navode odobreni dodaci i dijelovi koji dolaze u dodir s pacijentom. Informacije o opcijama, nadogradnjama i licencijama potražite u servisnom priručniku.



UPOZORENJE Upotrebljavajte samo one dodatke i dijelove koji dolaze u dodir s pacijentom koje je odobrila tvrtka Welch Allyn i upotrebljavajte ih u skladu s proizvođačevim uputama za uporabu. Uporaba neodobrenog dodatnog pribora i dijelova koji dolaze u dodir s pacijentom s monitorom može utjecati na sigurnost pacijenta i rukovatelja te ugroziti rad i preciznost proizvoda i poništiti jamstvo proizvoda.

Dodatni pribor

Dodatni pribor za mjerjenje krvnog tlaka (bez lateksa)

Broj dijela	Model	Opis
4500-34	BP	FAST BP CIJEV S FPORT, 1,5 m
4500-35	BP	FAST BP CIJEV S FPORT, 3 m
6000-30	BP	Crijevo za krvni tlak u jednoj cijevi (1,5 m)
6000-31	BP	Crijevo za krvni tlak u jednoj cijevi (3 m)
7000-33	BP	Cijev za krvni tlak za novorođenčad (3 m)
5200-08		Kalibracijski priključak „T“

Pulsna oksimetrija Masimo

Broj dijela	Model	Opis
RED LNC-4	LNCS	Kabel od 10 cm s priključkom MINID
RED LNC-10	LNCS	Kabel od 25 cm s priključkom MINID

Masimo pulsna oksimetrija (za uporabu s uređajima koji imaju SpO₂)

Ispitana je biokompatibilnost senzora i kabela kompleta Masimo RD te su oni u skladu s normom ISO 10993 i odobreni su pribor. Dostupni su samo za Masimo. Kako biste pronašli distributera proizvoda Masimo, posjetite www.masimo.com.

Broj dijela	Model	Opis
LNCS-DCI	LNCS	Senzor za prst za višekratnu uporabu - odrasli
LNCS-DCIP	LNCS	Senzor za prst za višekratnu uporabu - pedijatrijski
LNCS-ADTX	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - odrasli (20 u pakiranju)
LNCS-PDTX	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - pedijatrijski (20 u pakiranju)
RED LNC-10	LNCS	Kabel od 10 stopa s priključkom za senzor
LNCS-YI	LNCS	Senzor za višekratnu uporabu na više mjesta (1 senzor, 6 ljepljivih traka)
LNCS-TC-I	LNCS	Senzor za višekratnu uporabu na uhu
LNCS-NEO-L-3	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - novorođenčad/odrasli (20 u pakiranju)
NEO-WRAP-RP	LNCS	Zamjenska traka za samoljepljive senzore za novorođenčad (100 u pakiranju)
LNCS-INF-3	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - dojenčad (20 u pakiranju)
INF-WRAP-RP	LNCS	Zamjenska traka za samoljepljive senzore za dojenčad (100 u pakiranju)
YI-AD	LNCS	Samoljepljiva traka za senzor YI, odrasli/pedijatrijski/novorođenčad, za uporabu na više mjesta (100 u pakiranju)
YI-FM	LNCS	Pjenasta traka za senzor YI, odrasli/pedijatrijski/novorođenčad, za uporabu na više mjesta (12 u pakiranju)

Pulsna oksimetrija Nellcor

Broj dijela	Model	Opis
DS-100A	OxiMax	Sonda za kisik za odrasle Durasensor
DOC-10	OxiMax	Producni kabel (3 m)
DOC-8	OxiMax	Producni kabel (2,5 m)
DOC-4	OxiMax	Producni kabel (1,2 m)

Pulsna oksimetrija Nonin

Broj dijela	Model	Opis
6083-001		Nonin, produžni kabel, 1 m
6083-003		Nonin, produžni kabel, 3 m

Termometri SureTemp Plus

Broj dijela	Opis
02895-000	Komplet oralne sonde i okna (9 ft. / 2,7 m)
02895-100	Komplet rektalne sonde i okna (9 ft. / 2,7 m)
02894-0000	Okno za oralnu sondu (plavo)
02894-1000	Okno za rektalnu sondu (crveno)
06138-000	Tipka za kalibraciju temperature
01802-110	Kalibracijski tester 9600 Plus

Termometar i priključna stanica za pribor Braun ThermoScan PRO 6000

Broj dijela	Opis
106201	Pro 6000, pomoći kabel za povezivanje od 1,8 m
106204	Pro 6000, pomoći kabel za povezivanje od 3 m
106205	Pro 6000, poklopac baterije
104894	Pro 6000, punjiva baterija
107983	Termometar Braun ThermoScan PRO 6000, upute za uporabu na CD-u

Opcije postavljanja

Broj dijela	Opis
7000-APM	Accessory Power Management (APM) — organizirani prijenosni stalak s baterijom i posudom za upravljanje dodatni priborom
7000-MWS	Mobile Work Surface — organizirani prijenosni stalak s radnom površinom i posudom
108762	Mobilni stalak za rezervni komplet alata

Broj dijela	Opis
108864	Hardverski komplet s rezervnim utikačem
108862	Komplet za servisiranje posuda  Bilješka Upotrebljavajte samo s prijenosnim staklom 7000-MWS proizvedenim nakon 09/2022* ili kasnije.
	*Dodatne informacije potražite u broju modela ili naljepnici.
108863	Komplet nosača za napajanje za 7000-MWS  Bilješka Upotrebljavajte samo s prijenosnim staklom 7000-MWS proizvedenim nakon 09/2022* ili kasnije.
	*Dodatne informacije potražite u broju modela ili naljepnici.
7000-MS3	Mobilni stalak Connex Spot Classic, MS3 sa žičanom košarom
7000-DST	Nosač za stol – prijenosni nosač s mogućnošću držanja manžete i kabela
7000-GCX	Zidni kanal Connex Spot GCX VESA Wall Channel

Razno

Broj dijela	Opis
104894	Punjiva baterija Pro6000
106275	USB kabel za žičanu povezanost
718584	Pomoćni kabel za povezivanje za PRO 6000 duljine 2,7 m
BATT22	Litij-ionska baterija, 2 ćelije
BATT99	Litij-ionska baterija s 9 ćelija — produljeni vijek trajanja
PWCD-B	Kabel napajanja B, Sjeverna Amerika
PWCD-2	Kabel napajanja 2, Europa
PWCD-A	Kabel napajanja A, Danska
PWCD-5	Kabel napajanja 5, Švicarska
PWCD-4	Kabel napajanja 4, Ujedinjeno Kraljevstvo
PWCD-6	Kabel napajanja 6 Australija/Novi Zeland
PWCD-66	Kabel napajanja 6 Australija/Novi Zeland — narančasti

Broj dijela	Opis
PWCD-C	Kabel napajanja C, Kina
PWCD-G	Kabel napajanja G, Argentina
PWCD-7	Kabel napajanja 7, Južnoafrička Republika
PWCD-N	Kabel napajanja N, Indija
PWCD-3	Kabel napajanja 3, Izrael
PWCD-Y	Kabel napajanja Y, Italija
PWCD-K	Kabel napajanja K, Južna Koreja
PWCD-T	Kabel napajanja T, Tajvan
PWCD-P	Kabel napajanja P, Tajland
PWCD-Z	Kabel napajanja Z, Brazil
6000-NC	Kabel za poziv medicinske sestre.
7000-916HS	2D skener Jadak
7000-916HSR	2D/HF RFID skener Jadak
7000-BOX	Connex Spot Packaging (komplet praznih kutija)
660-0321-00	Patch kabel, 1,3 m
660-0320-00	Patch kabel, 2,5 m
660-0138-00	Patch kabel, 13 cm
6000-50	USB konfiguracijska prijenosna memorija VSM 6000
7000-PS	Napajanje Connex Spot
4600-90E	Točnost mjerenja krvnog tlaka, kartica varijabilnosti

Program zaštite SmartCare

Broj dijela	Opis
S1-CSM-PRO-1	Zaštita CSM SmartCare 1 godina
S1-CSM-PRO-3	Zaštita CSM SmartCare 3 godina
S1-CSM-PRO-PS	Zaštita CSM SmartCare 3 godina POS

Programi zaštite SmartCare plus

Programi zaštite SmartCare plus uključuju popravak na terenu.

Broj dijela	Opis
S9-CSM-PROPLUS-1	Zaštita CSM SmartCare Plus 1 godina
S9-CSM-PROPLUS-3	Zaštita CSM SmartCare Plus 3 godina
S9-CSM-PROPLUS-PS	Zaštita CSM SmartCare Plus 3 godina POS

Programi SmartCare biomed

Broj dijela	Opis
S1-CSM	CSM, sveobuhvatni program partnerstva, 1 godina
S1-CSM-2	CSM, sveobuhvatni program partnerstva, 2 godine
S1-CSM-5	CSM, sveobuhvatni program partnerstva, 5 godina
S1-CSM-C	CSM, sveobuhvatni program partnerstva, 1 godina + kalibracija
S1-CSM-2C	CSM, sveobuhvatni program partnerstva, 2 godine + kalibracija
S1-CSM-5C	CSM, sveobuhvatni program partnerstva, 5 godina + kalibracija
S2-CSM	CSM, Biomed program partnerstva, 1 godina
S2-CSM-2	CSM, Biomed program partnerstva, 2 godine
S2-CSM-5	CSM, Biomed program partnerstva, 5 godina
S4-CSM	CSM, produljenje jamstva, 1 godina
S4-CSM-2	CSM, produljenje jamstva, 2 godine
S4-CSM-5	CSM, produljenje jamstva, 5 godina

Literatura/Dokumentacija

Broj dijela	Opis
108931	CD komplet Connex Spot Monitor (upute za upotrebu i kratke upute)

Dijelovi koji dolaze u dodir s pacijentom

Manžete FlexiPort



Bilješka Neki brojevi modela i značajke proizvoda opisani u ovom dokumentu možda nisu dostupni u vašoj zemlji. Najnovije informacije o značajkama proizvoda zatražite od korisničke podrške tvrtke Hillrom.

Broj dijela	Model	Opis
NEO-1-1	Meka	Manžeta, Neo 1 s novim priključkom
NEO-2-1	Meka	Manžeta, Neo 2 s novim priključkom
NEO-3-1	Meka	Manžeta, Neo 3 s novim priključkom
NEO-4-1	Meka	Manžeta, Neo 4 s novim priključkom
NEO-5-1	Meka	Manžeta, Neo 5 s novim priključkom
REUSE-06	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, manje dojenče
REUSE-07	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, dojenče
REUSE-08	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, manje dijete
REUSE-09	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, dijete
REUSE-10	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, manja odrasla osoba
REUSE-11	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, odrasla osoba
REUSE-11L	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, duga, odrasla osoba
REUSE-12	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, velika, odrasla osoba
REUSE-12L	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, velika, duga, odrasla osoba
REUSE-13	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, bedro
SOFT-08	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, manje dijete
SOFT-09	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, dijete

Broj dijela	Model	Opis
SOFT-10	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, manja odrasla osoba
SOFT-11	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, odrasla osoba
SOFT-11L	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, duga, odrasla osoba
SOFT-12	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, velika, odrasla osoba
SOFT-12L	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, velika, duga, odrasla osoba
SOFT-13	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, bedro
REUSE-06-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, manje dojenče, ML
REUSE-07-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, dojenče, ML
REUSE-08-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, manje dijete, ML
REUSE-09-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, dijete, ML
REUSE-10-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, manja odrasla osoba, ML
REUSE-11-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, odrasla osoba, ML
REUSE-11L-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, duga, odrasla osoba, ML
REUSE-12-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, velika, odrasla osoba, ML
REUSE-12L-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, velika, duga, odrasla, ML osoba
REUSE-13-ML	Za višekratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, za višekratnu upotrebu, bedro, ML
SOFT-08-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, manje dijete, ML
SOFT-09-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, dijete, ML
SOFT-10-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, manja odrasla osoba, ML

Broj dijela	Model	Opis
SOFT-11-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, odrasla osoba, ML
SOFT-11L-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, duga, odrasla osoba, ML
SOFT-12-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, velika, odrasla osoba, ML
SOFT-12L-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, velika, duga, odrasla osoba, ML
SOFT-13-ML	Za jednokratnu upotrebu	Manžeta, Welch Allyn, bedro, ML
ECOCUFF-09	Za jednokratnu upotrebu	EcoCuff, dijete, 1521 cm
ECOCUFF-10	Za jednokratnu upotrebu	EcoCuff, manja odrasla osoba, 2028 cm
ECOCUFF-11	Za jednokratnu upotrebu	EcoCuff, odrasla osoba, 2738 cm
ECOCUFF-12	Za jednokratnu upotrebu	EcoCuff, veća odrasla osoba, 3345 cm
ECOCUFF-MLT	Za jednokratnu upotrebu	EcoCuff, veliko pakiranje

Pulsna oksimetrija Masimo

Broj dijela	Model	Opis
LNCS-DCI	LNCS	Senzor za prst za višekratnu uporabu - odrasli
LNCS-DCIP	LNCS	Senzor za prst za višekratnu uporabu - pedijatrijski
LNCS-ADTX	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - odrasli (20 u pakiranju)
LNCS-PDTX	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - pedijatrijski (20 u pakiranju)
LNCS-YI	LNCS	Senzor za višekratnu uporabu na više mesta (1 senzor, 6 ljepljivih traka)
LNCS-TC-I	LNCS	Senzor za višekratnu uporabu na uhu
LNCS-NEO-L-3	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - novorođenčad/odrasli (20 u pakiranju)
NEO-WRAP-RP	LNCS	Zamjenska traka za samoljepljive senzore za novorođenčad (100 u pakiranju)

Broj dijela	Model	Opis
LNCS-INF-3	LNCS	Jednokratni samoljepljivi senzor za prst - dojenčad (20 u pakiranju)
INF-WRAP-RP	LNCS	Zamjenska traka za samoljepljive senzore za dojenčad (100 u pakiranju)
YI-AD	LNCS	Samoljepljiva traka za senzor YI, odrasli/pedijatrijski/novorođenčad, za uporabu na više mesta (100 u pakiranju)
YI-FM	LNCS	Pjenasta traka za senzor YI, odrasli/pedijatrijski/novorođenčad, za uporabu na više mesta (12 u pakiranju)

Pulsna oksimetrija Nellcor

Broj dijela	Model	Opis
DS-100A	OxiMax	Sonda za kisik za odrasle Durasensor
D-Y5	OxiMax	Sonda za kisik Dura-Y (1 senzor, 40 traka)
D-YSE	OxiMax	Kvačica za uho (uporaba sa senzorom Dura-Y)
D-YSPD	OxiMax	PediCheck, pedijatrijski, provjera u određenoj točki (uporaba sa senzorom Dura-Y)
MAX-AI	OxiMax	OxiMax, senzor za odrasle (jednokratna uporaba, 24 kom. u pakiranju)
MAX-PI	OxiMax	OxiMax, senzor za pedijatrijske pacijente (jednokratna uporaba, 24 kom. u pakiranju)
MAX-II	OxiMax	OxiMax, senzor za dojenčad (jednokratna uporaba, 24 kom. u pakiranju)
OXI-A/N	OxiMax	Oxiband, sonda za odrasle/novorođenčad (1 senzor, 50 traka)
OXI-P/I	OxiMax	Oxiband, sonda za pedijatrijske pacijente/dojenčad (1 senzor, 50 traka)

Pulsna oksimetrija Nonin

Broj dijela	Opis
3278-010	Senzor 8000AP Nonin SpO2, odrasla osoba, 2 m
2360-010	Senzor 8000AP Nonin SpO2, pedijatrijski, 2 m
0741-000	Fleksibilni senzor 8000J Nonin za odrasle s 25 traka
4097-000	Zamjenske trake 8000JFW Nonin za odrasle 25/pakiranje

Broj dijela	Opis
0740-000	Fleskibilni senzor 8008J Nonin za dojenče s 25 traka
4774-000	Zamjenske trake 8008JFW Nonin za dojenče 25/pakiranje
0739-000	Fleksibilni senzor 8001J Nonin za novorođenče s 25 traka
4777-000	Zamjenske trake 8008JFW Nonin na novorođenče 25/pakiranje
7426-001	Jednokratna krpa 6000CA Nonin za odrasle 24/kutija
7426-002	Jednokratna krpa 6000CP Nonin, pedijatrijski. 24/kutija
7426-003	Jednokratna krpa 6000CI Nonin za novorođenče 24/kutija
7426-004	Jednokratna krpa 6000CN Nonin za novorođenče 24/kutija

Termometri Braun

Broj dijela	Opis
06000-005	Jednokratne navlake za sondu (5.000 navlaka, pakiranje 200/kutija)
06000-801	Jednokratne navlake za sondu (800 navlaka, pakiranje 200/kutija)
06000-800	Jednokratne navlake za sondu (800 navlaka, pakiranje 200/kutija)

Termometri SureTemp Plus

Broj dijela	Opis
02895-000	Komplet oralne sonde i okna (9 ft. / 2,7 m)
02895-100	Komplet rektalne sonde i okna (9 ft. / 2,7 m)
05031-101	SureTemp Plus, jednokratne navlake za sondu (1.000 navlaka, pakiranje 25/kutija)
05031-110	SureTemp Plus, jednokratne kapice za senzor (10.000 kapica, pakiranje 25/kutija)

Jamstvo

Tvrtka Welch Allyn jamči da proizvod nema nedostataka u materijalu i izradi i da radi u skladu sa specifikacijama proizvođača za razdoblje od dvije godine od datuma kupnje od tvrtke Welch Allyn ili njenih ovlaštenih distributera ili zastupnika.

Jamstveno razdoblje počinje na dan kupnje. Datum kupnje je: 1) datum računa po otpremi ako je uređaj kupljen izravno od tvrtke Welch Allyn, 2) datum koji je naznačen tijekom registracije proizvoda, 3) datum kupnje proizvoda od ovlaštenog distributera tvrtke Welch Allyn, kako je dokumentirano na potvrdi navedenog distributera.

Ovo jamstvo ne pokriva štetu uzrokovana 1) rukovanjem tijekom transporta, 2) upotrebom ili održavanjem na način suprotan od onog u označenim uputama, 3) izmjenama ili popravkom koje je izvršila osoba koju nije ovlastila tvrtka Welch Allyn i 4) nezgodama.

Jamstvo za proizvod također podliježe sljedećim uvjetima i ograničenjima: Pribor nije pokriven jamstvom. Pogledajte upute za uporabu isporučene s pojedinačnim priborom kako biste pročitali informacije o jamstvu.

Trošak dostave za vraćanje uređaja u servisni centar tvrtke Welch Allyn nije uključen.

Broj obavijesti o servisu mora se dobiti od tvrtke Welch Allyn prije vraćanja bilo kojeg proizvoda ili pribora označenim servisnim centrima tvrtke Welch Allyn radi popravka. Kako biste dobili broj obavijesti o servisu, obratite se tehničkoj podršci tvrtke Welch Allyn.

ODOBJE OVE JAMSTVE ZAMJENA JE ZA SVA OSTALA JMSTVA, IZRIČITA ILI PODRAZUMIJEVANA, UKLJUČUJUĆI, ALI NE OGRANIČAVAJUĆI SE NA IMPLICIRANA JMSTVA UTRŽIVOSTI I PRIKLADNOSTI ZA ODREĐENU NAMJENU. OBVEZE TVRTKE WELCH ALLYN PREMA OVIM JMSTVU OGRANIČAVAJU SE ZA POPRAVAK ILI ZAMJENU PROIZVODA KOJI SADRŽI NEDOSTATAK. TVRTKA WELCH ALLYN NIJE ODGOVORNA ZA BILO KAKVE NEIZRAVNE ILI POSLJEDIČNE ŠTETE KOJE PROIZLAZI IZ KVARA PROIZVODA POKRIVENOG JAMSTVOM.

