



Hillrom™

Welch Allyn®
Connex® Spot Monitor



คำแนะนำการใช้งาน

ซอฟต์แวร์เวอร์ชัน 1.5X

© 2023 Welch Allyn สงวนลิขสิทธิ์ เพื่อเป็นการสนับสนุนความมุ่งหมายในการใช้งานของผลิตภัณฑ์ที่ได้อธิบายไว้ในสิ่งพิมพ์นี้ ผู้ซื้อผลิตภัณฑ์ได้รับอนุญาตให้ทำสำเนาสิ่งพิมพ์นี้จากสื่อที่ Welch Allyn มอบให้ เพื่อการแจกจ่ายภายในเท่านั้น ไม่อนุญาตให้มีการใช้ พิมพ์ใหม่ หรือแจกจ่ายสิ่งพิมพ์นี้ หรือส่วนใดส่วนหนึ่ง โดยไม่ได้รับอนุญาตเป็นลายลักษณ์อักษรจาก Welch Allyn

ประกาศทางกฎหมาย Welch Allyn, Inc. ("Welch Allyn") จะไม่รับผิดชอบต่อการบาดเจ็บของบุคคลใดๆ ที่อาจเป็นผลจาก (i) การใช้งานผลิตภัณฑ์อย่างไม่ถูกต้องตามคำแนะนำ ข้อควรระวัง คำเตือน หรือข้อความแนะนำการใช้งานที่ระบุไว้ในคู่มือนี้หรือ (ii) การใช้ผลิตภัณฑ์ที่ผิดกฎหมายหรือไม่เหมาะสม

Welch Allyn, Connex, SureTemp, FlexiPort และ SureBP เป็นเครื่องหมายการค้าจดทะเบียนของ Welch Allyn EcoCuff เป็นเครื่องหมายการค้าของ Welch Allyn

RD SET™ เป็นเครื่องหมายการค้าของ Masimo Corporation LNCS, ReSposable, SET, LNOP และ Masimo เป็นเครื่องหมายการค้าจดทะเบียนของ Masimo Corporation การครอบครองหรือซื้อมาใช้ของ Masimo SpO2-ไม่ได้อาจแสดงถึงการอนุญาตโดยชัดแจ้งหรือโดยนัยให้ใช้อุปกรณ์กับเซ็นเซอร์หรือสายเคเบิลที่ไม่ได้รับอนุญาตซึ่งอยู่ภายในขอบเขตของสิทธิบัตรที่เกี่ยวข้องกับเครื่องมือหนึ่งฉบับหรือมากกว่านั้น ทั้งโดยตัวอุปกรณ์เพียงอย่างเดียวหรือร่วมกับอุปกรณ์นี้

สำหรับข้อมูลสิทธิบัตร Masimo โปรดดูที่ www.masimo.com/patents.htm

Nellcor SpO2 Patient Monitoring System with OxiMax Technology และ Nellcor SpO2 OxiMax Technology เป็นเครื่องหมายการค้าของบริษัท Medtronic

Braun และ ThermoScan เป็นเครื่องหมายการค้าจดทะเบียนของ Braun GmbH

Nonin เป็นเครื่องหมายการค้าจดทะเบียนของ Nonin Medical, Inc

เครื่องหมายและตราสัญลักษณ์ บลูทูธ เป็นเครื่องหมายการค้าจดทะเบียนของ Bluetooth SIG, Inc. และการใช้เครื่องหมายดังกล่าวโดย Welch Allyn อยู่ภายใต้ใบอนุญาต

ซอฟต์แวร์ในผลิตภัณฑ์นี้เป็นลิขสิทธิ์ปี 2023 ของ Welch Allyn หรือผู้จำหน่าย สงวนลิขสิทธิ์ ซอฟต์แวร์ได้รับการคุ้มครองโดยกฎหมายลิขสิทธิ์และข้อกำหนดสนธิสัญญาสากลของสหรัฐอเมริกาที่ใช้ทั่วโลก ภายใต้กฎหมายดังกล่าว ผู้ได้รับใบอนุญาตมีสิทธิในการใช้สำเนาของซอฟต์แวร์ที่รวมอยู่ในอุปกรณ์นี้ตามความมุ่งหมายในการใช้งานผลิตภัณฑ์ที่มีซอฟต์แวร์นี้ฝังอยู่ ห้ามทำสำเนาซอฟต์แวร์ แยกส่วน แก้ไขทางวิศวกรรม ออกส่วนประกอบ หรือถอดให้อยู่ในรูปแบบที่มนุษย์สามารถเข้าใจได้ นี้ไม่ใช้การขอยกเว้นหรือสำเนาของซอฟต์แวร์ สิทธิและกรรมสิทธิ์ทั้งหมดของซอฟต์แวร์ยังคงเป็นของ Welch Allyn หรือผู้จำหน่าย

ผลิตภัณฑ์นี้อาจประกอบด้วยซอฟต์แวร์ที่เรียกว่า "ฟรี" หรือ "โอเพนซอร์ส" ซอฟต์แวร์ (FOSS) Hill-Rom ใช้และสนับสนุนการใช้ FOSS เราเชื่อมั่นว่า FOSS ทำให้ผลิตภัณฑ์ของเราทันสมัยและปลอดภัย และทำให้เราและลูกค้าของเราได้เรียนรู้ได้มากขึ้น สามารถศึกษาข้อมูลเกี่ยวกับ FOSS ที่อาจใช้ในผลิตภัณฑ์นี้ได้จากเว็บไซต์ของ FOSS ที่ hillrom.com/opensource หากต้องการ สำเนาของรหัสต้นฉบับของ FOSS มีอยู่ในเว็บไซต์ FOSS ของเรา

สิทธิบัตร hillrom.com/patents

อาจได้รับการคุ้มครองโดยสิทธิบัตรตั้งแต่หนึ่งใบขึ้นไป โปรดดูที่ผู้ถือหุ้นเน็ดคานบน บริษัท Hill-Rom เป็นเจ้าของสิทธิบัตรในยุโรป สหรัฐอเมริกา และสิทธิบัตรอื่นๆ รวมทั้งการขึ้นของคสิทธิบัตรที่อยู่ระหว่างดำเนินการ

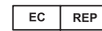
สำหรับข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ทั้งหมด โปรดติดต่อฝ่ายสนับสนุนด้านเทคนิคของ Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/

REF 108931, 80030174 เวอร์ชัน A
วันที่แก้ไข: 2023-08

คู่มือนี้ใช้กับ **#** 901058 VITAL SIGNS MONITOR CORE


Welch Allyn, Inc.
4341 State Street Road
Skaneateles Falls, NY 13153 USA
hillrom.com
Welch Allyn, Inc. เป็นสาขาหนึ่งของ Hill-Rom Holdings, Inc.


0297
คำแนะนำการใช้งานฉบับนี้มีไว้เพื่อใช้ในประเทศออสเตรเลีย
ผู้สนับสนุนในออสเตรเลียที่ได้รับอนุญาต
Welch Allyn Australia Pty. Ltd.
1 Baxter Drive
Old Toongabbie NSW 2146
Australia



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



สารบัญ

บทนำ	1
ความมุ่งหมายในการใช้งาน/วัตถุประสงค์การใช้งาน	1
เอกสารที่เกี่ยวข้อง	2
สัญลักษณ์และคำจำกัดความ	3
คำเตือนและข้อควรระวัง	7
คำเตือนทั่วไปและข้อควรระวัง	7
ความเสี่ยงคงเหลือ	14
การรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์	14
การควบคุม ตัวบ่งชี้ และตัวเชื่อมต่อ	15
ตั้งค่า	19
เครื่องใช้และอุปกรณ์	19
เชื่อมต่อแบตเตอรี่	19
ติดตั้งโมเด็ม	20
ติดตั้งที่เก็บโทรมและโทรมอุณหภูมิ	21
ถอดโทรมอุณหภูมิและที่เก็บโทรม	21
เชื่อมต่อสายยาง NIBP	21
ถอดการเชื่อมต่อสายยาง NIBP	21
เชื่อมต่อสายเคเบิล SpO2	22
ถอดการเชื่อมต่อสายเคเบิล SpO2	22
ติดตั้งอุปกรณ์เสริม	22
ถอดอุปกรณ์เสริม	22
ตัดการเชื่อมต่อกระแสไฟ AC	22
เริ่มต้นระบบ	23
ปุ่มเปิด/ปิด	23
วิธีการลงชื่อเข้าใช้	28
โปรไฟล์	29
หน้าที่ของหน้าจอปกติ	33
หน้าจอหลัก	33
หน้าจอป้อนชีพ	36
การนำทาง	36
การจัดการข้อมูลผู้ป่วย	39
โหลดข้อมูลผู้ป่วยด้วยเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID	39
เพิ่มผู้ป่วย	40
ค้นหาผู้ป่วยจากรายชื่อผู้ป่วยโดยใช้เครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID	40
จัดการระเบียบผู้ป่วย	41
ตัวคัดแปร	41

รายชื่อผู้ป่วย	42
สัญญาณเตือน	45
มุมมองสรุปสัญญาณชีพ	45
การถือระบบแจ้งเตือน	45
ขีดจำกัดสัญญาณเตือน	45
การส่งสัญญาณเตือน	45
ประเภทของสัญญาณเตือน	45
ตำแหน่งการแจ้งเตือน	46
ไอคอนบนแท็บ Home	47
วีซีดี (หยุดชั่วคราวหรือปิด) เสียงเตือน	48
ปรับขีดจำกัดการเตือนสัญญาณชีพ	49
แก้ไขเสียงแจ้งเตือน	50
ข้อความสัญญาณเตือนและลำดับความสำคัญ	50
Nurse Call	51
การเฝ้าติดตามผู้ป่วย	53
พารามิเตอร์ที่จำเป็น	53
ช่วงเวลาการวัด	53
NIBP	56
อุณหภูมิ	58
SpO2	66
Respiration Rate (RR) (อัตราการหายใจ)	71
การให้คะแนนแบบกำหนดเอง (คะแนนการเตือนล่วงหน้า)	74
ตัวคัดแปรและพารามิเตอร์ที่กำหนดเอง	74
เครื่องมือกำหนดค่า	75
การตั้งค่าขั้นสูง	75
การบำรุงรักษาและบริการ	77
ดำเนินการตรวจสอบตามระยะเวลา	77
เปลี่ยนแบตเตอรี่ของจอภาพ	77
เปลี่ยนแบตเตอรี่ของพื้นที่ทำงาน APM	78
ข้อกำหนดเกี่ยวกับการทำความสะอาด	80
การกำจัดอุปกรณ์	84
วิธีการแก้ปัญหา	87
ข้อความ NIBP	87
ข้อความ SpO2	92
ข้อความอุณหภูมิ	102
ข้อความข้อมูลผู้ป่วยและผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์	109
ข้อความวิทูล	111
ข้อความการเชื่อมต่อ	115
ข้อความระบบ	116
ข้อความการอัปเดตซอฟต์แวร์	119
ข้อความบลูทูธ	120
ข้อความ APM	120
ข้อมูลจำเพาะ	123
ข้อมูลจำเพาะทางกายภาพ	123
ข้อมูลจำเพาะด้านสิ่งแวดล้อม	131
วิทูลของจอภาพ	131
โมดูลบลูทูธ	132
ตัวเลือกการกำหนดค่า	133

วันที่ผลิต: วิธีอ่านหมายเลขซีเรียล	134
การเปรียบเทียบ	135
มาตรฐานและการปฏิบัติตาม	137
การปฏิบัติตามและมาตรฐานทั่วไป	137
การปฏิบัติตามข้อบังคับคลื่นวิทยุ	137
คำแนะนำและคำประกาศของผู้ผลิต	143
การปฏิบัติตาม EMC	143
ข้อมูลเกี่ยวกับการปล่อยพลังงานและความคุ้มกัน	144
ภาคผนวก	149
อุปกรณ์ที่ผ่านการรับรอง	149
การรับประกัน	159

บทนำ

คู่มือนี้แสดงรายละเอียดของความสามารถและการใช้งาน Connex Spot Monitor (เครื่องมอนิเตอร์) ข้อมูลรวมถึงภาพประกอบที่เกี่ยวข้องกับเครื่องมอนิเตอร์ ภาหาคัด โดยความดันโลหิตจากภายนอก (NIBP), อุณหภูมิร่างกาย, การตรวจวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร (SpO2), อัตราการหายใจ (RRp) และอัตราการเต้นของชีพจร หากการภาหาคัด เครื่องมอนิเตอร์ ของคุณไม่มีตัวเลือกเหล่านี้ ข้อมูลบางอย่างในคู่มือนี้ ไม่สามารถใช้งานได้

ก่อนการใช้งานเครื่องมอนิเตอร์ ให้อ่านหมวดของคู่มือที่เหมาะสมกับการใช้เครื่องมอนิเตอร์ของคุณ

ความมุ่งหมายในการใช้งาน/วัตถุประสงค์การใช้งาน

เครื่องมอนิเตอร์รุ่นตรวจ Connex เป็นเครื่องมอนิเตอร์ตรวจสรีระร่างกายของผู้ป่วยที่ออกแบบมาเพื่อการใช้งานทางวิชาชีพในสถานพยาบาล

คำแนะนำสำหรับการใช้งาน

Connex Spot Monitors มีวัตถุประสงค์เพื่อใช้โดยผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์และเจ้าหน้าที่ที่มีใบรับรองทางการแพทย์สำหรับการเฝ้าติดตามความดันโลหิตจากภายนอก อัตราการเต้นชีพจร ความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร (SpO2) และอุณหภูมิของร่างกายในแบบปกติและจากรักแร้ ในผู้ป่วยที่เป็นทารกแรกเกิด เด็ก และผู้ใหญ่ สถานที่ซึ่งเป็นไปได้มากที่สุดสำหรับการเฝ้าติดตามผู้ป่วยคือ ชั้นผู้ป่วยทั่วไปหรือชั้นผ่าตัด และในโรงพยาบาลทั่วไปและสถานพยาบาลอื่นๆ

ผลิตภัณฑ์นี้จัดจำหน่ายตามสั่งของแพทย์หรือผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์และสุขภาพที่ได้รับใบอนุญาตเท่านั้น

ข้อห้ามใช้

ระบบนี้ไม่ได้มีเจตนาเพื่อการใช้งานดังต่อไปนี้

- กับผู้ป่วยที่เชื่อมต่อกับอุปกรณ์เกี่ยวกับหัวใจ/ปอด
- กับผู้ป่วยที่กำลังถูกเคลื่อนย้ายภายนอกสถานพยาบาล
- ใกล้กับเครื่อง MRI
- ในห้องปรับบรรยากาศความดันสูง
- ใกล้กับขระจับความรู้สึกที่ไวไฟ
- ใกล้กับเครื่องจีไฟฟ้า

สำหรับข้อห้ามใช้เซ็นเซอร์ SpO2 ให้ค้นหาข้อมูลจากคำแนะนำการใช้งานเซ็นเซอร์จากผู้ผลิต

สำหรับระบบที่มีภาหาคัด ภาหาคัด ให้ ใช้ ร่วมกับ Masimo SpO2 และเซ็นเซอร์ ตรวจจับนิ้วมือ SpO2 ซึ่งมีการวัดอัตราการหายใจ (RRp) ให้ เลือกใช้ วยนั้น ไม่ได้ มีเจตนาให้ ใช้ การวัดอัตราการหายใจจากภายนอกกับผู้ป่วยที่เป็นทารกแรกเกิด/ทารก

เอกสารที่เกี่ยวข้อง

เมื่อใช้คู่มือนี้ โปรดอ้างอิงคู่มือต่อไปนี้

- คู่มือการซ่อมบำรุง Connex® Spot Monitor <https://assets.hillrom.com/is/content/hillrom/80019225LITPDFpdf>
- Welch Allyn Service Tool: <https://www.hillrom.com/en/services/welch-allyn-service-tool/>
- คู่มือการติดตั้งและการตั้งค่า Welch Allyn Service Tool: <https://www.hillrom.com/en/services/welch-allyn-service-tool/>
- CD คำแนะนำการใช้งานเครื่องวัดอุณหภูมิ Welch Allyn Braun ThermoScan® PRO 6000
- CD คำแนะนำการใช้งานสถานีชาร์จ Welch Allyn Braun ThermoScan® PRO 6000
- คำแนะนำการใช้งานเครื่องทดสอบการเปรียบเทียบ Welch Allyn 9600 Plus <https://assets.hillrom.com/is/content/hillrom/80020333LITPDFpdf>
- เว็บไซต์ Hillrom: hillrom.com

สัญลักษณ์และคำจำกัดความ

สัญลักษณ์ในเอกสาร

สำหรับข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับแหล่งที่มาของสัญลักษณ์เหล่านี้ โปรดดูที่อภิธานศัพท์ของสัญลักษณ์ที่ welchallyn.com/symbolsglossary



คำเตือน ข้อความคำเตือนในคู่มือฉบับนี้ระบุถึงเงื่อนไขหรือแนวทางการปฏิบัติที่อาจนำไปสู่ความเจ็บป่วย การบาดเจ็บ หรือการเสียชีวิต ข้อความคำเตือนจะปรากฏพร้อมพื้นหลังสีเทาในเอกสารขาวดำ



ข้อควรระวัง ข้อความข้อควรระวังในคู่มือฉบับนี้ระบุถึงเงื่อนไขหรือแนวทางการปฏิบัติที่อาจส่งผลทำให้เกิดความเสียหายต่ออุปกรณ์หรือทรัพย์สินอื่นๆ หรือทำให้อุปกรณ์สูญหาย



ปฏิบัติตามคำแนะนำการใช้งาน (DFU) -- การดำเนินการที่จำเป็น

มีสำเนาของ IFU อยู่บนเว็บไซต์นี้

สามารถส่งสำเนาฉบับพิมพ์ของ IFU จาก Welch Allyn ซึ่งจะจัดส่งภายใน 7 วันปฏิทิน

สัญลักษณ์พลังงาน



สแตนด์บาย



สายดินสมศักดิ์



ปลั๊กไฟ



ไม่มีแบตเตอรี่หรือแบตเตอรี่ขัดข้อง



มีไฟฟ้ากระแสสลับ, แบตเตอรี่ชาร์จเต็มแล้ว



ระดับการชาร์จแบตเตอรี่



มีไฟฟ้ากระแสสลับ, กำลังชาร์จแบตเตอรี่



แบตเตอรี่

	ไฟฟ้ากระแสสลับ (AC)		แบตเตอรี่ที่ชาร์จเข้าได้
	กำลังไฟฟ้าเข้า, DC		กำลังไฟฟ้าเข้า, AC
Li-ion	แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน		ไฟฟ้ากระแสตรง (DC)
	สายดิน (PE)		

สัญลักษณ์การเชื่อมต่อ

	บลูทูธ®		อีเทอร์เน็ต
	USB		เรียกพยาบาล
	<p>ความแรงของสัญญาณไร้สาย</p> <ul style="list-style-type: none"> • ดีที่สุด (4 แถบ) • ดี (3 แถบ) • ปานกลาง (2 แถบ) • อ่อน (1 แถบ) • ไม่มีสัญญาณ (ไม่มีแถบ) • ไม่มีการเชื่อมต่อ (ว่าง) 		

สัญลักษณ์เบ็ดเตล็ด

	ผู้ผลิต		ชิ้นส่วนตามมาตรฐาน Defibrillation-proof ประเภท BF
	ตัวบ่งชี้ผลิตภัณฑ์		หมายเลขซีเรียล
	หมายเลขรีจิสเตอร์		เครื่องหมาย China RoHS สำหรับการควบคุมมลพิษที่เกิดจากผลิตภัณฑ์ข้อมูลอิเล็กทรอนิกส์ XX แสดงถึงช่วงเวลาที่ใช้ได้โดยเป็นมิตรต่อสิ่งแวดล้อมเป็นจำนวนปี

	ตัวแทนที่ได้รับอนุญาตในประชาคมยุโรป		ผู้นำเข้า
	อย่าใช้ซ้ำ, อุปกรณ์สำหรับใช้ครั้งเดียว		ชุดรวมแยกต่างหากของอุปกรณ์ไฟฟ้าและอิเล็กทรอนิกส์ ห้ามทิ้งเป็นขยะชุมชน โดยไม่ได้รับการคัดแยก
	รังสีคลื่นแม่เหล็กไฟฟ้าชนิดไม่ก่อให้เกิดการแตกตัวเป็นไอออน		ควรซ่อมบำรุง
	ระบบแสงของงาน	R_x ONLY	ใบสั่งยาเท่านั้น หรือ "สำหรับใช้โดยหรือตามคำสั่งของนักวิชาชีพทางการแพทย์ที่ได้รับการรับรอง"
	หันด้านนี้ขึ้น		แตกง่าย
IPX2	IP = การป้องกันตัวของอุปกรณ์จากสิ่งแวดล้อมภายนอก X = ไม่มีการป้องกันอนุภาคของแข็ง 2 = ป้องกันจากน้ำที่หยดลงมาในแนวตั้งเมื่อทำมุม 15°		Radio Compliance Mark (RCM) ของ Australian Communications and Media Authority (ACMA)
	ขีดจำกัดด้านอุณหภูมิ	GTIN	เลขหมายประจำตัวสินค้าสากล (Global Trade Item Number)
	ขีดจำกัดจำนวนวางซ้อน		เก็บรักษาให้แห้ง
	ขีดจำกัดด้านความชื้น		รีไซเคิลได้
	สัญลักษณ์การอนุมัติ PSE ของญี่ปุ่นสำหรับกลุ่ม A	MD	อุปกรณ์การแพทย์
	ขีดจำกัดความกดอากาศ		

สัญลักษณ์เกี่ยวกับขีดแบบเคลื่อนย้ายได้



ขีดจำกัดปริมาณงานที่ปลอดภัยสูงสุด



มวลเป็นกิโลกรัม (กก.)



ข้อควรระวัง ข้อความข้อควรระวังในคู่มือฉบับนี้ระบุถึงเงื่อนไขหรือแนวทางการปฏิบัติที่อาจส่งผลกระทบต่ออุปกรณ์หรือทรัพย์สินอื่นๆ หรือทำให้ข้อมูลสูญหาย

สัญลักษณ์หน้าจอ



ไฟแสดงสถานะกระบวนการสำหรับกิจกรรม เช่น การรับค่าการวัด และการเชื่อมต่อกับแล็ปท็อป

คำเตือนและข้อควรระวัง

คำประกาศคำเตือนและข้อควรระวังจะปรากฏบนเครื่องมอนิเตอร์ บรจูกัมพ์ฯ ผู้ขนส่งสินค้า หรือในเอกสารฉบับนี้

เครื่องมอนิเตอร์ปลอดภัยสำหรับผู้ป่วยและผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์เมื่อใช้ตามคำแนะนำ คำประกาศคำเตือนและข้อควรระวังที่แสดงไว้ในคู่มือนี้

ก่อนใช้เครื่องมอนิเตอร์ ให้ทำความเข้าใจเกี่ยวกับหมวดต่างๆ ของคำแนะนำการใช้งานที่เหมาะสมกับการใช้เครื่องมอนิเตอร์ของคุณ



คำเตือน คำประกาศคำเตือนในคู่มือนี้ ได้รับความสนใจหรือวิธีปฏิบัติที่สามารถนำไปสู่การเจ็บป่วย อันตราย หรือการเสียชีวิต



ข้อควรระวัง คำประกาศข้อควรระวังในคู่มือนี้ ได้รับความสนใจหรือวิธีปฏิบัติที่อาจส่งผลให้เกิดความเสียหายแก่อุปกรณ์หรือทรัพย์สินอื่น หรือการสูญหายของข้อมูลผู้ป่วย

คำเตือนทั่วไปและข้อควรระวัง



คำเตือน อันตรายต่อความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ ปกป้องหีสผ่านและการเข้าใช้คอมพิวเตอร์รวมถึงเซิร์ฟเวอร์ที่มีเครื่องมอนิเตอร์เชื่อมต่อ Connex ในทางกายภาพ ดำเนินการตามแนวปฏิบัติและระเบียบข้อบังคับที่มุ่งหมายให้มีการปกป้องข้อมูลของผู้ป่วยภายในท้องถิ่นและทั่วทุกหน่วยงาน การเข้าใช้โดยไม่ได้รับอนุญาตอาจทำให้ข้อมูลเสียหายการเป็นความลับเกิดความเสียหาย เครื่องมือไม่อยู่ในสภาพพร้อมใช้ และต้องพยายามกู้คืนข้อมูลเข้าสู่ระบบเครือข่ายของลูกค้านอกจากเครื่องมอนิเตอร์เชื่อมต่อ Connex



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ตัวแปรทางสภาพแวดล้อม รวมถึงสภาพร่างกายของผู้ป่วยและการใช้งานในคลินิกสามารถส่งผลกระทบต่อความถูกต้องและการปฏิบัติงานของเครื่องมอนิเตอร์ได้ ดังนั้น คุณจะต้องตรวจสอบรายละเอียดเกี่ยวกับสัญญาณชีพ โดยเฉพาะ NIBP, RR และ SpO2 ก่อนให้การรักษาส่งผู้ป่วย หากมีข้อสงสัยเกี่ยวกับความถูกต้องของการวัดค่า ให้ตรวจสอบการวัดค่าโดยใช้วิธีการทางการแพทย์ที่เป็นที่ยอมรับ



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ เพื่อให้แน่ใจว่าข้อมูลถูกต้องและเป็นการรักษาความลับของผู้ป่วย ให้บันทึกการอ่านค่าและสร้างการแสดงผลหน้าจอของผู้ป่วยแต่ละคน



คำเตือน เจ้าหน้าที่มีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ สายไฟเป็นอุปกรณ์แยกการเชื่อมต่อใช้เพื่อแยกอุปกรณ์นี้ออกจากแหล่งจ่ายไฟ วางตำแหน่งของอุปกรณ์เพื่อไม่ให้ยุ่งยากในการเชื่อมถึงหรือถอดสายไฟ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย สายไฟ เคมเบิล และอุปกรณ์ที่ได้รับความเสียหายสามารถส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้ป่วยและใช้งานได้ ห้ามยกเครื่องมอนิเตอร์ในขณะที่มีสายไฟหรือผู้ป่วยเชื่อมต่ออยู่ ตรวจสอบสายไฟ ผ้าพันแขนวัดความดันโลหิต สายเคเบิล SpO2 และอุปกรณ์อื่นๆ อย่างสม่ำเสมอ เพื่อตรวจสอบการสึกหรอ การหลุดลุ่ยหรือความเสียหายอื่นๆ เปลี่ยนเมื่อจำเป็น



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ระหว่างการกระตุ้นหัวใจด้วยไฟฟ้า เก็บ Discharge Paddles ให้ห่างจากเซ็นเซอร์ของเครื่องมอนิเตอร์ และชิ้นส่วนนำกระแสอื่นๆ ที่สัมผัสกับผู้ป่วย



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ การมีบาดแผลภายนอกของสายความดันโลหิตหรือผ้าพันแขนอาจก่อให้เกิดอันตรายต่อผู้ป่วย ความผิดพลาดต่อระบบ หรือการวัดค่าที่ไม่ถูกต้องได้



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ล้างมือเพื่อช่วยลดความเสี่ยงต่อการปนเปื้อนและการติดเชื้อภายในโรงพยาบาล



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าวางเครื่องมือหรืออุปกรณ์เสริมในตำแหน่งที่อาจหล่นใส่ผู้ป่วยได้



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ตรวจสอบข้อมูลประจำตัวของผู้ป่วยบนมอเตอร์หลังจากป้อนข้อมูลด้วยบาร์โค้ดหรือด้วยตนเอง และก่อนที่จะพิมพ์หรือถ่ายโอนระเบียบของผู้ป่วย การระบุตัวผู้ป่วยผิดอาจทำให้ผู้ป่วยบาดเจ็บได้



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ หากคุณใช้โหมด Stat ซ้ำๆ เป็นเวลานาน ให้ตรวจสอบแขนขาของผู้ป่วยเป็นระยะเพื่อให้มั่นใจว่าการไหลเวียนเลือดไม่มีความบกพร่อง และผ้าพันแขนยังคงอยู่ในตำแหน่งที่ถูกต้อง ความบกพร่องของการไหลเวียนเลือดหรือตำแหน่งผ้าพันแขนที่ไม่เหมาะสมสามารถทำให้เกิดรอยขีดข่วนได้



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าใช้ผ้าพันแขนบนแขนข้างเดียวกับที่มีการผ่าตัดเอาเด้านมออก หากจำเป็น ให้ใช้หลอดเลือดแดงโคขนานเพื่อการวัดค่า



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ อย่าวางผ้าพันแขนในตำแหน่งที่อาจรบกวนการไหลเวียนเลือด อย่าวางผ้าพันแขนในบริเวณที่มีการไหลเวียนเลือดผิดปกติ หรือนิ้วมือนิ้วเท้าที่ถูกใช้สำหรับ การเจาะเส้นเลือดดำ อย่าใช้เซ็นเซอร์หนีบนิ้ว SpO2 และผ้าพันแขนวัดความดันโลหิตพร้อมกันบนแขนหรือขาข้างเดียวกัน การกระทำดังกล่าวอาจทำให้เกิดการสูญเสียการไหลของชีพจร ส่งผลให้ไม่สามารถอ่านค่าหรือได้ค่า SpO2 ที่ไม่ถูกต้อง หรือไม่มีอัตราการเต้นของชีพจรจนกระทั่งการไหลเวียนกลับมาเหมือนเดิม



คำเตือน อย่าใช้เครื่องมือวัดในบริเวณที่ผิวบอบบางหรือได้รับบาดเจ็บ ตรวจสอบบริเวณที่ใช้เครื่องมือวัดอย่างสม่ำเสมอเพื่อดูการระคายเคือง



คำเตือน ความชื้นของอุปกรณ์และความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย อย่าปิดช่องอากาศหรือช่องระบายลมด้านหลังหรือฐานของเครื่องมือมอเตอร์ การปิดช่องอากาศจะทำให้เครื่องมือมอเตอร์เกิดความร้อนหรือเสียงสัญญาณเตือนไม่ชัดเจน



คำเตือน เครื่องนี้ไม่เหมาะสำหรับการใช้โดยมีเครื่องจีไฟฟ้าอยู่ด้วย



คำเตือน เพื่อความปลอดภัยของผู้ใช้และผู้ป่วย อุปกรณ์ฟุ้งและอุปกรณ์อื่นๆ ที่สัมผัสกับผู้ป่วยจะต้องปฏิบัติตามข้อบังคับเพื่อความปลอดภัย EMC และข้อกำหนด



คำเตือน ความเสียหายของอุปกรณ์และความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย เมื่อมีการเคลื่อนย้ายเครื่องมือมอเตอร์บนขาตั้งเคลื่อนที่ จะต้องยึดสายไฟต่างๆ ให้แน่น และให้ห่างจากล้อเพื่อป้องกันอันตรายจากการสะดุด



คำเตือน ความเสียหายของอุปกรณ์และความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ไม่อนุญาตให้ผู้ใดแก้ไขเครื่องมือมอเตอร์นอกจากตัวแทนที่มีคุณสมบัติให้บริการของ Welch Allyn เท่านั้น การแก้ไขเครื่องมือมอเตอร์อาจก่อให้เกิดอันตรายแก่ผู้ป่วยและเจ้าหน้าที่



คำเตือน อันตรายเกี่ยวกับไฟไหม้และการระเบิด อย่าใช้เครื่องมือมอเตอร์หรืออุปกรณ์เสริมขณะที่มีขั้วความรู้สึกรั่วไหลไฟเป็นสารผสมในอากาศ ออกซิเจน หรือไนโตรเจนออกไซด์ ในสภาพแวดล้อมที่เต็มไปด้วยออกซิเจน หรือในสภาพแวดล้อมที่อาจมีการระเบิดได้



คำเตือน อันตรายเกี่ยวกับไฟไหม้และไฟฟ้าช็อต เชื่อมสาย LAN ที่อยู่ในขอบเขตของอาคารเพียงอาคารเดียวเท่านั้น สาย LAN ที่เชื่อมจากหลายอาคารอาจก่อให้เกิดไฟไหม้ หรืออันตรายจากไฟฟ้าช็อตได้ เว้นเสียแต่มีสายไฟเบอร์ออฟติก ตัวกันฟ้าผ่า หรือคุณลักษณะความปลอดภัยอื่นๆ



คำเตือน อันตรายจากการถูกไฟฟ้าช็อต เครื่องมือนี้จะต้องเชื่อมต่อกับแหล่งไฟฟ้าที่มีสายกราวด์เท่านั้น



คำเตือน อันตรายจากไฟฟ้าช็อต อย่าเปิดจอภาพหรือพยายามซ่อมแซม จอภาพไม่มีชิ้นส่วนภายในที่ผู้ใช้สามารถซ่อมแซมเองได้ ทำตามขั้นตอนการทำความสะอาดและบำรุงรักษาเป็นประจำตามที่ระบุไว้ในคู่มือฉบับนี้เท่านั้น การตรวจสอบและการซ่อมแซมชิ้นส่วนภายในจะดำเนินการโดยเจ้าหน้าที่ให้บริการที่ผ่านการรับรองเท่านั้น



คำเตือน อันตรายจากการถูกไฟฟ้าช็อต ตัวเชื่อมต่อสัญญาณทั้งหมด (I/O) มีไว้เพื่อการเชื่อมต่อกับเครื่องมือที่ปฏิบัติตาม IEC 60601-1 หรือมาตรฐาน IEC อื่นๆ (เช่น IEC 60950) ที่ใช้ร่วมกับเครื่องมือมือ การเชื่อมต่ออุปกรณ์เสริมอื่นๆ เข้ากับเครื่องมืออาจก่อให้เกิดการเพิ่มขึ้นของแรงดันหรือการรั่วไหลกระแสของผู้ป่วย เพื่อรักษาความปลอดภัยแก่ผู้ใช้และผู้ป่วย ให้ปฏิบัติตามข้อบังคับของ IEC 60601-1-1 รั่วกระแสที่รั่วไหลเพื่อให้แน่ใจว่าไม่มีอันตรายเกี่ยวกับไฟฟ้าช็อต



คำเตือน อันตรายเกี่ยวกับการระเบิดหรือการปนเปื้อน การทำลายแบตเตอรี่ที่ไม่เหมาะสมอาจก่อให้เกิดการระเบิดหรือการปนเปื้อนได้ ห้ามทำลายแบตเตอรี่ในถังขยะให้นำแบตเตอรี่กลับมาใช้ใหม่ตามข้อบังคับท้องถิ่น



คำเตือน ใช้เครื่องมือตามที่ได้อธิบายไว้ในคำแนะนำการใช้งานนี้เท่านั้น อย่าใช้เครื่องมือในผู้ป่วยตามที่ได้อธิบายไว้ในข้อห้ามใช้



คำเตือน ชีตจำกัดสัญญาณเตือนเป็นข้อมูลเฉพาะสำหรับผู้ป่วยหรือหน่วยงานเท่านั้น ผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์จะต้องตั้งค่าหรือตรวจสอบขีดจำกัดสัญญาณเตือนที่เหมาะสมสำหรับผู้ป่วยแต่ละคน ทุกครั้งที่เปิดเครื่องมือขึ้น จะต้องตรวจสอบการตั้งค่าสัญญาณเตือนให้เหมาะสมกับผู้ป่วยก่อนเริ่มใช้งาน



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง เครื่องมือไม่ได้มีไว้ใช้ระหว่างการเคลื่อนย้ายผู้ป่วยภายนอกสถานพยาบาล อย่าใช้เครื่องมือในการตรวจวัดค่าผู้ป่วยที่กำลังถูกเคลื่อนย้าย



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง อย่าเชื่อมต่อผู้ป่วยมากกว่าหนึ่งคนต่อเครื่องมือหนึ่งเครื่อง



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง การเข้าของฝุ่นและอนุภาคเล็กๆ สามารถส่งผลกระทบต่อความถูกต้องในการวัดค่าความดันโลหิต ใช้เครื่องมือในสภาพแวดล้อมที่สะอาดเพื่อความถูกต้องของการวัดค่า หากคุณสังเกตเห็นฝุ่นหรือเศษสำคัญในตัวในช่องระบายลมของเครื่องมือ จะต้องให้เจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการทำการตรวจสอบและทำความสะอาดเครื่องมือ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง อย่าสัมผัสกับอุณหภูมิที่สูงเกินกว่า 122° F (50° C)



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง อย่าใช้เครื่องมือกับผู้ป่วยที่ใช้อุปกรณ์เกี่ยวกับหัวใจหรือปอด



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง อย่าใช้เครื่องมือกับผู้ป่วยที่มีอาการชักหรือสิ้น



คำเตือน ของเหลวสามารถสร้างความเสียหายต่อชิ้นส่วนอิเล็กทรอนิกส์ในเครื่องมือได้ ระวังอย่าให้ของเหลวตกลงบนเครื่องมือ

หากมีของเหลวตกลงบนเครื่องมือ:

1. ปิดเครื่องมือ
2. ถอดปลั๊กไฟ
3. ถอดแบตเตอรี่ออกจากเครื่องมือ
4. เช็ดของเหลวจากเครื่องมือให้แห้งสนิท



หมายเหตุ หากของเหลวเข้าไปในเครื่องมือ ให้หยุดการใช้เครื่องมือจนกว่าจะแห้งสนิท และทดสอบโดยเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการ

5. ใส่แบตเตอรี่กลับเข้าไปใหม่
6. เสียบปลั๊กไฟ
7. เปิดเครื่องมือและตรวจสอบว่าเครื่องมือทำงานได้ตามปกติก่อนการใช้งาน



คำเตือน เครื่องมืออาจทำงานได้ไม่ปกติหากหล่นหรือได้รับความเสียหาย บอกรับประกันไม่มีการกระทบหรือกระแทกที่รุนแรง อย่าใช้เครื่องมือหากสังเกตเห็นความเสียหาย เจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการจะต้องตรวจสอบเครื่องมือที่หล่นหรือได้รับความเสียหายว่าสามารถทำงานได้ตามปกติก่อนนำกลับมาใช้



คำเตือน แบตเตอรี่ที่มีตำหนิสามารถสร้างความเสียหายให้แก่เครื่องมือได้ หากแบตเตอรี่มีความเสียหายหรือแตก จะต้องได้รับการเปลี่ยนในทันทีด้วยแบตเตอรี่ที่ผ่านการรับรองโดย Welch Allyn



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย การดูแลรักษาแบตเตอรี่ที่ไม่เหมาะสมสามารถก่อให้เกิดความร้อน การระเบิดหรือไฟไหม้ได้ อย่าลัดวงจร บด เตะ หรือแยกชิ้นส่วนแบตเตอรี่ ห้ามทำลายแบตเตอรี่ในถังขยะให้นำแบตเตอรี่กลับมาใช้ตามข้อบังคับแห่งชาติหรือท้องถิ่น



คำเตือน ใช้อุปกรณ์ที่ผ่านการรับรองโดย Welch Allyn เท่านั้น และใช้ตามคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต การใช้อุปกรณ์เสริมที่ไม่ได้รับอนุมัติกับจอภาพอาจส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้ป่วยและผู้ใช้งาน และอาจลดทอนประสิทธิภาพและความแม่นยำของผลิตภัณฑ์ และทำให้การรับประกันเป็นโมฆะได้



คำเตือน เครื่องมือและอุปกรณ์ติดฝาผนังจะต้องได้รับการติดตั้งตามคำแนะนำที่แนบมาด้วย Welch Allyn ไม่รับผิดชอบต่อการติดตั้งที่ไม่ได้ทำโดยเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการของ Welch Allyn ติดต่อด้านเทคนิคที่มีคุณสมบัติให้บริการของ Welch Allyn หรือเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการอื่น เพื่อให้แน่ใจว่าการติดตั้งปลอดภัยและไว้วางใจได้ทุกการติดตั้งอุปกรณ์



คำเตือน Welch Allyn ไม่รับผิดชอบต่อความปลอดภัยของกำลังไฟของหน่วยงาน หากมีข้อสงสัยเกี่ยวกับความสมบูรณ์ของแหล่งจ่ายไฟของหน่วยงาน หรือตัวนำกระแสลงดิน ให้ใช้เครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์ใช้แบตเตอรี่เมื่อต้องใช้กับผู้ป่วย



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ เช่นเดียวกับเครื่องมือแพทย์ทั้งหมด โปรดเดินสายเคเบิลของผู้ป่วยอย่างระมัดระวังเพื่อลดการพันหรือรัดผู้ป่วยที่อาจเกิดขึ้น



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ อย่าใช้หมอนиторหรืออุปกรณ์เสริมในระหว่างการสร้างภาพด้วยสนามแม่เหล็กไฟฟ้า (MRI) หรือในสภาพแวดล้อม MRI



คำเตือน เพื่อให้มั่นใจในความปลอดภัย โปรดหลีกเลี่ยงการช้อนอุปกรณ์หลายเครื่องหรือวางสิ่งของบนอุปกรณ์ขณะกำลังทำงาน



คำเตือน เพื่อป้องกันการบาดเจ็บ โปรดปฏิบัติตามคำแนะนำต่อไปนี้:

- หลีกเลี่ยงการวางอุปกรณ์ลงบนพื้นผิวที่มีของเหลวที่มองเห็นได้
- ห้ามแช่หรือจุ่มอุปกรณ์ในของเหลว
- ใช้น้ำยาทำความสะอาดที่แนะนำในคู่มือนี้เท่านั้น
- อย่าพยายามทำความสะอาดอุปกรณ์ขณะเสียด้านผู้ป่วย



คำเตือน อันตรายจากไฟฟ้าช็อต ถอดและเลิกต่ออุปกรณ์เสริมรวมทั้งเซ็นเซอร์ออกทั้งหมดก่อนอาบน้ำผู้ป่วยเพื่อป้องกันไม่ให้ถูกไฟฟ้าช็อต



คำเตือน รักษาระยะห่างขั้นต่ำ 12 นิ้ว (30 ซม.) ระหว่างชิ้นส่วนต่างๆ ของหมอนиторและอุปกรณ์สื่อสารด้วยความถี่วิทยุแบบพกพา (รวมถึงอุปกรณ์ต่อพ่วง เช่น สายเสาอากาศและเสาอากาศภายนอก) ประสิทธิภาพของหมอนиторอาจลดลงหากไม่รักษาระยะห่างที่เหมาะสมไว้



ข้อควรระวัง อันตรายจากไฟฟ้าช็อต อย่าทำการฆ่าเชื้อเครื่องหมอนитор การฆ่าเชื้อเครื่องหมอนиторสามารถสร้างความเสียหายให้แก่เครื่องมือได้



ข้อควรระวัง กฎหมายส่วนกลางสหรัฐอเมริกาจำกัดให้เครื่องหมอนิตอร์นี้ ขาย จำหน่าย หรือใช้โดย หรือภายใต้คำสั่งของแพทย์หรือผู้เชี่ยวชาญทางสุขภาพที่มีใบอนุญาต



ข้อควรระวัง ความเสี่ยงต่อการรบกวนแม่เหล็กไฟฟ้า เครื่องหมอนิตอร์ปฏิบัติตามมาตรฐานท้องถิ่นและสากลเกี่ยวกับการรบกวนแม่เหล็กไฟฟ้า มาตรฐานเหล่านี้มีเพื่อลดการรบกวนทางแม่เหล็กไฟฟ้าแก่อุปกรณ์ทางการแพทย์อื่นที่น้อยที่สุด แม้ว่าจะไม่มีการคาดหมายว่าเครื่องหมอนิตอร์นี้จะมีปัญหาเกี่ยวกับอุปกรณ์อื่น หรือได้รับผลกระทบจากอุปกรณ์อื่น แต่ปัญหาเกี่ยวกับการรบกวนก็อาจเกิดขึ้นได้ เพื่อเป็นการป้องกันไว้ก่อน หลีกเลี่ยงการใช้เครื่องหมอนิตอร์ที่ใกล้อย่างมากกับอุปกรณ์อื่น ในกรณีที่พบการรบกวนของอุปกรณ์ ให้ย้ายตำแหน่งของเครื่องมือตามที่จำเป็น หรือศึกษาข้อมูลจากคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต



ข้อควรระวัง อย่าเคลื่อนย้ายขาตั้งในขณะที่สายไฟยังเสียบอยู่กับเต้าเสียบ



ข้อควรระวัง อย่าทำการฆ่าเชื้อเครื่องหมอนิตอร์ การฆ่าเชื้อเครื่องหมอนิตอร์สามารถเป็นอันตรายต่อเครื่องมือได้



ข้อควรระวัง ใช้เพียงสายไฟ AC คลาส I (มีสายกราวด์) ในการเสียบเข้ากับเครื่องหมอนิตอร์เท่านั้น

-  **ข้อควรระวัง** อย่าใช้การกด  ค้างเพื่อปิดมอนิเตอร์ที่ใช้งานได้ตามปกติ เพราะข้อมูลผู้ป่วยและการตั้งค่าการกำหนดค่าจะหายไป
-  **ข้อควรระวัง** อย่าเคลื่อนย้ายจอภาพหรือขาตั้งเคลื่อนที่ด้วยการลากสายไฟ เพราะอาจทำให้อุปกรณ์ล้มหรือทำให้สายไฟเสียหาย อย่างดิ่งที่สายไฟขณะถอดสายไฟออกจากเต้าเสียบหลัก ให้จับที่ตัวปลั๊กขณะถอดสายไฟ ถีบสายไฟให้ห่างจากของเหลว ความร้อน และของมีคม เปลี่ยนสายไฟหากตัวล๊อคสายไฟ ฉนวนสายไฟ หรือจุ่มปลั๊กเสียหายหรือเริ่มหลุดออกจากตัวปลั๊ก
-  **ข้อควรระวัง** ห้ามให้ขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้พร้อมด้วยตะกร้าหรือถังของคุณมีน้ำหนักเกินขีด จำกัด ดูส่วน "ข้อมูลจำเพาะ" สำหรับพิกัดน้ำหนักสูงสุดของตะกร้า/ถังและขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้
-  **ข้อควรระวัง** ใช้เพียงสาย USB ไคลเอ็นต์ของ Welch Allyn ในการต่อเสียบที่เข้ากับพอร์ต USB ไคลเอ็นต์ เสียบที่เสียบที่ต่อกับเครื่องมอนิเตอร์จะต้องใช้เบดเคอร์ ที่ปฏิบัติตามกำลังไฟ 60601-1 หรือหม้อแปลงเดียวที่ปฏิบัติตาม 60601-1
-  **ข้อควรระวัง** หากหน้าจอสกรีนไม่มีการตอบสนองอย่างถูกต้อง ให้อ้างถึงหมวดการแก้ปัญหา หากปัญหาไม่ได้รับการแก้ไข หยุดใช้เครื่องมือและติดต่อศูนย์บริการ Welch Allyn ที่ได้รับอนุญาตหรือเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการ

คำเตือน ข้อควรระวัง และหมายเหตุที่เกี่ยวข้องกับ Masimo Pulse CO-Oximeter

-  **คำเตือน** ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าเริ่มหรือใช้งาน Pulse CO-Oximeter เว้นแต่จะตรวจสอบการตั้งค่าแล้ว ว่าถูกต้อง
-  **คำเตือน** อย่าใช้ Pulse CO-Oximeter หากเครื่องมีหรือสงสัยว่ามีความเสียหาย
-  **คำเตือน** ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ หากการวัดค่าไม่แน่นอน ให้ตรวจสอบสัญญาณชีพของผู้ป่วยก่อนโดยใช้วิธีการอื่น จากนั้นจึงตรวจสอบ Pulse CO-Oximeter เพื่อให้ได้การทำงานที่ถูกต้อง
-  **คำเตือน** การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ การวัดอัตราการหายใจไม่แม่นยำอาจเกิดจาก:
- การติดตั้งเซ็นเซอร์ไม่ถูกต้อง
 - การกำซาบของหลอดเลือดแดงดำ
 - การรบกวนจากการเคลื่อนไหว
 - ค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนในหลอดเลือดแดงต่ำ
 - เสี่ยงรบกวนจากสภาพแวดล้อมรอบข้างมากเกินไป



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ การอ่านค่า SpO2 ไม่แม่นยำอาจเกิดจาก:

- การติดตั้งและการวางเซ็นเซอร์ไม่ถูกต้อง
- ระดับที่สูงขึ้นของ COHb หรือ MetHb โดยระดับ COHb หรือ MetHb ที่สูงอาจเกิดขึ้นได้กับ SpO2 ที่มีลักษณะเหมือนปกติ เมื่อคาดว่าจะมีระดับ COHb หรือ MetHb ที่สูงขึ้น ควรทำการวิเคราะห์ตัวอย่างเลือดในห้องปฏิบัติการ (CO-Oximetry)
- ระดับที่สูงขึ้นของบิลิรูบิน
- ระดับที่สูงขึ้นของ Dyshemoglobin
- โรคหลอดเลือดบีบเกร็ง เช่น โรคเรเนอต์และโรคหลอดเลือดแดงส่วนปลาย
- โรคที่เกิดจากฮีโมโกลบินผิดปกติและการสังเคราะห์ฮีโมโกลบิน เช่น ธาลัสซีเมีย, Hb s, Hb c, เม็ดเลือดแดงรูปเคียว, ฯลฯ
- สภาพความดันคาร์บอนไดออกไซด์ในเลือดแดงสูง
- ภาวะโลหิตจางรุนแรง
- การกำซาบของหลอดเลือดแดงต่ำมาก
- การรบกวนจากการเคลื่อนไหวอย่างรุนแรง
- การเดินหรือรีดของหลอดเลือดดำผิดปกติ
- หลอดเลือดตีบหรือภาวะตัวขึ้นระดับรุนแรง
- มีสายสวนหลอดเลือดแดงและบอลูนในหลอดเลือดแดง
- การย้อมสีหลอดเลือด เช่น Indocyanine green หรือ Methylene blue
- มีการแต่งสีหรือพ่นผิวภายนอก เช่น ทาลิป ต่อเล็บอะคริลิก กลิตเตอร์ ฯลฯ
- ปาน รอยสัก สีผิวที่ไม่สม่ำเสมอ ความชื้นบนผิวหนัง นิ้วผิดปกติหรือผิดปกติ ฯลฯ
- ความผิดปกติของสีผิว



คำเตือน สารรบกวน เช่น การย้อมสีหรือสสารที่มีส่วนประกอบของการย้อมสีที่เปลี่ยนเม็ดสีเลือดปกติอาจทำให้เกิดการอ่านค่าที่ผิดพลาด



คำเตือน ไม่ควรใช้ Pulse CO-Oximeter เพียงอย่างเดียวในการวินิจฉัยหรือตัดสินใจทางการรักษา ต้องใช้ควบคู่ไปกับการและลักษณะของผู้ป่วย



คำเตือน Pulse CO-Oximeter ไม่ได้มีจุดประสงค์เพื่อใช้เป็นหลักอย่างเดียวในการตัดสินใจหรือตัดสินใจรักษาที่เกี่ยวข้องกับการเป็นพิษจากการรับมอนอกไซด์ Pulse CO-Oximeter มีจุดประสงค์เพื่อใช้งานร่วมกับวิธีการประเมินอาการและลักษณะของผู้ป่วยวิธีอื่น



คำเตือน Pulse CO-Oximeter ไม่ใช่เครื่องคิดตามภาวะหยุดหายใจ



คำเตือน Pulse CO-Oximeter สามารถใช้งานในระหว่างการกระตุ้นหัวใจ แต่อาจส่งผลต่อความแม่นยำหรือความพร้อมของพารามิเตอร์และการวัดค่า



คำเตือน Pulse CO-Oximeter สามารถใช้งานในระหว่างการเผาด้วยไฟฟ้า แต่อาจส่งผลต่อความแม่นยำหรือความพร้อมของพารามิเตอร์และการวัดค่า



คำเตือน Pulse CO-Oximeter ไม่ควรใช้ในการวิเคราะห์ภาวะหัวใจเต้นไม่เป็นจังหวะ



คำเตือน SpO2 ได้รับการสอบเทียบเชิงประจักษ์ในอาสาสมัครผู้ใหญ่ที่มีสุขภาพดีซึ่งมีคาร์บอกซีฮีโมโกลบิน (COHb) และเมทฮีโมโกลบิน (MetHb) ในระดับปกติ



คำเตือน อย่าปรับเปลี่ยน ซ่อมแซม เปิด ถอดแยก หรือแก้ไข Pulse CO-Oximeter หรืออุปกรณ์เสริม อาจทำให้เกิดการบาดเจ็บต่อบุคคลหรืออุปกรณ์เสียหายได้ หากจำเป็น ส่งคืน Pulse CO-Oximeter เพื่อทำการซ่อมบำรุง



คำเตือน การวัดแบบออปติคอลลตาม Plethysmograph (เช่น SpO2 และ RRp) อาจได้รับผลจาก:

- การติดตั้งหรือการใช้งานเซ็นเซอร์ที่ไม่ถูกต้อง
- ใช้สายรัดแขนกับแขนข้างเดียวกันกับที่ใช้เซ็นเซอร์
- การข้อมสีหลอดเลือด เช่น Indocyanine green หรือ Methylene blue
- การคั่งของหลอดเลือดดำ
- การเต้นของหลอดเลือดดำผิดปกติ (เช่น สิ้นหัวใจเร็ว อยู่ในท่านอนศีรษะต่ำปลายเท้าสูง)
- จังหวะชีพจรผิดปกติเนื่องจากสภาพร่างกายหรือเกิดจากปัจจัยภายนอก (เช่น ภาวะหัวใจเต้นผิดปกติ บอลลูนในหลอดเลือดแดง ฯลฯ)
- มีการแต่งสีหรือพ่นสีผิวภายนอก เช่น ทาลิป ต่อเล็บอะคริลิก กิลิตเตอร์ ฯลฯ
- ความชื้น ปาน สีผิวที่ไม่สม่ำเสมอ เล็บผิดปกติ นิ้วมือผิดรูป หรือมีวัตถุแปลกปลอมในบริเวณที่ฉายไฟ
- ระดับที่สูงขึ้นของบิลิรูบิน
- สภาพร่างกายภาพที่สามารถเปลี่ยนกราฟการแตกตัวของออกซิเจนได้อย่างมีนัยสำคัญ
- สภาพร่างกายภาพที่อาจส่งผลกระทบต่อความถี่ของหลอดเลือดหรือการเปลี่ยนแปลงของความถี่ของหลอดเลือด



ข้อควรระวัง อย่างาง Pulse CO-Oximeter ในที่ที่ผู้ป่วยสามารถเปลี่ยนการควบคุมได้



ข้อควรระวัง เมื่อผู้ป่วยอยู่ระหว่างการรักษาแบบโฟโตไดนามิก ผู้ป่วยอาจไวต่อแสง สามารถใช้เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดได้เฉพาะภายใต้การแนะนำของแพทย์อย่างใกล้ชิดเป็นระยะเวลาสั้นๆ เพื่อลดการรบกวนการรักษาแบบโฟโตไดนามิก



ข้อควรระวัง อย่างาง Pulse CO-Oximeter ใ้บนอุปกรณ์ไฟฟ้าที่อาจส่งผลกระทบต่ออุปกรณ์ และทำให้อุปกรณ์ทำงานอย่างผิดปกติ



ข้อควรระวัง หากค่า SpO2 ระบุว่าภาวะเลือดขาดออกซิเจน ควรเก็บตัวอย่างเลือดในห้องปฏิบัติการเพื่อยืนยันภาวะของผู้ป่วย



ข้อควรระวัง หากมีข้อความ Low Perfusion (การกำซาบต่ำ) เกิดขึ้นบ่อยครั้ง ให้หาจุดที่จะตรวจสอบการกำซาบได้ดีกว่า ระหว่างนั้น ให้ประเมินผู้ป่วย และตรวจสอบสถานะการเติมออกซิเจนด้วยวิธีอื่นๆ หากมีการระบุไว้



ข้อควรระวัง เปลี่ยนพื้นที่ติดตั้งหรือเปลี่ยนเซ็นเซอร์และ/หรือสายเคเบิลของผู้ป่วยเมื่อมีข้อความ “Replace sensor” (เปลี่ยนเซ็นเซอร์) และ/หรือ “Replace patient cable” (เปลี่ยนสายเคเบิลของผู้ป่วย) หรือข้อความคุณภาพสัญญาณไม่ดีต่อเนื่อง (เช่น “Low SIQ” (SIQ ต่ำ) ปรากฏบนโฮสต์มอเนเตอร์ ข้อความเหล่านี้อาจบ่งบอกว่าเวลาการเฝ้าติดตามผู้ป่วยบนสายเคเบิลของผู้ป่วยหรือเซ็นเซอร์หมดลงแล้ว



ข้อควรระวัง หากใช้เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดในระหว่างการฉายรังสีทั้งตัว ให้เซ็นเซอร์อยู่นอกพื้นที่ฉายรังสี หากเซ็นเซอร์ถูกฉายรังสี การอ่านค่าอาจไม่แม่นยำ และเครื่องอาจแสดงค่าเป็นศูนย์ตลอดระยะเวลาที่มีการฉายรังสี



ข้อควรระวัง ต้องกำหนดค่าเครื่องให้สอดคล้องกับความถี่ของสายไฟฟ้าในพื้นที่ เพื่อกำจัดสัญญาณรบกวนที่เกิดจากแสงฟลูออเรสเซนต์และแหล่งอื่นๆ



ข้อควรระวัง เพื่อให้มั่นใจว่ามีความเหมาะสมกับผู้ป่วยที่กำลังเฝ้าติดตาม ให้ตรวจสอบขีดจำกัดทุกครั้งที่ใช้ Pulse CO-Oximeter



ข้อควรระวัง การแปรผันในการวัดค่าฮีโมโกลบินอาจมีความลึกซึ้งและอาจได้รับผลกระทบจากเทคนิคการสุ่มตัวอย่าง เช่นเดียวกับสภาพร่างกายของผู้ป่วย ผลลัพธ์ที่ไม่สอดคล้องกับสถานะทางการแพทย์ของผู้ป่วยควรปรากฏซ้ำๆ และ/หรือมีการเสริมด้วยข้อมูลการทดสอบเพิ่มเติม ควรวิเคราะห์ตัวอย่างเลือดโดยอุปกรณ์ในห้องปฏิบัติการก่อนทำการตัดสินใจทางการแพทย์เพื่อทำความเข้าใจสถานะของผู้ป่วยอย่างถ่องแท้



ข้อควรระวัง อย่างุ่ม Pulse CO-Oximeter ลงในสารทำความสะอาดหรือพยายามฆ่าเชื้อโดยเครื่องอบฆ่าเชื้อ การอบรังสี การนึ่ง การรมเอทิลีนออกไซด์ หรือด้วยวิธีการอื่นๆ ซึ่งจะทำให้เกิดความเสียหายอย่างรุนแรงกับ Pulse CO-Oximeter



ข้อควรระวัง การกำจัดผลิตภัณฑ์ - ปฏิบัติตามกฎหมายท้องถิ่นในการกำจัดอุปกรณ์และ/หรืออุปกรณ์เสริม



ข้อควรระวัง เพื่อลดการรบกวนของคลื่นวิทยุ ไม่ควรให้อุปกรณ์ไฟฟ้าอื่นๆ ที่ปล่อยคลื่นความถี่วิทยุอยู่ในระยะใกล้กับ Pulse CO-Oximeter



ข้อควรระวัง เปลี่ยนสายเคเบิลหรือเซ็นเซอร์เมื่อข้อความเปลี่ยนเซ็นเซอร์หรือ SIQ ค่าปรากฏอย่างต่อเนื่องขณะเฝ้าติดตามผู้ป่วยติดต่อกัน หลังจากทำตามขั้นตอนการแก้ไขปัญหาที่ระบุไว้ในคู่มือนี้



หมายเหตุ ตัวทดสอบการทำงานไม่สามารถใช้ในการประเมินความถูกต้องของ Pulse CO-Oximeter



หมายเหตุ แสงที่มีความเข้มข้นสูง เช่น แสงจากเครื่องตรวจการเคลื่อนไหวของร่างกายแบบเป็นจังหวะที่ส่องมายังเซ็นเซอร์โดยตรงอาจทำให้ Pulse CO-Oximeter รับการอ่านสัญญาณชีพไม่ได้



หมายเหตุ อย่าม้วนสายเคเบิลของผู้ป่วยเป็นขดแน่นหรือพันรอบอุปกรณ์เนื่องจากอาจทำให้สายเคเบิลของผู้ป่วยเสียหายได้



หมายเหตุ ข้อมูลเพิ่มเติมเฉพาะของเซ็นเซอร์ Masimo ที่ใช้ร่วมกับเครื่องวัดออกซิเจนในเลือดได้ รวมถึงข้อมูลเกี่ยวกับประสิทธิภาพของพารามิเตอร์/การวัดระหว่างการเคลื่อนไหวและการกำซาบตัว สามารถดูได้ในคำแนะนำการใช้งาน (DFU) ของเซ็นเซอร์



หมายเหตุ สายเคเบิลและเซ็นเซอร์มีเทคโนโลยี X-Cal เพื่อลดความเสี่ยงในการอ่านค่าที่ไม่แม่นยำและการสูญเสียการเฝ้าติดตามผู้ป่วยที่ไม่คาดคิด โปรดดูที่ DFU ของสายเคเบิลหรือเซ็นเซอร์ สำหรับระยะเวลาที่กำหนดของเวลาการเฝ้าติดตามผู้ป่วย



หมายเหตุ สภาพร่างกายภาพที่ทำให้สูญเสียสัญญาณการเดินของชีพจรอาจส่งผลให้ไม่มีค่าอ่านค่า SpO2 หรือ RRp

ความเสี่ยงคงเหลือ

ผลิตภัณฑ์นี้สอดคล้องตามมาตรฐานการรบกวนจากแม่เหล็กไฟฟ้า ความปลอดภัยทางกลไก ประสิทธิภาพ และความเข้ากันได้ทางชีวภาพที่เกี่ยวข้อง อย่างไรก็ตาม ผลิตภัณฑ์นี้ไม่สามารถกำจัดอันตรายที่อาจเกิดขึ้นกับผู้ป่วยหรือผู้ใช้จากสิ่งต่อไปนี้ได้อย่างสมบูรณ์

- อันตรายหรือความเสียหายของอุปกรณ์ที่เกี่ยวข้องกับอันตรายจากแม่เหล็กไฟฟ้า
- อันตรายทางกลไก
- อันตรายจากอุปกรณ์ ฟังก์ชัน หรือพารามิเตอร์ไม่พร้อมใช้งาน
- อันตรายจากข้อผิดพลาดในการใช้งานผิดวิธี เช่น การทำความสะอาดไม่เพียงพอ และ/หรือ
- อันตรายจากการสัมผัสอุปกรณ์กับสารเคมีชีวภาพที่อาจทำให้เกิดปฏิกิริยาภูมิแพ้อย่างรุนแรงต่อระบบร่างกาย

การรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์

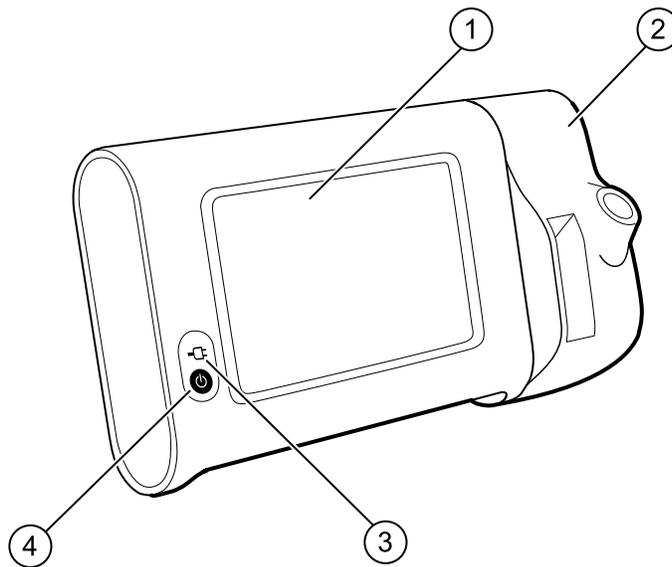
หมายเหตุถึงผู้ใช้และ/หรือผู้ป่วยในสหภาพยุโรป: เหตุการณ์ร้ายแรงที่เกิดขึ้นซึ่งเกี่ยวข้องกับอุปกรณ์ควรได้รับการรายงานไปยังผู้ผลิตและหน่วยงานที่มีความสามารถของรัฐสมาชิกซึ่งเป็นที่ตั้งของผู้ใช้และ/หรือผู้ป่วย

การควบคุม ตัวบ่งชี้ และตัวเชื่อมต่อ



หมายเหตุ รุ่นของคุณอาจไม่ได้มีคุณลักษณะทั้ง 3 อย่างนี้

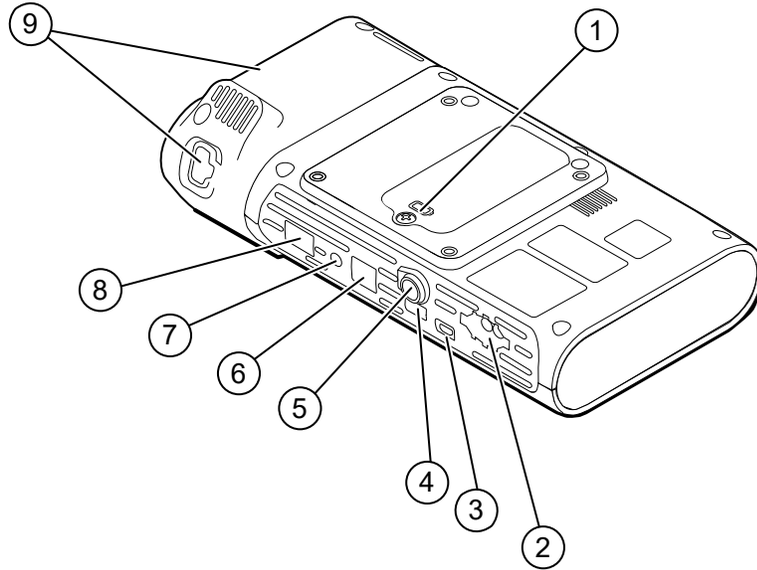
มุมมองด้านหน้าซ้าย



หมายเลข คุณลักษณะ	รายละเอียด
1 หน้าจอ LCD	หน้าจอสีแบบทัชสกรีน 7 นิ้ว ที่มีอินเตอร์เฟซผู้ใช้
2 การวัดอุณหภูมิ	ติด SureTemp เข้ากับเครื่องมอนิเตอร์
3 ตัวบอกสถานะแบตเตอรี่และกำลังไฟ	ไฟ LED บ่งชี้ถึงสถานะการชาร์จและกำลังไฟเมื่อต่อเข้ากับสายไฟ AC <ul style="list-style-type: none"> สีเขียว: แบตเตอรี่ได้รับการชาร์จ สีเหลือง: กำลังชาร์จแบตเตอรี่ กะพริบ: กำลังเปิดเครื่องมอนิเตอร์
4 ปุ่มเปิด/ปิด	ปุ่มสี่เหลี่ยมมุมล่างซ้ายของเครื่องมอนิเตอร์ <ul style="list-style-type: none"> เปิดเครื่องมอนิเตอร์ ทำให้เครื่องมอนิเตอร์เข้าสู่โหมดสลีป ยกเว้นตอนที่สัญญาณเตือนเปิดใช้งานอยู่ (กดสั้นๆ)

หมายเลข คุณลักษณะ	รายละเอียด
	<ul style="list-style-type: none"> • ปลุกเครื่องมอนิเตอร์จากโหมดสลีป

มุมมองหลังล่างซ้าย

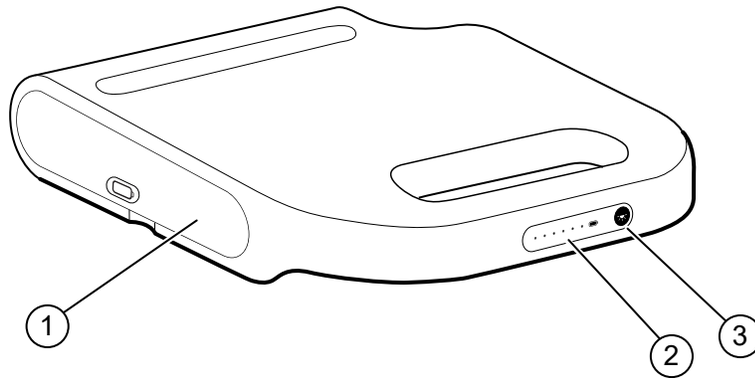


หมายเลข คุณลักษณะ	รายละเอียด
1	ส่วนของแบตเตอรี่ (หลังฝาครอบ) จัดเก็บแบตเตอรี่ (ขันสกรูยึดฝาครอบเข้ากับเครื่องมอนิเตอร์)
2	NIBP ต่อสายเคเบิล NIBP กับเครื่องมอนิเตอร์
3	พอร์ต USB ไคลเอ็นต์ เป็นที่เชื่อมต่อสำหรับคอมพิวเตอร์สำหรับการทดสอบและอัปเกรดซอฟต์แวร์
4	พอร์ต USB เชื่อมต่อพื้นที่ทำงาน APM เข้ากับเครื่องมอนิเตอร์
5	การเชื่อมต่อกำลังไฟ เชื่อมต่อพื้นที่ทำงาน APM หรืออุปกรณ์เข้ากับเครื่องมอนิเตอร์
6	อีเทอร์เน็ต RJ-45 ต่อตรงเข้ากับเครือข่ายคอมพิวเตอร์
7	เรียกพยาบาล เชื่อมต่อเข้ากับระบบ Nurse Call ของโรงพยาบาล
8	SpO2 เชื่อมต่อระบบ SpO2 ที่เลือกเข้ากับเครื่องมอนิเตอร์
9	การวัดอุณหภูมิ การกำหนดค่าที่แสดงคุณลักษณะโมดูล SureTemp และพอร์ตเชื่อมต่อหัวตรวจ

APM

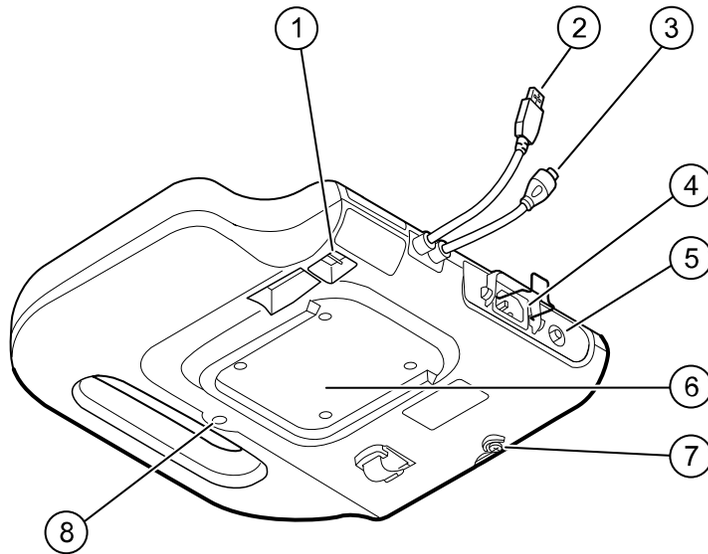
หมวดนี้ใช้กับเครื่องมือที่มีขดแบบ Accessory Power Management (APM) เท่านั้น APM เป็นขดอุปกรณ์ที่มีพื้นที่ทำงาน อุปกรณ์จ่ายไฟสำหรับเพิ่มประสิทธิภาพเวลาทำงานของเครื่องมือ และกล่องสำหรับจัดการเซ็นเซอร์และสายเคเบิลสำหรับพารามิเตอร์ต่างๆ

มุมมองหน้าบนซ้าย



หมายเลข	คุณลักษณะ	รายละเอียด
1	ส่วนของแบตเตอรี่ (หลังฝาครอบ)	จัดเก็บแบตเตอรี่
2	ตัวบ่งสถานะการชาร์จแบตเตอรี่	แสดงระดับการชาร์จแบตเตอรี่
3	สวิตช์ไฟ	เปิดไฟที่อยู่ด้านล่างพื้นที่ทำงาน APM

มุมมองหลังล่างขวา



หมายเลข	คุณลักษณะ	รายละเอียด
1	พอร์ต USB (2)	ต่ออุปกรณ์เสริม
2	สาย USB	เชื่อมต่อพื้นที่ทำงาน APM เข้ากับเครื่องมอนิเตอร์
3	สายเคเบิล APM	เชื่อมต่อพื้นที่ทำงาน APM เข้ากับเครื่องมอนิเตอร์
4	การเชื่อมต่อกำลังไฟ	มอนิเตอร์เชื่อมต่อไฟ AC ภายนอก
5	สายกราวด์ (เทอร์มินัลสมสัถย์)	มีไว้สำหรับการทดสอบความปลอดภัยทางไฟฟ้าและสำหรับเชื่อมต่อตัวควบคุมศักย์ไฟฟ้าให้เท่ากัน
6	ช่องสำหรับการขีด	ขีดพื้นที่ทำงาน APM เมื่อถูกขีดบนขาตั้ง APM (ด้วยสกรู 4 ตัว)
7	สกรูสำหรับฝาครอบแบตเตอรี่	ยึดฝาครอบแบตเตอรี่ของพื้นที่ทำงาน APM
8	ไฟ APM	ให้ความสว่างแก่ช่องเก็บอุปกรณ์และเส้นทางสำหรับขาตั้ง APM

ตั้งค่า

เครื่องใช้และอุปกรณ์

สำหรับรายการของเครื่องใช้และอุปกรณ์ที่ได้รับการอนุมัติทั้งหมด โปรดดูอุปกรณ์ที่ผ่านการรับรองในภาคผนวก



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ทำความสะอาดอุปกรณ์ รวมถึงสายและท่อก่อนเก็บไว้บนเครื่องมือหรือรถเข็น เป็นการช่วยลดความเสี่ยงในการปนเปื้อนและการติดเชื้อในโรงพยาบาล โปรดอ้างอิงข้อปฏิบัติ 'การทำความสะอาดเครื่องมือ' ในหมวด "การดูแลรักษาและบริการ"

เชื่อมต่อแบตเตอรี่

ขั้นตอนนี้ใช้กับการตั้งค่ามอเตอร์ครั้งแรก แบตเตอรี่จะอยู่ในช่องใส่แบตเตอรี่เมื่อคุณได้รับมอเตอร์เครื่องใหม่ แต่แบตเตอรี่นี้จะยังไม่ได้เชื่อมต่อ

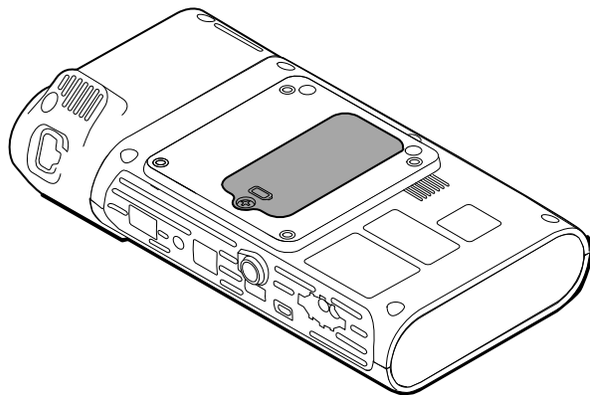


คำเตือน เจ้าหน้าที่มีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ การจัดการกับแบตเตอรี่อย่างไม่เหมาะสมอาจทำให้เกิดความร้อน ครัน การระเบิด หรือไฟไหม้ได้ อย่าทำให้แบตเตอรี่ลัดวงจร อย่ากระแทก เหย หรือแยกชิ้นส่วนแบตเตอรี่ อย่างทั้งแบตเตอรี่ลงในถังขยะ รีไซเคิลแบตเตอรี่ตามกฎระเบียบของประเทศหรือท้องถิ่นเสมอ



คำเตือน ใช้อุปกรณ์เสริมที่ได้รับการอนุมัติจาก Welch Allyn เท่านั้นและใช้งานตามคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต การใช้อุปกรณ์เสริมที่ไม่ได้รับอนุมัติกับจอภาพอาจส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้ป่วยและผู้ใช้งาน และอาจลดทอนประสิทธิภาพและความแม่นยำของผลิตภัณฑ์ และทำให้การรับประกันเป็นโมฆะได้

1. ตั้งจอภาพบนพื้นผิวเรียบ โดยให้หน้าจอหันลงด้านล่างเพื่อให้สามารถเปิดฝาครอบแบตเตอรี่ได้



2. หาคำแหน่งของฝาครอบแบตเตอรี่ ซึ่งระบุด้วย  ที่ด้านหลังของมอเตอร์
3. ใช้ไขควงปากแบนคู่ปลายสกรูที่ยึดฐานฝาครอบแบตเตอรี่ แล้วถอดฝาออก
4. นำแบตเตอรี่ออกเพื่อเข้าถึงพอร์ตเชื่อมต่อแบตเตอรี่บนมอเตอร์
5. เสียบขั้วต่อแบตเตอรี่เข้ากับพอร์ตเชื่อมต่อแบตเตอรี่บนมอเตอร์

6. ใส่แบตเตอรี่ลงในช่องใส่แบตเตอรี่
7. ใส่ฝาครอบแบตเตอรี่กลับเข้าที่และขันสกรูยึดด้านล่างของฝาครอบแบตเตอรี่



หมายเหตุ อย่าขันสกรูแน่นเกินไป

ติดตั้งมอนิเตอร์

Connex Spot Monitor สามารถติดตั้งไว้บน MS3 Classic Mobile Stand, ขาตั้ง Mobile Work Surface (MWS), ขาตั้ง Accessory Power Management (APM), Desktop Stand (DST) หรืออุปกรณ์ติดตั้งบนผนัง ปฏิบัติตามคำแนะนำในการประกอบชิ้นส่วนหรือคำแนะนำการใช้งานที่มาพร้อมกับขาตั้งหรืออุปกรณ์ติดตั้งบนผนัง หากคุณมีขาตั้ง APM ให้ทำตามคำแนะนำทั้งหมดที่เกี่ยวข้องกับเทอร์มินัลสมสค์ซ์

เมื่อติดตั้งบนผลิตภัณฑ์ใดๆ ยกเว้น APM จำเป็นต้องมีแหล่งจ่ายไฟแยกต่างหาก

เชื่อมต่อกระแสไฟ AC เข้ากับแหล่งจ่ายไฟ

คุณสามารถใช้จอภาพด้วยกำลังไฟจากเต้าเสียบหลัก สามารถใช้กำลังไฟจากแบตเตอรี่ได้หลังชาร์จแบตเตอรี่

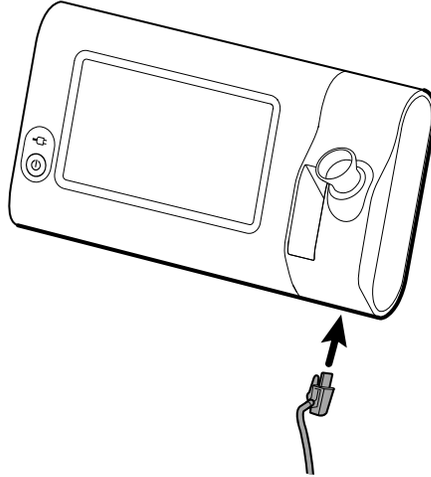
โปรดอ่านคำแนะนำเกี่ยวกับกระแสไฟ AC ในคำแนะนำการใช้งาน ซึ่งมาพร้อมกับขาตั้งที่ติดตั้งมอนิเตอร์ของคุณ

เชื่อมต่อกระแสไฟ AC เข้ากับ APM และมอนิเตอร์

ในการเชื่อมต่อจอภาพกับขาตั้ง APM โปรดอ่านคำแนะนำในการประกอบ APM

ติดตั้งที่เก็บโพรบและโพรบอุณหภูมิ

1. จัดแนวช่องเสียบบนจอภาพและที่เก็บโพรบ แล้วเลื่อนที่เก็บโพรบลงบนจอภาพ
ที่เก็บโพรบจะขยับเข้าที่เมื่อติดตั้งเสร็จสมบูรณ์แล้ว
2. ดัดหัวต่อโพรบ SureTemp เข้ากับด้านล่างของมอนิเตอร์



3. เสียบโพรบ SureTemp เข้าไปยังที่เก็บโพรบ
4. ในช่องด้านล่างซ้ายของที่เก็บโพรบ ให้เสียบกอลงปลอกหุ้มโพรบของ Welch Allyn
สามารถจัดเก็บกอลงปลอกหุ้มโพรบเพิ่มเติมไว้ในช่องด้านล่างของรถเข็น หากมีการใช้รถเข็น

ถอดโพรบอุณหภูมิและที่เก็บโพรบ

ทำตามขั้นตอนเหล่านี้เพื่อถอดสายโพรบและถอดที่เก็บโพรบ

1. ถอดแท็บสปริงบนหัวต่อโพรบ SureTemp และดึงออกจากพอร์ตเชื่อมต่อ พอร์ตหัวต่อโพรบอยู่ที่ด้านล่างของมอนิเตอร์
2. นำโพรบ SureTemp ออกจากที่เก็บโพรบ
3. จับที่ที่เก็บโพรบและดึงขึ้นเพื่อถอดออกจากมอนิเตอร์

เชื่อมต่อสายยาง NIBP

1. วางนิ้วโป้งและนิ้วชี้บนแถบสปริงของหัวต่อสายยาง และบีบให้แน่น
2. จัดแนวหัวต่อสายยางกับพอร์ตหัวต่อสายยางที่ด้านล่างของมอนิเตอร์
3. เสียบหัวต่อสายยาง โดยกดให้แน่นจนกว่าแถบสปริงจะคลิกเข้าที่

ถอดการเชื่อมต่อสายยาง NIBP

1. วางนิ้วโป้งและนิ้วชี้บนแถบสปริงของหัวต่อสายยาง



หมายเหตุ โดยต้องจับสายยางที่ส่วนแถบสปริงของหัวต่อเสมอ อย่างคิงที่ตัวสาย

2. บีบและดึงแถบสปริงจนกว่าหัวต่อจะปลดออก

เชื่อมต่อสายเคเบิล SpO2



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าใช้สายเคเบิลของเซ็นเซอร์หรือเครื่องวัดออกซิเจนในเลือดที่เสียหาย หรือใช้เซ็นเซอร์กับส่วนประกอบทางไฟฟ้าหรือออปติคอลที่ไม่มีส่วนป้องกัน

1. ที่ด้านล่างของมอนิเตอร์ ให้จัดแนวขั้วต่อสายเคเบิล SpO2 เข้ากับพอร์ตขั้วต่อสายเคเบิล
2. เสียบขั้วต่อสายเคเบิล แล้วกดให้แน่นจนขั้วต่อเข้าที่ดี

ถอดการเชื่อมต่อสายเคเบิล SpO2

1. วางนิ้วโป้งและนิ้วชี้บนขั้วต่อสายเคเบิล SpO2 อย่างจับที่ตัวสาย
2. ดึงขั้วต่อสายเคเบิล SpO2 ออกจากพอร์ตขั้วต่อ

ติดตั้งอุปกรณ์เสริม



ข้อควรระวัง อุปกรณ์เสริมที่ติดตั้งกับจอภาพนี้จะต้องใช้พลังงานจากแบตเตอรี่ อย่าใช้แหล่งจ่ายไฟภายนอกสำหรับอุปกรณ์เสริม เมื่อมีการต่ออุปกรณ์เสริมเข้ากับมอนิเตอร์

ในการติดตั้งอุปกรณ์เสริมกับมอนิเตอร์ ให้ทำตามคำแนะนำการใช้งาน ที่มาพร้อมกับอุปกรณ์เสริม



ข้อควรระวัง เชื่อมต่อสายโคขระวังอย่าให้สายพันกัน

ถอดอุปกรณ์เสริม

หากต้องการถอดอุปกรณ์เสริมจากมอนิเตอร์ ให้ทำตามคำแนะนำที่มาพร้อมกับอุปกรณ์เสริม

ตัดการเชื่อมต่อกระแสไฟ AC



ข้อควรระวัง อย่าเคลื่อนย้ายจอภาพหรือขาดังเคลื่อนที่ด้วยการลากสายไฟ เพราะอาจทำให้จอภาพล้มหรือทำให้สายไฟเสียหาย อย่างดึงที่สายไฟขณะถอดสายไฟออกจากเต้าเสียบหลัก ให้จับที่ตัวปลั๊กขณะถอดสายไฟ เก็บสายไฟให้ห่างจากของเหลว ความร้อน และของมีคม เปลี่ยนสายไฟหากตัวล๊อคสายไฟ ฉนวนสายไฟ หรือง่ามปลั๊กเสียหายหรือเริ่มหลุดออกจากตัวปลั๊ก

1. จับที่สายไฟฟ้า
2. ดึงสายไฟออกจากเต้าเสียบหลัก

เริ่มต้นระบบ

ปุ่มเปิด/ปิด

ปุ่มเปิด/ปิด อยู่ด้านล่างซ้ายของเครื่องมอโนเตอร์ ซึ่งทำได้หลายหน้าที่

- เปิดเครื่องมอโนเตอร์
- ปลุกเครื่องมอโนเตอร์จากโหมดสลีป
- เปิดหน้าดั่งป้อพีที่สามารถควบคุมการลงชื่อออกจากระบบ ปิดเครื่องและเข้าสู่โหมดสลีป (ยกเว้นเมื่อสัญญาณเตือนมีการเปิดใช้งานอยู่)



ข้อควรระวัง อย่ากดปุ่มเปิด/ปิดค้างเป็นเวลานานเพื่อปิดเครื่องมอโนเตอร์ขณะที่อุปกรณ์สามารถทำงานได้ตามปกติ คุณจะสูญเสียข้อมูลผู้ปวยและการตั้งค่าที่กำหนด และเห็น **Settings > Device** เพื่อปิดเครื่องมอโนเตอร์

ไฟ LED ตรงกลางของสัญลักษณ์ปลั๊กไฟ แสดงสถานะการชาร์จแบตเตอรี่

- สีเขียวบ่งบอกว่ามีกำลังไฟและแบตเตอรี่เต็ม
- สีเหลืองบ่งบอกว่ามีกำลังไฟและกำลังชาร์จแบตเตอรี่

เปิดเครื่องมอโนเตอร์

มอโนเตอร์จะทำการทดสอบวินิจฉัยตนเองสั้นๆ ทุกครั้งที่เปิดเครื่อง หากมีสัญญาณเตือน การแจ้งเตือนจะปรากฏขึ้นในแถบ Status ของเครื่อง ที่ด้านบนของหน้าจอ ภาพที่แสดงเป็นตัวอย่างของสัญญาณเตือนสีฟ้า ซึ่งเป็นการเตือนระดับต่ำมาก ซึ่งอาจปรากฏขึ้นเมื่อเปิดเครื่องหากจำเป็นต้องชาร์จแบตเตอรี่



Low battery 30 minutes or less remaining.



คำเตือน เพื่อรับประกันความปลอดภัยของผู้ปวย ให้ฟังเสียงบ่งชี้สองประเภท (เสียงบี๊พและเสียงลำโพง) และตรวจสอบการเตือนเมื่อเปิดเครื่องทุกวันอย่างน้อยวันละครั้ง แก้ไขข้อผิดพลาดของระบบก่อนใช้มอโนเตอร์ นอกเหนือจากเสียงบ่งชี้ บริเวณสถานะบนหน้าจอจะแสดงรหัสสี ไอคอน และข้อความที่จะช่วยคุณจำแนกลำดับความสำคัญและการดำเนินการทางคลินิก หากจำเป็น

ประเภทการแจ้งเตือน

สี

ตัวอย่างไอคอนสัญญาณเตือน

การเตือนระดับสูง

สีแดง



ประเภทการแจ้งเตือน	สี	ตัวอย่างไอคอนสัญญาณเตือน
การเตือนระดับปานกลาง	สีเหลืองกะพริบ	 
การเตือนระดับต่ำ	สีเหลืองไม่กะพริบ	
การเตือนระดับต่ำมาก	สีฟ้า	
ข้อความแสดงข้อมูล	สีน้ำเงิน	



คำเตือน สีเหลืองไม่กะพริบแสดงถึงการเตือนระดับต่ำ สีเหลืองกะพริบแสดงถึงการเตือนระดับปานกลาง สีแดงกะพริบแสดงถึงการเตือนระดับสูง



คำเตือน คอยสังเกตจอภาพระหว่างการเปิดเครื่องเสมอ หากจอภาพไม่ส่องสว่างอย่างเหมาะสม หรือมีรหัสหรือข้อความแสดงข้อผิดพลาดของระบบปรากฏขึ้น ให้แจ้งเจ้าหน้าที่ให้บริการที่ผ่านการรับรองโดยทันที หรือโทรติดต่อฝ่ายบริการลูกค้าหรือฝ่ายสนับสนุนด้านเทคนิคของ Welch Allyn ในพื้นที่ของคุณโดยทันที อย่าใช้จอภาพจนกว่าปัญหาจะได้รับการแก้ไข



ข้อควรระวัง ใช้จอภาพที่มีการชาร์จอย่างเพียงพอและมีแบตเตอรี่ที่ใช้งานได้ตามปกติเสมอ



ข้อควรระวัง ระหว่างการตรวจสอบช่วงเวลา ให้เชื่อมต่อจอภาพกับกระแสไฟ AC ตลอดเวลา



ข้อควรระวัง ใช้เฉพาะสายไฟ AC Class I (สายดิน) ในการชาร์จแบตเตอรี่สำหรับมอนิเตอร์นี้เท่านั้น

กด  เพื่อเปิดเครื่องมอนิเตอร์

ขณะอุปกรณ์กำลังเริ่มทำงาน ไฟ LED จะกะพริบจนกว่าจอภาพจะแสดงหน้าจอเริ่มต้นและเสียงเปิดเครื่องดังขึ้น

หน้าจอป๊อปอัปจะปรากฏขึ้น โดยขึ้นอยู่กับการกำหนดค่าและฟังก์ชันการใช้งานของคุณ

- เมื่อเปิดเครื่องเป็นครั้งแรก มอนิเตอร์จะแจ้งให้คุณตั้งค่าภาษา วันที่ และเวลา โปรดดูคำแนะนำที่ “เปลี่ยนภาษา” และ “ตั้งค่าวันที่และเวลา”
- หากหน่วยงานของคุณเลือกรูปแบบการล็อกอิน ภาพแรกที่คุณเห็นจะเป็นหน้าจอล็อกอิน
- หากหน่วยงานของคุณไม่ได้เลือกรูปแบบการล็อกอิน ภาพแรกที่คุณเห็นจะเป็นแท็บ Home
- หากเปิดใช้งานบลูทูธ จะมีรายชื่ออุปกรณ์ที่จับคู่และตัวเลือกในการเพิ่มอุปกรณ์ใหม่ให้ใช้งาน

เทคโนโลยี Bluetooth ไร้สาย



หมายเหตุ รุ่นของคุณอาจไม่ได้มีคุณลักษณะทั้ง 3 อย่างนี้

เทคโนโลยีบลูทูธไร้สายมีอยู่ในโปรไฟล์ Office

สถานะ Bluetooth

เครื่องมือโมเด็มที่มาพร้อมกับเทคโนโลยีบลูทูธไร้สายจะแสดงสถานะระหว่างโมเด็มและเสียบที่ออปในบริเวณ Status

ภาพ	รายละเอียด
	วิทยุบลูทูธปิดอยู่
	วิทยุบลูทูธเปิดอยู่
	เครื่องมือโมเด็มกำลังจับคู่กับอุปกรณ์
	เครื่องมือโมเด็มกำลังเชื่อมต่อกับอุปกรณ์
	เครื่องมือโมเด็มและอุปกรณ์เชื่อมต่อกัน และเครื่องมือโมเด็มพร้อมสำหรับการส่งข้อมูล

ในการส่งข้อมูล คุณจะต้องทำการจับคู่ก่อน จากนั้นจึงเชื่อมต่อเครื่องมือโมเด็มกับอุปกรณ์

จับคู่อุปกรณ์กับเทคโนโลยีบลูทูธไร้สาย

เมื่อเปิดเครื่องมือโมเด็มที่มีเทคโนโลยีบลูทูธไร้สาย และมีอุปกรณ์ที่จับคู่กับเครื่องมือโมเด็มอยู่แล้ว หน้าจอป๊อปอัพจะปรากฏขึ้นเพื่อแสดงอุปกรณ์ที่พร้อมสำหรับการเชื่อมต่อกับโมเด็ม ปฏิบัติตามคำแนะนำด้านล่างเพื่อจับคู่อุปกรณ์เพิ่มเติมกับโมเด็ม



- แตะ
- แตะ **Add new device**
- สำหรับเสียบที่ออป ให้เลือกโมเด็มจากรายการอุปกรณ์ที่มีอยู่ในตัวจัดการ โปรแกรมบลูทูธในแถบงานของเสียบที่ออปของคุณ



หมายเหตุ สำหรับแท็บเล็ต ให้เลือกโมเด็ม (อุปกรณ์ WACSM) จากรายการอุปกรณ์ที่มีอยู่ในตัวจัดการ โปรแกรมบลูทูธในแท็บเล็ตของคุณ ข้อความจะปรากฏขึ้นบนโมเด็มซึ่งระบุว่า "This device is now discoverable" (อุปกรณ์นี้สามารถค้นหาได้แล้ว) และหมายเลขยืนยันจะปรากฏขึ้นทั้งบนหน้าจ่อุปกรณ์และหน้าจอโมเด็ม แตะ **Pair** บนแท็บเล็ต

- ยืนยันว่าหมายเลขบนอุปกรณ์และโมเด็มตรงกัน แล้วแตะ **Accept** บนเสียบที่ออป
ข้อความจะปรากฏขึ้นเมื่ออุปกรณ์และโมเด็มจับคู่กันแล้ว
- แตะ **OK** บนหน้าจอโมเด็ม
และไอคอนเป็นพินในฟิลด์ *Name this connection:* (ตั้งชื่อการเชื่อมต่อนี้:) และเริ่มค้นพินเพื่อเป็นชื่ออุปกรณ์ที่ต้องการ
- หลังจากป้อนชื่อที่ต้องการแล้ว ให้แตะ **Save**
ชื่อใหม่จะปรากฏขึ้นในรายชื่ออุปกรณ์บลูทูธที่จับคู่

เชื่อมต่ออุปกรณ์ที่มีเทคโนโลยีบลูทูธไร้สายและความปลอดภัยข้อมูล

- ในหน้าจอกำหนดการเชื่อมต่อบลูทูธ ให้เลือกเสียบที่ออปจากรายชื่ออุปกรณ์ที่จับคู่
ไอคอนบลูทูธในแถบสถานะอุปกรณ์จะกะพริบอย่างรวดเร็วขณะที่โมเด็มและเสียบที่ออปกำลังเชื่อมต่อกัน
เมื่อโมเด็มและเสียบที่ออปเชื่อมต่อแล้ว ข้อความแสดงข้อมูลที่ระบุชื่อของเสียบที่ออปที่เชื่อมต่อจะปรากฏขึ้นเป็นเวลาสั้นๆ เมื่อข้อความหายไปชื่อของเสียบที่ออปที่เชื่อมต่อจะปรากฏที่มุมซ้ายบนของหน้าจอ และไอคอนเชื่อมต่อบลูทูธจะปรากฏขึ้นในบริเวณการเชื่อมต่อ
- เมื่อเสียบที่ออปดาวน์โหลดข้อมูล ตัวระบุความลับหน้าจะหมุนอยู่ในบริเวณการเชื่อมต่อ
การเชื่อมต่อบลูทูธจะยังคงทำงานอยู่จนกว่าการดาวน์โหลดจะเสร็จสมบูรณ์ หลังจากดาวน์โหลดสำเร็จแล้ว ระบบจะล้างข้อมูลจากโมเด็มและตัดการเชื่อมต่อจากเสียบที่ออป
- ทำขั้นตอนนี้ซ้ำหากที่ต้องการ หรือแตะ **Cancel** เพื่อปิดหน้าจอกำหนดการเชื่อมต่อบลูทูธ

เปลี่ยนชื่ออุปกรณ์ (ใช้กับบลูทูธมาตรฐานเท่านั้น)

คุณสามารถเปลี่ยนชื่ออุปกรณ์ที่จับคู่จากชื่อของระบบหรือชื่อทั่วไปเป็นชื่อที่ระบุได้

1. เลือกปุ่มลูกศรทางด้านขวาของชื่ออุปกรณ์ที่คุณต้องการแก้ไขใน *รายการอุปกรณ์บลูทูธ*
และไอคอนเป็นพินท์ในฟิลด์ *Name this connection:* (ตั้งชื่อการเชื่อมต่อนี้:) และเริ่มต้นพินท์ชื่อเป็นชื่ออุปกรณ์ที่ต้องการ
2. ป้อนชื่อ และ **OK** บนหน้าจอเป็นพินท์ แล้วแตะ **Save**
ชื่อใหม่จะปรากฏขึ้นใน *รายการอุปกรณ์บลูทูธ* ที่จับคู่

เวิร์กโฟลว์ของ Low Energy บลูทูธ (BLE)

ใช้ Welch Allyn Product Configuration Tool (เวอร์ชัน 1.9.0 หรือใหม่กว่า) เพื่ออนุญาตและเปิดใช้งานการเชื่อมต่อ Bluetooth Low Energy (BLE) และอัปเดตไฟล์การกำหนดค่า Connex Spot Monitor (เครื่องมือโมนิเตอร์)

โปรดอ่านวิธีการอนุญาตการกำหนดค่า Bluetooth Low Energy ใน "การตั้งค่าขั้นสูง" ในคู่มือการซ่อมบำรุง

1. เปิด Connex Spot Monitor
2. เปิดแอปพลิเคชันมือถือบนอุปกรณ์ รายการอุปกรณ์สัญญาณชีพจะปรากฏขึ้น
3. เลือกอุปกรณ์วัดสัญญาณชีพในแอปพลิเคชันมือถือ หากเชื่อมต่ออุปกรณ์มือถือกับ Connex Spot Monitor เป็นครั้งแรก ให้ปฏิบัติตามนี้
 - a. ข้อความขอจับคู่บลูทูธจะปรากฏขึ้นว่า "WACSM... would like to pair with your ..." (WACSM... ต้องการจับคู่กับ ...)
 - b. จับคู่อุปกรณ์กับ Connex Spot Monitor โดยการแตะ **OK** บน Connex Spot Monitor เมื่อมีข้อความว่า "A Bluetooth® Low Energy device is attempting to connect" (อุปกรณ์ Bluetooth® Low Energy พยายามจะเชื่อมต่อ)
 - c. ที่หน้าจอขึ้นรับการจับคู่ ให้แตะ **Pair** (จับคู่) บนแอปพลิเคชันมือถือ
หน้าจอหลักของแอปพลิเคชันมือถือจะปรากฏขึ้น

ตั้งค่าวันที่และเวลา

อาจมีการตั้งวันที่และเวลาไว้ก่อนแล้ว ทั้งนี้ขึ้นอยู่กับข้อกำหนดของหน่วยงานของคุณ หากมีการตั้งเวลาในการกำหนดค่าเครือข่าย เวลาของเครือข่ายจะแทนที่เวลาที่ตั้งด้วยตนเอง

1. แตะแท็บ **Settings**
2. แตะแท็บแนวตั้ง **Date / Time**
3. แตะปุ่ม ▲ หรือ ▼ หรือใช้แป้นกดเพื่อตั้งค่าวันที่และเวลา



หมายเหตุ วันที่และเวลาที่ลงไว้ในการวัดค่าของผู้ป่วยจะเปลี่ยนไปเมื่อคุณเปลี่ยนการตั้งค่าวันที่และเวลา

เปลี่ยนภาษา

โปรดอ่านคำแนะนำสำหรับวิธีการเปลี่ยนภาษาใน "การตั้งค่าขั้นสูง" ใน คู่มือการซ่อมบำรุง

ปิดเครื่องมือโมนิเตอร์

หากคุณปิดการทำงานของเครื่องมือโมนิเตอร์โดยใช้  ค่าการวัดของผู้ป่วยจะได้รับกรเก็บไว้ในหน่วยความจำนานสูงสุด 24 ชั่วโมง สามารถเรียกคืนหรือส่งค่าการวัดที่บันทึกไว้เหล่านี้ไปยังเครือข่ายอิเล็กทรอนิกส์ได้ วิธีการนี้ยังช่วยให้แน่ใจว่าการตั้งค่าการกำหนดค่าใดๆ ที่คุณเปลี่ยนแปลงและบันทึกไว้จะยังคงมีอยู่เมื่อเริ่มทำงานครั้งถัดไป

1. กด 
หากมีการอัปเดตซอฟต์แวร์ ข้อความระบบจะถามว่าคุณต้องการอัปเดตซอฟต์แวร์หรือไม่
2. หากคุณต้องการอัปเดตซอฟต์แวร์ ให้แตะ **OK**

3. หากไม่มีข้อความระบบ กลองข้อความจะปรากฏขึ้นพร้อมกับตัวเลือก

- ลงชื่อออก (หากคุณลงชื่อเข้าใช้ด้วย Clinician ID)
- ปิดเครื่อง
- สลึป
- ยกเลิก

4. แตะตัวเลือกหนึ่งใดตัวเลือกหนึ่ง

จอภาพจะลงชื่อคุณออกในฐานะแพทย์ เพื่อให้แพทย์รายอื่นสามารถลงชื่อเข้าใช้ ปิดเครื่อง เปลี่ยนเป็น โหมด สลึป หรือกลับไปหน้าจอก่อนหน้านี้ โดยขึ้นอยู่กับตัวเลือกที่คุณเลือก แบตเตอรี่จะยังคงชาร์จต่อไปเมื่ออยู่ในโหมด สลึป

รีเซ็ตมอนิเตอร์

1. หากจอภาพหยุดทำงาน ให้กด  ซึ่งอยู่ที่มุมซ้ายล่างของจอภาพค้างไว้เพื่อรีเซ็ตจอภาพ

2. หากมีการแจ้งเตือนที่มีตัวเลือกให้ปิดเครื่อง สลึป หรือยกเลิก ให้กด  ไปเรื่อยๆ

จอภาพจะทำการรีเซ็ตเครื่อง



ข้อควรระวัง อย่าใช้การกด  ค้างเพื่อปิดจอภาพที่ใช้งานได้ตามปกติ เพราะข้อมูลผู้ป่วยและการตั้งค่าการกำหนดค่าจะหายไป ดู “ปิดการทำงานของจอภาพ” สำหรับวิธีการปิดจอภาพ

โหมดสลึป

หลังจากผ่านไปชั่วระยะเวลาหนึ่ง เครื่องมอนิเตอร์จะเข้าสู่โหมดสลึป การหยุดใช้งานแบบต่างๆ จะมีผลต่อเวลาในการเข้าสู่โหมดสลึป:

- เมื่อผ่านเวลาที่กำหนดไปหลังจากการกดบนหน้าจอรังสุดท้าย
- เมื่อโมดูลเซ็นเซอร์ไม่ได้ถูกใช้ในการจับสัญญาณชีพ
- เมื่อเครื่องมอนิเตอร์ไม่มีการแจ้งเตือนในใช้งานอยู่

เครื่องมอนิเตอร์จะไม่เข้าสู่โหมดสลึปเมื่ออยู่ในช่วงเฝ้าติดตามการวัดความดัน

มี 3 เหตุการณ์ที่จะทำให้เครื่องมอนิเตอร์ออกจากโหมดสลึป:

- การกดปุ่มเปิด/ปิดเครื่อง
- การสัมผัสหน้าจอ
- มีสัญญาณเตือนเกิดขึ้น

เข้าสู่โหมดสลึป

1. กด 

2. หากไม่มีข้อความระบบ กลองข้อความจะปรากฏขึ้นพร้อมกับตัวเลือก

- ลงชื่อออก (หากคุณลงชื่อเข้าใช้ด้วย Clinician ID)
- ปิดเครื่อง
- สลึป
- ยกเลิก

3. แตะ **Sleep.**

จอภาพจะเข้าสู่โหมด สลึป

ออกจากโหมดสลึป

1. กด  หรือแตะหน้าจอ

- (หากหน่วยงานของคุณเลือกรูปแบบการล็อกอินแล้ว กดลงใต้ตอบ Login จะปรากฏขึ้น)
2. หากคุณเป็นผู้ใช้ในปัจจุบัน และอยู่ในรูปแบบล็อกอินเฉพาะหน่วยงาน ให้ใช้เครื่องสแกนหรือเป็นกคเพื่อป้อน ID และรหัสผ่านของคุณ หากคุณล็อกอินกลับเข้าไปในจอภาพ จอภาพจะกลับไปหน้าจอที่แสดงก่อนหน้านี้ ให้เก็บบริบทของผู้ป่วย และเก็บสัญญาณชีพที่อาจบันทึกไว้ก่อนหน้านี้
 3. หากคุณเป็นผู้ใช้ใหม่ ให้ใช้เครื่องสแกนบาร์โค้ดหรือเป็นกคในการป้อน ID และรหัสผ่านของคุณ

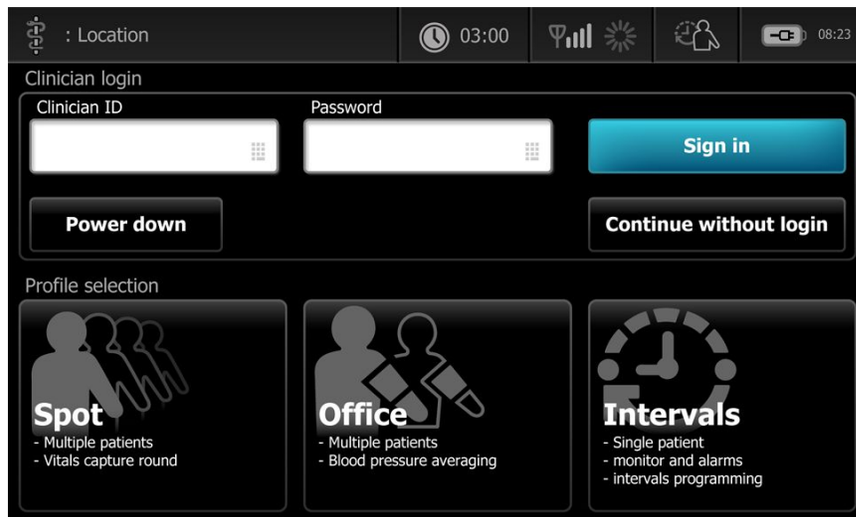
วิธีการลงชื่อเข้าใช้

คุณสามารถลงชื่อเข้าใช้งานเครื่องมอนิเตอร์ได้ 2 วิธี:

- โดยการลงชื่อเข้าใช้ในหน้าจอการลงชื่อ หากหน่วยงานของคุณเลือกใช้วิธีการลงชื่อเข้าใช้งาน
- โดยการลงชื่อเข้าใช้แท็บ Clinician หากหน่วยงานของคุณไม่ได้เลือกใช้วิธีการลงชื่อเข้าใช้งาน

ลงชื่อเข้าใช้โดยใช้หน้าจอล็อกอิน

1. ใช้แท็บแท็บ เครื่องสแกนบาร์โค้ด หรือเครื่องอ่าน RFID ในการป้อน ID และรหัสผ่านของคุณในช่องที่เกี่ยวข้อง แล้วแตะ **Sign in** บริเวณ Profile Selection จะทำงาน และมีโปรไฟล์หนึ่งถึงสามรายการ



2. เลือกโปรไฟล์ที่ต้องการจากโปรไฟล์ที่แสดงสำหรับระดับที่คุณได้รับอนุญาต แท็บ Home สำหรับโปรไฟล์ที่เลือกจะปรากฏขึ้น

ลงชื่อเข้าใช้โดยใช้แท็บ Clinician

1. แตะแท็บ **Settings > Clinician**
2. ใช้แท็บแท็บ เครื่องสแกนบาร์โค้ด หรือเครื่องอ่าน RFID ในการป้อน ID และรหัสผ่านของคุณในช่องที่เกี่ยวข้อง แล้วแตะ **Sign in** ID แพทย์จะปรากฏขึ้นในช่อง Clinician ID บนแท็บนี้และในบริเวณสถานะบนแท็บ Home

ใช้เครื่องสแกนบาร์โค้ดหรือเครื่องอ่าน RFID

มอนิเตอร์ช่วยให้สามารถสแกนบาร์โค้ดของผู้ป่วยและแพทย์ รวมถึงอ่านป้าย RFID เพื่อป้อนข้อมูล ID ได้ เครื่องสแกนบาร์โค้ด (เครื่องสแกน) และเครื่องอ่าน RFID รองรับบาร์โค้ดแบบเส้นตรงและแบบสองมิติ

หากคุณยังไม่ได้ดำเนินการไว้ก่อนหน้านี้ ให้ใช้คำแนะนำนี้ให้มาพร้อมกับเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ในการติดตั้งเครื่องเข้ากับมอนิเตอร์



หมายเหตุ โปรดอ่านคำแนะนำของผู้ผลิตเพื่อให้แน่ใจว่าเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ได้รับการตั้งค่าเป็นโหมด USB Com Emulation ขึ้นชั้นประเภทของเวอร์ชัน EMR ที่หน่วยงานของคุณใช้

1. นำเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ออกจากที่วาง
2. ถู้อเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ห่างจากบาร์โค้ดหรือป้าย RFID ประมาณ 6 นิ้ว (15.4 ซม.) แล้วบีบที่ไอหรือกดปุ่มของเครื่องเพื่อให้เห็นแสงจากเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ปรากฏบนบาร์โค้ดหรือป้าย RFID

เมื่อเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID อ่านบาร์โค้ดหรือป้าย RFID และสืบค้น ID ที่ตรงกันบนอุปกรณ์หรือในระบบโฮสต์ภายนอกสำเร็จ ID จะปรากฏในบริเวณเป้าหมาย (หน้าต่าง Patient (ผู้ป่วย), ฟิลด์ข้อมูล หรือพื้นที่ Device Status (สถานะอุปกรณ์)) ดูหมายเหตุเพิ่มเติมด้านล่าง

หากเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID อ่านบาร์โค้ดหรือป้าย RFID ได้ยาก ให้ปรับระยะห่างและมุมระหว่างเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID กับบาร์โค้ดหรือป้าย RFID อย่างช้าๆ ขณะบีบที่ไอหรือกดปุ่มบนเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID หากยังคงมีปัญหาให้ทำให้บาร์โค้ดหรือป้าย RFID แบนที่สุดเท่าที่จะทำได้



หมายเหตุ คุณสามารถสแกนบาร์โค้ดของผู้ป่วยได้จากแท็บ Home (หน้าแรก) ID ที่สแกนจะปรากฏใน Patient frame (กรอบผู้ป่วย) บนแท็บ Home (หน้าแรก)



หมายเหตุ การสแกน ID แพทย์ขณะที่หน้าต่าง Clinician ID เปิดอยู่จะเป็นการใส่ ID ที่สแกนลงในส่วน Clinician ID (ID แพทย์) ในบริเวณ Device Status (สถานะอุปกรณ์) และ **OK** (ตกลง) เพื่อกลับไปแท็บ Home (หน้าแรก) และเริ่มต้นรับค่าการวัดของผู้ป่วย

โปรไฟล์

เครื่องมือนี้สามารถแสดงผลได้หลายโปรไฟล์ ซึ่งประกอบด้วย Spot Office และ Intervals



หมายเหตุ รุ่นของคุณอาจไม่ได้มีคุณลักษณะทั้ง 3 อย่างนี้

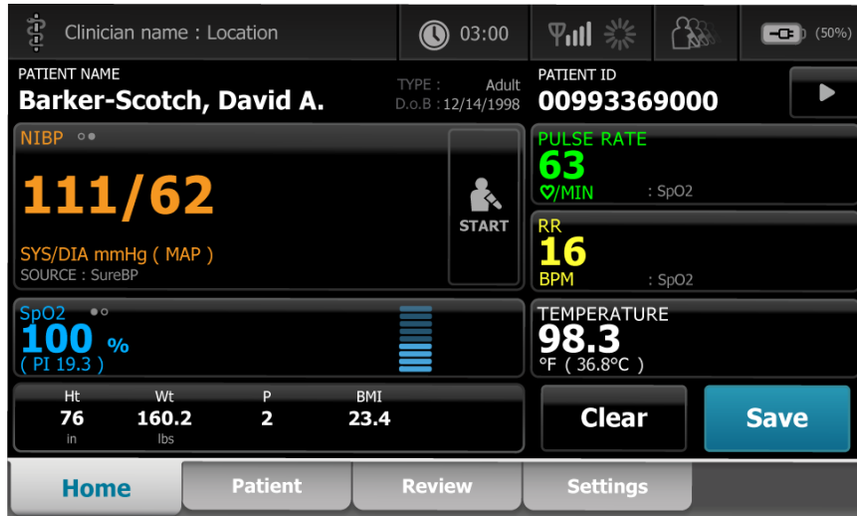
โปรไฟล์ Spot

โปรไฟล์ Spot เหมาะสำหรับการจับสัญญาณชีพผู้ป่วยหลายรายด้วยความรวดเร็ว ด้วยพารามิเตอร์ที่กำหนดเองหรือเพิ่มเติม รูปแบบการลงชื่อเข้าใช้งานที่กำหนดเฉพาะสำหรับหน่วยงาน และการรีวิผู้ป่วยหลายราย

ในโปรไฟล์ Spot แท็บ Home จะแสดงพารามิเตอร์และคุณลักษณะดังต่อไปนี้

- NIBP
- อัตราการเดินของชีพจร
- อัตราการหายใจ
- อุณหภูมิ
- SpO2
- คะแนนที่กำหนดเอง
- พารามิเตอร์เพิ่มเติม
- ความสามารถใช้ WiFi และอีเทอร์เน็ต

พารามิเตอร์ที่กำหนดค่าได้สามารถเข้าถึงได้ในโปรไฟล์ Spot ในแท็บ Home โดยการแตะพารามิเตอร์ที่เกี่ยวข้อง



โปรไฟล์ Office

โปรไฟล์ Office เหมาะสำหรับการจับสัญญาณชีพขณะเดินกับผู้ป่วยภายนอก และมีตัวเลือกการใช้งานลูท

ในโปรไฟล์ Office แท็บ Home จะแสดงพารามิเตอร์และคุณลักษณะดังต่อไปนี้

- NIBP
- อัตราการเดินของชีพจร
- อุณหภูมิ
- SpO2
- อัตราการหายใจ
- BMI
- ส่วนสูง น้ำหนัก ความเจ็บปวด
- ความสามารถใช้ USB และบลูทูธ



โปรไฟล์ Intervals

โปรไฟล์ Intervals เหมาะสำหรับการเฝ้าดูเป็นระยะสำหรับผู้ป่วยเพียงคนเดียวโดยมีการรีวิวสำหรับผู้ป่วยและมีสัญญาณเตือน

ในโปรไฟล์ Intervals แท็บ Home จะแสดงพารามิเตอร์และคุณลักษณะดังต่อไปนี้

- NIBP
- อัตราการเต้นของชีพจร
- อัตราการหายใจ
- อุณหภูมิ
- SpO2
- Alarms
- คะแนนที่กำหนดเอง
- พารามิเตอร์เพิ่มเติม
- ความสามารถใช้ WiFi และอินเทอร์เน็ต

พารามิเตอร์ที่กำหนดค่าได้สามารถเข้าถึงได้ในโปรไฟล์ Intervals ในแท็บ Home โดยการแตะพารามิเตอร์ที่เกี่ยวข้อง



การเปรียบเทียบคุณลักษณะโปรไฟล์

เครื่องมือเฝ้าดูสามารถแสดงผลได้หลายโปรไฟล์ ซึ่งประกอบด้วย Spot Office และ Interval



หมายเหตุ รุ่นของคุณอาจไม่ได้มีคุณลักษณะทั้ง 3 อย่างนี้

การเปรียบเทียบคุณลักษณะโปรไฟล์

ตารางต่อไปนี้แสดงการเปรียบเทียบคุณลักษณะของโปรไฟล์ต่างๆ

คุณลักษณะ	Spot	Office	Intervals
กำหนดค่าและใช้การตั้งค่าช่วงเวลา		X	X
สังเกตและกำหนดค่าขีดจำกัดสัญญาณเตือน			X

คุณลักษณะ	Spot	Office	Intervals
สังเกตและตอบสนองต่อสัญญาณเตือนทางกายภาพ			X
เข้าถึงเห็น Alarms			X
รับการอ่านค่า NIBP, SpO2, อัตราการหายใจ, อุณหภูมิ และอัตราชีพจร	X	X	X
เปลี่ยนประเภทผู้ป่วย (ผู้ใหญ่ เด็กทารกแรกเกิด)	X	X	X
ดูและใส่พารามิเตอร์ด้วยตนเอง (ส่วนสูง น้ำหนัก ความเจ็บปวด การหายใจ อุณหภูมิ และ BMI) ¹	X	X	X
บันทึกข้อมูลที่แสดงปัจจุบันไปยังหน่วยความจำของเครื่องมือ	X	X	X
บันทึกข้อมูลผู้ป่วย	X	X	X
ตรวจสอบข้อมูลผู้ป่วย	X	X	X
เข้าถึงเห็น Patients	X		X
เข้าถึงเห็น Review	X	X	X
เข้าถึงเห็น Settings	X	X	X

¹ เครื่องวัดอุณหภูมิ Braun IR ถูกกำหนดให้ทำงานร่วมกับเครื่องมืออื่นด้วยสายข้อมูลอุณหภูมิโดยอัตโนมัติไปยังหน้าต่างอุณหภูมิ คุณสามารถใส่อุณหภูมิด้วยตนเองหากอุณหภูมิของผู้ป่วยด้วยเครื่องวัดอุณหภูมิที่ไม่ได้เชื่อมต่อกับเครื่องมืออื่น และคุณเลือกอุณหภูมิเป็นหนึ่งในพารามิเตอร์ที่ต้องแสดง

เลือกโปรไฟล์จากบริเวณลือกอื่น

หากหน่วยงานของคุณได้กำหนดค่า Connex Spot Monitors ด้วยรูปแบบเฉพาะของตน หน้าจอลือกอื่นจะปรากฏขึ้นเมื่อเปิดจอภาพ

1. ลงชื่อเข้าใช้เครื่องมือ
หน้าจอเลือกโปรไฟล์จะปรากฏขึ้น และแสดงโปรไฟล์ได้สูงสุดสามโปรไฟล์
2. แตะโปรไฟล์ที่ต้องการ
แท็บ Home สำหรับโปรไฟล์ที่เลือกจะปรากฏขึ้น

หากคุณเปลี่ยนโปรไฟล์จะอ่านค่าการวัดของผู้ป่วยหรือจะแสดงการวัดค่าของผู้ป่วยที่ยังไม่ได้บันทึก ค่าการวัดจะถูกลบ

เปลี่ยนโปรไฟล์

1. แตะแท็บ **Settings**
2. แตะแท็บ **Profiles** แนวตั้ง
3. แตะโปรไฟล์ที่ต้องการ
4. แตะแท็บ **Home** เพื่อไปที่หน้าจอ *Home* เพื่อเริ่มต้นการใช้โปรไฟล์ที่เลือก

คุณจะไม่ควรเปลี่ยนแปลงโปรไฟล์ขณะรับค่าการวัดของผู้ป่วยหรือขณะที่ค่าการวัดของผู้ป่วยที่ยังไม่ได้บันทึกยังอยู่บนหน้าจอ การเปลี่ยนโปรไฟล์จะเป็นการลบข้อมูลการวัดทั้งหมดออกจากอุปกรณ์และหยุดช่วงเวลา

หน้าที่ของหน้าจอปกติ

คุณสามารถใส่ข้อมูลลงบนพื้นที่ของพารามิเตอร์บนหน้าจอ และที่ไอคอนเพื่อเริ่มปฏิบัติการ

ไอคอน	รายละเอียด
	เป็นตัวพิมพ์ตัวเลข สำหรับใส่ข้อมูลเกี่ยวกับตัวเลข
	เป็นตัวพิมพ์ตัวอักษรและตัวเลข สำหรับใส่ข้อมูลที่เป็นทั้งตัวอักษรและตัวเลข
	เป็น Shift ใสตัวอักษรที่แตะถัดไปเป็นตัวพิมพ์ใหญ่
	เป็น Data สำหรับใส่ข้อมูล
	เป็น Back สำหรับลบข้อมูล โดยเริ่มจากด้านขวาของข้อมูลที่ใส่
	เป็น Next เก็บข้อมูลที่ใส่ สร้างช่องข้อมูล และไปยังช่องถัดไปเพื่อใส่ข้อมูล
	เป็น OK เก็บข้อมูลที่ใส่และเปิดเป็นตัวพิมพ์หรือคีย์บอร์ดที่ใช้สำหรับใส่ข้อมูล
	เป็น Cancel ปิดเป็นตัวพิมพ์หรือคีย์บอร์ดโดยไม่เก็บข้อมูลที่ใส่
	เป็น Alpha ในมุมมองซ้าย เปลี่ยนคีย์บอร์ดกลับเป็นแบบพ้อยชนะธรรมดา
	เป็น Symbol ในมุมมองซ้าย เปลี่ยนคีย์บอร์ดจากแบบพ้อยชนะธรรมดาเป็นแบบสัญลักษณ์และอักขระพิเศษ
	เป็นเครื่องหมายเสริมตัวอักษร ในมุมมองซ้าย เปลี่ยนคีย์บอร์ดจากแบบพ้อยชนะธรรมดาและแสดงเครื่องหมายแสดงการออกเสียงของภาษาที่เลือก

หน้าจอหลัก

เครื่องมือนี้ประกอบด้วยหน้าจอหลักและหน้าจอป้อนข้อมูล

หน้าจอหลักประกอบด้วย 3 ส่วน



รายการ	รายละเอียด
1 สถานะ	พื้นที่สถานะจะปรากฏที่ด้านบนของหน้าจอและประกอบด้วยข้อมูลเกี่ยวกับคุณลักษณะทั่วทั้งระบบ
2 เนื้อหา	พื้นที่เนื้อหาจะแสดงข้อมูลที่กำหนดโดยเห็นนำทางหลักหรือเห็นนำทางส่วนกลางซึ่งถูกเลือกจากด้านล่างของหน้าจอ พื้นที่เนื้อหาจะมีแท็บแนวตั้งทางด้านซ้ายของหน้าจอที่เกี่ยวข้องกับเห็นนำทางหลักที่เลือกนั้น และยังสามารถแสดงข้อมูลสรุปของสัญญาณชีพปัจจุบัน
3 การนำทางหลัก	ขึ้นอยู่กับโปรไฟล์ที่ใช้ เห็นนำทางหลักของโปรไฟล์นั้นจะปรากฏด้านล่างของหน้าจอ

สถานะของแบตเตอรี่

ตัวบอกสถานะแบตเตอรี่จะแสดงสถานะของแบตเตอรี่

สถานะของแบตเตอรี่จะแสดงโดยไอคอนมุมบนขวาของหน้าจอเครื่องมือชนิด สถานะแสดงถึงสถานการณ์ที่เป็นไปได้หลายสถานการณ์:

- เครื่องชนิดต่อเข้ากับแหล่งจ่ายไฟ และแบตเตอรี่กำลังชาร์จหรือชาร์จเต็มแล้ว อัตราการชาร์จจะถูกแสดงเป็นเปอร์เซ็นต์ของความจุ
- เครื่องชนิดไม่ได้ต่อเข้ากับแหล่งจ่ายไฟและใช้พลังงานจากแบตเตอรี่ เวลาประมาณการที่เหลือของประจุ แสดงแบตเตอรี่ที่เหลือบนเครื่องมือชนิดและขาตั้ง ซึ่งจะถูกแสดงในรูปของแถบ 1 ถึง 4 และชั่วโมง/นาที
- เครื่องชนิดต่อเข้ากับแหล่งจ่ายไฟ แต่แบตเตอรี่ไม่ทำการชาร์จ (หรือถูกถอดออก)

แถบ	รายละเอียด
4	ทำงานโดยใช้แบตเตอรี่ ประจุแบตเตอรี่สูง 76% - 100%; แสดงเวลาคงเหลือ (ชั่วโมง/นาที)
3	ทำงานโดยใช้แบตเตอรี่ ประจุแบตเตอรี่ปานกลาง 51% - 75%; แสดงเวลาคงเหลือ (ชั่วโมง/นาที)
2	ทำงานโดยใช้แบตเตอรี่ ประจุแบตเตอรี่ต่ำ 26% - 50%; แสดงเวลาคงเหลือ (ชั่วโมง/นาที)
1	ทำงานโดยใช้แบตเตอรี่ ประจุแบตเตอรี่ต่ำมาก 11% - 25%; แสดงเวลาคงเหลือ (ชั่วโมง/นาที)

เมื่อแบตเตอรี่ไม่ได้รับการชาร์จ และพลังงานเริ่มต่ำ จะมีสัญญาณเตือนที่มีลำดับความสำคัญตามกสีเหลืองปรากฏขึ้นในแถบ Status



หมายเหตุ ให้ดูประจุแบตเตอรี่คงเหลือที่ตัวบอกสถานะและเสียบสายไฟที่ได้เสียบทันทีที่สามารถทำได้

หากสัญญาณเตือนระดับต่ำถูกเพิกเฉยหรือคุณไม่ได้ดำเนินการชาร์จแบตเตอรี่ สัญญาณเตือนสีแดงจะปรากฏขึ้นและส่งเสียงร้องเมื่อพลังงานแบตเตอรี่ 'มาก' ให้เสียบเครื่องมอนิเตอร์เข้ากับเต้าเสียบโดยทันทีเพื่อป้องกันการปิดเครื่อง

สัญญาณเตือนและข้อความรายละเอียด

สัญญาณเตือนและข้อความรายละเอียดจะแสดงในพื้นที่สถานะเครื่องมือเพียงชั่วคราวหรือคงอยู่รอบเท่าที่เงื่อนไขที่เกี่ยวข้องกับข้อความนั้นยังคงอยู่ สัญญาณเตือนหรือข้อความรายละเอียดอาจรวมถึงการควบคุมหรือพฤติกรรมที่คุณสามารถใช้ในการจัดการกับสัญญาณเตือนและข้อความรายละเอียดได้

เมื่อเครื่องมอนิเตอร์ตรวจพบเงื่อนไขการเตือน หน้าต่างชีพที่เกี่ยวกับการเตือนนั้นจะกะพริบและข้อความการเตือนจะปรากฏขึ้น เมื่อมีสัญญาณเตือนหลายตัวปรากฏขึ้น ข้อความที่มีความสำคัญที่สุดจะปรากฏขึ้นก่อน คุณสามารถเลือกดูข้อความการเตือน โดยการแตะเปิด/ปิดที่การเตือนเหล่านั้น

ข้อความรายละเอียดจะแนะนำให้คุณทำการโต้ตอบกับเครื่องมอนิเตอร์ หรือแสดงรายละเอียดว่าไม่ต้องดำเนินการใดๆ คุณสามารถปิดข้อความรายละเอียดโดยเลือกการควบคุมที่เกี่ยวข้องข้อความหรือรอให้ข้อความนั้นหมดเวลาไปเอง

โหมดล็อกหน้าจอ

การล็อกหน้าจอเป็นการปิดกั้นการแสดงผลรายละเอียดของผู้ป่วย และป้องกันการป้อนข้อมูลซึ่งอาจมีประโยชน์เมื่อมีการสั่งการแสดงผล

หน้าจอจะล็อกเมื่อมีเหตุการณ์ต่อไปนี้เกิดขึ้น:

- คุณแตะที่ **Display lock**
- ไม่มีการโต้ตอบกับเครื่องมอนิเตอร์



หมายเหตุ การล็อกหน้าจออาจเป็นการบดบังข้อมูลผู้ป่วยในกรณีที่เกิดสัญญาณเตือนที่มีลำดับความสำคัญต่ำหรือต่ำมาก ทั้งนี้ขึ้นอยู่กับข้อกำหนดของหน่วยงานของคุณ

ล็อกหน้าจอ

ทำตามขั้นตอนเหล่านี้เพื่อแตะหน้าจอโดยไม่เปิดใช้งานการควบคุม

1. แตะไอคอนแบตเตอรี่ในบริเวณ สถานะ หรือแตะแท็บ **Settings**
2. แตะแท็บแนวตั้ง **Device**
3. แตะ **Display lock**

นอกจากนี้ยังสามารถกำหนดค่าหน้าจอให้ล็อกโดยอัตโนมัติหลังจากไม่ได้ใช้งานตามระยะเวลาที่กำหนดไว้ล่วงหน้า โปรดดูคำแนะนำเพิ่มเติมจาก "การตั้งค่าการกำหนดค่า"

ปลดล็อกหน้าจอ

หากมีการกำหนดรูปแบบการล็อกอินด้วย Clinician ID สำหรับไซต์ของคุณ ให้ทำตามขั้นตอนด้านล่างนี้ หรือแตะไอคอนล็อกเพื่อปลดล็อกหน้าจอ

1. ใช้เครื่องสแกนบาร์โค้ดหรือแป้นกดเพื่อป้อน ID หรือสแกน ID และรหัสผ่านของคุณ
2. ทำตามการแจ้งเตือนบนหน้าจอเพื่อปลดล็อกหน้าจอ

คุณสามารถล็อกอินเข้าสู่ระบบอุปกรณ์ด้วยการสแกนหรือป้อน ID และรหัสผ่านด้วยตนเอง เมื่อคุณพยายามล็อกอินเข้าสู่ระบบอุปกรณ์ กล้องข้อความจะปรากฏขึ้น: "Would you like to log the current user, XXX, out?" (คุณต้องการล็อกผู้ใช้ปัจจุบัน XXX ออกหรือไม่)

หากคุณเลือก No ผู้ใช้เริ่มแรกจะยังคงล็อกอินอยู่ หากเลือก OK อุปกรณ์จะนำผู้ใช้ก่อนหน้าออกจากระบบ ล็อกอินคุณเข้าสู่ระบบ และนำคุณไปยังแท็บ Home

การใส่ข้อมูลด้วยตัวเองและตัวคัดแปรพารามิเตอร์

คุณสามารถเปลี่ยนพารามิเตอร์ได้เองโดยการสลับค่าพารามิเตอร์ไปมาหรือใช้หน้าจอป้อนค่าเพื่อใส่ข้อมูลเฉพาะ

เปลี่ยนหน่วยพารามิเตอร์

ผู้ที่ได้รับอนุญาตสามารถเปลี่ยนหน่วยวัดสำหรับ NIBP หรืออุณหภูมิได้จากแท็บ Advanced settings > Parameters

1. เข้าถึง Advanced Settings (การตั้งค่าขั้นสูง)
 - a. แตะแท็บ **Settings**
 - b. แตะแท็บ **Advanced** (พารามิเตอร์)
 - c. ป้อนรหัสผ่านของคุณและแตะ **OK** (ตกลง)

แท็บ General (ทั่วไป) จะปรากฏขึ้น
 2. แตะแท็บ **Parameters** (พารามิเตอร์)
- สำหรับ NIBP ให้ใช้เมนูรอปดาวน์เพื่อเลือก mmHg หรือ kPa สำหรับอุณหภูมิให้ใช้เมนูรอปดาวน์เพื่อเลือก °F หรือ °C

เปลี่ยนกรอบด้วยตนเอง

1. กดที่กรอบ เช่น **NIBP** ค้างไว้
- หน้าจอ Modifiers จะปรากฏขึ้น
2. ป้อนค่าสำหรับพารามิเตอร์ด้วยตนเองโดยการแตะไอคอนเป็นพิมพ์ในฟิลด์ป้อนข้อมูลด้วยตนเองแล้วแตะ **OK** (ตกลง) บนแป้นพิมพ์
 3. หลังจาก Modifiers ทั้งหมดเสร็จสมบูรณ์ให้แตะ **OK**. (ตกลง)
 4. แตะ **Save** (บันทึก) เพื่อบันทึกการวัด

หน้าจอป้อนชีพ

เมื่อหน้าจอป้อนชีพปรากฏขึ้น คุณจะไม่สามารถเข้าถึงปุ่มใดๆ หรือการควบคุมใดๆ ที่อยู่หลังป้อนชีพได้ การปฏิบัติการตามหน้าจอป้อนชีพจะต้องทำให้สำเร็จ หรืออาจปิด หรือยกเลิก ก่อนที่หน้าจออื่นจะสามารถใช้งานได้

ตัวอย่างเช่น เมื่อมีหน้าจอป้อนชีพหลายหน้าจอปรากฏขึ้นซ้อนกัน ในกรณีเช่นนี้ หน้าจอป้อนชีพด้านบนสุดเท่านั้นที่จะสามารถเข้าถึงได้ การปฏิบัติการตามทีละบุนในหน้าจอป้อนชีพด้านบนสุดจะต้องทำให้สำเร็จ หรืออาจปิด หรือยกเลิก ก่อนที่ป้อนชีพด้านล่างจะสามารถเข้าถึงได้

การนำทาง

เครื่องมือนี้มีวิธีการนำทางมี 4 ประเภท:

- แท็บหลัก
- แท็บแนวดิ่ง
- ปุ่มคำสั่ง
- ทางลัด

แท็บหลัก

แท็บหลักด้านล่างของหน้าจอช่วยให้คุณสามารถเปลี่ยนไปมาระหว่างแท็บ และเปลี่ยนการควบคุมในพื้นที่เหนือฮานเครื่องมือเมอร์ โพรไฟล์ที่คุณเลือกเป็นตัวเลือกกำหนดว่าแท็บใดจะสามารถใช้งานได้ แท็บที่คุณเลือกเป็นตัวกำหนดว่าข้อมูลใดจะปรากฏบนหน้าจอ แท็บหลัก 5 แท็บ ประกอบด้วย:

- Home
- Patient
- Alarms
- Review
- Settings

แท็บแนวตั้ง

แท็บแนวตั้งด้านซ้ายของหน้าจอช่วยนำทางคุณไปยังส่วนต่างๆของแท็บหลัก แท็บแนวตั้งที่แสดงถูกกำหนดโดยแท็บหลักที่เลือก

ปุ่มคำสั่ง

ปุ่มคำสั่ง เช่น ปุ่มช่วงเวลา Start ช่วยนำทางและช่วยให้คุณปฏิบัติการต่างๆ ได้

ทางลัด

ทางลัดช่วยให้การนำทางมีประสิทธิภาพ ตัวอย่างเช่น การแตะที่บริเวณแบตเตอรี่ในแถบสถานะจะช่วยให้คุณสามารถไปที่ Settings [Settings > Device] หรือแตะที่บริเวณนาฬิกาในแถบสถานะเพื่อไปที่ Settings [Settings > Date/Time] และแสดงข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับส่วนนั้นของมอนิเตอร์

แท็บ Home

แท็บ Home จะแสดงข้อมูลเกี่ยวกับผู้ป่วย:

- พื้นที่สถานะ ประกอบด้วยสถานะของการแจ้งเตือนและสถานะของแบตเตอรี่
- พื้นที่ผู้ป่วย ประกอบด้วยชื่อและรหัส
- NIBP
- SpO2
- อัตราการหายใจ
- อัตราการเดินของชีพจร
- อุณหภูมิ
- การให้คะแนนแบบกำหนดเอง (พารามิเตอร์เพิ่มเติม/คะแนนการเตือนล่วงหน้า)
- พื้นที่ปฏิบัติการ ประกอบด้วยปุ่ม Clear และ Save

แท็บ Patient

แท็บ Patient อาจประกอบด้วยหน้าจอ Patient Summary หรือ Patient List

- ชื่อผู้ป่วย
- ตำแหน่งของผู้ป่วย
- รหัสผู้ป่วย
- ประเภทผู้ป่วย
- พื้นที่ปฏิบัติการประกอบด้วย OK และ Clear

แท็บ Alarms

แท็บ Alarms ประกอบด้วยแท็บในแนวตั้ง:

- ทัวไป
- NIBP
- อัตราการเดินของชีพจร
- SpO2
- อัตราการหายใจ

- อุณหภูมิ

แท็บทั่วไปประกอบไปด้วยพารามิเตอร์ควบคุมขีดจำกัดสัญญาณเตือน ตัวควบคุมเสียง และการตั้งค่าสัญญาณเตือนใหม่

แท็บ Review

แท็บ Review แสดงข้อมูลของผู้ป่วยที่ได้บันทึกไว้ก่อนหน้านี้ สามารถดูข้อมูลได้ทั้งแบบผู้ป่วยคนเดียวหรือหลายคน แท็บ Review แสดงพารามิเตอร์หลักและแบบกำหนดเอง และการควบคุม:

- ชื่อผู้ป่วย
- วันที่ / เวลา
- สัญญาณชีพหลัก
- พารามิเตอร์แบบกำหนดเอง
- การควบคุมประกอบด้วย View, Send และ Delete

แท็บ Settings

แท็บ Settings ช่วยให้คุณสามารถแก้ไขการทำงานบางอย่างของอุปกรณ์ ประกอบด้วยแท็บนำทางในแนวตั้ง:

- Intervals
- โพรไฟล์
- Device
- วันที่ / เวลา
- Clinician
- Advanced (แท็บในแนวตั้งตัวนี้มีรหัสป้องกันและใช้ได้เพียงเจ้าหน้าที่ที่ได้รับอนุญาตเท่านั้น)

ปรับความสว่างของหน้าจอ

สามารถปรับความสว่างของหน้าจอได้ถึง 10 ระดับ ปรับความสว่างในแท็บ Device ใน Settings

1. บนแท็บ Settings ให้แตะ **Device**
2. ในบริเวณความสว่าง ให้แตะ ▲ หรือ ▼ เพื่อเพิ่มหรือลดความสว่างบนหน้าจอ

การจัดการข้อมูลผู้ป่วย

ข้อมูลผู้ป่วยจะได้รับการจัดการผ่านแท็บ Patient (ผู้ป่วย)



จากแท็บ Patient คุณสามารถทำสิ่งต่อไปนี้ได้

- สแกน ID ผู้ป่วยด้วยเครื่องสแกนบาร์โค้ดและดึงข้อมูลผู้ป่วยจากระบบโฮสต์ภายนอก
- ค้นหาและดึงข้อมูลผู้ป่วยจากระบบโฮสต์ภายนอก
- ใสข้อมูลผู้ป่วยเพิ่มเติม
- เพิ่มผู้ป่วยใหม่
- เรียกขการ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย เพื่อให้แน่ใจว่าข้อมูลถูกต้องและเป็นการรักษาความลับของผู้ป่วย ให้บันทึกการอ่านค่าและล้างการแสดงผลหน้าจอของผู้ป่วยแต่ละคน



คำเตือน ตรวจสอบอัตลักษณ์ของผู้ป่วยบนมอเนเตอร์หลังจากใสข้อมูลด้วยตนเองหรือด้วยบาร์โค้ด และก่อนที่จะบันทึกหรือถ่ายโอนประวัติผู้ป่วย การระบุตัวผู้ป่วยผิดพลาดทำให้ผู้ป่วยบาดเจ็บได้

โหลดข้อมูลผู้ป่วยด้วยเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID

คุณสามารถใช้เครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ในการสืบค้นระเบียนผู้ป่วยที่มีอยู่ และดำเนินการจับคู่ชื่อผู้ป่วย ADT



หมายเหตุ จอภาพสามารถรับชื่อผู้ป่วยจากระเบียนผู้ป่วยที่เชื่อมโยงกับหมายเลข ID ที่สแกนได้ หากจอภาพเชื่อมต่อกับเครือข่าย



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ตรวจสอบข้อมูลประจำตัวของผู้ป่วยบนจอภาพหลังจากป้อนข้อมูลด้วยบาร์โค้ดหรือด้วยตนเอง และก่อนที่จะพิมพ์หรือถ่ายโอนระเบียบผู้ป่วย การระบุตัวผู้ป่วยผิดอาจทำให้ผู้ป่วยบาดเจ็บได้

1. ยืนยันว่าคุณกำลังอยู่ในแท็บ Home
2. สแกนบาร์โค้ดของผู้ป่วยด้วยเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID

Patient ID จะปรากฏขึ้นในกรอบ Patient

หากเครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID ไม่พร้อมใช้งานหรือใช้งานไม่ได้ ให้ป้อนข้อมูลผู้ป่วยด้วยตนเองโดยใช้แป้นพิมพ์บนหน้าจอ

เพิ่มผู้ป่วย



หมายเหตุ สามารถใช้ตัวเลือกนี้ได้ในโปรไฟล์ Spot (จุดเวลา) และ Intervals (ช่วงเวลา)



หมายเหตุ หากมีการกำหนดค่าให้สามารถดึงข้อมูลผู้ป่วยจากระบบโฮสต์ภายนอก อุปกรณ์จะไม่อนุญาตให้คุณป้อนข้อมูลผู้ป่วยด้วยตนเอง

1. หากเปิดใช้งานการป้อนข้อมูลผู้ป่วยด้วยตนเอง ให้แตะแท็บ **Patient** (ผู้ป่วย)
2. แตะ **New patient** (ผู้ป่วยใหม่)
3. หากเปิดใช้งานอยู่ ให้แตะ  ในช่องใดก็ได้ แล้วป้อนข้อมูลผู้ป่วย
4. แตะ **Next** (ถัดไป) เพื่อเลื่อนไปตามช่องข้อมูลผู้ป่วย



หมายเหตุ คุณสามารถใช้เครื่องสแกนบาร์โค้ดในการป้อน ID ผู้ป่วยในช่อง Patient ID ได้ และ



ในช่อง Patient ID สแกนบาร์โค้ด และแตะ **OK**

5. แตะ **OK** เพื่อบันทึกและกลับไปแท็บ Home

ค้นหาผู้ป่วยจากรายชื่อผู้ป่วยโดยใช้เครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID



หมายเหตุ สามารถใช้ตัวเลือกนี้ได้ในโปรไฟล์ Spot (จุดเวลา) และ Intervals (ช่วงเวลา)

แตะแถบ **Patient** (ผู้ป่วย) หรือสแกน ID ผู้ป่วยจากหน้าจอหลัก

เมื่อสแกน ID ผู้ป่วยและผลลัพธ์ของ ID ผู้ป่วยจากรายชื่อผู้ป่วยจะกลับไปที่แท็บ Home (หน้าแรก)

จัดการระเบียบผู้ป่วย

สามารถส่งระเบียบผู้ป่วยไปยังเครือข่าย หรือลบได้

1. และแท็บ Review

Patient	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	



หมายเหตุ จะมีการเน้นค่าการวัดที่ทำให้เกิดการเตือนทางกายภาพด้วยสี



หมายเหตุ หากอุปกรณ์ของคุณได้รับการกำหนดค่าเพื่อการให้คะแนนแบบกำหนดเอง คอลัมน์คะแนนการเตือนล่วงหน้า (คะแนน) จะปรากฏขึ้น

- เลือกผู้ป่วยด้วยการแตะที่เครื่องหมายถูกถัดจากชื่อผู้ป่วย
- แตะ **Send** (ส่ง) เพื่อส่งระเบียบไปยังเครือข่าย หรือแตะ **Delete** (ลบ) เพื่อลบระเบียบออกตามต้องการ



ข้อควรระวัง ตรวจสอบข้อมูลประจำตัวของผู้ป่วยบนจอภาพหลังจากป้อนข้อมูลด้วยบาร์โค้ดหรือด้วยตนเอง และก่อนที่จะถ่ายโอนระเบียบผู้ป่วย



หมายเหตุ ไอคอน  แสดงถึงระเบียบที่ส่งไปยังเครือข่ายแล้ว



หมายเหตุ คุณสามารถกำหนดค่าโปรไฟล์และการตั้งค่ารายการ เพื่อให้ส่งการวัดไปยังเครือข่ายโดยอัตโนมัติ



หมายเหตุ การวัดค่าของผู้ป่วยที่ต่ำกว่า 24 ชั่วโมงจะถูกลบออกจากแท็บ Review (ตรวจสอบ) โดยอัตโนมัติ



หมายเหตุ วันที่และเวลาที่ลงไว้ในการวัดค่าของผู้ป่วยจะเปลี่ยนไปตามการตั้งแต่วันที่และเวลาใหม่

ตัวตัดแปร

แท็บ Modifiers (ตัวปรับเปลี่ยน) ช่วยให้คุณสามารถใส่รายละเอียดเพิ่มเติมของการตรวจวัดค่าปัจจุบัน

ตั้งค่าตัวแก้ไข

1. บนแท็บ Home ให้กดพารามิเตอร์ที่ต้องการตั้งค่าไว้
หน้าจอ Modifiers จะปรากฏขึ้น
 2. แตะพารามิเตอร์ที่ต้องการบนหน้าจอ Modifiers (ตัวปรับเปลี่ยน) และใช้แป้นกดป้อนข้อมูล NIBP, SpO2, อัตราชีพจร, RR, อุณหภูมิ หรือพารามิเตอร์เพิ่มเติมด้วยตนเอง
 3. แตะ **OK** เพื่อยอมรับรายการที่ป้อน
 4. แตะ **OK** เพื่อยอมรับการเปลี่ยนแปลง และกลับไปแท็บ Home หรือแตะ **Cancel** เพื่อลบรายการที่ป้อนทั้งหมด
- การตั้งค่าตัวแก้ไขจะล้างข้อมูลหลังจากหนึ่งรอบการทำงานของเครื่อง หลังจากที่คุณล้างหรือบันทึกแท็บ Home หรือหลังจากที่คุณเลือกผู้ป่วยใหม่

รายชื่อผู้ป่วย

จากหน้าจอ Parent List คุณสามารถทำสิ่งต่อไปนี้ได้:

- สแกน ID ผู้ป่วยด้วยเครื่องสแกนบาร์โค้ดและดึงข้อมูลผู้ป่วยจากระบบโฮสต์ภายนอก
- ค้นหาและดึงข้อมูลผู้ป่วยจากระบบโฮสต์ภายนอก
- ใส่ข้อมูลผู้ป่วยเพิ่มเติม
- เพิ่มผู้ป่วยใหม่
- เรียกรายการ



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ตรวจสอบข้อมูลประจำตัวของผู้ป่วยบนมอโนเตอร์หลังจากป้อนข้อมูลด้วยบาร์โค้ดหรือด้วยตนเอง และก่อนที่จะพิมพ์หรือถ่ายโอนระเบียบขึ้นผู้ป่วย การระบุตัวผู้ป่วยผิดอาจทำให้ผู้ป่วยบาดเจ็บได้

เลือกผู้ป่วย

ตัวเลือกสำหรับการเลือกผู้ป่วยที่จัดเก็บข้อมูลไว้ก่อนหน้าจากแท็บ List (รายการ) จะแตกต่างกันไปตามเงื่อนไขต่อไปนี้

- โปรไฟล์ที่ใช้งาน
- บริบทของผู้ป่วยที่สร้างขึ้น
- การเชื่อมต่อกับเครือข่าย
- การเชื่อมต่อกับสถานีส่วนกลาง

ตามข้อความหัวหน้าทีแสดง ให้ทำตามขั้นตอนด้านล่างที่ตรงกับผู้ป่วยและอุปกรณ์ของคุณ

1. หากไม่ได้สร้างรบบทของผู้ป่วยบนอุปกรณ์ ในโปรไฟล์ทั้งหมด ยกเว้น **Office:**

a. ให้แตะที่ **Patient**

หน้าจอ Patient List จะปรากฏขึ้น

b. หากจอภาพเชื่อมต่อกับเครื่องจ่ายยา ให้แตะ **Retrieve list** เพื่ออัปเดตรายชื่อผู้ป่วยบนหน้าจอ

จอภาพจะดึงข้อมูลรายชื่อผู้ป่วยจากเครื่องจ่าย

c. แตะตัวระบุผู้ป่วย (ชื่อ หมายเลข ID หรือตำแหน่ง) ที่คุณต้องการเลือกหรือใช้เครื่องสแกนหรือเครื่องอ่าน RFID เพื่อสแกน ID ผู้ป่วย



หมายเหตุ สามารถเรียงลำดับข้อมูลผู้ป่วยจากล่างขึ้นบนหรือบนลงล่างได้ด้วยการเลือกแถวด้านบน และแตะที่ ▲ หรือ ▼ หากเครื่องหมายลำดับไม่ปรากฏในคอลัมน์ ให้แตะที่ด้านบน แล้ว ▲ จะปรากฏขึ้น

d. บนหน้าจอ Patient Summary ให้แตะ **OK**

ตัวระบุตัวตนของผู้ป่วยที่เลือกจะปรากฏบนแท็บ Home (หน้าแรก)



หมายเหตุ หน้าจอ Patient Summary จะไม่สามารถแก้ไขได้ แต่สามารถเปลี่ยนประเภทของผู้ป่วยได้



หมายเหตุ สามารถกรองผู้ป่วยโดยใช้ชื่อค้นหาและป้อนตัวระบุตัวตนผู้ป่วย (ชื่อ, หมายเลข ID หรือตำแหน่ง)



หมายเหตุ หากมีการกำหนดค่าไว้ ประเภทผู้ป่วยจะถูกเลือกตามวันเกิดของผู้ป่วยที่ได้รับจากเครื่องจ่าย คุณสามารถเปลี่ยนประเภทผู้ป่วยด้วยตนเองได้โดยการสลับระหว่างผู้ใหญ่ เด็ก หรือทารกแรกเกิดบนหน้าจอ Patient Summary (สรุปผู้ป่วย)

2. หากต้องการสร้างรบบทผู้ป่วยแบบใช้ครั้งเดียว ในโปรไฟล์ทั้งหมด ยกเว้น **Office:**

a. แตะที่ **Patient** (พารามิเตอร์)

แท็บ List จะปรากฏขึ้น

b. แตะ **New Patient** เพื่อดูหน้าจอสรุปข้อมูลผู้ป่วย



c. แตะ  ในฟิลด์ใดก็ได้แล้วป้อนข้อมูลผู้ป่วยหรือใช้เครื่องสแกนเพื่อสแกน ID ผู้ป่วย

d. แตะ **Next** เพื่อเลื่อนไปตามช่องข้อมูลผู้ป่วย

e. แตะ **OK** เพื่อบันทึกและกลับไปแท็บ Home

สัญญาณเตือน

เครื่องมอนิเตอร์แสดงสัญญาณเตือนทางกายภาพและสัญญาณเตือนทางเทคนิค สัญญาณเตือนทางกายภาพจะปรากฏขึ้นเมื่อการวัดค่าสัญญาณชีพเกินกว่าขีดจำกัด แต่จะเกิดขึ้นในโปรไฟล์ Intervals เท่านั้น สัญญาณเตือนทางเทคนิคจะปรากฏได้ในทุกโปรไฟล์



หมายเหตุ โปรดดูคู่มือการซ่อมบำรุงสำหรับรายละเอียดเพิ่มเติมเกี่ยวกับความล่าช้าของสภาวะการเตือน SpO2 และ RRp



หมายเหตุ การสื่อสารข้อมูลใน 3 โหมดต่อไปนี้ —USB, อีเทอร์เน็ต, and IEEE 802.11—ไม่ได้มีไว้สำหรับสัญญาณเตือนแบบเรียลไทม์

มุมมองสรุปสัญญาณชีพ

ด้านบนของแท็บ Alarms จะมีมุมมองสรุปของสัญญาณชีพหลัก

คุณไม่สามารถควบคุมพารามิเตอร์ของสัญญาณชีพหลักได้จากมุมมองสรุป

การลือกระบบแจ้งเตือน

หลังจากที่ระบบแจ้งเตือนประสบกับปัญหาหลังไฟหมดจนไม่มีเหลือแล้ว ระบบจะบันทึกลือกไฟปัจจุบันไว้แต่จะไม่สร้างลือกไฟใหม่จนกว่าจะดูคืบเพลิงไฟได้

ระบบแจ้งเตือนจะเก็บลือกสัญญาณเตือนไว้ 14 วันและจะลบรายการในวันที่เก่าที่สุดออก หากครบ 14 วันตามเวลาที่เก็บได้แล้ว

ขีดจำกัดสัญญาณเตือน

ขีดจำกัดสัญญาณเตือนเริ่มต้นถูกกำหนดโดยหน่วยงานและรวมไว้ด้วยกันในไฟล์การกำหนดค่า เฉพาะเจ้าหน้าที่ที่ได้รับอนุญาตของหน่วยงานเท่านั้นที่จะสามารถแก้ไขขีดจำกัดนี้ได้

การส่งสัญญาณเตือน

สัญญาณการเตือนของสัญญาณเตือนจะปรากฏขึ้นในสัญญาณเตือนทั้งหมดหากเสียงสัญญาณเตือนส่วนกลางถูกหยุดชั่วคราวหรือถูกปิด ช่วงเวลาการเตือนจะเท่ากับช่วงเวลาของสัญญาณเตือนที่ปรากฏ

ประเภทของสัญญาณเตือน

ประเภท	ลำดับความสำคัญ	สี	เสียงสัญญาณเตือน
• NIBP, SpO2 หรืออัตราการหายใจเกินขีดจำกัดแล้ว	สูง	สีแดง	10-เสียงซิงเจอร์

ประเภท	ลำดับความสำคัญ	สี	เสียงสัญญาณเตือน
<ul style="list-style-type: none"> สัญญาณเตือนทางเทคนิค อัตราการเต้นของชีพจรเกินขีดจำกัด 			
<ul style="list-style-type: none"> สัญญาณเตือนทางเทคนิค 	ปานกลาง	สีเหลือง	3-เสียงชีพจร
<ul style="list-style-type: none"> อุณหภูมิเกินขีดจำกัด สัญญาณเตือนทางเทคนิค 	ต่ำ	สีเหลือง	2-เสียงชีพจร หรือ 1-เสียงชีพจร

ตำแหน่งการแจ้งเตือน



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย หากผู้ใช้การแจ้งเตือนด้วยภาพ จะต้องสามารถมองเห็นเครื่องมือและ/หรือ Nurse Call อยู่ตลอดเวลา ตั้งค่าความดังของเสียงตามที่ต้องการ โดยดูจากสภาพแวดล้อมและระดับเสียงโดยรอบ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย อย่างดังคำพารา มิเตอร์สัญญาณเตือนให้อยู่ในระดับสูงสุด การตั้งค่าพารา มิเตอร์สูงสุดอาจทำให้ระบบการเตือนไร้ประโยชน์ อาจเกิดอันตรายต่อผู้ป่วยได้

Nurse Call

เมื่อสายเคเบิล Nurse Call มีการเชื่อมต่อ และมีการเปิดใช้งาน Nurse Call เครื่องมือนิเตอร์จะแจ้งให้ระบบ Nurse Call ทราบทันทีเมื่อมีสัญญาณเตือนเกิดขึ้น การตั้งค่าการแจ้ง Nurse Call ใ้ระบุไว้ในการตั้งค่าการกำหนดค่า

แท็บ Home

การแจ้งเตือนแท็บ Home

การแจ้งเตือน	รายละเอียด
พื้นที่สถานะเครื่องมือ	พื้นที่จะเปลี่ยนสีและแสดงข้อความพร้อมด้วยไอคอนหรือปุ่มสถานะ หากเสียงสัญญาณเตือนหยุดเป็นช่วงๆ นาฬิกาจับเวลาถอยหลังจะปรากฏขึ้น หากมีการเปิดใช้งานสัญญาณเตือนและข้อความรายละเอียดแบบหลายการเตือน ในพื้นที่สถานะเครื่องมือจะแสดงการเตือนที่มีลำดับความสำคัญสูงสุด หากการเตือนมีความเท่าเทียมกันในลำดับความสำคัญ ข้อความสัญญาณเตือนล่าสุดจะปรากฏขึ้น คุณสามารถเปิดดูข้อความของแต่ละสัญญาณเตือนได้
หน้าต่างพารา มิเตอร์	หน้าต่างของพารา มิเตอร์จะกระพริบตามสีของสัญญาณเตือน และที่บริเวณนี้เพื่อหยุดหรือปิดเสียงสัญญาณเตือน ด้วยวิธีที่มองเห็นได้และการแจ้งเตือน Nurse Call จะยังคงอยู่ระหว่างที่มีการหยุดเสียง
การควบคุมขีดจำกัดสัญญาณเตือน	ไอคอนในตัวเลขบนนี้จะบ่งบอกถึงสถานะของการตั้งค่าขีดจำกัดสัญญาณเตือน ไอคอนสีแดงและสีเหลืองบ่งบอกถึงการวัดค่าที่เกินกว่าขีดจำกัดสัญญาณเตือน และที่การควบคุมนี้เพื่อนำไปสู่แท็บพารา มิเตอร์ซึ่งคุณสามารถแก้ไขการตั้งค่าขีดจำกัดสัญญาณเตือนได้

ไอคอนบนแท็บ Home

ไอคอนในหน้าต่างพารามิเตอร์

ไอคอนในหน้าต่างพารามิเตอร์บ่งบอกการตั้งค่าสัญญาณเตือน เมื่อขีดจำกัดสัญญาณเตือนเปิด ไอคอนจะมีสีเทาจนกระทั่งสัญญาณเตือนปรากฏขึ้น จากนั้น ไอคอนจะเปลี่ยนสีเพื่อบ่งบอกความสำคัญของสัญญาณเตือน ไอคอนสีแดงแสดงสัญญาณเตือนที่มีความสำคัญระดับสูง และไอคอนสีเหลืองแสดงสัญญาณเตือนระดับปานกลางหรือต่ำ

ไอคอนในหน้าต่างพารามิเตอร์

ไอคอน	ชื่อและสถานะ
	ปิดสัญญาณเตือน สัญญาณเตือนที่มองเห็นได้หรือมีเสียง หรือการแจ้งเตือน Nurse Call จะไม่ปรากฏขึ้นสำหรับพารามิเตอร์นี้
	เปิดสัญญาณเตือน เปิดการใช้งานการแจ้งเตือนภาพและเสียงและ Nurse Call
	ปิดเสียงสัญญาณเตือน เฉพาะการแจ้งเตือนด้วยภาพ และ Nurse Call จะปรากฏขึ้น
	หยุดเสียงสัญญาณเตือน ระยะเวลาเสียงสัญญาณเตือนหยุดคือ 1 นาที ไอคอนจะยังคงปรากฏจนกระทั่งเวลานับถอยหลังไปจนถึง 0 เจ้าหน้าที่ผู้ได้รับอนุญาตสามารถกำหนดค่าพารามิเตอร์นี้ได้

ไอคอนในพื้นที่สถานะเครื่องมือ

ไอคอนในพื้นที่ Device Status (สถานะเครื่องมือ) จะเป็นสีดำและขาว แต่บริเวณพื้นหลังจะเปลี่ยนสีได้เพื่อแสดงความสำคัญของสัญญาณเตือน จะมีข้อความมาพร้อมกับไอคอนเหล่านี้ ไอคอนเหล่านี้สามารถเป็นได้ทั้งตัวควบคุมหรือตัวบ่งบอกสถานะ

ไอคอนในพื้นที่ Device Status (สถานะเครื่องมือ)

ไอคอน	ชื่อและสถานะ
	เปิดใช้งานสัญญาณเตือน เปิดใช้งานสัญญาณเตือนหนึ่งตัวหรือมากกว่า แต่ไอคอนนี้เพื่อหยุดหรือปิดเสียง
	ปิดเสียงสัญญาณเตือน ปิดสัญญาณเสียง แต่ขีดจำกัดการเตือนและสัญญาณเตือนด้วยภาพยังคงเปิดใช้งานอยู่

ไอคอนในพื้นที่ Device Status (สถานะเครื่องมือ)

ไอคอน	ชื่อและสถานะ
	การสลับสัญญาณเตือนหลายตัว และที่ป้อนนี้เพื่อหาข้อความสำหรับแต่ละสัญญาณเตือนที่เปิดใช้งานอยู่
	หยุดเสียงสัญญาณเตือน เสียงสัญญาณถูกหยุดเป็นเวลา 90 วินาที ถึง 15 นาที ไอคอนจะยังคงปรากฏจนกระทั่งเวลานับถอยหลังไปจนถึง 0 และไอคอนนี้เพื่อกำหนดค่าช่วงเวลาการหยุดใหม่ ช่วงเวลาการหยุดถูกกำหนดโดยการตั้งค่าในแท็บ Advanced (ขั้นสูง)

รีเซ็ต (หยุดชั่วคราวหรือปิด) เสียงเตือน

ลักษณะของเสียงเตือน

- หลังจากที่คุณรีเซ็ตเสียงเตือน บางเสียงจะหยุดลง แต่เสียงอื่นๆ อาจดังต่อไปหลังจากหยุดไปชั่วคราวหากยังมีเงื่อนไขที่ทำให้เกิดการเตือนอยู่ การตั้งค่าในแท็บ Advanced (ขั้นสูง) จะกำหนดระยะเวลาของช่วงเวลาที่หยุดชั่วคราว
- หากมีเงื่อนไขของการเตือนใหม่เกิดขึ้น เสียงเตือนใหม่จะดังขึ้น

หยุดชั่วคราวหรือปิดเสียงเตือน

- ในบริเวณ Device Status (สถานะอุปกรณ์) ให้แตะ  ให้แตะ
 - การระบุด้วยภาพจะยังคงอยู่ในกรอบพารามิเตอร์จนกว่าเงื่อนไขจะได้รับการแก้ไขให้ถูกต้องหรือจนกว่าจะมีการรีเซ็ตค่าครั้งถัดไป
 - ในบริเวณ สถานะอุปกรณ์ หากไอคอนเปลี่ยนเป็น  และข้อความยังคงอยู่ ตัวตั้งเวลานับถอยหลังและจะส่งเสียงหลังจากช่วงเวลาการหยุดชั่วคราว คุณสามารถแตะ  อีกครั้งเพื่อเริ่มตัวตั้งเวลาใหม่

หากคุณตอบกลับการเตือน NIBP แล้ว และเกินขีดจำกัด NIBP หลายรายการแล้ว เสียงและข้อความแรกจะหายไป แต่ข้อความขีดจำกัด NIBP อื่นจะแสดงขึ้นพร้อมกับตัวตั้งเวลานับถอยหลัง เสียง NIBP ใหม่จะดังขึ้นหลังการนับถอยหลังเสร็จสิ้น นอกจากนี้คุณยังสามารถ

 เพื่อยกเลิกข้อความขีดจำกัด NIBP แต่ละข้อความที่เหลือ
- หากมีการเตือนทำงานหลายรายการ จะมีตัวสลับการเตือนหลายรายการปรากฏขึ้นในบริเวณ Device Status (สถานะอุปกรณ์) ตอบกลับการเตือนหลายรายการ โดยดำเนินการดังนี้

- และ  ในบริเวณ Device Status (สถานะอุปกรณ์) (ดูหมายเหตุด้านล่าง)
- อ่านข้อความการเตือนสำหรับการเตือนรายการที่สอง

- และ 
- และป้อนสลับการเตือนหลายรายการต่อไปและอ่านข้อความทั้งหมดเพื่อรีเซ็ตเสียง



หมายเหตุ ปุ่มสลับการเตือนหลายรายการจะแสดงจำนวนของการเตือนที่ทำงานอยู่ภายใน ไอคอนการเตือน ชุดเครื่องหมายจุดที่แสดงลำดับการเตือนจากลำดับความสำคัญสูงสุด (ซ้าย) ไปยังต่ำสุด (ขวา) (รวมถึงรายการล่าสุดในกรณีที่มีการเตือนหลายรายการมีลำดับความสำคัญเท่ากัน) จะปรากฏขึ้นด้านล่าง

ปรับขีดจำกัดการเตือนสัญญาณชีพ



หมายเหตุ อาจมีการตั้งค่าขีดจำกัดการเตือนตามวันเกิด (DOB) ของผู้ป่วย



หมายเหตุ สามารถเปลี่ยนแปลงขีดจำกัดการเตือนได้

คุณสามารถปรับขีดจำกัดการเตือนสัญญาณชีพ หรือปิดการตรวจสอบขีดจำกัดการเตือนสำหรับพารามิเตอร์แต่ละรายการได้



คำเตือน ผู้ใช้สามารถปรับขีดจำกัดการเตือนได้ การตั้งค่าปรับขีดจำกัดการเตือนทั้งหมดควรพิจารณาถึงอาการของผู้ป่วยและความจำเป็นในการดูแลรักษาขณะเทียบพัตัน ควรตั้งค่าขีดจำกัดการเตือนที่เหมาะสมตามผู้ป่วยแต่ละราย



ข้อควรระวัง การสูญเสียพลังงานจะทำให้จอภาพกลับไปใช้การตั้งค่าเริ่มต้น แต่ละครั้งที่คุณเปิดคอมพิวเตอร์ คุณต้องตั้งค่าขีดจำกัดให้เหมาะสมกับผู้ป่วยแต่ละราย

1. บนแท็บ Home (หน้าแรก) ให้แตะการควบคุมขีดจำกัดการเตือนในกรอบพารามิเตอร์ที่เลือก ตัวอย่างเช่น หากต้องการปรับขีดจำกัดการ



เตือน NIBP ให้แตะ

2. ปรับขีดจำกัดการเตือนสัญญาณชีพ

- หากต้องการปรับขีดจำกัด: แตะ ▲ หรือ ▼ หรือแตะเป็นกดเพื่อตั้งค่าขีดจำกัดการเตือนบนและล่างที่ต้องการ



- หากต้องการปิดหรือเปิดขีดจำกัดการเตือนสำหรับสัญญาณชีพ: แตะ ON OFF หรือ ON OFF ปุ่มนี้จะสลับเพื่อแสดงสถานะการเตือนปัจจุบัน

หากคุณปิดการตรวจสอบขีดจำกัดการเตือนสำหรับสัญญาณชีพ จะไม่มีการแสดงสัญญาณการเตือนแบบภาพหรือเสียงสำหรับขีดจำกัด



ดังนั้น หากการตรวจสอบขีดจำกัดการเตือนปิดอยู่ ไอคอนจะเปลี่ยนเป็น  บนแท็บ Home ในกรอบพารามิเตอร์

แก้ไขเสียงแจ้งเตือน

คุณสามารถปรับระดับเสียงเตือนทั้งหมดได้



คำเตือน เสียงเตือนควรดังพอให้คุณได้ยินจากตำแหน่งที่คุณอยู่ ตั้งค่าระดับเสียงโดยคำนึงถึงสภาพแวดล้อมและระดับเสียงรบกวนรอบข้าง

ขณะที่คุณตั้งค่าพารามิเตอร์ในแท็บ Alarms (สัญญาณเตือน) การวัดค่าจะปรากฏขึ้นที่ด้านบนสุดของแท็บ

1. แตะแท็บ **Alarms** (สัญญาณเตือน) แท็บ General (ทั่วไป) แนวตั้งจะปรากฏขึ้น
2. แตะแท็บของพารามิเตอร์แต่ละรายการเพื่อแก้ไขการแจ้งเตือนสัญญาณเสียงสำหรับพารามิเตอร์นั้น
 - หากต้องการปรับขีดจำกัด ให้แตะ ▲ หรือ ▼ หรือแตะเป็นปกติเพื่อตั้งค่าขีดจำกัดการเตือนบนและล่างที่ต้องการ
 - ในการเปิดหรือปิดเสียงเตือน ให้เลือกปุ่ม **Alarm audio on** (เปิดเสียงเตือน) หรือ **Alarm audio off** (ปิดเสียงเตือน)

หากคุณเปิดเสียงเตือน สัญญาณเตือนด้วยภาพจะยังคงปรากฏในบริเวณสถานะอุปกรณ์ และในแท็บ Home (หน้าแรก) ในกรอบพารามิเตอร์



ในบริเวณสถานะอุปกรณ์ระบุว่าเสียงเตือนปิดอยู่ และรูปกระดิ่งที่คล้ายกันจะปรากฏในกรอบพารามิเตอร์ หากมีเงื่อนไขที่ทำให้เกิดการเตือน กระดิ่งจะเป็นสีแดงหรือเหลืองในกรอบการเตือน โดยอิงตามลำดับความสำคัญของการเตือน ตามที่แสดงไว้ที่นี้:



ดังไว้ที่นี้: หรือ หรือ

- หากต้องการปรับระดับเสียงเตือน: ให้เลือกปุ่มระดับเสียงถัดจาก **High** (สูง), **Medium** (กลาง) หรือ **Low** (ต่ำ)

โทนเสียงจะดังสั้นๆ เพื่อแสดงระดับเสียง



หมายเหตุ ทดสอบลำโพงเป็นระยะด้วยการเลือกเสียงลำโพงระดับต่างๆ และฟังเพื่อสังเกตโทนเสียงที่แตกต่างกัน

3. หากต้องการรีเซ็ตการตั้งค่าการเตือนให้กลับไปเป็นการกำหนดค่าเริ่มแรก ให้แตะ **Alarm reset** (รีเซ็ตการเตือน)

ข้อความสัญญาณเตือนและลำดับความสำคัญ

ตารางต่อไปนี้แสดงรายการข้อความสัญญาณเตือนทางกายภาพและลำดับความสำคัญ

ดู "Troubleshooting" สำหรับข้อความสัญญาณเตือนทางเทคนิค

สัญญาณเตือนทางกายภาพ

ข้อความสัญญาณเตือน	ลำดับความสำคัญ
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด NIBP ชีสโตลิก สูง	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด NIBP ชีสโตลิก ต่ำ	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด NIBP ไดแอสโตลิก สูง	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด NIBP ไดแอสโตลิก ต่ำ	สูง

ข้อความสัญญาณเตือน	ลำดับความสำคัญ
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด NIBP MAP สูง	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด NIBP MAP ต่ำ	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด อัตราการเต้นชีพจร สูง	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด อัตราการเต้นชีพจร ต่ำ	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด SpO2 สูง	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด SpO2 ต่ำ	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด อัตราการหายใจ สูง	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด อัตราการหายใจ ต่ำ	สูง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด อุณหภูมิ สูง	ปานกลาง
สัญญาณเตือนเกินขีดจำกัด อุณหภูมิ ต่ำ	ปานกลาง

Nurse Call

เครื่องมอนิเตอร์สามารถเชื่อมต่อกับระบบ Nurse Call ผ่านสายเคเบิลที่ต่อกับตัวเชื่อมต่อ Nurse Call

เมื่อสายเคเบิล Nurse Call ได้รับการเชื่อมต่อ และมีการเปิดใช้งาน Nurse Call เครื่องมอนิเตอร์จะแจ้งให้ระบบ Nurse Call ทราบในทันทีที่มีสัญญาณเตือนใดๆ เกิดขึ้นที่เกินกว่าระดับที่กำหนด ระบบ Nurse Call ถูกเชื่อมเข้ากับหน้าต่างสัญญาณเตือน และการแจ้งเตือนด้วยเสียงบนเครื่องมอนิเตอร์

ระดับของ Nurse Call ตั้งค่าได้ในการตั้งค่าการกำหนด

ในการต่อเครื่องมอนิเตอร์เข้ากับระบบ Nurse Call คุณต้องมีสายที่ปรับเข้ากับระบบ Nurse Call (REF 6000-NC) โดยมีพิกัดสูงสุด 24V ที่ 500mA สำหรับรายละเอียดการสั่งซื้อ ให้ดูที่ *อุปกรณ์ที่ผ่านกรับรอง* ในภาคผนวก



คำเตือน อย่าใช้ Nurse Call เพื่อการเฝ้าติดตามผู้ป่วยเพียงอย่างเดียว แม้ว่าตัวเลือก Nurse Call จะมีการแจ้งเตือนแบบทางไกลได้ แต่ไม่ได้มีไว้เพื่อทดแทนที่การติดตามผู้ป่วยอย่างใกล้ชิดโดยผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์



หมายเหตุ เมื่อสัญญาณเตือนเกี่ยวกับผู้ป่วยปรากฏขึ้น การแตะที่ไอคอนการแจ้งเตือนในพื้นที่สถานะเครื่องมือจะหยุดเสียงสัญญาณเตือนเป็นเวลา 1 นาที ตามที่ได้ระบุไว้ในการตั้งค่าขั้นสูง แต่ตัวรับสัญญาณเตือนด้วยภาพบนเครื่องมอนิเตอร์และ Nurse Call ยังคงปรากฏอยู่

การเฝ้าติดตามผู้ป่วย

คำแนะนำการใช้งานส่วนนี้จะอธิบายพารามิเตอร์ที่มีอยู่ในอุปกรณ์ วิธีการแก้ไขการตั้งค่าและขีดจำกัดสัญญาณเตือนสำหรับพารามิเตอร์เหล่านั้น และวิธีการวัดพารามิเตอร์

ก่อนที่จะมุ่งเน้นที่พารามิเตอร์แต่ละรายการ เอกสารส่วนนี้จะระบุคุณลักษณะต่างๆ ที่นำไปใช้กับพารามิเตอร์ในอุปกรณ์ของคุณ ได้แก่ ตัวปรับเปลี่ยนแบบมาตรฐานและแบบกำหนดเอง และการแก้ไขด้วยตนเอง

พารามิเตอร์ที่จำเป็น

หากต้องการใช้พารามิเตอร์ ปุ่ม Skip จะปรากฏด้านล่างของพารามิเตอร์ และปุ่ม Next จะปรากฏที่มุมล่างขวาของหน้าจอ พารามิเตอร์อาจต้องการการป้อน 3 ประเภท

- ตัวเลข
- รายการครอปดาว์น
- ปุ่มตัวเลือกพารามิเตอร์

หากคุณเลือกที่จะไม่บันทึกข้อมูลพารามิเตอร์ จะมีกล่องโต้ตอบปรากฏขึ้นว่าพารามิเตอร์ไม่ได้รับการบันทึก

หากคุณมีพารามิเตอร์ที่จำเป็น พารามิเตอร์จะมีความสำคัญสูงกว่าพารามิเตอร์ที่กำหนดอื่นๆ

เมื่อได้พารามิเตอร์ทั้งหมดครบแล้ว หรือข้ามพารามิเตอร์ที่บังคับ ตัวพารามิเตอร์ที่เป็นทางเลือกจะปรากฏขึ้น เมื่อใส่ทุกอย่างครบหรือข้ามแล้ว ให้แตะที่ปุ่ม Next จะนำคุณกลับไปยังแท็บ Home



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ตัวแปรทางสภาพแวดล้อม รวมถึงสภาพร่างกายของผู้ป่วยและการใช้งานในคลินิกสามารถส่งผลกระทบต่อความถูกต้องและการปฏิบัติงานของเครื่องมอนิเตอร์ได้ ดังนั้น คุณจะต้องตรวจสอบรายละเอียดเกี่ยวกับสัญญาณชีพ โดยเฉพาะ NIBP และ SpO2 ก่อนให้การรักษาส่งสัญญาณชีพ หากมีข้อสงสัยเกี่ยวกับความถูกต้องของการวัดค่า ให้ตรวจสอบการวัดค่าโดยใช้วิธีการทางการแพทย์ที่เป็นที่ยอมรับ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ระหว่างการกระตุ้นหัวใจด้วยไฟฟ้า เก็บ paddles ที่ปล่อยกระแสไฟฟ้าให้ห่างจากเซ็นเซอร์ของเครื่องมอนิเตอร์ และชิ้นส่วนนำกระแสอื่นๆ ที่สัมผัสกับผู้ป่วย

ช่วงเวลาการวัด

เครื่องมอนิเตอร์สามารถจับการวัดค่า SpO2 ได้โดยอัตโนมัติขึ้นอยู่กับช่วงที่คุณเลือกในแท็บ Settings



หมายเหตุ หากมีการกำหนดค่าสำหรับอัตราการหายใจเพิ่มเติม มอนิเตอร์จะวัดอัตราการหายใจด้วยวิธีการวิเคราะห์ SpO2 (Rrp) แบบ Photoplethysmogram

แท็บ Intervals ใน Settings แสดงคุณลักษณะของช่วงเวลาทั้งหมด คุณสามารถเข้าถึงแท็บนี้ได้จากโปรไฟล์ Office และโปรไฟล์ Intervals

ในโปรไฟล์ Intervals คุณสามารถตั้งค่าช่วงเวลาได้ 3 รูปแบบ

- อัตโนมัติ

- โปรแกรม
- สถิติ

ในโปรไฟล์ Office คุณสามารถตั้งค่าช่วงเวลาเฉลี่ยได้

คุณสามารถทำสิ่งเหล่านี้ได้จากแท็บ Intervals

- กำหนดช่วงเวลา
- ปิดช่วงเวลา

เมื่อการวัดค่าเสร็จสมบูรณ์ หน้าต่างสำหรับพารามิเตอร์นั้นจะแสดงการวัดค่าจนกระทั่งการวัดค่าถัดไปเสร็จสมบูรณ์



หมายเหตุ ระหว่างช่วงเวลา การบันทึกอัตโนมัติหรือด้วยตนเองจะล้างการวัดค่าทั้งหมดจากหน้าต่างพารามิเตอร์ด้วยตนเอง



หมายเหตุ ในการปิดใช้งานการยืนยันด้วยเสียงของข้อมูลช่วงเวลาที่ตั้ง:

1. แตะแท็บ **Settings**
2. เลือกตัวเลือกการแตะที่เครื่องหมายถูกถัดจาก **Silent send**

ปุ่มช่วงเวลาจะเปลี่ยนเป็นการจับเวลา ซึ่งจะนับถอยหลังไปยังการวัดค่าอัตโนมัติครั้งถัดไป

การวัดค่าโดยอัตโนมัติจะดำเนินต่อไปจนกระทั่งคุณปิดช่วงเวลา



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการเป็นอันตรายต่อผู้ป่วย อย่าใช้ช่วงเวลาการวัดกับทารกแรกเกิดในระยะเวลาที่คุณไม่ได้ยินเสียง ตรวจสอบว่าคุณสามารถได้ยินเสียงในตำแหน่งที่คุณอยู่

ช่วงเวลาการวัดอัตโนมัติ

คุณสามารถกำหนดให้หมอนิเตอร์ใช้การวัดค่า NIBP และ SpO2 โดยอัตโนมัติในช่วงเวลาที่สม่ำเสมอได้



หมายเหตุ สัญญาณเตือนจะไม่ปิดช่วงเวลาการวัด การวัดค่าโดยอัตโนมัติที่ตามมาจะปรากฏอย่างต่อเนื่องตามที่กำหนด

เริ่มช่วงเวลาอัตโนมัติ

1. พับปกจอแบบรอบต้นแขนของผู้ป่วย
2. บนแท็บ Home ให้แตะ  แท็บ Intervals แนวตั้งบนแท็บ Settings จะปรากฏขึ้น
3. แตะ **Automatic**
4. ใช้แป้นกด หรือใช้ปุ่ม ▲ หรือ ▼ เพื่อป้อนระยะเวลาระหว่างการวัด NIBP
5. แตะ **Start intervals**

การโปรแกรมช่วงเวลา

เครื่องมอนิเตอร์มีโปรแกรมที่กำหนดเองให้เลือก 6 แบบ จะมีหนึ่งโปรแกรมที่คุณสามารถกำหนดให้ตรงกับความต้องการเฉพาะได้ตลอดเวลา หากหน่วยงานของคุณไม่ได้กำหนดโปรแกรมที่เหลืออีก 5 โปรแกรม คุณสามารถกำหนดโปรแกรมที่เหลือเมื่อใดก็ได้

ตัวเลขด้านล่างชื่อโปรแกรมเป็นตัวบ่งบอกช่วงเวลาระหว่างแต่ละรอบวงจร

เริ่มต้นช่วงเวลาของโปรแกรม

คุณต้องอยู่ในโปรไฟล์ Intervals (ช่วงเวลา) หรือ Office (สำนักงาน) จึงจะสามารถเข้าใช้ช่วงเวลาได้



หมายเหตุ เมื่อต้องการใช้ช่วงเวลาอัตโนมัติในโปรแกรม Office (สำนักงาน) ให้ตั้งค่าโปรแกรมช่วงเวลาใน Advanced settings (การตั้งค่าขั้นสูง) > Program (โปรแกรม)

1. พับปดจอเซนรอบคันแขนของผู้ป่วย
2. บนแท็บ Home ให้แตะ  แท็บ Intervals แนวตั้งบนแท็บ Settings จะปรากฏขึ้น
3. เลือก **Program**
หน้าจอ Program ที่กำหนดค่าไว้ล่วงหน้าจะปรากฏขึ้นพร้อมกับโปรแกรมที่มีอยู่ และช่วงเวลาระหว่างการวัดจะแสดงขึ้นที่ด้านขวาของโปรแกรม
4. แตะโปรแกรมที่คุณต้องการใช้
5. หากคุณต้องการเปลี่ยนช่วงเวลาสำหรับโปรแกรมที่เลือก ให้ใช้แป้นกดทางด้านขวาของโปรแกรมในการป้อนช่วงเวลาใหม่
6. แตะ **Start intervals**

ช่วงเวลาการวัดแบบทันที

คุณสามารถกำหนดให้หน้าจอใช้การวัดค่า NIBP ได้อย่างต่อเนื่อง

เมื่อเลือก Stat ในแท็บ Intervals ใน Settings หน้าจอจะทำการวัดค่า NIBP ซ้ำๆ เป็นเวลา 5 นาที เมื่อเริ่มรอบใหม่แต่ละครั้ง ผ้าพันแขนจะพับลงต่ำกว่าความดันโลหิตที่ไหลกลับสู่หัวใจห้องขวาที่ปดลง (SVRP) เป็นเวลา 2 วินาที



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย หากผู้ใช้โหมด Stat ซ้ำๆ เป็นเวลานาน ให้ตรวจสอบแขนขาของผู้ป่วยเป็นระยะเพื่อให้มั่นใจว่าการไหลเวียนเลือดไม่มีความบกพร่อง และผ้าพันแขนยังคงอยู่ในตำแหน่งที่ถูกต้อง ความบกพร่องของการไหลเวียนเลือดหรือตำแหน่งผ้าพันแขนที่ไม่เหมาะสมสามารถทำให้เกิดรอยขีดข่วนได้

ความดันผ้าพันแขนปัจจุบันจะไม่แสดงในระหว่างการอ่านค่า Stat แท็บ Home แสดงการอ่านค่า NIBP จากรอบที่ผ่านมาจนกระทั่งรอบปัจจุบันสิ้นสุดลง



หมายเหตุ แตะ **STOP** เพื่อหยุดช่วงเวลาการวัด ในการเริ่มช่วงเวลาการวัดอีกครั้ง ให้กลับไปหน้าจอช่วงเวลาการวัดแบบทันที

เริ่มต้นช่วงเวลา Stat

1. พับปดจอเซนรอบคันแขนของผู้ป่วย
2. บนแท็บ Home ให้แตะ  หน้าจอ Intervals บนแท็บ Settings จะปรากฏขึ้น
3. แตะ **Stat**
4. แตะ **Start intervals**

ช่วงเวลาเฉลี่ย

โปรแกรมช่วงเวลาเฉลี่ยทำให้คุณสามารถบันทึกการอ่านค่า NIBP และ PR เพิ่มเติมได้ในช่วงระยะเวลาหนึ่ง

เริ่มต้นช่วงเวลา Averaging



หมายเหตุ คุณต้องอยู่ในโปรแกรม Office จึงจะสามารถเข้าใช้ช่วงเวลา Averaging ได้



หมายเหตุ เจ้าหน้าที่ที่ได้รับอนุญาตสามารถกำหนดค่าช่วงเวลา Averaging ในการตั้งค่า Advanced



หมายเหตุ ไม่สามารถคำนวณการหาค่าเฉลี่ยของ PR โดยไม่มีการหาค่าเฉลี่ยของ NIBP

1. ปิดปลอกแขนรอบต้นแขนของผู้ป่วย
2. บนแท็บ Home ให้แตะ  แท็บ Intervals แล้วตั้งบนแท็บ Settings จะปรากฏขึ้น
3. แตะโปรแกรมที่คุณต้องการใช้ ตัวอย่างเช่น **Program 2**



หมายเหตุ ในการเพิ่มการหาค่าเฉลี่ยของ PR ให้เลือกโดยการแตะที่เครื่องหมายอยู่ที่ถัดจาก **Pulse Rate**

4. แตะ **Start intervals**
ชื่อ Program จะปรากฏบนแท็บ Home พร้อมกับค่าการอ่านโดยเฉลี่ยขณะที่ระบบกำลังอ่านค่า
5. แตะ **Save** หลังจากช่วงเวลา Averaging เสร็จสมบูรณ์

NIBP

การวัดค่า NIBP



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าคิดตั้งตัวเชื่อมต่อบนท่อความดันโลหิต การใช้ตัวเชื่อมต่อในระบบความดันโลหิตแบบวัดด้วยตนเองหรืออัตโนมัติสร้างความเสี่ยงของการเชื่อมต่อไปยังท่อหลอดเลือดดำ (IV) โดยไม่ได้ตั้งใจ ซึ่งสามารถนำอากาศเข้าไปยังระบบการไหลเวียนของผู้ป่วยได้



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ การบีบอัดจากภายนอกของสายความดันโลหิตหรือผ้าพันแขนอาจก่อให้เกิดอันตรายต่อผู้ป่วย ความผิดพลาดต่อระบบ หรือการวัดค่าที่ไม่ถูกต้องได้



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ อย่างไรก็ตามผ้าพันแขนในตำแหน่งที่อาจรบกวนการไหลเวียนเลือด อย่างไรก็ตามผ้าพันแขนในบริเวณที่การไหลเวียนเลือดผิดปกติ หรือนิ้วมือนิ้วเท้าที่ถูกใช้สำหรับ การเจาะเส้นเลือดดำ อย่าใช้เซ็นเซอร์หนีบนิ้ว SpO2 และผ้าพันแขนวัดความดันโลหิตพร้อมกันบนแขนหรือขาข้างเดียวกัน การกระทำดังกล่าวอาจทำให้เกิดการสูญเสียการไหลของชีพจร ส่งผลให้ไม่สามารถอ่านค่าหรือได้ค่า SpO2 ที่ไม่ถูกต้อง หรือไม่มีอัตราการเต้นของชีพจรจนกระทั่งการไหลเวียนกลับมาเหมือนเดิม



คำเตือน อย่าใช้เครื่องมือวัดในบริเวณที่ผิวบางบางหรือได้รับบาดเจ็บ ตรวจสอบบริเวณที่ใช้เครื่องมือวัดอย่างสม่ำเสมอเพื่อดูการระคายเคือง



คำเตือน การอ่านค่า NIBP อาจไม่ถูกต้องสำหรับผู้ป่วยที่ประสบปัญหาการเดินของหัวใจผิดปกติขนาดปานกลางถึงรุนแรง



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ การวัดค่าอัตราการเต้นของชีพจรผ่านเครื่องวัดความดันโลหิต หรือด้วย SpO2 นั้นอาจผิดพลาดและไม่ถูกต้องเท่ากับการวัดค่าอัตราการเต้นของหัวใจที่วัดด้วย ECG หรือการตรวจคลำด้วยมือ



คำเตือน ใช้ความระมัดระวังเมื่อตรวจวัดความดันโลหิตด้วยเครื่องมือวัดความดันโลหิตแบบออสซิลेटอนทารกแรกเกิดที่ป่วยหนักและทารกที่เกิดก่อนกำหนด เพราะเครื่องมือเหล่านี้มีแนวโน้มวัดค่าสูงในกลุ่มผู้ป่วยนี้



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง อย่างไรก็ตามผ้าพันแขนในตำแหน่งที่อาจรบกวนการไหลเวียนเลือด อย่างไรก็ตามผ้าพันแขนในบริเวณที่การไหลเวียนเลือดผิดปกติ หรือนิ้วมือนิ้วเท้าที่ถูกใช้สำหรับ การเจาะเส้นเลือดดำ



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าใช้ผ้าพันแขนบนแขนข้างเดียวกับที่มีการผ่าตัดเอาเด้านมออก หากจำเป็น ให้ใช้หลอดเลือดแดงโคนขาเพื่อการวัดค่า



คำเตือน ความผิดพลาดในการวัดค่าที่เป็นไปได้ ใช้เพียงเครื่องมือวัดความดันโลหิตและอุปกรณ์ของ Welch Allyn เท่านั้น การใช้อุปกรณ์อื่นทดแทนอาจส่งผลให้เกิดความผิดพลาดในการวัดค่าได้



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง ให้แน่ใจว่าทุกจุดเชื่อมต่อมีการปิดอย่างแน่นหนาก่อนการใช้ การรั่วไหลที่มากเกินไปอาจส่งผลกระทบต่อค่าอ่านค่า



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ให้มีการเคลื่อนไหวของผ้าพันแขนและแขนระหว่างการอ่านค่าให้น้อยที่สุด การเคลื่อนไหวที่มากเกินไปอาจส่งผลให้เปลี่ยนการอ่านค่าได้



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง ให้วางตำแหน่งของผ้าพันแขนวัดความดันโลหิตให้เหมาะสมเพื่อให้ได้ความดันโลหิตที่ถูกต้อง



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง ใช้ผ้าพันแขนเมื่อเครื่องหมายดัชนีหลอดเลือดแดงตกอยู่ในช่วงที่ระบุไว้บนผ้าพันแขนเท่านั้น ไม่เช่นนั้นจะได้รับการอ่านค่าที่ผิดพลาด



ข้อควรระวัง ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง การมีบวมจากภายนอกของสายความดันโลหิตหรือผ้าพันแขนอาจก่อให้เกิดความผิดพลาดต่อระบบหรือการวัดค่าที่ไม่ถูกต้องได้

หน้าต่าง NIBP ตั้งอยู่บนบนซ้ายของแท็บ Home ซึ่งประกอบด้วยข้อมูลและคุณลักษณะที่เกี่ยวข้องกับการวัดค่าความดันโลหิต หน้าต่างจะมีคุณลักษณะที่แตกต่างกัน ขึ้นอยู่กับโปรไฟล์ที่ใช้

สำหรับคำแนะนำเพิ่มเติมเกี่ยวกับแนวทางปฏิบัติที่ดีที่สุดในการวัดความดันโลหิต โปรดดู [เคล็ดลับการอ่านค่าความดันโลหิตที่ถูกต้อง](#) ในเว็บไซต์ Hillrom

การแสดงผลการวัดค่า NIBP

ทุกโปรไฟล์สามารถแสดงผลการวัดค่าความดันซิสโตลิกและไดแอสโตลิก และการคำนวณค่า MAP เจ้าหน้าที่ที่มีอำนาจสามารถกำหนดค่ามุมมองหลักได้ในการตั้งค่าขั้นสูง การวัดค่า NIBP ครั้งสุดท้ายจะยังคงแสดงอยู่บนหน้าจอ เว้นเสียแต่คุณจะต้องกดปุ่ม Save หรือ Clear หรือจนกระทั่งมีการวัดค่าครั้งใหม่

หากการวัดค่า NIBP ไม่อยู่ในช่วงหรือไม่สามารถระบุได้ หน้าต่าง NIBP จะแสดง “++” หรือ “--” ด้านหน้าของการวัดค่า พารามิเตอร์ NIBP อื่นๆ จะไม่แสดงค่าใดๆ

ดูตัวปองซี

และที่หน้าต่าง NIBP เพื่อสลับมุมมองไปมา

ปุ่ม

ใช้ปุ่มด้านขวาของหน้าต่างในการดำเนินการต่างๆ ทั้งนี้ขึ้นอยู่กับโปรไฟล์ที่ใช้ ฟังก์ชันที่มีขึ้นอยู่กับโปรไฟล์ที่คุณเลือก ดูหมวด “โปรไฟล์” สำหรับรายละเอียดเพิ่มเติม

สัญญาณเตือนทางเทคนิคและการวัดค่า NIBP

สัญญาณเตือนทางเทคนิคจะหยุดการวัดค่า NIBP เมื่อสัญญาณเตือนสิ้นสุดลง ปุ่ม Start จะปรากฏขึ้น แล้วจึงสามารถวัดค่า NIBP ใหม่ได้

ผ้าพันแขน NIBP



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ใช้ผ้าพันแขนและสายที่แสดงไว้ในรายการอุปกรณ์ที่ได้รับการรับรองเท่านั้น เพื่อให้แน่ใจถึงความปลอดภัยและการวัดค่า NIBP ที่ถูกต้อง



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ ห้ามใช้การตั้งค่าเครื่องมือของผู้ใหญ่หรือเด็ก หรือใช้ผ้าพันแขนสำหรับการวัดค่า NIBP ในผู้ป่วยที่เป็นทารกแรกเกิด ขีดจำกัดการขยายตัวของผู้ใหญ่และเด็กอาจมากกว่าที่ทารกแรกเกิดจะรับได้แม้จะใช้ผ้าพันแขนด้วยก็ตาม



คำเตือน ประสิทธิภาพของเครื่องวัดความดันโลหิตนี้ยังไม่ได้รับการยอมรับในผู้ป่วยตั้งครรภ์ (รวมถึงผู้ป่วยครรภ์เป็นพิษ)



ข้อควรระวัง ขนาดที่ถูกต้องของผ้าพันแขนมีความสำคัญต่อความถูกต้องของการอ่านค่าความดันโลหิต ผ้าพันแขนที่มีขนาดเล็กเกินไปอาจทำให้ได้การอ่านค่าที่สูงเกินไป ขณะที่ผ้าพันแขนที่มีขนาดใหญ่เกินไปอาจทำให้ได้การอ่านค่าที่ต่ำเกินไป

เครื่องมือนี้ใช้วิธีการออสซิลเลทเพื่อกำหนดความดันโลหิต ดังนั้นหากผ้าพันแขนยาวไปถึงแ่งแขนพับ (โค้งที่ข้อศอก) คุณยังคงสามารถได้การอ่านค่าความดันโลหิตที่ถูกต้องได้

หากคุณใช้ผ้าพันแขนแบบ NIBP ท่อเดียว คุณสามารถวัดค่าความดันโลหิตได้เพียงแบบขั้นเดียวเท่านั้น เครื่องมอนิเตอร์จะมีค่าเริ่มต้นเป็น Step BP โดยอัตโนมัติ

รับการวัด NIBP ครั้งเดียว

1. แตะ **START** เพื่อเริ่มการวัดครั้งเดียว
ปุ่ม START จะกลายเป็นปุ่ม STOP สีส้ม NIBP จะแสดงอัตราการหายใจในตัวในปัจจุบันเสมอ เมื่อเสร็จสมบูรณ์แล้ว พารามิเตอร์ NIBP จะแสดงการวัด NIBP ที่เสร็จสมบูรณ์
2. แตะ **Save** เพื่อบันทึกการวัดที่แสดงในกระป๋องของผู้ป่วย
การวัดจะยังคงแสดงต่อไปจนกว่าคุณจะบันทึกหรือเริ่มการวัด NIBP อื่น

การวัดค่าช่วงเวลา NIBP

คุณจะต้องอยู่ในโปรไฟล์ Intervals หรือ Office เพื่อทำการตั้งค่าช่วงเวลา ให้อ้างอิงหมวด “Intervals” สำหรับวิธีการตั้งค่าช่วงเวลา
ช่วงเวลาเริ่มต้นของการวัดค่า NIBP คือ 15 นาที คุณสามารถปรับช่วงเวลาได้ตามที่ต้องการ

หยุดการวัดอัตโนมัติ

คุณต้องอยู่ในโปรไฟล์ Intervals หรือ Office จึงจะสามารถเข้าใช้ช่วงเวลาได้

1. บนแท็บ Home ให้แตะ  0:14:39
2. แตะ **Stop intervals**

ยกเลิกการวัด NIBP

ในพารามิเตอร์ NIBP ให้แตะ **STOP**

จอภาพจะยกเลิกการวัด NIBP และข้อความแสดงข้อมูลจะปรากฏขึ้นเพื่อแจ้งว่าการอ่านค่า NIBP ถูกหยุด และไม่มีกรบันทึกการอ่านค่าใดๆ

หากมีการเปิดช่วงเวลา ไอคอนตัวตั้งเวลานับถอยหลังสู่การวัดโดยอัตโนมัติครั้งถัดไป

กำหนดค่าการเตือน NIBP

1. ตรวจสอบว่าคุณกำลังใช้โปรไฟล์ Intervals ซึ่งมีแท็บ Alarms
2. แตะแท็บ **Alarms**
3. แตะแท็บ **NIBP** แนวตั้ง
4. ใช้เป็นกดหรือ ▲ หรือ ▼ เพื่อป้อนค่าขีดจำกัดการเตือนบนและล่างที่ต้องการสำหรับค่าความดันโลหิตด้านบนและความดันโลหิตด้านล่าง และการคำนวณ MAP
5. แตะแท็บ **Home**
การตั้งค่าการเตือนใหม่จะปรากฏในปุ่มควบคุมขีดจำกัดการเตือน

อุณหภูมิ

กำหนดค่าการเตือนอุณหภูมิ

คุณต้องอยู่ในโปรไฟล์ Intervals เพื่อตั้งค่าขีดจำกัดการเตือน

1. ให้แตะแท็บ **Alarms**
2. แตะแท็บ **Temperature** แนวตั้ง
3. ใช้เป็นกด ▲ หรือ ▼ เพื่อป้อนค่าขีดจำกัดบนและล่างที่ต้องการ

4. แตะแท็บ Home

การตั้งค่าการเตือนใหม่จะปรากฏในปุ่มควบคุม ชีตจำกัดการเตือน

คำเตือนเกี่ยวกับอุณหภูมิโดยทั่วไปและข้อควรระวัง



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย: การตัดสินใจใช้เครื่องมือนี้กับเด็ก หญิงตั้งครรภ์ หรือให้คนมุดรออยู่ภายใต้ดุลยพินิจของแพทย์ผู้เชี่ยวชาญที่ใช้เครื่องมือ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง เพื่อให้ได้ค่าที่ถูกต้องที่สุด จะต้องยืนยันว่าเลือกโหมดและจุดตรวจที่ถูกต้องเสมอ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย อย่าใช้ระยะเวลาการวัดค่าอุณหภูมิที่เกินกว่าที่แนะนำในโหมด Direct ระยะเวลาในการวัดค่าอย่างต่อเนื่องที่แนะนำเพื่อการวัดค่าที่ถูกต้อง คือ 3 นาทีที่ปากและทวารหนัก และ 5 นาทีที่รักแร้ อย่าวัดค่าอย่างต่อเนื่องเกินกว่า 10 นาทีไม่ว่าโหมดใดก็ตาม



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย วัดค่าอุณหภูมิด้วยหัวตรวจที่มีฝาครอบหัวตรวจแบบใช้ครั้งเดียวคิดแน่นอนอยู่เสมอ การไม่ใช้ฝาครอบหัวตรวจอาจก่อให้เกิดการปนเปื้อนในผู้ป่วยและการอ่านค่าที่ไม่ถูกต้อง



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย อยู่กับผู้ป่วยตลอดเวลาที่วัดอุณหภูมิ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง อย่าใช้เครื่องวัดอุณหภูมิหากสังเกตเห็นความเสียหายของหัวตรวจหรืออุปกรณ์ หากหัวตรวจเครื่องวัดอุณหภูมิหล่นหรือได้รับความเสียหาย ให้หยุดใช้และให้เจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการตรวจสอบ

หน้าต่างอุณหภูมิ

ในหน้าต่างอุณหภูมิคุณสามารถวัดอุณหภูมิผู้ป่วยได้

ตั้งอยู่ในมุมขวาล่างของแท็บ Home หน้าต่างอุณหภูมิประกอบด้วยข้อมูลและคุณลักษณะที่เกี่ยวข้องกับการวัดค่าอุณหภูมิ หน้าต่างจะมีคุณลักษณะที่แตกต่างกัน ขึ้นอยู่กับโปรไฟล์ที่เลือกใช้

การแสดงผลการวัดค่าอุณหภูมิ

ในทุกโปรไฟล์ จะแสดงค่าอุณหภูมิเป็นองศาเซลเซียสและฟาเรนไฮต์ คุณสามารถกำหนดมุมมองหลักได้ในการตั้งค่า ขั้นสูง

การเลือกจุดตรวจ

ถอดหัววัดอุณหภูมิแล้วแตะ **Temperature site control** เพื่อเลือกสลับไปมาระหว่างจุดตรวจ

ไอคอน

รายละเอียด



รักแร้เด็ก



รักแร้ผู้ใหญ่

ไอคอน	รายละเอียด
	ปาก
	ทวารหนัก เครื่องมือชนิดกำหนดค่าโดยโมดูลอุณหภูมิ และอุปกรณ์เก็บหัวตรวจสีแดงและหัวตรวจมีค่าเริ่มต้นเป็นโหมดทวารหนัก
	โหมคนหู หน้าจอจะแสดงโหมคนหูเมื่อได้รับการวัดค่าอุณหภูมิจากเครื่องวัดอุณหภูมิสำหรับหู

หากใช้หัวตรวจสำหรับทางทวารหนัก ไอคอนทวารหนักจะปรากฏในช่องอุณหภูมิและคุณลักษณะการเลือกจุดตรวจจะไม่สามารถใช้งานได้

ปุ่มอุณหภูมิ

ปุ่มทางด้านขวาของหน้าตาจะช่วยให้คุณสามารถทำงานต่างๆ ได้ ตามโปรไฟล์ที่คุณใช้ โปรไฟล์ที่คุณเลือกใช้จะเป็นตัวกำหนดว่าฟังก์ชันใดจะสามารถใช้งานได้บ้าง

ไอคอน	ชื่อปุ่ม	รายละเอียด
	การแจ้งเตือนอุณหภูมิ	แสดงขีดจำกัดการแจ้งเตือนและสถานะและที่ปุ่มเพื่อแสดงเห็น Alarms
	โหมด Direct	และที่ปุ่มเพื่อเข้าสู่โหมด Direct

โมดูลอุณหภูมิ SureTemp® Plus

โมดูลอุณหภูมิใช้เทอร์โมมิเตอร์แบบเทอร์มิสเตอร์และชุดคำสั่งคาดการณ์ในการคำนวณอุณหภูมิของผู้ป่วยในโหมด Predictive



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย อย่าใช้ระยะเวลาการวัดค่าอุณหภูมิที่เกินกว่าที่แนะนำในโหมด Direct ระยะเวลาในการวัดอย่างต่อเนื่องที่แนะนำเพื่อการวัดค่าที่ถูกต้อง คือ 3 นาทีที่ปากและทวารหนัก และ 5 นาทีที่รักแร้ อย่าวัดค่าอย่างต่อเนื่องเกินกว่า 10 นาทีไม่ว่าโหมดใดก็ตาม



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง หัวตรวจสำหรับปาก/รักเร็ว (ปุ่มกดสีฟ้าด้านบนของหัวตรวจ) และที่เก็บหัวตรวจสีฟ้าแบบถอดได้ใช้สำหรับการวัดอุณหภูมิที่ปากและรักเร็วเท่านั้น หัวตรวจสำหรับทวารหนัก (ปุ่มกดสีแดง) และที่เก็บหัวตรวจสีแดงแบบถอดได้ใช้สำหรับการวัดอุณหภูมิที่ทวารหนักเท่านั้น การใช้ที่เก็บหัวตรวจแบบถอดได้ที่ไม่ถูกต้องอาจส่งผลให้เกิดการปนเปื้อนในผู้ป่วยได้ การใช้หัวตรวจในตำแหน่งที่ไม่ถูกต้องจะส่งผลให้เกิดความผิดพลาดในการวัดค่าอุณหภูมิ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย เมื่อวัดอุณหภูมิทางทวารหนัก ให้ใส่ปลายของหัวตรวจ 5/8 นิ้ว (ประมาณ 1.5 ซม.) เข้าไปในช่องทวารหนักของผู้ใหญ่ และสูงสุด 3/8 นิ้ว (ประมาณ 1 ซม.) เข้าไปในช่องทวารหนักของเด็กเพื่อหลีกเลี่ยงความเสี่ยงของการเจาะลำไส้



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง การวัดอุณหภูมิที่รักเร็วที่มีการสัมผัสโดยตรงระหว่างฝาครอบหัวตรวจและผิวหนังเสมอ วางหัวตรวจในรักเร็วอย่างระมัดระวัง หลีกเลี่ยงการสัมผัสกับวัตถุหรือวัสดุอื่นๆ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย วัดค่าอุณหภูมิด้วยหัวตรวจที่มีฝาครอบแน่นหนาแบบใช้เพียงครั้งเดียวของ Welch Allyn เสมอ การไม่ใช้ฝาครอบหัวตรวจอาจทำให้ผู้ป่วยไม่สบายตัวจากหัวตรวจที่ร้อน การปนเปื้อนในผู้ป่วย และการอ่านค่าอุณหภูมิที่ไม่ถูกต้อง



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง เพื่อให้ได้ค่าที่ถูกต้องที่สุด จะต้องยืนยันว่าเลือกโหมดและจุดตรวจที่ถูกต้องเสมอ



คำเตือน ห้ามใช้เครื่องมือวัดอุณหภูมิที่ได้รับความเสี่ยง เครื่องวัดอุณหภูมิประกอบด้วยส่วนของความแม่นยำคุณภาพสูง ควรได้รับการป้องกันจากการอัปเดตหรือกระแทกอย่างรุนแรง อย่าใช้เครื่องวัดอุณหภูมิหากสังเกตเห็นความเสี่ยงของหัวตรวจหรือหน้าจอ หากหัวตรวจเครื่องวัดอุณหภูมิหล่นหรือได้รับความเสียหาย ให้หยุดใช้และให้เจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการตรวจสอบ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง สำหรับการวัดค่าทางทวารหนัก ให้ใช้สารหล่อลื่นทาบางๆ บนฝาครอบหัวตรวจหากจำเป็น เพื่อความสบายของผู้ป่วย การใช้สารหล่อลื่นที่มากเกินไปอาจส่งผลกระทบต่อความถูกต้องของการอ่านค่า



ข้อควรระวัง ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง กิจกรรมของผู้ป่วย เช่น การออกกำลังกายอย่างหนัก การดื่มของเหลวที่ร้อนหรือเย็น การกินอาหาร การเคี้ยวหมากฝรั่งหรือมีนัท การแปรงฟัน หรือการสูบบุหรี่อาจส่งผลกระทบต่อค่าอุณหภูมิทางปากนานถึง 20 นาที



ข้อควรระวัง ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง ใช้ฝาครอบหัวตรวจอันใหม่จากกล่องใส่ฝาครอบหัวตรวจของเครื่องมือเมื่อเพื่อให้แน่ใจว่าการวัดค่าอุณหภูมิถูกต้อง ฝาครอบหัวตรวจจากแหล่งอื่นหรือที่อุณหภูมิยังไม่เสถียรอาจส่งผลกระทบต่อค่าอุณหภูมิที่ไม่ถูกต้อง



ข้อควรระวัง ฝาครอบหัวตรวจเป็นอุปกรณ์ที่ใช้แล้วทิ้ง ไม่ผ่านการฆ่าเชื้อและใช้ได้เพียงครั้งเดียวเท่านั้น หัวตรวจก็ไม่ได้ผ่านการฆ่าเชื้อเช่นกัน อย่างไรก็ตามหัวตรวจและฝาครอบหัวตรวจ ให้แน่ใจว่าฝาครอบหัวตรวจถูกทำลายตามข้อกำหนดของหน่วยงานหรือข้อบังคับท้องถิ่น

การเลือกโหมดอุณหภูมิ

เครื่องมือที่มีโมดูลอุณหภูมิวัดอุณหภูมิผู้ป่วยโดยใช้โหมด Predictive (ปกติ) หรือโหมด Direct การตั้งค่าเริ่มต้นคือโหมด Predictive

โหมด Predictive



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง เพื่อให้ได้ค่าที่ถูกต้องที่สุด จะต้องยืนยันว่าเลือกโหมดและจุดตรวจที่ถูกต้องเสมอ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย อย่าใช้ระยะเวลาการวัดค่าอุณหภูมิที่เกินกว่าที่แนะนำในโหมด Direct ระยะเวลาในการวัดค่าอย่างต่อเนื่องที่แนะนำเพื่อการวัดค่าที่ถูกต้อง คือ 3 นาทีที่ปากและทวารหนัก และ 5 นาทีที่รักเร็ว อย่างไรก็ตามค่าอย่างต่อเนื่องเกินกว่า 10 นาทีไม่ว่าโหมดใดก็ตาม

โหมด Predictive เป็นการวัดค่าเพียงหนึ่งครั้งโดยวัดอุณหภูมิประมาณ 6-15 วินาที ถอดหัวตรวจจากที่เก็บ ใส่ฝาครอบหัวตรวจ จัดให้ปลายหัวตรวจเข้าที่ในจุดตรวจ แล้วเริ่มวัดค่าในโหมด Predictive เครื่องมือจะส่งเสียงเป็นสัญญาณว่าการวัดค่าในโหมด predictive ได้สิ้นสุดลง

โหมด Direct

โหมด Direct ให้การวัดค่าอุณหภูมิแบบต่อเนื่อง สำหรับการวัดค่าทางปากและทางทวารหนัก แนะนำให้วัดค่าอุณหภูมิจนกระทั่งค่าของอุณหภูมิคงที่หรือเป็นเวลา 3 นาที สำหรับการวัดค่าทางรักแร้ แนะนำให้วัดอุณหภูมิจนกระทั่งค่าของอุณหภูมิคงที่หรือเป็นเวลา 5 นาที เครื่องมอนิเตอร์จะเปลี่ยนเป็นโหมด Direct ประมาณ 60 วินาทีหลังจากห้วตรวจได้ถูกถอดออกจากที่เก็บห้วตรวจแล้ว



ข้อควรระวัง เครื่องมอนิเตอร์จะไม่เก็บอุณหภูมิในโหมด Direct ในหน่วยความจำเว้นเสียแต่ว่าจะมีเงื่อนไขของสัญญาณเตือนอุณหภูมิทางกายภาพ หากมีภาวะของการแจ้งเตือนอุณหภูมิทางกายภาพ เครื่องมอนิเตอร์จะทำการบันทึกการวัดค่าโดยอัตโนมัติไว้ในประวัติของผู้ป่วย สำหรับการวัดค่าอุณหภูมิที่อยู่ภายในช่วงปกติ ถือเป็นสิ่งสำคัญมากที่จะต้องบันทึกอุณหภูมิก่อนการถอดห้วตรวจเครื่องวัดอุณหภูมิจากจุดตรวจ แล้วจึงบันทึกไว้ในประวัติผู้ป่วยด้วยตนเอง เมื่อนำห้วตรวจอุณหภูมิกลับไปไว้ในที่เก็บแล้ว การวัดค่าอุณหภูมิจะถูกลบออกจากแท็บ Home

หลังจากการใช้โหมด Direct เป็นเวลา 10 นาที เครื่องมอนิเตอร์จะหยุดอัปเดตการวัดค่า สร้างสัญญาณเตือนทางเทคนิค และลบการวัดค่าออกไป

วัดอุณหภูมิในโหมด Predictive



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ เพื่อรับประกันความแม่นยำสูงสุด โปรดตรวจสอบเพื่อยืนยันว่าได้เลือกโหมดและบริเวณที่วัดอย่างถูกต้อง



ข้อควรระวัง ปลอกหุ้มโพรบเป็นแบบใช้แล้วทิ้ง ไม่ผ่านการฆ่าเชื้อ และเป็นแบบใช้ครั้งเดียว ตัวโพรบไม่ผ่านการฆ่าเชื้อเช่นกัน อย่าใช้เครื่องนี้มาเชื่อมกับโพรบและปลอกหุ้มโพรบ ตรวจสอบให้แน่ใจว่ามีการทิ้งปลอกหุ้มโพรบตามข้อกำหนดของหน่วยงานหรือตามกฎระเบียบในท้องถิ่น

- นำโพรบอุณหภูมิออกจากที่เก็บโพรบ
จอภาพจะส่งเสียงเมื่อเข้าสู่สถานะพร้อมใช้งาน
- เสียบโพรบในปลอกหุ้มโพรบใหม่และและกดที่จับโพรบลงให้แน่น
- แตะ **Temperature site control** เพื่อเลือกจุดวัด: ช่องปาก ใต้รักแร้เล็ก หรือใต้รักแร้ใหญ่
- จับส่วนปลายของโพรบเข้าที่ในจุดวัด
ขณะรับค่าการวัด กรอบอุณหภูมิ จะแสดงเครื่องหมายระบุขั้นตอน
จอภาพจะส่งเสียงเมื่อได้รับค่าอุณหภูมิสุดท้าย (ภายในประมาณ 6 ถึง 15 วินาที) กรอบอุณหภูมิ จะยังคงแสดงอุณหภูมิในรูปแบบของสภาพเรนไฮต์และองศาเซลเซียสต่อไปหลังจากใส่โพรบกลับเข้าไปในที่เก็บโพรบ
- ในการสลับเป็นโหมด Direct ให้แตะ **Direct mode** หลังจากที่คุณได้รับค่าการวัดในโหมด Predictive กรอบอุณหภูมิ ที่มุมซ้ายล่างจะเปลี่ยนเป็น "MODE: Direct..." เมื่อสลับเป็นโหมด Direct
จอภาพจะส่งเสียงเมื่อเริ่มการวัดในโหมด Direct

วัดอุณหภูมิในโหมด Direct

โหมด Direct จะแสดงอุณหภูมิของโพรบที่ปลายของโพรบยังคงอยู่ในตำแหน่งตรวจสอบและยังคงอยู่ในช่วงอุณหภูมิของผู้ป่วยที่ใช้งาน อุณหภูมิผู้ป่วยจะถึงจุดสมดุลสุดท้ายภายในประมาณ 3 นาทีเมื่อทำการวัดในช่องปากและทางทวารหนัก และภายในประมาณ 5 นาทีเมื่อทำการวัดได้รั้งแล้ว

จอภาพจะเข้าสู่โหมด Direct ด้วยวิธีต่อไปนี้

- หลังจากที่คุณทำการวัดในโหมด Predictive เรียบร้อยแล้ว ให้แตะเพื่อเปลี่ยนจากโหมด Predictive เป็น Direct กรอบอุณหภูมิที่มุมซ้ายล่างจะเปลี่ยนเป็น "MODE: Direct..." เมื่อสลับเป็นโหมด Direct
- นำโพรบออกจากที่เก็บโพรบ ใส่ปลอกหุ้มโพรบ เลือกบริเวณที่จะวัดอุณหภูมิ และปล่อยให้โพรบสัมผัสอากาศแวดล้อมอย่างน้อย 60 วินาที กรอบอุณหภูมิจะเปลี่ยนเป็น "MODE: Direct..."
- หากผู้ป่วยของคุณมีอุณหภูมิร่างกายต่ำกว่าช่วงอุณหภูมิปกติ และคุณทำตามขั้นตอนก่อนหน้านี้อย่างถูกต้อง เช่น เซอร์โพรบจะระบุสภาพการณ์นี้และปิดเครื่องอุ่นโพรบล่วงหน้าเพื่อให้สอดคล้องกับการวัดอุณหภูมิร่างกายที่ต่ำกว่า



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ เพื่อรับประกันความแม่นยำสูงสุด โปรดตรวจสอบเพื่อยืนยันว่าได้เลือกโหมดและบริเวณที่วัดอย่างถูกต้อง



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าวัดอุณหภูมิในโหมด Direct นานเกินกว่าที่แนะนำ เพื่อค่าการวัดที่แม่นยำ ขอแนะนำให้อ่านคู่มืออย่างต่อเนื่องนาน 3 นาทีในช่องปากและทางทวารหนัก และนาน 5 นาทีที่ได้รับแร่ ห้ามวัดต่อเนื่องเกิน 10 นาที ไม่ว่าจะอยู่ในโหมดใด



ข้อควรระวัง ปลอกหุ้มโพรบเป็นแบบใช้แล้วทิ้ง ไม่ผ่านการฆ่าเชื้อ และเป็นแบบใช้ครั้งเดียว ตัวโพรบไม่ผ่านการฆ่าเชื้อเช่นกัน อย่าใช้เครื่องนี้ฆ่าเชื้อกับโพรบและปลอกหุ้มโพรบ ตรวจสอบให้แน่ใจว่ามีการทิ้งปลอกหุ้มโพรบตามข้อกำหนดของหน่วยงานหรือตามกฎระเบียบในท้องถิ่น

1. นำโพรบอุณหภูมิออกจากที่เก็บโพรบ
 จอภาพจะส่งเสียงเมื่อเข้าสู่สถานะพร้อมใช้งาน
 2. เสียบโพรบในปลอกหุ้มโพรบใหม่และกดที่จับโพรบลงให้แน่น
 3. กด **Temperature site control** เพื่อเลือกจุดวัด: ช่องปาก ได้รับแร่เด็ก หรือได้รับแร่ผู้ใหญ่
 กรอบอุณหภูมิ จะเปลี่ยนเป็นโหมด Direct หลังนำโพรบออกจากที่เก็บโพรบประมาณ 60 วินาที
 จอภาพจะส่งเสียงเพื่อแสดงการเริ่มการวัดในโหมด Direct
 4. ให้อุปกรณ์โพรบเข้าที่ในจุดวัดในช่องปากหรือทวารหนักเป็นเวลารวม 3 นาที และได้รับแร่เป็นเวลา 5 นาที
 5. ขณะกำลังรับค่าการวัด กรอบอุณหภูมิ จะแสดงการวัดอุณหภูมิของผู้ป่วยอย่างต่อเนื่องในรูปแบบของสภาพารโนสค์และองศาเซลเซียส
-  **หมายเหตุ** จอภาพจะไม่เก็บข้อมูลอุณหภูมิในโหมด Direct ไว้ในหน่วยความจำ ดังนั้นจึงจำเป็นต้องจำอุณหภูมิก่อนนำโพรบออกจากจุดวัด แล้วจึงจดบันทึกลงในระเบียบผู้ป่วยด้วยตนเอง
6. นำโพรบออกหลังจากได้ค่าอุณหภูมิแล้ว และกดปุ่มปลดออกที่ด้านบนของโพรบแรงๆ เพื่อปลดปลอกหุ้มโพรบออก
 7. ใส่โพรบกลับเข้าไปในที่เก็บโพรบเพื่อวัดอุณหภูมิในโหมด Predictive ต่อ

วัดอุณหภูมิทางทวารหนัก



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ เมื่อทำการวัดอุณหภูมิทางทวารหนัก ให้สอดปลายโพรบเข้าไปในช่องทวารหนักของผู้ใหญ่เพียง 5/8 นิ้ว (ประมาณ 1.5 ซม.) และในช่องทวารหนักของเด็กเพียง 3/8 นิ้ว (ประมาณ 1 ซม.) เพื่อหลีกเลี่ยงความเสี่ยงของอาการลำไส้ทะลุ



คำเตือน มีความเสี่ยงในการปนเปื้อนข้ามและโรคติดเชื้อในโรงพยาบาล การล้างมืออย่างทั่วถึงจะช่วยลดความเสี่ยงของการปนเปื้อนข้ามและโรคติดเชื้อในโรงพยาบาล



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าวัดอุณหภูมิในโหมด Direct นานเกินกว่าที่แนะนำ เพื่อลดการวัดที่แม่นยำ ขอแนะนำให้วัดอุณหภูมิอย่างต่อเนื่องนาน 3 นาทีในช่องปากและทางทวารหนัก และนาน 5 นาทีได้ครั้งแรก ห้ามวัดต่อเนื่องเกิน 10 นาที ไม่ว่าจะอยู่ในโหมดใด



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ เพื่อรับประกันความแม่นยำสูงสุด โปรดตรวจสอบเพื่อยืนยันว่าได้เลือกโหมดและบริเวณที่วัดอย่างถูกต้อง



ข้อควรระวัง ปลอกหุ้มโพรบเป็นแบบใช้แล้วทิ้ง ไม่ผ่านการฆ่าเชื้อ และเป็นแบบใช้ครั้งเดียว ตัวโพรบไม่ผ่านการฆ่าเชื้อเช่นกัน อย่าใช้เครื่องนี้มาเชื่อมกับโพรบและปลอกหุ้มโพรบ ตรวจสอบให้แน่ใจว่ามีการทิ้งปลอกหุ้มโพรบตามข้อกำหนดของหน่วยงานหรือตามกฎระเบียบในท้องถิ่น

1. นำโพรบวัดอุณหภูมิทางทวารหนักออกจากที่เก็บโพรบสำหรับทวารหนัก

จอภาพจะส่งเสียงเมื่อเข้าสู่สถานะพร้อมใช้งาน Temperature Site Control จะกำหนดค่าเริ่มต้นเป็นทางทวารหนัก

2. สอดโพรบสำหรับทวารหนักเข้าไปในปลอกหุ้มโพรบใหม่และกดที่จับโพรบลงให้แน่น
3. ทำการวัดอุณหภูมิทางทวารหนักโดยใช้แนวทางปฏิบัติทางการแพทย์ ขณะทำการวัด กรอบอุณหภูมิจะแสดงเครื่องหมายระบุขั้นตอนนี้
4. จอภาพจะส่งเสียงเมื่อถึงขีดอุณหภูมิสุดท้าย (ภายในประมาณ 10 ถึง 13 วินาที) กรอบอุณหภูมิจะยังคงแสดงอุณหภูมิในรูปแบบของกราฟเรนไอต์และองศาเซลเซียสต่อไปหลังจากใส่โพรบกลับเข้าไปในที่เก็บโพรบ



หมายเหตุ ในการสลับเป็นโหมด Direct ให้แตะ **Direct mode** หลังได้รับค่าการวัดในโหมด Predictive กรอบอุณหภูมิ (ที่มุมซ้ายล่าง) จะเปลี่ยนเป็น "MODE: Direct..." เมื่อสลับเป็นโหมด Direct จอภาพจะส่งเสียงเพื่อแสดงถึงการเริ่มการวัดในโหมด Direct



หมายเหตุ จอภาพจะไม่เก็บข้อมูลอุณหภูมิในโหมด Direct ไว้ในหน่วยความจำ ดังนั้นจึงจำเป็นต้องจำอุณหภูมิก่อนนำโพรบออกจากจุดวัด แล้วจึงจดบันทึกลงในระเบียบผู้ป่วยด้วยตนเอง

5. นำโพรบออกหลังจากวัดอุณหภูมิเรียบร้อยแล้ว และกดปุ่มปลดออกที่ด้านบนของโพรบแรงๆ เพื่อปลดปลอกหุ้มโพรบออก
6. ใส่โพรบกลับเข้าไปในที่เก็บโพรบ

เครื่องวัดอุณหภูมิ Braun ThermoScan® PRO 6000

เครื่องวัดอุณหภูมิ Braun ThermoScan PRO 6000 ช่วยให้คัดกรองไอออนการวัดค่าอุณหภูมิไปยังเครื่องมืออัตโนมัติ

ให้อ่านคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิตเครื่องวัดอุณหภูมิก่อนการกำหนดค่าใช้งาน แก้ปัญหาหรือดูแลรักษาเครื่องวัดอุณหภูมิ



คำเตือน ของเหลวสามารถทำลายอิเล็กทรอนิกส์ภายในเครื่องวัดอุณหภูมิได้ ระวังอย่าให้ของเหลวหกลงบนเครื่องวัดอุณหภูมิ หากมีของเหลวหกลงบนเครื่องวัดอุณหภูมิ ให้ใช้ผ้าแห้งสะอาดเช็ดให้แห้ง ตรวจสอบการใช้งานที่เหมาะสมและความถูกต้อง หากมีของเหลวเข้าไปในเครื่องวัดอุณหภูมิ ให้หยุดใช้เครื่องวัดอุณหภูมิจนกว่าจะแห้งสนิท ตรวจสอบและทดลองโดยเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการ



ข้อควรระวัง ฝาครอบหัวตรวจเป็นอุปกรณ์ที่ใช้แล้วทิ้ง ไม่ผ่านการฆ่าเชื้อและใช้ได้เพียงครั้งเดียวเท่านั้น เครื่องวัดอุณหภูมิไม่ได้ผ่านการฆ่าเชื้อเช่นกัน อย่าล้างหรือเชื่อมเครื่องวัดอุณหภูมิและฝาครอบหัวตรวจ ให้แน่ใจว่าฝาครอบหัวตรวจถูกทำลายตามข้อกำหนดของหน่วยงานหรือข้อบังคับท้องถิ่น



ข้อควรระวัง ผู้ใช้ไม่สามารถซ่อมแซมชิ้นส่วนเครื่องวัดอุณหภูมิได้ด้วยตนเอง หากจำเป็นต้องซ่อมแซม โปรดติดต่อฝ่ายสนับสนุนด้านเทคนิคของ Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/

วัดอุณหภูมิที่หู



ข้อควรระวัง ให้เก็บเครื่องวัดอุณหภูมิและฝาครอบหัวตรวจในสถานที่แห้ง ปราศจากฝุ่นและการปนเปื้อน และให้อยู่ห่างจากแสงแดด รักษาอุณหภูมิโดยรอบของที่เก็บรักษาให้มีความสม่ำเสมอและอยู่ภายในช่วง 50°F ถึง 104°F (10°C ถึง 40°C)



คำเตือน ป्लอกหุ้มโพรบมีไว้สำหรับการใช้ครั้งเดียวเท่านั้น การใช้ปลอกหุ้มโพรบซ้ำอาจทำให้เกิดการแพร่เชื้อแบคทีเรียและการปนเปื้อนข้าม



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ใช้เฉพาะปลอกหุ้มโพรบของ Braun ThermoScan กับเครื่องวัดอุณหภูมินี้เท่านั้น



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ตรวจสอบกรอบโพรบบ่อยๆ และดูแลให้สะอาดแห้ง และไม่เสียหาย รอยนิ้วมือ ไขมัน ฝุ่น และการปนเปื้อนอื่นๆ จะลดความโปร่งใสของกรอบและทำให้ค่าการวัดอุณหภูมิต่ำกว่าความเป็นจริง เพื่อป้องกันกรอบ ให้เก็บเครื่องวัดอุณหภูมิไว้ในแท่นวางอุปกรณ์เสมอเมื่อไม่ได้ใช้งาน



ข้อควรระวัง การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ก่อนทำการวัดอุณหภูมิ ตรวจสอบให้แน่ใจว่าปราศจากสิ่งกีดขวางและไม่มีสิ่งสะสมมากเกินไป



ข้อควรระวัง การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ บังคับต่อไปนี้สามารถมีผลต่อการวัดอุณหภูมิทางหูเป็นเวลาไม่เกิน 20 นาที:

- ผู้ป่วยนอนทับหูของตน
- หูของผู้ป่วยถูกปิด
- ผู้ป่วยอยู่ในบริเวณที่มีอุณหภูมิร้อนจัดหรือหนาวจัด
- ผู้ป่วยเพิ่งว่ายน้ำหรืออาบน้ำ
- ผู้ป่วยสวมเครื่องช่วยฟังหรือที่อุดหู



ข้อควรระวัง การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ หากมีการหยอดยาหยอดหูหรือการรักษาอื่นๆ ในรูหูข้างหนึ่ง ให้วัดอุณหภูมิจากรูหูอีกข้าง



หมายเหตุ อุณหภูมิจากการวัดที่หูข้างขวาอาจต่างจากการวัดที่หูข้างซ้าย ดังนั้นโปรดวัดอุณหภูมิในหูข้างเดียวกันเสมอ



หมายเหตุ เมื่อจอภาพได้รับค่าการวัดอุณหภูมิทางหู จอภาพจะแสดงค่าการวัดในแท็บ Home หากแท็บ Home มีค่าการวัดอุณหภูมิอยู่แล้ว ค่าการวัดใหม่จะแทนที่ค่าเดิม

หากต้องการวัดและถ่ายโอนข้อมูลไปยังมอโนเตอร์:

1. ตรวจสอบให้แน่ใจว่าจอภาพเปิดเครื่องอยู่
2. นำเครื่องวัดอุณหภูมิสำหรับหูออกจากแท่นวางอุปกรณ์เสริม
3. หาคำแหน่งกล่องปลอกหุ้มโพรบบนแท่นวางอุปกรณ์เสริม
4. ดันปลายโพรบเข้าไปในกล่องปลอกหุ้มโพรบ
เมื่อปลอกหุ้มโพรบเข้าที่ติดแล้ว เครื่องวัดอุณหภูมิจะเปิดโดยอัตโนมัติ
5. รอจนกว่าจะได้ยินเสียงบี๊บบอกความพร้อม และขีดสามขีดปรากฏขึ้นบนหน้าจอเครื่องวัดอุณหภูมิ
6. สอดโพรบเข้าไปในรูหู จากนั้นกด **Start** แล้วปล่อย
 - หากโพรบอยู่ในตำแหน่งที่ถูกต้องในรูหู ไฟ ExacTemp จะกะพริบ เมื่อเครื่องวัดอุณหภูมิตรวจพบการวัดที่ถูกต้อง ไฟ ExacTemp จะติดสว่างอย่างต่อเนื่อง เสียงบี๊บยาวแสดงถึงการสิ้นสุดการวัด และหน้าจอก็จะแสดงผลการวัด
 - หากโพรบอยู่ในตำแหน่งที่ไม่ถูกต้องในรูหู หรือถูกเคลื่อนในระหว่างการวัด ไฟ ExacTemp จะดับลง เสียงบี๊บถี่ๆ จะดังขึ้น และข้อความแสดงข้อผิดพลาด POS (ข้อผิดพลาดของตำแหน่ง) จะปรากฏขึ้น
7. เมื่อคุณวัดอุณหภูมิเสร็จแล้ว ให้กดปุ่มปลดออกเพื่อปลดปลอกหุ้มโพรบที่ใส่แล้วออก
8. วางเครื่องวัดอุณหภูมิกลับลงบนแท่นวางอุปกรณ์เสริม

ไฟ LED บนแท่นวางจะกะพริบขณะที่มีการถ่ายโอนค่าการวัด

หลังจากถ่ายโอนเสร็จแล้ว อุณหภูมิและสเกลวัดอุณหภูมิจะปรากฏบนแท็บ Home ตามการตั้งค่าของจอภาพ



หมายเหตุ มีเพียงค่าการวัดล่าสุดเท่านั้นที่จะถูกถ่ายโอนไปยังมอนิเตอร์



หมายเหตุ ข้อมูลการวัดที่ถ่ายโอนไปยังจอภาพแล้วจะไม่สามารถถ่ายโอนอีกครั้งได้

สำหรับข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับฟังก์ชันการทำงานของเครื่องวัดอุณหภูมิ โปรดอ่านคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิตเครื่องวัดอุณหภูมิ

เปลี่ยนหน่วยวัดอุณหภูมิของเครื่องวัดอุณหภูมิสำหรับหู

โปรดอ่านวิธีการเปลี่ยนระหว่างเซลเซียสและฟาเรนไฮต์จากคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิตเครื่องวัดอุณหภูมิ

ชาร์จแบตเตอรี่เครื่องวัดอุณหภูมิทางหู

หากต้องการชาร์จแบตเตอรี่:

1. วางเครื่องวัดอุณหภูมิในแท่นวางอุปกรณ์เสริม
2. ตรวจสอบให้แน่ใจว่าจอภาพเชื่อมต่อกับกระแสไฟ AC อยู่
3. ตรวจสอบให้แน่ใจว่าจอภาพเปิดเครื่องอยู่

ไฟ LED บนแท่นวางแสดงถึงสถานะการชาร์จแบตเตอรี่:

- สีม: กำลังชาร์จแบตเตอรี่
- เขียว: ชาร์จแบตเตอรี่แล้ว
- ไม่ติดสว่าง: ไม่ได้กำลังชาร์จแบตเตอรี่



หมายเหตุ แบตเตอรี่จะยังคงชาร์จต่อไปขณะที่จอภาพอยู่ในโหมดประหยัดพลังงานหน้าจอ



หมายเหตุ ขอแนะนำให้ใช้เฉพาะแบตเตอรี่แบบชาร์จซ้ำได้ของ Welch Allyn ในเครื่องวัดอุณหภูมิเท่านั้น เนื่องจากแท่นวางไม่สามารถชาร์จแบตเตอรี่อื่นได้

SpO2

SpO2 และการติดตามอัตราการเต้นของชีพจรอย่างต่อเนื่อง เป็นการวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินในเลือดแดง ตลอดจนอัตราการเต้นของชีพจร ในผู้ป่วยผ่านเครื่องวัดความอิ่มตัวของออกซิเจน การวัดค่า SpO2 จะถูกอัปเดตทุกๆ วินาที ± 0.5 วินาที

เซ็นเซอร์ SpO2 ของ Nonin, Masimo และ Nellcor ที่ใช้กับเครื่องมือมอนิเตอร์ได้รับการทดสอบตาม ISO 10993 แล้วว่าไม่เป็นอันตรายต่อชีวิต

หน้าต่าง SpO2

หน้าต่าง SpO2 แสดงข้อมูลและการควบคุมที่ใช้ในการวัดค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร

หน้าต่างจะแสดงข้อมูล SpO2 เป็นตัวเลขและในรูปคลื่น คุณสามารถสลับมุมมองไปมาโดยการแตะด้านซ้ายของหน้าต่าง

หน้าต่าง SpO2 จะว่างเปล่าหากไม่มีการวัดค่า SpO2

มุมมอง SpO2 แบบตัวเลข

มุมมองแบบตัวเลขบ่งบอกถึงเปอร์เซ็นต์การอิ่มตัวของ SpO2 และความกว้างของชีพจร คุณลักษณะของมุมมองต่างกันขึ้นอยู่กับประเภทของเซ็นเซอร์ที่ใช้และโปรไฟล์ที่เลือก

ช่วงความอิ่มตัวของ SpO2 อยู่ระหว่าง 0 และ 100 การอ่านค่า SpO2 จะถูกอัปเดตทุกๆ วินาที ± 0.5 วินาที

ความกว้างของชีพจร

แถบพัลส์แอมพลิฟายจะแสดงจังหวะพัลส์และความแรงพัลส์สัมพันธ์กัน แถบที่มากขึ้นแสดงให้เห็นว่าชีพจรที่จับได้มีความแข็งแรงมากขึ้น

ระดับของการกำซาบ

ระดับของการกำซาบ (LofP) เป็นการอ่านค่าที่สัมพันธ์กันของความแข็งแรงของชีพจร ณ ตำแหน่งที่ตรวจ ค่า LofP เป็นค่าตัวเลขที่บ่งบอกถึงความแข็งแรงของสัญญาณอินฟราเรด (IR) ที่ส่งกลับมาจากจุดที่ตรวจสอบ ค่า LofP แสดงเป็นช่วงจาก .02 เปอร์เซ็นต์ (ชีพจรอ่อนมาก) ถึง 20 เปอร์เซ็นต์ (ชีพจรแข็งแรงมาก) ค่า LofP เป็นตัวเลขที่มีความสัมพันธ์และแปรผันระหว่างตำแหน่งที่ตรวจสอบและผู้ป่วยแต่ละราย เนื่องจากสภาพทางกายภาพที่แตกต่างกัน

Masimo แสดงค่า LofP เป็นตัวเลขและอ้างถึงในนามดัชนีการซึมซาบ Nonin แสดงค่า LofP เป็นสี (สีเหลืองหรือสีแดง) เมื่อ LofP ค่าขึ้นอยู่กับชุดคำสั่งของเซ็นเซอร์

ระหว่างที่ใช้เซ็นเซอร์ สามารถใช้ LofP ในการประเมินความเหมาะสมของตำแหน่งที่ตรวจ โดยการดูที่ตำแหน่งเพื่อหาค่า LofP สูงสุด การวางเซ็นเซอร์ที่ตำแหน่งที่มีช่วงความกว้างของชีพจรมากที่สุด (ค่า LofP สูงสุด) ช่วยให้การทำงานดีขึ้นในช่วงที่มีการเคลื่อนไหว เฝ้าดูแนวโน้มการเปลี่ยนแปลงค่า LofP ในสภาพทางสรีรวิทยา

การจัดการสัญญาณเตือน SatSeconds™

คุณลักษณะ SatSeconds เป็นระบบการจัดการสัญญาณเตือน SpO2 ที่มีในเครื่องมอนิเตอร์ที่มีเทคโนโลยี Nellcor™ SpO2 OxiMax™ เท่านั้น

คุณลักษณะ SatSeconds เป็นผลของเวลาและขนาดที่ผู้ป่วยอยู่นอกขีดจำกัดสัญญาณเตือน SpO2 ตัวอย่างเช่น จุดสามจุดด้านล่างขีดจำกัดสัญญาณเตือนเป็นเวลา 10 วินาที เท่ากับ 30 SatSeconds สัญญาณเตือนจะเริ่มขึ้นเมื่อมีเหตุการณ์ความเข้มข้นออกซิเจนในเลือดต่ำถึงขีดจำกัดของ SatSeconds คุณลักษณะ SatSeconds ถูกควบคุมโดยผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ และสามารถตั้งค่าเป็น 0, 10, 25, 50 หรือ 100 SatSeconds หากเหตุการณ์ความเข้มข้นออกซิเจนในเลือดต่ำเกินไปตัวเองภายในเวลาที่กำหนด นาฬิกาจะตั้งค่าใหม่โดยอัตโนมัติและเครื่องมอนิเตอร์จะไม่ส่งสัญญาณเตือน



หมายเหตุ คุณลักษณะ SatSeconds มีมาตรการความปลอดภัยที่สร้างขึ้นภายในตัวเอง โดยจะส่งเสียงเตือนเมื่อใดก็ตามเกิดการฝ่าฝืน SpO2 3 ประการในจำนวนใดๆ หรือระยะเวลาเกิดขึ้นภายในเวลา 1 นาที

การวัดค่าช่วงเวลา SpO2

คุณต้องอยู่ในโปรไฟล์ Intervals (ช่วงเวลา) หรือ Office (สำนักงาน) เพื่อตั้งค่าช่วงเวลา อย่างไรก็ตาม Intervals (ช่วงเวลา) จะใช้ได้สำหรับการวัด NIBP เท่านั้น ให้อ้างถึงหมวด “Intervals” (ช่วงเวลา) สำหรับวิธีการตั้งค่าช่วงเวลา สำหรับรายละเอียดของผลกระทบในการแสดงหรือถ้ายโอนค่าอัตราการเต้นของชีพจร SpO2 ให้อ้างถึงคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต SpO2

วัดค่า SpO2 และอัตราชีพจร

เซ็นเซอร์ SpO2 จะวัดค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนและอัตราชีพจร สำหรับมอนิเตอร์ที่ติดตั้งมาพร้อมกับเซ็นเซอร์ตรวจจับนิ้วมือ Masimo SpO2 เซ็นเซอร์จะมีตัวเลือกการวัดอัตราการหายใจ (หากต้องการ โปรดดูคู่มือการซ่อมบำรุงสำหรับตัวเลือกการอัปเกรดที่พร้อมใช้งาน) ค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนจะแสดงเป็นเปอร์เซ็นต์จากศูนย์ (0) ถึง 100% ค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนและอัตราชีพจรจะอัปเดตและรีเฟรชทุกวินาที ± 0.5 วินาที



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ใช้เฉพาะเซ็นเซอร์และอุปกรณ์เสริม Masimo กับมอนิเตอร์ที่ติดตั้ง Masimo เท่านั้น



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ใช้เฉพาะเซ็นเซอร์และอุปกรณ์เสริม Nellcor กับมอนิเตอร์ที่ติดตั้ง Nellcor เท่านั้น



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ภาวะโลหิตจางรุนแรงอาจทำให้เกิดข้อผิดพลาดในการอ่านค่า SpO2



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ สามารถใช้เครื่องวัดออกซิเจนในเลือกระหว่างการกระตุ้นหัวใจด้วยไฟฟ้าได้ แต่การอ่านค่าอาจไม่แม่นยำเป็นเวลาไม่เกิน 20 วินาที



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ เช่น เซ็นเซอร์ที่ใช้งานไม่ถูกต้องหรือเซ็นเซอร์ที่เลื่อนหลุดบางส่วนอาจทำให้อ่านค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือดเกินหรือขาดไปจากค่าที่แท้จริง



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ การถึงของเลือดในหลอดเลือดดำอาจทำให้เครื่องอ่านค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือดได้ต่ำกว่าค่าที่แท้จริง ดังนั้นให้ตรวจสอบให้แน่ใจว่าเลือดในหลอดเลือดดำไหลเวียนได้อย่างเหมาะสมจากไซตที่ตรวจสอบ เซ็นเซอร์ไม่ควรอยู่ต่ำกว่าระดับหัวใจ (เช่น เซ็นเซอร์บนมือของผู้ป่วยที่อยู่บนเตียงโดยที่แขนห้อยลงที่พื้น)



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ ใช้เฉพาะเซ็นเซอร์และอุปกรณ์เสริม Nonin กับมอดิวล์ที่ติดตั้ง Nonin เท่านั้น



คำเตือน ชีพจรจากเครื่องพวงการทำงานของหัวใจอาจเพิ่มอัตราชีพจรที่แสดงบนมอดิวล์ ตรวจสอบความถูกต้องของอัตราชีพจรของผู้ป่วยโดยเทียบกับอัตราการเต้นของหัวใจ ECG



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าพยายามใช้ซ้ำ ช่อมแซม หรือรีไซเคิลเซ็นเซอร์หรือสายเคเบิลผู้ป่วย เพราะอาจสร้างความเสียหายต่อส่วนประกอบทางไฟฟ้า



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดไม่ได้มีไว้สำหรับการตรวจภาวะหยุดหายใจ



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ เพื่อหลีกเลี่ยงไม่ให้เกิดการปนเปื้อนข้าม ให้ใช้เซ็นเซอร์แบบใช้ครั้งเดียวของ Masimo กับผู้ป่วยคนเดียว



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าใช้เทปติดเซ็นเซอร์ให้อยู่กับที่ เพราะอาจปิดกั้นการไหลของเลือดและทำให้การอ่านค่าคลาดเคลื่อนได้ การใช้เทปเพิ่มเติมอาจเป็นอันตรายต่อผิวหนังหรือทำให้เซ็นเซอร์เสียหาย



คำเตือน อย่าฆ่าเชื้อเซ็นเซอร์หรือสายเคเบิลผู้ป่วยด้วยการอบรังสี อบอุ่นน้ำ ใช้เครื่องนึ่งฆ่าเชื้อ หรือใช้เอทิลีนออกไซด์ เว้นแต่จะระบุไว้เป็นอย่างอื่น คุณาแนะนำในการทำความสะอาดได้จากคำแนะนำการใช้งานสำหรับเซ็นเซอร์ของ Masimo ที่ใช้ซ้ำได้



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อาจเกิดกรณีสัญญาณชีพจรขาดหายหากผู้ป่วยมีภาวะโลหิตจางรุนแรงหรือภาวะอุณหภูมิร่างกายต่ำกว่าปกติ



คำเตือน SpO2 ได้รับการสอบเทียบเชิงประจักษ์ในอาสาสมัครผู้ใหญ่ที่มีสุขภาพดีซึ่งมีคาร์บอนมอนอกไซด์ (COHb) และเมทฮีโมโกลบิน (MetHb) ในระดับปกติ



คำเตือน แสงที่มีความเข้มข้นสูง เช่น แสงจากเครื่องตรวจการเคลื่อนไหวของร่างกายแบบเป็นจังหวะที่ส่องมายังเซ็นเซอร์โดยตรงอาจทำให้เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดยังการอ่านสัญญาณชีพไม่ได้



คำเตือน เนื่องจากการวัดอัตราชีพจรอิงตามการตรวจจับแบบออปติคัลของการไหลเวียนเลือดส่วนปลาย จึงอาจตรวจไม่พบภาวะหัวใจเต้นผิดจังหวะบางอย่าง อย่าใช้เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดแทนเครื่องวิเคราะห์ภาวะหัวใจเต้นผิดจังหวะที่ใช้ ECG



คำเตือน ใช้เครื่องวัดออกซิเจนเป็นอุปกรณ์เตือนล่วงหน้า เมื่อคุณสังเกตเห็นว่าผู้ป่วยมีแนวโน้มภาวะออกซิเจนในเลือดต่ำ ให้ใช้เครื่องมือในห้องทดลองเพื่อการวิเคราะห์ตัวอย่างเลือดเพื่อทำความเข้าใจอาการของผู้ป่วยได้ดียิ่งขึ้น



คำเตือน ความแม่นยำของการวัด SpO2 อาจได้รับผลกระทบจากปัจจัยต่อไปนี้:

- ระดับที่สูงขึ้นของบิลิรูบินโดยรวม
- ระดับที่สูงขึ้นของเมทฮีโมโกลบิน (MetHb)
- ระดับที่สูงขึ้นของคาร์บอกซีฮีโมโกลบิน (COHb)
- การสังเคราะห์ฮีโมโกลบินผิดปกติ
- การกำซาบตำแหน่งที่ตรวจสอบ
- ความเข้มข้นของปริมาณสีข้อมหลอดเลือดที่มากพอจะเปลี่ยนสีหลอดเลือดแดงตามปกติของผู้ป่วย
- การเคลื่อนไหวไหวของผู้ป่วย
- อาการของผู้ป่วย เช่น การสั่นและการสูดดมควัน
- การรบกวนจากการเคลื่อนไหว
- การทาสีเล็บ
- การกำซาบออกซิเจนดำ
- ความดันโลหิตต่ำหรือความดันโลหิตสูง
- การหดตัวอย่างรุนแรงของหลอดเลือด
- ภาวะช็อคหรือหรือภาวะหัวใจหยุดเต้น
- ซีฟจากหลอดเลือดดำหรืออัตราชีพจรเกิดการเปลี่ยนแปลงอย่างรุนแรงและเฉียบพลัน
- ความใกล้ชิดกับสภาพแวดล้อม MRI
- ความชื้นในเซ็นเซอร์
- แสงแวดล้อมที่สว่างเกินไป โดยเฉพาะอย่างยิ่ง แสงฟลูออเรสเซนต์
- การใช้เซ็นเซอร์อย่างไม่ถูกต้อง
- ติดเซ็นเซอร์แน่นเกินไป



ข้อควรระวัง หากใช้เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดในระหว่างการฉายรังสีทั้งตัว ให้เซ็นเซอร์อยู่กลางแจ้งที่ฉายรังสี หากเซ็นเซอร์ถูกอบรังสี การอ่านค่าอาจไม่แม่นยำ และเครื่องอาจแสดงค่าเป็นศูนย์ตลอดระยะเวลาที่มีการอบรังสี



ข้อควรระวัง ต้องกำหนดค่าเครื่องมือให้สอดคล้องกับความถี่ของสายไฟฟ้าในพื้นที่ เพื่อกำจัดสัญญาณรบกวนที่เกิดจากแสงฟลูออเรสเซนต์และแหล่งอื่นๆ



ข้อควรระวัง ใช้ความระมัดระวังในการใช้เซ็นเซอร์กับบริเวณที่ผิวหนังไม่สมบูรณ์ การใช้เทปหรือแรงกดบนบริเวณดังกล่าวอาจลดการไหลเวียนเลือดและ/หรือทำให้ผิวหนังเสื่อมสภาพ



ข้อควรระวัง หากมีข้อความ Low Perfusion เกิดขึ้นบ่อยครั้ง ให้หาจุดที่จะตรวจสอบการกำซาบได้ดีกว่า ระหว่างนั้นให้ประเมินผู้ป่วย และตรวจสอบสถานะการเติมออกซิเจนด้วยวิธีอื่นๆ หากมีการระบุไว้



ข้อควรระวัง ควรตรวจสอบการไหลเวียนเลือดส่วนปลายกับบริเวณที่ใช้เซ็นเซอร์เป็นประจำ



ข้อควรระวัง อย่าปรับเปลี่ยนหรือตัดแปลงเซ็นเซอร์ในทางใดๆ การปรับเปลี่ยนหรือตัดแปลงอาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและ/หรือความแม่นยำ

1. ตรวจสอบว่าสายเคเบิลเซ็นเซอร์เชื่อมต่อกับมอดูมหรือไม่มี



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ สายเคเบิลเซ็นเซอร์และสายต่อขยายใช้สำหรับการเชื่อมต่อกับอุปกรณ์เครื่องวัดออกซิเจนในเลือดเท่านั้น อย่าพยายามเชื่อมต่อสายเคเบิลเหล่านี้กับ PC หรืออุปกรณ์ที่คล้ายกันใดๆ ปฏิบัติตามคำแนะนำของผู้ผลิตเซ็นเซอร์ในการดูแลและใช้งานเซ็นเซอร์เสมอ

2. ทำความสะอาดบริเวณที่ใช้งาน นำสิ่งใดที่จะรบกวนการทำงานของเซ็นเซอร์ออก เช่น น้ำยาทาเล็บ



หมายเหตุ อย่าใช้เซ็นเซอร์แบบใช้แล้วทิ้งกับผู้ป่วยที่มีการแพ้สารชนิดติด

3. ติดเซ็นเซอร์กับผู้ป่วยตามคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต โดยคำนึงถึงตำแหน่งและข้อควรระวังทั้งหมด



หมายเหตุ หากต้องใช้เซ็นเซอร์ปราศจากเชื้อ ให้เลือกเซ็นเซอร์ที่ได้รับการรับรองว่าผ่านการฆ่าเชื้อ และทำตามคำแนะนำของผู้ผลิตในการฆ่าเชื้อเซ็นเซอร์

วางเซ็นเซอร์และปลอกแขน NIBP บนแขนคนละข้างเพื่อลดการเคลื่อนไหวที่ไม่จำเป็นเมื่อคุณตรวจสอบพารามิเตอร์เหล่านี้พร้อมกัน



หมายเหตุ อ่านคำแนะนำของผู้ผลิตเซ็นเซอร์สำหรับวิธีเลือกเซ็นเซอร์ที่ถูกต้อง

4. ขึ้นชั้นว่าจอภาพแสดง SpO2 และข้อมูลอัตราการชีพจรภายใน 6 วินาทีหลังจากเชื่อมต่อเซ็นเซอร์กับผู้ป่วย



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ การใช้เซ็นเซอร์อย่างไม่ถูกต้องหรือการใช้เซ็นเซอร์เป็นเวลานานเกินไปอาจทำให้เกิดความเสียหายต่อเนื้อเยื่อ ตรวจสอบบริเวณเซ็นเซอร์ตามระยะที่ระบุไว้ในคำแนะนำของผู้ผลิต

ขณะกำลังวัด SpO2 อัตราชีพจรที่แสดงจะได้อาจมาจากเซ็นเซอร์ หากไม่มีค่า SpO2 อัตราชีพจรจะมาจาก NIBP จอภาพจะระบุว่าใช้ SpO2 หรือ NIBP เป็นแหล่งข้อมูลค่าอัตราการชีพจร

เสียงเตือนจะดังขึ้นหากคุณถอดเซ็นเซอร์ออกระหว่างการวัดค่าในโหมด Intervals

หากวัด SpO2 อย่างต่อเนื่องกับผู้ป่วยเป็นระยะเวลานาน ให้เปลี่ยนตำแหน่งของเซ็นเซอร์ทุกสามชั่วโมงเป็นอย่างน้อย หรือตามคำแนะนำของผู้ผลิต

หน้าต่างอัตราการเต้นของชีพจร

หน้าต่างอัตราการเต้นของชีพจรอยู่ทางด้านบนขวาของแท็บ Home หน้าต่างอัตราการเต้นของชีพจรแสดงข้อมูล รายละเอียด และการควบคุมที่ใช้ในการอ่านอัตราการเต้นของชีพจร

โดยปกติแล้ว อัตราการเต้นของชีพจรนั้นได้มาจากเซ็นเซอร์ SpO2 หากไม่มี SpO2 อัตราการเต้นของชีพจรจะได้อาจมาจาก NIBP หรือการวัดด้วยมือ

แหล่งที่มาของอัตราการเต้นของชีพจรจะแสดงอยู่ด้านล่างของตัวเลขแสดงอัตราการเต้นของชีพจร



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการวัดค่าที่ไม่ถูกต้อง การวัดค่าอัตราการเต้นของชีพจรผ่านฝ่าเท้าฝ่าเท้าความดันโลหิตหรือ SpO2 นั้นอาจมีความผิดพลาดและไม่ถูกต้องเท่ากับการวัดค่าอัตราการเต้นของหัวใจที่วัดผ่าน ECG หรือการตรวจคลำด้วยมือ

กำหนดค่าการเตือนอัตราการชีพจร

คุณต้องอยู่ในโปรไฟล์ Intervals เพื่อกำหนดค่าการเตือนอัตราการชีพจร

1. ให้แตะแท็บ **Alarms**
2. แตะแท็บ **Pulse rate** แนวตั้ง
3. ใช้ปุ่มกด ▲ หรือ ▼ เพื่อป้อนค่าขีดจำกัดบนและล่างที่ต้องการ
4. ให้แตะแท็บ **Home**

การตั้งค่าการเตือนใหม่จะปรากฏในปุ่มควบคุมขีดจำกัดการเตือนอัตราการชีพจร

สัญญาณเตือน SpO2

ขีดจำกัดการเตือน SpO2

ขีดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 50–98% ขีดจำกัดการเตือนช่วงบนคือ 52–100%

กำหนดค่าการเตือน SpO2

1. ตรวจสอบว่าคุณกำลังใช้โปรไฟล์ Intervals ซึ่งมีแท็บ Alarms
2. ให้แตะแท็บ **Alarms**

3. แตะที่ **SpO2** แนวตั้ง
4. ใช้ปุ่มกด ▲ หรือ ▼ เพื่อป้อนค่าขีดจำกัดบนและล่างของการเตือนที่ต้องการ
5. ให้แตะที่ **Home**

การตั้งค่าการเตือนใหม่จะปรากฏในปุ่มควบคุม ขีดจำกัดการเตือน

Respiration Rate (RR) (อัตราการหายใจ)

เครื่องมือนี้จะวัดอัตราการหายใจผ่านการวิเคราะห์ SpO2 (Rrp) แบบ Photoplethysmogram สำหรับเครื่องมือที่ติดตั้งมาพร้อมกับเซ็นเซอร์ตรวจจับนิ้วมือ Masimo SpO2 เช่น เซอร์ SpO2 จะมีตัวเลือกการวัดอัตราการหายใจ (หากต้องการ โปรดดูที่คู่มือการซ่อมบำรุงสำหรับตัวเลือกการอัปเดตที่พร้อมใช้งาน)

การวัดอัตราการหายใจ (โดยใช้ Masimo SpO2)

เซ็นเซอร์ Masimo SpO2 ที่ใช้กับเครื่องมือจะได้รับทดสอบตาม ISO 10993 แล้วว่าไม่เป็นอันตรายต่อชีวิต



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ อย่าเริ่มหรือใช้งาน Pulse CO-Oximeter เว้นแต่จะตรวจสอบการตั้งค่าแล้วว่าถูกต้อง



คำเตือน อย่าใช้ Pulse CO-Oximeter หากเครื่องมีหรือสงสัยว่ามีความเสียหาย



คำเตือน ผู้ป่วยมีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ หากการวัดค่าไม่แน่นอน ให้ตรวจสอบสัญญาณชีพของผู้ป่วยก่อนโดยใช้วิธีการอื่น จากนั้นจึงตรวจสอบ Pulse CO-Oximeter เพื่อให้ได้การทำงานที่ถูกต้อง



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ การวัดอัตราการหายใจไม่แม่นยำอาจเกิดจากสาเหตุต่อไปนี้:

- การติดตั้งเซ็นเซอร์ไม่ถูกต้อง
- การกำซาบของหลอดเลือดแดงดำ
- การรบกวนจากการเคลื่อนไหว
- ค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนในหลอดเลือดแดงต่ำ
- เสี่ยงรบกวนจากสภาพแวดล้อมรอบข้างมากเกินไป



คำเตือน การวัดค่ามีความเสี่ยงที่จะไม่แม่นยำ การอ่านค่า SpO2 ไม่แม่นยำอาจเกิดจากสาเหตุต่อไปนี้:

- การติดตั้งและการวางเซ็นเซอร์ไม่ถูกต้อง
- ระดับที่สูงขึ้นของ COHb หรือ MetHb โดยระดับ COHb หรือ MetHb ที่สูงอาจเกิดขึ้นได้กับ SpO2 ที่มีลักษณะเหมือนปกติ เมื่อคาดว่าจะมีระดับ COHb หรือ MetHb ที่สูงขึ้น ควรทำการวิเคราะห์ตัวอย่างเลือดในห้องปฏิบัติการ (CO-Oximetry)
- ระดับที่สูงขึ้นของบิลิรูบิน
- ระดับที่สูงขึ้นของ Dyshemoglobin
- โรคหลอดเลือดบีบเกร็ง เช่น โรคเรเนอต์และโรคหลอดเลือดแดงส่วนปลาย
- โรคที่เกิดจากฮีโมโกลบินผิดปกติและการสังเคราะห์ฮีโมโกลบิน เช่น ธาลัสซีเมีย, Hb s, Hb c, เม็ดเลือดแดงรูปเคียว, ฯลฯ
- สภาพความดันคาร์บอนไดออกไซด์ในเลือดแดงสูง
- ภาวะโลหิตจางรุนแรง
- การกำซาบของหลอดเลือดแดงต่ำมาก
- การรบกวนจากการเคลื่อนไหวอย่างรุนแรง
- การเดินหรือรีดของหลอดเลือดดำผิดปกติ
- หลอดเลือดตีบหรือภาวะตัวขึ้นระดับรุนแรง
- มีสายสวนหลอดเลือดแดงและบอลูนในหลอดเลือดแดง
- การย้อมสีหลอดเลือด เช่น Indocyanine green หรือ Methylene blue
- มีการแต่งสีหรือพ่นผิวภายนอก เช่น ทาลิป ต่อเล็บอะคริลิก กลิตเตอร์ ฯลฯ
- ปาน รอยสัก สีผิวที่ไม่สม่ำเสมอ ความชื้นบนผิวหนัง นิ้วผิดปกติหรือผิดปกติ ฯลฯ
- ความผิดปกติของสีผิว



คำเตือน สารรบกวน เช่น การย้อมสีหรือสสารที่มีส่วนประกอบของการย้อมสีที่เปลี่ยนเม็ดสีเลือดปกติอาจทำให้เกิดการอ่านค่าที่ผิดพลาด



คำเตือน ไม่ควรใช้ Pulse CO-Oximeter เพียงอย่างเดียวในการวินิจฉัยหรือตัดสินใจทางการรักษา ต้องใช้ควบคู่ไปกับการและลักษณะของผู้ป่วย



คำเตือน Pulse CO-Oximeter ไม่ได้มีจุดประสงค์เพื่อใช้เป็นหลักอย่างเดียวในการตัดสินใจหรือตัดสินใจรักษาที่เกี่ยวข้องกับการเป็นพิษจากการรับมอนอกไซด์ Pulse CO-Oximeter มีจุดประสงค์เพื่อใช้งานร่วมกับวิธีการประเมินอาการและลักษณะของผู้ป่วยวิธีอื่น



คำเตือน Pulse CO-Oximeter ไม่ใช่เครื่องคิดตามภาวะหยุดหายใจ



คำเตือน Pulse CO-Oximeter สามารถใช้งานในระหว่างการกระตุ้นหัวใจ แต่อาจส่งผลต่อความแม่นยำหรือความพร้อมของพารามิเตอร์และการวัดค่า



คำเตือน Pulse CO-Oximeter สามารถใช้งานในระหว่างการใช้ไฟฟ้า แต่อาจส่งผลต่อความแม่นยำหรือความพร้อมของพารามิเตอร์และการวัดค่า



คำเตือน Pulse CO-Oximeter ไม่ควรใช้ในการวิเคราะห์ภาวะหัวใจเต้นไม่เป็นจังหวะ



คำเตือน SpO2 ใต้รับการสอบเทียบเชิงประจักษ์ในอาสาสมัครผู้ใหญ่ที่มีสุขภาพดีซึ่งมีคาร์บอกซีฮีโมโกลบิน (COHb) และเมทฮีโมโกลบิน (MetHb) ในระดับปกติ



คำเตือน อย่าปรับเปลี่ยน ซ่อมแซม เปิด ถอดแยก หรือแก้ไข Pulse CO-Oximeter หรืออุปกรณ์เสริม อาจทำให้เกิดการบาดเจ็บต่อบุคคลหรืออุปกรณ์เสียหายได้ หากจำเป็น ส่งคืน Pulse CO-Oximeter เพื่อทำการซ่อมบำรุง



คำเตือน การวัดแบบออปติคอลลตาม Plethysmograph (เช่น SpO2 และ RRp) อาจได้รับผลจาก:

- การติดตั้งหรือการใช้งานเซ็นเซอร์ที่ไม่ถูกต้อง
- ใช้สายรัดแขนกับแขนข้างเดียวกันกับที่ใช้เซ็นเซอร์
- การย้อมสีหลอดเลือด เช่น Indocyanine green หรือ Methylene blue
- การคั่งของหลอดเลือดดำ
- การเต้นของหลอดเลือดดำผิดปกติ (เช่น สิ้นหัวใจเร็ว อยู่ในท่านอนศีรษะต่ำปลายเท้าสูง)
- ภาวะชีพจรผิดปกติเนื่องจากสภาพร่างกายหรือเกิดจากปัจจัยภายนอก (เช่น ภาวะหัวใจเต้นผิดปกติ บอลลูนในหลอดเลือดแดง ฯลฯ)
- มีการแต่งสีหรือพินผิวภายนอก เช่น ทาเล็บ ต่อเล็บอะคริลิก กลิตเตอร์ ฯลฯ
- ความชื้น ปาน สีผิวที่ไม่สม่ำเสมอ เล็บผิดปกติ นิ้วมือผิดรูป หรือมีวัตถุแปลกปลอมในบริเวณที่ฉายไฟ
- ระดับที่สูงขึ้นของบิลิรูบิน
- สภาพร่างกายภาพที่สามารถเปลี่ยนกราฟการแตกตัวของออกซิเจนได้อย่างมีนัยสำคัญ
- สภาพร่างกายภาพที่อาจส่งผลกระทบต่อความเที่ยงตัวของหลอดเลือดหรือการเปลี่ยนแปลงของความตึงตัวของหลอดเลือด

หน้าต่าง Respiration Rate (RR)



หมายเหตุ อัตราการหายใจใช้กับเครื่องมือที่ติดตั้งเซ็นเซอร์ตรวจจับนิ้วมือ Masimo SpO2 เท่านั้น

หน้าต่าง Respiration Rate (RR) จะแสดงข้อมูลจากตัวเลือกการตรวจวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร ตัวเลขอัตราการหายใจ (RR) (อัตราการหายใจ) จะระบุถึงการหายใจต่อนาที (BPM) คุณสมบัติของมุมมองนี้จะแตกต่างกันไปตามโปรไฟล์และประเภทผู้ป่วยที่เลือก อย่างไรก็ตาม หน้าต่างนี้สามารถแสดงการวัดอัตราการหายใจได้สำหรับโปรไฟล์ทั้งหมด

การวัดอัตราการหายใจครั้งสุดท้ายจะยังคงแสดงอยู่บนหน้าจอ เว้นเสียแต่คุณจะทำปุ่ม Save (บันทึก) หรือ Clear (ล้าง) หรือจนกระทั่งมีการวัดค่าครั้งใหม่ หน้าต่าง Respiration Rate (RR) (อัตราการหายใจ) จะว่างเปล่าหากไม่มีการวัดค่าอัตราการหายใจ การวัดอัตราการหายใจจะใช้ได้สำหรับผู้ป่วยที่เป็นเด็กและผู้ใหญ่เท่านั้น

- สำหรับผู้ใหญ่ ชิดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 5 ถึง 67 BPM
- สำหรับผู้ใหญ่ ชิดจำกัดการเตือนช่วงบนคือ 7 ถึง 69 BPM
- สำหรับเด็ก ชิดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 5 ถึง 67 BPM
- สำหรับเด็ก ชิดจำกัดการเตือนช่วงบนคือ 7 ถึง 69 BPM

การอ่านค่าอัตราการหายใจจะถูกอัปเดตทุกๆ วินาที +/- 0.5 วินาที



หมายเหตุ การป้อนข้อมูลด้วยตนเองจะใช้ได้สำหรับผู้ป่วยที่เป็นทารกแรกเกิด

- สำหรับทารกแรกเกิด ชิดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 1 ถึง 96 BPM
- สำหรับทารกแรกเกิด ชิดจำกัดการเตือนช่วงบนคือ 3 ถึง 98 BPM

การเตือนอัตราการหายใจ

ชิดจำกัดการเตือนอัตราการหายใจ

- สำหรับผู้ใหญ่ ชิดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 5 ถึง 67 BPM
- สำหรับผู้ใหญ่ ชิดจำกัดการเตือนช่วงบนคือ 7 ถึง 69 BPM
- สำหรับเด็ก ชิดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 5 ถึง 67 BPM
- สำหรับเด็ก ชิดจำกัดการเตือนช่วงบนคือ 7 ถึง 69 BPM

ชิดจำกัดการเตือนอัตราการหายใจแบบแมนวอล

- สำหรับทารกแรกเกิด ชิดจำกัดการเตือนช่วงล่างคือ 1 ถึง 96 BPM

- สำหรับทารกแรกเกิด ชีตจํากัดการเคลื่อนไหวช่วงบนคือ 3 ถึง 98 BPM

กำหนดค่าการเตือนอัตราการหายใจ

1. ตรวจสอบว่าคุณกำลังใช้โปรไฟล์ Intervals ซึ่งมีแท็บ Alarms
2. ให้แตะแท็บ **Alarms**
3. แตะแท็บแนวตั้ง **Respiration rate** (อัตราการหายใจ)
4. ใช้ปุ่มกด ▲ หรือ ▼ เพื่อป้อนค่าขีดจำกัดบนและล่างของการเตือนที่ต้องการ
5. ให้แตะแท็บ **Home**

การตั้งค่าการเตือนใหม่จะปรากฏในปุ่มควบคุมขีดจำกัดการเตือน

การให้คะแนนแบบกำหนดเอง (คะแนนการเตือนล่วงหน้า)



คำเตือน ความเสี่ยงต่อความปลอดภัยของผู้ป่วย คะแนนความเจ็บป่วยและข้อความที่กำหนดเองทำหน้าที่เป็นแนวทางให้กับกษัตริ์การรักษาทันทีของหน่วยงานของคุณ ห้ามใช้คะแนนที่กำหนดเองแทนสัญญาณเตือนทางกายภาพของผู้ป่วย จะต้องมีการตั้งค่าสัญญาณเตือนที่เหมาะสมและดูแลเพื่อให้มั่นใจในความปลอดภัยของผู้ป่วย

คะแนนที่กำหนดเองถูกกำหนดผ่านเครื่องมือการกำหนดค่าบนหน้าเว็บเซตของ Welch Allyn ลำดับของพารามิเตอร์คะแนนที่กำหนดเองถูกใส่เข้าไปในเครื่องมือการกำหนดค่าเป็นลำดับซึ่งจะปรากฏในคะแนนที่กำหนดเอง

การให้คะแนนแบบกำหนดเองทำให้คุณสามารถกำหนดพารามิเตอร์เฉพาะตามมาตรฐานขององค์กรของคุณที่คำนวณคะแนนเพื่อการติดตามผู้ป่วย คะแนนเหล่านี้สร้างข้อความเกี่ยวกับสถานะของผู้ป่วยตามพารามิเตอร์ที่เลือก ข้อความเหล่านี้เป็นเพียงแค่ช่วยเตือนความจำเท่านั้น

ตัวตัดแปรและพารามิเตอร์ที่กำหนดเอง

ตัวตัดแปรช่วยให้คุณสามารถบันทึกข้อมูลเพิ่มเติมสำหรับการวัดค่าในผู้ป่วยเฉพาะราย

- ตัวตัดแปรแบบกำหนดเองนั้นจำเพาะแก่หน่วยงานหรือกลุ่ม ตัวตัดแปรแบบกำหนดเองถูกกำหนดขึ้นในช่วงของการกำหนดค่าเริ่มต้นโดยหน่วยงานของคุณ

พารามิเตอร์แบบกำหนดเองเป็นการวัดค่าที่สำคัญที่คุณสามารถใส่ได้เองในหน้าจอ เช่น ส่วนสูง น้ำหนัก อุณหภูมิ และความเจ็บปวด

ป้อนการให้คะแนนแบบกำหนดเอง (พารามิเตอร์เพิ่มเติม)



หมายเหตุ ผู้ที่ได้รับอนุญาตสามารถเลือกและกำหนดค่าการให้คะแนนแบบกำหนดเองและสามารถตั้งค่าพารามิเตอร์และตัวปรับเปลี่ยนด้วยตนเองได้ด้วยเครื่องมือการกำหนดค่าทางออนไลน์



หมายเหตุ หากเลือกพารามิเตอร์แบบกำหนดเอง จะปรากฏพารามิเตอร์เพียงห้าประเภทในหน้าต่าง Manual parameters ในหน้าจอ Home

1. บนแท็บ Home ให้แตะ Custom scoring parameter ที่ต้องการ
2. เลือกพารามิเตอร์ที่ต้องการจากหน้าจอ *Additional parameters* เมื่อเลือกพารามิเตอร์ พารามิเตอร์ที่เลือกจะถูกไฮไลต์ ในการเลื่อนไปทางขวาเพื่อดูพารามิเตอร์เพิ่มเติมให้แตะ > ในการเลื่อนไปทางซ้ายเพื่อดูพารามิเตอร์เพิ่มเติมให้แตะ <
3. หากมีพารามิเตอร์หลายรายการ ในหน้าจอ *Additional parameters* ของคะแนนที่กำหนดค่าได้ ให้แตะ **Next** จนกว่าจะไปถึงหน้าจอ *Custom score summary*



หมายเหตุ ตรวจสอบให้แน่ใจว่า ID ผู้ป่วยปัจจุบันถูกต้องก่อนบันทึก

4. แตะ **OK**
5. แตะ **Next** เพื่อกลับไปแท็บ Home
6. แตะ **Save** เพื่อบันทึกข้อมูล

เครื่องมือกำหนดค่า

เครื่องมือกำหนดค่าเป็นเครื่องมือบนเว็บ เครื่องมือกำหนดค่าทำให้คุณสามารถตั้งค่าเครื่องมือสำหรับหน่วยงานของคุณ สำหรับข้อมูลเพิ่มเติม โปรดติดต่อตัวแทนฝ่ายขายของคุณ

การตั้งค่าขั้นสูง

ศึกษาข้อมูลการตั้งค่าขั้นสูงในคู่มือ Connex Spot Monitor Service

การบำรุงรักษาและบริการ

ดำเนินการตรวจสอบตามระยะเวลา

1. ตรวจสอบรายการต่อไปนี้ทุกวันอย่างน้อยวันละหนึ่งครั้ง:
 - เสี่ยงลำโพง โดยเฉพาะอย่างยิ่งเมื่อเริ่มต้นการทำงาน
 - การจัดแนวของหน้าจอสัมผัส
 - วันที่
 - เวลา
2. ตรวจสอบรายการเหล่านี้ด้วยสายตาทุกสัปดาห์เป็นอย่างน้อย:
 - จอภาพเพื่อดูว่ามีความเสียหายหรือการปนเปื้อนหรือไม่
 - สายเคเบิล สายไฟ และปลายขั้วต่อทั้งหมดเพื่อดูว่ามีความเสียหายหรือการปนเปื้อนหรือไม่
 - ชิ้นส่วนเครื่องกลทั้งหมด รวมถึงฝาปิด เพื่อดูว่าสมบูรณ์ดีหรือไม่
 - ฉลากเกี่ยวกับความปลอดภัยทั้งหมด เพื่อดูว่าอ่านออกและติดอยู่ที่มอเนออร์หรือไม่
 - อุปกรณ์เสริมทั้งหมด (ปลอกแขน, ท่อ, โพรบ, เซ็นเซอร์) เพื่อดูว่ามีการฉีกขาดหรือความเสียหายหรือไม่
 - เอกสารสำหรับมอเนออร์เวอร์ชันปัจจุบัน
3. ตรวจสอบรายการเหล่านี้ด้วยสายตาทุกเดือนเป็นอย่างน้อย:
 - ล้อขาคงเคลื่อนที่ เพื่อดูว่ามีการสึกหรอและการทำงานบกพร่องหรือไม่
 - สกรูติดตั้งบนผนังหรือรถเข็น เพื่อดูว่ามีการคลายหรือสึกหรอหรือไม่

การตรวจสอบ

ตรวจสอบ CSM และอุปกรณ์เสริมเป็นประจำเพื่อการสึกหรอ การชำรุด หรือความเสียหายอื่นๆ ห้ามใช้งานหากคุณเห็นสัญญาณของความเสียหาย หากอุปกรณ์ทำงานผิดปกติ ดูเหมือนจะทำงานไม่ถูกต้อง หรือหากคุณสังเกตเห็นว่าการเปลี่ยนแปลงในประสิทธิภาพการทำงาน ติดต่อขอความช่วยเหลือจากฝ่ายสนับสนุนด้านเทคนิคของ Hillrom

เปลี่ยนแบตเตอรี่ของจอภาพ

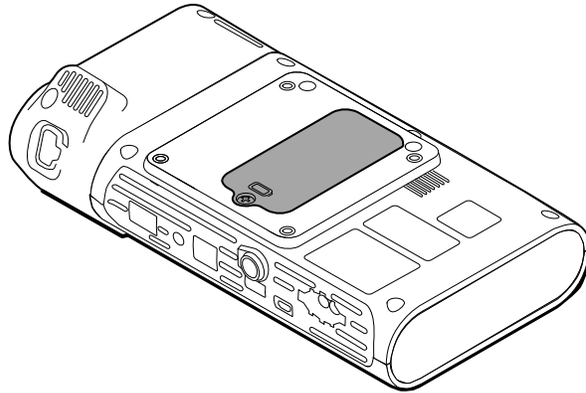


คำเตือน เจ้าหน้าที่มีความเสี่ยงต่อการบาดเจ็บ การจัดการกับแบตเตอรี่อย่างไม่เหมาะสมอาจทำให้เกิดความร้อน ครัน การระเบิด หรือไฟไหม้ได้ อย่าทำให้แบตเตอรี่ลัดวงจร อย่างกระแทก เผา หรือแยกชิ้นส่วนแบตเตอรี่ อย่างทิ้งแบตเตอรี่ลงในถังขยะ รีไซเคิลแบตเตอรี่ตามกฎระเบียบของประเทศหรือท้องถิ่นเสมอ



คำเตือน ใช้อุปกรณ์เสริมที่ได้รับการอนุมัติจาก Welch Allyn เท่านั้นและใช้งานตามคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต การใช้อุปกรณ์เสริมที่ไม่ได้รับอนุมัติกับจอภาพอาจส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้ป่วยและผู้ใช้งาน และอาจลดทอนประสิทธิภาพและความแม่นยำของผลิตภัณฑ์ และทำให้การรับประกันเป็นโมฆะได้

1. ตั้งจอภาพบนพื้นผิวเรียบ โดยให้หน้าจอหันลงด้านล่างเพื่อให้สามารถเปิดฝาครอบแบตเตอรี่ได้



2. หาดำแหน่งของฝาครอบแบตเตอรี่ ซึ่งระบุด้วย 
3. ใช้ไขควงปากแบนคู่ปลายสกรูที่ยึดฐานฝาครอบแบตเตอรี่ แล้วถอดฝาออก
4. นำแบตเตอรี่ก้อนเก่าออกจากช่องใส่แบตเตอรี่
5. ถอดขั้วต่อแบตเตอรี่ออกจากพอร์ตเชื่อมต่อแบตเตอรี่บนมอโนเตอร์
6. เสียบขั้วต่อแบตเตอรี่สำหรับแบตเตอรี่ก้อนใหม่ในพอร์ตเชื่อมต่อแบตเตอรี่บนมอโนเตอร์
7. ใส่แบตเตอรี่ก้อนใหม่ในช่องใส่แบตเตอรี่
8. ใส่ฝาครอบแบตเตอรี่กลับเข้าที่และขันสกรูยึดด้านล่างของฝาครอบแบตเตอรี่



หมายเหตุ อย่าขันสกรูแน่นเกินไป

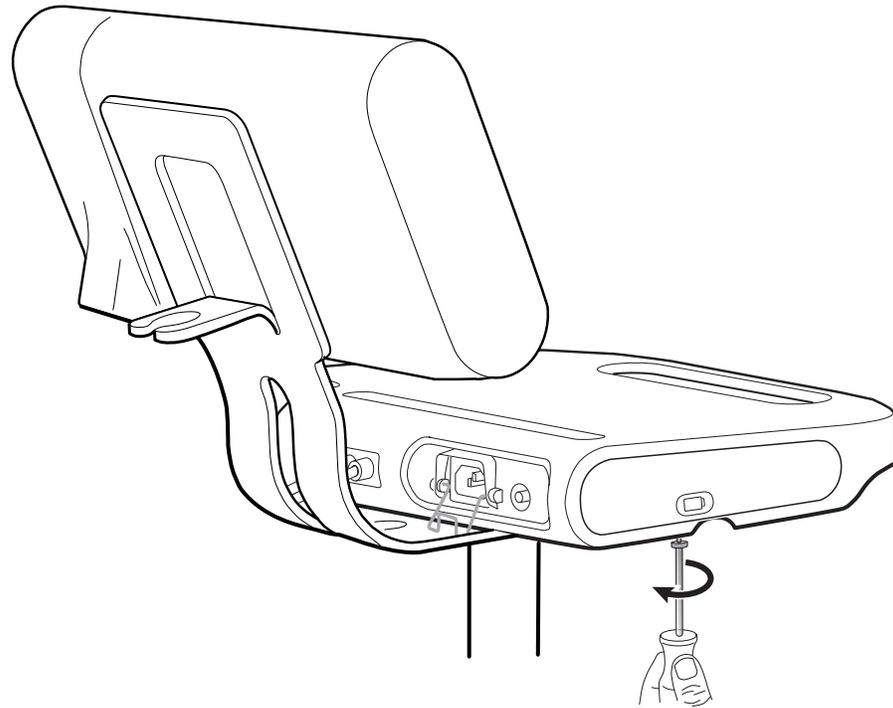
เปลี่ยนแบตเตอรี่ของพื้นที่ทำงาน APM

ก่อนถอดแบตเตอรี่ของพื้นที่ทำงาน APM ออก ให้ปิดจอภาพและถอดสายไฟออกจากตัวเสียบหลัก

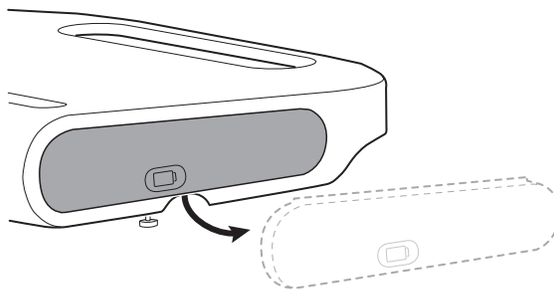


หมายเหตุ คุณไม่จำเป็นต้องถอดพื้นที่ทำงาน APM ออกจากขาตั้งเพื่อถอดแบตเตอรี่ของพื้นที่ทำงาน APM ออก

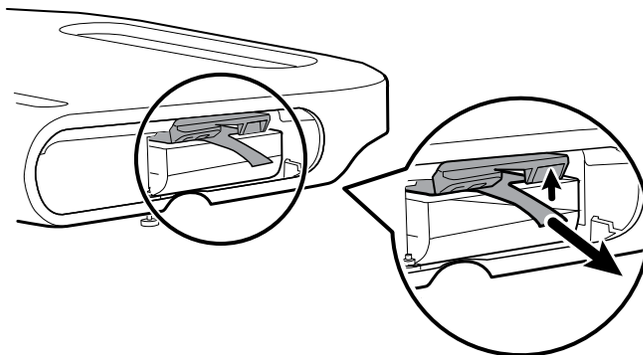
1. ให้คลายสกรูยึดที่ด้านล่างของพื้นที่ทำงาน APM ซึ่งยึดฝาครอบแบตเตอรี่อยู่



2. ถอดฝาครอบแบตเตอรี่และวางไว้ก่อน



3. ใช้มือข้างหนึ่งค่อยๆ ยกสลักขึ้น และใช้มืออีกข้างดึงแถบด้านบนของแบตเตอรี่เพื่อนำแบตเตอรี่ออกจากช่องใส่



4. ใส่แบตเตอรี่ก้อนใหม่เข้าไปในช่องใส่



หมายเหตุ ตรวจสอบให้แน่ใจว่าแถบด้านบนของแบตเตอรี่หันเข้าหาคุณ

5. ใส่ฝาครอบแบตเตอรี่กลับเข้าที่และขันสกรูยึดที่ด้านล่างของพื้นที่ทำงาน APM ให้แน่น

ข้อกำหนดเกี่ยวกับการทำความสะอาด

หมวดนี้แสดงถึงขั้นตอนในการทำความสะอาด Connex Spot Monitor (รวมถึงจอมอนิเตอร์ ขาตั้ง พื้นที่ทำงาน APM อุปกรณ์ และตะแกรง อุปกรณ์และถังเก็บ)

Welch Allyn ได้ตรวจสอบความถูกต้องของคำแนะนำเหล่านี้แล้วว่าสามารถใช้ในการเตรียมอุปกรณ์ Connex Spot Monitor และอุปกรณ์เสริมต่างๆ ช่างคืนสำหรับการใช้ซ้ำได้ ให้ทำความสะอาดเป็นประจำตามวิธีการและมาตรฐานหรือกฎข้อบังคับของหน่วยงานของคุณ หากเครื่องมอนิเตอร์เปิดอยู่ ให้ถือการแสดงผลหน้าจอ



คำเตือน ความเสี่ยงต่อการได้รับอันตรายของผู้ป่วย ทำความสะอาดอุปกรณ์ รวมถึงสายและท่อก่อนเก็บไว้บนเครื่องหรือขาตั้ง เป็นการช่วยลดความเสี่ยงในการปนเปื้อนและการติดเชื้อในโรงพยาบาล



คำเตือน อันตรายจากการถูกไฟฟ้าช็อต ก่อนทำความสะอาดเครื่องมอนิเตอร์ ให้ถอดสายไฟออกจากเต้าเสียบ



คำเตือน อันตรายจากการถูกไฟฟ้าช็อต อย่าจุ่มน้ำหรือสิ่งฆ่าเชื้อเครื่องมอนิเตอร์หรืออุปกรณ์ เครื่องมอนิเตอร์และอุปกรณ์ไม่ทนต่อความร้อน



คำเตือน ของเหลวสามารถทำลายระบบอิเล็กทรอนิกส์ภายในเครื่องมอนิเตอร์ได้ ระวังอย่าให้ของเหลวหกลงบนเครื่องมอนิเตอร์



ข้อควรระวัง อย่าทำการฆ่าเชื้อเครื่องมอนิเตอร์ การฆ่าเชื้อเครื่องมอนิเตอร์สามารถเป็นอันตรายต่อเครื่องมือได้

หากมีของเหลวหกลงบนเครื่องมอนิเตอร์:

1. ปิดเครื่องมอนิเตอร์
2. ถอดสายไฟออกจากเต้าเสียบ
3. ถอดแบตเตอรี่ออกจากเครื่องมอนิเตอร์
4. เช็ดของเหลวจากเครื่องมอนิเตอร์ให้แห้งสนิท



หมายเหตุ หากของเหลวเข้าไปในเครื่องมอนิเตอร์ ให้หยุดการใช้เครื่องมอนิเตอร์จนกว่าจะแห้งสนิท และทดสอบโดยเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติให้บริการ

5. ใส่แบตเตอรี่กลับเข้าไปใหม่
6. เสียบสายไฟ
7. เปิดเครื่องมอนิเตอร์และตรวจสอบว่าเครื่องมอนิเตอร์ทำงานได้ตามปกติก่อนการใช้งาน

เตรียมทำความสะอาดอุปกรณ์



ข้อควรระวัง การทำความสะอาดบางอย่างไม่เหมาะสำหรับส่วนประกอบบางส่วนของอุปกรณ์ ใช้เฉพาะสารทำความสะอาดที่ได้รับการรับรองเท่านั้น และโปรดอ่านข้อจำกัดการใช้สำหรับส่วนประกอบบางอย่างในตารางต่อไปนี้ การใช้สารทำความสะอาดที่ไม่ผ่านการรับรองอาจทำให้ส่วนประกอบเสียหายได้



ข้อควรระวัง อย่าใช้น้ำยาฟอกขาวใดๆ ในการทำความสะอาดขั้วสัมผัสไฟฟ้าที่เป็นโลหะ เพราะจะทำให้อุปกรณ์เสียหายได้

เลือกสารทำความสะอาดจากตารางต่อไปนี้

ส่วนที่ 1 ได้รับอนุมัติให้ใช้กับส่วนประกอบทั้งหมดของ **Connex Spot Monitor**

สารทำความสะอาด	ข้อมูลเพิ่มเติม
Accel INTERvention	
Accel TB	
CaviWipes	
แผ่นทำความสะอาด Clinell® Universal Wipes	
Oxiver TB	
Sani-Cloth® Plus	
Super Sani-Cloth®	
ไอโซโพรพิลแอลกอฮอล์ 70%	เทลงบนผ้าสะอาด

ส่วนที่ 2 ไม่ได้รับการรับรองให้ใช้กับส่วนประกอบทั้งหมดของ **Connex Spot Monitor**



หมายเหตุ สารทำความสะอาดต่อไปนี้ไม่ได้รับการรับรองให้ใช้ทำความสะอาด Connex Spot Monitor ที่ติดตั้ง Braun ThermoScan PRO 6000

สารทำความสะอาด	ข้อมูลเพิ่มเติม
Bacillol® AF Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Cleancide	
Clintex® Detergent Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Clorox Dispatch Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Clorox Fuzion	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
น้ำยาฟอกขาวผ้าเช็ด Clorox HealthCare	
Mikrozid® AF Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Oxivir® 1 Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Oxivir Plus 1:40 Solution	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
แผ่นทำความสะอาดที่เป็นกลาง Reynard	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ

สารทำความสะอาด	ข้อมูลเพิ่มเติม
แผ่นเช็ดฆ่าเชื้อแบบพรีเอมียม Reynard	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Sani-Cloth Active Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
แผ่นฟอกขาว Sani-Cloth®	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Sani-Cloth® Prime Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Sekusept™ Plus 1.5% Solution	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Super HDQ® L10	อัตราการใช้ ½ ออนซ์ต่อน้ำหนึ่งแกลลอน (1:256) โดยเทลงบนผ้าสะอาด
แผ่นทำความสะอาด Tuffie5	
Viraguard Wipes	ไม่รับรองให้ใช้ทำความสะอาดหน้าจอ
Virex II (256)	อัตราการใช้ ½ ออนซ์ต่อน้ำหนึ่งแกลลอน (1:256) โดยเทลงบนผ้าสะอาด
สารละลายน้ำยาล้างฟอกขาว 10 เปอร์เซ็นต์	(โซเดียมไฮโปคลอไรด์ .5% - 1%) เทลงบนผ้าสะอาด

เช็ดของเหลวที่ตกลงบนมอนิเตอร์

ของเหลวสามารถสร้างความเสียหายต่อชิ้นส่วนอิเล็กทรอนิกส์ในมอนิเตอร์ได้ ปฏิบัติตามขั้นตอนเหล่านี้หากมีของเหลวตกลงบนมอนิเตอร์

1. ปิดเครื่องมอนิเตอร์
2. ถอดสายไฟออกจากตัวเสียบหลักและแหล่งจ่ายไฟ
3. ถอดแบตเตอรี่ออกจากมอนิเตอร์
4. เช็ดของเหลวส่วนเกินออกจากมอนิเตอร์จนแห้ง
5. ใส่แบตเตอรี่กลับเข้าที่
6. เชื่อมต่อสายไฟอีกครั้ง
7. เปิดจอภาพและตรวจสอบว่าจอภาพใช้งานได้ตามปกติก่อนใช้งาน

หากของเหลวเข้าไปในจอภาพ ให้ังคใช้จอภาพจนกว่าจอภาพจะได้รับการทำให้แห้ง ตรวจสอบ และทดสอบโดยเจ้าหน้าที่ให้บริการที่ผ่านการรับรอง

ทำความสะอาดอุปกรณ์

ลือคหน้าจอบจะบล็อคข้อมูลของผู้ป่วยและป้องกันไม่ให้มีการป้อนข้อมูลได้ ซึ่งจะมีประโยชน์เมื่อทำความสะอาดจอภาพ

ทำตามคำแนะนำในการเตรียมน้ำยาจากสารทำความสะอาดของผู้ผลิต (หากมี) และทำความสะอาดพื้นผิวภายนอกทั้งหมดของมอนิเตอร์ พื้นที่ทำงาน APM ถึงเก็บและตะกร้าอุปกรณ์เสริม สายไฟและสายเคเบิล และขาตั้ง เช็ดพื้นผิวทั้งหมดจนกว่าจะมองไม่เห็นรอยเปียก เปลี่ยนผ้าเช็ดหรือผ้าคลอซ์ขั้นตอนการทำความสะอาดตามที่เป็น



คำเตือน อันตรายจากไฟฟ้าช็อค อย่าเปิดจอภาพหรือพยายามซ่อมแซม จอภาพไม่มีชิ้นส่วนภายในที่ผู้ใช้สามารถซ่อมเองได้ ทำตามขั้นตอนการทำความสะอาดและบำรุงรักษาเป็นประจำตามที่ระบุไว้ในคู่มือฉบับนี้เท่านั้น การตรวจสอบและการซ่อมแซมชิ้นส่วนภายในจะดำเนินการโดยเจ้าหน้าที่ให้บริการที่ผ่านการรับรองเท่านั้น



ข้อควรระวัง การฆ่าเชื้อจอภาพอาจทำให้อุปกรณ์เสียหาย

การทำความสะอาด



หมายเหตุ ถอดสายไฟ AC ออกจากเต้าเสียบของแหล่งจ่ายไฟหลัก

1. นำผ้าไปชุบน้ำยาฆ่าเชื้อที่ได้รับอนุมัติให้ชุ่มหรือใช้แผ่นเช็ดสำหรับฆ่าเชื้อ
2. เช็ดพื้นผิวของอุปกรณ์ให้ทั่ว รวมถึงด้านบน ด้านข้าง ด้านหน้า ด้านหลัง และด้านล่างของอุปกรณ์ โดยใช้ผ้าเช็ดที่ใดก็ได้ตามต้องการเพื่อเช็ดพื้นผิวให้ทั่ว
3. หลีกเลี่ยงไม่ให้มีคราบหลงเหลือสะสมบนหน้าจอ LCD หลังจากทำความสะอาดแล้ว ให้เช็ดหน้าจอ LCD ด้วยผ้าสะอาดชุบน้ำหมาดๆ แล้วเช็ดหน้าจอให้แห้งด้วยผ้าแห้งที่สะอาด
4. หากอุปกรณ์ของคุณมีการกำหนดค่าให้มีเครื่องวัดอุณหภูมิ SureTemp ให้นำโพรบของเครื่องวัดอุณหภูมิออก แล้วเช็ดโพรบให้ทั่ว
5. เช็ดสายไฟ สายเคเบิล และขาตั้ง
6. ทิ้งผ้าเช็ดหรือผ้าที่ใช้แล้วทั้งหมด
7. ล้างมือให้สะอาด

การฆ่าเชื้อ



หมายเหตุ ถอดสายไฟ AC ออกจากเต้าเสียบของแหล่งจ่ายไฟหลัก

1. ใช้ผ้าเช็ดสำหรับฆ่าเชื้อที่ได้รับอนุมัติแผ่นใหม่เพื่อเช็ดตามพื้นผิวของอุปกรณ์ให้ทั่ว รวมถึงด้านบน ด้านข้าง ด้านหน้า โพรบของเครื่องวัดอุณหภูมิ ด้านหลัง และด้านล่างของอุปกรณ์
2. ใช้ผ้าเช็ดในจำนวนที่เพียงพอเพื่อทำให้พื้นผิวทั้งหมดที่เช็ดมองเห็นได้ว่าเปียกเป็นเวลา 2 นาที หากจำเป็น ก็ให้ใช้ผ้าเช็ดสำหรับฆ่าเชื้อเพิ่มได้เพื่อทำให้บริเวณที่เช็ดนั้นมองเห็นได้ว่าเปียกนานครบ 2 นาที
3. เช็ดสายไฟ สายเคเบิล และขาตั้ง ตรวจสอบให้แน่ใจว่าพื้นผิวที่เช็ดเหล่านั้นมองเห็นได้ว่าเปียกเป็นเวลา 2 นาที
4. ทิ้งผ้าเช็ดที่ใช้แล้วทั้งหมด
5. ล้างมือให้สะอาด

ทำให้อุปกรณ์แห้ง

1. ปลดข้อให้ส่วนประกอบทั้งหมดยกเว้นหน้าจอ LCD แห้งเอง
2. เช็ดหน้าจอ LCD ให้แห้งด้วยผ้าสะอาด

เก็บอุปกรณ์

เก็บอุปกรณ์ตามคำแนะนำของหน่วยงานในการเก็บอุปกรณ์ให้สะอาด แห้ง และพร้อมสำหรับการใช้งาน

การทำความสะอาดอุปกรณ์เสริม

อุปกรณ์เสริมประกอบด้วยส่วนประกอบต่างๆ เช่น ปลอกแขนและท่อวัดความดันเลือด, เซ็นเซอร์และสายเคเบิล SpO2, เครื่องวัดอุณหภูมิ และเครื่องสแกนบาร์โค้ด ปฏิบัติตามคำแนะนำของผู้ผลิตสำหรับการทำความสะอาดและฆ่าเชื้อ

สำหรับการทำความสะอาดแผ่นผนังและอุปกรณ์ติดตั้ง VESA ให้ใช้เฉพาะผ้าสะอาดชุบน้ำไอโซโพรพิลแอลกอฮอล์ 70 เปอร์เซ็นต์เท่านั้น

สำหรับเครื่องวัดอุณหภูมิ Braun ThermoScan PRO 6000 ให้ใช้เครื่องมือทำความสะอาดที่ผ่านการรับรองซึ่งระบุอยู่ในคำแนะนำในการทำความสะอาดของผู้ผลิตเท่านั้น เครื่องมือทำความสะอาดที่ไม่ได้รับการรับรองอาจทำให้อุปกรณ์เสียหายและรบกวนการส่งข้อมูลได้

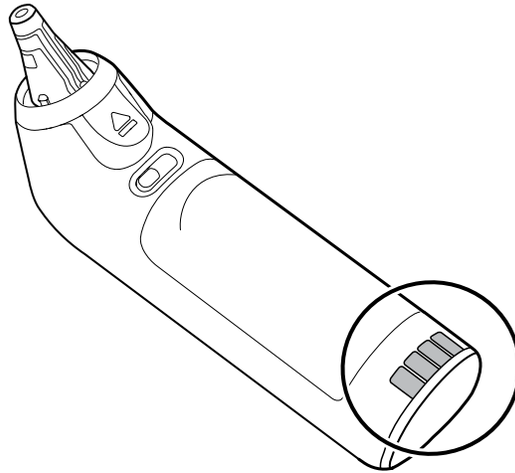
ทำความสะอาดข้อสัมผัสของ Braun ThermoScan PRO 6000

เศษต่างๆ ที่สะสมอยู่บนข้อสัมผัสของ Braun ThermoScan PRO 6000 สามารถรบกวนการส่งข้อมูลได้ Welch Allyn ขอแนะนำให้ทำความสะอาดข้อสัมผัสบนเครื่องวัดอุณหภูมิและแท่นวางทุก 4 เดือนเพื่อรักษาประสิทธิภาพการใช้งานสูงสุด

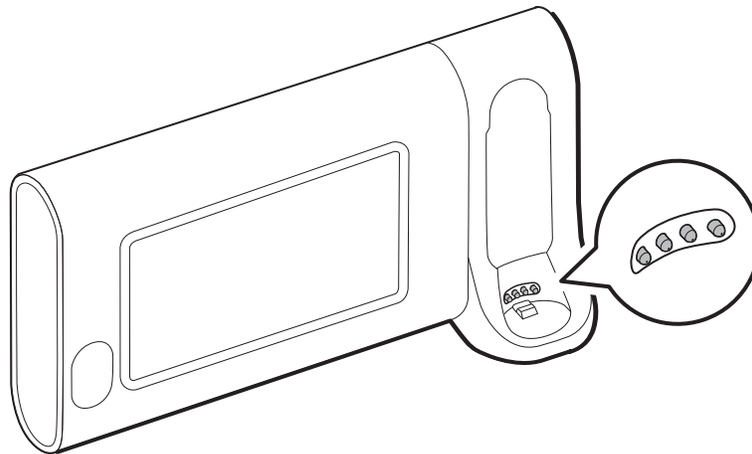


ข้อควรระวัง อย่าใช้น้ำยาฟอกขาวใดๆ ในการทำความสะอาดขั้วสัมผัสไฟฟ้าที่เป็นโลหะ เพราะจะทำให้อุปกรณ์เสียหายได้

1. ใช้สำลีก้านชุบไอโซโพรพิลแอลกอฮอล์ 70% เล็กน้อย
2. ถอดเครื่องวัดอุณหภูมิออกจากแท่นวาง แล้วทำความสะอาดขั้วสัมผัสไฟฟ้าที่เป็นโลหะบนเครื่องวัดอุณหภูมิด้วยสำลีก้าน



3. วางเครื่องวัดอุณหภูมิไว้ 1 นาทีเพื่อปล่อยให้ขั้วสัมผัสแห้ง
4. ทำความสะอาดขั้วสัมผัสไฟฟ้าที่เป็นโลหะบนแท่นวางอุปกรณ์ด้วยสำลีก้าน



5. รอให้ขั้วสัมผัสแห้งเป็นเวลา 1 นาที
6. ใส่เครื่องวัดอุณหภูมิ Braun กลับเข้าไปในแท่นวาง

การกำจัดอุปกรณ์

การกำจัดอุปกรณ์ต้องดำเนินการตามขั้นตอนต่อไปนี้

1. ทำตามคำแนะนำในการทำความสะอาดตามคำแนะนำในส่วนคู่มือผู้ใช้
2. ก่อนกำจัดหรือปลดเครื่องมือออกจากเซิร์ฟเวอร์ ถูกคัดควรผู้ดำเนินการตั้งคำเริ่มต้นจากโรงงานทั้งหมดเพื่อลบข้อมูลที่อ่อนไหว เป็นความลับ หรือเป็นกรรมสิทธิ์เฉพาะแต่เครื่องข่ายโฮสต์ออก ทั้งนี้รวมถึงข้อมูลใดก็ตามที่เกี่ยวข้องกับผู้ป่วยด้วย
3. แยกวัสดุไว้ต่างหากเพื่อเตรียมการสำหรับกระบวนการรีไซเคิล
 - ส่วนประกอบจะต้องถูกถอดแยกและรีไซเคิลตามประเภทวัสดุ

- พลาสติกจะถูกรีไซเคิลเป็นขยะพลาสติก
- โลหะจะถูกรีไซเคิลเป็นโลหะ
 - รวมถึงส่วนประกอบอิสระซึ่งมีโลหะมากกว่า 90% ของน้ำหนัก
 - รวมถึงสกรูและตัวยึด
- ชิ้นส่วนอิเล็กทรอนิกส์รวมถึงสายไฟ จะถูกแยกชิ้นส่วนและรีไซเคิลเป็นขยะจากอุปกรณ์ไฟฟ้าและอิเล็กทรอนิกส์ (WEEE)
- แบตเตอรี่จะถูกถอดแยกออกจากอุปกรณ์และรีไซเคิลเช่นเดียวกับ WEEE

ผู้ใช้ต้องปฏิบัติตามกฎหมายและข้อบังคับของรัฐบาลกลาง รัฐ ภูมิภาค และ/หรือท้องถิ่น ตามความเหมาะสมในการกำจัดอุปกรณ์และอุปกรณ์เสริมทางการแพทย์อย่างปลอดภัย หากมีข้อสงสัย ผู้ใช้อุปกรณ์ควรติดต่อฝ่ายสนับสนุนด้านเทคนิคของ Hillrom เพื่อขอคำแนะนำเกี่ยวกับระเบียบการกำจัดที่ปลอดภัย

สำหรับข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับการกำจัดหรือการปฏิบัติตามข้อกำหนด โปรดดูที่ welchallyn.com/weee หรือติดต่อฝ่ายสนับสนุนด้านเทคนิคของ Hillrom: hillrom.com/en-us/about-us/locations/

วิธีการแก้ปัญหา

หมวดนี้แสดงตารางของสัญญาณเตือนทางเทคนิคและข้อความรายละเอียด ตลอดจนคำอธิบายของปัญหาที่ไม่มีข้อความ เพื่อช่วยให้คุณแก้ปัญหาเกี่ยวกับเครื่องมือได้อีก



หมายเหตุ คำอธิบายปัญหาที่ไม่มีข้อความจะปรากฏในส่วนสุดท้ายของหมวดนี้

เมื่อเครื่องมือพบเหตุการณ์เฉพาะ ข้อความจะปรากฏในส่วนสถานะเครื่องมือด้านบนของเครื่องมือ ด้านล่างต่อไปนี้คือประเภทของข้อความ

- ข้อความรายละเอียด จะปรากฏในพื้นที่สีฟ้า
- สัญญาณเตือนระดับความสำคัญต่ำมาก จะปรากฏในพื้นที่สีน้ำเงินเขียว
- สัญญาณเตือนระดับความสำคัญต่ำและปานกลาง จะปรากฏในพื้นที่สีเหลือง
- สัญญาณเตือนระดับความสำคัญสูง จะปรากฏในพื้นที่สีแดง

ข้อความสัญญาณเตือนทางเทคนิคจะมีความสำคัญต่ำหรือต่ำมาก เว้นเสียแต่จะมีการแจ้งไว้ในคอลัมน์ข้อความ

รายการบันทึกสัญญาณเตือนจะไม่สามารถมองเห็นได้โดยผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ แต่อย่างไรก็ดี รายการบันทึกสัญญาณเตือนทั้งหมดจะมีการส่งไปยัง Welch Allyn ตามเวลาที่กำหนดอย่างสม่ำเสมอ ในกรณีที่มีการขัดข้องทางไฟฟ้า ข้อมูลทั้งหมดรวมถึงรายการบันทึกของเครื่องมือและข้อมูลลูกค้าจะถูกเก็บบันทึกไว้ในระบบ

คุณสามารถปิดข้อความ โดยการแตะที่ข้อความบนเครื่องมือ หรือในบางข้อความคุณสามารถรอให้ข้อความนั้นหมดเวลาไปเอง

ในการใช้ตารางเหล่านี้ ให้หาข้อความที่แสดงบนเครื่องมือทางด้านซ้ายของช่องตาราง การเตือนความจำของแถวช่วยอธิบายถึงสาเหตุและวิธีปฏิบัติที่แนะนำเพื่อแก้ไขปัญหานั้น



หมายเหตุ คำแนะนำ "Call for service" ในตารางต่อไปนี้ หมายความว่าควรติดต่อเจ้าหน้าที่ที่มีคุณสมบัติการให้บริการในหน่วยงานของคุณเพื่อตรวจสอบปัญหา

ข้อความ NIBP

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
ผู้ใช้คลิกการอ่านค่า NIBP	การวัดค่า NIBP ถูกยกเลิกโดยผู้ใช้	ล้างสัญญาณเตือนและลองวัดค่า NIBP อีกครั้ง	รายละเอียด
NIBP ไม่ทำงาน 050002	การวัดค่า NIBP ไม่สามารถใช้งานได้	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย 050003	การวัดค่า NIBP อาจไม่ถูกต้อง ผู้ป่วยมีการเคลื่อนไหว หรือการตั้งค่าสำหรับการอ่านค่าผู้ป่วยไม่ถูกต้อง	ตรวจสอบให้แน่ใจว่าการตั้งค่า NIBP/โหมดผู้ป่วยเหมาะสม หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย 050004	สิ่งแปลกปลอมมากเกินไป, พารามิเตอร์ความดันโลหิตไม่สามารถคำนวณได้	ไม่สามารถกำหนดความดันโลหิตได้ ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำ
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการตั้งค่าการขยายตัว 050005	การขยายตัวต่ำในการพยายามวัดค่าความดันโลหิต	ตรวจสอบให้แน่ใจว่าการตั้งค่า NIBP/โหนดผู้ป่วยเหมาะสม หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำ
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อและการชดเชยของท่อ 050006	ท่อ NIBP มีรอยขีด หรือมีความล้มเหลวในการปรับเทียบตัวแปลง NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย 050007	การวัดค่าความดันโลหิตรวดเร็วเกินไป	ตรวจสอบให้แน่ใจว่าการตั้งค่า NIBP/โหนดผู้ป่วยเหมาะสม หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำ
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย 050008	ขั้นตอนการวัดค่าไม่เพียงพอ	ไม่สามารถกำหนดความดันโลหิตได้ ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย	ต่ำ
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการตั้งค่าการขยายตัว 050009	รายละเอียดผู้ป่วยไม่ถูกต้องสำหรับโหนดที่เลือก	ตรวจสอบให้แน่ใจว่าการตั้งค่า NIBP/โหนดผู้ป่วยเหมาะสม หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย 05000A	การขยายตัวใหม่ช้าเกินไปในการพยายามวัดค่า	ไม่สามารถกำหนดความดันโลหิตได้ ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย	ต่ำ
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการตั้งค่าการขยายตัว 05000B	มีการพยายามทำให้ขยายตัวหลายครั้งในการวัดค่า	ไม่สามารถกำหนดความดันโลหิตได้ ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย	ต่ำ
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อและการชดเชยของท่อ 05000C	ไม่สามารถปล่อยความดันให้ต่ำกว่าความดันที่ส่งกลับไปยังเซ็นเซอร์ค่าที่ปลอดภัย	ไม่สามารถปล่อยความดันของผ้าพันแขนได้ ตรวจสอบท่อรูรอยขีดและความสมบูรณ์ของการเชื่อมต่อ	ปานกลาง
การรบกวนของอากาศ NIB; ตรวจสอบการเชื่อมต่อสายรัดแขนและท่อ 05000D	พบการรบกวนในวงจร BP	ตรวจสอบท่อและการเชื่อมต่อ	ต่ำ
ไม่มีการแสดง	การตรวจสอบความปลอดภัยล้มเหลวในการพยายามวัดค่า	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบการเชื่อมต่อ; จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย 05000F	ความดัน NIBP ไม่เสถียรและไม่สามารถตั้งค่าตัวแปรสัญญาณให้เท่ากับศูนย์ได้	ความดัน NIBP ไม่เสถียรและไม่สามารถตั้งค่าตัวแปรสัญญาณให้เท่ากับศูนย์ได้ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง
NIBP ไม่ทำงาน 050105	ข้อความ WACP มี CRC ไม่ตรงกันในโมดูล NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050201	ข้อความนี้ไม่ได้ถูกดำเนินการโดยโมดูล NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050202	ข้อความนี้ไม่ได้รับการสนับสนุนโดยโมดูล NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
NIBP ไม่ทำงาน 050203	โมดูล NIBP มีหน่วยความจำไม่เพียงพอ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050205	โมดูล NIBP ได้รับพารามิเตอร์ที่ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050206	พารามิเตอร์ที่แสดงโดยโมดูล NIBP อยู่นอกช่วงที่อนุญาตสำหรับข้อความที่กำหนด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050207	ข้อความโมดูล NIBP ต้องการออบเจกต์ แต่ไม่ปรากฏ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050208	ออบเจกต์โมดูล NIBP ที่มาพร้อมกับข้อความไม่สามารถทำการซีเรียลไลซ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050209	ออบเจกต์โมดูลไม่สามารถทำการซีเรียลไลซ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05020A	ข้อความโมดูล NIBP ทำการขอหรือปฏิบัติการ เมื่อสถานะโมดูลห้ามการขอหรือการปฏิบัติการ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่แสดงเครื่องหมายการวัด 050503	ความคิดพลาดผลรวมตรวจสอบ EEPROM จากโรงงานใน NIBP การกำหนดค่าภายในของหน่วยวัดเสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050504	ความคิดพลาดผลรวมตรวจสอบ EEPROM โดยผู้ใช้ ข้อมูลกำหนดค่าซึ่งสามารถกำหนดได้ในการเมนูกำหนดค่าผู้ใช้ได้รับความเสียหายหรือสูญหายใน NIBP	แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล NIBP หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050505	ความคิดพลาดส่วนหลังของตัวแปลง A/D	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่แสดงเครื่องหมายการวัด แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล 050509	การแสดงผลเครื่องหมายการวัดโมดูล NIBP สัมเหลว ภายหลังการปรับเทียบเท่ากับศูนย์	แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล NIBP	ต่ำมาก
ชุดค่าตั้งไม่ถูกต้อง เลือกชุดค่าตั้งที่ถูกต้องแล้วลองอีกครั้ง 05050A	ชุดค่าตั้ง NIBP ไม่ถูกต้อง ซอฟต์แวร์คอมโพเนนต์ NIBP พยายามกำหนดค่าเช่นเซอร์ตัวช่วยวิธีการที่ผิด	ตรวจสอบความถูกต้องของชุดค่าตั้ง หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050513	รหัสเริ่มต้น NIBP ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
โหมดผู้ป่วยไม่ถูกต้อง เลือกโหมดผู้ป่วยที่ถูกต้องแล้วลองอีกครั้ง 050514	โหมดผู้ป่วยไม่ถูกต้องบน NIBP ซอฟต์แวร์คอมโพเนนต์ NIBP พยายามกำหนดค่าเช่นเซอร์ตัวช่วยวิธีการที่ผิด	ตรวจสอบความถูกต้องของโหมดผู้ป่วย หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050515	การกำหนดค่าโมดูล NIBP ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050516	การทำงานผิดปกติของโมดูล NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
อุณหภูมิโดยรอบไม่อยู่ในช่วง สร้างความผิดพลาดแล้วลองอีกครั้ง 050517	อุณหภูมิโดยรอบอยู่นอกช่วง NIBP	คืนค่าเครื่องมือเป็นช่วงอุณหภูมิปกติและลองอีกครั้ง	ต่ำมาก
แบตเตอรี่ต่ำ เสียงปล๊ก 050518	วางไฟฟ้าโมดูล NIBP ต่ำเกินไป	เสียบปล๊กเครื่องมือเข้ากับเต้าเสียบ AC เพื่อชาร์จแบตเตอรี่	ต่ำมาก
แบตเตอรี่รวมมากเกินไป ถอด ออกจากเต้าเสียบ 050519	วางไฟฟ้าโมดูล NIBP สูงเกินไป	แบตเตอรี่รวมมากเกินไป ถอดออกจากแหล่งชาร์จ	ต่ำมาก
NIBP ไม่แสดงเครื่องหมายการวัด แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล 050601	NIBP สัมผัสที่ทะเลบนที่การเปรียบเทียบ ตัวประมวลผลความปลอดภัยจาก EEPROM	แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล NIBP หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050602	ตัวประมวลผลความปลอดภัย NIBP สัมผัส ในผลรวมตรวจสอบ ROM	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่แสดงเครื่องหมายการวัด แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล 050603	ตัวประมวลผลความปลอดภัย NIBP ไม่ได้มี การเปรียบเทียบ ลายเซ็นการเปรียบเทียบสูญหาย	แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล NIBP หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ความดันผ้าพันแขนเกินขีดจำกัด 050604	ระบบ NIBP สัมผัส ความดันเกิน	จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย	ปานกลาง
วงจรอัตโนมัติก่อนกำหนดถูกข้าม 050605	วงจรอัตโนมัติก่อนกำหนด NIBP ถูกข้าม ข้อ กำหนด SVRP ไม่เพียงพอ	ความดันผ้าพันแขนต่ำกว่าความดันย้อนกลับที่ ปลอดภัยไม่นานเพียงพอที่จะให้วงจรปรากฏ	ต่ำมาก
ความดันผ้าพันแขนสูงเกินไป ล้าง ความผิดพลาดแล้วลองอีกครั้ง 050606	ความดันผ้าพันแขน NIBP เกินกว่า SVRP เป็นเวลานาน	ตรวจสอบการเชื่อมต่อผ้าพันแขน หากยังพบปัญหา อยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง
NIBP ไม่ทำงาน 050607	NIBP ไม่สามารถล้างการแจ้งเตือนความ ปลอดภัย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050608	ตัวประมวลผลความปลอดภัย NIBP หดคอบ สอง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
โหมด Stat ถูกขอเร็วเกินไป ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 050609	NIBP เกินเวลาในโหมด stat เวลาระหว่าง การอ่านค่าน้อยกว่าหนึ่งนาที และการอ่านค่า บวกระหว่างผลลัพธ์การอ่านค่าของเครื่อง มือใช้เวลามากกว่า 15 นาทีวงจรเฉลี่ยจึงเสร็จ สมบูรณ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ไม่สามารถกำหนด NIBP; ตรวจสอบ การเชื่อมต่อและการขาดของ ท่อ 05060A	ตัวแปลง NIBP ไม่ตรงกัน	ตัวแปลงกระแสสูงกว่า 5 mmHg และความ แตกต่างในความดันสูงกว่า 40 mmHg ตรวจสอบ ความดันผ้าพันแขนว่ามีกรัดแน่นหรือท่อถูกกีดขวาง หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ปานกลาง
NIBP ไม่แสดงเครื่องหมายการวัด แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล 05060B	ความผิดพลาดผลรวมตรวจสอบ EEPROM จากโรงงานใน NIBP การกำหนดค่าภายใน ของหน่วยวัดเสียหาย	แสดงเครื่องหมายการวัดโมดูล NIBP หากยังพบ ปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05060C	คำสั่ง NIBP ไม่ถูกดำเนินการ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05060D	การนับข้อมูล NIBP ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
NIBP ไม่ทำงาน 05060E	ความคิดพลาดของช่วงข้อมูล NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05060F	NIBP ไม่มีความคิดพลาด POST ที่ต้องสั่ง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050610	NIBP ไม่สามารถล้างความคิดพลาด POST ได้	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050611	คำสั่ง NIBP ไม่ได้เป็นประเภทคำสั่ง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050612	หมดเวลาการสื่อสาร NIBP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050613	ส่วนหัวการตอบสนอง NIBP ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050614	ผลรวมตรวจสอบการตอบสนอง NIBP ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050615	ได้รับข้อมูล NIBP มากเกินไป	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050616	ความคิดพลาดของกรลบ NIBP FPROM	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050617	ความคิดพลาดในโปรแกรม NIBP FPROM	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 050618	ความดันเป้าหมาย NIBP ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ตรวจสอบการตั้งค่าการขยายตัวของผ้าพันแขน	เป้าหมายการขยายตัวของผ้าพันแขนถูกแทนที่เนื่องจากความดันสูงสุดเริ่มต่ำเกินไป	เปลี่ยนเป้าหมายการขยายตัวของผ้าพันแขนหรือความดันสูงสุด เพื่อให้เป้าหมายการขยายตัวของผ้าพันแขนเป็นอย่างน้อย 20 mmHg ต่ำกว่าความดันสูงสุด	รายละเอียด
ประเภทของท่อไม่ตรงกับการกำหนดค่าเครื่องมือ	การเปลี่ยนเป็น Step BP	เปลี่ยนประเภทท่อเป็นสองท่อ หรือเปลี่ยนการกำหนดค่าชุดคำสั่งเป็น Step BP	รายละเอียด
NIBP ไม่ทำงาน 05FF01	ได้รับพารามิเตอร์ WACP ที่ไม่รู้ซึกจากเซ็นเซอร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF02	หมดเวลาการตอบสนองจากเซ็นเซอร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF03	เซ็นเซอร์ส่งข้อผิดพลาดในการดีซีเรียลไทม์ ข้อความ WACP	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF04	การส่งข้อความโดย WACP stack สัมหลว	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF05	หมดเวลาการข้อความเซ็นเซอร์ที่ไม่พร้อมกัน	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
NIBP ไม่ทำงาน 05FF06	มีตัวเลขหนึ่งตัวหรือมากกว่าที่ไม่สามารถระบุได้เมื่อสถานะการอ่านค่าแสดง OK	ตรวจสอบการเชื่อมต่อ จำกัดการเคลื่อนไหวของผู้ป่วย	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF07	ไม่รู้จักรหัสสถานะการอ่านค่าเซ็นเซอร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF08	เซ็นเซอร์การเปิดล้มเหลว	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF09	การนัดพบ WACP ล้มเหลว	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF0A	การดึงเฟิร์มแวร์แอปพลิเคชันผิดพลาดระหว่าง POST	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF0B	ไฟล์อัปเกรด .pim เสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF0C	ไม่สามารถเข้าถึงทำเนียบอัปเกรดเฟิร์มแวร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ปัญหาเกี่ยวกับการกำหนดค่าเครื่องมือ 05FF0D	พารามิเตอร์ที่กำหนด (NIBP หรือ SpO2) ที่ใช้ใน Intervals ขาดไป	ใช้พารามิเตอร์ที่กำหนดใน Intervals	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF0E	เซ็นเซอร์ NIBP ตั้งค่าใหม่โดยไม่คาดหมาย	ล้างความคิดพลาดและลองอีกครั้ง	ต่ำมาก
NIBP ไม่ทำงาน 05FF0F	เฟิร์มแวร์เซ็นเซอร์ NIBP ล้มเหลวในการอัปเกรด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ประเภทของท่อไม่ตรงกับที่กำหนดค่าเครื่องมือ	การตั้งค่าประเภทของท่อและท่อที่ใช้จริงไม่ตรงกัน	เปลี่ยนการตั้งค่าประเภทของท่อให้ตรงกับท่อที่ใช้จริง	รายละเอียด

ข้อความ SpO2

ข้อความ SpO2 ทั่วไป

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
SpO2 ไม่ทำงาน 044900	โมดูล SpO2 ไม่ตอบสนอง	ฮาร์ดแวร์ภายในทำงานผิดปกติในโมดูล SpO2 เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044a00	โมดูล SpO2 ไม่ตอบสนอง	ความคิดพลาดด้านข้อมูล แสดงว่าซอฟต์แวร์โฮสต์พยายามล้างความคิดพลาดโดยการเริ่มต้นระบบโมดูล SpO2 ใหม่ ไม่ต้องดำเนินการใดๆ	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044b00	โมดูล SpO2 หลุดส่งข้อมูล	ความคิดพลาดด้านข้อมูล ซอฟต์แวร์โฮสต์พยายามล้างความคิดพลาดโดยการเริ่มต้นระบบโมดูล SpO2 ใหม่ ไม่ต้องดำเนินการใดๆ	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044c00	SpO2 ได้รับความเสียหายจากโมดูล	ความผิดพลาดด้านข้อมูล โสตส์ได้รับแพ็คเกจที่มี CRC เสียจากโมดูล SpO2 แพ็คเกจถูกละเว้น ไม่ต้องดำเนินการใดๆ	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044d00	การทดสอบเปิดเครื่อง SpO2 ด้วยตัวเองล้มเหลว	ฮาร์ดแวร์ภายในทำงานผิดปกติในโมดูล SpO2 เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044e00	การทดสอบเปิดเครื่อง SpO2 ด้วยตัวเองหมดเวลา	ฮาร์ดแวร์ภายในทำงานผิดปกติในโมดูล SpO2 เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ Masimo

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
เซ็นเซอร์ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 040600	ไม่ได้ต่อสาย SpO2	ต่อสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนสาย SpO2 040700	สาย SpO2 หมออายุการใช้งาน	เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนสาย SpO2 040800	สาย SpO2 ไม่เข้ากันกับเครื่องมือชนิด	เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนสาย SpO2 040900	เครื่องมือชนิดไม่รู้จักสาย SpO2	เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนสาย SpO2 040a00	สาย SpO2 ผิดปกติ	เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เซ็นเซอร์ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 040b00	เซ็นเซอร์ SpO2 ไม่ได้ต่อกับเครื่องมือชนิด	ต่อเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เซ็นเซอร์หมดอายุ เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 040c00	เซ็นเซอร์ SpO2 หมออายุ	เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
		การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	
กำลังหาสัญญาณชีพจร 041800	การค้นหาชีพจรของ SpO2	การหาชีพจรเป็นส่วนหนึ่งของการใช้งานปกติ และ สูง ไม่มีปฏิบัติการทำให้ถูกต้องที่เกี่ยวข้อง	
ตรวจพบการรบกวน SpO2 สิ่งเพื่อลองอีกครั้ง 041900	ตรวจพบการรบกวนในโมดูล SpO2	ไม่ต้องดำเนินการใดๆ	ต่ำมาก
ดัชนีการกำซาบต่ำ ดังเพื่อลองอีก ครั้ง 041a00	มีคุณสมบัติชีพจรหรือสิ่งแปลกปน SpO2 เล็กน้อย	ใช้เซ็นเซอร์อีกครั้งกับตำแหน่งกำซาบที่คิดว่า ประเมินผู้ป่วย และหากมีข้อบ่งชี้ ให้ตรวจสอบสถานการณ์ห้อยเสียงด้วยออกซิเจนด้วยวิธีอื่น หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปิดใช้งานโหมดสาธิต 041b00	พารามิเตอร์ SpO2 อยู่ในโหมดสาธิต	ไม่มี ¹	ต่ำมาก
เซ็นเซอร์ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ สิ่งเพื่อลองอีกครั้ง 041c00	ตรวจสอบการต่อเซ็นเซอร์ SpO2	ตรวจสอบเซ็นเซอร์และการเชื่อมต่อสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูลโดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 041e00	ลำดับของข้อมูลดิบ SpO2 มากเกินไป	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความผิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 041f00	มีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ SpO2 hardware failure	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความผิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 042000	SpO2 มีความผิดพลาดด้าน MCU	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความผิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043500	มีปัญหาเกี่ยวกับเซ็นเซอร์ของ SpO2	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความคิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043600	มีปัญหาเกี่ยวกับเทอร์มิสเตอร์ของ SpO2	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความคิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043700	มีปัญหาเกี่ยวกับกระแส LED ของ SpO2	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความคิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043800	มีปัญหาเกี่ยวกับเครื่องขยายกำลังส่งของ SpO2	ตรวจพบการทำงานผิดปกติ มี 2 สาเหตุที่เป็นไปได้ของความล้มเหลวนี้ ประการแรก กำลังไฟเกินกว่าที่กำหนด ในกรณีเช่นนี้ ความคิดพลาดอาจถูกลบไปเมื่อสาเหตุดังกล่าวถูกกำจัด ประการที่สอง บอร์ดมีความผิดพลาดทางด้านฮาร์ดแวร์ และไม่สามารถกู้คืนได้ แนะนำให้เปลี่ยนโมดูล SpO2 และหากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเมนบอร์ดของเครื่องมอนิเตอร์	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044300	โมดูล SpO2 ได้รับแพคเกจที่เสียหาย	มีการทำงานที่ผิดปกติของซอฟต์แวร์ใน PCBA หลัก อัปเดตซอฟต์แวร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044400	โมดูล SpO2 ได้รับคำสั่งที่ไม่ถูกต้อง	มีการทำงานที่ผิดปกติของซอฟต์แวร์ใน PCBA หลัก อัปเดตซอฟต์แวร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044500	โมดูล SpO2 ได้รับคำสั่งที่ส่งผลให้มีเอาท์พุทมากกว่าอัตราบอดที่สนับสนุน	มีการทำงานที่ผิดปกติของซอฟต์แวร์ใน PCBA หลัก อัปเดตซอฟต์แวร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044600	โมดูล SpO2 ได้รับคำสั่งที่ต้องการแอปพลิเคชันที่ไม่ปรากฏ	มีการทำงานที่ผิดปกติของซอฟต์แวร์ใน PCBA หลัก อัปเดตซอฟต์แวร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044700	โมดูล SpO2 ได้รับคำสั่งขณะที่ยังล็อกอยู่	มีการทำงานที่ผิดปกติของซอฟต์แวร์ใน PCBA หลัก อัปเดตซอฟต์แวร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 มีคุณภาพสัญญาณต่ำ ตรวจสอบเซ็นเซอร์ 044f00	SpO2 มีคุณภาพสัญญาณ Sat ต่ำ	ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
		ผู้ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ โมดูล โดย การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 045000	ความเชื่อมั่น PR ต่ำ	ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ โมดูล โดย การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
SpO2 มีคุณภาพสัญญาณต่ำ ตรวจสอบเซ็นเซอร์ 045100	ความเชื่อมั่น PI ต่ำ	ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ โมดูล โดย การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
RRp มีความช่วงเชื่อมั่นต่ำ ตรวจสอบเซ็นเซอร์ 045200	ช่วงความเชื่อมั่น RRp ต่ำ	ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง ย้ายเซ็นเซอร์ไปบริเวณที่มีการกำซาบดีขึ้น หรือบริเวณที่มีการเคลื่อนไหวน้อยลง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ โมดูล โดย การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก

† โหมดสารนี้จะทำการรายงานเมื่อคุณได้เสียบเครื่องมือสาคิต Masimo ในตัวเชื่อมต่อสายของผู้ป่วย เครื่องมือนี้จำลองว่าผู้ป่วยกำลังเชื่อมต่ออยู่ และจะถูกใช้ในสภาพแวดล้อมที่พัฒนาแล้ว เนื่องจากเครื่องมือทำการจำลองผู้ป่วยโดยที่ผู้ป่วยไม่ได้เชื่อมต่ออยู่จริง จึงไม่ควรจัดให้อยู่ในบริเวณที่มีการรักษาทางการแพทย์

ข้อความ Nellcor

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
เซ็นเซอร์ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 043900	ไม่ได้ต่อเซ็นเซอร์ SpO2	ต่อเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ โมดูล โดย การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
กำลังหาสัญญาณชีพจร 043a00	การค้นหาชีพจรของ SpO2	ไม่มี ¹	สูง
ตรวจพบการรบกวน SpO2 ล้าง ตรวจพบการรบกวนในโมดูล SpO2 เพื่อลองอีกครั้ง 043c00		ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ โมดูล โดย การเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043d00	ความผิดพลาดในฮาร์ดแวร์ของโมดูล SpO2	ตรวจพบความผิดพลาดในฮาร์ดแวร์ของโมดูล เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043e00	ความผิดพลาดในฮาร์ดแวร์ของโมดูล SpO2	ตรวจพบความผิดพลาดในฮาร์ดแวร์ของโมดูล เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 043f00	ความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ของโมดูล SpO2	ตรวจพบความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ของโมดูล รอ ให้โมดูลเริ่มทำงานใหม่	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044000	โมดูล SpO2 ได้รับข้อความที่เสีย	ไม่มี ติดต่อ Hillrom Technical Support: hillrom.com/en-us/about-us/locations/	ต่ำมาก
เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 044100	SpO2 มีเซ็นเซอร์ที่ผิดปกติ	เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูล โดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
SpO2 กำลังเริ่มทำงาน 044200	โมดูล SpO2 ได้รับข้อความที่เสีย	ไม่มี ติดต่อ Hillrom Technical Support: hillrom.com/en-us/about-us/locations/	ต่ำมาก

¹ การหาซื้เป็นส่วนหนึ่งของการใช้งานปกติ และไม่มีปฏิบัติการทำให้ถูกต้องที่เกี่ยวข้อง

ข้อความNonin

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
เซ็นเซอร์ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 040100	ไม่ได้ต่อเซ็นเซอร์ SpO2	ต่อเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูล โดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 ที่ใช้ได้ หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
กำลังหาสัญญาณชีพจร 040200	ไม่มี	ไม่มี ¹	สูง
ตรวจพบการรบกวน SpO2 ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 040400	ตรวจพบการรบกวน SpO2	ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูล โดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ดัชนีการกำซาบ SpO2 ต่ำ ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 040500	คุณภาพของชีพจรหรือสิ่งแปลกปน SpO2 เล็กน้อย	ใช้เซ็นเซอร์กับผู้ป่วยอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนเซ็นเซอร์ SpO2 หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนสาย หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของโมดูล โดยการเปลี่ยนเซ็นเซอร์ด้วยตัวทดสอบ SpO2 หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
การหายใจเป็นส่วนหนึ่งของการใช้งานปกติ และไม่มีปฏิบัติการทำให้ถูกต้องที่เกี่ยวข้อง			

ข้อความอุณหภูมิ

ข้อความ SureTemp

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030105	WACP ข้อความ CRC ไม่ตรงกันในโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030201	ข้อความนี้ไม่ได้ถูกดำเนินการโดยโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030202	ข้อความนี้ไม่ได้รับการสนับสนุนโดยโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030203	โมดูลอุณหภูมิมีหน่วยความจำไม่เพียงพอ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030205	โมดูลอุณหภูมิได้รับพารามิเตอร์ที่ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030206	พารามิเตอร์จากโมดูลอุณหภูมิอยู่นอกช่วงที่อนุญาตสำหรับข้อความที่กำหนด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030207	ข้อความ โมดูลอุณหภูมิต้องการออบเจกต์ แต่ไม่ปรากฏ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030208	ออบเจกต์โมดูลอุณหภูมิที่มาพร้อมกับข้อความไม่สามารถทำการดีซีเรียลไจซ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030209	ออบเจกต์โมดูลอุณหภูมิไม่สามารถทำการดีซีเรียลไจซ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03020A	ข้อความ โมดูลอุณหภูมิทำการขอ/ปฏิบัติการ เมื่อสถานะโมดูลห้ามการขอ/ปฏิบัติการ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03020B	รายการที่ขอของโมดูลอุณหภูมิไม่พร้อมใช้งานเนื่องจากสถานะของโมดูล	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030503	การตั้งค่าโรงงานของโมดูลอุณหภูมิและข้อมูลการปรับเทียบได้รับความเสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030504	การตั้งค่าผู้ใช้โมดูลอุณหภูมิได้รับความเสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030509	การเปรียบเทียบโมดูลอุณหภูมิไม่ได้ตั้งค่าไว้	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03050C	บันทึกความผิดพลาดของโมดูลอุณหภูมิได้รับความเสียหาย	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030516	ตรวจพบการทำงานผิดปกติของฮาร์ดแวร์ในโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030518	รางไฟฟ้าของโมดูลอุณหภูมิต่ำเกินไป	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030519	รางไฟฟ้าของโมดูลอุณหภูมิสูงเกินไป	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03051A	ตรวจพบวงจรความดันไฟฟ้าอ้างอิงของโมดูลอุณหภูมิต่ำหรือไม่เสถียร	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิโดยรอบไม่อยู่ในช่วง ตั้งเพื่อลองอีกครั้ง 030801	การวัดค่าของโมดูลอุณหภูมิต่ำกว่าค่าอุณหภูมิที่อนุญาต และเกินกว่าขีดจำกัดโดยรอบหรือขีดจำกัดของผู้ป่วยขั้นต่ำ	ตรวจสอบว่าสถานะเกินกว่า 50 °F หรือ 10 °C หากสถานะใช้ได้และปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิโดยรอบไม่อยู่ในช่วง ตั้งเพื่อลองอีกครั้ง 030802	การวัดค่าโมดูลอุณหภูมิอยู่ที่เหนือค่าอุณหภูมิที่อนุญาตและเกินกว่าขีดจำกัดโดยรอบหรือขีดจำกัดของผู้ป่วยขั้นสูง	ตรวจสอบว่าสถานะต่ำกว่า 104 °F หรือ 40 °C หากสถานะใช้ได้และปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030803	ตัวต้านทานกระแสการปรับเทียบภายในของโมดูลอุณหภูมิ (RCAL) บนบอร์ดได้รับความเสียหายหรือปนเปื้อน (ซีพอร์ชเวกเกินไป)	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030804	ตัวต้านทานกระแสการปรับเทียบภายในของโมดูลอุณหภูมิ (RCAL) บนบอร์ดได้รับความเสียหายหรือปนเปื้อน (ซีพอร์ชเวกเกินไป)	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030805	ตัวต้านทานตรวจสอบความถูกต้องวงจรภายในของโมดูลอุณหภูมิ (PTB) บนบอร์ดได้รับความเสียหาย (ค่าสูง)	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030806	ตัวต้านทานตรวจสอบความถูกต้องวงจรภายในของโมดูลอุณหภูมิ (PTB) บนบอร์ดได้รับความเสียหาย (ค่าต่ำ)	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิโดยรอบไม่อยู่ในช่วง ตั้งเพื่อลองอีกครั้ง 030807	การวัดค่า A/D ของโมดูลอุณหภูมิหมดเวลา	ตรวจสอบว่าสถานะเกินกว่า 50 °F หรือ 10 °C หากสถานะใช้ได้และปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนหัวตรวจอุณหภูมิ 030808	หัวตรวจโมดูลอุณหภูมิไม่แสดงลักษณะ/ปรับเทียบ	หัวตรวจทำงานผิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
ใส่ที่เก็บหัวตรวจด้วยรหัสสีที่ถูกต้อง 030809	โมดูลอุณหภูมิไม่มีที่เก็บหัวตรวจ	ใส่ที่เก็บหัวตรวจ	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03080A	โมดูลอุณหภูมิมีปัญหาในการบันทึกไปยังเครื่องอนิเมเตอร์ EEPROM ในโหมดไบโอเทค	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03080B	กลไกตรวจสอบความคิดพลาดของโมดูลอุณหภูมิตรวจพบความคิดพลาด	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนหัวตรวจอุณหภูมิ 03080C	กลไกตรวจสอบความคิดพลาดของหัวตรวจของโมดูลอุณหภูมิตรวจพบความคิดพลาด	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03080D	กลไกตรวจสอบรายการบันทึกความคิดพลาดของโมดูลอุณหภูมิตรวจพบความคิดพลาด	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03080E	กลไกตรวจสอบความคิดพลาดการปรับเทียบของโมดูลอุณหภูมิตรวจพบความคิดพลาด	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
ต่อหัวตรวจอุณหภูมิ 03080F	โมดูลอุณหภูมิไม่ตรวจพบหัวตรวจ	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนหัวตรวจอุณหภูมิ 030810	โมดูลอุณหภูมิไม่สามารถอ่านหัวตรวจ EEPROM ได้ถูกต้อง หรือหัวตรวจไม่ได้รับการทดสอบจากโรงงาน	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030811	โมดูลอุณหภูมิมีดัชนีเหตุการณ์ที่ไม่ถูกต้อง	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030812	มีปัญหาในการอ่านค่าโหมดอุณหภูมิ EEPROM หรือบันทึกค่าไปยังเครื่องอนิเมเตอร์ EEPROM ในโหมดไบโอเทค	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนหัวตรวจอุณหภูมิ Code 030813	โมดูลอุณหภูมิมีปัญหาในการอ่านค่าหัวตรวจ EEPROM	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030814	การกำหนดค่ารับอุณหภูมิของโมดูลอุณหภูมิล้มเหลว	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030815	การกำหนดค่าปล่อยอุณหภูมิของโมดูลอุณหภูมิล้มเหลว	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030816	ตัวกำหนดค่าอุณหภูมิไม่ถูกต้องของโมดูลอุณหภูมิล้มเหลว	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030817	โมดูลอุณหภูมิมีความผิดพลาดภายใน EEPROM ไม่ถูกต้องกำหนดค่าเริ่มต้น	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
ไม่สามารถตรวจพบอุณหภูมิใหม่ ลองวัดค่าอีกครั้ง 030818	เครื่องทำความร้อนของโมดูลอุณหภูมิแสดงสถานะเปิดเมื่อถูกปิด	หัวตรวจทำงานผิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
ไม่สามารถตรวจพบอุณหภูมิใหม่ ลองวัดค่าอีกครั้ง 030819	เครื่องทำความร้อนของโมดูลอุณหภูมิแสดงสถานะปิดเมื่อถูกเปิด	หัวตรวจทำงานผิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03081A	โมดูลอุณหภูมิ HTR_Q เปิด และ HTRC ปิด แต่ยังคงมีแรงดันไฟฟ้า	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03081B	โมดูลอุณหภูมิ HTR_Q อยู่ในช่วงที่สามโดยมี HTRC เปิดใช้งานและมีเครื่องทำความร้อน	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03081C	โมดูลอุณหภูมิเปิด Q&C แต่ความดันไฟฟ้าเครื่องทำความร้อนสูงไม่เพียงพอ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03081D	ตัวป้องกันความปลอดภัยฮาร์ดแวร์ตัวทำความร้อนของโมดูลอุณหภูมิควรปิดแต่ยังเปิดอยู่	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนหัวตรวจอุณหภูมิ 03081E	หัวตรวจโมดูลอุณหภูมิเกินกว่า 112°F หรือ 43.3°C	หัวตรวจทำงานผิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
เปลี่ยนหัวตรวจอุณหภูมิ 03081F	โมดูลอุณหภูมิมีพลังงานความร้อนมากเกินไป	หัวตรวจทำงานผิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030820	อินเทอร์เฟซไอส์ต์โมดูลอุณหภูมิมีความผิดพลาด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิโดยรอบไม่อยู่ในช่วง ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 030821	โมดูลอุณหภูมิเกินกว่าอุณหภูมิโดยรอบ 45 °C	ตรวจสอบว่าสถานะต่ำกว่า 104 °F หรือ 40 °C หากสถานะใช้ได้และปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิโดยรอบไม่อยู่ในช่วง ล้างเพื่อลองอีกครั้ง 030822	โมดูลอุณหภูมิต่ำกว่าอุณหภูมิโดยรอบ	ตรวจสอบว่าสถานะเกินกว่า 50 F หรือ 10°C หากสถานะใช้ได้และปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030823	โมดูลอุณหภูมิมีชุดค่าส่ง SureTemp ที่ไม่ถูกต้อง	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030824	โมดูลอุณหภูมิเกินกว่าแรงดันกระแสเบตเตอรี่สูงสุด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030825	โมดูลอุณหภูมิต่ำกว่าแรงดันกระแสเบตเตอรี่ต่ำสุด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030826	แรงดันกระแสเบตเตอรี่ของโมดูลอุณหภูมิไม่ได้รับการตั้งค่า	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน โมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030827	ชุดค่าส่งสเกลหมายของโมดูลอุณหภูมิไม่ได้รับการตั้งค่า	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030828	อุณหภูมิโดยรอบของโมดูลอุณหภูมิไม่ได้รับการตั้งค่า	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 030829	โมดูลอุณหภูมิมีหัวตรวจที่ไม่ตอบสนอง เทอร์มิสเตอร์ถูกดึงออกห่างจากส่วนปลายหรือตัวทำความร้อนเสีย	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03082A	โมดูลอุณหภูมิมีปัญหาตัวปรับค่าหัวตรวจเสีย	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03082B	โมดูลอุณหภูมิมีค่าตอบสนองหัวตรวจที่ไม่ดี	หัวตรวจทำงานคิดปกติ เปลี่ยนหัวตรวจ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03C800	โมดูลอุณหภูมิไม่ทำงาน	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03C900	ไม่สามารถดึงซีเรียลไลซ์ข้อความจากโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03CA00	ได้รับข้อความที่ไม่สนับสนุนจากโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03CB00	ไม่สามารถส่งข้อความไปยังโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03CC00	หมดเวลาการสื่อสารโมดูลอุณหภูมิ	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03CD00	การอัปเดตโมดูลอุณหภูมิล้มเหลว	การทำงานคิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03CE00	ไม่สามารถอ่านไฟล์ PIM	ลองอัปเดตอุปกรณ์อีกครั้ง	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 03CE01	ไม่สามารถเข้าถึงทำเนียบไฟล์อัปเดต	ลองอัปเดตอุปกรณ์อีกครั้ง	ต่ำมาก
หมดเวลาการอ่านค่าโหมด Direct	หมดเวลาการอ่านค่าโหมด Direct	หมดเวลาการอ่านค่าโหมด Direction	รายละเอียด
สูญเสียเนื้อเยื่อสัมผัส	สูญเสียเนื้อเยื่อสัมผัสขณะพยายามรับการวัดค่าอุณหภูมิ หรือการวัดค่าทำโดยมีเนื้อเยื่อสัมผัสที่จำกัด	ตรวจสอบเนื้อเยื่อสัมผัสและลองวัดค่าอีกครั้ง	รายละเอียด
โมดูลอุณหภูมิถูกตั้งค่าใหม่ 03D000	เซ็นเซอร์อุณหภูมิตั้งค่าใหม่โดยไม่ได้คิด	ไม่มี	ต่ำมาก

ข้อความ Braun 6000

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0105	ข้อความ WACP มี CRC ไม่ตรงกัน	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0201	ข้อความนี้ไม่ได้ถูกดำเนินการโดยโมดูล	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0202	ข้อความนี้ไม่ได้รับการสนับสนุนโดยโมดูล	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0203	โมดูลมีหน่วยความจำไม่เพียงพอ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0204	ไม่มีพารามิเตอร์สำหรับข้อความที่กำหนด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0205	พารามิเตอร์ไม่ถูกต้องสำหรับข้อความที่กำหนด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0206	พารามิเตอร์ที่ใส่อยู่นอกช่วงที่อนุญาตสำหรับข้อความที่กำหนด	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0207	ข้อความต้องการออบเจกต์ แต่ไม่ปรากฏ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0208	ออบเจกต์ที่มาพร้อมกับข้อความไม่สามารถทำการดีซีเรียลไลซ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0209	ออบเจกต์ไม่สามารถทำการดีซีเรียลไลซ์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F020A	ข้อความทำการขอ/ปฏิบัติการเมื่อสถานะโมดูลห้ามการขอ/ปฏิบัติการ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F020B	รายการที่ขอไม่ว่างเนื่องจากสถานะของโมดูล	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0503	การตั้งค่าโรงงานและข้อมูลการเปรียบเทียบได้รับความเสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0504	การตั้งค่าผู้ใช้ได้รับความเสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0509	ไม่มีกรตั้งค่าการเปรียบเทียบ	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F050C	การบันทึกความคิดพลาดได้รับความเสียหาย	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0516	ตรวจพบการทำงานผิดปกติของฮาร์ดแวร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0518	รางไฟฟ้าของโมดูลต่ำเกินไป	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0519	รางไฟฟ้าของโมดูลสูงเกินไป	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F051A	ตรวจพบวงจรความดันไฟฟ้าอ้างอิงต่ำหรือไม่เสถียร	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0821	อุณหภูมิโดยรอบสูงเกินไป	ตรวจสอบว่าสถานะต่ำกว่า 104°F หรือ 40°C หากสถานะใช้ได้และปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0822	อุณหภูมิโดยรอบต่ำเกินไป	ตรวจสอบว่าสถานะเกินกว่า 50°F หรือ 10°C หากสถานะถูกต้องและปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนหัวตรวจ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0824	แบตเตอรี่มีแรงดันไฟฟ้าสูงกว่า 'สูงสุด'	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0833	เซ็นเซอร์ไม่ทำงาน	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3F0E04	แบตเตอรี่ห้า	ชาร์จแบตเตอรี่ใหม่ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบแบตเตอรี่	ต่ำมาก
ไม่สามารถตรวจพบอุณหภูมิใหม่ ลองวัดค่าอีกครั้ง	การวัดค่าอุณหภูมิไม่พร้อมใช้งานจากเทอร์โมมิเตอร์ขณะที่วางอยู่ในแท่น	หากการวัดค่าควรพร้อมใช้งาน ให้ลองวัดค่าอีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	รายละเอียด
การวางแบตเตอรี่อาจไม่ถูกต้อง ตรวจสอบการสัมผัสและการเชื่อมต่อ	การสื่อสารล้มเหลวด้วยแท่นวาง Braun	เทอร์โมมิเตอร์อาจวางไม่ถูกต้อง ตรวจสอบการสัมผัสและการเชื่อมต่อ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	รายละเอียด
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3FFF01	ได้รับพารามิเตอร์ WACP ที่ไม่รู้จักจากเซ็นเซอร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3FFF02	หมดเวลาการตอบสนองจากเซ็นเซอร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3FFF03	ได้รับข้อความการดีซีเรียลไลซ์ WACP ผิดพลาดจากเซ็นเซอร์	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
อุณหภูมิไม่ทำงาน 3FFF04	การส่งข้อความโดย WACP stack ล้มเหลว	การทำงานผิดปกติจากภายใน หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยนโมดูล	ต่ำมาก
วาง Braun ใหม่อีกครั้ง 3FFF05	ตัวจับเวลาป้องกันขโมยหมดอายุ	วางเทอร์โมมิเตอร์ใหม่หลังจากใช้วัดค่าแล้ว	ต่ำมาก

ข้อความข้อมูลผู้ป่วยและผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ ไม่มีตัวให้บริกรที่กำกับมูลค่าที่โฮสต์	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ ความผิดพลาดผู้ให้บริการความปลอดภัย	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ ไม่พบชื่อผู้ใช้	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ รหัสหรือรหัสผ่านระบบไม่ถูกต้อง	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ บัญชีถูกปิด/หมดอายุ	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ รหัสผ่านหมดอายุ/ต้องรีเซ็ต	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้ ความผิดพลาดทางสมาชิกกลุ่ม	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถระบุผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ได้	การรับรองความถูกต้องของผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
และปุ่ม Clear เพื่อลบข้อมูลทั้งหมด			
ไม่สามารถระบุผู้ป่วยได้	การรับรองความถูกต้องของผู้ป่วยผิดพลาด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
และปุ่ม Clear เพื่อลบข้อมูลทั้งหมด			
แผนผังฐานข้อมูลไม่มีข้อมูล; กำลังสร้างใหม่	ฐานข้อมูลถูกล้างเนื่องจากการอัปเดตแผนผัง	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถอ่านค่าฐานข้อมูลไม่ได้ ระหว่างการเริ่มต้น; กำลังสร้างใหม่ 1F0001	ไม่สามารถอ่านค่าฐานข้อมูลได้ระหว่างการเริ่มต้นระบบ	กดปุ่ม OK เพื่อปิด	ต่ำมาก
ความผิดพลาดในการเข้าถึงฐานข้อมูล PDM; เริ่ม PDM ใหม่ 1F0002	ฐานข้อมูลเสียหายเมื่อเครื่องมือถูกใช้งาน	กดปุ่ม OK เพื่อปิด	ต่ำมาก
จำนวนสูงสุดของระเบียบผู้ป่วย + เขียนทับระเบียบเก่าสุด	ข้อมูลถูกลบเพราะบรรจุมากกว่า 400 ระเบียบ	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ข้อมูลไม่ได้รับการบันทึก	ไม่อนุญาตการบันทึกด้วยตนเอง	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
การบันทึกสำเร็จ	ระเบียบที่ทำเองถูกบันทึก	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้ป่วยเพื่อบันทึกข้อมูล	ต้องการรหัสผู้ป่วยเพื่อบันทึกข้อมูล	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้ป่วยเพื่อเริ่มช่วงเวลา	ต้องการรหัสผู้ป่วยเพื่อเริ่มช่วงเวลา	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์เพื่อบันทึกข้อมูล	ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์เพื่อบันทึกข้อมูล	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์เพื่อเริ่มช่วงเวลา	ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์เพื่อเริ่มช่วงเวลา	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้ป่วยที่ตรงกันเพื่อบันทึกข้อมูล	ต้องการรหัสผู้ป่วยที่ตรงกันเพื่อบันทึกข้อมูล	N/A	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้ป่วยที่ตรงกันเพื่อเริ่มช่วงเวลา	ต้องการรหัสผู้ป่วยที่ตรงกันเพื่อเริ่มช่วงเวลา	N/A	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ที่ตรงกันเพื่อบันทึกข้อมูล	ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ที่ตรงกันเพื่อบันทึกข้อมูล	N/A	รายละเอียด
ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ที่ตรงกันเพื่อเริ่มช่วงเวลา	ต้องการรหัสผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ที่ตรงกันเพื่อเริ่มช่วงเวลา	N/A	รายละเอียด
ไม่สามารถบันทึกโดยอัตโนมัติได้	เครื่องมือไม่สามารถบันทึกโดยอัตโนมัติได้	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่ยอมรับการสแกนด้วยบาร์โค้ด	การสแกนด้วยบาร์โค้ดไม่สามารถใช้ได้	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
พารามิเตอร์ช่วงเวลา NIBP ไม่ถูกต้องระหว่างการจับช่วงเวลา	ตรวจพบพารามิเตอร์ช่วงเวลาที่ไม่ถูกต้อง	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การบันทึกสำเร็จ	การบันทึกอัตโนมัติสำเร็จในโปรแกรม Office	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ระเบียบที่ยังไม่ได้ส่ง: N ของ M	มีระเบียบที่ยังไม่ได้ส่งขณะที่ปิดเครื่องมือ	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การสแกนด้วยบาร์โค้ดไม่สามารถใช้ได้ ใส่ข้อมูลผู้ป่วยด้วยตนเอง	การสแกนด้วยบาร์โค้ดไม่สามารถใช้ได้ ใส่ข้อมูลผู้ป่วยด้วยตนเอง	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
พารามิเตอร์ช่วงเวลา SpO2 ไม่ถูกต้องระหว่างการจับช่วงเวลา	ตรวจพบพารามิเตอร์ช่วงเวลาที่ไม่ถูกต้อง	หากช่วงเวลา SpO2 เปิดใช้งาน และคลิป SpO2 ถูกถอดออก ให้หยุดช่วงเวลาหรือแนบคลิป SpO2 เข้าไปใหม่ ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด

ข้อความวิทย์

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
วิทย์ไม่ทำงาน 350001	การดีซีเรียลไลซ์ล้มเหลว มีปัญหาเกี่ยวกับการสื่อสารซอฟต์แวร์ระหว่างโฮสต์และวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350002	การอนุญาต มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350003	ระบบปฏิบัติการไม่รองรับ มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350004	ไม่รู้จัก มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350006	การรับรองไม่ถูกต้อง มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350008	ความผิดพลาด SDC ที่ไม่รู้จัก มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350009	การกำหนดค่า SDC ไม่ถูกต้อง มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 35000a	โปรไฟล์ SDC ไม่ถูกต้อง มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทย์ไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 35000c	ประเภท SDC EAP ไม่ถูกต้อง มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในบนเครื่องมือนิเตอร์: พยายามกำหนดการตั้งค่าที่ไม่สามารถใช้ได้กับโหมดการรับรองความถูกต้องปัจจุบันในวิทย์	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทย์ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทย์ใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทย์ไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 35000d	พารามิเตอร์ SDC ไม่ถูกต้อง Laird SDK ปฏิเสธพารามิเตอร์ที่ถูกกำหนดค่า	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทย์ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทย์ใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 35000e	ไม่รู้จัก มีความผิดพลาดในการเข้าถึงไดร์ของเวอร์ชันหากวิทย์หรือเครื่องมือนิเตอร์เพิ่มคุณลักษณะใหม่ และการอัปเดตซอฟต์แวร์ของวิทย์ล้มเหลวหลังจากที่เครื่องมือนิเตอร์ได้อัปเดตสำเร็จ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 35000f	ไม่มีไฟล์สลิค มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์ซึ่งบ่งบอกถึงความผิดพลาด Linux kernel	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350010	อินเทอร์เฟซหายไป มีความผิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทย์ซึ่งบ่งบอกถึงความผิดพลาด Linux kernel หรือความล้มเหลวในการตั้งค่าเริ่มต้นอินเทอร์เฟซเครือข่าย	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก
วิทย์ไม่ทำงาน 350011	อินเทอร์เฟซที่ไม่รู้จัก มีปัญหาเกี่ยวกับการสื่อสารซอฟต์แวร์ระหว่างโฮสต์และวิทย์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทย์	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350013	ไม่ได้อยู่ในโหมด EAP มีความคิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในบนเครื่องมอโนเตอร์: พยายาม กำหนดการตั้งค่าที่ไม่สามารถใช้ได้กับโหมด การรับรองความถูกต้องปัจจุบันในวิทยุ	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลง ใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350014	วิธีการ inner EAP ไม่ถูกต้อง มีความคิด พลาดในซอฟต์แวร์ภายในบนเครื่องมอโนเตอร์: พยายามกำหนดการตั้งค่าที่ไม่สามารถใช้ได้กับ โหมดการรับรองความถูกต้องปัจจุบันในวิทยุ	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลง ใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350015	หน่วยความจำเต็ม มีความคิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350016	ระดับการบันทึกไม่ถูกต้อง มีปัญหาการสื่อสาร ซอฟต์แวร์ในวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350017	พาสเวิร์ดรับรองขาเดินไป มีความคิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ วิทยุมีความยาวพาส คอร์ด	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350018	ใบรับรองเครื่องรับบริการหายไป วิทยุพยายาม ที่จะกำหนดค่าในโหมด EAP ที่ต้องการใบรับ รองเครื่องรับบริการ แต่ไม่พบการติดตั้งใบรับ รอง	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลง ใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350019	ใบรับรอง CA ขาดไป วิทยุพยายามเปิดใช้ งานการตรวจสอบความถูกต้องของเซิร์ฟเวอร์ และใบรับรอง CA ขาดไป	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลง ใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35001e	การร้องขอ MAC สัมหลว มีความคิดพลาด ในซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุซึ่งบ่งบอกถึงความ ผิดพลาด Linux kernel หรือความสัมหลว ในการเริ่มต้นใช้งานอินเทอร์เฟซเครือข่าย	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35001f	โหมดเปิดเครื่องไม่ถูกต้อง มีความคิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350020	ผลลัพธ์ส่วนหลังขาดไป มีความคิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350021	รูปแบบผลลัพธ์ส่วนหลัง มีความคิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350025	ส่วนประกอบที่ไม่รู้จัก มีความคิดพลาดในการ เข้าถึงไดรฟ์ของเวอร์ชันหากวิทยุหรือเครื่อง มอโนเตอร์เพิ่มคุณสมบัติใหม่ และการอัปเดต ซอฟต์แวร์ของวิทยุล้มหลวหลังจากที่เครื่อง มอโนเตอร์ได้อัปเดตสำเร็จ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350027	ไฟล์รีลีซขาดไป มีความคิดพลาดในซอฟต์แวร์ ภายในของวิทยุกับไฟล์ที่ขาดไป	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350028	ยังไม่พร้อม แสดงผลเมื่อการบันทึกการใช้ค่า ปุ่มเพื่อขุดเปิดใช้	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
วิทยุไม่ทำงาน 350029	ไม่ได้เชื่อมต่อ มีปัญหาเกี่ยวกับการสื่อสารซอฟต์แวร์ระหว่างโฮสต์และวิทยุ การเชื่อมต่อเคเบิลเสียหาย	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 35002a	พารามิเตอร์ไม่ถูกต้อง มีปัญหาเกี่ยวกับซอฟต์แวร์ของวิทยุขณะที่กำหนดค่าวิทยุ	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35002b	หมดเวลา มีปัญหาเกี่ยวกับการสื่อสารซอฟต์แวร์ระหว่างโฮสต์และวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35002c	มีความคิดพลาดในเคเบิล มีปัญหาเกี่ยวกับการสื่อสารซอฟต์แวร์ระหว่างโฮสต์และวิทยุ	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35002e	ไม่สามารถแก้ไข DHCP lease มีความคิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ (คิดพลาดในการอ่านและแปลงไฟล์ DHCP lease)	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350032	รหัสผ่านใบรับรองไม่ถูกต้อง วิทยุได้รับการกำหนดค่าที่ไม่ถูกต้องด้วยรหัสผ่านที่ไม่ตรงกับใบรับรอง	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350033	การซิงโครไนซ์ล้มเหลว มีความคิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุหรือเครื่องมือนิเตอร์	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350034	ไฟล์ PAC ขาดไป การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง (กำหนดไว้สำหรับ EAP-FAST และ manual PAC แต่ไม่มีทั้งสองอย่าง)	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350035	รหัสผ่านไฟล์ PAC ไม่ถูกต้อง การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง (กำหนดไว้สำหรับ EAP-FAST และ manual PAC แต่รหัสผ่านสำหรับ PAC ไม่ถูกต้อง)	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350036	รูปแบบ BSSID ไม่ถูกต้อง มีความคิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ (เกี่ยวกับคุณลักษณะการสแกน AP อาจไม่ปรากฏในซอฟต์แวร์ Laird ปัจจุบัน)	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350037	ไม่รู้ชื่อรหัสใบรับรอง มีความคิดพลาดในซอฟต์แวร์ภายในของเครื่องมือนิเตอร์: พยายามสอบถามสถานะใบรับรองของใบรับรองที่ไม่มีอยู่	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350038	ไม่พบข้อมูลใบรับรอง อุปกรณ์ต้นทางสถานะใบรับรองของใบรับรองที่ไม่ได้ติดตั้งในวิทยุ	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350039	หมายเลขลำดับไม่ถูกต้อง อุปกรณ์ต้นทางส่วนย่อยสถานะใบรับรองที่ไม่มีอยู่	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 35003c	ไม่อนุญาตให้ใช้ CCKM มีการพยายามที่จะ ใช้ CCKM เมื่อไม่ได้อยู่ในโหมด WPA2- Enterprise	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายัง คงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครง ใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35003d	การส่งล้มเหลว วิทยุล้มเหลวในการส่งข้อความ ไปยังโฮสต์	ตรวจหาการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35003e	ไม่สามารถเก็บการตั้งค่าการกำหนดส่วนกลาง ในไฟล์สำรอง	ตรวจหาการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 35003f	การตั้งค่าการกำหนดค่า มีความผิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ	ตรวจหาการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350041	ไม่สามารถกำหนดค่า DHCP 60 ในวิทยุ	ตรวจสอบการกำหนดค่าวิทยุ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตั้งค่าวิทยุใหม่เป็นค่าเริ่มต้นของโรงงาน หากปัญหายัง คงปรากฏอยู่ ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครง ใช้ หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350042	ตัวเลือก DHCP เสียหาย ไฟล์ตัวเลือก DHCP ไม่ได้อยู่ในรูปแบบที่ต้องการ	ตรวจหาการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350043	ไม่สามารถลบไฟล์ได้ มีความผิดพลาดใน ซอฟต์แวร์ภายในของวิทยุ (ปรากฏในการอัป โหลด Option 60 และค่าเริ่มต้นโรงงาน)	ตรวจหาการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350046	ค่า SDC ไม่ถูกต้อง มีปัญหาเกี่ยวกับ ซอฟต์แวร์ขณะที่กำหนดค่าวิทยุ	ตรวจหาการอัปเดตซอฟต์แวร์และดครงใช้ หากยังคง ปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
ไม่สามารถสร้างการสื่อสารเครือข่ายได้ วิทยุอยู่นอกช่วงเครือข่าย 350100	ไม่มีเลขที่อยู่ IP หลังจาก 30 วินาที ไม่ สามารถเชื่อมโยงได้	ตรวจสอบ ESSID และการตั้งค่าโหมดวิทยุ	ต่ำมาก
การกำหนดค่าวิทยุไม่ถูกต้อง กำหนดค่าใหม่แล้วลองอีกครั้ง 350200	ไม่มีเลขที่อยู่ IP หลังจาก 30 วินาที ไม่ สามารถรับรองความถูกต้อง	ตรวจสอบการตั้งค่าความปลอดภัยวิทยุ	ต่ำมาก
การรีเซ็ตวิทยุ DHCP หมดเวลา 350300	ไม่มีเลขที่อยู่ IP หลังจาก 30 วินาที ไม่ สามารถรับเลขที่อยู่ DHCP	ตรวจสอบการตั้งค่าเซิร์ฟเวอร์ DHCP	ต่ำมาก
สูญเสียการสื่อสารเครือข่าย วิทยุ อยู่นอกช่วงเครือข่าย 350400	วิทยุสูญเสียการเชื่อมโยง	ให้แน่ใจว่าจุดเข้าใช้งานได้เปิดอยู่และอยู่ในช่วง	ต่ำมาก
วิทยุไม่ทำงาน 350500	POST ล้มเหลว	ปิดและเปิดเครื่องมือ และเปิดใช้งานวิทยุใหม่ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุ	ต่ำมาก
การอัปเดตซอฟต์แวร์วิทยุล้มเหลว 350600	การอัปเดตซอฟต์แวร์วิทยุล้มเหลว	รีสตาร์ทเครื่องมือนี้เตอร์	รายละเอียด
ไม่รับรองสัญญาณวิทยุหมดอายุ 350800	แสดงว่าไม่รับรองสัญญาณวิทยุหมดอายุ นาฬิกาอาจไม่ถูกต้อง ทำให้ไม่รับรองไม่อยู่ใน ช่วงวันที่ที่ถูกต้อง	ต้องตั้งนาฬิกาอย่างถูกต้องหรือต้องอัปเดตไม่รับรอง	ต่ำมาก
การโหลดไม่รับรองสำเร็จ	โหลดไม่รับรองถูกคัดวิทยุจากโฮสต์สำเร็จ	ไม่มี	รายละเอียด
การโหลดไม่รับรองล้มเหลว	ไม่รับรองถูกคัดวิทยุไม่ได้ถูกโหลด	ลองอีกครั้ง	รายละเอียด

ข้อความการเชื่อมต่อ

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
ไม่สามารถรับเลขที่อยู่ IP ของเครื่องที่เชื่อมต่อด้วยสาย 210000	ไม่มีการเชื่อมต่อด้วยสาย	ตรวจสอบความถูกต้องของการทำงาน DHCP และกำหนดค่า	ต่ำมาก
ไม่พบเครือข่าย; ตรวจสอบสายเชื่อมต่อเครือข่าย 210100	ดูหมายเลขที่อยู่อินเทอร์เน็ต DHCP	ตรวจสอบการเชื่อมต่อสายเข้ากับเครื่องมือ จากนั้นตรวจสอบความถูกต้องการทำงานของ DHCP และการกำหนดค่า	ต่ำมาก
ไม่สามารถสื่อสารกับ NRS 360000	ไม่สามารถสื่อสารกับ NRS	ตรวจสอบความถูกต้องของการกำหนดค่า NRS IP และการทำงาน	ต่ำมาก
ความผิดพลาดทางการสื่อสารกับโฮสต์ 1A0000	การสื่อสารกับโฮสต์ภายนอกล้มเหลว	ตรวจสอบความถูกต้องว่าการบริการโฮสต์ภายนอกมีการโหลดและเริ่มใช้เซิร์ฟเวอร์ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์ของเครื่องมือนิเตอร์หรือระบบ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ CRC ไม่ตรงกัน 1A0001	WACP stack ตรวจสอบการไม่ตรงกันของ CRC ในข้อความ	ตรวจสอบข้อมูลและลองอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ติดต่อผู้ดูแลระบบของคุณ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ ข้อความไม่ได้รับการสนับสนุน 1A0002	External Host NACK - โฮสต์ไม่สนับสนุนข้อความ/ออบเจกต์	ตรวจสอบเครื่องมือนิเตอร์และลองอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ติดต่อผู้ดูแลระบบของคุณ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ พารามิเตอร์ไม่ถูกต้อง 1A0003	ข้อความมีพารามิเตอร์ที่ไม่ถูกต้อง	ตรวจสอบข้อมูลและลองอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ติดต่อผู้ดูแลระบบของคุณ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ ดิซีเรียลไลซ์ออบเจกต์ 1A0004	เครื่องมือนิเตอร์ล้มเหลวในการดิซีเรียลไลซ์ออบเจกต์	ตรวจสอบข้อมูลและลองอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ติดต่อผู้ดูแลระบบของคุณ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ ข้อความไม่ได้รับการสนับสนุน 1A0005	โฮสต์อยู่ในภาวะที่ไม่สามารถยอมรับข้อความ	ตรวจสอบข้อมูลและลองอีกครั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ติดต่อผู้ดูแลระบบของคุณ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ ต้องการรหัสผู้ปวย 1A0006	ข้อความขาดรหัสผู้ปวย	เพิ่มรหัสผู้ปวยในระเบียบ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ ต้องการรหัสแพทช์ 1A0007	ข้อความขาดรหัสแพทช์	เพิ่มรหัสแพทช์ในระเบียบ	ต่ำมาก
ข้อมูลถูกปฏิเสธ เวลาไม่ตรงกัน 1A0008	ข้อความมีเวลาที่ไม่ตรงกัน	ให้แน่ใจว่านาฬิกาของเครื่องมือนิเตอร์และเซิร์ฟเวอร์ตรงกัน	ต่ำมาก
ไม่สามารถสร้างการสื่อสารเครือข่ายได้ 1A0009	ไม่มีการเชื่อมต่อเครือข่าย	เชื่อมต่อเครื่องมือเข้ากับเครือข่ายที่ใช้งานเพื่อให้สามารถนำเข้ารหัสแพทช์ได้	ต่ำมาก
เชื่อมต่อไม่ได้เนื่องจากใบรับรองเครื่องรับบริการไม่ถูกต้อง 1A000A	ใบรับรองเสียหายหรือไม่ถูกต้อง	อัปเดตใบรับรองเครื่องรับบริการ	ต่ำมาก
ใบรับรองเครื่องรับบริการหมดอายุแล้ว 1A000B	เลขวันที่เครื่องรับบริการหมดอายุแล้ว	อัปเดตใบรับรองเครื่องรับบริการ	ต่ำมาก

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
ไม่มีการเชื่อมต่อสำหรับการส่ง	ไม่มีการเชื่อมต่อสำหรับการส่ง	ไม่มี	รายละเอียด
การส่งไม่สำเร็จ	การส่งไม่สำเร็จ	ไม่มี	รายละเอียด
ความคิดพลาดในระเบียบ ลองอีกครั้ง	ได้รับ Connectivity NACK สำหรับ NRS/ECS/CS/NCE	NRS/ECS/CS/NCE NACK ซึ่งเป็นระเบียบเฉพาะ และสามารถแก้ไขได้โดยผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์ในระเบียบถัดไป	รายละเอียด
การส่งสำเร็จ	ข้อมูลถูกส่งไปยัง USB/BT ได้สำเร็จ	ไม่มี	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการไม่มีสำเร็จ ความคิดพลาดภายใน	โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการไม่ได้	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการสำเร็จ	โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการสำเร็จแล้ว	ไม่มี	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการล้มเหลว	โหนดไม่สำเร็จ	เสียบไดรฟ์ USB แล้วลองอีกครั้ง	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการล้มเหลว รูปแบบไม่ถูกต้อง	ไม่รับรองเสียหาย	สร้างโหนดรับรองเครื่องรับบริการใหม่	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการล้มเหลว ออกช่วงวันที่ถูกต้อง	วันที่ของโหนดไม่ตรงกัน	สร้างโหนดรับรองเครื่องรับบริการใหม่	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการ	เปิดใช้งานการพิสูจน์ยืนยันเครื่องรับบริการแล้ว แต่ไม่ได้โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการ	โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการที่ถูกต้อง	รายละเอียด
โหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการจะหมดอายุภายใน 30 วัน	โหนดไม่รับรองใกล้ถึงวันที่หมดอายุแล้ว	อัปเดตโหนดไม่รับรองเครื่องรับบริการ	รายละเอียด

ข้อความระบบ

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความ สำคัญของ สัญญาณเตือน
000001	ระบบล้มเหลว	รีเซ็ตรatchetมอเตอร์	N/A
000002	ระบบล้มเหลว	รีเซ็ตรatchetมอเตอร์	N/A
000003	ระบบล้มเหลว	รีเซ็ตรatchetมอเตอร์	N/A
000004	ระบบล้มเหลว	รีเซ็ตรatchetมอเตอร์	N/A
000005	ระบบล้มเหลว	รีเซ็ตรatchetมอเตอร์	N/A
000006	ระบบล้มเหลว	รีเซ็ตรatchetมอเตอร์	N/A

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
ฮาร์ดแวร์ภายในล้มเหลว	ระบบไฟลรัวเสียหาย; ไม่สามารถรีเซ็ตได้	รีเซ็ตเครื่องมือนิเตอร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	N/A
ฮาร์ดแวร์ภายในล้มเหลว 140100	การเข้าถึง EEPROM ล้มเหลว สามารถเริ่มต้นเครื่องมือใหม่ได้ แต่การสื่อสารทางสายถูกปิดการใช้งาน	โปรแกรม EEPROM อีกครั้ง หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA หลัก	ต่ำมาก
ฮาร์ดแวร์ภายในล้มเหลว	การทดสอบหน่วยความจำ SPL ล้มเหลว เครื่องมือนิเตอร์จะส่งเสียง SOS	รีเซ็ตเครื่องมือนิเตอร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	N/A
ฮาร์ดแวร์ภายในล้มเหลว 1C1000	การสื่อสาร PIC ของหน้าจอไม่ได้เริ่มหรือไม่ได้หยุด การสื่อสารจะไม่ได้รับการกู้คืนในการเริ่มต้นระบบใหม่หรือระหว่างที่ใช้งาน	รีเซ็ตเครื่องมือนิเตอร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	N/A
แบตเตอรี่ต่ำ เหลือ 30 นาทีหรือน้อยกว่า 1C1005	พลังงานแบตเตอรี่ต่ำ	ต่อสายไฟ AC เพื่อชาร์จเครื่องมือนิเตอร์	ต่ำมาก
แบตเตอรี่ต่ำ เหลือ 5 นาทีหรือน้อยกว่า 1C1006	พลังงานแบตเตอรี่ต่ำมาก	ต่อสายไฟ AC เพื่อชาร์จเครื่องมือนิเตอร์	สูง
แบตเตอรี่ต่ำมาก; เสียบปลั๊กเครื่องมือกำลังปิดตัวลง 1C1007	พลังงานแบตเตอรี่ต่ำมาก	ต่อสายไฟ AC เพื่อชาร์จเครื่องมือนิเตอร์	สูง
การอัปเดตไม่สำเร็จ เริ่มระบบใหม่แล้วลองอีกครั้ง 1C1008	การอัปเดตซอฟต์แวร์ล้มเหลว	รีเซ็ตเครื่องมือนิเตอร์ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA หลัก	ต่ำมาก
แบตเตอรี่โฮสต์ไม่ยอมชาร์จ 1C100A	แบตเตอรี่โฮสต์ไม่ยอมชาร์จ	รีเซ็ตเครื่องมือนิเตอร์ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเชื่อมต่อ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ทำการตรวจสอบโฮสต์ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนแบตเตอรี่ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	ต่ำมาก
การตั้งค่าเริ่มต้นโรงงานกำลังเปิดใช้งาน 3A0001	การตั้งค่ากำหนดโรงงานกำลังเปิดใช้งาน	เครื่องมือนิเตอร์ได้รับการกำหนดค่าเป็นค่าเริ่มต้นโรงงาน การตั้งค่าผู้ใช้ทั้งหมดถูกตั้งค่าใหม่	ต่ำมาก
ไม่สามารถอ่านการกำหนดค่าจาก USB 3A0002	ไม่สามารถโหลดไฟล์จากอุปกรณ์หน่วยความจำ USB ภายนอก	ลองเชื่อมต่อ USB อีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบรูปแบบของไดรฟ์ USB หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนอุปกรณ์ USB หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	ต่ำมาก
ฮาร์ดแวร์ภายในล้มเหลว เครื่องมือจะปิดตัวลง 1C100D	ปัญหาเกี่ยวกับพลังงาน PMIC ร้อนเกินไป	ตรวจสอบอุณหภูมิสภาพแวดล้อมของการทำงาน ให้เครื่องมือนิเตอร์ลดอุณหภูมิลงก่อนเริ่มใช้งานอีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเชื่อมต่อ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ทำการตรวจสอบโฮสต์ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนแบตเตอรี่ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA หลัก	ต่ำมาก
แรงดันไฟตกเกินไป เครื่องมือจะปิดตัวลง 1C100C	ปัญหาเกี่ยวกับพลังงาน แรงดันไฟตกเกินไป	ตรวจสอบอุณหภูมิสภาพแวดล้อมของการทำงาน ให้เครื่องมือนิเตอร์ลดอุณหภูมิลงก่อนเริ่มใช้งานอีกครั้ง หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเชื่อมต่อ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้ทำการตรวจสอบโฮสต์ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนแบตเตอรี่ หากปัญหา ยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA หลัก	ต่ำมาก
เกิดการรีเซ็ตครั้งที่ 1C1012	เครื่องมือนิเตอร์รีเซ็ตโดยไม่ได้คาดหมาย	ปฏิบัติงานตามปกติต่อไป	สูง

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
ระบบเสียงไม่ทำงาน 1D0100	มีข้อผิดพลาดในลำโพงหรือตัวแปลงสัญญาณเสียง	เปลี่ยนลำโพง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA หลัก	ต่ำมาก
ไม่ได้ติดตั้งแบตเตอรี่ CSM 1C100E	ไม่มีแบตเตอรี่ในเครื่องมอนิเตอร์	ตรวจสอบแบตเตอรี่ในเครื่องมอนิเตอร์ และติดตั้งหากไม่มี หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสาเหตุที่เครื่องมอนิเตอร์ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	ต่ำมาก
การเปิดเครื่องมือยังไม่ได้ออนนี้ การปิดระบบล้มเหลว		เครื่องมอนิเตอร์ไม่สามารถเปิดได้ทันที ถอดสายไฟ AC และถอดแบตเตอรี่	รายละเอียด
ไม่พบไฟล์ที่ถูกต้อง	ไม่พบไฟล์ที่ถูกต้องในไดรฟ์ USB	ใส่ไดรฟ์ที่มีไฟล์ที่ถูกต้องเข้าไปใหม่	รายละเอียด
การอัปเดตเฟิร์มแวร์สำเร็จ	อัปเดตซอฟต์แวร์สำเร็จ	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
เสียงสัญญาณเตือนถูกปิด	เสียงสัญญาณเตือนเครื่องมอนิเตอร์ถูกปิด	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่มีการตั้งค่าขั้นสูง	การตั้งค่าขั้นสูงใช้งานไม่ได้เนื่องจากเครื่องมอนิเตอร์ไม่ได้อยู่ในสถานะไม่ได้ใช้งาน	ยืนยันว่าไม่มีเซ็นเซอร์ติดอยู่กับเครื่องมอนิเตอร์ ไม่มีการเปิดใช้งานสัญญาณเตือน และไม่มีข้อมูลที่ซึ่งไม่ได้บันทึกในโปรไฟล์ Spot หรือ Intervals	รายละเอียด
อุปกรณ์ USB ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ	อุปกรณ์ USB ถูกยกเลิกการเชื่อมต่อกับเครื่องมอนิเตอร์	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การตั้งค่าขั้นสูง	ใส่รหัสการตั้งค่าขั้นสูงถูกต้อง	ข้อความสถานะ; ออกจากการตั้งค่าขั้นสูงเพื่อปิด	รายละเอียด
การบันทึกไม่สำเร็จ	การกำหนดค่าเครื่องมือหรือการบันทึกไม่ได้ถูกบันทึกในอุปกรณ์ USB	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การบันทึกสำเร็จ	การกำหนดค่าเครื่องมือหรือการบันทึกถูกบันทึกในอุปกรณ์ USB	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
กำลังดาวน์โหลดการอัปเดตซอฟต์แวร์ ห้ามปิดเครื่อง	ไม่สามารถปิดเครื่องมือได้เนื่องจากอยู่ในขั้นตอนติดตั้งซอฟต์แวร์	N/A	รายละเอียด
ตั้งค่าโรงงานใหม่สำเร็จ	เครื่องมอนิเตอร์ถูกตั้งค่าเป็นการตั้งค่าโรงงาน	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การตั้งค่าโรงงานใหม่ล้มเหลว ไฟล์กำหนดค่าเองถูกลบ	การตั้งค่าหน้าจอกับค่าโรงงานล้มเหลว	ข้อความสถานะ; ออกจากการตั้งค่าขั้นสูงเพื่อปิด	รายละเอียด
การอัปเดตโหลดการกำหนดค่าสำเร็จ	การกำหนดค่าเครื่องมืออัปเดตได้สำเร็จ	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
ไม่สามารถโหลดการกำหนดค่าได้	การกำหนดค่าเครื่องมืออัปเดตไม่สำเร็จ	N/A	รายละเอียด

ข้อความการอัปเดตซอฟต์แวร์

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญ ของสัญญาณเตือน
การอัปเดตซอฟต์แวร์: หมดเวลาการ ออนไลน์เพิ่มอีก ตรวจสอบการเชื่อมต่อแล้วลองอีกครั้ง	หมดเวลาการ ออนไลน์เพิ่มอีกกับ หรือสูญเสียการเชื่อมต่อระหว่างคาวาน์โหนด	ตรวจสอบการเชื่อมต่อแล้วลองอีกครั้ง	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: หมดเวลาการ ออนไลน์เพิ่มอีก ตรวจสอบการเชื่อมต่อแล้วลองอีกครั้ง	หมดเวลาการ ออนไลน์เพิ่มอีกกับ หรือสูญเสียการเชื่อมต่อระหว่างคาวาน์โหนด	ตรวจสอบการเชื่อมต่อแล้วลองอีกครั้ง	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ไฟล์โทเทินไม่ถูกต้อง	มีไฟล์ที่ใช้งานไม่ได้	ตรวจสอบและอัปเดตไฟล์โทเทิน	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ไม่พบเพิ่มกำกับในเซิร์ฟเวอร์	ไม่พบเพิ่มกำกับในเซิร์ฟเวอร์	ตรวจสอบว่าเพิ่มกำกับอยู่ในเซิร์ฟเวอร์	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ไม่สามารถตรวจสอบลายเซ็นเพิ่มกำกับ	การตรวจสอบลายเซ็นเพิ่มกำกับล้มเหลว	สร้างแพ็คเกจซอฟต์แวร์แล้วลองอีกครั้ง	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ไฟล์แพ็คเกจเสียหาย สร้างแพ็คเกจใหม่แล้วลองอีกครั้ง	ไฟล์แพ็คเกจเสียหาย ไม่มี SHA256 hash	สร้างแพ็คเกจซอฟต์แวร์แล้วลองอีกครั้ง	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ไม่พบไฟล์แพ็คเกจ	ไม่พบไฟล์แพ็คเกจ	ตรวจสอบไฟล์แพ็คเกจในเซิร์ฟเวอร์	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: การคิดสิ่ง ล้มเหลว เริ่มระบบใหม่แล้วลองอีกครั้ง	ระบบย่อยอย่างน้อยหนึ่งตัวล้มเหลวในการคิด สิ่ง	รีสตาร์ทเครื่องมอนิเตอร์	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: การอัปเดต ไม่สำเร็จ เนื้อที่ดิสก์ไม่เพียงพอ	พาร์ติชันมีเนื้อที่เหลือน้อย	เพิ่มเนื้อที่ที่ต้องการเพื่อทำการอัปเดต	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: การอัปเดต ไม่สำเร็จ เซิร์ฟเวอร์เข้ากันไม่ได้	เวอร์ชันของเฟิร์มแวร์ปัจจุบันต่ำกว่าที่ไฟล์โทเทินต้องการ	พยายามอัปเดตเป็นแพ็คเกจซอฟต์แวร์ก่อนหน้า	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ความผิดพลาดภายใน SWUP	SWUP NIBP ไม่ทำงาน	ข้อความสถานะ; คลิกรูป OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: ความผิดพลาดภายในของตัวจัดการ	ตัวจัดการการอัปเดตซอฟต์แวร์ไม่ทำงาน	ข้อความสถานะ; คลิกรูป OK เพื่อปิด	รายละเอียด
การอัปเดตซอฟต์แวร์: 350600	ซอฟต์แวร์วิทยุไม่ได้รับการอัปเดต	ตรวจสอบการอัปเดตซอฟต์แวร์และตกลงใช้ หากข้อความยังคงปรากฏ ให้เปลี่ยนวิทยุ	

ข้อความบลูทูธ

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
บลูทูธไม่ทำงาน 370001	เครื่องมือตรวจพบอุปกรณ์บลูทูธที่ไม่ทำงาน	เริ่มต้นเครื่องมือใหม่ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนวิทยุบลูทูธ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	ต่ำมาก
บลูทูธไม่ทำงาน 370002	เครื่องมือไม่พบโมดูลบลูทูธ	เปลี่ยนวิทยุบลูทูธ หากยังพบปัญหาอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA	ต่ำมาก
การเชื่อมต่ออุปกรณ์บลูทูธสำเร็จ	อุปกรณ์บลูทูธได้รับการเชื่อมต่อ	ไม่มี	รายละเอียด
ไม่ได้เชื่อมต่ออุปกรณ์บลูทูธ	ไม่ได้เชื่อมต่อบลูทูธ	ไม่มี	รายละเอียด

ข้อความ APM

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
APM ไม่ทำงาน 1C1001	ตรวจพบ APM เมื่อเชื่อมต่อ แต่ไม่มีการสื่อสารผ่านพอร์ต APM	รีสตาร์ทเครื่องมือและ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือ	ต่ำมาก
APM ไม่ทำงาน 1C100B	แบตเตอรี่ APM ได้รับการติดตั้ง แต่ไม่สื่อสารกับเครื่องมือ	ตรวจสอบสาเหตุที่เครื่องมือ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยนแบตเตอรี่ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือ	ต่ำมาก
ไม่มีแบตเตอรี่ APM หรือมีข้อผิดพลาด 1C100F	ไม่มีแบตเตอรี่ APM ไม่มีการติดตั้งแบตเตอรี่ APM	ให้แน่ใจว่าแบตเตอรี่ APM ได้รับการติดตั้ง หากยังไม่มีการติดตั้ง หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสาเหตุที่เครื่องมือ หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือ	ต่ำมาก
APM ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ 1C1002	APM ถูกถอดจากเครื่องมือขณะที่เครื่องมือยังเปิดอยู่	รีสตาร์ทเครื่องมือและ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือ	ต่ำมาก
สาย USB ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ 1C1003	APM USB hub ถูกถอดจากเครื่องมือขณะที่เครื่องมือยังเปิดอยู่	รีสตาร์ทเครื่องมือและ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือ	ต่ำมาก
APM เสียบปลั๊กอยู่	APM เสียบปลั๊กขณะที่เครื่องมือยังเปิดอยู่	รีสตาร์ทเครื่องมือและ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือ	รายละเอียด

ข้อความ	สาเหตุที่เป็นไปได้	การปฏิบัติที่แนะนำ	ลำดับความสำคัญของสัญญาณเตือน
APM ไม่ทำงาน 1C1010	APM USB hub เสียบปลั๊กอยู่ขณะที่สายเคเบิลสื่อสารเครื่องมือนีเตอร์ถูกถอดออก	รีสตาร์ทเครื่องมือนีเตอร์และ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือนีเตอร์ไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือนีเตอร์	ต่ำมาก
APM ไม่ทำงาน 1C1004	APM PIC ไม่สามารถสื่อสารกับมาตรการวัดได้	รีสตาร์ทเครื่องมือนีเตอร์และ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือนีเตอร์ไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือนีเตอร์	ต่ำมาก
APM ไม่ทำงาน 1C1009	การอัปเดตซอฟต์แวร์ APM PIC ไม่สำเร็จ	รีสตาร์ทเครื่องมือนีเตอร์และ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือนีเตอร์ไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้อัปเดตซอฟต์แวร์อีกครั้ง หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือนีเตอร์	ต่ำมาก
APM ไม่ทำงาน 1C100B	แบตเตอรี่ APM ไม่ชาร์จไฟ	รีสตาร์ทเครื่องมือนีเตอร์และ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือนีเตอร์ไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือนีเตอร์	ต่ำมาก
APM ไม่ทำงาน	APM USB เปลี่ยนจากไม่เสียบปลั๊กเป็นเสียบปลั๊กหลังจากเครื่องมือนีเตอร์เริ่มต้นระบบ	รีสตาร์ทเครื่องมือนีเตอร์และ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือนีเตอร์ไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้อัปเดตซอฟต์แวร์อีกครั้ง หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือนีเตอร์	รายละเอียด
อุปกรณ์ทำงานด้วยแบตเตอรี่	สายไฟ AC ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ	ข้อความสถานะ; กดปุ่ม OK เพื่อปิด	รายละเอียด
โหมดสลีปไม่สามารถใช้ได้ การผิดพลาดตาม Intervals กำลังทำงาน	โหมดสลีปไม่ได้รับอนุญาตขณะที่ Intervals กำลังทำงาน	หยุด Intervals ที่เปิดใช้งานอยู่	รายละเอียด
โหมดสลีปไม่สามารถใช้ได้ สัญญาณเตือนเปิดใช้งานอยู่	โหมดสลีปไม่ได้รับอนุญาตขณะที่สัญญาณเตือนกำลังเปิดใช้งาน	ล้างสัญญาณเตือนที่เปิดใช้งานทั้งหมด	รายละเอียด
การสื่อสารแสดงผลไม่สามารถใช้ได้ บริบทผู้ป่วยหายไป	การปิดกั้นไม่ได้รับอนุญาตโดยไม่มีข้อมูลผู้ป่วย	ใส่ข้อมูลผู้ป่วย	รายละเอียด
สายไฟไม่ได้รับการเชื่อมต่อ 1C1011	สายเคเบิลสื่อสาร APM เสียบอยู่ขณะที่สาย APM USB ไม่ได้รับการเชื่อมต่อ	รีสตาร์ทเครื่องมือนีเตอร์และ APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้ตรวจสอบสายเคเบิลที่เชื่อมต่อจากเครื่องมือนีเตอร์ไปยัง APM หากปัญหายังคงปรากฏอยู่ ให้อัปเดตซอฟต์แวร์อีกครั้ง หากยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน APM หากข้อความยังคงปรากฏอยู่ ให้เปลี่ยน PCBA บนเครื่องมือนีเตอร์	ต่ำมาก

ข้อมูลจำเพาะ

ข้อมูลจำเพาะทางกายภาพ

การจัดประเภทการป้องกัน และการกำหนดค่าเครื่องมอเตอร์ทั้งหมด	
คุณลักษณะ	ข้อมูลจำเพาะ
พิกัดไฟฟ้า	<p>รุ่นแหล่งจ่ายไฟ: FW8031M/DT/15 อินพุต: 100 – 240 V AC, 50 – 60 Hz, 0.6 A – 0.3 A เอาต์พุต: 15 V DC, 2.0 A</p> <p>รุ่นแหล่งจ่ายพลังงาน: MENB1035A1500F02 อินพุต: 100 – 240 V AC, 50 – 60 Hz, 0.8 A – 0.5 A เอาต์พุต: 15 V DC, 2.33 A</p>
วงจรการทำหน้าที่	การดำเนินการอย่างต่อเนื่อง
ประเภทของการป้องกันไฟฟ้าช็อต	คลาส I มีพลังงานภายใน
ระดับของการป้องกันไฟฟ้าช็อต สำหรับชิ้นส่วนที่ใช้กับผู้ป่วย	ประเภท BF ข้อพิพจน์เครื่องกระตุ้นหัวใจ IEC EN 60601-1, 2nd และ 3rd Editions
เวลาพักฟื้นหลังจากการปล่อยกระแสไฟฟ้าในเครื่องกระตุ้นหัวใจ	น้อยกว่าหรือเท่ากับ 15 วินาที
ขระจับความรู้สึกประเภทไวไฟ	 <p>คำเตือน ไม่เหมาะสำหรับการใช้กับขระจับความรู้สึกประเภทไวไฟ</p>
ระดับการป้องกันของกรอบหุ้มต่ออันตรายจากของเหลวซึมเข้า	การป้องกันระดับ IPX2 จากน้ำที่หยดลงมาในแนวตั้งเมื่อทำมุม 15°
ส่วนสูง	<p>แอสซิมบลูฐาน: 6.3 นิ้ว (16.1 ซม.) แอสซิมบลู: 6.5 นิ้ว (16.5 ซม.) พร้อมด้วย Braun แอสซิมบลู: 6.4 นิ้ว (16.3 ซม.) พร้อมด้วย SureTemp</p>
ความกว้าง	<p>แอสซิมบลูฐาน: 9.2 นิ้ว (23.4 ซม.) แอสซิมบลู: 11.7 นิ้ว (29.8 ซม.) พร้อมด้วย Braun แอสซิมบลู: 11.7 นิ้ว (29.8 ซม.) พร้อมด้วย SureTemp</p>
ความลึก	แอสซิมบลูฐาน: 2.3 นิ้ว (5.8 ซม.)

การจัดประเภทการป้องกัน และการกำหนดค่าเครื่องมอนิเตอร์ทั้งหมด

	แชนซีชขาย: 4.4 นิ้ว (11.0 ซม.) พร้อมด้วย Braun
	แชนซีชขาย: 4.2 นิ้ว (10.6 ซม.) พร้อมด้วย SureTemp
น้ำหนัก (รวมแบตเตอรี่)	แชนซีมาตรฐาน: 2.9 ปอนด์ (1.3 กก.) แชนซีชขาย: 3.7 ปอนด์ (1.7 กก.) พร้อมด้วย Braun แชนซีชขาย: 3.5 ปอนด์ (1.6 กก.) พร้อมด้วย SureTemp

ความละเอียดการแสดงผลกราฟิก

ขนาด	6.5 นิ้ว (น) x 4.1 นิ้ว (ส) x 0.13 นิ้ว (ล) (164.9 มม. [ส] x 103.8 มม. [น] x 3.40 มม. [ล])
พื้นที่ที่ใช้งานอยู่	6.1 นิ้ว (น) x 3.4 นิ้ว (ส) (154.08 มม. [น] x 85.92 มม. [ส])
ความละเอียด	800 x 480 พิกเซล
การจัดเรียงพิกเซล	RGB (แดง เขียว ฟ้า)
ขนาดพิกเซล	63.2 μm (น) x 179 μm (ส)
ความสว่าง	530 cd/m ²

ระดับเสียงลำโพง

ความดันเสียงที่ออกมาขั้นต่ำ	60 dB ที่ 1.0 เมตร
เสียงสัญญาณและซีพอร์	ต่อ IEC 60601-1-8

ความถี่ในการเกิดพัลส์ (f_0)	150 – 1000 เฮิรตซ์
---------------------------------	--------------------

จำนวนของส่วนประกอบที่สอดคล้องกันในช่วง 300 เฮิรตซ์ถึง 4000 เฮิรตซ์	ขั้นต่ำ 4
--	-----------

ความยาวนานของพัลส์ที่มีประสิทธิภาพ (t_d)	สำคัญมาก: 75 – 200 ms สำคัญปานกลางและต่ำ: 125 – 250 ms
--	---

เวลาขึ้น (t_r)	10 – 20% ของ t_d
--------------------	--------------------

เวลาลง ¹ (t_f)	$t_f \leq t_s - t_r$
-------------------------------	----------------------



หมายเหตุ ช่วงระดับแรงดันเสียงสัมพัทธ์ของส่วนประกอบฮาร์โมนิกควรอยู่ระหว่างขั้นต่ำอย่างน้อย 53 dBA และสูงสุดอย่างน้อย 80 dBA ที่ความถี่ในการเกิดพัลส์

¹ป้องกันการทับซ้อนของซีพอร์

ข้อมูลจำเพาะแบตเตอรี่

ข้อมูลจำเพาะแบตเตอรี่แบบ 2 เซลล์ ¹	จำนวนชั่วโมงที่ใช้
เวลาใช้งานอย่างต่อเนื่อง (Nellcor)	5.22
ผู้ป่วย 6 คน/ชั่วโมง - 41 รอบผู้ป่วย (Nellcor)	6.83
ผู้ป่วย 8 คน/ชั่วโมง - 54 รอบผู้ป่วย (Nellcor)	6.78
ผู้ป่วย 8 คน/ชั่วโมง - 55 รอบผู้ป่วย (Nonin)	6.90
การดูแลระยะเทียบพลาสมาต่อเนื่อง 10 รอบนาฬิกา - 49 รอบผู้ป่วย - BP, temp, SpO2, ไม่มีวิทยุ, ไม่มีเครื่องสแกน (Nellcor)	8.22
การดูแลระยะเทียบพลาสมาต่อเนื่อง 10 รอบนาฬิกา - 50 รอบผู้ป่วย - BP, temp, SpO2, ไม่มีวิทยุ, ไม่มีเครื่องสแกน (Nonin)	8.37
การดูแลระยะเทียบพลาสมาต่อเนื่อง 10 รอบนาฬิกา - 49 รอบผู้ป่วย - BP, temp, SpO2, ไม่มีวิทยุ, ไม่มีเครื่องสแกน (Masimo)	8.29
การดูแลระยะเทียบพลาสมาต่อเนื่อง 10 รอบนาฬิกา - 41 รอบผู้ป่วย - BP, temp, SpO2, วิทยุ, เครื่องสแกน (Nellcor)	6.84
การดูแลระยะเทียบพลาสมาต่อเนื่อง 10 รอบนาฬิกา - 41 รอบผู้ป่วย - BP, temp, SpO2, วิทยุ, เครื่องสแกน (Nonin)	6.96
การดูแลระยะเทียบพลาสมาต่อเนื่อง 10 รอบนาฬิกา - 41 รอบผู้ป่วย - BP, temp, SpO2, วิทยุ, เครื่องสแกน (Masimo)	6.90

¹ Nellcor เป็นค่าเริ่มต้นสำหรับตัวอย่างเหล่านี้

ข้อมูลจำเพาะของขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้

ขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้	พิกัดน้ำหนักสูงสุดของตระกร้า/ถัง	พิกัดน้ำหนักสูงสุดของขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้
7000-MS3	2.0 ปอนด์ / 0.9 กก.	22 ปอนด์ / 10 กก.
7000-MWS	ถังด้านบน: 5.0 ปอนด์ / 2.27 กก. ถังด้านล่าง: 4.0 ปอนด์ / 1.81 กก.	44 ปอนด์ / 20 กก.
7000-APM	ถังด้านบน: 5.0 ปอนด์ / 2.27 กก. ถังด้านล่าง: 4.0 ปอนด์ / 1.81 กก.	44 ปอนด์ / 20 กก.

รายละเอียดเกี่ยวกับ Nurse Call

รายละเอียดเกี่ยวกับการเชื่อมต่อ Nurse Call

Nurse Call	สูงสุด 24V ที่ 500mA
------------	----------------------

รายละเอียดเกี่ยวกับ NIBP

รายละเอียดเกี่ยวกับ NIBP

ช่วงความดันของผ้าพันแขน	เท่ากับหรือเกินกว่า IEC/ISO 80601-2-30 มาตรฐานสำหรับช่วงความดันของผ้าพันแขน
ช่วงซิสโตลิก	ผู้ใหญ่: 30 ถึง 260 mmHg (StepBP, SureBP) เด็ก: 30 ถึง 260 mmHg (StepBP, SureBP) ทารกแรกเกิด: 20 ถึง 120 mmHg (StepBP)
ช่วงไดแอสโตลิก	ผู้ใหญ่: 20 ถึง 220 mmHg (StepBP, SureBP) เด็ก: 20 ถึง 220 mmHg (StepBP, SureBP) ทารกแรกเกิด: 10 ถึง 110 mmHg (StepBP)
เป้าหมายการขยายตัวของผ้าพันแขน	ผู้ใหญ่: 160 mmHg (StepBP) เด็ก: 140 mmHg (StepBP) ทารกแรกเกิด: 90 mmHg (StepBP)
ความดันเป้าหมายสูงสุด	ผู้ใหญ่: 280 mmHg (StepBP, SureBP) เด็ก: 280 mmHg (StepBP, SureBP) ทารกแรกเกิด: 130 mmHg (StepBP)
เวลาในการคำนวณความดันโลหิต	ปกติ: 15 วินาที สูงสุด: 150 วินาที
ความถูกต้องของความดันโลหิต	เท่ากับหรือเกินกว่ามาตรฐาน ANSI/AAMI SP10:2002 สำหรับความถูกต้องของความดันโลหิตภายนอก (ความผิดพลาดเฉลี่ย ± 5 mmHg, ค่าเบี่ยงเบนมาตรฐาน 8 mmHg)
ช่วงความดันหลอดเลือดแดงเฉลี่ย (MAP) สูตรที่ใช้ในการคำนวณ MAP ให้ค่าโดยประมาณ	ผู้ใหญ่: 23 ถึง 230 mmHg (StepBP, SureBP) เด็ก: 23 ถึง 230 mmHg (StepBP, SureBP) ทารกแรกเกิด: 13 ถึง 110 mmHg (StepBP)
ช่วงอัตราการเต้นของชีพจร (ใช้การคำนวณความดันโลหิต)	ผู้ใหญ่: 30 ถึง 200 bpm (StepBP, SureBP) เด็ก: 30 ถึง 200 bpm (StepBP, SureBP) ทารกแรกเกิด: 35 ถึง 220 bpm (StepBP)

รายละเอียดเกี่ยวกับ NIBP

ความถูกต้องของอัตราการเต้นของชีพจร (ใช้การคำนวณความดันโลหิต)	±5.0% (±3 bpm)
ตัวตัดเมื่อความดันเกิน	ผู้ใหญ่: 300 mmHg ±15 mmHg
	เด็ก: 300 mmHg ±15 mmHg
	ทารกแรกเกิด: สูงสุด 150 mmHg

รายละเอียดโมดูลอุณหภูมิ SureTemp Plus

รายละเอียดโมดูลอุณหภูมิ SureTemp Plus

ช่วงอุณหภูมิ	80°F ถึง 110°F (26.7°C to 43.3°C)
ความถูกต้องของการเปรียบเทียบ	±0.2°F (±0.1°C) (โหมด Direct)
ค่าอคติทางคลินิก (°C)	ทางปาก: 0.01
	ทางทวารหนัก: -0.12
	ทางรักแร้เด็ก: -0.03
	ทางรักแร้ผู้ใหญ่: 0.13
ค่าจำกัดของความสอดคล้อง (°C)	ทางปาก: 0.63
	ทางทวารหนัก: 0.59
	ทางรักแร้เด็ก: 0.56
	ทางรักแร้ผู้ใหญ่: 0.43
ค่าความซ้ำซ้อนทางคลินิก (°C)	ทางปาก: 0.14
	ทางทวารหนัก: 0.29
	ทางรักแร้เด็ก: 0.14
	ทางรักแร้ผู้ใหญ่: 0.14

ข้อมูลจำเพาะของ Braun ThermoScan Pro 6000

ข้อมูลจำเพาะเครื่องวัดอุณหภูมิ Braun ThermoScan PRO 6000 (ให้อ้างอิงถึงคำแนะนำการใช้งาน Braun ThermoScan PRO 6000 สำหรับข้อมูลเพิ่มเติม)

ช่วงอุณหภูมิ	68°F ถึง 108°F (20°C ถึง 42.2°C)
ความถูกต้องของการเปรียบเทียบ	<ul style="list-style-type: none"> ±0.4°F (±0.2°C) สำหรับอุณหภูมิอยู่ในช่วง 95°F ถึง 107.6°F (35.0°C ถึง 42°C) ±0.5°F (±0.25°C) สำหรับอุณหภูมิที่อยู่นอกช่วงนี้
ความละเอียดจอแสดงผล	0.1°F หรือ °C

ข้อมูลจำเพาะเครื่องวัดอุณหภูมิ Braun ThermoScan PRO 6000 (ให้อ้างถึงคำแนะนำการใช้งาน Braun ThermoScan PRO 6000 สำหรับข้อมูลเพิ่มเติม)

ค่าอคติทางคลินิก	0.09 °C (0.16 °F)
ค่าจำกัดของความสอดคล้อง	0.58 °C (1.0 °F)
ค่าความซ้ำซ้อนทางคลินิก	0.19 °C (0.34 °F)

ข้อมูลจำเพาะ SpO₂

ให้อ้างถึงคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิตสำหรับข้อมูลเพิ่มเติม



หมายเหตุ ตัวทดสอบการทำงานไม่สามารถใช้ในการประเมินความถูกต้องของเครื่องมือวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร

ขณะที่ตัวทดสอบการทำงานอาจมีประโยชน์สำหรับการตรวจสอบว่าเซ็นเซอร์เครื่องตรวจวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร สายเคเบิล และเครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์ทำงานได้ปกติ แต่ไม่สามารถมอบข้อมูลที่จำเป็นในการประเมินความถูกต้องของการวัดค่า SpO₂ ของระบบ การประเมินค่าความถูกต้องของการวัดค่า SpO₂ อย่างสมบูรณ์ต้องการคุณลักษณะความยาวคลื่นของเซ็นเซอร์ และสร้างการปฏิสัมพันธ์ทางสายนที่ซับซ้อนของเซ็นเซอร์และเนื้อเยื่อของผู้ป่วยขึ้นมาใหม่ ความสามารถเหล่านี้เกินกว่าขอบเขตของตัวทดสอบแบบตั้งโต๊ะ ความถูกต้องของการวัดค่า SpO₂ สามารถประเมินได้ใน vivo โดยการเปรียบเทียบการอ่านค่าความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจรด้วยการวัดค่า SaO₂ ที่ได้จากตัวอย่างเส้นเลือดแดงโดยใช้เครื่องมือ Co-oximeter จากห้องปฏิบัติการ



หมายเหตุ ติดต่อผู้ผลิตเซ็นเซอร์สำหรับรายละเอียดเพิ่มเติมเกี่ยวกับการทดสอบ SpO₂ ทางการแพทย์



หมายเหตุ ให้อ้างถึงคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิตสำหรับข้อมูลเพิ่มเติมที่ถูกต้อง

ข้อมูลจำเพาะ SpO₂ (ข้อมูลจำเพาะ Masimo ดูเชิงบรรณ 1, 2, 3, 4, 5, และ 6)

การวัดค่าประสิทธิภาพ SpO₂ อยู่ในช่วง 1 ถึง 100%

Masimo SpO₂ ข้อมูลจำเพาะ

ความถูกต้องจะถูกกำหนดเมื่อใช้กับเครื่องมือวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร Masimo SET หรือด้วยโมดูลเครื่องวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร Masimo SET ที่มีใบอนุญาตโดยใช้สายเคเบิล PC series ระหว่างที่ไม่มีการเคลื่อนไหว หมายเลขแสดงส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐาน ± 1 ส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐานบวกหรือลบ 1 เป็นตัวแทน 68% ของจำนวนประชากร

Masimo SpO ₂ ไม่มีเคลื่อนไหว	60 – 80 \pm 3% ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก 70 – 100 \pm 2% ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก; \pm 3% ทารกแรกเกิด
Masimo SpO ₂ มีการเคลื่อนไหว	70 – 100 \pm 3% ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก/ทารกแรกเกิด
Masimo SpO ₂ การกำซาบต่ำ	70 – 100 \pm 2% ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก/ทารกแรกเกิด
การกำซาบ	0.02 % ถึง 20 %
Masimo อัตราการเต้นชีพจร ไม่มีเคลื่อนไหว	25 – 240 \pm 3 bpm ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก/ทารกแรกเกิด

ข้อมูลจำเพาะ SpO2 (ข้อมูลจำเพาะ Masimo ดูเชิงอรรถ 1, 2, 3, 4, 5, และ 6)

Masimo อัตราการเต้นชีพจร มีการเคลื่อนไหว 25 – 240 ± 5 bpm ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก/ทารกแรกเกิด

Masimo อัตราการเต้นชีพจร การกำซาบต่ำ 25 – 240 ± 3 bpm ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารก/ทารกแรกเกิด

อัตราการเต้นของชีพจร 25 ถึง 240 ครั้งต่อนาที (bpm)
 ไม่มีการเคลื่อนไหว: ± 3 หลีก
 มีการเคลื่อนไหว: ± 5 หลีก

การอิ่มตัว 60% ถึง 70%



หมายเหตุ ความถูกต้องของการอิ่มตัวเปลี่ยนแปลงไปตามประเภทของเซ็นเซอร์ ให้อ้างอิงถึง *คำแนะนำการใช้งาน* เซ็นเซอร์สำหรับความถูกต้องของข้อมูล

ผู้ใหญ่ ทารกแรกเกิด: ± 3 หลีก

Masimo ข้อมูลจำเพาะของอัตราการหายใจ

การหายใจ 4 ถึง 70 ครั้งต่อนาที (rpm)
 3 RPM ARMS
 1 RPM Mean Error
 ผู้ป่วยที่เป็นผู้ใหญ่และเด็ก

คู่มือความถูกต้องของเซ็นเซอร์ Nellcor^{7,8}

ความถูกต้องของการวัดค่า SpO2 สามารถประเมินได้ใน vivo โดยการเปรียบเทียบการอ่านค่าความอิ่มตัวออกซิเจนของอีโมโกลบินจากชีพจรด้วยการวัดค่า SpO2 ที่ได้จากตัวอย่างเส้นเลือดแดงโดยใช้เครื่องมือ Co-oximeter จากห้องปฏิบัติการ ความถูกต้องของ SpO2 สามารถตรวจสอบได้ผ่านการทดสอบที่เทียบเท่ากับทดสอบลมหายใจโดย Covidien โดยใช้การวัดทางอิเล็กทรอนิกส์เพื่อพิสูจน์ความเทียบเท่ากับเครื่องตรวจ Nellcor N600x เครื่องตรวจ Nellcor N600x ถูกตรวจสอบความถูกต้องโดยการใช้อาสาสมัครที่เป็นมนุษย์ในการทดลองลมหายใจทางการแพทย์

อัตราการเต้นของชีพจร 25 ถึง 240 ครั้งต่อนาที (bpm) ± 3 หลีก (ไม่มีการเคลื่อนไหว)

การอิ่มตัว 70% ถึง 100%



หมายเหตุ ความถูกต้องของการอิ่มตัวเปลี่ยนแปลงไปตามประเภทของผู้ใหญ่ ทารกแรกเกิด: ± 3 หลีก
 องเซ็นเซอร์

การกำซาบต่ำ: 0.02 % ถึง 20 % ± 2 หลีก

ตรวจพบอัตราการเต้นของชีพจร 20 ถึง 250 ครั้งต่อนาที (bpm) ± 3 หลีก

คู่มือความถูกต้องของเซ็นเซอร์ Nonin

การทดสอบความถูกต้องของ SpO2 ทำขึ้นระหว่างการศึกษาระบาดออกซิเจนในผู้รับการทดลองที่ไม่สูบบุหรี่ ศิวชาวจีนช่วงระหว่างที่มีการเคลื่อนไหวและไม่มีเคลื่อนไหวในห้องปฏิบัติการวิจัยอิสระ ค่าความอิ่มตัวของอีโมโกลบินในเส้นเลือดที่วัดได้ (SpO2) ของเซ็นเซอร์ถูกเปรียบเทียบกับการอ่านค่าออกซิเจนอีโมโกลบินในเส้นเลือด (SaO2) จากตัวอย่างเลือดที่ได้จากเครื่อง co-oximeter ในห้องปฏิบัติการ ความถูกต้องของเซ็นเซอร์เมื่อเปรียบเทียบกับตัวอย่างที่วัดจาก co-oximeter เกินกว่าช่วงของ SpO2 เท่ากับ 70 ถึง 100% ข้อมูลความถูกต้องถูกคำนวณโดยใช้สแควรพของค่ากำลังเฉลี่ย (ค่า_{rms}) ในทุกตัวอย่างตาม ISO 9919:2005 ข้อมูลจำเพาะมาตรฐานสำหรับเครื่องวัดความอิ่มตัวออกซิเจนของอีโมโกลบินจากชีพจร

การกำซาบ 40–240 BPM ผู้ใหญ่/เด็ก = +/- 3 หลีก; ทารกแรกเกิด = +/- 3 หลีก

ข้อมูลจำเพาะ SpO2 (ข้อมูลจำเพาะ Masimo ดูเชิงบรรณ 1, 2, 3, 4, 5, และ 6)

อัตราการเต้นของชีพจร	18 ถึง 321 ครั้งต่อนาที (bpm)	
	ไม่มีการเคลื่อนไหว (18 ถึง 300 bpm): ± 3 หลีก	
	มีการเคลื่อนไหว (40 ถึง 240 bpm): ± 5 หลีก	
การอิ่มตัว	70% ถึง 100%	70% ถึง 100%
 หมายเหตุ ความถูกต้องของการอิ่มตัวเปลี่ยนแปลงไปตามประเภทของเซ็นเซอร์	ผู้ใหญ่/เด็ก	ทารกแรกเกิด
	ไม่มีการเคลื่อนไหว	ไม่มีการเคลื่อนไหว
	คลิปปหนีบนิ้ว: ± 2 หลีก	คลิปปหนีบนิ้ว: ± 3 หลีก
	เฟล็กซ์: ± 3 หลีก	เฟล็กซ์: ± 3 หลีก
	ซอฟต์แวร์เซ็นเซอร์: ± 2 หลีก	ซอฟต์แวร์เซ็นเซอร์: N/A
	8000R: ± 3 หลีก	8000R: N/A
	8000 Q: ± 4 หลีก	8000 Q: N/A
	มีการเคลื่อนไหว	มีการเคลื่อนไหว
	คลิปปหนีบนิ้ว: ± 2 หลีก	คลิปปหนีบนิ้ว: ± 3 หลีก
	เฟล็กซ์: ± 3 หลีก	เฟล็กซ์: ± 4 หลีก
	ซอฟต์แวร์เซ็นเซอร์: ± 3 หลีก	ซอฟต์แวร์เซ็นเซอร์: ± 4 หลีก
	การกำซาบค่า	การกำซาบค่า
	เซ็นเซอร์ทุกตัว: ± 2 หลีก	เซ็นเซอร์ทุกตัว: ± 3 หลีก

¹ SpO2 ความถูกต้องถูกกำหนดโดยการทดสอบในอาสาสมัครผู้ใหญ่ที่มีสุขภาพแข็งแรงในช่วง SpO2 เท่ากับ 60-100% เทียบกับเครื่องวัดความอิ่มตัวออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจรจากห้องปฏิบัติการ ความถูกต้องของ SpO2 ถูกกำหนดโดยผู้ป่วยที่เป็นทารกแรกเกิด NICU 16 คน มีช่วงอายุจาก 7-135 วัน และมีน้ำหนักระหว่าง 0.5-4.25 กก. ตัวอย่างจำนวนเจ็ดสิบเก้า (79) คน ถูกเก็บรวบรวมในช่วง SaO2 เท่ากับ 70-100% ที่มีผลลัพธ์ SpO2 ถูกต้อง 2.9%

² เซ็นเซอร์ Masimo ได้รับการตรวจสอบความถูกต้องขณะที่ไม่เคลื่อนไหวในการศึกษาเกี่ยวกับโลหิตของมนุษย์ในอาสาสมัครผู้ชายและผู้หญิงที่เป็นผู้ใหญ่ที่มีสุขภาพแข็งแรง มีผิวขาวถึงเข้มในการวิจัยการทำให้เกิดภาวะเลือดขาดออกซิเจน ในช่วง SpO2 เท่ากับ 70-100% เทียบกับเครื่องวัดความอิ่มตัวออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจรจากห้องปฏิบัติการ และเครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์ ECG การแปรผันนี้เท่ากับส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐานบวกหรือลบ 1 ส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐานบวกหรือลบ 1 รวมเป็น 68% ของจำนวนประชากร

³ เซ็นเซอร์ Masimo ได้รับการตรวจสอบความถูกต้องของการเคลื่อนไหวในการศึกษาเกี่ยวกับโลหิตของมนุษย์ในอาสาสมัครผู้ชายและผู้หญิงที่เป็นผู้ใหญ่ที่มีสุขภาพแข็งแรง มีผิวขาวถึงเข้มในการวิจัยการทำให้เกิดภาวะเลือดขาดออกซิเจน ในช่วง SpO2 เท่ากับ 70-100% SpO2 เทียบกับเครื่อง Co-oximeter จากห้องปฏิบัติการ และเครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์ ECG ความแปรผันนี้เท่ากับส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐานบวกหรือลบ 1 รวมเป็น 68% ของจำนวนประชากร

⁴ เทคโนโลยี Masimo SET ได้รับการตรวจสอบความถูกต้องของการกำซาบในการทดสอบแบบตั้งโต๊ะเทียบกับแบบจำลอง Biotek Index 2 และแบบจำลอง Masimo's ที่มีความแรงของสัญญาณมากกว่า 0.02% และการส่งข้อมูลมากกว่า 5% สำหรับความอิ่มตัวจาก 70-100% ความแปรผันนี้เท่ากับส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐานบวกหรือลบ 1 รวมเป็น 68% ของจำนวนประชากร

⁵ เซ็นเซอร์ Masimo ได้รับการตรวจสอบความถูกต้องของอัตราการเต้นของชีพจรในช่วง 25-240 bpm ในเครื่องทดสอบแบบตั้งโต๊ะเทียบกับแบบจำลอง Biotek Index 2 ความแปรผันนี้เท่ากับส่วนเบี่ยงเบนมาตรฐานบวกหรือลบ 1 รวมเป็น 68% ของจำนวนประชากร

⁶ สสารดังต่อไปนี้อาจรบกวนการวัดค่าความอิ่มตัวออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากชีพจร:

- เมทฮีโมโกลบิน (MetHb) ในระดับสูงอาจทำให้การวัดค่า SpO2 ไม่ถูกต้อง
- คาร์บอกซีฮีโมโกลบิน (COHb) ในระดับสูงอาจทำให้การวัดค่า SpO2 ไม่ถูกต้อง
- ภาวะโลหิตจางอย่างรุนแรงอาจทำให้เกิดการอ่านค่า SpO2 ที่ผิดพลาด

- การข้อมสิทธิ์ หรือสสารที่มีส่วนประกอบของการข้อมสิทธิ์ที่เปลี่ยนเมื่อดึงเลือดปกติอาจทำให้เกิดการอ่านค่าที่ผิดพลาด
- บิลิรูบินในระดับสูงอาจทำให้เกิดการอ่านค่า SpO2 ที่ไม่ถูกต้อง

7 ตัวทดสอบแบบดั้งเดิมบางรุ่นที่มีจำหน่ายและเครื่องจำลองผู้ป่วยสามารถใช้ในการตรวจสอบการทำงานของเซ็นเซอร์ สายเคเบิล และเครื่องมอนิเตอร์ของเครื่องตรวจความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากซีฟร Nelcor ให้ดูคำแนะนำการใช้งานของอุปกรณ์แต่ละชนิดสำหรับวิธีการใช้เฉพาะของรุ่นตัวทดสอบที่ใช้

8 ตัวทดสอบการทำงานและตัวจำลองผู้ป่วยหลายชนิดได้รับการออกแบบให้มีส่วนติดต่อกับเส้นปรับเทียบของเครื่องวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากซีฟร และอาจเหมาะกับการใช้ด้วยเครื่องมอนิเตอร์ Nelcor และ/หรือเซ็นเซอร์ แต่อย่างไรก็ดี ไม่ใช่อุปกรณ์ทุกตัวที่สามารถปรับให้ใช้ได้กับระบบปรับเทียบดิจิทัลของ Nelcor OXIMAX ขณะที่สิ่งนี้ไม่ส่งผลกระทบต่อการใช้ตัวจำลองในการตรวจสอบการทำงานของระบบ ค่าการวัด SpO2 ที่แสดงอาจแตกต่างไปจากการตั้งค่าของอุปกรณ์ทดสอบ สำหรับเครื่องมอนิเตอร์ที่ใช้กันอย่างถูกต้อง ความแตกต่างนี้จะเกิดขึ้นใหม่ตลอดเวลา และจากเครื่องมอนิเตอร์ไปยังเครื่องมอนิเตอร์ภายในข้อมูลจำเพาะการทำงานของอุปกรณ์ทดสอบ

ข้อมูลจำเพาะด้านสิ่งแวดล้อม

อุณหภูมิการใช้งาน	50°F ถึง 104°F (10°C ถึง 40°C)
อุณหภูมิการเก็บรักษา	-4°F ถึง 122°F (-20°C ถึง 50°C)
ระดับความสูงในการทำงานและความกดอากาศ	-1250 ถึง 10,000 ฟุต (-381 ม. ถึง 3,048 ม.) 70 kPA ถึง 106 kPA
ความชื้นในการปฏิบัติงาน	15% ถึง 90% ไม่ควบแน่น
ความชื้นในการเก็บรักษา	15% ถึง 95% ไม่ควบแน่น

วิทยุของจอภาพ

วิทยุของมอนิเตอร์ทำงานที่เครือข่าย 802.11

อินเทอร์เฟซเครือข่ายไร้สาย	IEEE 802.11 a/b/g/n	
ความถี่	ย่านความถี่ 2.4 GHz	ย่านความถี่ 5 GHz
	2.4 GHz ถึง 2.483 GHz	5.15 กิกะเฮิรตซ์ ถึง 5.35 กิกะเฮิรตซ์ (ช่อง 36/40/44/48/52/56/60/64) 5.47 กิกะเฮิรตซ์ถึง 5.725 กิกะเฮิรตซ์ (ช่อง 100/104/108/112/116/120/124/128/ 132/136/140) 5.725 กิกะเฮิรตซ์ ถึง 5.85 กิกะเฮิรตซ์ (ช่อง 149/153/157/161/165)
	ช่องสัญญาณ	5 GHz
	สูงสุด 14 (3 ช่องสัญญาณไม่คาบเกี่ยว); ขึ้นอยู่กับประเทศ	สูงสุด 23 ช่องสัญญาณไม่คาบเกี่ยว; ขึ้นอยู่กับประเทศ
การรับรองความถูกต้อง/การเข้ารหัส	WPA2 (การเข้ารหัสแบบป้องกัน Wi-Fi) – โพรโทคอลมาตรฐานการเข้ารหัสลับขั้นสูง (AES) CCM WPA2 Personal – อนุญาต 16 จำนวน 64 ตัว / ข้อความรหัสผ่าน ASCII จำนวน 8-63 อักขระ ประเภทของโพรโทคอลที่สนับสนุนอื่นแบบขยายได้ (EAP) ชนิด WPA2 Enterprise 802.1x ได้แก่ EAP-TLS, EAP-TTLS, PEAP-MSCHAPv2, PEAP-GTC, PEAP TLS, EAP-FAST	

เสาอากาศ	Ethertronic WLAN_1000146
อัตราข้อมูลไร้สาย	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
การอนุมัติของหน่วยงาน	สหรัฐอเมริกา: FCC Part 15.247 Subpart C, FCC Part 15.407 Subpart E
	ยุโรป: Radio Equipment Directive 2014/53/EU
	แคนาดา: (IC) มาตรฐาน RSS-210 IC 3147A-WB45NBT สำหรับอุปกรณ์ Wi-Fi, IC 3147A-BT800 สำหรับอุปกรณ์บลูทูธ สิงคโปร์: รุ่น BT800, ผลิตโดย Laird, ตามมาตรฐาน IDS
โปรโตคอล	UDP, DHCP, TCP/IP
โปรโตคอลการถ่ายโอนข้อมูล	UDP/TCP/IP
กำลังไฟขาออก	ตามปกติ 39.81 mW, ขึ้นอยู่กับประเทศ ERP 98.4 mW
มาตรฐาน Ancillary IEEE	802.11d, 802.11e, 802.11h, 802.11i, 802.1X

เพื่อให้เป็นไปตามข้อกำหนดของท้องถิ่น โปรดตรวจสอบให้แน่ใจว่าได้เลือกประเทศที่มีการติดตั้งจุดเชื่อมต่ออย่างถูกต้อง สามารถใช้ผลิตภัณฑ์นี้โดยมีข้อจำกัดดังต่อไปนี้:

นอร์เวย์ - ห้ามใช้สำหรับพื้นที่ทางภูมิศาสตร์ภายในรัศมี 20 กม. จากศูนย์กลางของ Ny-Ålesund



หมายเหตุ กำลังแผ่ประสิทธิผลแบบไอโซทรอปิก (EIRP)



หมายเหตุ บางประเทศจำกัดการใช้งานความถี่ 5-GHz สัญญาณวิทยุ 802.11a ในจอภาพจะใช้เฉพาะช่องสัญญาณที่ระบุ โดยจุดเชื่อมต่อที่สัญญาณวิทยุเชื่อมโยงด้วย แผนกไอทีของโรงพยาบาลต้องกำหนดค่าจุดเชื่อมต่อเพื่อให้ทำงานกับโดเมนที่อนุมัติ

โมดูลบลูทูธ

ประเภท	คุณลักษณะ	การใช้งาน
ข้อมูลจำเพาะไร้สาย	บลูทูธ	2.1 + EDR
	ความถี่	2.402 - 2.480 GHz
	พลังงานส่งสูงสุด	คลาส 1 +8 dBm จากเสาสัญญาณ
	ERP	5.66 mW

	ได้รับความไว	-89 dBm
	ช่วง	ประมาณ 100 เมตร
	อัตราข้อมูล	สูงถึง 3 Mbps (ในอากาศ)
อินเตอร์เฟซไอเอสต์	USB	ความเร็วสูง USB 2.0
	GPIO	สายกำหนดค่า 4 สาย (1.8V/3.3V กำหนดโดย VDD_PADS)
โหมดการทำงาน	HCI	อินเตอร์เฟซควบคุมไอเอสต์เหนือ USB
	โหมด HID proxy	อุปกรณ์เชื่อมต่อกับมนุษย์
EEPROM	2-wire	64K bits
Coexistence	802.11 (WiFi)	สนับสนุนแผน CSR สามสาย (Unity-3, Unity-3e และ Unity+)
แรงดันไฟฟ้า	ไฟฟ้า	5V ± 10%
การใช้พลังงาน	กระแส	โหมดไม่ใช้งาน ~5 mA
		การส่งไฟล์ ~58 mA
ตัวเลือกเสาสัญญาณ	ภายใน	เสาสัญญาณเซรามิกหลายชั้น ประสิทธิภาพสูงสุด 41%
ทางกายภาพ	ขนาด	8.5 × 13 × 1.6 มม. (โมดูล BT800)
		16 × 43 × 11 (BT820 USB dongle)
สภาพแวดล้อม	การทำงาน	-30 °C ถึง 85 °C
	การจัดเก็บ	-40 °C ถึง 85 °C
เบ็ดเตล็ด	ไร้สารตะกั่ว	ไร้สารตะกั่ว และปฏิบัติตาม RoHS
	การรับประกัน	1 ปี
การรับรอง	ใบอนุญาต	ระบบควบคุมข้อได้รับการรับรอง
	FCC / IC / CE	ซีรีส์ BT800 ทั้งหมด

ตัวเลือกการกำหนดค่า



หมายเหตุ หมายเลขรุ่นและคุณสมบัติของผลิตภัณฑ์บางอย่างที่อธิบายไว้ในคู่มือเล่มนี้อาจไม่มีให้บริการในประเทศของคุณ สำหรับข้อมูลล่าสุดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติ โปรดติดต่อฝ่ายบริการลูกค้าของ Hillrom



หมายเหตุ หากมีการเพิ่มตัวเลือกลงในอุปกรณ์ การกำหนดค่าจริงจะไม่ตรงกับคำอธิบายรุ่น

อุปกรณ์มีการกำหนดค่าหลายแบบ ใช้ตารางต่อไปนี้เป็นวิธีการกำหนดค่าของรุ่น 7100, 7300, 7400 และ 7500 การกำหนดค่าบางแบบอาจไม่มีจำหน่าย หมายเลขรุ่นจะประกอบด้วยหนึ่งรายการจากแต่ละคอลัมน์

ตัวอย่าง: 75CE-B (อเมริกาเหนือ), 71XE-4 (สหราชอาณาจักร)

ดูที่คู่มือการซ่อมบำรุงสำหรับการทางเลือกในการอัปเกรดในแต่ละการกำหนดค่าที่แสดงด้านล่าง

รุ่น	พารามิเตอร์	
	SpO2	อุณหภูมิ
71 = ซีรีส์ 7100 Value	W = Nonin X = ไม่มี	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = ไม่มี
73 = ซีรีส์ 7300 <i>บอญุท</i>	C = Covidien / Nellcor M = Masimo R = Masimo SpO2/RRp W = Nonin X = ไม่มี	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = ไม่มี
74 = ซีรีส์ 7400 WiFi-ready	C = Covidien / Nellcor M = Masimo R = Masimo SpO2/RRp W = Nonin	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = ไม่มี
75 = ซีรีส์ 7500 WiFi	C = Covidien / Nellcor M = Masimo R = Masimo SpO2/RRp W = Nonin	E = Braun ThermoScan PRO 6000 IR T = SureTemp Plus X = ไม่มี

วันที่ผลิต: วิธีอ่านหมายเลขซีเรียล

หมายเลขซีเรียล (SN) ของอุปกรณ์จะแสดงรายละเอียดเกี่ยวกับการผลิต หมายเลขซีเรียลของอุปกรณ์สี่หลักแรกแสดงสถานที่ผลิตของอุปกรณ์ และตัวเลขสี่หลักสุดท้ายจะระบุวันที่ผลิต

SN: PPPPXXXXWWYY

สถานที่

PPPP = หมายเลขโรงงานผลิต (1000 = Skaneateles, NY, USA)

XXXX = หมายเลขลำดับ

เริ่มต้นที่ 0001 และเพิ่มขึ้นครั้งละ 1 ในหมายเลขวัสดุอุปกรณ์ทั้งหมด

จะมีการเริ่มหมายเลข 0001 อีกครั้งในช่วงเริ่มต้นของปีใหม่ในวันที่ 1 มกราคม เวลาเที่ยงคืน

จะมีการเริ่มหมายเลข 00001 เมื่อหมายเลขลำดับถึง 9999

WW = สัปดาห์ที่ผลิต

YY = ปีที่ผลิต

การเปรียบเทียบ

อุปกรณ์ไม่มีการจำกัดเวลาการใช้งานที่เฉพาะเจาะจง อุปกรณ์อาจยังใช้งานได้จนกว่าจะจำเป็นต้องมีการซ่อมแซมหรือมีการทำงานที่บ่งชี้ว่าอุปกรณ์ไม่ได้มาตรฐานการเปรียบเทียบ อย่างไรก็ตาม หากมีรหัสข้อผิดพลาดปรากฏขึ้นบนอุปกรณ์ ให้หยุดใช้อุปกรณ์และให้ช่างซ่อมบำรุงที่ได้รับการรับรองทำการตรวจสอบ

โปรดดูคู่มือการซ่อมบำรุง *Welch Allyn Connex Spot Monitor (CSM)* สำหรับระยะเวลาซ่อมบำรุงที่แนะนำ แนะนำให้ตรวจสอบความแม่นยำและการเปรียบเทียบเฉพาะเมื่อเปิดกล่องอุปกรณ์หรือหากสงสัยว่าเกิดปัญหาขึ้น ในกรณีที่กล่องอุปกรณ์ถูกเปิดหรือหากสงสัยว่ามีปัญหาเกิดขึ้น ให้ส่งอุปกรณ์ไปซ่อมแซม

ไม่จำเป็นต้องทำการเปรียบเทียบเป็นประจำทุกปี

มาตรฐานและการปฏิบัติตาม

การปฏิบัติตามและมาตรฐานทั่วไป

เครื่องมือนี้ปฏิบัติตามมาตรฐานดังต่อไปนี้

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

มาตรฐานเฉพาะประเทศมีอยู่ในคำประกาศว่าด้วยการปฏิบัติตามข้อกำหนดที่เกี่ยวข้อง



การปฏิบัติตามข้อบังคับคลื่นวิทยุ

ใช้ขั้นตอนต่อไปนี้เพื่อเข้าถึงการอนุญาตตามข้อบังคับสำหรับการใช้งาน โมดูลเครื่องส่งสัญญาณ

- และ **Settings**
- ใส่รหัสการตั้งค่าขั้นสูง (อ้างถึง “การตั้งค่าขั้นสูง” ในคู่มือการบริการ)
- และ **Network**

คณะกรรมการกลางกำกับดูแลกิจการสื่อสาร (FCC)

หมายเหตุสำคัญ เพื่อให้เป็นไปตามข้อกำหนดด้านความสอดคล้องเรื่องการสัมผัสกับความถี่คลื่นวิทยุของ FCC ต้องติดตั้งเสาอากาศที่ใช้กับเครื่องส่งสัญญาณนี้เพื่อแยกให้คนอยู่ห่างออกมาอย่างน้อย 20 เซนติเมตร และต้องไม่ตั้งอยู่ในที่เดียวกับหรือปฏิบัติการติดกับเสาอากาศหรือเครื่องส่งสัญญาณตัวอื่นใด

คำแถลงเกี่ยวกับการรบกวนจากคณะกรรมการกลางกำกับดูแลกิจการสื่อสาร

เครื่องมือนี้ได้รับการทดสอบและพบว่าปฏิบัติตามขีดจำกัดของเครื่องมือดิจิทัล คลาส B ตามบทที่ 15 ของข้อบังคับ FCC ขีดจำกัดเหล่านี้ถูกออกแบบมาเพื่อมอบการป้องกันที่เหมาะสมต่อการรบกวนที่เป็นอันตรายในการติดตั้งในที่พอกอาศัย

อุปกรณ์นี้กำเนิด ใช้งาน และสามารถแผ่พลังงานความถี่คลื่นวิทยุได้ และหากไม่ติดตั้งและใช้งานตามคำแนะนำ อาจเป็นเหตุให้เกิดอันตรายจากการรบกวนการสื่อสารคลื่นวิทยุได้ แต่อย่างไรก็ดี ไม่มีการรับรองว่าการรบกวนจะไม่ปรากฏในการติดตั้งเฉพาะ

หากเครื่องมือนี้ไม่ก่อให้เกิดการรบกวนที่เป็นอันตรายต่อการรับสัญญาณวิทยุและโทรทัศน์ซึ่งกำหนดโดยการปิดและเปิดเครื่อง ขอแนะนำให้ผู้ใช้ลองแก้ไขการรบกวนดังกล่าวด้วยวิธีการอย่างหนึ่งอย่างใดต่อไปนี้

1. ปรับหรือเปลี่ยนตำแหน่งของเสาอากาศรับสัญญาณ
2. เพิ่มระยะห่างระหว่างเครื่องมือกับตัวรับสัญญาณ
3. ต่อเครื่องมือเข้ากับเต้าเสียบคนละวงจรกับที่ตัวรับสัญญาณเสียบอยู่

4. ปริญญาผู้ขายหรือช่างวิทยุ/โทรทัศน์ผู้ชำนาญเพื่อขอความช่วยเหลือ

ข้อควรระวังจาก FCC การเปลี่ยนแปลงหรือดัดแปลงใดๆ ที่ไม่ได้รับการอนุมัติอย่างชัดแจ้งจากฝ่ายที่รับผิดชอบด้านความสอดคล้องอาจทำให้อำนาจของผู้ใช้ในการปฏิบัติการอุปกรณ์นี้กลายเป็นโมฆะ

เครื่องมือนี้ปฏิบัติตามบทที่ 15 ของข้อบังคับ FCC การใช้งานขึ้นอยู่กับเงื่อนไข 2 ประการดังต่อไปนี้

1. เครื่องมือนี้ไม่ก่อให้เกิดการรบกวนที่เป็นอันตราย
2. เครื่องมือนี้จะต้องยอมรับการรบกวนที่ได้รับ รวมถึงการรบกวนที่อาจก่อให้เกิดการใช้งานที่ไม่ประสงค์

อุปกรณ์นี้ไม่อนุญาตให้มีการปฏิบัติการบนช่อง 116-128 (5580 – 5640 เมกะเฮิร์ตซ์) สำหรับ 11na และ 120-128 (5600-5640 เมกะเฮิร์ตซ์) สำหรับ 11a ซึ่งทับซ้อนกับย่านความถี่ 5600 -5650 เมกะเฮิร์ตซ์

หมายเหตุสำคัญค่าแสดงเกี่ยวกับการสัมผัสจาก FCC

อุปกรณ์นี้สอดคล้องกับขีดจำกัดการสัมผัสของ FCC ที่ระบุไว้สำหรับสภาพแวดล้อมที่มีการควบคุม อุปกรณ์นี้ควรติดตั้งและปฏิบัติการโดยจัดวางให้ตัวปล่อยรังสีอยู่ห่างจากตัวคน 20 เซนติเมตรเป็นอย่างต่ำ

ISED แห่งประเทศแคนาดา

ค่าแสดงเกี่ยวกับ ISED แห่งประเทศแคนาดา

เครื่องมือนี้สอดคล้องกับมาตรฐาน RSS ยกเว้นใบอนุญาตของ ISED แห่งประเทศแคนาดา การใช้งานขึ้นอยู่กับเงื่อนไข 2 ประการดังต่อไปนี้

1. เครื่องมือนี้ไม่ก่อให้เกิดการรบกวน
2. เครื่องมือนี้จะต้องยอมรับการรบกวนได้ทุกประเภท รวมถึงการรบกวนที่อาจเป็นสาเหตุให้เครื่องมือปฏิบัติการในลักษณะไม่พึงประสงค์ด้วย

เครื่องส่งสัญญาณวิทยุนี้ (IC: 3147A-WB45NBT) ได้รับการอนุมัติโดย Industry Canada ให้ปฏิบัติการร่วมกับเสาอากาศในประเภทที่ระบุไว้ด้านล่างนี้โดยอนุญาตให้มีกำลังขยายสูงสุดตามที่ระบุ

ห้ามใช้เสาอากาศประเภทที่ไม่ได้รวมอยู่ในรายการนี้หรือมีกำลังขยายเกินกว่าที่ระบุไว้สูงสุดสำหรับแต่ละประเภทกับเครื่องมือนี้โดยเด็ดขาด

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
Laird Connectivity NanoBlade-IP04	PCB Dipole	UFL	2	3.9	3.9	4	4
Laird Connectivity MAF95310 Mini NanoBlade Flex	PCB Dipole	UFL	2.79	3.38	3.38	3.38	3.38
Laird Connectivity NanoBlue-IP04	PCB Dipole	UFL	2	-	-	-	-

Antenna Information	Type	Connector	Operating Frequencies (MHz)/Antenna Gain (dBI)				
			2400-2483.5	5150-5250	5250-5350	5470-5725	5725-5850
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

ข้อควรระวัง

1. เครื่องมือที่ปฏิบัติการในย่านความถี่ 5150 – 5250 เมกะเฮิรตซ์มีไว้ใช้งานภายในอาคารเท่านั้น เพื่อลดความเป็นไปได้ในการเกิดอันตรายจากกรบถวนระบบดาวเทียมทางไกลในช่องเดียวกัน
2. สำหรับอุปกรณ์ที่มีเสาอากาศชนิดถอดออกได้ กำลังขยายสูงสุดที่อนุญาตให้เสาอากาศมีได้สำหรับเครื่องมือในย่านความถี่ 5250 - 5350 เมกะเฮิรตซ์และ 5470 - 5725 เมกะเฮิรตซ์ต้องเป็นไปในลักษณะที่ว่าอุปกรณ์ยังคงสอดคล้องกับข้อจำกัด E.I.R.P. อยู่
3. สำหรับอุปกรณ์ที่มีเสาอากาศชนิดถอดออกได้ กำลังขยายสูงสุดที่อนุญาตให้เสาอากาศมีได้สำหรับเครื่องมือในย่านความถี่ 5725 - 5850 เมกะเฮิรตซ์ต้องเป็นไปในลักษณะที่ว่าอุปกรณ์ยังคงสอดคล้องกับข้อจำกัด E.I.R.P. ที่ระบุไว้สำหรับปฏิบัติการแบบจุดต่อจุดและไม่ใช้แบบจุดต่อจุดตามความเหมาะสม

สงวนไว้ให้มีการปฏิบัติการในย่านความถี่ 5.25 - 5.35 กิกะเฮิรตซ์เฉพาะภายในอาคารเท่านั้น

คำแนะนำเกี่ยวกับการสัมผัสรังสี

อุปกรณ์นี้สอดคล้องกับขีดจำกัดในการสัมผัสรังสีแห่งประเทศไทยและค่าที่ระบุไว้สำหรับสภาพแวดล้อมที่มีการควบคุม อุปกรณ์นี้ควรติดตั้งและปฏิบัติการโดยจัดวางให้ตัวปล่อยรังสีอยู่ห่างจากตัวคน 20 เซนติเมตรเป็นอย่างต่ำ

สหภาพยุโรป

อุปกรณ์นี้สอดคล้องกับข้อกำหนดที่จำเป็น 2014/53/EU – คำสั่งว่าด้วยอุปกรณ์วิทยุ (RED) โดยใช้วิธีทดสอบในการพิสูจน์ข้อสันนิษฐานว่าสอดคล้องกับข้อกำหนดที่จำเป็น 2014/53/EU – คำสั่งว่าด้วยอุปกรณ์วิทยุ (RED) ดังต่อไปนี้

- **EN 62368-1:2014/A11:2017** ข้อกำหนดด้านความปลอดภัยสำหรับเสียง/วิดีโอ ข้อมูล และอุปกรณ์เทคโนโลยี
- **EN 300 328 v2.2.2 (2019-07)** ความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้าและเรื่องสเปกตรัมวิทยุ (ERM); ระบบส่งสัญญาณผ่านความถี่กว้าง; อุปกรณ์รับส่งสัญญาณข้อมูลที่ปฏิบัติการในย่านความถี่ ISM 2.4 GHz และใช้เทคนิคการปรับคลื่นสเปกตรัม; วิศวกรรมที่ป้องกันซึ่งครอบคลุมข้อกำหนดที่จำเป็นภายใต้มาตรา 3.2 แห่งคำสั่งว่าด้วยอุปกรณ์วิทยุและอุปกรณ์ปลายทางโทรคมนาคม
- **EN 62311:2008 | EN 50665:2017 | EN 50385:2017** การสัมผัสคลื่นวิทยุ
- **EN 301 489-1 v2.2.0 (2017-03)** ความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้าและเรื่องสเปกตรัมวิทยุ (ERM); มาตรฐานความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้า (EMC) สำหรับอุปกรณ์และบริการวิทยุ ส่วนที่ 1: ข้อกำหนดทางเทคนิคทั่วไป
- **EN 301 489-17 V3.2.0 (2017-03)** ความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้าและเรื่องสเปกตรัมวิทยุ (ERM); มาตรฐานความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้า (EMC) สำหรับอุปกรณ์และบริการวิทยุ ส่วนที่ 17: สภาวะจำเพาะสำหรับระบบรับส่งสัญญาณผ่านความถี่กว้าง 2.4 GHz และอุปกรณ์ RLAN ประสิทธิภาพสูง 5 GHz
- **EN 301 893 V2.1.1 (2017-05)** ความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้าและเรื่องสเปกตรัมวิทยุ (ERM); เครื่องมือการเข้าถึงวิทยุผ่านความถี่กว้าง (BRAN); สภาวะจำเพาะสำหรับอุปกรณ์ RLAN ประสิทธิภาพสูง 5 GHz
- **EU 2015/863 (RoHS 3)** คำประกาศความสอดคล้อง – คำสั่งแห่งสหภาพยุโรป 2015/863 การลดสารอันตราย (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.

ความสอดคล้องกับข้อกำหนดด้านสัญญาณวิทยุระหว่างประเทศ

บราซิล	Agência Nacional de Telecomunicações (ANATEL)		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.
เม็กซิโก	Instituto Federal de Telecomunicaciones (Federal Telecommunications Institute—IFETEL)	ผลิตภัณฑ์นี้มีโมดูลที่ได้รับอนุมัติ หมายเลขรุ่น RCPLAWB14-2006	หมายเลขรุ่น WB45NBT, หมายเลข IFETEL
สิงคโปร์	Infocomm Development Authority of Singapore (iDA) 新加坡资讯通信发展管理局	รุ่น BT800 ผลิตภัณฑ์ Laird เป็นไปตามมาตรฐาน IDS	
แอฟริกาใต้	Independent Communications Authority of South Africa		TA2016/2122
เกาหลีใต้	Korea Communications Commission (대한민국 방송통신위원회) - KCC	<p>อุปกรณ์คลาส A (อุปกรณ์กระจายเสียงและสื่อสารทางอุตสาหกรรม)</p> <p>A급 기기 (업무용 방송통신기자재)</p> 	<p>อุปกรณ์นี้เป็นอุปกรณ์ที่รองรับคลื่นแม่เหล็กไฟฟ้าตามมาตรฐานอุตสาหกรรม (คลาส A) และผู้ขายหรือผู้ใช้ควรรับทราบเรื่องนี้และอุปกรณ์นี้สามารถใช้ได้ในสถานที่ต่างๆ ยกเว้นที่บ้าน</p> <p>이 기기는 업무용(A급) 전자파적합기기로서 판매자 또는 사용자는 이 점을 주의하시기 바라며, 가정외의 지역에서 사용하는 것을 목적으로 합니다.</p>

ไต้หวัน

National
Communications
Commission (國家通
訊傳播委員會) NCCNCC-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。

ไทย



เครื่องวิทยุคมนาคมนี้ ได้รับยกเว้น ไม่ต้องได้รับใบอนุญาตให้มี ใช้ซึ่งเครื่องวิทยุคมนาคมหรือตั้งสถานีวิทยุคมนาคมตามประกาศ กสทช. เรื่อง เครื่องวิทยุคมนาคม และสถานีวิทยุคมนาคมที่ได้รับยกเว้นไม่ต้องได้รับใบอนุญาตวิทยุคมนาคมตามพระราชบัญญัติวิทยุคมนาคม พ.ศ. 2498



nab. | โทรคมนาคม
กำกับดูแลเพื่อประชาชน
Call Center 1200 (InswS)

เครื่องวิทยุคมนาคมนี้มีระดับการรับรังสีแม่เหล็กไฟฟ้าตามมาตรฐานความปลอดภัยต่อสุขภาพของมนุษย์จากการใช้เครื่องวิทยุคมนาคมที่สำนักงานคณะกรรมการกำกับฯ กำหนด

หมายเลขจดทะเบียน = RT 1925

ฟิลิปปินส์



ทดสอบประเภท NTC แล้ว - หมายเลข ESD-1613022C

คำแนะนำและคำประกาศของผู้ผลิต

การปฏิบัติตาม EMC

จะต้องมีการเคาะมัดระวังเป็นพิเศษเกี่ยวกับความเข้ากันได้ทางแม่เหล็กไฟฟ้า (EMC) ของอุปกรณ์ไฟฟ้าทางการแพทย์ทุกชนิด อุปกรณ์นี้เป็นไปตามมาตรฐาน IEC 60601-1-2/EN 60601-1-2

- อุปกรณ์ไฟฟ้าทางการแพทย์ทุกชนิดจะต้องได้รับการติดตั้งและให้บริการตามรายละเอียดของ EMC ที่แสดงไว้ในคำแนะนำการใช้งาน
- อุปกรณ์สื่อสารความถี่วิทยุที่พกพาและเคลื่อนย้ายได้สามารถส่งผลกระทบต่อพฤติกรรมของอุปกรณ์ไฟฟ้าทางการแพทย์

เครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์ตามระเบียบมาตรฐานที่ใช้และที่กำหนดสำหรับการรบกวนของแม่เหล็กไฟฟ้า

- ซึ่งปกติจะไม่ส่งผลกระทบต่อเครื่องมือและอุปกรณ์ใกล้เคียง
- และโดยปกติแล้วจะไม่ได้รับผลกระทบจากเครื่องมือและอุปกรณ์ใกล้เคียง
- การใช้เครื่องมือโดยมีอุปกรณ์ผ่าตัดที่มีความถี่สูงอยู่ด้วยนั้น ไม่ปลอดภัย
- อย่างไรก็ตาม การหลีกเลี่ยงการใช้เครื่องมือใกล้กับอุปกรณ์อย่างมากถือเป็นเรื่องที่ต้องปฏิบัติ



หมายเหตุ มอนิเตอร์มีข้อกำหนดด้านประสิทธิภาพที่สำคัญ ซึ่งเกี่ยวข้องกับกรวดความดันโลหิต ความอิมตัวออกซิเจนในเลือด และการวัดอุณหภูมิ เมื่อมีการรบกวน EM อุปกรณ์จะแสดงรหัสข้อผิดพลาด เมื่อการรบกวน EM หยุดลง มอนิเตอร์จะคืนสภาพด้วยตนเองและดำเนินการตามที่กำหนด



หมายเหตุ ลักษณะการปล่อยคลื่นของอุปกรณ์นี้ทำให้มีความเหมาะสมในการใช้งานในพื้นที่อุตสาหกรรมและโรงพยาบาล (มาตรฐาน CISPR 11 คลาส A) หากใช้ในที่อยู่อาศัย (ซึ่งปกติต้องมีมาตรฐาน CISPR 11 คลาส B) อุปกรณ์นี้อาจไม่มีการป้องกันที่เพียงพอสำหรับบริการสื่อสารด้วยความถี่วิทยุ ผู้ใช้จำเป็นต้องใช้มาตรการบรรเทาผลกระทบ เช่น การย้ายตำแหน่งหรือการปรับทิศทางอุปกรณ์



คำเตือน การใช้งานมอนิเตอร์ติดกับหรือซ้อนกับอุปกรณ์อื่นๆ หรือระบบอุปกรณ์ไฟฟ้าทางการแพทย์ควรได้รับการหลีกเลี่ยงเนื่องจากอาจส่งผลให้เกิดการทำงานที่ไม่เหมาะสม หากมีความจำเป็นต้องใช้งานดังกล่าว มอนิเตอร์และอุปกรณ์อื่นควรมีการสังเกตการณ์ขณะใช้งานเพื่อตรวจสอบว่าทำงานได้เป็นปกติ



คำเตือน ใช้เฉพาะอุปกรณ์เสริมที่ Welch Allyn แนะนำให้ใช้งานกับมอนิเตอร์เท่านั้น อุปกรณ์ที่ Welch Allyn ไม่แนะนำอาจส่งผลต่อการปล่อยคลื่นและภูมิคุ้มกัน EMC



คำเตือน รักษาระยะห่างขั้นต่ำ 12 นิ้ว (30 ซม.) ระหว่างชิ้นส่วนต่างๆ ของมอนิเตอร์และอุปกรณ์สื่อสารด้วยความถี่วิทยุแบบพกพา (รวมถึงอุปกรณ์ต่อพ่วง เช่น สายเสาสื่ออากาศและเสาสื่ออากาศภายนอก) ประสิทธิภาพของมอนิเตอร์อาจลดลงหากไม่รักษาระยะห่างที่เหมาะสมไว้

ข้อมูลเกี่ยวกับการปล่อยพลังงานและความคุ้มกัน

การปล่อยพลังงานแม่เหล็กไฟฟ้า		
เครื่องมอนิเตอร์มีเจดนาเพื่อการใช้งานในสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้าตามที่ระบุไว้ด้านล่างนี้ ลูกค้าหรือผู้ใช้ควรมั่นใจว่าใช้เครื่องมอนิเตอร์ในสภาพแวดล้อมดังกล่าว		
การทดสอบการปล่อยพลังงาน	การปฏิบัติตาม	คู่มือสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้า
การปล่อยพลังงานความถี่วิทยุ CISPR 11	กลุ่มที่ 1	เครื่องมอนิเตอร์ใช้พลังงานความถี่วิทยุเพียงการทำงานภายในเท่านั้น ดังนั้น การปล่อยพลังงานความถี่วิทยุจึงต่ำมาก และไม่ส่งผลกระทบต่อรบกวนเครื่องใช้ไฟฟ้าใกล้เคียง
การปล่อยพลังงานความถี่วิทยุ CISPR 11	คลาส B	มอนิเตอร์นี้เหมาะกับการใช้ในสถานประกอบการ รวมถึงครัวเรือน และที่เกี่ยวข้องโดยตรงกับเครือข่ายจ่ายพลังงานแรงดันต่ำสาธารณะที่แจกจ่ายให้แก่อาคารบ้านเรือน
การปล่อยพลังงานฮาร์โมนิก IEC 61000-3-2	คลาส A	 <p>คำเตือน อุปกรณ์/ระบบนี้มีเจดนาสำหรับการใช้โดยผู้เชี่ยวชาญทางการแพทย์แลสุขภาพเท่านั้น อุปกรณ์/ระบบนี้อาจก่อให้เกิดการรบกวนทางวิทยุหรืออาจทำลายการทำงานของอุปกรณ์ใกล้เคียง^a อาจจำเป็นต้องมีการรื้อถอนหลาย เช่น การปรับตำแหน่งหรือการย้ายตำแหน่งของเครื่องมอนิเตอร์ หรือป้องกันพื้นที่</p>
ความผันผวนของแรงดันไฟฟ้า/ การปล่อยพลังงานแบบแสงแอม	การปฏิบัติตาม	
IEC 61000-3-3		

^a เครื่องมอนิเตอร์ประกอบด้วยตัวส่งสัญญาณความถี่ตั้งแต่หลายทาง 5-GHz หรือตัวส่งสัญญาณความถี่กระโดดแบบกระจายสเปกตรัม 2.4-GHz สำหรับการสื่อสารแบบไร้สาย วิทยุทำงานตามข้อกำหนดของหน่วยงาน รวมถึง FCC 47 CFR 15.247 และ Radio Equipment Directive 2014/53/EU เครื่องส่งสัญญาณไม่ได้รวมอยู่ในข้อกำหนด EMC ในหมวด 60601-1-2 แต่ควรได้รับการพิจารณาเมื่อมีการพิจารณาถึงปัญหาการรบกวนที่เป็นไปได้ระหว่างอุปกรณ์นี้และอุปกรณ์อื่นๆ

ความคุ้มกันเกี่ยวกับแม่เหล็กไฟฟ้า			
เครื่องมอนิเตอร์มีเจดนาเพื่อการใช้งานในสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้าตามที่ระบุไว้ด้านล่างนี้ ลูกค้าหรือผู้ใช้ควรมั่นใจว่าใช้เครื่องมอนิเตอร์ในสภาพแวดล้อมดังกล่าว			
การทดสอบ ความคุ้มกัน	ระดับการทดสอบ IEC 60601	ระดับการปฏิบัติตาม	คำแนะนำเกี่ยวกับสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้า
การปล่อยไฟฟ้าสถิตย์ (ESD) มาตรฐาน IEC 61000-4-2	±8 kV สัมผัส ±2 kV, ±4 kV, ±8 kV, ±15 kV ผ่านอากาศ	±8 kV ±15 kV	พื้นควรเป็นไม้ คอนกรีต หรือกระเบื้อง หากพื้นปกคลุมด้วยวัสดุสังเคราะห์ ค่าความชื้นอย่างน้อยควรเป็น 30%
ไฟฟ้ากระโชก/ ปะทุอย่างรวดเร็ว IEC 61000-4-4	±2 kV สำหรับสายกำลังไฟ ±1 kV สำหรับสายนำเข้า/ส่งออก	±2 kV ±1 kV	คุณภาพของแหล่งพลังงานหลักควรเป็นแบบที่ใช้เพื่อการค้าหรือโรงพยาบาล
การกระชาก IEC 61000-4-5	±0.5 kV, ±1 kV ระหว่างสาย ±0.5 kV, ±1 kV, ±2 kV สายลงดิน	±1 kV ±2 kV	คุณภาพของแหล่งพลังงานหลักควรเป็นแบบที่ใช้เพื่อการค้าหรือโรงพยาบาล

ความคุ้มกันเกี่ยวกับแม่เหล็กไฟฟ้า

แรงดันไฟตก คับและไม่เสถียรในสายไฟนำเข้า IEC 61000-4-11	0 % U _T ; 0.5 รอบ	0 % U _T ; 0.5 รอบ	คุณภาพของแหล่งพลังงานหลักควรเป็นแบบที่ใช้เพื่อการค้าหรือโรงพยาบาล หากผู้ใช้เครื่องมอนิเตอร์ต้องการใช้งานอย่างต่อเนื่องในช่วงที่แหล่งพลังงานไฟฟ้าหลักหยุดชะงัก แนะนำให้ใช้เครื่องมอนิเตอร์จากแหล่งพลังงานที่สามารถใช้ได้อย่างต่อเนื่องหรือแบตเตอรี่
	ที่ 0°, 45°, 90°, 135°, 180°, 225°, 270° และ 315°		
	0 % U _T ; 1 รอบ	0 % U _T ; 1 รอบ	
	70 % U _T ; 25/30 รอบ เฟสเดียว: ที่ 0°	70 % U _T ; 25/30 รอบ	
	0 % U _T ; 250/300 รอบ	0 % U _T ; 250/300 รอบ	
สนามแม่เหล็กความถี่ไฟฟ้า (50/60 Hz) มาตรฐาน IEC 61000-4-8	30 A/m	30 A/m	สนามแม่เหล็กความถี่ไฟฟ้าควรอยู่ในระดับที่ใช้ตามตำแหน่งที่ตั้งทั่วไป ในสภาพแวดล้อมทางการค้าหรือโรงพยาบาล

หมายเหตุ: U_T คือไฟฟ้ากระแสสลับหลัก ก่อนการประยุกต์ใช้ระดับการทดสอบ

ภูมิคุ้มกันเกี่ยวกับแม่เหล็กไฟฟ้า

เครื่องมอนิเตอร์มีเจตนาเพื่อการใช้งานในสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้าตามที่ระบุไว้ด้านล่างนี้ ถูกค้าหรือผู้ใช้ควรมั่นใจว่าใช้เครื่องมอนิเตอร์ในสภาพแวดล้อมดังกล่าว

การทดสอบภูมิคุ้มกัน	ระดับการทดสอบ IEC 60601	ระดับการปฏิบัติตาม	คำแนะนำสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้า
			อุปกรณ์สื่อสารความถี่วิทยุแบบพกพาและเคลื่อนย้ายได้ควรใช้ให้ห่างจากส่วนใด ๆ ของเครื่องมอนิเตอร์ รวมถึงสายเคเบิล ตามระยะห่างที่แนะนำซึ่งคำนวณจากสมการที่ใช้กับความถี่ของตัวส่งสัญญาณ
			ระยะห่างที่แนะนำ
ความถี่วิทยุเหนี่ยวนำ IEC 61000-4-6	3 Vrms 150 kHz ถึง 80 MHz	3 Vrms	$d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$
	6 Vrms ในย่านความถี่วิทยุ ISM และมือสมัครเล่น ระหว่าง 150 kHz และ 80 MHz	6 Vrms	$d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$
ความถี่วิทยุที่แผ่ออกมา IEC 61000-4-3	10 V/M, 80 MHz ถึง 2.7 GHz	10 V/M	$d = \left[\frac{23}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 800 MHz ถึง 2.7 GHz $d = \left[\frac{12}{E_1} \right] \sqrt{P}$ 80 MHz ถึง 800 MHz

โดยที่ P คือพลังงานส่งออกสูงสุดซึ่งวัดเป็นวัตต์ (W) และ d คือระยะห่างที่แนะนำเป็นเมตร (ม.) ความแรงของสนามจากตัวรับส่งสัญญาณความถี่วิทยุแบบคงที่ที่กำหนดโดยการสำรวจสถานะแ

ภูมิคุ้มกันเกี่ยวกับแม่เหล็กไฟฟ้า

วัสด้อมทางแม่เหล็กไฟฟ้า^a ควรน้อยกว่าระดับที่ต้องปฏิบัติตามใน แต่ละช่วงความถี่^b การรบกวนอาจเกิดขึ้นในบริเวณใกล้เคียงของ อุปกรณ์ที่ทำเครื่องหมายด้วยสัญลักษณ์ดังต่อไปนี้:



หมายเหตุ 1: ที่ 80 MHz และ 800 Mhz ใช้ช่วงความถี่สูง

หมายเหตุ 2: คำแนะนำนี้อาจไม่สามารถใช้ได้กับทุกสถานการณ์ การแพร่กระจายของแม่เหล็กไฟฟ้าได้รับผลกระทบโดยการดูดซึม และการสะท้อนจากสิ่งก่อสร้าง วัตถุ และคน

^a ความแรงของสนามจากตัวรับส่งสัญญาณแบบคงที่ เช่น สถานีฐานของวิทยุ (ใช้เซลล์/ไร้สาย) โทรศัพท์และวิทยุเคลื่อนที่บนบก วิทยุสมัครเล่น การแพร่สัญญาณวิทยุ AM และ FM และการแพร่สัญญาณโทรทัศน์ไม่สามารถคาดการณ์ความต้องการทางทฤษฎีได้ ในการประเมินสภาพแวดล้อมทางแม่เหล็กไฟฟ้าอันเนื่องมาจากตัวรับส่งสัญญาณความถี่วิทยุคงที่ ควรพิจารณาจากการสำรวจภาวะแวดล้อมทางแม่เหล็กไฟฟ้า หากความแรงของสนามที่วัดได้ในพื้นที่ที่มีการใช้เครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์เกินกว่าระดับความถี่วิทยุที่ต้องปฏิบัติตาม เครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์ควรได้รับการเส้าสังเกตเพื่อที่สามารถปฏิบัติงานได้ตามปกติ หากสังเกตพบการทำงานที่ผิดปกติ จำเป็นต้องมีมาตรการเพิ่มเติม เช่น ปรับทิศทางหรือตำแหน่งของเครื่องมืออิเล็กทรอนิกส์

^b ในช่วงความถี่ 150 kHz ถึง 80 MHz ความแรงของสนามควรต่ำกว่า 3 V/m

ข้อมูลจำเพาะของการทดสอบภูมิคุ้มกันของช่องทางเปลือกรู่มต่อสนามแม่เหล็กที่อยู่ใกล้

ความถี่ในการทดสอบ	การปรับคลื่น	ระดับการทดสอบภูมิคุ้มกัน (A/m)
30 kHz ^{a)}	CW	8
134.2 kHz	การปรับคลื่นพัลส์ ^{b)} 2.1 kHz	65 ^{c)}
13.56 MHz	การปรับคลื่นพัลส์ ^{b)} 50 kHz	7.5 ^{c)}

a) การทดสอบนี้ใช้ได้เฉพาะกับอุปกรณ์ไฟฟ้าทางการแพทย์ (ME) และระบบไฟฟ้าทางการแพทย์ (ME) ซึ่งมุ่งหมายให้มีการใช้งานในสภาพแวดล้อมในการดูแลรักษาพยาบาลที่บ้าน

b) คลื่นพาที่จะถูกปรับคลื่นโดยใช้สัญญาณคลื่นสี่เหลี่ยมแบบรอบการใช้งาน 50%

c) r.m.s. ก่อนใช้การปรับคลื่น

ระยะห่างที่แนะนำระหว่างอุปกรณ์สื่อสารความถี่วิทยุ แบบพกพาและเคลื่อนที่และเครื่องมอเตอร์

เครื่องมือมอเตอร์มีเจตนาเพื่อใช้ในสภาพแวดล้อมที่มีแม่เหล็กไฟฟ้าที่การรบกวนของความถี่วิทยุ ที่แต่อกมาได้รับการควบคุม ลูกค้าหรือผู้ใช้เครื่องมือมอเตอร์สามารถช่วยป้องกันการรบกวนทางแม่เหล็กไฟฟ้าด้วยการรักษาระยะห่างระหว่างอุปกรณ์สื่อสารความถี่วิทยุ แบบพกพาและเคลื่อนที่กับเครื่องมือมอเตอร์ตามที่แนะนำด้านล่างตามกำลังส่งสูงสุดของอุปกรณ์สื่อสารนั้น

อัตราสูงสุด กำลังส่งของตัวส่งสัญญาณ (W)	ระยะห่างตามความถี่ของตัวส่งสัญญาณ (ม.)			
	150 kHz ถึง 80 MHz ภายนอกคลื่นความถี่ ISM	150 kHz ถึง 80 MHz ในคลื่นความถี่ ISM	80 MHz ถึง 800 MHz	800 MHz ถึง 2.7 GHz
	$d = \left[\frac{3.5}{V_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{12}{V_2} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{12}{E_1} \right] \sqrt{P}$	$d = \left[\frac{23}{E_1} \right] \sqrt{P}$
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

สำหรับเครื่องส่งสัญญาณที่อัตรากำลังส่งสูงสุดไม่ได้แสดงไว้ด้านบน ระยะห่างที่แนะนำ d เป็นเมตร (ม.) สามารถประมาณได้โดยการใช้สมการที่ใช้กับความถี่ของตัวส่งสัญญาณ โดยที่ P คืออัตรากำลังส่งสูงสุดของเครื่องส่งสัญญาณเป็นวัตต์ (W) ตามผู้ผลิตของเครื่องส่งสัญญาณ

หมายเหตุ 1: ที่ 80 MHz และ 800 Mhz ใช้ระยะห่างสำหรับช่วงความถี่สูง

หมายเหตุ 2: คำแนะนำนี้อาจไม่สามารถใช้ได้กับทุกสถานการณ์ การแพร่กระจายของแม่เหล็กไฟฟ้าได้รับผลกระทบโดยการดูดซึม และการสะท้อนจากสิ่งก่อสร้างวัตถุและคน

ข้อมูลเฉพาะของการทดสอบภูมิคุ้มกันของพอร์ทของกล่องกับอุปกรณ์สื่อสารไร้สาย RF

ความถี่ทดสอบ (MHz)	คลื่นความถี่ ^a (MHz)	บริการ ^a	การปรับคลื่น ^b	กำลังสูงสุด (W)	ระยะทาง (ม.)	ระดับการทดสอบภูมิคุ้มกัน (V/m)
385	380 - 390	TETRA 400	การปรับคลื่น Pulse ^b 18 Hz	1.8	0.3	27
450	430 - 470	GMRS 460, FRS 460	การเบี่ยงเบน FM ^{c±5} 1 kHz sine	2	0.3	28
710	704 - 787	LTE band 13, 17	การปรับคลื่น Pulse ^b 217 Hz	0.2	0.3	9
745						
780						
810	800 - 960	GSM 800/900, TETRA 800, iDEN 820, CDMA 850, LTE Band 5	การปรับคลื่น Pulse ^b 18 Hz	2	0.3	28
870						
930						
1720	1700 - 1990	GSM 1800; CDMA 1900; GSM 1900; DECT; LTE Band 1, 3, 4, 25; UMTS	การปรับคลื่น Pulse ^b 217 Hz	2	0.3	28
1845						
1970						
2450	2400 - 2570	Bluetooth ^d , WLAN, 802.11 b/g/n, RFID 2450, LTE Band 7	การปรับคลื่น Pulse ^b 217 Hz	2	0.3	28
5240	5100 - 5800	WLAN 802.11 a/n	การปรับคลื่น Pulse ^b 217 Hz	0.2	0.3	9
5500						
5785						

^a บางบริการมีเฉพาะความถี่ขึ้นเท่านั้น

^b ผู้ให้บริการจะถูกปรับคลื่นโดยใช้สัญญาณคลื่นสี่เหลี่ยมแบบรอบการใช้งาน 50 เปอร์เซ็นต์

^c การปรับคลื่น 50 เปอร์เซ็นต์ที่ 18 Hz ซึ่งเป็นตัวเลือกในการปรับ FM ที่อาจถูกใช้งานในขณะที่ไม่ได้แสดงถึงการปรับคลื่นที่แท้จริง ซึ่งถือเป็นกรณีที่ย้ำแรงที่ผิดปกติ

ภาคผนวก

อุปกรณ์ที่ผ่านการรับรอง

ตารางต่อไปนี้แสดงรายละเอียดอุปกรณ์เครื่องมือแพทย์ที่ผ่านการรับรองและขึ้นส่วนที่นำไปใช้ สำหรับรายละเอียดเกี่ยวกับตัวเลือก การอัปเกรดและใบอนุญาตให้อ้างอิงคู่มือการบริการ



คำเตือน ใช้อุปกรณ์ที่ผ่านการรับรองและขึ้นส่วนที่นำไปใช้โดย Welch Allyn เท่านั้น และใช้ตามคำแนะนำการใช้งานของผู้ผลิต การใช้อุปกรณ์ที่ไม่ผ่านการรับรองกับเครื่องมือแพทย์หรือขึ้นส่วนที่นำไปใช้ สามารถส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้ป่วยและผู้ใช้งานได้ และยังเป็นอันตรายต่อการทำงานและความถูกต้องของผลิตภัณฑ์ และทำให้การรับประกันเป็นโมฆะ

อุปกรณ์

อุปกรณ์วัดความดันโลหิต (ปราศจากเลเท็กซ์)

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
4500-34	BP	สายยาง Fast BP พร้อม Fport 5 ฟุต
4500-35	BP	สายยาง Fast BP พร้อม Fport 10 ฟุต
6000-30	BP	สายวัดความดันโลหิตแบบท่อเดี่ยว (5 ฟุต)
6000-31	BP	สายวัดความดันโลหิตแบบท่อเดี่ยว (10 ฟุต)
7000-33	BP	สายวัดความดันโลหิตทารกแรกเกิด (10 ฟุต)
5200-08		ตัวเชื่อมการปรับเทียบค่าแบบ "T"

เครื่องวัดออกซิเจนในเลือด Masimo

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
RED LNC-4	LNCS	สายเคเบิล 4 ฟุต พร้อมตัวเชื่อมต่อ MINID
RED LNC-10	LNCS	สายเคเบิล 10 ฟุต พร้อมตัวเชื่อมต่อ MINID

เครื่องตรวจวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนของฮีโมโกลบินจากซีพจร Masimo (สำหรับใช้กับเครื่องมือที่มี SpO2)

เซ็นเซอร์และสายเคเบิล Masimo RD Set ได้รับการทดสอบตาม ISO 10993 แล้วว่าเข้ากันได้ทางชีวภาพและเป็นอุปกรณ์เสริมที่ได้รับการอนุมัติ อุปกรณ์เหล่านี้สามารถซื้อได้จาก Masimo เท่านั้น หากต้องการค้นหาผู้จัดจำหน่ายของ Masimo โปรดดูที่ www.masimo.com

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
LNCS-DCI	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วใช้ซ้ำได้ - ผู้ใหญ่
LNCS-DCIP	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วใช้ซ้ำได้ - เด็ก
LNCS-ADTX	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบกาบแบบใช้แล้วทิ้ง - ผู้ใหญ่ (20 ตัวต่อกล่อง)
LNCS-PDTX	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบกาบแบบใช้แล้วทิ้ง - เด็ก (20 ตัวต่อกล่อง)
RED LNC-10	LNCS	สายเคเบิลยาว 10 ฟุตพร้อมหัวต่อเซ็นเซอร์
LNCS-YI	LNCS	เซ็นเซอร์ใช้ซ้ำได้ใช้ได้หลายตำแหน่ง (เซ็นเซอร์ 1 ตัว, ผ้าพันแบบกาบ 6 ชิ้น)
LNCS-TC-I	LNCS	เซ็นเซอร์หูแบบใช้ซ้ำ
LNCS-NEO-L-3	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบกาบแบบใช้แล้วทิ้ง - ทารกแรกเกิด/ผู้ใหญ่ (20 ตัวต่อกล่อง)
NEO-WRAP-RP	LNCS	ผ้าพันสำรองสำหรับทารกแรกเกิดแบบกาบ (100 ชิ้นต่อกล่อง)
LNCS-INF-3	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบกาบแบบใช้แล้วทิ้ง - ทารก (20 ตัวต่อกล่อง)
INF-WRAP-RP	LNCS	ผ้าพันสำรองสำหรับทารกแบบกาบ (100 ชิ้นต่อกล่อง)
YI-AD	LNCS	ผ้าพันแบบกาบใช้ได้หลายตำแหน่ง ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารกแรกเกิด สำหรับเซ็นเซอร์ YI (100 ชิ้นต่อกล่อง)
YI-FM	LNCS	ผ้าพันแบบโฟมใช้ได้หลายตำแหน่ง ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารกแรกเกิด สำหรับเซ็นเซอร์ YI (12 ชิ้นต่อกล่อง)

เครื่องวัดออกซิเจนในเลือด Nellcor

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
DS-100A	OxiMax	ตัวแปลงออกซิเจนในผู้ใหญ่ Durasensor
DOC-10	OxiMax	สายท่วง (10 ฟุต)
DOC-8	OxiMax	สายท่วง (8 ฟุต)
DOC-4	OxiMax	สายท่วง (4 ฟุต)

เครื่องวัดออกซิเจนในเลือด Nonin

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
6083-001		สายท่วง Nonin 1ม.

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
6083-003		สายพ่วง Nonin 3ม.

เครื่องวัดอุณหภูมิ SureTemp Plus

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
02895-000	หัวตรวจทางปากและชุดอุปกรณ์เก็บ (9 ฟุต / 2.7 เมตร)
02895-100	หัวตรวจทางทวารหนักและชุดอุปกรณ์เก็บ (9 ฟุต / 2.7 เมตร)
02894-0000	อุปกรณ์เก็บหัวตรวจทางปาก (สีฟ้า)
02894-1000	อุปกรณ์เก็บหัวตรวจทางทวารหนัก (สีแดง)
06138-000	เครื่องมือการปรับเทียบอุณหภูมิ
01802-110	เครื่องทดสอบการปรับเทียบ 9600 Plus

เครื่องวัดอุณหภูมิ Braun ThermoScan PRO 6000 และแผ่นอุปกรณ์

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
106201	Pro 6000 พร้อมสาย 6 ฟุต
106204	Pro 6000 พร้อมสาย 9 ฟุต
106205	ฝาแบตเตอรี่ Pro 6000
104894	แบตเตอรี่แบบชาร์จใหม่ได้ Pro 6000
107983	Braun ThermoScan PRO 6000 Thermometer IFU CD

ตัวเลือกการยึด

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
7000-APM	Accessory Power Management (APM) — ขาดังแบบเคลื่อนย้ายได้พร้อมแบตเตอรี่และดึงแบบขึ้นรูป
7000-MWS	Mobile Work Surface — ขาดังแบบเคลื่อนย้ายได้พร้อมด้วยพื้นที่ทำงานและดึงแบบขึ้นรูป
108762	ขาดังเคลื่อนที่ใส่ชุดเครื่องมือเปลี่ยนทดแทน
108864	ชุดฮาร์ดแวร์ค้ำตู้ต่อสำหรับเปลี่ยนทดแทน
108862	กล่องชุดอุปกรณ์บริการถึง

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
	 หมายเหตุ ใช้เฉพาะกับขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้ 7000-MWS ที่ผลิตหลัง 09/2022* หรือหลังจากนั้น *ดูข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่หมายเลขรุ่นและฉลาก
108863	กล่องชุดอุปกรณ์คิดค่าขนส่งจ่ายกำลังสำหรับ 7000-MWS  หมายเหตุ ใช้เฉพาะกับขาตั้งแบบเคลื่อนย้ายได้ 7000-MWS ที่ผลิตหลัง 09/2022* หรือหลังจากนั้น *ดูข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่หมายเลขรุ่นและฉลาก
7000-MS3	Connex Spot Classic Mobile Stand, MS3 พร้อมตะกร้าลาด
7000-DST	ขาตั้งเดสก์ท็อป - ขาตั้งแบบพกพาพร้อมส่วนจัดการค้ำพื้นแขนและสายไฟ
7000-GCX	Connex Spot GCX VESA Wall Channel

อุปกรณ์เบ็ดเตล็ด

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
104894	แบตเตอรี่แบบชาร์จใหม่ได้ Pro6000
106275	สาย USB สำหรับการเชื่อมต่อ
718584	สาย 9 ฟุตสำหรับ PRO 6000
BATT22	แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน 2 เซลล์
BATT99	แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน 9 เซลล์ — Extended Life
PWCD-B	Line cord B, อเมริกาเหนือ
PWCD-2	Line cord 2, ยุโรป
PWCD-A	Line cord A, เดนมาร์ก
PWCD-5	Line cord 5, สวิตเซอร์แลนด์
PWCD-4	Line cord 4, อังกฤษ
PWCD-6	Line cord 6, ออสเตรเลีย/นิวซีแลนด์
PWCD-66	Line cord 6, ออสเตรเลีย/นิวซีแลนด์ — สีส้ม
PWCD-C	Line cord C, จีน
PWCD-G	Line cord G, อาร์เจนตินา
PWCD-7	Line cord 7, แอฟริกาใต้
PWCD-N	Line cord N, อินเดีย

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
PWCD-3	Line cord 3, อีสราเอล
PWCD-Y	Line cord Y, อิตาลี
PWCD-K	Line cord K, เกาหลีใต้
PWCD-T	Line cord T, ไต้หวัน
PWCD-P	Line cord P, ไทย
PWCD-Z	Line cord Z, บราซิล
6000-NC	สาย Nurse call
7000-916HS	เครื่องสแกน JadaK 2D
7000-916HSR	เครื่องสแกน RFID JadaK 2D/RFID
7000-BOX	Connex Spot Packaging (ชุดกล่องเปล่า)
660-0321-00	เคเบิล Patch 50 ฟุต
660-0320-00	เคเบิล Patch 100 ฟุต
660-0138-00	เคเบิล Patch 5 ฟุต
6000-50	หน่วยความจำการกำหนดค่า USB VSM 6000
7000-PS	แหล่งจ่ายไฟ Connex Spot
4600-90E	ความแม่นยำ และการวัดความแปรผันของความดันเลือด

แผน SmartCare Protection

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
S1-CSM-PRO-1	CSM SmartCare Protection 1 ปี
S1-CSM-PRO-3	CSM SmartCare Protection 3 ปี
S1-CSM-PRO-PS	CSM SmartCare Protection 3 ปี POS

แผน SmartCare Protection Plus

แผน SmartCare Protection Plus มีบริการซ่อมแซมนอกสถานที่

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
S9-CSM-PROPLUS-1	CSM SmartCare Protection Plus 1 ปี

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
S9-CSM-PROPLUS-3	CSM SmartCare Protection Plus 3 ปี
S9-CSM-PROPLUS-PS	CSM SmartCare Protection Plus 3 ปี POS

แผน SmartCare Biomed

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
S1-CSM	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือที่ครอบคลุม เวลา 1 ปี
S1-CSM-2	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือที่ครอบคลุม เวลา 2 ปี
S1-CSM-5	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือที่ครอบคลุม เวลา 5 ปี
S1-CSM-C	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือที่ครอบคลุม เวลา 1 ปี + การปรับเทียบ
S1-CSM-2C	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือที่ครอบคลุม เวลา 2 ปี + การปรับเทียบ
S1-CSM-5C	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือที่ครอบคลุม เวลา 5 ปี + การปรับเทียบ
S2-CSM	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือ Biomed เวลา 1 ปี
S2-CSM-2	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือ Biomed เวลา 2 ปี
S2-CSM-5	CSM โปรแกรมความช่วยเหลือ Biomed เวลา 5 ปี
S4-CSM	CSM การขยายเวลารับประกัน เวลา 1 ปี
S4-CSM-2	CSM การขยายเวลารับประกัน เวลา 2 ปี
S4-CSM-5	CSM การขยายเวลารับประกัน เวลา 5 ปี

เอกสาร/หนังสืออ้างอิง

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
108931	Connex Spot Monitor CD Kit (ถ้าแนะนำการใช้งานและบัตรอ้างอิงอย่างง่าย)

ชิ้นส่วนที่ใช้

สายรัดแขน FlexiPort



หมายเหตุ หมายเลขรุ่นและคุณสมบัติของผลิตภัณฑ์บางอย่างที่อธิบายไว้ในคู่มือเล่มนี้อาจไม่มีให้บริการในประเทศของคุณ สำหรับข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติ โปรดติดต่อฝ่ายบริการลูกค้าของ Hillrom

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
NEO-1-1	นุ่ม	สายรัดแขน, Neo 1 พร้อมอุปกรณ์เชื่อมต่อใหม่
NEO-2-1	นุ่ม	สายรัดแขน, Neo 2 พร้อมอุปกรณ์เชื่อมต่อใหม่
NEO-3-1	นุ่ม	สายรัดแขน, Neo 3 พร้อมอุปกรณ์เชื่อมต่อใหม่
NEO-4-1	นุ่ม	สายรัดแขน, Neo 4 พร้อมอุปกรณ์เชื่อมต่อใหม่
NEO-5-1	นุ่ม	สายรัดแขน, Neo 5 พร้อมอุปกรณ์เชื่อมต่อใหม่
REUSE-06	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ทารกแบบเล็ก
REUSE-07	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ทารก
REUSE-08	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, เด็กแบบเล็ก
REUSE-09	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, เด็ก
REUSE-10	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบเล็ก
REUSE-11	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่
REUSE-11L	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบยาว
REUSE-12	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบใหญ่
REUSE-12L	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบใหญ่ยาว
REUSE-13	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ขา
SOFT-08	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, เด็กแบบเล็ก
SOFT-09	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, เด็ก
SOFT-10	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบเล็ก
SOFT-11	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่
SOFT-11L	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบยาว
SOFT-12	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบยาว
SOFT-12L	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบใหญ่ยาว
SOFT-13	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ขา
REUSE-06-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ทารกแบบเล็ก, ML
REUSE-07-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ทารก, ML
REUSE-08-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, เด็กแบบเล็ก, ML
REUSE-09-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, เด็ก, ML

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
REUSE-10-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบเล็ก, ML
REUSE-11-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่, ML
REUSE-11L-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบยาว, ML
REUSE-12-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบใหญ่, ML
REUSE-12L-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ผู้ใหญ่แบบใหญ่ยาว, ML
REUSE-13-ML	ใช้ซ้ำได้	สายรัดแขน, Welch Allyn, ใช้ซ้ำได้, ดันขา, ML
SOFT-08-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, เด็กแบบเล็ก, ML
SOFT-09-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, เด็ก, ML
SOFT-10-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบเล็ก, ML
SOFT-11-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่, ML
SOFT-11L-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบยาว, ML
SOFT-12-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบยาว, ML
SOFT-12L-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ผู้ใหญ่แบบใหญ่ยาว, ML
SOFT-13-ML	ใช้แล้วทิ้ง	สายรัดแขน, Welch Allyn, ดันขา, ML
ECOCUFF-09	ใช้แล้วทิ้ง	EcoCuff, เด็ก, 1521 ซม.
ECOCUFF-10	ใช้แล้วทิ้ง	EcoCuff, ผู้ใหญ่แบบเล็ก, 2028 ซม.
ECOCUFF-11	ใช้แล้วทิ้ง	EcoCuff, ผู้ใหญ่, 2738 ซม.
ECOCUFF-12	ใช้แล้วทิ้ง	EcoCuff, ผู้ใหญ่แบบใหญ่, 3345 ซม.
ECOCUFF-MLT	ใช้แล้วทิ้ง	EcoCuff แท้หลายชิ้น

เครื่องวัดออกซิเจนในเลือด Masimo

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
LNCS-DCI	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วใช้ซ้ำได้ - ผู้ใหญ่
LNCS-DCIP	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วใช้ซ้ำได้ - เด็ก
LNCS-ADTX	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบกาบบนใช้แล้วทิ้ง - ผู้ใหญ่ (20 ตัวต่อกล่อง)
LNCS-PDTX	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบกาบบนใช้แล้วทิ้ง - เด็ก (20 ตัวต่อกล่อง)
LNCS-YI	LNCS	เซ็นเซอร์ใช้ซ้ำได้ใช้ได้หลายตำแหน่ง (เซ็นเซอร์ 1 ตัว, ผ้าพันแบบยาว 6 ชิ้น)

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
LNCS-TC-I	LNCS	เซ็นเซอร์แบบใช้ซ้ำ
LNCS-NEO-L-3	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบขาวแบบใช้แล้วทิ้ง - ทารกแรกเกิด/ผู้ใหญ่ (20 ตัวต่อกล่อง)
NEO-WRAP-RP	LNCS	ผ้าพันสำหรับทารกแรกเกิดแบบขาว (100 ชิ้นต่อกล่อง)
LNCS-INF-3	LNCS	เซ็นเซอร์นิ้วแถบขาวแบบใช้แล้วทิ้ง - ทารก (20 ตัวต่อกล่อง)
INF-WRAP-RP	LNCS	ผ้าพันสำหรับทารกแบบขาว (100 ชิ้นต่อกล่อง)
YI-AD	LNCS	ผ้าพันแบบขาวใช้ได้หลายตำแหน่ง ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารกแรกเกิด สำหรับเซ็นเซอร์ YI (100 ชิ้นต่อกล่อง)
YI-FM	LNCS	ผ้าพันแบบโพลีใช้ได้หลายตำแหน่ง ผู้ใหญ่/เด็ก/ทารกแรกเกิด สำหรับเซ็นเซอร์ YI (12 ชิ้นต่อกล่อง)

เครื่องวัดออกซิเจนในเลือด Nellcor

หมายเลขชิ้นส่วน	รุ่น	รายละเอียด
DS-100A	OxiMax	ตัวแปลงออกซิเจนในผู้ใหญ่ Durasensor
D-YS	OxiMax	ตัวแปลงออกซิเจน Dura-Y (เซ็นเซอร์ 1 ตัว, ผ้าพัน 40 ชิ้น)
D-YSE	OxiMax	คลิปสำหรับหู (ใช้กับเซ็นเซอร์ Dura-Y)
D-YSPD	OxiMax	PediCheck ตรวจสอบจุดในเด็ก (ใช้กับเซ็นเซอร์ Dura-Y)
MAX-AI	OxiMax	OxiMax เซ็นเซอร์สำหรับผู้ใหญ่ (ใช้เพียงครั้งเดียว 24 ตัวต่อกล่อง)
MAX-PI	OxiMax	OxiMax เซ็นเซอร์สำหรับเด็ก (ใช้เพียงครั้งเดียว 24 ตัวต่อกล่อง)
MAX-II	OxiMax	OxiMax เซ็นเซอร์สำหรับทารก (ใช้เพียงครั้งเดียว 24 ตัวต่อกล่อง)
OXI-A/N	OxiMax	Oxiband ตัวแปลง ผู้ใหญ่/ทารกแรกเกิด (เซ็นเซอร์ 1 ตัว, ผ้าพัน 50 ชิ้น)
OXI-P/I	OxiMax	Oxiband ตัวแปลงสัญญาณ เด็ก/ทารก (เซ็นเซอร์ 1 ,สายพัน 50 ชิ้น)

เครื่องวัดออกซิเจนในเลือด Nonin

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
3278-010	เซ็นเซอร์ 8000AP Nonin SpO ₂ , ผู้ใหญ่, 2 ม.
2360-010	เซ็นเซอร์ 8000AP Nonin SpO ₂ , เด็ก, 2 ม.
0741-000	เซ็นเซอร์ 8000J Nonin Flex ผู้ใหญ่ พร้อมผ้าพัน 25 ชิ้น
4097-000	ผ้าพันทดแทน 8000JFW Nonin ผู้ใหญ่ 25 ชิ้น/แพ็คเกจ
0740-000	เซ็นเซอร์ 8008J Nonin Flex ทารก พร้อมผ้าพัน 25 ชิ้น

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
4774-000	ผ้าพันทดแทน 8008JFW Nonin ทารก 25 ชิ้น/แพ็คเกจ
0739-000	เซ็นเซอร์ 8001J Nonin Flex ทารกแรกเกิด พร้อมผ้าพัน 25 ชิ้น
4777-000	ผ้าพันทดแทน 8008JFW Nonin ทารกแรกเกิด 25 ชิ้น/แพ็คเกจ
7426-001	ผ้าแบบใช้แล้วทิ้ง 6000CA Nonin ผู้ใหญ่ 24 ชิ้น/กล่อง
7426-002	ผ้าแบบใช้แล้วทิ้ง 6000CP Nonin เด็ก 24 ชิ้น/กล่อง
7426-003	ผ้าแบบใช้แล้วทิ้ง 6000CI Nonin ทารก 24 ชิ้น/กล่อง
7426-004	ผ้าแบบใช้แล้วทิ้ง 6000CN Nonin ทารกแรกเกิด 24 ชิ้น/กล่อง

เครื่องวัดอุณหภูมิ Braun

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
06000-005	ฝาครอบหัวตรวจแบบใช้แล้วทิ้ง (5,000 ฝา บรรจุ 200 ชิ้น/กล่อง)
06000-801	ฝาครอบหัวตรวจแบบใช้แล้วทิ้ง (800 ฝา บรรจุ 200 ชิ้น/กล่อง)
06000-800	ฝาครอบหัวตรวจแบบใช้แล้วทิ้ง (800 ฝา บรรจุ 200 ชิ้น/กล่อง)

เครื่องวัดอุณหภูมิ SureTemp Plus

หมายเลขชิ้นส่วน	รายละเอียด
02895-000	หัวตรวจทางปากและซูดอปกรณัมเก็บ (9 ฟุต / 2.7 เมตร)
02895-100	หัวตรวจทางทวารหนักและซูดอปกรณัมเก็บ (9 ฟุต / 2.7 เมตร)
05031-101	SureTemp Plus ฝาครอบหัวตรวจแบบใช้แล้วทิ้ง (1,000 ฝา บรรจุ 25 ชิ้น/กล่อง)
05031-110	SureTemp Plus ฝาครอบหัวตรวจแบบใช้แล้วทิ้ง (10,000 ฝา บรรจุ 25 ชิ้น/กล่อง)

การรับประกัน

Welch Allyn รับรองว่าผลิตภัณฑ์ปราศจากความบกพร่องในวัสดุและฝีมือ และสามารถปฏิบัติงานได้ตามรายละเอียดของผู้ผลิตเป็นเวลาสองปีนับจากวันที่ซื้อจาก Welch Allyn หรือผู้จำหน่ายหรือตัวแทนที่ได้รับอนุญาต

เวลาการรับประกันเริ่มต้นนับจากวันที่ซื้อ วันที่ซื้อ คือ 1) วันที่ส่งสินค้าในใบแจ้งหนี้หากซื้อเครื่องมือโดยตรงจาก Welch Allyn 2) วันที่ที่ระบุในวันลงทะเบียนผลิตภัณฑ์ 3) วันที่ซื้อผลิตภัณฑ์จากผู้จำหน่ายที่ได้รับอนุญาตของ Welch Allyn โดยดูจากเอกสารใบเสร็จของผู้จำหน่ายดังกล่าว

การรับประกันนี้ไม่รวมถึงความเสียหายอันเกิดจาก 1) การจัดการระหว่างการขนส่ง 2) การใช้หรือดูแลรักษาขัดกับคำแนะนำการใช้งาน 3) การดัดแปลงหรือซ่อมแซมโดยผู้ที่ไม่ได้รับอนุญาตจาก Welch Allyn และ 4) อุบัติเหตุ

นอกจากนี้การรับประกันผลิตภัณฑ์ขึ้นอยู่กับเงื่อนไขและข้อกำหนดดังต่อไปนี้: อุปกรณ์ไม่ได้รับการครอบคลุมในการประกัน ให้ดูคำแนะนำการใช้งานที่มอบให้สำหรับแต่ละอุปกรณ์สำหรับรายละเอียดการรับประกัน

ไม่รวมค่าใช้จ่ายในการขนส่งเครื่องมือกลับไปยังศูนย์บริการของ Welch Allyn

จะต้องได้รับหมายเลขแจ้งการบริการจาก Welch Allyn ก่อนส่งผลิตภัณฑ์หรืออุปกรณ์ไปยังศูนย์บริการซ่อมของ Welch Allyn การขอรับหมายเลขแจ้งการบริการ ให้ติดต่อฝ่ายช่วยเหลือทางเทคนิคของ Welch Allyn

การรับประกันนี้ใช้แทนการรับประกันอื่นๆ ทั้งแบบแสดงชัดเจนหรือเป็นนัย รวมถึงแต่ไม่จำกัดเพียงการรับประกันในสภาพที่สามารถขายได้และมีความเหมาะสมในการใช้งานที่มีวัตถุประสงค์เฉพาะ ความรับผิดชอบของ WELCH ALLYN ภายใต้การรับประกันนี้ให้จำกัดเพียงการซ่อมแซมหรือทดแทนผลิตภัณฑ์ที่มีความบกพร่องนั้น WELCH ALLYN ไม่รับผิดชอบต่อความเสียหายทั้งทางตรงหรือทางอ้อมอันเกิดจากความบกพร่องภายใต้การรับประกัน

