

MISURATORE APNEE **NEL SONNO** SLEEP APNEA SCREEN METER

Manuale d'uso



ATTENZIONE: Gli operatori devono leggere e capire completamente questo manuale prima di utilizzare il prodotto.



REF 33676 / RS01



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

Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany







((0123



M-33676-I-Rev.0.03.16



AVVISO PER L'UTENTE **Avviso**

Questo Manuale d'uso contiene documenti particolari, protetti dal diritto d'autore. Tutti i diritti sono riservati. Senza previo consenso della nostra azienda, il contenuto di questo manuale non può essere divulgato, copiati o tradotto in altre lingue.

A causa dell'imminente aggiornamento o di errori contenuti nel manuale, i prodotti specifici ricevuti non possono essere del tutto conformi alla descrizione di cui al presente Manuale d'Uso. Per questo ce ne rammarichiamo vivamente.

La nostra società si riserva il diritto di fornire delucidazioni finali.

Responsabilità del Produttore

La nostra società è responsabile per la sicurezza, l'affidabilità e le prestazioni del presente prodotto soltanto a condizione che: l'installazione completa e le riparazioni del presente prodotto siano condotte da personale autorizzato della nostra azienda, e che questo prodotto viene azionato sotto la stretta osservanza di quanto indicato nel presente manuale.



Avvertimento: Questo dispositivo non è indicato per il trattamento. Se il risultato non è affidabile, si prega di utilizzare altri metodi per una verifica immediata.

Garanzia

L'unità non può essere riparata dagli utenti stessi. Tutti i servizi devono essere effettuati dai tecnici autorizzati dal produttore. Si garantisce che ogni prodotto venduto è esente da difetti di manodopera e materiali ed è conforme alle specifiche di prodotto, come definito nella documentazione per l'utente. Se il prodotto non funziona durante il periodo di garanzia, verrà riparato o sostituito gratuitamente. Uso e manutenzione impropri possono invalidare la garanzia.

Spiegazione dei simboli utilizzati nel manuale



Avvertimento: informazioni che devono essere fornite per evitare lesioni al paziente e all'operatore.

- Attenzione: informazioni importanti di cui si deve essere a conoscenza.
- Voce: messaggio opzione





Contenuti

1	Sicurezza	4
1.1	Istruzioni di sicurezza	4
1.2	Avvertenze	
1.3	Attenzione	5
2	Breve introduzione	6
2.1	Panoramica	
2.2	Principali funzioni e caratteristiche	
2.3	Accessori in dotazione	
3	Aspetto esterno e struttura	
3.1	Pulsanti e collegamenti	
3.2	Istruzioni dal Pannello di controllo	
4	Funzionamento del dispositivo	
4.1 4.2	Tasti di funzionamento Funzionamento del Menu	
4.2 4.3	Sensore di collegamento	
4.4	Restrizioni cliniche	
4.5	Funzionamento dell'ora di Accensione	
4.6	Caricamento dei dati USB	
4.7	Operazione di caricamento	23
5	Funzionamento del Software per PC	
5.1	Importazione dei dati e Gestione dei casi	
5.2	Impostazioni del Sistema	
5.3	Visualizzazione Forma d'onda	
5.4	Menu delle funzioni	
6	Specifiche di Prodotto	
7	Pulizia, Disinfezione e Manutenzione	
7.1 7.2	Pulizia	
7.2 7.3	Disinfezione	
8	Significati dei Simboli	
9	Risoluzione dei problemi	
_	ato 1	
Alleg	ato 2	41

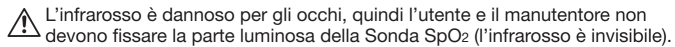


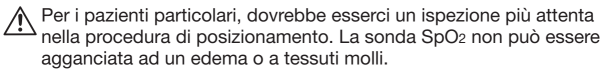
1. Sicurezza

1.1 Istruzioni di sicurezza

- Effettuare il test a intervalli di tempo regolari per verificare che non vi siano danni evidenti che possano compromettere la sicurezza e le prestazioni del monitor. L'intervallo di tempo consigliato deve essere inferiore a un mese. Se non vi è alcun danno, smettere di usarlo immediatamente.
- La manutenzione del dispositivo deve essere eseguita solo da personale autorizzato e indicato dalla nostra azienda, e l'utente non deve effettuare la manutenzione autonomamente.
- Il dispositivo non deve essere utilizzato con altri dispositivi che non siano indicati nel presente manuale. Soprattutto in riferimento a quegli accessori specificati o consigliati del produttore.
- Il dispositivo è stato calibrato prima di lasciare la fabbrica.

1.2 Avvertenze





Ni prega di non utilizzare questo dispositivo durante la ricarica.

Pericolo di esplosione - NON utilizzare il dispositivo in un ambiente con gas infiammabili come alcuni gas anestetici infiammabili.

NON utilizzare il dispositivo mentre il paziente viene sottoposto a RMN (risonanza magnetica) o TAC (tomografia computerizzata).

Proteggere la fascia da polso per l'uso normale; e indossarla stretta per evitarne la rottura da caduta durante il funzionamento; l'utente che è allergico alla gomma non deve utilizzare la fascia da polso.

Si prega di utilizzare gli accessori e la sonda che il produttore indica o raccomanda per evitare danni al dispositivo.

Lo smaltimento degli scarti del dispositivo e dei suoi accessori e guarnizioni (compresa batteria, sacchetti di plastica, scatole in schiuma poliuretanica e scatole di carta) sono soggetti alle leggi ed ai regolamenti locali.

Si prega di non testare le relative informazioni del presente dispositivo con tester di funzione.

Non trasportare questo dispositivo con sostanze velenose, nocivi o mordenti.

Non è permessa alcuna modifica di questa apparecchiatura.

ITALIANO





Quando l'apparecchio è stato utilizzato in casa, i pazienti dovrebbero essere preavvisati, e il paziente deve prestare attenzione alle specifiche di cui al punto 1.2 sull'avvertimento dell'operatore e la nota 1.3.



È vietato riparare o rivendicare l'apparecchiatura durante il suo utilizzo.



Inoltre, computer esterno, CD o Unità rimovibile con cavo di registrazione per il collegamento al Misuratore Apnee nel Sonno devono essere certificati in conformità ai relativi standard IEC (quali: IEC 60601-1).



Per i requisiti applicabili ai SISTEMI delle APPARECCHIATURE MEDICHE, l'ORGANIZZAZIONE RESPONSABILE deve riferirsi a tali standard.

1.3 Attenzione



Si prega di verificare l'imballaggio prima dell'uso per assicurarsi che il dispositivo e gli accessori siano completamente conformi a quanto riportato nella distinta di imballaggio, ovvero può succedere che il dispositivo funzioni in modo anomalo.



Il dispositivo può essere leggermente diverso dalla foto riportata nel manuale, si prega di considerare il dispositivo reale come standard.



Mantenere l'ambiente operativo senza polvere, vibrazioni, sostanze infiammabili o mordenti.



Quando il dispositivo viene spostato da un ambiente freddo ad un altro caldo e umido, non utilizzarlo subito.



Non utilizzare i tasti con attrezzi appuntiti.



Non disinfettare il dispositivo ad alta temperatura e pressione o gas.



Non immergere il dispositivo in un liquido. Quando si pulisce la sua superficie con alcool per uso medico, non versarlo direttamente sul dispositivo.



Il presente dispositivo è dotato di una funzione allarme, e se non necessaria, è possibile scegliere di disattivarla.



La modalità di funzionamento di questo dispositivo è continua, e trattandosi di apparecchiatura comune, se viene spruzzata acqua e coagulata, si interrompere il funzionamento.



La vita utile di questo dispositivo è di cinque anni.



Alla fine della vita utile di questo dispositivo, restituirlo al Vostro produttore per il riciclo o smaltirlo in in conformità alle normative locali.



Si prega di fare riferimento al rispettivo capitolo per più note.



2. Breve introduzione

2.1 Panoramica

Il dispositivo è adatto a coloro che soffrono di sindrome da apnea ipopnea ostruttiva del sonno (SAHS). Utilizzabile sia in ambiente ospedaliero che a domicilio.

Il dispositivo è basato su un design anti-movimento-interferenza, adatto per sport ed esercizio fisico di routine, con display LCD, monitora in tempo reale la SpO2 (Saturazione di ossigeno misurata con ossimetria pulsata), frequenza cardiaca e flusso d'aria nasale, ed è dotato anche di funzione allarme impostabile.

Accensione e spegnimento e durata di accensione / spegnimento in due modalità: manuale e automatica. Il paziente può scegliere la modalità di accensione/spegnimento manuale per memorizzare o impostare la durata di accensione/spegnimento, dopo aver stimato il proprio tempo di sonno, in modo da ridurre l'affaticamento mentale del paziente e consentirgli di utilizzare più facilmente il monitor. Dopo l'attivazione della durata di accensione, il dispositivo salverà automaticamente i casi.

Il dispositivo è dotato di una scheda SD di grande capacità che può salvare molteplici casi e caricare o memorizzare direttamente sul PC tramite cavo USB. Il potente software del PC può modificare le informazioni personali per casi da memorizzare a lungo termine, analizzare i casi raccolti per favorire il medico nella rapida formulazione della diagnosi e soddisfare le esigenze dei reparti di Pneumologia, Otorinolaringoiatria, Centri di medicina del sonno, ecc. Il paziente può anche richiedere la diagnosi a distanza tramite la rete ad un esperto, che può aiutare il paziente con un esame fisico a casa.

2.2 Principali funzioni e caratteristiche

- Schermo LCD
- Facile utilizzo
- Design da polso, maneggevole e leggero
- Dispositivo multifunzione, in grado di fornire più informazioni fisiologiche
- visualizzazione sul display del valore di SpO₂ e della Frequenza Cardiaca (di seguito denominata "PR")
- Suono cardiaco e grafico a barre
- Visualizzazione sul display dell'andamento del battito e del flusso d'aria nasale
- Funzioni impostabili di allarme per batteria scarica, dito non collegato e superamento limite
- Orologio in tempo reale
- Spegnimento/accensione automatici



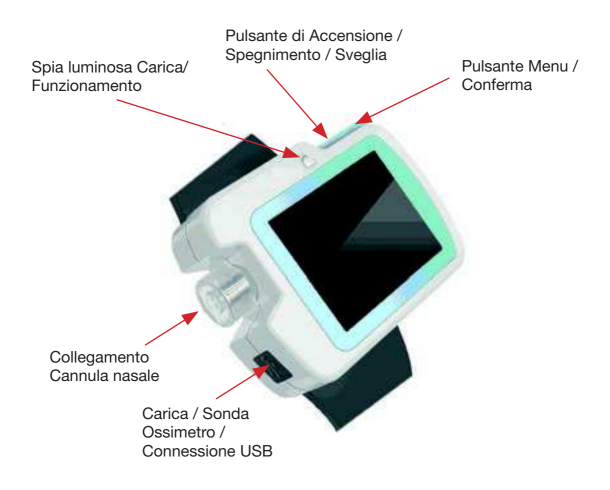


- Registrazione Multi-casistica
- Registrazione dati continua per 20 ore
- Caricamento dati via cavo USB
- Potente software di analisi per PC

2.3 Accessori in dotazione

- Adattatore di alimentazione
- Cavo USB
- Due tipi di sonda SpO2
- Cannula nasale
- CD (software per PC)
- Manuale d'uso

3. Aspetto esterno e struttura





3.1 Pulsanti e collegamenti

: Pulsante di Accensione / Spegnimento / Sveglia

: Pulsante Menu / Conferma

: Collegamento alla cannula nasale

: Carica / Sonda SpO2 / Connessione USB

3.2 Istruzioni dal Pannello di controllo

L'interfaccia di monitoraggio è rappresentata nelle Figura 3-2-1.

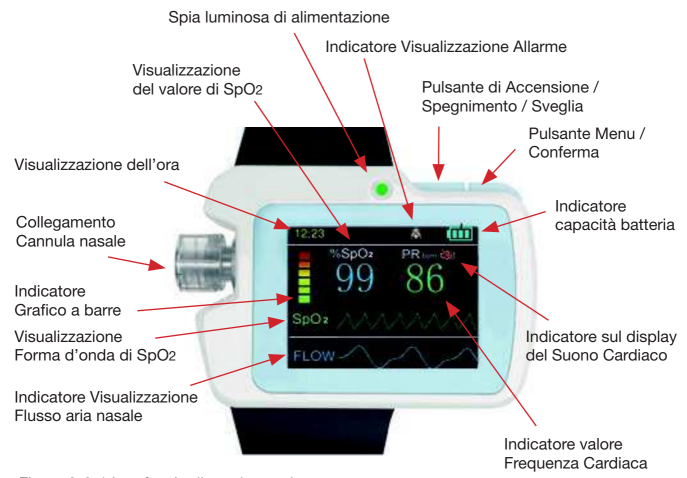


Figura 3-2-1 Interfaccia di monitoraggio

(1) Indicatore del valore SpO₂ Indicatore percentuale (%) SpO₂ Istruzioni: Inserire il dito nella sonda SpO₂ e il corrispondente valore di SpO₂ apparirà sul display in questo punto.



(2) Indicatore del valore di Frequenza Cardiaca

Indicatore: PRbpm

Istruzioni: Inserire il dito nella sonda SpO2 e il corrispondente valore della

Frequenza Cardiaca apparirà sul display in questo punto.

(3) Indicatore del grafico a barre



Indicatore:

Istruzioni: Inserire il dito nella sonda SpO2 e il battito del polso verrà visualizzato in questo punto.

(4) Indicatore di visualizzazione del flusso d'aria nasale

Indicatore: FLUSSO

Istruzione: verrà visualizzato sul display in tempo reale l'andamento del flusso d'aria nasale.

(5) Indicatore forma d'onda pletismografica di SpO2

Indicatore: SpO₂

Istruzione: viene visualizzata in tempo reale sul display la forma d'onda pletismografica di SpO₂

(6) Indicatore sul display del Suono Cardiaco

Indicatore: Killing

Istruzioni: Il primo indica che la funzione del suono cardiaco è accesa, mentre il secondo indica che è spenta.

(7) Schermo-indicatore sonoro

Indicatore:



Istruzioni: Il primo indica che la funzione di allarme è accesa, mentre il secondo indica che è spenta

(8) Indicatore della capacità della batteria

Indicatore: *******

Istruzioni: Indica la capacità della batteria, e successivamente indica i vari

:Piena potenza :: Due barre di Potenza :: : Una barra di Potenza : Zero barre di potenza, bassa potenza

(9) Indicatore dell'ora Indicatore: 12:23

Istruzioni: Qui viene indicata l'ora in tempo reale.

(10) Viene visualizzato sul display che il Dito è fuoriuscito dalla sonda/la sonda è scollegata

Indicatore: dito fuoriuscito dalla sonda

Istruzioni: il display mostra che il dito è fuoriuscito dalla sonda o la sonda è scollegata.

(11) Indicatore di registrazione



Indicatore: REC •

Istruzioni: ● il flash indica che sta salvando i dati.

(12) Indicatore della durata di registrazione.

Indicatore: Durata di registrazione: 00:10:25

Istruzione: Il dispositivo sta registrando la durata della registrazione

(ore: minuti: secondi).

4 Funzionamento del dispositivo

4.1 Tasti di funzionamento

Pulsante di Accensione / Spegnimento / Sveglia

Funzionamento Accensione: premere a lungo il pulsante (), quindi si accenderà la spia verde e verrà visualizzato il LOGO e apparirà l'interfaccia di monitoraggio.

Funzionamento Spegnimento: premere a lungo il pulsante () senza registrazione, apparirà sullo schermo "bye-bye!" (Arrivederci!), e quindi si spegnerà la spia di funzionamento.

Funzionamento Risveglio dello Schermo: In stato di registrazione, se non vi è alcun pulsante attivo per 60 secondi, lo schermo si spegne automaticamente per entrare in modalità di risparmio energetico. Premere brevemente il pulsante (¹) per risvegliare il display LCD.

Pulsante Menu / Conferma:

Sull'interfaccia del misuratore, premere a lungo il tasto "M" per accedere al menu principale. È possibile leggere il menu premendo brevemente il tasto "M", e accedere al sottomenu o impostare la voce selezionata premendo a lungo.

4.2 Funzionamento del Menu 4.2.1 Menu principale

Sull'interfaccia del misuratore, premere a lungo il tasto "M" per accedere al menu principale, come in Figura 4-2-1.



Figura 4-2-1 Menu principale



Callout	Funzione	Istruzioni
1	Alarm	Impostazione dell'allarme, premere a lungo il pulsante "M" per accedere al menu di impostazione dell'allarme.
2	System Setup	Premere a lungo il tasto "M" per accedere al menu di configurazione del sistema.
3	Schedule Power on	Impostazione ora di accensione, premere a lungo il tasto "M" per accedere al menu di configurazione dell'ora di accensione.
4	Record	Impostazione Registrazione, premere a lungo il pulsante "M" per accedere al menu di configurazione di registrazione.
5	DEMO	Premere a lungo il tasto "M" per accedere all'interfaccia DEMO.
6	Clock	Impostazione dell'orologio, premere a lungo il pulsante "M" per accedere al menu di impostazione dell'orologio.
7	Exit	Uscire dall'interfaccia di monitoraggio.

Tabella 4-2-1

4.2.2 Impostazione allarme

Il Menu di Impostazione Allarme viene rappresentato in Figura 4-2-2.



Figura 4-2-2 Menu di Impostazione Allarme



Callout	Funzione	Istruzioni
1	SpO2 ALM HI	SpO2 limite allarme superiore, la gamma di impostazione è 1 ~ 100, predefinita è 99 (unità: %).
2	SpO2 ALM LO	SpO2 limite allarme inferiore, la gamma di impostazione è 0 ~ 99, predefinita 85 (unità: %).
3	PR ALM HI	Limite allarme superiore della frequenza di polso, la gamma di impostazione è 1 ~ 254, predefinita è 150 (unità: bpm).
4	PR ALM LO	Limite allarme inferiore della frequenza di polso, la gamma di impostazione è 0 ~ 253, predefinita è 50 (unità: bpm).
5	Alarm	Impostazione Allarme, ON o OFF può essere selezionabile, predefinita è OFF.
6	Pulse Sound	Impostazione della Frequenza di Polso, ON o OFF può essere selezionabile, predefinita è OFF.
7	Exit	Uscita dal Menu di livello superiore.

Tabella 4-2-2

Con la funzione di allarme, quando il valore del misuratore supera il limite, il dispositivo emette l'allarme acustico. Con la funzione di suono cardiaco attiva, esso fornirà un impulso tempestivo.

4.2.3 Impostazione del sistema

Il menu di impostazione del sistema viene illustrato in Figura 4-2-3.



Figura 4-2-3 Menu di Impostazione del sistema





Callout	Funzione	Istruzioni
1	Hard.ver	L'utente non può impostare il numero di versione dell'Hardware.
2	Soft.ver	L'utente non può impostare il numero di versione del Software.
3	PCsoft.ver	L'utente non può impostare il numero di versione del software per PC.
4	Time format	L'utente non può impostare il formato 24 ore.
5	Language	L'utente può passare dalla lingua inglese alla lingua cinese.
6	Exit	Uscita dal Menu di livello superiore.

Tabella 4-2-3

4.2.4 Impostazione ora di Accensione

Il Menu di impostazione dell'ora di accensione viene illustrato in Figura 4-2-4.

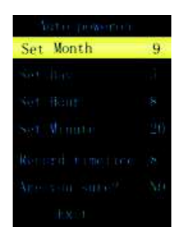


Figura 4-2-4 Menu di impostazione dell'ora di accensione



Callout	Funzione	Istruzioni
1	Set Month	Per impostare il Mese si può essere selezionare 1 ~ 12 .
2	Set Day	Per impostare il Giorno si può selezionare 1 ~ 31
3	Set Hour	Per impostare l'ora, si può selezionare 0 ~ 23.
4	Set Minute	Per impostare i minuti, si può selezionare 0 ~ 59.
5	Record time lice	Per impostare la durata della registrazione, si può selezionare 1 ~ 10 e il valore predefinito è 8, l'unità: ora.
6	Are you sure?	Si può selezionare la conferma delle informazioni selezionando NO / SI, SI: confermato NO: annullato
7	Exit	Uscita dal Menu di livello superiore. Quando si esce dal Menu dopo aver confermato con SI, si attivano le impostazioni indicate.

Tabella 4-2-4

Nota: non si deve impostare l'ora di accensione quando il dispositivo si trova in stato di registrazione.

4.2.5 Impostazioni di Registrazione

(1) Nella Figura 4-2-5-1 viene illustrato il menu di impostazione di registrazione quando il dispositivo non è in stato di registrazione. Viene chiesto se iniziare la registrazione o meno. Selezionare SI per uscire;

si accederà all'interfaccia di registrazione (come in Figura 4-2-5-2) per salvare e la spia che indica la registrazione REC lampeggerà, la funzione "Recorded Time" registra la Durata di Registrazione. Se si seleziona NO per uscire, non verrà effettuata la registrazione.



Figura 4-2-5-1 Menu di avvio registrazione





Figura 4-2-5-2 Interfaccia di registrazione

Nota:

In stato di registrazione, l'interfaccia indica "Scheda TF piena!" per indicare che è venuta meno la capacità residua della scheda SD e che l'utente non deve effettuare operazioni di registrazione. Sarà cura dell'utente trasferire i casi precedenti dal computer.

L'accensione in modalità manuale non può essere eseguita in stato di registrazione, si prega di interrompere la registrazione prima dello spegnimento.

Consiglio:

Trasferire periodicamente i casi al computer in caso di perdita degli stessi qualora la scheda SD fosse danneggiata.

(2) In stato di registrazione, il menu di impostazione della registrazione viene mostrato in figura 4-2-5-3. Viene richiesto se interrompere la registrazione o no; selezionare SI per uscire, arrestare la registrazione. Se si Seleziona NO per uscire, la registrazione continuerà.



Figura 4-2-5-3. Menu arresto registrazione

4.2.6 Interfaccia Demo

L'Interfaccia Demo viene mostrata in Figura 4-2-6, e in modalità DEMO allarme e suono cardiaco sono spenti e non possono essere accesi. Premere a lungo il tasto "M" per uscire.



Figura 4-2-6 Interfaccia Demo

4.2.7 Impostazione orologio

Il Menu di impostazione orologio è mostrato in Figura 4-2-7.



Figura 4-2-7 Menu di impostazione ora

Callout	Funzione	Istruzioni	
1	Set Year	Per impostare l'Anno si possono selezionare 2010 ~ 2099.	
2	Set Month	Per impostare il Mese si può essere selezionare 1 ~ 12.	
3	Set Day	Per impostare il Giorno si può selezionare 1 ~ 31.	
4	Set Hour	Per impostare l'ora, si può selezionare 0 ~ 23.	
5	Set Minute	Per impostare i minuti, si può selezionare 0 ~ 59.	
6	Are you sure?	Confermando le informazioni, possono essere selezionati NO / SI: SI: confermato NO: annullato	
7	Exit	Uscita dal Menu di livello superiore. Quando si esce in stato SI, si attiva l'impostazione effettuata, contemporaneamente sul display viene visualizzata l'ora impostata.	

Tabella 4-2-7

Nota: non si deve impostare l'ora quando il dispositivo è in stato di registrazione.

4.3 Collegamento Sensore

4.3.1 Monitoraggio del Flusso D'aria Nasale

Togliere dalla confezione la cannula nasale, svitare il tappo di sicurezza, quindi inserire la cannula nasale nella sua presa in alto a destra e avvitare. Inserire il sensore SpO₂ nella porta USB del dispositivo. Inserire la cannula nel naso,



posizionando correttamente il tubo tra il naso e il mento e regolare la cannula a cravattino per un maggiore comfort, quindi accendere; dopo pochi secondi si stabilizza la forma d'onda ed è quindi possibile esaminare lo stato della respirazione. Il posizionamento della cannula nasale è mostrato in Figura 4-3-1-2, e il posizionamento completo del sensore in Figura 4-3-1-3.



Figura 4-3-1-1 Icona dell'interfaccia

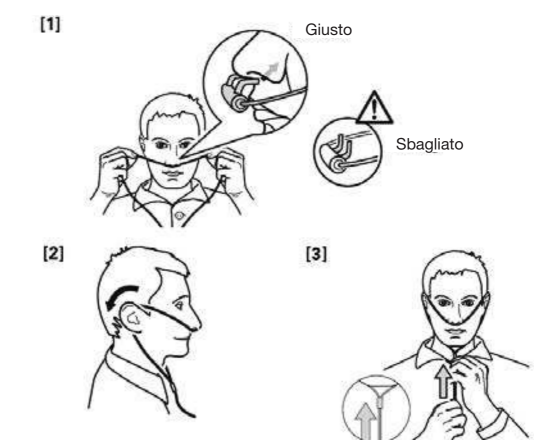


Figura 4-3-1-2 Posizionamento cannula nasale



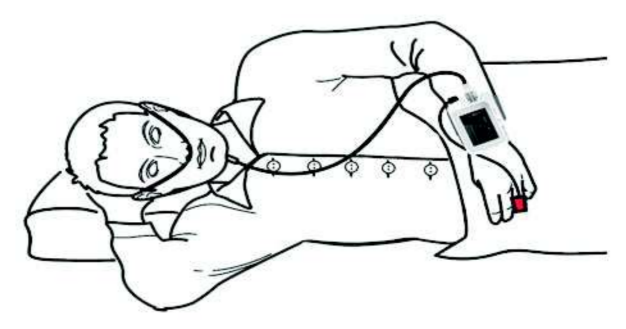


Figura 4-3-1-3 Posizionamento completo del sensore

Nota:

⊖ Se la cannula nasale non viene indossata in conformità alle istruzioni, potrebbero essere condizionati i dati rilevati.

4.3.2 SpO₂ e il monitoraggio della Frequenza Cardiaca

Si riportano le tre sonde che possono essere scelte dall'utente, come indicato in tabella 4-3-2.

Denominazione	Tipo	Quantità	Schema
Sonda SpO2 con banda adesiva monouso	GSE0001	due	Standard (Figura 4-3-2-1)
Sonda SpO2 Adulti a dito	ESB0001	uno	Standard (Figura 4-3-2-2)
Sonda SpO2 con cinghia	ESC0037	uno	Opzionale (Figura 4-3-2-3)

Tabella 4-3-2





Figura 4-3-2-1 Sonda SpO2 con banda adesiva

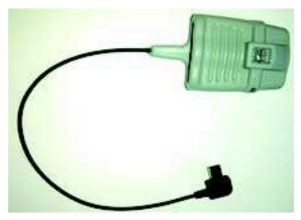


Figura 4-3-2-2 Sonda SpO₂ Adulti a dito



Figura 4-3-2-3 Sonda SpO2 con cinghia



Figura 4-3-2-4 Posizionamento Sonda SpO2

Collegare la sonda SpO2 nell'interfaccia USB, come in Figura 4-3-2-4.

- (1) Collegare la sonda con il dispositivo.
- (2) Inserire il dito nella sonda.
- (3) Nell'interfaccia di monitoraggio, è possibile leggere direttamente i dati corrispondenti sul display.



Avvertimento: Utilizzare la sonda SpO2 indicata dalla nostra azienda, è vietato l'utilizzo di altre sonde SpO2

Note:

- △ Le unghie del paziente non devono essere troppo lunghe.
- A II paziente non deve utilizzare smalto o altro trucco.
- All dito troppo freddo o troppo sottile può influire sulla misura; quando si misura, si prega di inserire completamente il dito più grosso nella sonda (si consiglia il pollice o il dito medio).
- Durante il funzionamento, il dito testato non deve formicolare e il paziente non deve muoversi.
- Quando si inserisce il dito, unghia e tubo luminescente dovrebbero stare dalla stessa parte
- L'eccessiva illuminazione dell'ambiente può influire sul risultato della misurazione, come per esempio lampada fluorescente, laser a rubino, riscaldamento a raggi infrarossi, luce diretta del sole, ecc

- Un movimento improvviso del paziente o interferenze elettrochirurgiche possono influire sull'accuratezza della misurazione.
- A Per poter ottenere un valore ottimale, si prega di leggere il valore misurato quando la forma d'onda sullo schermo è uniforme ed ha un andamento costante. E la forma d'onda al momento è quella standard.
- Il problema della stima in eccesso compare quando il paziente è affetto da tossicosi causata da monossido di carbonio; si sconsiglia l'utilizzo del dispositivo in questa circostanza.

4.4 Restrizioni cliniche

SpO₂

(1) Dal momento che la misurazione viene effettuata alla base del polso arterioso è necessario un considerevole flusso pulsante di sangue del soggetto. Per un



soggetto con polso debole a causa di shock, bassa temperatura dell'ambiente / del corpo, forte sanguinamento o uso di farmaci per contrazione vascolare, la forma d'onda pletismografica (PLETH) della SpO2 diminuirà. In questo caso, la misurazione sarà più sensibile alle interferenze.

- (2) Per i pazienti con una notevole quantità di farmaci che causano diluizione della colorazione (come blu di metilene, verde indaco e acido blu indaco), o di carbossiemoglobina (COHb), o metionina (Me+Hb) o emoglobina tiosalicilica ed alcuni con problema causati dall'ittero, la rilevazione della SpO2 può risultare imprecisa con questo monitor.
- (3) Anche le sostanze quali dopamina, procaina, prilocaina, lidocaina e butacaina possono essere un importante fattore di causa di grave errore nella misurazione della SpO₂.
- (4) Poiché il valore della SpO2 serve come valore di riferimento per la valutazione della anossia anemica e della anossia tossica, si segnala che alcuni pazienti con anemia grave possono riportare anche una buona misurazione di SpO2



Avvertimento: Si prega di fare riferimento alla corrispondente letteratura ² medica per i dettagli relativi ai limiti clinici e alle malattia non menzionate.

Cannula nasale

Avvertimento: Il paziente affetto da trauma nasale deve essere monitorato direttamente da personale medico o paramedico professionale.

4.5 Funzionamento dell'ora di Accensione

(Fare riferimento alle impostazioni dell'ora di accensione 4.2.4) Dopo aver impostato l'ora di accensione, il dispositivo si può spegnere e quando l'orologio segna l'orario impostato, il dispositivo si accende automaticamente e con salvataggio. Dopo l'operazione della durata impostata, il dispositivo si spegne automaticamente.

4.6 Caricamento dei dati USB

Premere a lungo (1) la chiave per l'accensione e accedere all'interfaccia principale, collegare un capo del cavo USB alla porta USB del dispositivo come in Figura 4-6-1 e l'altro capo alla porta USB del PC come in Figura 4-6-2; il metodo di collegamento tra il dispositivo e il PC è mostrato in Figura 4-6-3. Successivamente il PC inizia a leggere la scheda SD. In "Risorse del computer", fare doppio clic sul simbolo del disco appena apparso per cercare i dati di registrazione, copiare i dati dalla scheda SD, e salvarlo in qualsiasi disco delle "Risorse del computer", e aprire il file salvato tramite il software per PC per analizzare le informazioni relative al sonno del paziente. ("Accensione" ----



"Collegare il cavo USB" ---- "Aprire Risorse del computer" ----- "Cercare il simbolo del disco del dispositivo" ----- "Copiare il file .bin per PC sul disco rigido per evitare di perdere i dati").



Figura 4-6-1 Collegamento tra il misuratore apnee nel sonno e il cavo USB

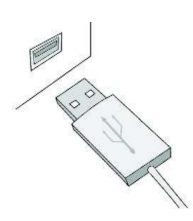


Figura 4-6-2 Collegamento tra PC e cavo USB

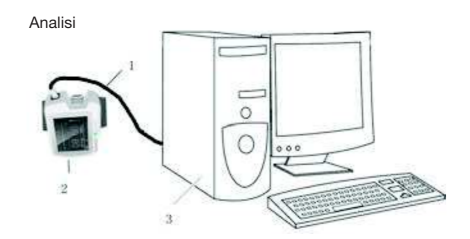


Figura 4-6-3 Collegamento tra PC e dispositivo

- 1. Cavo USB
- 2. Il dispositivo
- 3. PC

Note:

- Se il computer non è in grado di identificare il simbolo del disco, collegare il cavo USB ripetutamente.



4.7 Operazione di caricamento

Due metodi per il caricamento:

- (1) Collegare un'estremità del cavo al PC, l'altra al dispositivo e la batteria viene poi caricata.
- (2) Collegare un'estremità dell'adattatore alla presa di corrente, e l'altro al dispositivo tramite il cavo.

Indicatore luminoso dello stato di carica: Quando la batteria è in carica, la luce è gialla e verde, quando la batteria è a piena potenza, la luce è verde.

Nota:

Per garantire un tempo di funzionamento sufficiente, caricare la batteria a piena potenza prima di misurare.

5 Funzionamento del Software per PC

Doppio clic su Tasti di scelta rapida per entrare nel sistema operativo (di seguito "il sistema"), come mostrato in Figura 5-1.



Figura 5-1

5.1 Importazione dei dati e Gestione dei casi

1: Importazione Dati dei Casi

Per l'avvio del presente software e l'importazione dei dati cliccare su "Importazione dei dati del Caso" nel menu "File", quindi apparirà la seguente Figura 5-1-1:



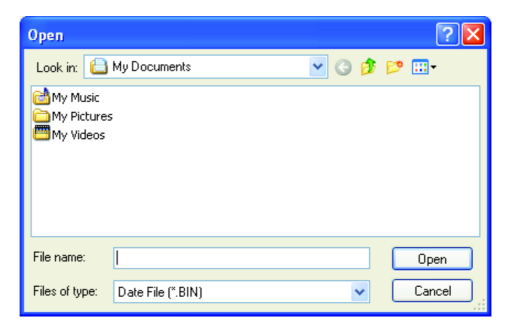


Figura 5-1-1

Cliccare sul tasto "Apri", quindi apparirà l'interfaccia di importazione di dati, come in Figura 5-1-2. Trovare il percorso di salvataggio del caso, e cliccare su "Importa Caso". È necessario innanzitutto inserire il nome del paziente, quindi cliccare su "Importa Caso" per accedere all'interfaccia di visualizzazione della forma d'onda come in Figura 5-1-3, e le informazioni del caso vengono salvate nella libreria dei casi. Se il nome del paziente non viene inserito, il sistema lo richiederà.

et Hunn	4	* First Sine		
	Property of the second		o .	
thday	☑2011- 6-13 Ç	Aze		
	Ball ~	Case ID	U	÷
žin.	0 🗘 🚥	Weight.	0	‡ ke
icisa.	91	Becorder		v
. 3.1.	2011- 4- 4 3	Start Time	4:04:00	ie.
Date	autore of	Red Tree	Lane	3
l Time	M 11			
ak				H
				Ш
	E /04040404 SIN			

Figura 5-1-2



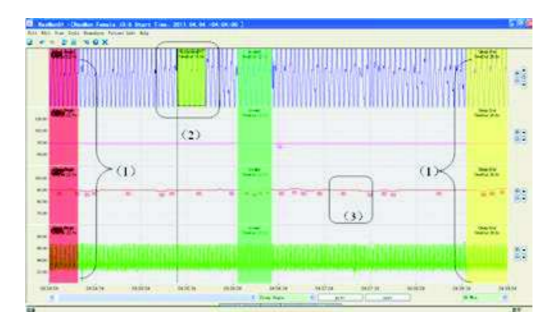


Figura 5-1-3

2. Gestione Casi

Cliccare su "Gestione Casi" del menu "File" per visualizzare il sottomenu come in Figura 5-1-4:

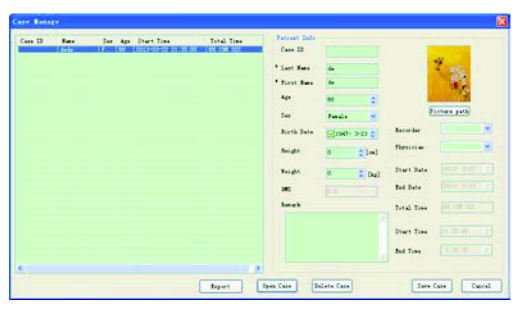


Figura 5-1

A sinistra dell'interfaccia vi sono tutti i casi nella libreria dei casi. Quando si seleziona ogni caso, le informazioni relative al paziente verranno visualizzate sulla parte destra dell'interfaccia, tra cui le informazioni di base del paziente e le informazioni raccolte. È inoltre possibile aggiungere il nome del medico, del registratore, e le osservazioni del medico.

Cliccare su "Percorso Immagine" (Picture Path) per scegliere la foto del paziente, poi cliccare su "Salva", e l'immagine verrà visualizzata nel report. Questo sistema ha le funzioni di modifica e cancellazione dei dati del paziente, se si desidera modificare alcune informazioni del caso, in primo luogo selezionare il paziente a sinistra, poi modificare le informazioni desiderate



a destra, cliccare su "Salva Caso" per completare la modifica delle informazioni del paziente; se si desidera eliminare alcune informazioni sul caso, prima di tutto selezionarle, quindi fare clic su "Elimina Caso", il sistema chiederà di verificare se eliminare o meno (come in Figura 5-1-5), cliccare su "OK" per eliminare il caso per sempre dalla libreria dei casi. Fare doppio clic sul caso nell'interfaccia di gestione dei casi per entrare nella corrispondente interfaccia di visualizzazione delle forme d'onda del caso (come in Figure 5-1-3).

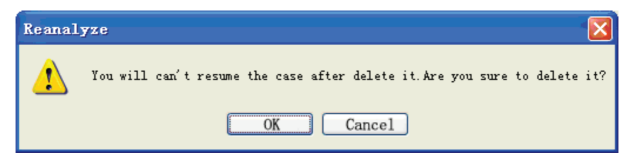


Figura 5-1-5

5.2 Impostazioni del Sistema

Selezionare "Impostazioni globali" (Global Setting) dal menu "Impostazioni", la finestra di dialogo delle Impostazioni globali apparirà come mostrato in Figura 5-2-1.

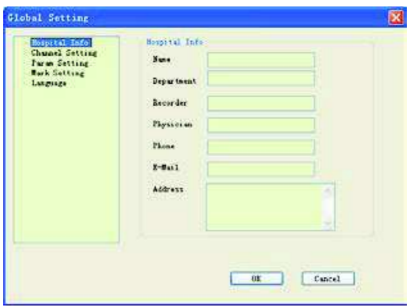


Figura 5-2-1

- (1) Inserire le informazioni di base dell'ospedale nell'interfaccia "Info Hospital".
- (2) Impostare il colore della forma d'onda o lo stato della forma d'onda di ogni cavo nell'interfaccia "Impostazioni del Canale", come mostrato in Figura 5-2-2:



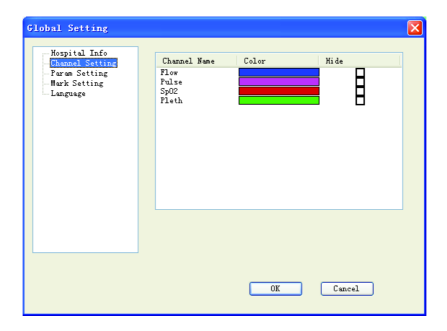


Figura 5-2-2

(3) Ci sono due interfacce (SpO₂ e flusso) in "Impostazione Parametri", è possibile impostare il valore del parametro nella rispettiva interfaccia (come in Figura 5-2-3).

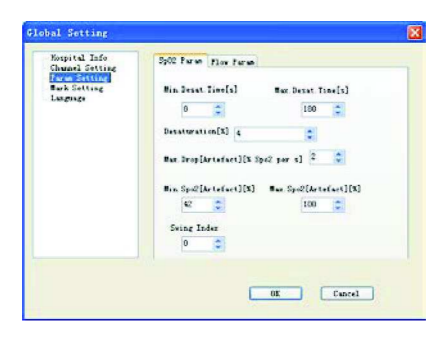


Figura 5-2-3

(4) È possibile aggiungere, modificare ed eliminare le osservazioni nell'Interfaccia "Osservazioni", come mostrato in Figura 5-2-4:



Global Setting			×
Hospital Info Channel Setting Param Setting Mark Setting Language	Name Sleep Begin Sleep End Invalid Apnea(A) Hypopnea(H) Desaturation(Des) Max Pulse Min Pulse	Other A Other A Other A Breath F Breath F Breath F Pulse P	Channe 11 11 11 10w 10w p02 ulse
	Add	Edit Delet	2
		OK	Cancel

Figura 5-2-4

Cliccare su "Aggiungi" per entrare nella finestra di dialogo "Aggiungere Osservazioni" (come in Figura 5-2-5). Cliccare su "OK"; le nuove osservazioni verranno visualizzate nella lista delle osservazioni. Se si desidera modificare qualche osservazione, prima, selezionare il nome dell'osservazione nella lista delle osservazioni, cliccare su "Modifica" o fare doppio clic sul nome dell'osservazione, la finestra di dialogo "Modifica Osservazione" apparirà (come in Figura 5-2-6). (Le prime otto voci della lista delle osservazioni sono predefinite, non possono essere cancellate o modificate, ma può essere modificato il loro colore). Selezionare alcune osservazioni e cliccare su "Elimina" per cancellare le osservazioni definite dall'utente. (Fare riferimento al capitolo 5.3 per i dettagli)

Add Hark	×
Mark Name:	
Mark Type:	~
Mark Color:	Ţ
Related Chan:	All
ок	Cancel

Figura 5-2-5



Edit Mark	X
Mark Name:	Sleep Begin
	Other V
Mark Type:	Other
Mark Color:	
Related Chan:	All
OK	Cancel

Figura 5-2-6

(5) È possibile impostare la lingua di visualizzazione attraverso l'opzione "Lingua" (come in Figura 5-2-7).

Hospital Info Channel Setting Faram Setting Mark Setting Language	Language English	
	Main Engine Information: Operating system's name: Microsoft Windows XP SP version: Service Pack 3 Current version: 5.1 Product ID: 76481-0EM-0011903-01801 Register name: xp CPU Information: Intel (R) Celeron (R) CPU E3300 @ 2.50GHz	
	OK Cancel	

Figura 5-2-7

Quando si clicca il tasto "OK" nella finestra di dialogo "Impostazioni globali", l'impostazione effettuata verrà salvata nelle impostazioni di sistema.

5.3 Visualizzazione Forma d'onda

L'area di visualizzazione delle forme d'onda è indicata in Figura 5-1-3, nell'area del display si possono visualizzare due rappresentazioni grafiche di forme d'onda, o un grafico dell'evento e un grafico della forma d'onda, o solamente



il grafico dell'evento o della forma d'onda. Il tasto di regolazione della finestra può modificare la quantità di grafici e le dimensioni dell'area, come indicato in Figura 5-3-1:

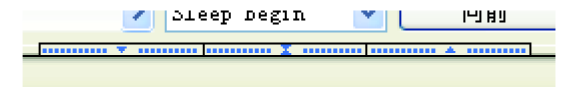


Figura 5-3-1

Le forma d'onda relative ai dati delle quattro derivazioni per Flusso, SpO₂, Polso, Pleth (Forma d'onda pletismografica) verranno rappresentati nell'area di visualizzazione del grafico, (come in Figura 5-3-2). Trascinare il confine di ogni forma d'onda per modificare le dimensioni dell'area di visualizzazione, cosa utile per l'osservazione. Alcuni dati di osservazione che vengono visualizzati nella parte anteriore di ogni ingresso / cavo possono essere adoperati per confermare il valore corrispondente, come in Figura 5-1-3 (3):

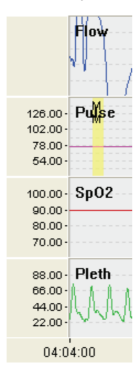


Figura 5-3-2

I pulsanti sulla destra dell'area di visualizzazione delle forme d'onda sono rappresentati in Figura 5-3-3, qui, è possibile regolare le dimensioni e la posizione della linea di base della forma d'onda. Quando si clicca ⊕, l'area diventerà più grande; quando si clicca ⊕, l'area diventerà più piccola; quando si clicca ♠, la linea di base si sposterà verso l'alto; quando si clicca ▼, la linea di base si sposterà verso il basso. Nel frattempo, quando si regola l'ampiezza, le osservazioni dei dati in Figura 5-3-1 cambieranno corrispondentemente, mentre per le derivazioni senza osservazione dei dati, il guadagno della rispettiva forma d'onda diventerà più grande o più piccolo.





Figura 5-3-3

Trascinare il mouse su alcune forme d'onda mentre si fa clic con il tasto destro e la finestra di dialogo delle osservazioni in Figura 5-3-4 comparirà; selezionare il tipo di osservazione, cliccare "OK" nella osservazione della posizione corrispondente (come in Figura 5-1-3 (2)), portare il mouse sul confine della zona segnata. Quando appare il segno di modifica, è possibile trascinare il mouse per regolare le dimensioni dell'area segnata. (Le nuove osservazioni non possono sostituire quelle vecchie.) Selezionare alcune osservazioni sulla forma d'onda e fare clic su "Elimina" nella tastiera o cliccare con il tasto destro per cancellare l'osservazione.

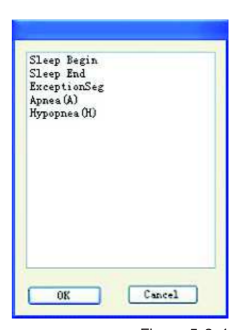


Figura 5-3-4

Trascinare il tasto sinistro del mouse, quindi apparirà la finestra di dialogo corrispondente (come in Figura 5-3-4), "Il sonno inizia" e le osservazioni "Il sonno finisce" possono essere impostate come in Figura 5-1-3 (1):

L'area di visualizzazione degli assi del tempo viene appare come in Figura 5-3-5. Trascinando la barra di scorrimento o ruotando la rotella del mouse per navigare sulla forma d'onda. Nel frattempo, premere "PgUp" e "PgDn" per passare alla

visualizzazione della forma d'onda tra la schermata precedente e successiva. Premere il tasto "Home" e "Fine" per tornare alla posizione di inizio e fine della forma d'onda. Gli assi del tempo mostrano l'ora di inizio e fine della registrazione dei dati e impostano le coordinate del tempo ogni cinque secondi. Quando varia la posizione della barra di scorrimento, il tempo degli assi cambierà di conseguenza.

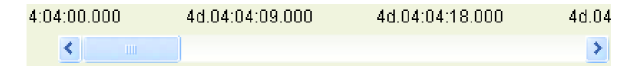


Figura 5-3-5

Le selezioni del tempo appaiono come in Figura 5-3-6; è possibile impostare l'intervallo di tempo di uno schermo, anche impostare diversi intervalli di tempo e aree di visualizzazione del grafico superiori e inferiori e viste in modo sincrono.

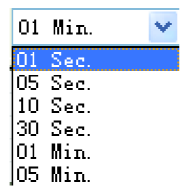


Figura 5-3-6

I tasti per la navigazione degli eventi appaiono come in Figura 5-3-7, è possibile selezionare il nome dell'evento che si desidera navigare nella lista, fare clic sui pulsanti freccia sinistra e destra per navigare le osservazioni dell'evento una per una, cosa utile per l'osservazione. Se non vi fosse alcuna osservazione sull'evento idonea, questo sistema la richiederà tempestivamente.

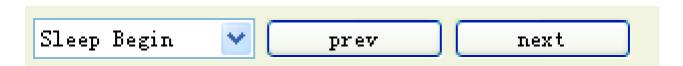


Figura 5-3-7

5.4 Menu delle funzioni

Ci sono alcuni menu delle funzioni nell'interfaccia di visualizzazione della forma d'onda (come in Figura 5-4-1).



1. Cliccare su "Importa Caso" nel menu "File", poi l'interfaccia delle informazioni del caso apparirà come in Figura 5-1-1, in modo da aiutare i medici a importare dati di un altro paziente quando si osserva la forma d'onda di un paziente.

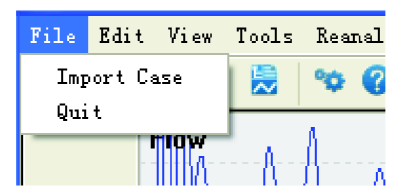


Figura 5-4-1

2. Ci sono due opzioni di menu nel menu "Modifica": "Annulla Ctrl Z" e "Ripeti Ctrl Y" (come in Figura 5-4-2). Cliccare sulle opzioni per annullare e ripetere le osservazioni sulla forma d'onda.

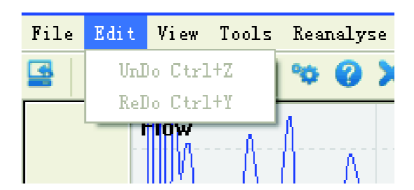


Figura 5-4-2

3. Ci sono due opzioni di menu nel menu "Visualizza", "Visualizza Report" e "Visualizza Lista Eventi" (come in Figura 5-4-3). La funzione "Visualizza Report" si utilizza per stampare i report, quando si clicca questa opzione, apparirà l'interfaccia dell'anteprima di stampa come in Figura 5-4-4: ci sono funzioni come lo zoom in, zoom out e le funzioni di paging-up e di paging-down, quando tutte sono state utilizzate, cliccare su "Stampa" e il report del caso viene stampato.

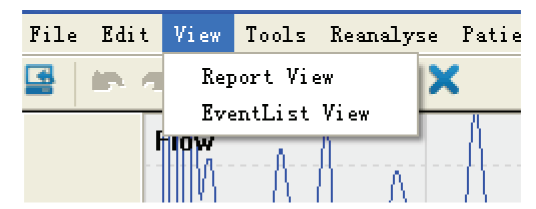


Figura 5-4-3



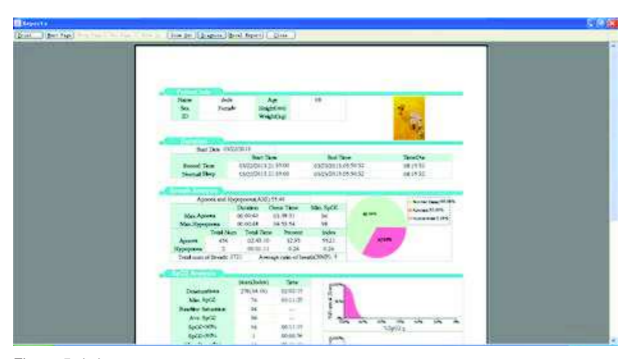


Figura 5-4-4

Vi sono anche funzioni quali la modifica delle informazioni di diagnosi e l'inserimento delle stesse nel report, cliccare su "Diagnosi" e apparirà l'interfaccia di informazioni Diagnosi, come in Figura 5-4-5, quindi è possibile inserire le informazioni di diagnosi e il nome del report. Cliccare su "OK" per inserire il nome del report e le informazioni relative alla diagnosi nel report. Cliccare su "Esporta in Excel" e il sistema esporterà la prima pagina del report in forma di foglio di calcolo Excel nel file specificato dall'utente.

Nota: La funzione di esportazione di Excel può essere applicata solo se è preinstallato Microsoft Office 2003 o una versione successiva.

ingnove Infe			2
Report Fune			
Region bonds			
			Ы
Physician Sure			
Date	2011- 6-13		
	[ok]	Cuncil	
	- 46	CARCAT	j.

Figura 5-4-5



4. Quando si seleziona l'opzione "Visualizza Lista Eventi", apparirà l'interfaccia come in Figura 5-4-6. Il tipo di evento viene visualizzato a sinistra, questo sistema è suddiviso in quattro tipologie: Altro, SpO₂, Respiro e Polso. Il nome dell'Osservazione, l'ora di inizio e fine dell'Osservazione e l'intervallo verranno visualizzati a destra della lista degli eventi. Cliccare su "Tutti gli eventi", quindi l'osservazione di tutti gli eventi sarà visualizzata nella lista di destra.

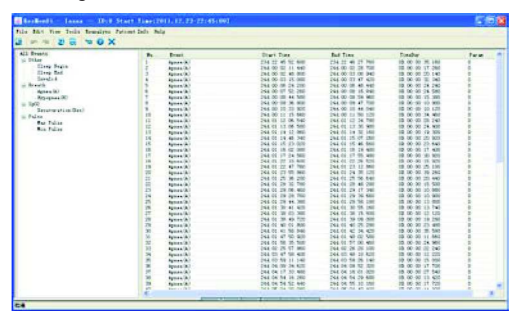
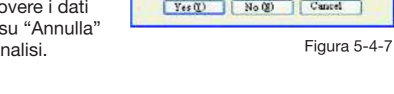


Figura 5-4-6

5. Cliccare su "Rianalizzare"; apparirà la finestra di dialogo come in Figura 5-4-7, cliccare su "OK", verranno rimossi i vecchi dati e rianalizzati; cliccare "No" per rianalizzare, ma senza rimuovere i dati di analisi del manuale; cliccare su "Annulla" per annullare l'operazione di rianalisi.



Prompts

6. Cliccare su "Informazioni paziente", e appariranno le informazioni attuali del paziente, considerando che analizzare il caso del paziente è utile per il medico.



Thether remove the manual analyze event?

Figura 5-4-8

7. Cliccare su "Aiuto", e apparirà il documento di aiuto del presente software.



6 Specifiche di Prodotto

Denominazione del prodotto: Misuratore apnee nel sonno Sicurezza: conformità alla norma IEC 60601-1: 2005

Classificazione:

Compatibilità: Gruppo I, tipo B

Tipo di alimentazione: apparecchiatura alimentata internamente

Grado di protezione contro le scosse elettriche: parte applicata di tipo BF.

Grado di protezione contro l'ingresso di liquidi: grado IP22, Sonda SpO2 IPX1.

Grado di sicurezza dell'applicazione in presenza di gas infiammabili:

non utilizzabile in presenza di gas infiammabile.

Modalità di funzionamento: funzionamento continuo

Caratteristiche tecniche:

Dimensioni: 69 (L) x 50 (W) \times 17,3 (H) mm

Peso: 100g

Requisiti Ambientali:

(1) Tipo di trasporto e registrazione:

Range di temperatura ambiente: - 40°C ~ 55°C

Range di umidità relativa: ≤95%

Range di pressione atmosferica: 50kPa ~ 106kPa

(2) Funzionamento:

Range di temperatura ambiente: 10°C ~ 40°C

Range di umidità relativa: ≤95%

Range di pressione atmosferica: 70 kPa ~ 106kPa

Tipo di batteria: batteria al litio ricaricabile 3.7 V **Tensione di funzionamento:** 3,6 V DC ~ 4.2V DC.

Corrente di funzionamento: ≤70mA

Schermo: OLED a colori da 1,8", risoluzione 160 × 128

Parametri di prestazione

(1) Misurazione del flusso d'aria nasale:

Campo di misura: 0rpm ~ 40rpm

Risoluzione: 1rpm Accuratezza: ± 2rpm (2) Misurazione SpO₂:

Campo di misura: 0%~100%

Risoluzione: 1%

Accuratezza: 70% ~ 100%, ±2%; <70% non specificato

(3) Misurazione Frequenza cardiaca: Campo di misura: 30bpm~250bpm

Risoluzione: 1bpm

Accuratezza: ± 2 bpm e ± 2% (scelto il più grande)

(4) Misurazione Prestazione nello Stato di Riempimento Debole SpO₂ e la frequenza cardiaca possono essere visualizzati correttamente



- quando il rapporto di riempimento del polso è 0.4%. SpO₂ errore è \pm 4%, errore di frequenza del polso è di \pm 2 bpm o \pm 2% (scelto il più grande).
- (5) Resistenza alla luce circostante: La differenza tra il valore misurato in condizioni di luce artificiale e luce naturale interna e quello misurato in luogo buio è minore di ±1 %

7 Pulizia, Disinfezione e Manutenzione 7.1 Pulizia

Mantenere la superficie esterna del dispositivo pulita, senza polvere e sporcizia. La superficie esterna del corpo del dispositivo può essere pulita con un panno pulito e morbido, se necessario, con acqua e sapone o con un panno morbido inumidito, e ricordarsi di asciugarlo subito con un panno asciutto. La cannula nasale è unica, il suo tubo di collegamento può essere pulito con alcool medico, quindi aria compressa, o con un panno asciutto.

Note:

- Spegnere il dispositivo prima della pulizia.
- A Non usare mai tali soluzioni acute come l'acetone.
- A Non usare mai materiali usurati (come filo di acciaio o di reagente per lucidatura argento)
- Non permettere mai che alcun liquido penetri nel dispositivo, né immergere il dispositivo in alcun liquido.
- A Non versare liquidi sul dispositivo durante la pulizia.
- A Non deve mai rimanere alcuna soluzione sulla superficie del dispositivo.

7.2 Disinfezione

Dopo aver pulito il dispositivo con i metodi di cui sopra, disinfettarlo con alcool per uso medico, quindi con aria compressa (o con un panno asciutto).

Note:

- Non disinfettare il dispositivo con il metodo del vapore a bassa temperatura o ad alta temperatura.
- Non usare mai bombardamento a fasci di elettroni oppure altri metodi per disinfettare.



7.3 Manutenzione

Prima di utilizzare il dispositivo, verificare la presenza di danni evidenti che possono eventualmente compromettere la sicurezza del paziente. Si consiglia di controllare periodicamente almeno una volta al mese (o in periodo di tempo più brevi). In caso di danni evidenti, si consiglia di sostituire le parti danneggiate prima di utilizzare il dispositivo. Il dispositivo è una apparecchiature elettrica di precisione, maneggiarlo con cura. Per una maggiore durata, adottare le seguenti misure per mantenere il dispositivo.

- (1) Quando la batteria è in bassa potenza, ricaricarla in tempo.
- (2) Dopo che è completamente scarica, la batteria deve essere ricaricata appena possibile. Se il dispositivo non viene utilizzato per lungo tempo, si deve effettuare l'operazione di caricamento/scaricamento ogni 6 mesi.
- (3) Si prega di pulire e disinfettare il dispositivo prima di usarlo sul paziente.
- (4) Disinfettare il dispositivo dopo l'uso per non causare infezioni crociate nel successivo utilizzo.

Il dispositivo determina la propria precisione, che non può essere regolata dall'utente. In caso di eventuali dubbi sul risultato delle misurazioni, utilizzare altri metodi per verificare, o contattare il proprio agente di zona o il produttore per assistenza.

Note:

- Se non viene utilizzato per lungo tempo, pulire, disinfettare questo dispositivo e conservarlo nella cassa da imballaggio, poi metterlo in un luogo arieggiato senza gas caustico.





8 Significati dei Simboli

Simbolo	Significato
	Fare riferimento al manuale di istruzioni / libretto
% Spo2	Valore percentuale (unità: %) di SpO2
PR bpm	Frequenza cardiaca (unità: bpm)
	Piena potenza
	Perdita di potenza
	Allarme acustico disattivato
3	Allarme acustico attivato
7	Suono cardiaco disattivato
	Suono cardiaco attivato
REC ●	Indicatore di registrazione
*	Parte applicata di tipo Bf
	WEEE (2002/96/EC)
•	Connessione USB
((0123	Questo articolo è conforme alla Direttiva sui Dispositivi Medici 93/42 / CEE del 14 giugno 1993, una direttiva della Comunità Economica Europea.
€	Limitazione pressione atmosferica
	Limitazione temperatura
1	Limitazione Umidità
	Non riutilizzare



9 Risoluzione dei problemi

Problemi	Possibile causa	Soluzione
SpO2 o frequenza cardiaca visualizzate in modo anomalo.	1.Il dito non è stato inserito correttamente. 2.Il valore di SpO2 del paziente supera il range di misurazione. 3.La profondità del dito inserito non è sufficiente. 4.Il dito oscilla o il paziente è in movimento.	1.Provare di nuovo con il dito correttamente inserito. 2.Provare ripetutamente; se si è certi che il prodotto funzioni normalmente, recarsi in ospedale per diagnosi. 3.Provare di nuovo inserendo correttamente il dito. 4.Si prega di mantenere la calma.
La forma di onda del flusso d'aria nasale è instabile.	1.Problema di connessione. 2.Problema relativo al metodo di inserimento. 3.Il paziente è in movimento.	1.Collegare correttamente. 2.Con il metodo di inserimento corretto. 3.Il paziente deve mantenere la calma.
Accensione disabilitata	1.Carenza capacità della batteria o assenza di alimentazione. 2.Guasto del dispositivo.	1.Caricare la batteria immediatamente. 2.Rivolgersi al proprio centro di assistenza locale.
Il PC non riesce a identificare il simbolo della scheda SD (unita rimovibile).	Il cavo USB è usurato e in collegamento difettoso. La scheda SD è danneggiata.	1.Provare a collegare il cavo USB ripetutamente. 2.Rivolgersi al proprio centro di assistenza locale.
In piena potenza, la durata di funzionamento è troppo breve o il tempo di ricarica supera già le 10 ore, la batteria non è ancora completamente caricata.	La batteria è danneggiata.	Rivolgersi al proprio centro di assistenza locale.

Se il dispositivo non può soddisfare lo scopo previsto a causa di problemi di funzionamento o di altri problemi, si prega di consultare la seguente "Risoluzione dei problemi" per risolvere quelli che avete incontrato.





Allegato 1

Stato	Ritardo condizione di Allarme	Ritardo generazione del segnale di Allarme
Allarme di bassa tensione	1s	20ms
Allarme SpO2	330ms	20ms
Allarme Frequenza Cardiaca	330ms	20ms
Allarme errore sonda	16ms	20ms

Allegato 2

Guida e dichiarazione del produttore sulle emissioni elettromagnetiche per tutte le APPARECCHIATURE e i SISTEMI

Guida e dichiarazione del produttore - emissioni elettromagnetiche

33676 / RS01 è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente dell'utente di 33676 / RS01 dovrebbe assicurarsi che venga utilizzato in tale ambiente.

Verifica delle emissioni	Conformità	Guida all'Ambiente elettromagnetico
Emissioni RF CISPR 11	Gruppo 1	33676 / RS01 utilizza energia RF solo per le funzioni interne. Pertanto, le emissioni RF sono molto basse e non sono suscettibili di causare interferenze con apparecchiature elettroniche vicine.
Emissione RF CISPR 11	Classe B	33676 / RS01 è adatto per l'uso in tutte le strutture diverse da quelle domestiche e da quelle direttamente collegati a una rete di alimentazione a bassa tensione che fornisce gli edifici adibiti ad uso residenziale.



Guida e dichiarazione del produttore - immunità elettromagnetica - per tutte le APPARECCHIATURE e i SISTEMI

Guida e dichiarazione del produttore - immunità elettromagnetica

33676 / RS01 è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente dell'utente del 33676 / RS01 dovrebbe assicurarsi che venga utilizzato in tale e ambiente.

Test di immunità	Livello IEC 60601	Livello di conformità	Guida all'Ambiente elettromagnetico
Scariche Elettrostatiche (ESD) IEC 61000-4-2	±6 kV (contatto) ±8 kV (aria)	±6 kV (contatto) ±8 kV (aria)	I pavimenti devono essere in legno, cemento o ceramica. Se i pavimenti sono ricoperti di materiale sintetico, l'umidità relativa dovrebbe essere almeno 30%.
Frequenza di rete (50 / 60Hz) del campo magnetico IEC 61000-4-8	3A/m	3A/m	La Qualità dell'alimentazione di rete deve essere quella tipica di un ambiente commerciale o ospedaliero.



Guida e dichiarazione del produttore - immunità elettromagnetica - per apparecchiature ed impianti che non sono SALVAVITA

Guida e dichiarazione del produttore - immunità elettromagnetica

33676 / RS01 è destinato all'uso nell'ambiente elettromagnetico specificato di seguito. Il cliente dell'utente del 33676 / RS01 dovrebbe assicurarsi che venga utilizzato in tale e ambiente.

Test di immunità	Livello IEC 60601	Livello di conformità	Guida all'Ambiente elettromagnetico
RF Condotta IEC 61000-4-6	3 Vrms Da 150 kHz a 80 MHz	3 Vrms	Le apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili non devono essere utilizzate nelle vicinanze di qualsiasi parte di 33676 / RS01, compresi i cavi; si raccomanda una distanza di separazione
RF irradiata IEC 61000-4-3	3 V/m Da 80 MHz	3 V/m	calcolata in base all'equazione corrispon- dente alla frequenza del trasmettitore.
	a 2.5 GHz		Distanza di separazione raccomandata:
			$d = \left[\frac{3.5}{V_1}\right] \sqrt{P}$
			$d = \left[\frac{3.5}{E_1}\right] \sqrt{P} 80 \text{ MHz} - 800 \text{ MHz}$
			$d = \left[\frac{7}{E_1}\right] \sqrt{P} 800 \text{ MHz} - 2,5 \text{ GHz}$
			Dove <i>P</i> è la potenza di uscita massima del trasmettitore in Watt (W) secondo il produttore del trasmettitore e <i>d</i> è la distanza di separazione raccomandata in metri (m). L' intensità di campo dei trasmettitori RF fissi, come determinato da un rilevamento elettromagnetico in loco ^a deve essere inferiore al livello di conformità in ogni gamma di frequenza. ^b Possono verificarsi interferenze in prossimità di apparecchi contrassegnati dal seguente simbolo:

NOTA 1 A 80 MHz e 800 MHz, si applica la gamma di frequenza superiore.

NOTA 2 Queste linee guida possono non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.

a L'intensità dei campi emessi da trasmettitori fissi, come le stazioni base per telefonia radio (cellulare/senza filo) e i sistemi terrestri mobili di radiocomunicazione, le radio amatoriali, le emittenti radiofoniche in AM e FM e le emittenti televisive, non può essere prevista con precisione su base teorica. Per valutare l'ambiente elettromagnetico creato da trasmettitori RF fissi, è opportuno prendere in considerazione un rilevamento elettromagnetico in loco. Se l'intensità di campo misurata nel luogo in cui viene utilizzato il prodotto è superiore al livello di conformità RF applicabile di cui sopra, è necessario controllare il corretto funzionamento del prodotto. In caso di funzionamento anomalo, potrà essere necessario ricorrere a misure ulteriori, come il riorientamento o lo spostamento del prodotto.

b Per la gamma di frequenza compresa tra 150 kHz e 80 MHz, l'intensità di campo deve essere inferiore a 3 V/m.

44



Si raccomanda la distanza di separazione tra apparecchiature di comunicazione RF e l'APPARECCHIATURA o il SISTEMA portatili e mobili - per APPARECCHIATURE o SISTEMI che non sono SALVAVITA

Distanze di separazione raccomandate tra apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili e 33676 / RS01

33676 / RS01 è destinato all'uso in un ambiente elettromagnetico dove le interferenze RF sono controllate. Il cliente o l'utente di 33676 / RS01 possono prevenire le interferenze elettromagnetiche mantenendo una distanza minima tra apparecchiature di comunicazione RF portatili e mobili (trasmettitori) e 33676 / RS01 come consigliato di seguito, in base alla potenza massima di uscita dell'apparecchiatura di comunicazione.

Potenza nominale	Distanza di separazione in base alla frequenza del trasmettitore (m)			
massima di uscita del trasmettitore W	150 kHz - 80 MHz $d = \left[\frac{3.5}{V_1}\right] \sqrt{P}$	80 MHz - 800 MHz $d = \left[\frac{3.5}{E_1}\right] \sqrt{P}$	800 MHz - 2,5 GHz $d = \left[\frac{7}{E_1}\right] \sqrt{P}$	
0.01	0.12	0.12	0.23	
0.1	0.37	0.37	0.74	
1	1.17	1.17	2.33	
10	3.69	3.69	7.38	
100	11.67	11.67	23.3	

Nel caso di trasmettitori la cui potenza massima nominale in uscita non rientri nei parametri sopra elencati, la distanza di separazione consigliata d in metri (m) può essere determinata utilizzando l'equazione corrispondente alla frequenza del trasmettitore, dove P è la potenza massima in uscita del trasmettitore espressa in watt (W) secondo le informazioni fornite dal produttore del trasmettitore.

Nota 1: a 80 MHz e 800 MHz si applica la gamma di frequenza superiore **Nota 2**: queste linee guida possono non essere applicabili in tutte le situazioni. La propagazione elettromagnetica è influenzata dall'assorbimento e dalla riflessione di strutture, oggetti e persone.